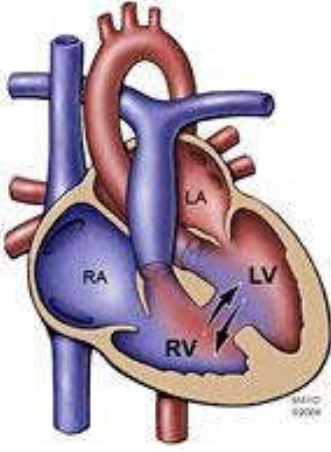


جامعة الأندلس الخاصة للعلوم الطبية
كلية الطب البشري



التناذرات الطبية Medical Syndromes

الأسباب، الأعراض، الوراثة، الخطورة، العلاج

الدكتور حسين ميهوب سلمان

نائب رئيس الجامعة للشؤون العلمية



جامعة الأندلس الخاصة للعلوم الطبية
كلية الطب البشري

التناذرات الطبية Medical Syndromes

الأسباب، الأعراض، الوراثة، الخطورة، العلاج

الدكتور حسين ميهوب سلمان

نائب رئيس الجامعة للشؤون العلمية

2014 - 2015 م

المحتويات

الصفحة

١	مقدمة
٤	الوراثة عند الإنسان
١١	التناذرات الطبية
٥٧٥	التناذرات الطبية المرافقة بتغيرات في الفم والأسنان
٥٧٨	المصطلحات الطبية
٦١٧	المراجع

في هذا الكتاب تم سرد ما يزيد عن ٢٦٤٣ تنازراً طبياً ، إضافة إلى ما يزيد عن ١٠٠٠ مرادفاً لأمراض وتناذرات مختلفة، وعرض لأكثر من ٤٤٥ صورة وشكلاً توضيحياً ملوناً، حيث تم وباختصار تسجيل مرادفات كل مرض، أسم أول من اكتشفه من الباحثين، شكله الوراثي، أعراضه الرئيسية، وسائل تشخيصه، انتشاره وعدد الحالات المسجلة منه، إضافة إلى الوسائل المتاحة في علاجه. تم التركيز بشكل واسع على اعتماد التسميات اللاتينية (وأحياناً الإنكليزية) للأعراض والمصطلحات المرضية المختلفة مع سرد فهرس لمعاني هذه المصطلحات باللغة العربية في نهاية الكتاب ومكان ورودها ضمن الكتاب من أجل المساعدة في التشخيص التفريقي. كما تم عرض مختصر لمبادئ علم الوراثة عند الإنسان وللأنماط الوراثية المختلفة التي تسلكها الأمراض والتناذرات المرضية من منشأ وراثي.

يمكن لجميع الاختصاصات الطبية الاستفادة من هذا الكتاب بمن فيهم أطباء الأمراض الباطنية بمختلف فروعها، الاختصاصات الجراحية المختلفة، الأمراض النسائية والتوليد، أطباء الأطفال، أطباء الأسنان باختصاصاتهم المختلفة، أطباء العيون، أطباء الأنف والأذن والحنجرة، وأطباء الأمراض الجلدية، كما يمكن لهذا المرجع أن يكون مفيداً للأطباء العامين الممارسين، ولكل من لديه رغبة في الحصول على معلومات مبسطة عن مرض صادفه في مرجع طبي ما أو ذكر أسمه في حوار أو ندوة طبية ... الخ.

مقدمة

بالعودة إلى مقولة الكاتب اليوناني Mark Terenz "habent sua fata libelli" أي للكتب مصيرها، يمكن القول أيضاً ويكل ثقة "habent sua fata termini" أي للمصطلحات الطبية أيضاً مصيرها. فقد حصل تغيير في تسميات الكثير من الأمراض وبالدرجة الأولى التناذرات التي أصبح لها وخاصة بعد اكتمال دراستها والتعمق في فهم آلياتها المرضية وتظاهراتها السريرية أسماء أخرى تعكس وبشكل أدق مفهومها المرضي الحقيقي، فما كان يعرف سابقاً بـ Boek syndrome أو morbus Boek أصبح يسمى الآن sarcoidosis ، علماً أنه يمكن العثور حتى الآن على هذه التسميات القديمة في بعض المراجع العالمية الحديثة النشر.

يوجد مصطلحان طبيان واسع الانتشار، هما symptome أي العرض و syndrome ويعني التناذر أو المتلازمة. يفهم من العرض (symptome) على أنه الشكوى الفاعلة (الذاتية) subjective أو المنفصلة objective التي يحس بها المريض. هذا المصطلح مأخوذ من الكلمة الإغريقية (اليونانية) symptomata وقد عمم إلى جميع اللغات العالمية تقريباً. يصادف - أيضاً - ما يسمى بالعلامة المرضية signum (لاتينية)، sign (إنكليزية)، signe (فرنسية)، zeichen (ألمانية) و priznak (روسية). محاولة التمييز من حيث المعنى بين مصطلحي symptome و sign لم تجد نفعاً، وبذلك اعتبر مصطلح symptome مرادفاً لمصطلح sign . يضاف إلى ما سبق ما يسمى بالظاهرة phaenomenon ويعني ما تشاهده العين من تغير أو ظاهرة ما نتيجة ليست تغيرات حاصلية على الجسم فقط وإنما أيضاً نتيجة عمليات كيميائية، فيزيائية وبيولوجية مختلفة. مصطلحات symptome و sign و phaenomenon كانعكاس لتغير مرضي معين في جسم الإنسان لها نفس المعنى تقريباً.

مصطلح تناذر أو متلازمة syndrome مشتق من اللغة الإغريقية syndromos يقابله مصطلح syndromus باللغة اللاتينية، وهناك تعبير آخر syndroma ويعني باللغة الإغريقية تلاحقاً. يعني التناذر ترافق مجموعة من الأعراض symptoms التي لها نفس الآلية المرضية. كما يعرف التناذر على أنه تلازم مجموعة من الأعراض غير المرتبطة ببعضها. يضاف إلى ما سبق استخدام التناذر كمرادف لمصطلح المرض morbus .

إن معنى بعض الأعراض المرضية المألوفة كالصداع، السعال، الاحمرار، ارتفاع سكر الدم، ارتفاع عدد الكريات البيض ... الخ يكمن في التسمية ذاتها. لكن عند التعاطي مع بعض الأعراض والتناذرات الأخرى نجد صعوبة في الربط بين التسمية والمعنى، مثال ذلك Undin syndrome ، Cherubismus syndrome ... الخ.

أكثر الأعراض والتناذرات التي لا يمكن التعبير عن معناها بكلمة واحدة أو عدد قليل من الكلمات تسمى باسم عائلة أول من اكتشفها من الباحثين، أو اسم أول مريض اكتشفت لديه، أو اسم المكان الذي اكتشفت فيه للمرة الأولى، أو اسم بطل رواية يشكو من نفس الأعراض، أو اسم ظاهرة ما ... الخ. من المتعارف عليه عالمياً وبالدرجة الأولى أن يسمى التناذر باسم أول من اكتشفه من الباحثين (Alport syndrome, Goodpasture syndrome, Alexander syndrome, Osler syndrome, Sydenham syndrome) أو اسم من تعمق لاحقاً في دراسته ووصفه بشكل أدق (Osler syndrome, Sydenham syndrome). في حالات غير قليلة اكتسب بعض الباحثين شهرة كبيرة من خلال تسمية التناذر باسمهم رغم أن باحثين آخرين طوأم النسيان، كانوا أول من اكتشف التناذر، وقام بدراسته. فالوصف الكلاسيكي السريري مثلاً للتسمم الوعائي الشعري capillary toxicosis قام به Williams عام ١٨٠٨ و Bateman عام ١٨١٩ و Latour عام ١٨٢٨ إلا أن التناذر سمي باسم Schönlein - Henoch رغم أن Schönlein قام بدراسة هذا المرض عام ١٨٣٢ و Henoch عام ١٨٧٤ . توجد كثير من التناذرات التي استخدم في تسميتها أسماء مرضى (Hageman syndrome, Hartnup syndrome)، أسماء عائلات (Mast syndrome) أو حتى رهبان (da Acosta syndrome)،

(Peregrine syndrome)، أسماء شخصيات في روايات عالمية (Lastheri de Ferjol syndrome)، أبطال روايات (Pickwick syndrome)، رسامين (Brueghel syndrome)، أساطير (Ahasverus syndrome)، أسماء جغرافية (Ardmore syndrome, Akureyri syndrome, Salla syndrome)، أسماء جزر (Naxos syndrome) أو أسماء مشاف (Sossan Hospital syndrome)، أو تعابير دارجة في لغات شعوب مختلفة (Kuru syndrome , Kwashiorkor syndrome)، أو أسماء كانتات حية، مثلاً على اسم أحد أنواع الرخويات (Katayama syndrome)... الخ.

إن الحالات المسجلة من كل تناذر لا تعبر عن العدد الحقيقي، أو بمعنى آخر لا تعبر غالباً عن الانتشار الحقيقي لهذا التناذر على مستوى العالم، وذلك عائد إلى مجموعة كبيرة من الأسباب منها عدم توفر الخبرة والإمكانات في كثير من البلدان على تشخيص مثل هذه الحالات، عدم الإخبار عن وجود هذه الحالات من أجل أرشفتها، عدم الاهتمام الأكاديمي، ورصد مبالغ مالية أسوأ بالأمراض الأخرى الأكثر انتشاراً من أجل التعمق في دراستها، ووضع الحلول لها لعدم توفر الجدوى الاقتصادية، خاصة وأنه في تناذرات كثيرة يموت الطفل أثناء الولادة أو خلال الساعات أو الأيام أو الأسابيع الأولى بعدها (Potter syndrome, Schinzel - Geiden syndrome, Neu - Povisilova syndrome, New - Lxova syndrome, Meckel syndrome, Steidele syndrome)، كما أن العدد المسجل من كثير من التناذرات قليل جداً ولا يتيح فرصة للتوسع والتعمق في دراستها، فحتى عام ٢٠٠٣ سجل من Neuro-Facio-Digito-Renalis syndrome ثلاث حالات فقط، بينما يشخص Down syndrome عند ١ من كل ٦٠٠ - ٩٠٠ مولود، وهذا ما أتاح الفرصة بعكس التناذرات السابقة للتعمق في دراسته وإيجاد الحلول المناسبة له. بعض التناذرات تصادف في بعض البلدان دون غيرها أو عند أعراق بشرية محددة، مثل OCHOA syndrome (يصادف بالدرجة الأولى في كولومبيا)، و Woelf - Dolowitz syndrome (عند هنود شمال أمريكا)، و Sulzberger syndrome, Riley - Dany syndrome, Tay - Sachs syndrome (عند اليهود بالدرجة الأولى)، و Rambam - Hasharon syndrome (سجل في عائلتين عريبتين) .

غالبية التناذرات الطبية لها منشأ وراثي قد يعود إلى أجيال سابقة ويصفت سائدة أو متنحية أو مرتبطة بالكروموزوم X أو Y ، مما يستدعي دائماً فك رموزها الوراثية، وتحديد المورثات المسؤولة عنها عند الرغبة في التعمق بدراستها ووضع الحلول المناسبة لها، وقد حقق العلماء تقدماً كبيراً في السنوات الأخيرة على هذا الصعيد.

لقد تم في هذا الكتاب سرد ما يزيد عن ٢٦٤٣ تناذراً طبياً ومرضاً نادراً، إضافة إلى ما يزيد عن ١٠٠٠ مرادفاً للأمراض وتناذرات مختلفة، مما استحال معه الدخول في تفاصيل هذه التناذرات والأمراض. لذلك تم الاكتفاء (حيث أمكن ذلك) بتسجيل مرادفات كل مرض، أسم أول من اكتشفه من الباحثين، شكله الوراثي، أعراضه الرئيسية، وسائل تشخيصه، انتشاره وعدد الحالات المسجلة منه، إضافة إلى الوسائل المتاحة في علاجه. أما عند الرغبة في الحصول على تفاصيل أكثر عن أي تناذر أو مرض فيمكن الدخول إلى شبكة الاتصالات العالمية (الانترنت)، علماً أن عدداً غير قليل من هذه التناذرات غير مدرج على هذه الشبكة. تم التركيز بشكل واسع على اعتماد التسميات اللاتينية (وأحياناً الإنكليزية) للأعراض والمصطلحات المرضية المختلفة مع سرد فهرس لمعاني هذه المصطلحات باللغة العربية في نهاية الكتاب. كما تم عرض مختصر لمبادئ علم الوراثة عند الإنسان، وللأنماط الوراثية المختلفة التي تسلكها الأمراض والتناذرات المرضية من منشأ وراثي.

يمكن لجميع الاختصاصات الطبية الاستفادة من هذا الكتاب بمن فيهم أطباء الأمراض الباطنية بمختلف فروعها، الاختصاصات الجراحية المختلفة، الأمراض النسائية والتوليد، أطباء الأطفال، أطباء الأسنان باختصاصاتهم المختلفة، أطباء العيون، أطباء الأنف والأذن والحنجرة، وأطباء الأمراض الجلدية، كما يمكن لهذا المرجع أن يكون مفيداً للأطباء

العامين الممارسين، ولكل من لديه رغبة في الحصول على معلومات مبسطة عن مرض صادفه في مرجع طبي ما أو ذكر أسمه في حوار أو ندوة طبية ... الخ.

طرطوس ١١ / ٢ / ٢٠١٥

أ. د. حسين ميهوب سلمان

الوراثة عند الإنسان

دلت التجارب على تأكيد القوانين المنديلية في الوراثة على الحيوان والنبات، وكذلك على الإنسان. إلا أن دراسة الصفات الوراثية في الإنسان ليست بالأمر السهل، لأن الإنسان بطبيعته ليس مادة نموذجية للأبحاث الوراثية، فمن البدهي أنه لا يمكن إجراء تهجينات في الجنس البشري، كما هو الحال في الحيوان أو النبات، لأنها محددة بعوامل اجتماعية وقرابية. ومع ذلك فالإنسان قد يدخل في حياته في زيجات ملائمة جداً للدراسات الوراثية، وتعتمد أهم الدراسات الوراثية عند الإنسان على دراسة أنساب العائلات، لأنها تعطي فكرة واضحة إلى حد ما عن وراثة صفة معينة بحيث يمكن تتبعها من جيل لآخر.

إن الأجسام الوحيدة داخل الخلية التي يمكنها أن تتناسخ أو تكاثر نفسها بتكوين صور مطابقة لها، هي الكروموزومات، وكل فرد يبدأ حياته بكروموزومات فقط. فلا بد إذن أن تكون الكروموزومات، هي التي تمتلك الطبقة الزرقاء أو الرسم اللازم لإعادة إنتاج البروتينات والأنزيمات اللازمة للخلية، وقد كان هذا الافتراض هو السائد منذ أن وضعت نظرية الوراثة عن طريق الكروموزومات في السنوات الأولى من القرن العشرين. وبمرور السنين اكتسب هذا الفرض قوة؛ وقد كان من المؤلف أن نتحدث عن عامل وراثي للون العيون الزرقاء مثلاً، ولكن العامل الوراثي نفسه لم يكن له عيون زرقاء، كما أنه لا يصنع عيوناً زرقاء بنفسه، ولكن كل ما يمكنه عمله هو إصدار تعليمات لتكوين صبغة معينة تعطي العيون اللون الأزرق. إن مجموعة الكروموزومات التي تبدأ بها البيضة المخصبة حياتها تحمل التعليمات الخاصة بإنتاج مجموعة من الأنزيمات عددها مساوٍ تقريباً لعدد الجينات المختلفة التي تحملها تلك الكروموزومات، هذه الطبقة الزرقاء الموجودة في الكروموزومات عرفت في نهايات القرن قبل الماضي بالشفرة الوراثية.

الكروموزومات (chromosome) :

تعتبر الكروموزومات حاملة التعليمات الوراثية (الشفرة الوراثية) عند الكائنات الحية، ومنها الإنسان مع اختلاف عدد وترتيب هذه الكروموزومات من كائن حي إلى آخر. باستثناء الخلايا الجنسية تحتوي كل خلية على عدد مضاعف من الكروموزومات (diploid-cell)، أما الخلايا الجنسية الناضجة فتحتوي على عدد فردي من هذه الكروموزومات (haploid-cell). يتكون كل كروموزوم من زراعين (chromatide) يرتبطان فيما بينهما بجزء مختق في الوسط (centromer, kinetochor). تتكون الكروموزومات من عناصر ليفية (elementary fibril (chromonema). هذه العناصر الليفية تتكون من خيوط (DNA) desoxyribonucleinacid على شكل حلزون مضاعف. تظهر الخيوط الكروموزومية (chromonema) على شكل مناطق ملونة تتوضع بينها مناطق قليلة التلون heterochromatic . زراعي الكروموزوم الناتجين عن الاختناق في الوسط (centromer) يكونان إما متساويين في الطول (mediocentric)، أو تقريباً متساويين (submediocentric)، أو مختلفي الطول (subakrocentric)، أو أن إحدى الزراعين تكون صغيرة لدرجة غير مرئية تقريباً (akrocentric). يوجد حالياً ما يعرف بالخرائط الكروموزومية التي تحدد مكان تواضع كل جين (وخاصة الجينات المسببة للكثير من الأمراض الوراثية منها خاصة) على الكروموزوم. هذه التقنية أصبحت ممكنة بعد عام ١٩٧٠ وقد حصل تطور كبير في تقنياتها خلال السنوات الماضية.

النمط النووي (karyotype) :

ويعني مجموعة الكروموزومات الموجودة في خلية واحدة من جسم الكائن الحي، وهو يوصف من خلال عدد هذه الكروموزومات وتركيبها المورفولوجية. النمط النووي الطبيعي عند الإنسان : 46,XX أو 46,XY .

: Chromosome-mosaic

مصطلح إغريقي يعني تكون جسم الكائن الحي organism من خلايا ذات طبيعة وراثية مختلفة (خلايا مختلفة الكروموزومات). من أهمها عند الإنسان موزايك الخلايا الجنسية: 46,XX/47,XXY , 45,X/46,XX/47,XXX

: (chromosome aberration) الصبغي

يعني الزيج الصبغي انحراف النمط النووي (karyotype) للخلية، وبالتالي الكائن الحي المكون من هذه الخلايا عن الوضع الطبيعي.

: Chromosome-deletion

غياب جزء من الكروموزوم (مثال ذلك غياب الزراع الصغرى للكروموزوم الخامس في Cri-du-chat-syndrome). وهو أحد أشكال الزيج الصبغي، وهو يحصل إما نتيجة انحراف inversion مع ما يتلو ذلك من تعابر crossing-over في مرحلة الانقسام الخلوي (prophase I) meiosis I ، حيث يحصل تصالب كروماتيدين لكروموزومين متماثلين وفي منطقة التصالب يحصل تبادل في القطع المكونة لهما، من خلال ذلك يحصل تبادل الجينات (الأليلات) وفقدان لبعض هذه الجينات الداخلة في تركيب الكروموزوم. كما يمكن لهذا الزيج الصبغي أن يحصل في المرحلة النهائية من خلال translocation (الإزفاء)، ويعني ذلك زيج جيني تركيب من خلال إعادة توضع الجينات في أماكن أخرى مختلفة عن أماكن توضعها الطبيعي على نفس الكروموزوم أو أن تتوضع على كروموزوم آخر متماثل أو غير متماثل مع الكروموزوم الأساسي التي كانت هذه الجينات متوضعة عليه.

: الطبيعة الكيميائية للمادة الوراثية :

كان من المعتقد أن شفرة الوراثة موجودة في تركيب البروتين الذي يكون كل جينة، ولكن رفض هذا الاعتقاد مؤخراً، وثبت أن الحامض النووي وحده هو الذي يحمل شفرة الوراثة.

يتركب الحامض النووي من سلسلة عديد النيوكليوتيد polynucleotide على شكل حلزونين متداخلين يدوران حول محور مركزي مشترك بينهما. ويشكل العمود الفقري المكون من السكر والفوسفات في كل من السلسلتين الخط الحلزوني نفسه، أما البيورينات purines والبيريميديينات pyrimidines فتتجه إلى الداخل نحو المركز (نموزج واتسون وكريك ١٩٥٣ Wason & Crick). وتفسير ذلك أن كل جزيء de oxiribose من جزيء الحامض النووي يحتوي على مجموعة فوسفات تتصل بأحد طرفيه، بينما يتصل بالطرف الآخر أحد البيورينات purines أو أحد البيريميديينات pyrimidines ، ويعرف المركب الناتج عن تجمع هذه المركبات باسم nucleotide . كل النيكليوتيدات الموجودة في الـ DNA تحتوي بالطبع على مجموعة de oxiribose بالإضافة إلى واحد من البيورينات أو البيريميديينات، مثل الأدينين adenine أو الجوانين guanine أو السيتوزين cytosine أو الثيامين thiamine . وعلى ذلك يمكن أن تكون هناك أربعة أنواع من النيوكليوتيدات المختلفة، هي حامض الأدينيليك، حامض الجوانيليك، حامض السيتيديليك وحامض التيسيديليك، أما الخواص الحمضية لكل مركب فنتيجة عن وجود مجموعة الفوسفات التي تبرر إضافة كلمة حامض إلى اسمه. مثل هذه النيكليوتيدات مترابطة معاً بواسطة الفوسفات، ويختلف تركيب جزيء الـ DNA عن جزيء الـ RNA فيما يلي :

- ١ . يحتوي RNA على سكر الريبوز بدل سكر دي اكس ريبوز في DNA .
- ٢ . يحتوي RNA على uracile بدلاً من thiamine في DNA .
- ٣ . يتألف RNA من حلزون واحد فقط بينما يتألف جزيء DNA من حلزونين .

ومن الملاحظ أن القواعد لا ترتبط ببعضها بشكل اعتباطي، ولكن كل قاعدة من purines ترتبط بقاعدة مقابلة لها من pyrimidine ، فيرتبط adenine مع thymine فقط في DNA ، كما يرتبط باليوراسيل uracile فقط في RNA ، كما يرتبط guanine مع cytosine سواء في DNA أو RNA، وقد وجد أن العدد الكلي للأدينين يكاد يتساوى مع العدد الكلي للثيامين في كل الأحماض الأمينية التي درست، كذلك وجد أن العدد الكلي للجوانين يكاد يتساوى مع العدد الكلي للسينوزين. وبذا يكون $T + C = A + G$ في الـ DNA ، ويكون $U + C = A + G$ في الـ RNA .

تناسخ الأشرطة :

أثناء انقسام الخلية تتناسخ جزيئات الحامض النووي المختلفة التي تتكون منها الجينات والكرموزومات بطريقة يعمل فيها كل من الشريطين كنموذج لشريط آخر. فإذا انفصل الشريطان من ناحية الروابط الهيدروجينية أحدهما عن الآخر سيعمل كل شريط كنموذج، ويلجأ إلى استخدام بعض النيوكليوتيدات الحرة التي يمكن للخلية أن تنتجها بسهولة، والتي تتوفر دائماً في الخلية بكميات كبيرة. ففرض أن النيوكليوتيد الأول في الشريط الأول يحتوي على adenine فإن الأدينين سيشكل تلقائياً رابطة هيدروجينية تربطه بجزيء من حامض الثيميديك. بنفس الأسلوب ترتبط باقي النيوكليوتيدات، وهكذا يتمكن الشريط الأول بمفرده أن يكون شريطاً آخر بجانبه، وكذلك الحال في الشريط الثاني.

حدوث الطفرات الطبيعية natural mutation :

تناسخ الأشرطة لا يتم دائماً بصورة مضبوطة كاملة، حيث يمكن حصول الشذوذتين التاليتين :

١ . لنفرض أن الشريط الأول A يحتوي على thymine في موضع معين وأن كل الظروف من حوله مهيأة لكي يرتبط بالأدينين عند هذه النقطة، ولنفرض أن جزيء جوانين اصطدم بذلك الثيامين في وضع مناسب فتكونت رابطة هيدروجينية بينهما، عندئذ يكون هناك احتمال ألا يتمكن الأدينين من الاصطدام بسرعة كافية بنفس الثيامين لكي يزيح الذي سبقه إلى الارتباط بالثيامين، ويحل محله، وستكون النتيجة أن يتكون الشريط الجديد، وبه الجوانين من قبيل الخطأ. في هذه الحالة لن يتكون زوج مماثل للزوج الأصلي من الشرائط (A , B) بل سيتكون بدلاً منه زوج جديد يختلف قليلاً ونرمز له (A , B̄). عند حدوث التناسخ التالي يفصل الشريطان الجديان، ويكون الشريط الأول شريطاً آخر مكملاً له تماماً، لأن مثل المصادفة السابقة نادرة الحدوث، ولا يحتمل أن تتكرر مرتين متعاقبتين، غير أنه في نفس الوقت وفي نفس عملية التناسخ هذه يكون الشريط الثاني B̄ شريطاً مكملاً له، ونرمز له بالرمز $A - B̄$. في هذا الشريط سيرتبط الجوانين الموجود على سبيل الخطأ بسينوزين بدلاً من الثيامين الذي يجب أن يكون موجوداً في الشريط A . ومعنى هذا أنه عندما يتناسخ الحمض النووي A - B فإنه سيكون نوعين مختلفين من الأحماض النووية، هما $A - B$ و $A - B̄$ وكل من هذين الحامضين يكرر نفسه لعدة تناسخات مقبلة. وبالطبع لن يتمكن الحامض النووي $A - B̄$ من تكوين نفس الأنزيم الذي يكونه الحامض النووي A - B وذلك لأنه يحمل طبعة زرقاء مختلفة، أي أن شفرة الوراثة التي عليه قد تغيرت. إذا وجد الحامض النووي الجديد $A - B̄$ طريقه إلى خلية جنسية، ومر منها إلى الخلية الجنسية الأخرى، فستحتوي كل خلايا الكائن الجديد عليه، وبهذه الطريقة تؤثر الطفرة في الكائن الجديد بأكمله، وليس في بعض خلاياه فقط.

٢ . قد تحدث الطفرات نتيجة لانتشاء الشرائط خلال عملية التناسخ، فالتناسخ السليم يتطلب أن تكون النيوكليوتيدات في كل شريط من الشريطين المتناسخين مكشوفة ومعرضة تماماً للاصطدام بالنيوكليوتيدات الحرة حتى تتمكن كل مكونات هذا الشريط من التقاط النيوكليوتيد المكمل لها على الوجه السليم، ولكن لنفرض أن شريطاً قد انثنى مكوناً عروة، عندئذ ستصبح بعض مكوناته، وهي الموجودة داخل العروة غير قادرة على العمل. فالشريط العادي الذي يكون تركيب قسم منه مثلاً CTGA يكون القسم المكمل له في الحالة العادية GACT، فإذا انثنى هذا القسم بحيث دخل TG داخل العروة

وأصبح عاجزاً عن العمل واقترب من A, C كل من الآخر، فربما يتكون القسم المكمل لهذا الشريط المنثني من مجرد $G T$ فقط. ومثل هذا الشريط الشاذ سيكون شريطاً شاذاً مكملاً له عند حدوث التناسخ التالي وينتج عن ذلك جزئي حامض نووي فقد فيه الجزء المنثني TG نهائياً.

آلية عمل الجينات :

توصل الباحثون إذاً إلى معرفة بنية جزيء DNA القادر على التكاثر الذاتي والمجهز بشفرة الوراثة أو الرموز الوراثة $code$ التي يعبر عنها نوع ومقدار تتالي الأسس الأزوتية (A, T, G, C). الأمر هنا يشبه إلى حد ما نوعاً من الرسائل المكتوبة بأربعة حروف فقط، وهي اللغة النووية. ونحن نعلم من جهة أخرى أن البروتينات ناتجة عن اتحاد الأحماض الأمينية بعضها ببعض بواسطة روابط ببتيدية، وأن نوع البروتين يتوقف على نوع وتتابع الأحماض الأمينية المكونة له، ويوجد منها حوالي ٢٢ حامضاً أمينياً. فالرسالة في البروتين مكتوبة باثنتين وعشرين حرفاً، وهي اللغة البروتينية، فما هي العلاقة بين اللغتين؟ . لقد اكتشف العلماء أن كل ثلاثة قواعد معينة وبترتيب معين تقابل حمض أميني معين. بالإمكان الآن تلخيص آلية عمل الجينات لتكوين البروتينات كالتالي :

١ . يقوم DNA في جينة معينة بإنتاج جزيء RNA الرسول بطريقة واطسون وكريك للتناسخ، ويكون ترتيب النيوكليوتيدات في RNA هذا مكملاً لترتيب النيوكليوتيدات في DNA ما عدا وجود اليوراسيل في كل المواضع التي يوجد بها الثيامين في DNA . وعلى ذلك فإن RNA الرسول الذي يتركب من حوالي ١٥٠٠ نيوكليوتيد يحمل شفرة الوراثة الخاصة بالجينة التي أنتجته.

٢ . يرحل جزيء RNA الرسول خارجاً من النواة إلى السيتوبلازما، ويربط نفسه إلى ريبوسوم $ribosome$ غير مشغول بواسطة تكوين روابط هيدروجينية مع مجموعة الايدروكسيل الموجودة في RNA الريبوسومي.

٣ . في السيتوبلازم توجد كسور صغيرة جداً من RNA الناقل، كل منها يحمل ثلاثة من تلك القواعد بترتيب معين. كل من RNA الناقل يستطيع أن يربط نفسه إلى حامض أميني نشط معين دون غيره. ولنفرض أنه يوجد في الستوبلازم CUA ، AGU وهما نوعان من RNA الناقل. ولنفرض أن الأول يرتبط فقط بالهستيدين CUA / $histidin$ والثاني يرتبط بالجولوتامين AGU / $glutamine$. يقوم بعد ذلك RNA الناقل بنقل الحامض الأميني المرتبط به، ويوصله مع RNA الرسول في نقطة معينة.

٤ . بعد أن يتخذ كل RNA الناقل مكانه على طول سلسلة عديد النيوكليوتيد في RNA الرسول، تصبح الأحماض الأمينية مدلاة إلى أسفل بالقرب من بعضها ومرتبطة في ترتيب خاص يملبه عليها تتابع التوائم الثلاثية الموجودة في RNA الرسول، والذي سبق أن استمدته من DNA في النواة.

٥ . مع وجود الأحماض الأمينية في أوضاع متقاربة وفي ترتيب معين سليم يصبح من السهل على الأنزيمات حفز تفاعل معين من شأنه أن يربط كل تلك الأحماض الأمينية في سلسلة عديد ببتيد واحدة معينة.

٦ . بعد أن تتكون بضعة جزيئات من البروتين أو ربما جزيء واحد، يتحطم RNA الرسول تاركاً الريبوسومة غير مشغولة ومستعدة لاستقبال RNA رسول جديد لتكون معه جزيء بروتين قد يكون من نفس النوع أو من نوع آخر حسب شفرة الوراثة التي يحملها.

التحليل بالعوامل :

كان مندل أول من استعمل الرموز للدلالة على الصفات وعواملها، فرمز للصفة السائدة بحرف كبير S مثلاً وللصفة المتحبة بنفس الحرف صغيراً s . يعرف التركيب الوراثي للفرد بالجينوتيب $genotype$ والشكل الظاهري أو الصفة الظاهرية بالفينوتيب $phenotype$ ، ويقال للفرد الأصيل SS أو ss مثلاً بأنه متماثل التركيب الوراثي $homozygous$

وللفرد الخليط Ss بمختلف التركيب الوراثي heterozygous ، والأفراد التي تظهر بها الصفة السائدة، إما أن تكون أصيلة أو تكون خليطة. وعلى ذلك فإن فئات الشكل الظاهري أو الفئات المظهرية phenotype في الجيل الثاني لا تدل على فئات التركيب الوراثي genotype ، وتعرف النسبة المبنية على الشكل الظاهري بالنسبة المظهرية phenotypic ratio والنسبة المبنية على التراكيب الوراثية بالنسبة العاملية genotypic ratio ، فتكون عدد فئات الشكل الظاهري في الجيل الثاني لزوج من العوامل الوراثية اثنين فقط، والنسبة المظهرية ٣ سائد : ١ متنحي، ولا يمكننا معرفة النسب العاملية إلا بعد اختيار أفراد الجيل الثاني، وهي ١ سائد أصيل : ٢ سائد خليط : ١ متنحي أصيل (SS × ss = Ss . Ss × Ss = SS, Ss, Ss, ss) .

الاضطرابات الوراثية الناتجة عن مورثة واحدة (Monogenia) :

عندما تحصل طفرة لأحد الجينات فإن DNA في جزء منه تتغير، مما يتسبب في عدم الاصطناع الصحيح للبوليببتيد polypeptide الذي يكون هذا الجزء مسؤولاً عنه، أو ربما عدم اصطناع هذا البوليببتيد نهائياً. حسب دور وأهمية هذا البروتين في عملية التكوين الأولى ontogenesis وكذلك العمليات الاستقلابية تظهر التغيرات الناتجة عن ذلك على شكل علامة أو مجموعة من العلامات المرضية (pleiotropia) .

الوراثة الجسدية السائدة (autosomal dominant) :

تظهر الصفة الوراثية السائدة ظاهرياً (سريرياً) في حالة التركيب الوراثي المختلف heterozygous . الأمراض الناتجة عن الوراثة السائدة تنتقل إلى الأجيال القادمة جيلاً بعد آخر بشرط أن لا تكون مميتة، وأن لا تؤثر على إمكانية الإنجاب عند الشخص المصاب. الحالات الوراثية السائدة المميتة (أي أن الشخص المصاب يموت قبل وصوله سن الإنجاب) تظهر بشكل إفرادي نتيجة طفرات جديدة neumutation . من أهم صفات ونتائج الوراثة السائدة :

١ . الأشخاص الحاملين لهذه الصفة دون أعراض عبارة عن استثناء .
٢ . نسبة الطفرات الجديدة neumutation ، يقصد بذلك الحالات غير المرافقة بقصة عائلية تزداد مع زيادة حدة المرض. في الحالات الصعبة المميتة (letalmutation) يكون الحديث دائماً وفي كل حالة عن طفرات جديدة (neumutation) .

٣ . عند الحديث عن حالة إفرادية، لا توجد خطورة بالنسبة للأطفال الآخرين من نفس الأبوين، لأن هذه الطفرات الجديدة في العادة لا تكرر نفسها، بشرط أن لا يوجد gonadenmosaik في عائلات الأبوين.

٤ . خطورة بنسبة ٥٠ % يتعرض لها جميع الأطفال من زواج شخص مختلف التركيب الوراثي heterozygous من شخص سليم (Ss × ss = Ss, Ss, ss, ss) .

٥ . عند زواج حاملين للصفة سيتعرض ٢٥ % من الأطفال لأعراض شديدة (Ss × Ss = SS, Ss, Ss, ss) .

٦ . التنازلات الناتجة عن الصفات الوراثية السائدة وغير المميتة إما أن تكون وراثية (عائلية) أو ناتجة عن طفرات جديدة. في الأمراض والتنازلات العائلية الشائعة والناتجة عن عوامل وراثية سائدة (v. Recklinghausen syndrome, Marfan syndrome) تكون في ٣٠ - ٥٠ % من الحالات ناتجة عن طفرات جديدة. نظرياً، وفي حالات الوراثة السائدة سيكون احتمال أن يورث الـ alell بنسبة ٥٠ % عند كل طفل. عندما يكون الأبوان حاملين للصفة سيصاب ثلاثة أرباع الأطفال، منهم ثلث homozygous و نصف heterozygous . الصفة السائدة تؤثر في حالة homozygous بشكل شديد جداً، وقد يكون مميتاً (homozygotia effect) في نفس الوقت الذي يكون تأثيرها في حالة التركيب الوراثي المختلف heterozygous نسبياً ضعيفاً من ناحية الأعراض السريرية

Parrot syndrome, homozygous ، Steatocystomia multiplex, homozygous letal) غير قابل للحياة).

الوراثة الجسدية المتنحية (autosomal recessive) :

- 1 . قرابة consanguinity الأبين تشير إلى وجود الوراثة المتنحية.
- 2 . الاضطرابات الناتجة عن الوراثة المتنحية تظهر عادة خلال جيل واحد، حيث يصاب الأبناء حسب النسب التالية 1 : 2 : 1 (homozygous سليم، hetrozygous ، homozygous مريض). خطورة إصابة أطفال من زوجين مختلفي التركيب الوراثي heterozygous هي إذاً 1 : 4 : 1 ($Cc \times Cc = CC, Cc, Cc, cc$) .
- 3 . أبناء شخص حامل للصفة الوراثية معرضين للإصابة فقط عندما يكون الشريك حاملاً للصفة أيضاً. زواج شخصين متماثلتي التركيب الوراثي homozygous سيصاب أطفالهم بنسبة 100% ($cc \times cc = cc$) ، أما زواج شخصين أحدهم مختلف التركيب الوراثي heterozygous والآخر متماثل التركيب الوراثي homozygous فيصاب 50% من أطفالهم ($Cc \times cc = Cc, Cc, cc, cc$) .
- 4 . تزداد خطورة إصابة الأطفال من زواج الأقارب.
- 5 . الأمراض الاستقلابية (أي الأمراض الناتجة عن تغيرات البروتينات الإنزيمية enzymprotein) ناتجة مع استثناءات قليلة عن وراثة متنحية أو مرتبطة بالكروموزوم X .

الوراثة المرتبطة بالكروموزوم X (X-chromosomal) :

- 1 . غالبية التنازلات المرضية المرتبطة بالكروموزوم X ناتجة عن وجود مورثة متنحية، مما يعني أن حاملي هذه المورثة هم بالدرجة الأولى نساء.
- 2 . المورثات تنتقل عبر النساء الخاليات من الأعراض غالباً. الوراثة من أب إلى طفل ذكر غير ممكنة.
- 3 . التزاوج بين ذكر طبيعي وأنثى سليمة حاملة للمرض ($X^*X \times XY = X^*X, X^*Y, XX, XY$)
التزاوج بين ذكر طبيعي وأنثى مريضة ($X^*X^* \times XY = X^*X, X^*Y$)
التزاوج بين ذكر مريض وأنثى سليمة ($XX \times X^*Y = XX^*, XY$)
التزاوج بين ذكر مريض وأنثى سليمة حاملة للمرض ($X^*X \times X^*Y = X^*X^*, X^*Y, XX^*, XY$)
التزاوج بين ذكر مريض وأنثى مريضة ($X^*X^* \times X^*Y = X^*X^*, X^*Y$)
- 4 . الاضطرابات الوراثية السائدة المرتبطة بالكروموزوم X تتظاهر آثارها عند الإناث مختلفة التركيب الوراثي heterozygous بشكل أخف مما هو عليه الحال عند الإناث متماثلة التركيب الوراثي hohmozygous حيث تلعب العوامل المميتة في هذه الحالات دوراً مهماً.

الوراثة المرتبطة بالكروموزوم Y (Y-chromosomal) :

تنشأ هذه الحالة عند وجود عوامل وراثية لبعض الصفات على الكروموزوم Y ولا يوجد لها الليل على الكروموزوم X ، وتبعاً للسلوك الكروموزومي تظهر هذه الصفات في الآباء وأبنائهم الذكور دون الإناث. من أول الصفات التي اكتشفت عند الإنسان والتي تتبع مثل هذا السلوك هي صفة الجلد الحشفي ، حيث تبين أن هذه الصفة تنتقل من الذكور المصابين بهذا المرض إلى أبنائهم الذكور فقط عن طريق الكروموزوم Y ، ومن الواضح والحالة هذه أن لا تترث الإناث هذه الصفة.

الاضطرابات الوراثية الناتجة عن مجموعة من الجينات (Polygenia) :

وجد حتى الآن أن الجزء الأكبر من الاضطرابات العائلية التي لاتتسلك مسار قوانين ميندل في الوراثة ناتجة ليس عن طفرة تحدث لمورثة واحدة، وإنما لعدد من المورثات (الجينات). مؤشرات الخطورة في مثل هذه الحالات غير واضحة لأنه من غير المعروف عدد الجينات المشاركة في حدوث عرض معين، لذلك فإن الوصول إلى احتمالات الإصابة بالأرقام، كما هو الحال في الأمراض والتنازلات الناتجة عن مورثة واحدة والخاضعة للقوانين المنديلية يكون في الاضطرابات الوراثية الناتجة عن مجموعة من الجينات غير ممكناً، ويجب في هذه الحالات تقييم كل مرض أو تناذر بشكل إفرادي. وفي هذه الحالات من الضروري القيام بسلسلة من الإجراءات التشخيصية التي قد تكون معقدة. بعكس ندرة الأمراض الناتجة عن مورثة واحدة فإن الأمراض والتنازلات الناتجة عن مجموعة من الجينات أكثر وأوسع انتشاراً، كأمثلة على ذلك الداء السكري *diabetes mellitus* ، التأتبية *atopia* ، الصرع *schizophrenia* . للشكل الظاهري لهذه الأمراض علاقة بالعوامل البيئية المحيطة، وتظهر وكأنها متعددة الأسباب، أي تخضع لعوامل جينية وأخرى بيئية خارجية بعد الولادة. وهذه قد تكون عوامل الوسط الخارجي المعتادة (مكونات الأطعمة، الإنتانات المختلفة، العوامل الفيزيائية كأشعة الشمس مثلاً، الضغوطات والمؤثرات النفسية المختلفة) التي ليس لها تأثير عند الأشخاص العاديين، بينما ولأسباب عائدة إلى الاستعداد الوراثي المتعدد الجينات تؤدي إلى حدوث أمراض واستمرارية أمراض أخرى.

التشوهات الناتجة عن شذوذات النمط النووي أو الكروموزومات :

منذ عام ١٩٥٦ أمكن بمساعدة الميكروسكوبات الضوئية والطرق الخاصة والنوعية في الحصول على المستحضرات المدروسة من عرض الكروموزومات كل على حدة، ذلك ساعد على تحديد الزيغانات الصبغية المسؤولة عن وجود الأعراض المرضية الناتجة عن ذلك، هذه الشذوذات الصبغية المورفولوجية تشمل المئات حتى الآلاف من الجينات، و من أهم ما يميز التنازلات الناتجة عن الشذوذات الكروموزومية :

- ١ . بسبب إمكانية حصول تغيرات على المئات من الجينات في عملية الزيغان الصبغي، يمكن ومن ناحية النمط الظاهري أن تظهر تنازلات وأمراض مختلفة الشدة تتراوح بين تشوهات شديدة مركبة تؤدي إلى عدم قدرة الرضيع على الحياة وبين أعراض خفيفة غير مؤثرة على الحياة وأحياناً من النادر الشعور بوجودها.
- ٢ . كل مرض خلقي غير مشخص عند الأطفال حديثي الولادة يستدعي إجراء تحليل ودراسة كروموزومية مفصلة.
- ٣ . في الحالات غير سوية الصيغة الصبغية (*aneuploid*) تكون احتمالات الخطورة عند إخوة حامل العلامة المرضية مقارنة بأطفال من آباء آخرين من نفس العمر غير مرتفعة أو مرتفعة قليلاً.
- ٤ . في حالات الإزفاء (*translocation*) أو الزيغانات الصبغية الهيكلية الأخرى تكون نسبة الخطورة عند الأطفال من أشخاص حاملين لهذه الشذوذات في أن يرثوا هذه الصفة بحدود ١٠ %، أما عند حدوث إزفاء بين صبغيات متماثلة فتكون نسبة الخطورة ١٠٠ %.
- ٥ . يجب التأكيد على ضرورة التشخيص قبل الولادة عند الأشخاص الحاملين للإزفاء.
- ٦ . تزداد احتمالات عدم سوية الصيغة الصبغية *aneuploid* مع ازدياد عمر الأم الحامل.

قيمة بيليروبين المصل وكذلك الفوسفاتاز ، اضطرابات هضمية مع علامات سوء الامتصاص، كساح rachitis ونزوف شعرية (سوء اصطناع البرترومبين الناتج عن نقص الفيتامين K) وذلك نتيجة نقص امتصاص الفيتامينات المنحلة في الدهون، تغيرات كبدية تشمعية كاذبة والتهابات قنوات صفراوية cholangitis ناكسة، ارتفاع ضغط وريد الباب portal-hypertonia ، في بعض الحالات تترافق هذه الأعراض مع تغيرات في وظائف الكلية ناتجة عن نفس التغيرات التي تصيب الكليتين، athrogryposis و / أو ضخامة القلب الأيمن. في الحالات الخلقية يعيش هؤلاء المرضى فقط من أشهر قليلة إلى عدة سنوات. هذا المرض ذات صفة وراثية متنحية، أما حالات الركود الصفراوي داخل الكبد عند الحوامل فهي ذات صفة وراثية سائدة. incidence : 22000 : 1 ، ثلاثة أرباع هذه الحالات دون أعراض خارج كبدية. العلاج يتم بانتعاج حمية غذائية وتعويض النقص وإعطاء الفينوباربيتال، عمليات زرع الكبد حققت نجاحاً ملحوظاً.

Aarskog - Scot - Syndrome
Dysplasia faciogenitalis, syndromus
Welch - Temtamy, Facio-Genital
syndrome.

Aarskog Dagfinn (ولد ١٩٢٨) - طبيب أطفال

نرويجي، Scot C. I. - طبيب غدد أمريكي.

تتضمن هذه المتلازمة مجموعة تشوهات خلقية وراثية (وراثية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X)، حيث وصفت حوالي مائة حالة من هذا المرض بعد اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٧٠. تشمل الأعراض تشوهات في الوجه والأطراف والجهاز التناسلي ومن أهمها : macrocephalus مع توضع مرتفع مثلث الزوايا لحدود شعر الجبهة، انقلاب فتحتي الأنف نحو الأمام، شفة عليا عريضة، hypertelorismus عيني، ptosis ، blepharophimosis ، سوء تنسج محارة الأذنين، وجه مدور، قصر الرقبة، التواء أصابع اليد، تسطح القدم، genu recurvatum ، استرخاء

AAA - Syndrome

Achalasia, Alacrimia, Addison-symptoms, Allgrove syndrome.

تضيق بوابة المعدة الوظيفي أو التشريحي ذات الأسباب المختلفة. أساس الخلل في الأشكال ذات الطبيعة الوراثية مايزال مجهولاً (ربما خلل في اصطناع الـ fibrillin). في الحالات المركبة من هذا التناذر يحصل مقاومة لـ ACTH مع ما ينتج عن ذلك من قصور قشرة الكظر. تظهر العلامات المرضية الأولى في مرحلة البلوغ ونادراً في مرحلة الطفولة أو الرضاعة. الأعراض : cardiospasmus أو تضيق نهاية المري مع ما يؤدي إليه ذلك من توسع للمري، صعوبة كبيرة في البلع، إقياء، إضافة إلى استنشاق ومضاعفات رئوية. في حالات Allgrove - syndrome الذي وصفت حوالي خمسين حالة منه حتى الآن تظهر العلامات الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة مرافقة بنوبات مهددة للحياة من نقص السكر، وذلك على خلفية قصور قشرة الكظر الناتجة عن المقاومة لهرمون ACTH . على الأقل في مجموعة من الحالات تم التأكد من الطبيعة الوراثية لهذا المرض (وراثية جسدية متنحية). العلاج عرضي بمخيمات العضلات الملساء وجراحي بتصحيح الخلل التشريحي.

Aagenaes - Syndrome

ركود صفراوي داخل كبد عائلتي متفانم : إعاقة جريان الصفراء ذات الأسباب المختلفة، حيث يحصل ركود في الصفراء ناتج في جزء منه عن سوء تنسج ليفي للقنوات الصفراوية النهائية داخل الكبدية. يمكن التمييز بين مجموعة من الأشكال السريرية : ركود صفراوي داخل كبد بدئي ناكس (Summerskill syndrome -) مع بدء ظهور الأعراض في العقد الأول إلى الثالث من العمر، ركود صفراوي داخل كبد عائلتي متفانم ومبكر (Byler - syndrome ، Byler - morbus)، والشكل الشديد الذي يتظاهر داخل الرحم خلال فترة الحمل. الأعراض - ركود صفراوي، يرقان ناكس مع حكة pruritus وارتفاع في



Abaza-(Hoet) - Syndrome

مجموعة علامات مرضية تلاحظ أثناء فترة الحمل :
سمنة من نوع كوشينغ، الداء السكري المؤقت عند
الأم، زيادة في وزن وطول الطفل.

ABCD - Syndrome

► Hirschsprung-morbus.

Abderhalden - Syndrome

► Abderhalden - Fanconi - Syndrome

Abderhalden - Fanconi - Syndrome

Morbus Abderhalden - Fanconi,
syndromus Fanconi - de Toni - Debre,
syndromus Lignac, cystinosis maligna,
diathesis cystinica, diabetes
aminacidicus, nanosomia renalis,
infantilismus renalis, rachitis renalis.

Abderhalden Emil (١٨٧٧ - ١٩٥٠) - فيزيولوجي

وبيوكيميائي سوي سري،

Fanconi Guido (١٨٨٢ - ١٩٧٣) - طبيب أطفال

سويسري.

مرض وراثي ذو صفة متنحية (autosomal
recessive) (مكتسب ؟؟) ناتج عن خلل أنزيمي
مع اضطراب في استقلاب الحموض الأمينية مع أو
بدون تخزين السيستين cystine . آلية هذا المرض
عائدة إلى خلل في عملية نقل الحمض الأميني
cystin وأقل من ذلك الأحماض الأمينية الأخرى
خلال الأغشية الليزوسومية، وذلك كنتيجة للخلل في
البروتين الليزوسومي الغشائي cytosin ؛ يتم طرح
البروتينات غير المفككة بشكل كامل نتيجة هذا الخلل
الاستقلابي عن طريق كبيبات الكلية مما يتسبب في
تصلب كبي glomerulosclerosis . سريريا - وزن

الصفن، androtropia ، syndactylia ، قصر
واتساع مساحة الديدن والقدمين، cryptorchismus
وفتوق، زيادة تمدد المفاصل، قصر القامة. الأعراض
أقل حدة عند الإناث. العلاج عرضي كما، أن
تصحيح بعض العيوب ممكن .

Aase - Syndrome

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية
(autosomal recessive) يظهر على شكل
قصور ولادي connatal في اصطناع الكريات الحمر
erythropoësis ، ووجود ثلاث سلاميات في إصبع
الإبهام. مخبرياً - erythrocytopenia، انخفاض
هيموغلوبين الدم، ارتفاع الخضاب الجنيني HbF ،
reticulocytopenia؛ في نقي العظم - نقص أو
انعدام خلايا المراحل ما قبل اصطناع الكريات الحمر
الناضجة. يلاحظ تراجع تلقائي للمرض خلال العقد
الثاني من العمر. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة
الأولى عام ١٩٦٩ تم وصف حوالي ١٢ حالة.
العلاج - في مرحلة الطفولة نقل الدم وإعطاء
الكورتيزونات، أما فيما بعد فليس هناك ضرورة للعلاج.
(الشكل ١) .



Aase - Smith - Syndrome

مرض وراثي ذو صفة صبغية جسدية سائدة
(autosomal dominant) : تشوهات-Dandy
Walker ، شرم الحنك (سقف الحلق)، خلل السير
(الحركة)، قلس (تقفع) المفاصل الكبيرة
والصغيرة، talipesequinovarus . منذ اكتشاف
هذا المرض عام ١٩٦٨ سجل في ثلاثة عائلات. هذا
التناذر مطابق لـ Gordon-syndrome .
(الشكل ٢) .

Abercombe John (١٧٨٠ - ١٨٤٤) - طبيب اسكتلندي.

مرض ناتج عن خلل في استقلاب البروتينات، وهو ذات طبيعة وراثية صغبية جسدية سائدة (autosomal dominant) : الداء النشواني في الكلية والطحال والكبد والأمعاء والغدد فوق الكلية (الكظر) و عدد الإفراز الداخلي الأخرى. سريرياً يمكن تمييز الأنواع التالية: **typ I (النوع البرتغالي)** : تظهر العلامات الأولى في الفترة بين العشرين والستين عاماً، غالباً عند الذكور في الأربعينيات وعند النساء في الخمسينات، وتسد هنا الأعراض العصبية مع علامات مميزة تبدأ عادة من الأطراف السفلية (polyneuropathia ، analgesia ، paraesthesia ، شلل الأطراف السفلية)، تقرحات جلدية، خلل في وظيفة الجهاز المعدي المعوي والمثانة، تغيرات مرضية على مخطط القلب الكهربائي، تعتم عدسة العين. المرض يتفاقم بسرعة والمريض يموت بعد حوالي العشر سنوات. **typ II (النوع السويسري الأمريكي الهندي)** : تظهر العلامات المرضية بين العقدتين الثاني والسابع من العمر، وذلك على شكل تظاهرات عصبية في الأطراف العلوية بالدرجة الأولى، تعتم عدسة العين، تناذر قناة الرسغ، اعتلال العضلة القلبية، تطور مزمن متفاقم على مدى عشرات السنين، كما في النوع الأول تكون الأعراض أقل حدة عند النساء. **typ III (النوع الدانماركي أو النوع القلبي)** : الظهور الأول للأعراض في الأربعينيات من العمر، على شكل بطء ضربات القلب bradycardia ، ضخامة قلبية وضعف قلبي ؛ الأنواع الأخرى نادرة وقليلة الانتشار، وهي - **typ IV (Van Allen typ ، Iowa typ)** : يتظاهر على شكل اعتلال عصبي كلوي؛ **typ V (النوع الفنلندي، Meretoja typ)** : سغل قرنية العين، تغيرات جلدية وخرل الأعصاب القحفية؛ **typ VI (النوع الأيسلندي Cystatin-C- typ)** : amyloidangiopathy ؛ والنوع الهولندي **typ**

طبيعي بعد الولادة مع توقف النمو خلال العام الأول من العمر، نمو قزامي متناسق nanismus ، تغيرات عظمية كساحية، كسور مرضية، كسور كاذبة، عدم التحمل الحراري thermolabilitis ، رهاب الضوء، وهن adynamia العضلات الدائنية بسبب نقص بوتاسيوم الدم، إمساك مزمن، polyuria ، polydipsia ، toxicosis ، hyperaminoaciduria ، albuminuria ، glycosuria . في المراحل المتقدمة - تليف كلوي مع ارتفاع التوتر الشرياني وارتفاع الكرياتينين والفوسفات وأحياناً الكالسيوم في المصل، تجمع بللورات السيسيتين في جميع خلايا الجهاز النسيجي الشبكي reticulohistiocyter system ، العثور على cystine في قرنية العين والطحال والعقد اللمفية ونقي العظم. الإنذار - بغياب المعالجة يموت المريض خلال ٦ - ٨ سنوات بالتسمم البولي الدموي (uraemia)، يمكن ملاحظة حالات أقل حدة. التغيرات العظمية الكساحية لا تتجاوب عادة على المعالجة ب vit D . العلاج - العلاج العرضي لخلل الشوارد، الستيروئيدات، وكذلك حمية غذائية فقيرة بالسيسيتين والميتيونين، إضافة إلى جرعات عالية من فيتامين D يمكن أن تطيل من عمر المريض، المعالجة الفموية ب cysteamin منذ سن الطفولة المبكر من أجل محاولة نزح السيسيتين يمكن أن تقلل من حدة الأعراض، زرع الكلية يمكن أن يكون مفيداً في حالات الأعراض الكلوية الشديدة، رأب القرنية keratoplasty يمكن أن يحسن من الأعراض العينية. incidence : 100.000-200.000 : **Abdominal - Syndrome** أعراض البطن الحادة المشابهة لأعراض التهاب الزائدة الدودية الحاد (pseudoappendicitis) في حالات coma diabeticum و polyarthritis والمرافقة أحياناً ب pleuritis و carditis .

Abercombe - Syndrome
Amyloidosis generalisata,
amiloidopathia, degeneratio amyloides.

تتسج الأعضاء التناسلية genitaldysplasia ، غياب زغب الحميل، قلة تشعر camptodactylia ، الرأس والجسم، صعوبة سمع، تأخر في القدرة على الكلام، التطور النفسي الحركي عادة ضمن الحدود الطبيعية، صغر القامة. المضاعفات الناتجة عن غياب الحماية التي تؤمنها الجفون من الصعب أحياناً السيطرة عليها جراحياً. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٧٧ سجلت ١٢ حالة فقط. (الشكل ٣)



Abrami - Vidal - Syndrome

► Haym - Widal syndrome.

Abrami Pierre (١٨٧٩ - ١٩٤٣) - طبيب فرنسي. يشمل هذا التناذر سريراً : التهاب الطرق الصفراوية الصاعد بالعصيات الكولونية e. coli ، التهاب قناة الصفراء cholangitis ، وما يتبع ذلك من نتائج مثل فقر الدم الانحلالي.

Abramova - Fiedler - Syndrome

Myocarditis Fiedler, Fiedler syndrome.

Abramov c. c. - طبيب روسي وصف هذا الاتناذر عام ١٨٩٧ ،

Fiedler Carl Ludwig Alfred (١٨٣٥ - ١٩٢١) - طبيب ألماني.

التهاب عضلة قلبية خلالي مجهول السبب : يتميز هذا المرض ببداية حادة مع زلة تنفسية، زرقة، تسرع قلب، اضطراب، إضافة إلى العلامات الأخرى للضعف القلبي، ضخامة كبدية وطحالية، وذمة عامة، ريثم غالوب القلبي، توسع حدود القلب في كل الاتجاهات؛ على مخطط القلب الكهربائي - انخفاض وصلة ST ، مع T سلبية أو مسطحة؛ من غير النادر أيضاً ملاحظة احتقان في الطرق التنفسية

VIB : خلل في β -amyloidprotein مع أميلويدوز الشرايين الدماغية ونزوف دماغية)؛ **typ VII** (oculoleptomeningeal-typ) : عتسه dementia ، ميل إلى السكته (النزف الفجائي الغزير) apoplexia ، فقد البصر والسمع، نزوف دماغية؛ **typ VIII** (النوع الألماني الأمريكي الكلوي الحشوي غير المرافق باعتلال أعصاب، typ Ostertag) : ضخامة طحالية، nephrosis ؛ **typ IX** (النوع الياباني) : مشابه للنوع I ، ويتصنيف آخر يمكن أن يعني الداء النشواني الجلدي؛ **typ X** (النوع السويدي) : إصابات إفرادية في شمال السويد، يتميز بفقان البصر نتيجة تعتم عدسة العين؛ **typ XI** (النوع الهنغاري السحائي الدماغي الوعائي) : توضع transthyretin في الأوعية السحائية الصغيرة والأنسجة الدماغية والنخاعية وفي العقد العصبية الشوكية وكذلك في الأعصاب المحيطية والقلب والكليتين، dementia ، ataxia ، فقدان السمع ونوبات شبيهة بالشقيقة؛ **typ XII** : النوع الأمريكي الكلوي. هذه الأنواع الموصوفة أعلاه ذات صفة وراثية صبغيه جسدية سائدة، يجب تمييزها عن الأشكال الأخرى من الداء النشواني البدئي (حمى البحر المتوسط على سبيل المثال). العلاج - زرع الكبد يمكن أن يحد من تفاقم الأعراض، نجاحات متفاوتة بإعطاء methotrexat و resochin ، يمكن أن يحقق بعض النجاح أيضاً إعطاء dimethylsulfoxid DMSO .

Aberfeld - Syndrome

► Schwartz - Jampel syndrome.

Ablepharon - Macrostomia - Syndrome

مرض وراثي ذات صفة صبغيه جسدية متنحية ومن الممكن سائدة (autosomal recessive, dominant) : غيبة الأجناف ablepharon ، قصر الجفون أو غياب الجفون والأهداب، كبر فم ناتج عن اتساع أطرافه، غلظ وجفاف الجلد، سوء تتسج محارة الأذن، athelia أو hypothelia وسوء

Achard - Syndrome

Arachnodactylia.

(١٨٦٠ - ١٩٤٤) Achard Emile Charles

طبيب داخلية فرنسي.

فرط تنسج عظام وغضاريف الأطراف من منشأ وراثي

(وراثية صبغية جسدية سائدة autosomal

dominant) : سريريا - ضعف الأنسجة الضامة،

أصابع غريبة الشكل، أصابع عنكبوتية

arachnodactylia ، خلع / تحت خلع، وكذلك خلع

رضفة جانبي، retrogenia ، في بعض الحالات سوء

تعظم dysostosis عظام اليدين والقدمين والجمجمة

والفك السفلي، نقص حجم الفك السفلي، تخلخل

مفاصل اليدين والقدمين. ليس لهذا المرض أهمية

سريرية. العلاج غير ضروري.

Achard - Foix - Meeuzon - Syndrome

Agnesis coccygeosacralis.

Foix - طبيب عصبية فرنسي، Meuzon - طبيب

فرنسي.

مجموعة تشوهات خلقية تتضمن : غياب العصعص

os coccygis ، عدم اكتمال نمو عظام الحوض،

ضمور عضلات الفخذين والساقين والإليتين، وغالباً

سلس بولي وغانطي.

Achard - Thiers - Syndrome

Diabete des femmes a barbe (F).

Thiers Joseph (١٨٨٥ - ١٩٧٣) - طبيب فرنسي.

الشعرانية hirsutismus المرافقة للداء السكري عند

النساء. سريريا - الداء السكري مع فرط نمو الشعر

hypertrichosis من النوع المذكر بما في ذلك نمو

شعر الذقن دون علامات الترجل virilismus

الأخرى، سمنة adipositas ، غالباً ارتفاع توتر

شرياني، انعدام الطمث amenorrhoea ، عد (حب

الشباب) acne . السببيات - هذه الأعراض ناتجة

إما عن ورم غدي نخامي أو ورم الغدة الكظرية.

Achenbach - Syndrome

Haematoma paroxysmale manus.

Achenbach Walter (ولد ١٩٢١) - طبيب ألماني.

نزف عفوي يؤدي إلى ورم دموي haematoma على

الوجه الراحي لأصابع اليدين، يظهر بعد ممارسة أقل

العلوية أو إسهالات في بداية المرض. يصيب هذا

المرض غالباً الأطفال واليافعين. في الحالات الحادة

ينتهي بالموت في غضون عدة أيام، وفي الحالات

تحت الحادة في غضون عدة أشهر.

Abt - Letterer - Siwe - Syndrome

Morbus Letterer - Siwe, morbus Abt -

Letterer - Siwe, reticulosis aleucaemica, reticulosis maligna, reticuloendotheliosis infectiosa.

Abt Arthur Frederik (١٨٦٧ - ١٩٥٥) - طبيب

أطفال أمريكي، Letterer Erich (ولد ١٩٥٨) - باحث

أمريكي في علم الأمراض، Siwe Sture (ولد ١٨٩٧) -

طبيب أطفال سويدي.

كثرة المنسجات histiocytosis مع تطور خبيث

للإصابة (وراثية جسدية متنحية autosomal

recessive ، أو قد تكون مرتبطة بالكرموزوم X)،

يصادف عند الأطفال بعمر ١ - ٢ سنة، وتكون

النتيجة غالباً الوفاة. سريريا - ترفع حروري، ضخامة

كبدية وطحالية، ضخامة العقد اللمفية، فرقية نزفية

ناتجة عن نقص الصفائح، فقر دم،

pancytopenia ، dyspnoe ، alopecia ،

أحياناً اندفاعات جلدية شبيهة بالإكزيما، diarrhoe ،

قصر قامة غير متناسق، نقص مناعة شديد، تغيرات

تنكسية مدممة destructive تصيب العظام

والأعضاء المختلفة، إصابة جزئية للدماغ تبدأ

بأعراض عصبية؛ شعاعياً - بؤر انحلالية واضحة

الحدود في العظام وخاصة عظام القحف والأطراف

والأضلاع تظهر على الصورة الشعاعية بشكل يشبه

الخرطة الجغرافية. هذا المرض يتفقم غالباً بسرعة

كبيرة ويؤدي إلى الوفاة في غضون أسابيع قليلة.

incidence - 50.000 : 1 . العلاج -

الستيروئيدات ، الصادات الحيوية، ومثبطات الخلايا

(Vinblastin) تؤدي إلى نتائج مختلفة من مريض

لآخر، يمكن لزراع نقي العظم أن يكون ذات فائدة

أيضاً.

Acetaldehyd - Syndrome

► Coprinus syndrome.

جهد عضلي أو نتيجة التعرض للبرد، يصادف غالباً عند النساء؛ مخبرياً تكون معايير التخثر الدموي والنفاذية الوعائية ضمن الحدود الطبيعية. الإنذار جيد.

Achor - Smith - Syndrome
Achor R. W. ، Smith Lucian Anderson (ولد ١٩١٠) - طبيباً داخلية أمريكان.

Acro-Cardio-Facial - Syndrome
مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية (autosomal recessive) (؟) يتظاهر على شكل مجموعة من التشوهات الخلقية التي تشمل الأطراف والقلب والوجه : شرم الشفة والحنك، سوء تنسج محارة الأذن، تشوهات قلب خلقية، فقد الأصابع (غيبية إصبع أو أصابع) ectrodactylia ، تعتم قرنية العين، صغر القامة. وصفت ثلاثة حالات من هذه المرض حتى الآن. (الشكل ٤) .



Acromicriæ - Syndrome

► Longdon syndrome.

Acro-Oto-Ocular - Syndrome

وصف هذا المرض حتى الآن عند أخوين إضافة إلى حالتين منعزلتين، وهو مرض وراثي (؟) ذات صفة صبغية جسدية متنحية (autosomal recessive) : ترافق brachydactylia مع التصاق أصابع جزئي : syndactylia ، thenarhypoplasia ، palmarhyperkeratosis ، hypothernarhypoplasia ، pseudopapilloedema ، صعوبة سمع مختلطة، ، hypotelorismus ، و ، blepharophimosis ، شكل وجه مميز .

Acro-Renal-Utero-Mandibular - Syndrome

وصفت من هذا المرض ١٠ حالات إفرادية وعند إخوة حتى الآن، يفترض أن يكون مرض وراثي ذات صفة

اضطرابات استقلابية مع نقص بوتاسيوم الدم بسبب الجوع. سريرياً - تنكس عضلي، علامات إسهال المناطق الحارة (الذرب) spru ، إصابات جلدية شبيهة بالتغيرات الجلدية الناتجة عن الحصاص pellagra ، فقر دم زائد الصباغ anaemia ، hyperchromica ، إسهال ، indispositio ، علامات نقص وظيفة الغدة الكظرية، achlorhydria ، hypochloræmia ، hypokalaemia ، ارتفاع base excess ، hypocalcaemia ؛ انخفاض البولية، انخفاض الألبومين؛ في البول - زيادة البروتين؛ في البراز - زيادة الشحوم المعتدلة.

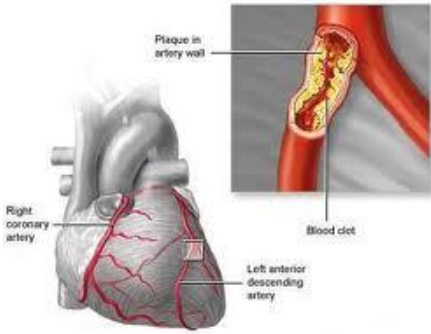
d, Acosta - Syndrome

Morbus d, Acosta, morbus montanus, مرض الجبال (المرتفعات)
d, Acosta Jose (١٥٣٩ - ١٦٠٠) - راهب يسوعي ومبشر أسباني في البيرو.
مجموعة الأعراض الناتجة عن انخفاض الضغط الجوي (غالباً عند متسلي الجبال والارتفاع إلى أماكن عالية) : تسرع التنفس مع زلة تنفسية، اضطرابات نفسية (لامبالاة، laxitas ، euphoria ، اكتئاب depressio متغير)، اضطرابات التوازن، السمع والنظر (عمى نهاري hemeralopia ، خلل الإحساس بالألوان) .

Acroasphyxiae - syndrome

► Cassirer syndrome.
Acro-callosum - Syndrome
Schinzel syndrome.
مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية (autosomal recessive) ناتج عن سوء أو عدم تنسج corpus callosum . الأعراض - oligophrenia ، arachnoidal cysts ،

diminished bowel motility حتى إمكانية
(urinary retention ، paralytic ilius)
Acute coronary - Syndrome



(Adair) Dighton - Syndrome

▶ van der Hoeve syndrome.

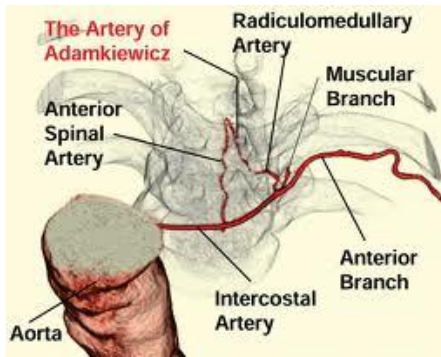
Adamantiadse - Behcet - Syndrome

▶ Behcet syndrome

Adamkiewicz - Syndrome

Adamkiewicz Albert (١٨٥٠ - ١٩٢٤) - طبيب

بولوني.



مجموعة الأعراض الناتجة عن انسداد فروع الشرايين القطنية التي تغذي بالدم منطقة النخاع الشوكي القطني (أول من وصف هذه الشرايين هو Adamkiewicz عام ١٨٨١). عند الانسداد الكامل لهذه الشرايين يلاحظ شلل أطراف سفلية مرتخ غير قابل للتراجع مع فقدان كامل للحس؛ أما عند الانسداد الجزئي تكون النتيجة مختلفة: شلل حركي مرتخ، شلل مرتخ مع خلل الحس بالدرجة الأولى، وهذا

صعبة جسدية متحبة (autosomal recessive).
الأعراض - الوجه (microgenia ، شرم الحنك، تشوهات عينية)، uterusdysplasia عند المرضى الإناث، يضاف إلى ذلك تشوهات تناسلية وكلوية وعينية وسمعية أخرى. الأطفال المولودون غير قادرين على الحياة. (الشكل ٥)



Acute Anticholinergic - Syndrome

تتأثر مرضي ناتج عن معاكسة تأثير الاستيل كولين على المستقبلات الموسكارينية : المسببات (toxic antihistamines - drugs ، antispasmodic ، antiparkinsonian drugs ، belladonna alkaloids ، agents plants ، ophthalmic cycloplegics ، containing anticholinergic alkaloids ، tropane derivatives . الأعراض - تعكس أعراض هذا المرض ما يسمى بـ anticholinergic toxidrome ، حيث يمكن التمييز بين أعراض وعلامات مركزية (alterd mental status ، incoherent speech ، disorientation ، agitation ، hallucinations ، delirium ، coma ، somnolence ، violent behaviour seizures ، ونادراً central respiratory failure ، hyperthermia) وعلامات محيطية (mydriasis ، جفاف الأغشية المخاطية، سخونة واحمرار الجلد، توسع الأوعية المحيطية، تسرع القلب،

. الأعراض في منطقة الرأس - قلة شعر hypotrichosis موضوعة، خلل في تعظم القحف،



تنقب (توهد) الدماغ (porencephalia ، انفلاق الرأس schistocephalia ؛ خلل وظيفة الجملة العصبية المركزية وأعضاء البصر - علامات مميزة على مخطط الدماغ الكهربائي، تأخر نمو الملكات العقلية والنفسية الحركية، زيادة التوتر العضلي مع تصلب وتشنج، صرع epilepsy ، قيلة دماغية (فتق دماغي) encephalocele ، برانية الدماغ ، hemiparesis ، hemiplegia ، exencephalia ، strabismus ، microphthalmia ، تشوه الأعصاب البصرية والحليمات البصرية papillae ؛ تغيرات الأطراف - تشوه وسط اليد، تشوه شقوق وسط اليد، عدم انتظام شكل وطول الأصابع، syndactylia ، قصر اليدين، brachydactylia ، صغر أو غياب أطراف اليدين والقدمين، قصر والتصاق أصابع القدم، حنف القدم، انحناء القدم؛ أعراض أخرى - تشوهات قلب خلقية، تعدد الثديين...الخ. وصفت حالة من هذا المرض عند مولود غيرقابل للحياة بسبب الغياب الكامل للجلد وللطبقة النسيجية تحته إضافة إلى chanalatresia ،

يتسبب في خلل وظيفة المعصرات (atonia أو spasmus) ، شلل أطراف سفلية أحادي الجانب monoplegia مع خلل الحس، خلل وظيفة معصرات عابر. (الشكل ٧).

Adams - Kreschner - Syndrome

► Kreschner - Adams syndrome.

وصف الطبيب الأمريكيان من شيكاغو Adams و Kreschner عام ١٩٤٨ حالة خاصة من ذات الرئة الخلالية المزمنة القيحية عند البالغين، دون سبب محدد والمستمرة منذ سنوات. سريريا - سعال مزمن مع بقاء الحالة العامة بوضع جيد؛ شعاعياً - علامات ذات رئة مزمنة مع ارتشاحات تحتل قاعدة الرئتين يمكن أن توحى للوهلة الأولى بأنها ورمية؛ تنظير القصبات bronchoscopy - تشاهد وذمة في الغشاء المخاطي للقصبات في المنطقة المصابة مع قيح أو إفرازات دموية، وهذه العلامات يمكن أن توحى بخراجة رئوية pulmonary abscess . منذ عام ١٩٧٠ لم يصادف في المراجع العالمية ذكر لهذا التناذر؛ في السنوات الأخيرة يدور الحديث دائماً عن ما يسمى بذات الرئة المتخثرة القيحية necrotizing suppurative pneumonia سواء الحادة أو المزمنة التي يعود سببها لجراثيم وميكروبات مختلفة خاصة عند الأشخاص المضعفين مناعياً أو المرضى المعالجين بالكورتكوستيرويدات القشرية لفترة طويلة.

Adams - Oliver - Syndrome

Aplasia cutis congenita.

مرض وراثي نادر جداً ينتقل بصفة صبيغية سائدة (autosomal dominant) . يتميز هذا المرض بتغيرات وخلل يصيب الجلد والعظام المتوضعة تحته ، كما يتميز بتغيرات خاصة تشمل القحف والأطراف، وتكون حدة أعراضه مختلفة إلى حد كبير بين مصاب وآخر. توجد أربعة أشكال لهذا المرض : typ I - الإصابة على مستوى الخط المتوسط والرأس بشكل متناظر؛ typ II - إصابة الأطراف أو الجذع (-5 10 %)؛ typ III - إصابة الرأس والأطراف؛ typ IV - الشكل المرافق بـ epidermolysis bullosa

قصور مزمن في وظيفة قشرة الكظر (مكتسب، نادراً وراثية صبغية جسمية متنحية autosomal recessive) : نقص تنتسج قشرة الكظر أو سغل dystrophia هذه الغدة البدني لأسباب خارجية مختلفة؛ نقص مطلق في هرمونات القشرة الكظرية ناتج عن نقص التنبيه أو نقص التنسج (نقص تنتسج قشرة الكظر، نقص معزول في ACTH) ، نقص تركيز الألدوستيرون الناتج عن نقص تصنيعه بسبب الخلل الأنزيمي، أو نقص ACTH-Releasinghormon . تظهر الأعراض الأولى في الحالات الوراثية في مرحلة الطفولة المبكرة، دون علاج يموت هؤلاء المرضى خلال العام الأول من العمر. سريرياً - وهن وشعور سريع بالتعب، نحول بسبب فقدان الشهية anorexia ، زيادة تصبغ أعضاء الجسم المعرضة للضوء أو للضغط الخارجي (هذه الزيادة في التصبغ ناتجة عن زيادة إفراز هورمون الانترميدين intermedinum من قبل الغدة النخامية adenohophysis بسبب ضعف التأثير الراجع أي غياب التأثير المثبط لهرمونات قشر الكظر على الغدة النخامية)، صلغ، غثيان ونادراً إقياء، ميل إلى انخفاض سكر الدم، بطء نظم القلب، انخفاض التوتر الشرياني، انخفاض حرارة الجسم، ضعف الرغبة الجنسية، hypogonadismus؛ مخبرياً - انخفاض صوديوم وكلوريد الدم وزيادة البوتاسيوم. العلاج - الكورتيكويدات وجزئياً غذاء غني بـ NaCl .

Addison - Biermer - Syndrome

► Biermer syndrome.

Addisson - Gull - Syndrome

Morbus Addiso - Gull, morbus Rayer, vitiligoidea plana, vitiligoidea tuberosa, fibroma lipomatodes, xanthoma.

Addison Thomas (١٧٩٣ - ١٨٦٠) - طبيب

إنكليزي، Gull William (١٨١٦ - ١٨٩٠) -

فيزيولوجي إنكليزي.

خلل في استقلاب الشحوم الفوسفورية خاصة عند النساء المسنات. سريرياً - ضخامة كبدية، يرقان

anus imperforatus إضافة إلى سوء تنتسج رئوي وأعضاء أخرى. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٧٦٧ تم تسجيل حوالي ٥٠٠ حالة. العلاج - من الممكن حصول شفاء ذاتي عن طريق تكون ندبات، كما يمكن اللجوء للجراحة التصنيعية (الرأب أو الترقيع) من أجل تجنب النزوف والتهابات السحايا. (الشكل ٨) .

Adams - Stokes - Syndrome

► Morgagni - Adams - Stokes syndrome.

Robert Adams (١٧٩١ - ١٨٧٥) ، William

Stokes (١٨٠٤ - ١٨٧٨) - طبيبان من Dublin .

حالة الغياب القصير للوعي الناتجة عن التوقف النبوي المؤقت لعمل القلب (asystolia) والناتج إما عن توقف عمل العقدة المولدة للنبضات الكهربائية المسؤولة عن تقلص العضلة القلبية، أو عن الحصار العقدي الأذيني أو الحصار الأذيني البطيني. يتميز هذا المرض بأن المريض، ودون أية مقدمات، وفي حالات الشعور الكامل بالصحة يتعرض فجأة لنوبة من فقدان الوعي، عندما يعود عمل القلب إلى طبيعته يصحو المريض فجأة، وبنفس السرعة التي فقد فيها الوعي، حيث لا يعود يتذكر اللحظة التي حصل فيها غياب الوعي (retrograde amnesia) .

التشخيص يتم بالاعتماد على مخطط القلب الكهربائي، أحياناً يكون من الصعب، وربما من المستحيل اكتشاف تغيرات مخطط القلب الكهربائي، وذلك عندما لا يكون المريض في حالة النوبة. أسباب هذا المرض عائدة إما إلى تصلب الشرايين arteriosclerosis أو الإصابات الالتهابية للحزمات الناقلة للسائلة العصبية داخل القلب، يضاف إلى ذلك احتشاء العضلة القلبية.

Adaptation - Syndrome (GAS)

► Selye syndrome.

Addison - Syndrome

Morbus Addison, morbus bronseus, melasma suprarenalis, hypocorticismus.

Addison Thomas (١٧٩٣ - ١٨٦٠) - طبيب

إنكليزي.

الدم hyperlipaemia ، وصفار (صفار مبقع أو لويحي) xanthelasma .

Adrenogenital - Syndrome

المتلازمة الكظرية التناسلية : خلل في وظيفة الغدة الكظرية (زيادة إفراز الغدد الكظرية) ، الناتج عن التضخم hypertrophia ، أو فرط التنسج hyperplasia أو عن الأورام (adenoma) ، تختلف الأعراض حسب الجنس المصاب وزمن بدء الإصابة، حيث يمكن تمييز خمس نماذج لهذه الإصابة :



متلازمة الكظر التناسلية الولادية congenital

adrenogenital syndrome : عند الأولاد

الذكور : isosexuella interrenalismus

الظهور المبكر للعلامات الجنسية الثانوية مع بقاء الخصيتين بحجم صغير وتأخر في تكون الحيوانات المنوية؛ الانغلاق المبكر للمشاش يؤدي إلى قصر الأطراف نسبياً بالمقارنة مع طول الجذع، نمو عضلي شديد؛ مخبرياً - زيادة إطران ١٧ - كيتوستيرونيدي، زيادة الاستروجين estrogen و البريغنانديول pregnandiول . عند الفتيات :

pseudohermaphroditismus

heterosexuella interrenalismus ، يمكن

تقدير زمن بدء الاضطرابات الهرمونية في مرحلة

التكون الجنيني من خلال التغيرات الجنسية

المورفولوجية (التغيرات الشديدة تعني بدء

الاضطرابات قبل الاسبوع العشرين) : ضخامة البظر

بما يشبه العضو التناسلي الذكر penis ، تغيرات

الشفر الكبير labia majora بشكل يشبه الصفن

مرافق بحكة جلدية شديدة، ورم جلدي أصفر xantomatosis cutis ، داء ميلانيني جلدي melanosis cutis ، في المراحل النهائية تأهب للنزوف الدموية diathesis haemorrhagica .

Addison - Schilder - Syndrome

► Fanconi-Prader syndrome.

Adie - Syndrome

Weill - Reys - Adie syndrome, Adie - Holmes syndrome, Kehrer - Adie syndrome, pseudotabes pupillotonica.

Adie William (١٨٨٦ - ١٩٣٥) - طبيب عصبية

إنكليزي.

التنكس الوراثي الانتقائي لعقد الجذر الخلفي للنخاع الشوكي وللعقد الهدبية (وراثه صبغيه جسديه سائده autosomal dominant). تظهر الأعراض عادة بعمر ٢٠ - ٣٠ سنة؛ نسبة إصابة النساء أكثر بأربعة أضعاف من نسبة إصابة الرجال؛ المرض ذو تطور سليم. سريرياً - خلل في منعكسات حدقة العين، انخفاض أو انعدام المنعكسات الوترية، فرط حساسية الحدقتين للفعل الكولينري، جزئياً شعور خفيف بالتعب و نمل parasthesia . العلاج - لا توجد ضرورة للعلاج. (الشكل ٩).



Adie - Holmes - Syndrome

► Adie syndrome.

Adipositas-Hyperthermia-Oligomenorrhoea-Parotitis - Syndrome

► AHOP syndrome.

Adlersberg - Wang - Syndrome

مرض يبدأ في مراحل العمر المتأخرة بعد العقد الخامس. سريرياً - داء سكري خفيف مترافق مع تصلب شرياني arteriosclerosis ، ارتفاع شحوم

prednisolone)، في حالات قصور المبيضين عند النساء ينصح بإعطاء الأوستروجينات. (الشكل ١٠).

Adson - Syndrome

► Naffziger syndrome.

Adson - Coffey - Syndrome

► Naffziger syndrome.

ADULT - Syndrome

Acro-Dermato-Ungual- Lacrimo-Tooth syndrome.

► Berndorfer syndrome.

Adult Respiratory Distress - Syndrome (ARDS)

قصور تنفسي مفاجئ مهدد للحياة ، يمكن أن يصيب أي شخص كان معافى سابقاً، وذلك كنتيجة لتعرضه لأحد الأمراض الرئوية أو غير الرئوية التي تسبب أذية رئوية واسعة. رغم اختلاف الأسباب المهيمنة لهذا النوع من القصور التنفسي الخطير والمفاجيء تبقى أعراضه السريرية والتغيرات الفيزيولوجية والتشريحية المرضية الناتجة عنه واحدة. في البداية تمر فترة هجوع تكون وظائف الرئة طبيعية فيها تماماً، يلي ذلك انخفاض في ضغط الأوكسجين الشرياني الجزئي PaO2 ، ثم تبدأ المطاوعة الرئوية بالانخفاض، يرافق ذلك ارتشاحات رئوية منتشرة على صورة الصدر الشعاعية، تأخذ شكل الارتشاح السنجي. سجل تطور ARDS كنتيجة للأمراض التالية : الصدمة shock ، الإنتانات (تجرثم الدم الناتج عن سليبات الغرام، ذات الرئة الفيروسية والبكتيرية والفطرية

- الإصابات الجراحية (الصمامة الدهنية، الرضوض الصدرية، الإصابات الجراحية خارج الصدر).
- استنشاق المواد السائلة (عصاره المعدة، الماء الحلو والمالح، الكوليندرات السائلة)
- المستحضرات الدوائية، ومن أهمها colchicin ، aspirin ، barbiturate ، methadon ، propoxyphen ، ethchlorvynol ، hydrochlorthiazid ... الخ.

scrutum ، غالباً تشوهات في المهبل vagina والإجليل urethra ، الأعضاء التناسلية الداخلية طبيعية غالباً، ظهور شعر العانة المبكر ونمو شعر اللحية والشوارب، صوت رجالي، سرعة النمو الطولي، الانغلاق المبكر لمشاشة العظام، تأخر نمو الثديين أو عدم نموهما، غياب الطمث البدئي أو تأخر ظهور العادة الشهرية؛ مخبرياً - التغيرات الهرمونية كما هو عند الأولاد الذكور .

متلازمة الكظر التناسلية المكتسبة : تتميز عن متلازمة الكظر التناسلية الولادية بأن التغيرات تظهر بعد مرحلة النمو الجسمي الطبيعي. عند الرجال : تخنث feminization ، تؤدي gynacomastia ، سوء نمو الصفن والعضو التناسلي، انعدام الشبق libido والقدره على الجماع potentia ، جزئياً يتشكل تناذر كوشينغ؛ مخبرياً - زيادة إطراح ١٧ - كيتوستيرويد في البول. عند النساء : ترجل (استرجال) verilization ، ضمور الثديين، تضخم البظر؛ مخبرياً - كما هو عند الرجال .

متلازمة الكظر التناسلية دون مضاعفات : نقص أنزيم hydroxylase-21 ؛ سريرياً - استرجال، سرعة نمو العظام (بلوغ)؛ مخبرياً - cortisol الدم منخفض، testosterone مرتفع، في البول ارتفاع 17 ketosteroide - وكذلك الكيتوستيرويدات الأخرى .

متلازمة الكظر التناسلية بفقدان الأملاح : غياب hydroxylase - 21 مما يتسبب في توقف اصطناع الكورتيكوستيرويدات المعدنية mineralcorticoide ؛ سريرياً - إقياء، إسهالات كما في Addison syndrome ، تشنج بواب المعدة الكاذب pseudopylorospasmus .

متلازمة الكظر التناسلية مع ارتفاع التوتر الشرياني : خلل في hydroxylase - 17 β ، نادراً جداً احتباس الصوديوم، ارتفاع التوتر الشرياني، فرط الحجم hypervolaemia ؛ العلاج - التعويض الدائم بالكورتيكوستيرويدات (cortisone ، hydrocortisone ، dexamethasone ،

► Gamstorp syndrome.

AEC - Syndrome

Ankyloblepharon-Ectodermal-Clefting syndrome.

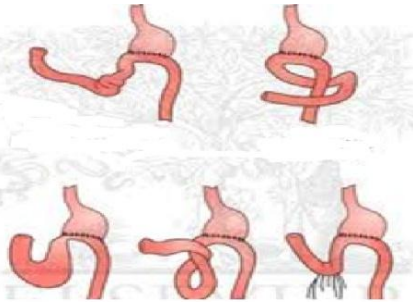
تتأخر مرضي سجل في سياق الإصابات الخلقية المركبة التي تشمل شرم في منطقة الشفتين-الفكين-الحلق (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية autosomal recessive or dominant). العلامة المميزة لهذا التناذر هي التصاق الجفنين ankyloblepharon filiforme adnatum .

Affective - Syndrome

الحالات التي تعكس اضطرابات المزاج والحالة النفسية. حسب الطبيعة العاطفية والمزاجية يمكن تمييز : متلازمة هوسية manic syndrome ، ومتلازمة اكتئابية depressive syndrome .

Afferent loop - Syndrome

متلازمة العروة الواردة : مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن إعاقة الإفراغ و / أو الامتلاء الزائد (بسبب التوضع العميق للعروة الواردة). سريرياً - يشعر المريض بألم في منطقة البطن العلوي الأيمن بعد تناول الطعام مباشرة ويختفي مباشرة بعد التقيؤ . (الشكل ١١) .



After - Stevens - Johnson - Syndrome

► Stevens - Johnson - Syndrom e

Agamanolis - Syndrome

► CDG syndrome.

Agastric - Syndrome

مجموعة العلامات المرضية المتمثلة بنقص شديد بالفيتامينات والمواد الغذائية الأخرى الناتجة عن الاستئصال الكامل للمعدة : نحول مستمر رغم محاولة

- المواد السامة المستنشقة (الأوكسجين بتراكيز عالية، دخان السجائر، المواد الكيميائية المخرشة - cadmium ، NH3 ، CL2 ، NO2 ، phosgene)
- أمراض الدم (التخثر المنتشر ضمن الأوعية، نقل الدم بكميات كبيرة، بعد مجازة قلبية رئوية) .
- اضطرابات الاستقلاب (التهاب البنكرياس، paraquat ingestion ، uremia) .
- أمراض أخرى (التسمم الحلمي، lymphangitis carcinomatosa ، ارتفاع الضغط داخل القحف، التهابات الرئة الشعاعية، الصمة الهوائية، بعد cardioversion ... الخ) .

للأسف تعتبر التغيرات المرضية الناتجة عن ARDS غير نوعية، ولا يمكن من خلالها معرفة السبب المؤدي إلى المرض. في المرحلة الحادة تظهر التغيرات المرضية بشكل وذمة خلالية وسنخية إضافة إلى نزوف شعيرية، يرافق ذلك تجمع بقايا بروتينية وأجزاء خلايا محطمة في الأسناخ الرئوية؛ في مرحلة متأخرة تغطي الأسناخ الرئوية والجذع السنخي ductus alveolaris بأغشية هيلينية hyaline membrane حيث يعتقد بأن هذه الأغشية ناتجة عن ارتشاح لسائل ودمي يحتوي على مواد ذات وزن جزيئي عالٍ وخاصة الفيبرينوجين fibrinogen ؛ في أجزاء كثيرة لوحظ باستخدام المجهر الإلكتروني تغطية الأسناخ الرئوية بالخلايا من النوع II بدلاً من الخلايا نوع I كما لوحظت زيادة واضحة في سماكة الحاجز الهوائي الدموي، حيث تتم عملية التبادل الغازي؛ السير والإنذار - كلما كانت الأذية أكبر، وكلما ازدادت استمراريته ، كلما كان احتمال حدوث التليف الرئوي وانتفاخ الرئة أكبر .

Adynamia - Hyperkalemia - Syndrome



Ahasverus - Syndrome

Ahasverus - إحدى شخصيات خرافات العصور الوسطى، التي عوقبت من الله بالتجوال الأبدي لأنها لم تعطِ الفرصة للمسيح بالراحة في الطريق إلى المكان الذي تم صلبه فيه. علامات الإدمان على المخدرات narcomania : المرضى يراجعون مختلف العيادات الطبية، ويقومون برواية قصص مرضية دراماتيكية، وأحياناً من الممكن أن يسببوا لأنفسهم جروح وإصابات مختلفة من أجل إقناع الآخرين بحاجتهم إلى الدواء وخاصة الأدوية المخدرة.

Ahlström - Syndrome

► Ahlström - Hallgren syndrome.

Ahlström - Hallgren - Syndrome

Ahlstrom Carl-Henry (ولد ١٩٠٧) - طبيب

عصبية ونفسية وباحث سويدي في علم الوراثة،

Hallgren B. - باحث سويدي في علم الوراثة.

مجموعة تشوهات خلقية ذات صفة عائلية (وراثية صبغية جسدية متنحية autosomal recessive) :
 ، adipositas ، mellitus ، diabetitis ،
 ، hyperuricaemia ، nystagmus ،
 ، strabismus ، pigmentosa ، retinitis . صمم .

Ahlström - Olson - Syndrome

Heredoretinopathia congenitalis.

Olson Olaf - طبيب عيون سويدي.

مجموعة عيوب خلقية في شبكية العين (وراثية صبغية جسدية متنحية autosomal recessive) مع

تعويض المواد الناقصة بما في ذلك أنزيمات البانكرياس؛ حالياً وفي حالات نادرة يمكن ملاحظة الأعراض الكاملة لهذا التناذر، والتي تتضمن فقر الدم بعوز الحديد و vit B12 وحمض الفوليك، وكذلك نقص بروتينات الدم hypoproteinaemia .

Aglossia - Adactylia - Syndrome

Hypoglossia-Hypodactylia syndrome.



مجموعة من التشوهات الخلقية على خلفية التمزق المتتابع disruptions-sequence نتيجة انسداد الأوعية داخل الرحم، وذلك في حالات التوائم وحيدة المشيمة واضطرابات التخثر (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية السائدة أو المتنحية autosomal recessive , dominant ?) : سوء تنسج اللسان بدرجات مختلفة مع صغر الفك السفلي micrognathia ، غياب اللسان aglossia ، في الأشكال الشديدة syngnathia مع نقص تنسج الفك السفلي، تشوهات أسنان، تشوهات شديدة تصيب الأطراف العلوية والأطراف السفلية ابتداءً من نهايتي العضد humerus والفخذ femur ، تشوه أطراف peromelia على شكل syndactylia ، splenogonadal fusion ، مستوى ذكاء ضمن الحدود الطبيعية. وصفت الحالة الأولى من هذا المرض عام ١٧١٨ وقد تم تسجيل حوالي مائة حالة من هذا المرض منذ ذلك الوقت على شكل حالات فردية. العلاج بالإصلاح الجراحي التقويمي للفك وبالإجراءات المساعدة فيما يخص عملية التكلم. (الشكل ١٢) .

الإسعافية إعطاء السيرومات والاعتماد على
peritoneal dialysis ، بعض الحالات تستجيب
بشكل جيد على العلاج بفيتامين B1 (نقص جذب
thiamin-pyrophosphat ↓ decarboxylase) .

Ahumada - del Castillo - Syndrome

Argonz - del Castillo syndrome, Forbes -
Albright syndrome.

Ahumada Juan Carlos (ولد ١٨٩٠) - طبيب

نسائية أرجنتيني،

Castillo Ernique Benjamine del (ولد ١٨٩٧) -

طبيب غدد أرجنتيني.

ثلاثي مرضي وراثي ناتج عن إغداد

adenomatosis أو ورم في الغدة النخامية (وراثية

صبغية جسدية سائدة autosomal dominant)

يلاحظ عند النساء الشبابات غير الحوامل وغير

المنجيات : سريراً - amenorrhoea ،

galactorrhoea ؛ مخبرياً - انخفاض تركيز

هورمون الغونادوتروبين gonadotropin في البول .

Aicardi - Syndrome

Aicardi J. - طبيب أطفال فرنسي.



قصور نمو الجسم الجاسيء (الجسم الثفني)

corpus collosum مرافق لشذوذ مشيمي شبكي

(وراثية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) يظهر في

سن الطفولة المبكر فقط عند الفتيات : سريراً - تأخر

وقصور عقلي، تقلص شديد عند القيام بالحركات

القابضة، اعتلال مشيمي شبكي

chorioretinopathy (وجود أجواف)،

microcephalia ، تشوهات عيون مختلفة؛ شعاعياً

اضطرابات في الرؤية، غير مترافقة بأية شذوذات
غدية أو عصبية.

AHOP - Syndrome

Adipositas-hyperthermia-
oligomenorrhoea-parotitis syndrome,
parotitis recidivans bilateralis
diencephalica, syndrome Rauch.

OHOP : hyperthermia-H ، adipositas-A ،
parotitis-P ، oligophrenia-

سريراً - adipositas ، فرط حرارة hyperthermia

متقطع ، تباعد الطموث (ندرة الحيض)، ضخامة

غدة نكفية ناكسة ومؤلمة، اضطراب النوم، اكتئاب؛

مخبرياً - غالباً زيادة تركيز PO3--- و K+ في

اللعاب.

Ahorsirup - Syndrome (D)

Menke - syndrome II, leuzinosis.

مرض وراثي صبغي متنحي (autosomal

recessive) ناتج عن نقص في خميرة

α - ketocid - decarboxylase مع ما ينتج عن

ذلك من خلل في تحطم الأحماض الأمينية ثنائية

السلسلة valin ، leucin ، isoleucin .

incidence : 100000 : 1 . سريراً - نقص

بعض الأحماض الأمينية وتراكم بعضها الآخر يؤدي

إلى أذية في تطور الجملة العصبية المركزية في

الأسابيع الأولى بعد الولادة مما يتسبب في خمول

apathia ، اضطرابات تنفسية، وتشنجات عضلية.

السير والإنذار - تحدث الوفاة بعد عدة أشهر، لكن

من المحتمل وجود حالات أقل حدة، لمصير الأطفال

المصابين علاقة باكتشاف المرض في الأيام الأولى

بعد الولادة. التشخيص - رائحة مميزة للبول، الكشف

عن الأحماض الأمينية ثنائية السلسلة في البول. من

الضروري البدء سريعاً بنظام غذائية فقير بالأحماض

الأمينية isoleucin ، leucin ، valin ؛ العلاج

يعتمد بالدرجة الأولى على حمية غذائية فقيرة

بالأحماض الأمينية المذكورة أعلاه مع اختلاف واضح

في درجات الإستجابة حيث لذلك علاقة بشدة الخلل

الاستقلابي وبزمن بدء المعالجة، في الحالات

- شذوذ في الفقرات، اختلاف وضع الدماغ وانحرافه عن الوضع الطبيعي heterotopia ؛ يضاف إلى ما سبق علامات مميزة على مخطط الدماغ الكهربائي EEG . وصفت ١٠٠ حالة من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٦٥ وحصراً عند الإناث، إضافة إلى ٤٧ حالة XXY . (الشكل ١٣) .

Aicardi - Goutieres - leukodystrophia - Syndrome

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية (autosomal recessive) متتحية، وصف للمرة الأولى عام ١٩٨٤ عند ثمانية أطفال شكوا من اعتلال دماغي عائلي متفقم encephalopathia progressiva مع تكلس في قاعدة العقد العصبية، leukodystrophia و CSE-lymphocytosis . أعراض هذا المرض توحى بإصابة فيروسية دون العثور على فيروس قد يكون السبب. عائلتين بإصابة عند ثلاثة أطفال في كل عائلة وعدة عائلات بإصابة عند طفلين في كل عائلة أصبحت حتى الآن معروفة في المراجع العالمية. فترة الحمل، الولادة ومحيط الرأس عند المولودين تكون عادة طبيعية، لكن بعد الولادة مباشرة تتطور وبسرعة microcephalia ؛ أعراض هذا المرض تظهر باكراً جداً عادة قبل الستة أشهر من العمر، وغالباً خلال الأشهر الثلاثة الأولى من العمر وأحياناً منذ لحظة الولادة.

AIDS - Syndrome

Aquired Immune Deficiency Syndrome. تناذر ينجم عن الإصابة بفيروس نقص المناعة الإنساني HIV يترافق بحدوث إنتانات انتهازية بسبب إصابة الفيروس للخلايا للمفاوية الثانية CD4، وبورم نادر هو ورم كابوزي؛ وهو من الأمراض التي تنتقل بالدرجة الأولى عن طريق الجنس. التظاهرات السريرية - المرحلة الأولى (المتلازمة الحادة) : تظهر بعد فترة حضانة ٣ - ٨ أسابيع وتستمر ٣ - ٤ أسابيع، تشبه سريريا الأنفلونزا أو داء وحيدات النوى، ومن أهم أعراضها ترفع حروري مع تعرق وآلام عضلية أو ألم بلعومي مع ضخامة عقد لمفية وطفح

جلدي حطاطي أو شروري؛ مخبرياً - يمكن الكشف عن مستضدات الفيروس في دم المريض بعد ١ - ٥ أشهر من العدوى؛ المرحلة الثانية (الضخامة العقدية المزمنة الشاملة) : تظهر بعد ٦ - ١٢ شهراً من العدوى، وتستمر ٣ - ٥ سنوات؛ تتميز هذه المرحلة بضخامة عقدية قاسية وغير مؤلمة تصيب منطقتين على الأقل عدا المغننية، الحالة العامة للمريض تبقى جيدة؛ مخبرياً - يبقى تعداد T4 في الدم المحيطي أكثر من ٤٠٠ / ميكروليتر؛ المرحلة الثالثة (الاضطراب تحت السريري للجملة المناعية) : تبدأ عندما يصبح T4 أقل من ٤٠٠ / ميكروليتر، حيث يلاحظ نقص الكريات البيض والصفائح مع فقر دم؛ المرحلة الرابعة (غياب التفاعلات الأرجية جزئياً)؛ المرحلة الخامسة (التنازلات المتعلقة بالإيدز) : يلاحظ غياب كامل للتفاعلات الأرجية، التظاهرات السريرية مختلفة، لكنها لا تشمل غرن كابوزي أو أحد التظاهرات الأساسية لمرض الإيدز: الترفع الحروري المستمر أو المتقطع لمدة ٣ أشهر دون سبب واضح، نقص وزن المريض، الضخامة العقدية المرافقة والمستمرة لمدة ٣ أشهر، تعرق ليلي شديد، إسهالات مزمنة لمدة ٣ أشهر، الإنتانات بالمبيضات في الجوف الفموي وعلى اللسان، إنتان الجلد والأغشية المخاطية المعمم، إنتانات الطرق التنفسية، الإنتانات العصبية، الصدف؛ مخبرياً - نقص تعداد T4 إلى أقل من ٢٠٠ / ميكروليتر لكن أكثر من ١٠٠ / ميكروليتر؛ المرحلة السادسة : مخبرياً يكون تعداد T4 أقل من ١٠٠ / ميكروليتر. وتتضمن: ١ . الانتانات الانتهازية في الإيدز - تسبب بمجموعة كبيرة من العوامل الممرضة الجرثومية (المتفطرات السلية الطيرية أو المفطورات السلية أو السالمونيلا أو الشيفيليا) والفيروسية (EBV, CMV, HSV) (Papva virus والطفيلية (المنكيسة الكارينية، التوكسوبلازما، الأسطوانيات... الخ) والفطرية (المبيضات البيض، الشاشيات، المستخفيات)، ٢ . غرن كابوزي؛ مخبرياً يكون تعداد T4 أقل من ١٠٠ /

Ainhum - معناها عزل أو فصل بإحدى اللهجات الإفريقية.

تبدأ هذه المتلازمة بعمر ٣ - ٤ سنوات، وتصيب الزنوج فقط وأحياناً الهنود، وهي عبارة عن مجموعة تشوهات خلقية وراثية (وراثية صيدية سائدة autosomal dominant) : تقرن keratitis يصيب جلد أصابع يتطور بشكل تدريجي بحيث يؤدي في النتيجة إلى تموت وسقوط هذه الأصابع؛ شعاعياً - انحلال عظام سلاميات أصابع القدمين الوسطى والأخيرة المصابة. (الشكل ١٥).



Air-conditioning - disease

مرض تحسسي ناتج عن الإقامة في أوساط مناخية معينة. كعوامل محسسة allergen تم فصل أنواع من الفطور مثل aspergillus ، cladosporium و fusarium . أهم الأعراض : التهاب أنف تحسسي ، rhinitis ، التهاب ملتحمه conjunctivitis ، صداع والتهاب قصبات مزمن.

Akesson - Syndrome

► Audry syndrome.

Akureyri - Syndrome

Morbus Akureyri.

يكروليتر. السير والإنذار : مازال هذا المرض من الأمراض القاتلة رغم أن الأدوية الحديثة ساهمت في إطالة زمن حياة المرضى. (الشكل ١٤).



Ainhum - Syndrome

Dactylolysis spontanea, dactylolysis essentialis, morbus ainhum, ayun, Sukha Pakla

مما يؤدي إلى يرقان (اصفرار الجلد و sclerenicterus) حيث يمكن أن يكون ذلك العلامة الأولى لهذا المرض، هذه الأعراض تظهر عادة قبل الشهر السادس من العمر؛ في أوقات متأخرة يشكو هؤلاء المرضى من حكة جلدية ومن العلامات المختلفة لغياب الوظيفة الكبدية، وخاصة تشمع الكبد. يلاحظ هذا المرض عند كل واحد من ١٠٠٠٠٠ من الأطفال الأحياء.

Alajouanine - Syndrome

Alajouanine Theophile (ولد ١٨٩٠) - طبيب عصية فرنسي.

مجموعة شذوذات خلقية (وراثية صبغية جسدية سائدة autosomal dominant) : خزل ثنائي الجانب يصيب العصب المبعد للعين nervus abducens والعصب الوجهي nervus facialis من النمط المركزي، جنف، وتشوه في القدم ثنائي الجانب.

Alarm - Syndrom (G)

► Selye syndrome.

Al-Awadi/Rass - Rothchild - Syndrome

Fuhrmann syndrome, Raas - Rothchild syndrme.



وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٨٥ وفي حالات إفرادية قليلة خاصة في بلدان المشرق (٤

Akureyri - مدينة شمال اسلاند، حيث في العام ١٩٤٨ سجل أول وباء بهذا المرض.

مرض خمجي من منشأ فيروسي يذكر بشلل الأطفال poliomyelitis . يلاحظ هذا المرض في أشهر الشتاء، وغالباً عند الشباب بعمر ١٥ - ٢٠ عاماً. سريرياً - ترفع حروري معتدل من نوع continue (مستمر)، ألم عضلي، paraesthesia ، تهيج حركي نفسي، insomnia ، diaphoresis ، خزل paresis عضلي بسيط عارض.

Alagille - Syndrome

وصف هذا المرض للمرة الأولى واعتبر مرضاً قائماً بحد ذاته في العام ١٩٧٥ . وهو مرض يصيب القنوات الصفراوية الصغيرة في الكبد، حيث تكون هذه القنوات أصغر وأقل عدداً مقارنة بالحالة الطبيعية (نقص تتسج القنوات الصفراوية)؛ يضاف إلى ذلك تشوهات أخران على الأقل في أعضاء أخرى من الجسم - منظر خارجي مميز (بروز الجبهة إلى الأمام، تباعد العينين بشكل واضح عن بعضهما وتوضعهما عميقاً، بروز الذقن إلى الأمام)، تشوهات قلبية وعائية من خفيفة جداً إلى خطيرة بحاجة إلى تدخل جراحي، وقد تؤدي إلى موت مبكر، تشوهات عظام وعمود فقري، embryotoxon في العينين (تجمع لمادة في المساحات الداخلية للقرنية)؛ الأعراض الأخرى الأقل تكراراً - تأخر النمو، أمراض كلوية، تأخر عقلي، تشوهات عظمية أخرى، ارتفاع حدة الصوت. قد يكون هذا المرض وراثياً، وقد يظهر عند أشخاص لا توجد قصة وراثية لديهم فيما يخص هذا المرض، حيث لوحظ تكرار هذا المرض عند الأطفال المولودين من أمهات عانين أثناء فترة الحمل من بعض الأمراض الفيروسية كالحصبة. من الأسباب الأخرى لنقص وغياب القنوات الصفراوية خلل نقل الأملاح الصفراوية في الخلايا الكبدية مما يؤدي إلى تراجع ثانوي في عدد هذه القنوات. سير المرض يظهر على شكل ركود صفراوي، حيث يتم اصطناع الصفراء بكميات أقل، وبالتالي تقل كمياتها المنتقلة إلى الأمعاء

(recessive) : هشاشة fragilitas عظام ، ضخامة كبدية وطحالية، تأخر في النمو، اضطراب المشي؛ في حالات نادرة - atrophia nervi optici ، tetania ، sepsis، anaemia - شُعاعياً - علامات تصلب في جميع العظام. الإنذار - غالباً ماينتهي المرض بالوفاة في سن الطفولة، علماً أنه سجلت حالات ذات صفة وراثية سائدة تميزت بإنذار جيد. سريريّاً يمكن تمييز الأشكال التالية : (١) osteopetrosis tarda (Albers-Schönberg syndrome II) : تصلب عظام بؤري يتطور ببطء وفي ثلاثة أرباع الحالات دون أعراض، حيث يكتشف عرضياً وبالصدفة عن طريق التصوير الشعاعي، الشكوى تكون أحياناً من صداع، ألم في منطقة الحوض والعظام، ذات عظم ونقي، سهولة تكسر العظام، تشوهات أسنان، فقر دم، وضمور العصب البصري؛ (٢) osteopetrosis maligna : خلقي، فقر دم ناتج عن خلل وظيفة نقي العظم، ضخامة كبدية وطحالية، سهولة تكسر (نقص) عظام شديدة، macrocephalus ، فقدان القدرة على النظر والسمع، خلل في القدرة على المشي، وبتكرز عظام، tetania ، الموت في مرحلة الطفولة إما نتيجة النزوف أو الانتانات؛ (٣) osteopetrosis letalis : سجلت هذه الحالة عند جنينين مع كسور متعددة وارتفاع شديد في الكثافة العظمية؛ (٤) Albers-Schönberg syndrome I : فترة حياة بحدود العشرين عاماً، تصاب عظام الجمجمة بالدرجة الأولى، مع progenia mandibular osteomyelitis ، تسوس أسنان، فقدان السمع والنظر نتيجة ضمور العصب البصري؛ (٥) osteopetrosis مع حمض انبوبي (Guibaud- Vaincel syndrome) : نقص خميرة II carboanhydrase ، نكسات دماغية مع oligophrenia ؛ (٦) osteopetrosis Stanescu : تظهر الأعراض الأولى في سن الطفولة، زيادة تكسر العظام، صغر القامة،

حالات فقط خارج هذه المنطقة) وذلك في العائلات التي يكثر فيها زواج الأقارب؛ وهو مرض ذات صفة وراثية صبغية متنحية (autosomal recessive). الأعراض - تشوهات أطراف متناظرة مع ulnaaplasia ، fibulaaplasia ، femurhypoplasia ، إصابة الساقين عادة أشد من إصابة الزراعين، تشوهات thoraxdystrophia ، تشوهات في الحوض، تشوهات بولية تناسلية، craniofacialdysmorphia ، سغل الأظافر . (الشكل ١٦) .

Albarran - Ormond - Syndrome

► Ormond syndrome.

Albers-Schönberg - Syndrome

Morbus Albers - Schonberg, osteopetrosis familliaris, osteosclerosis congenita diffusa, Guibaud - Schönberg syndrome.

Albers-Schonberg Heinrich Ernst (١٨٦٥ -

١٩٢١) - طبيب جراحة وأشعة ألماني.



تصلب عظام منتشر osteosclerosis diffusa (وراثية صبغية جسدية متنحية autosomal

acromegalia ، شكوى مختلفة شديدة ناتجة عن الآلام العظمية وتشوه وهشاشة هذه العظام، من غير النادر أيضاً فرط نشاط درق مع جحوظ exophthalmus . مخبرياً - كالسيوم وفوسفور الدم، وكذلك وظيفة الغدد مجاورات الدرق ضمن الحدود الطبيعية، زيادة تركيز الفوسفاتاز القلوية في المصل، Ca^{++} و PO_4^{---} غالباً طبيعياً، الهرمونات في البول طبيعية، غالباً *ikterus prolongatus* . يفترض وجود حالات ذات صفة وراثية جسدية متنحية (autosomal recessive) . باستثناء شذوذات نادرة كانت الحالات المسجلة من هذا المرض والبالغة بحدود ١٥٠ حالة إفرادية. العلاج عرضي.

Albright - Bantam - Syndrome

► Martin - Albright syndrome.

Albright - Butler - Bloomberg - Syndrome

Hypophosphataemia.

Butler Allan Macy (ولد ١٨٩٤) - طبيب أطفال أمريكي، Bloomberg Esther - طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات خلقية وراثية تظهر خلال العام الأول من العمر (وراثية صبغيّة سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) : قصر القامة، كساح معدن على العلاج بالفيتامين D ، تلين عظام مع تغيرات عظمية كساحية مؤلمة، تشوه شكل الجمجمة، خلل عاج الأسنان، ساقين على شكل حرف O ، تظهر مضاعفات هذا المرض على شكل تضيق القناة الشوكية، arthrosis ، spondylosis ، وصعوبة سمع ناتجة عن خلل الأذن الداخلية، alopecia ، nephrocalcinosis ، وخلل في وظائف الكليتين؛ عند النساء الحوامل، ويسبب خلل استقلاب الفوسفات توجد خطورة الإصابة بتلين العظام osteomalacia . مخبرياً - hypophosphataemia ، hyperphosphaturia بسبب الخلل في إعادة امتصاص الفوسفات من الأنابيب الكلوية، غالباً ارتفاع نسبة الفوسفاتاز القلوية. تتحسن الأعراض مع بقاء وانتهاء فترة نمو العظام الفيزيولوجية. يعتبر هذا

vara ، platyspondylia ، coax ، brachydactylia . هذا المرض منتشر على مستوى العالم 20000 - 100000 : 1 (٥٠ % من الحالات من النوع II)، من النوع الرابع سجلت عدة حالات فقط، النوع الخامس عند العرب بالدرجة الأولى، أما النوع السادس فسجل في ٥ حالات من زواج الأقارب. العلاج - نظام تغذية فقير بالكلس وغني بالفوسفور P، الستيروئيدات القشرية، parathormon و γ -interferon في مرحلة الطفولة، وهي ذات نتائج مختلفة ومتعلقة بنوع الإصابة، استئصال الطحال وزرع نقي العظم تعتبر أيضاً من الوسائل العلاجية المرتبطة بالأعراض الدموية. (الشكل ١٧) .

Albert - Syndrome

Morbus Albert, achillobursitis.

Albert Eduard (١٨٤١ - ١٩٠٠) - طبيب جراحة نمساوي.

التهاب مؤلم للمحفظة المخاطية المتوضعة بين وتر أشيل tendo achillis والعظم العقبى calcaneus .

Albert Mouchet - Syndrome

► Mouchet syndrome (I) .

Albright - Syndrome

Morbus Albright - McCune - Sternberg, dysplasia polyostotica fibrosa, Mc Cune - Bruch - Albright - Braiceva syndrome.

Albright Fuller (ولد ١٩٠٠) - طبيب غدد أمريكي. مجموعة شذوذات خلقية وراثية عائلية (وراثية صبغيّة جسدية سائدة autosomal dominant) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال سن الطفولة على شكل سوء نمو عظمي ليفي dysplasia fibrosa مع أشكال عظمية وكسور مرضية، تصبغ جلدي يذكر بالخارطة الجغرافية وذلك في منطقة العظام المصابة، فرط نشاط غدد الإفراز الداخلي التلقائي والمختلف من شخص إلى آخر (الهرمونات الجنسية، هرمونات الغدة الدرقية وهرمون النمو، prolactin مع العلامات السريرية الناتجة عن هذا الخلل الهرموني)، pubertas praecox (٥ حتى ٨ سنوات) عند الجنس المؤنث، (عند الشباب تطور جنسي طبيعي)،



نمو وتطور الدماغ، وذلك عن طريق الارتباط بالعصبونات neurone ، حصار مستقبلات الغلوتامات وتحريض مستقبلات الـ GABA ، يضاف إلى ذلك تراجع ونقص بناء البروتينات في الكبد؛ سغل dystrophia في المرحلة الجنينية، وفي مرحلة ما بعد الولادة، قزامة بدنية، تشوهات قلبية وعائية وخاصة تضيقات stenosis وخلل الحاجز البطني في ٥٠ % من الحالات، سغل قحفي وجهي على شكل ptosis ، epikanthus ، blepharophimosis ، retogenia ، قصر الأنف، نحافة الشفتين، microcephalia ، microstomia ، تراجع القدرات العقلية، تأثر القدرة على السمع والكلام، يضاف إلى ذلك شرم الحنك، نقص تنسج الفك العلوي، تشوهات تناسلية، haemangioma ، نقص

المرض من أكثر أنواع الكساح الناتج عن عوامل وراثية انتشاراً، 1/20 incidence . العلاج : الفوسفات (غرامين من الفوسفات العضوي في اليوم) و 1,25-Dihydroxycholecalciferol إضافة إلى الفيتامين D وذلك بشكل دائم، عند العلاج المبكر يحدث شفاء تام من المرض لكن مع بقاء احتمال nephrocalcinosis ، أحياناً يتم اللجوء إلى الترميم الجراحي للعظام المصابة.

Albright - Hadron - Syndrome

Hadron Walter – طبيب داخلية سويسري.
علامات خلل استقلاب البوتاسيوم : paralysis periodica ، إقياء، إسهال، ضعف عام، آلام في عظام الظهر، ترقق عظام شديد osteoporosis مع تشققات عظمية متعددة لا تتجاوب على العلاج بالفيتامين D ، وهن عام مستمر، انحراف الإحساس paraesthesia ، شلل paralysis ، زلة تنفسية، ضعف أو غياب المنعكسات؛ في فترة النوبة – قلة البول oliguria ، وذمات، انخفاض بوتاسيوم الدم، hyperchloraemia ، فرط صوديوم الدم، كالسيوم الدم طبيعي أو منخفض قليلاً، نقص فوسفات الدم، انخفاض المخزون الأساسي BE في الدم، زيادة كولسترول الدم، فرط بوتاسيوم البول، فرط كالسيوم البول، PH البول معتدل حتى حمضي؛ على مخطط القلب الكهربائي – زيادة طول مسافة QT خاصة أثناء النوبة.

Albright - McCune - Sternberg - Syndrome

► Albright syndrome.

Alcohol - Syndrome

Alcohol-Embryo-Fetopathy.

مجموعة تشوهات جنينية ناتجة عن عوامل خارجية؛ حيث يصل الكحول عبر المشيمة من دم الأم التي تتعاطى الكحول إلى الجنين، ويتم تفككه بكميات قليلة في الكبد تحت تأثير الإنزيم alcoholdehydrogenase ، ينتج عن ذلك علامات تسمم الجملة العصبية المركزية مع خلل في

Alibert - Bazin - Syndrome

Mycosis fungoides.

T-cell-lymphoma جلدية غير معروفة السبب. تبدأ أعراض هذا المرض بالظهور ابتداءً من العام الثالث من العمر، في البداية على شكل طفح exanthema طفولي يتحول فيما بعد إلى مرحلة الارتشاح، وبعد أعوام أو عشرات الأعوام يتحول إلى أورام كبيرة متفتتة، يلي ذلك kachexia ومن ثم الموت. سجل من هذا المرض حتى الآن عدة مئات من الحالات من بينهم القليل من الإخوة. العلاج عرضي.

Alice in the Wonderland - Syndrome

Lilliputian syndrome (بالانكليزية).

متلازمة أليس في بلاد العجائب : تتضمن هذه المتلازمة مجموعة علامات مرضية نفسية : تبدد الذات (ضياع الشخصية) depersonalisatio ، خلل الشعور بالزمان والمكان، وكذلك بالجسم نفسه (الشعور بزيادة أو نقصان حجم الجسم) وبالأجواء المحيطة. تلاحظ هذه الأعراض عند مرضى الصرع epilepsy ، عند المدمنين على المخدرات، عند مرضى انفصام الشخصية schizophrenia ، كما تلاحظ أثناء نوبة الشقيقة وعند مرضى التسمم ... الخ.

Alien - Hand - Syndrome

مرض نادر جداً ناتج عن اضطرابات عصبية تؤدي إلى أن الشخص المصاب لا يستطيع التحكم إرادياً بيديه. يلاحظ ذلك عند الأشخاص الذين يعانون في الدماغ من انفصال corpus callosum (Split Brain Patient)؛ يمكن لهذا المرض أن يظهر أيضاً نتيجة الشلل أو الآفات الإثنائية. وصف للمرة الأولى عام ١٩٠٨ من قبل طبيب العصبية الألماني Kurt Goldstein ؛ اسم هذا التناذر - Alien Hand - Syndrome يعود إلى البحث الذي نشر في عام ١٩٧٢ والذي وصفت فيه ثلاث حالات عند مرضى شكوا من ورم في منطقة corpus callosum مع فقدان السيطرة والتحكم على إحدى اليدين. هؤلاء

تتسج الشديين، فتوق وعلامات مرضية أخرى مختلفة. موت حوالي الولادة perinatal (قبل الولادة بحوالي الشهرين أو بعدها بحوالي الشهر) وذلك في ٢٠ % من الحالات. incidence 1/500 . العلاج عرضي. (الشكل ١٨) .

Alecalo – Syndrome

► Langer - Giedion syndrome.

Alexander - Syndrome (I)

Morbus Alexander, leucodystrophia demyelinogenes, panneuropathia hyalinica cum megalencephalia.

Alexander W. Stewart – طبيب عصبية إنكليزي.

مرض يصادف نادراً في سن الطفولة المبكر ناتج عن leukodystrophia (وراثية صبغية جسدية متنحية autosomal recessive) : يبدأ هذا المرض بترفع حروري شديد، نوبات اختلاجية، استسقاء دماغي hydrocephalia متزايد، توقف النمو، تأخر النمو والتطور النفسي الحركي، hypotonia ، نوبات صرعية، ataxia ، عدم القدرة على المشي، خلل المنعكسات، oligophrenia ، ضمور عضلي ثانوي، تقاغم مستمر للإصابة. السير والإنذار – يبدأ هذا المرض مباشرة بعد الولادة، وينتهي بشلل رباعي تشنجي والموت بعد عدة سنوات. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٤٩ سجل فقط القليل من الحالات الإفرادية وعند الإخوة. لا يوجد علاج لهذا المرض.

Alexander - Syndrome (II)

(بالانكليزية) SPCA deficiency)

hypoprothrombinaemia idiopathica, hypoproconvertinaemia.

Alexander Benjamin (ولد ١٩٠٦) - طبيب

أمريكي.

شذوذ تخثر الدم الوراثي الناتج عن غياب العامل السابع VII والملاحظ عند الجنسين (وراثية صبغية جسدية متنحية autosomal recessive) : تذكر الصورة السريرية لهذا المرض بمرض الناعور haemophilia . نزف أنفي، أورام دموية عضلية عميقة، نزوف أو انصبابات دموية في الأعضاء العميقة.

مجموعة تشوهات خلقية تصادف نادراً (وراثية صبغية جسدية متنحية autosomal recessive) : كلية مضاعفة، أصابع يد وقدامين أبقراطية drum-stick fingers.

Allen - Drought - Syndrome

الصمم النطقي vertalis surditas الناتج عن إصابة أو خلل الجزء الخلفي من التلافيف الدماغية الصدغي العلوي gyrus temporalis superior .

Allen - Masters - Syndrome

Allen Willard M. (ولد ١٩٠٤) ، Masters William Howell (ولد ١٩١٥) - طبيبا نسائية وتوليد أمريكيان.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن الإصابة الرضية لجنيب الرحم (ما حول الرحم) parametrium : ارتخاء الأجزاء الجانبية لجنيب الرحم، تشقق الرباط الواسع، توسع أوردة جنيب الرحم، retroflexio uteri ، زيادة حركات الرحم، ألم أثناء ممارسة الجنس، dyspareunia ، dysmenorrhea ، ألم في الظهر.

van Allen - Myhre - Syndrome

► Goltz - Gorlin syndrome.

Allen - Rines - Syndrome

► Dercum syndrome.

Allgrove - Syndrome

Achalasia, AAA syndrome.



تضييق بوابة المعدة التشريحي أو الوظيفي ذات الأسباب المختلفة. بعض حالات هذا المرض ذات طبيعة وراثية بصفة متنحية (autosomal recessive). تظهر العلامات الأولى لهذا المرض عادة في سن البلوغ ونادراً في مرحلة الطفولة أو

المرضى يفقدون السيطرة على حركة إحدى اليدين، حيث يعتبرون هذه اليد غريبة لا تخص جسدهم، هذه اليد تعمل بعكس اليد الأخرى، أي أنه عندما يريد الشخص المصاب أن يأكل بيده اليمنى مثلاً تقوم يده اليسرى بإعاقة ذلك، وفي الحالات الصعبة يمكن أن تحاول خنقه.

Alienia - Syndrome

► Ivemark syndrome.

Alken - Syndrome

► Posner syndrome.

Allan - Syndrome

Allan - Cusworth - Dent - Wilson syndrome.

Allan J. D. - طبيب أطفال إنكليزي.

أحد أشكال العته الخلقي dementia congenita الناتج عن اعتلال انزيمي (يتوقع أنه يحمل الصفة الوراثية الصبغية الجسدية المتنحية autosomal recessive) : تظهر العلامات الأولى لهذا المرض في العام الثاني من العمر، وتشمل - تأخر عقلي، رنج ataxia ، تشنجات صرعية، حثل dystrophia الشعر، إفراز كميات كبيرة من الحموض الأمينية التي ماتزال غير مميزة مع البول.

Allan - Cusworth - Dent - Wilson - Syndrome

► Allan syndrome.

Allan - Herndon - Dudley - Syndrome

سوء تنسج مخيخي خلقي مجهول السبب : neonatal hypotonia ، تراجع القدرات النفسية والحركية بدرجات مختلفة، cerebellar-ataxia ، ophthalmoplegia externa ، dysarthria ، intentionstremor ، pligophrenia ، hypotonia ، nystagmus . الموت عادة في سن الطفولة. هذا المرض نادر جداً والحالات التي سجلت كانت إفرادية. العلاج غير ممكن، محاولات العلاج النفسي وتعلم الكلام دون نتيجة.

Allemann - Syndrome

Allemann Richard (١٨٩٣ - ١٩٥٨) - طبيب

بولية سويسري.

عضلي حركي، خلل نمو عقلي، أحياناً رجفان tremor وحركات رقصية كنعبية choreoathosis، يترافق هذا المرض غالباً بتشمع كبد. السير والإنذار - يتطور المرض بسرعة إلى خبل dementia وزيادة التوتر العضلي ومن ثم تصلب، أما الوفاة فتحصل أثناء نوبة التشنج غالباً بعد عامين من بدء الإصابة. التشريح المرضي - تتمثل التغيرات المورفولوجية بالتالي : تموت خلايا القشرة الدماغية والمخيخ والنوى القاعدية العصبية، تجمع الشحوم في الدبق العصبي الدقيق microglia ، تكاثر الخلايا النجمية astrocytus. حتى الآن سجلت حالات إفرادية وعائلية قليلة من هذا المرض. العلاج غير ممكن. (الشكل ٢٠) .

Alport - Syndrome

Nephritis hereditaria haemorrhagica, syndromus Dickinson.

Alport A.Cecil - طبيب إنكليزي.

مجموعة تشوهات خلقية (وراثية صبغية جسدية سائدة autosomal recessive) : السلائم الوراثي للاعتلال الكلوي nephropathia مع صعوبة السمع الناتجة عن الأذن الداخلية. الأنواع المختلفة للتغيرات الناتجة عن هذا المرض عائدة إلى تغيرات الغشاء القاعدي لكبيبات الكلية glomeruli ومحفظة عدسة العين وكذلك الأذن الداخلية؛ تشوهات أذنية (٥٠ %) تشمل الصمم surditas، ثقل السمع bradyacusia، إضافة إلى خلل في وظيفة الأذن الداخلية، التهاب كلية nephritis متفاقم حتى مرحلة القصور الكلوي النهائي؛ أعراض عينية (١٥ %) ناتجة عن spherophakia ، cataract ، lenticonus . إضافة إلى تغيرات بياض بقعية تصيب macula . يمكن تصنيف هذا المرض اعتماداً على الأعراض الكلوية وخارج الكلية إلى ستة أنواع : الشكلان الشبائيان التقليديان I و II مع إصابة سمعية شديدة وفيما بعد فقدان البصر؛ الشكل الرجولي III مع إصابة سمعية متفاقمة؛ الشكل IV مع قصور كلوي دون إصابة سمعية؛ الشكلان V و VI مع إصابة

الطفولة المبكرة. cardiospasmus وتضيق الجزء النهائي من المري يؤديان إلى توسع المري، صعوبة بلع dysphagia شديدة وإقياء مع حوادث استنشاق ومضاعفات رئوية. في حالة -Allgrove syndrome تظهر الأعراض الأولى في سن الطفولة عادة مع نوبات مهددة للحياة من نقص سكر الدم على خلفية قصور كظري معند على ACTH . سجلت حوالي ٧٠ حالة من هذا المرض على شكل إفرادي. العلاج عرضي مع نتائج جيدة للعلاج الجراحي. (الشكل ١٩) .

Alopecia-epilepsia-oligophrenia - Syndrome

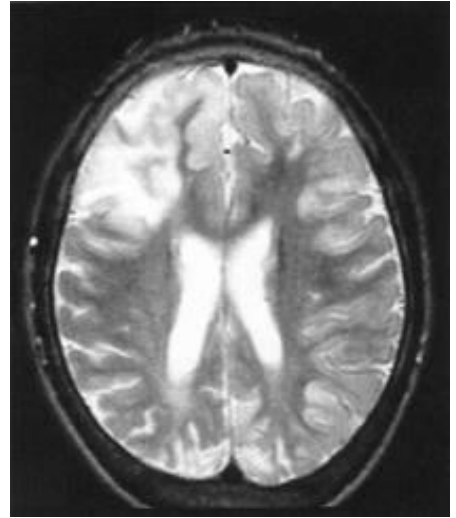
► Moynihan syndrome.

Alpers - Syndrome

Morbus Christensen - Krabbe, poliodystrophia progressiva, poliodystrophia cerebri progressiva infantilis.

Albers Bernard Jacob (ولد ١٩٠٠) - طبيب

جراحة عصبية أمريكي.



داء قشرة المخ التنكسي المتفاقم عند الأطفال (وراثية صبغية جسدية متنحية autosomal recessive) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأشهر أو السنوات الأولى بعد الولادة غالباً بعد إصابات إثنائية أو أي إجهاد من نوع آخر، بعد مرحلة النمو الطبيعي تظهر نوبات اختلاج موضعية أو معممة، فرط نشاط

الطفولة المبكر على شكل عمى ناتج عن تنكس وضمور في شبكية العين retinopathia pigmentosa (فقدان بصر مركزي) مع تغيرات عينية أخرى وخاصة nystagmus، اضطراب في الأذن الداخلية، اعتلال عضلة قلبية توسعي، خلل في استقلاب الشحوم واضطراب في الغدد الصم (سمنة)، hypogonadismus، (الداء السكري)، hyperurikaemia، hypothyroidismus، acanthosis nigricans، hyperlipidaemia، adipositas، قصور كلوي يتطور ببطء، قصر القامة. مخبرياً - اختبار أنسولين مرضي (هبوط سكر الدم > ٥٠ %)، زيادة أنسولين المصل hyperinsulinaemia، في المراحل المتقدمة يرتفع سكر الدم وسكر البول (diabetes mellitus typ II). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٩ سجل بحدود ٧٨ حالة إفرادية وعند إخوة وخاصة في شمال أمريكا. العلاج عرضي ودون نتائج مرضية.

Alström - Hallegren - Syndrome

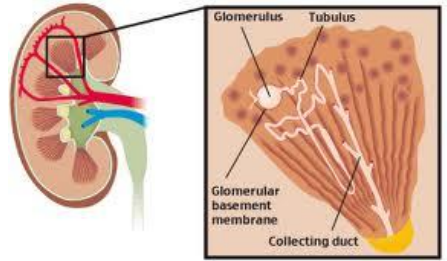
► Alström syndrome.

Alvarez - Syndrome

Pseudometeorismus,
pseudotympanismus hystericus, ventre
en accordeon (F).

كبر حجم البطن العابر من منشأ عصبي، يلاحظ غالباً أثناء الهراع (الهستيريا) hysteria عند النساء كنتيجة للابتلاع الزائد للهواء aerophagia : خلال دقائق قليلة يزداد حجم البطن، ويسمع صوت طبلي بالقرع على البطن، يدوم هذا الانتفاخ من عدة دقائق حتى عدة أشهر. يصغر حجم البطن خلال النوم والتخدير وبعد التقيؤ، وكذلك بحصار العقد العصبية الودية أو بإعطاء المورفين. يعود سبب هذه الأعراض إلى النقص التلقائي والعضوي لعضلات الظهر، وخاصة العضلة العجزية الشوكية musculus sacrospinalis (والحجاب الحاجز وإلى الضغط البطنني prelum abdominale).

سمعية و macrothrombopenia . مخبرياً : erythrocyturia ، leucocyturia ، glucosuria ، cylindreria ، albuminuria ، ارتفاع glycinhydroxyprolin في البول، lymphocytosis ، leukopenia ، أما في المراحل المتقدمة فتكون المعطيات المخبرية كما في القصور الكلوي المزمن. تظهر العلامات المرضية البولية في سن الطفولة المبكر، أما العلامات الأذنية فبعمر ٩ - ١٠ سنوات. السير والإثذار - يسير المرض غالباً باتجاه القصور الكلوي والوفاة تحصل عادة خلال العقدين الثالث والرابع من العمر؛ عند النساء وخاصة في الحالات الوراثية المتعلقة بالكروموزوم X يكون سير المرض خفيفاً وتحت سريري يتم التعرف عليه من خلال البيلة الدموية أو leiomyoma مريئية أو فرجية. incidence 1/5000 . ٨٥ % من الحالات ناتجة عن وراثية متعلقة بالكروموزوم X و ١٥ % من الحالات تعود إلى الصفة الوراثية الجسدية السائدة (autosomal dominant). العلاج عرضي يتمثل بعلاج الاعتلال الكلوي، كما أن لزراع الكلية نتائج مرضية لكن في ربع الحالات يحدث رفض للكلية المزروعة ناتج عن تكون أجسام مضادة للغشاء القاعدي لكبيبات الكلية. (الشكل ٢١).



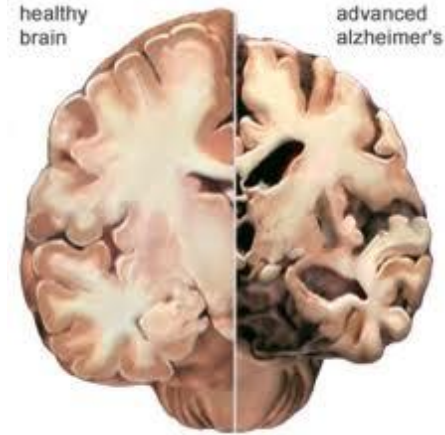
Alström - Syndrome

Alström - Hallegren syndrome.

Alstrom Carl Henry - باحث سويدي في الكيمياء الحيوية.

مرض وراثي صبغي متنحي (autosomal recessive) تظهر أعراضه الأولى في سن

يعتمد acetylcholinesterase من الأدوية التي يعتمد عليها من أجل تحسن الأعراض السريرية، في المستقبل هناك آمال معلقة على العلاج الوقائي بمجموعة من الأدوية مثل مثبطات الـ esterase ، اللقاح بـ β -amiloid ، الإنزيمات المفككة للأميلويد (neprolysin) ، مضادات الأكسدة (فيتامين E و C) ، والأدوية الخافضة للكوليستيرول (statine) . (الشكل ٢٢) .



Amalric - Syndrome

► Diallinas - Amalric syndrome.

Ambiguosinothalamicus - Syndrome

► Avellis syndrome.

Ambras - Syndrome

Hypertrichsis.

فرط تشعر الجسم الوراثي ذات الصفة الصبغية الجسدية السائدة (autosomal dominant) والذي يتظاهر على شكل خلل في عملية تبدل الشعر، حيث ينعدم الشعر الثانوي، ويبقى، ويستمر ما يسمى بالشعر العقيقي lanugo . المرض خلقي، أما الأعراض فهي فرط تشعر عقيقي بالدرجة الأولى على الوجه والأذنين من الممكن أن يتعمم على كافة أنحاء الجسم ما عدا راحة اليدين وأخمص القدمين، نقص عدد الأسنان، ورام لثة ليفي fibromatosis ، hypertrichosis vera يصادف على شكل فرط تشعر ثانوي خاصة على محارة الأذنين، الحاجبين، المرفقين، راحة اليدين، أخمص القدمين، الجزء

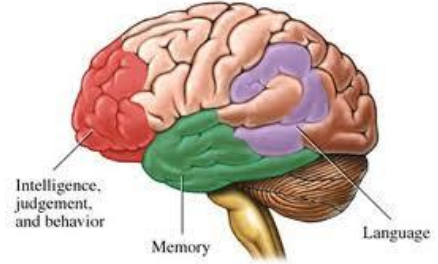
Alves - Syndrome

► Guerin - Stern syndrome.

Alzheimer - Syndrome

Morbus Alzheimer, dementia praesentis, syndromus Heidenhain.

Alzheimer Alois (١٨٦٤ - ١٩١٥) - طبيب نفسية ألماني.



عته (خبل) dementia لا نمطي من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) مع متوسط بداية المرض بعمر ٥٤ - ٦٠ عاماً : ضمور دماغي منتشر على قاعدة تغيرات وراثية مختلفة؛ اضطراب واختلال متزايد للذاكرة، توهان ناتج عن النسيان (عجز المريض عن التعرف على ما بالبيئة من أشخاص أو زمان أو مكان)، فقدان القدرات المكتسبة، العجز الحركي (اللأدائية أو الخرق) apraxia ، فقدان القدرة على الكلام (حبسة) aphasia ، عمه حسي agnosia ، لاكتابية agraphia ؛ وفي أحيان كثيرة - اضطرابات نفسية (تناذرات نقص النمو rudimentarius ، تناذرات هذيانية deliriosus ، تناذرات هلوسية hallucinationes ، إضافة إلى علامات هذيان delirium) واضطرابات عصبية (فرط النشاط الحركي hyperkinesis ، العمل العضلي اللاإرادي automatism... الخ) . التشريح المرضي - ضمور atrophica دماغي منتشر خاصة في القشرة الدماغية. يعتبر من الأمراض الواسعة الانتشار حيث يتسبب في ثلثي حالات الخرف dementia ، أما في الولايات المتحدة الأمريكية فيصنف في المرتبة الرابعة بين الأمراض المسببة للوفاة. من النادر أن يتأثر سير المرض بالعلاج، حيث تعتبر مثبطات

وخداعي illusion للحقيقة، وعدم ارتباط الأفكار .
يصادف هذا التناذر كظاهرة مرافقة للأذيات الدماغية
وحالات النفاس psychosis المرتبطة بأسباب
جسدية، كما في حالات الهذيان الكحولي مثلاً
alcoholdelirium .

Aminoacids defect - Syndrome

نقص الحموض الأمينية يتسبب في مجموعة من
الأعراض المختلفة لها علاقة بنوع الحمض الأميني
وبدرجة نقصه، وفيما يلي وبإيجاز الأعراض الناتجة
عن نقص كل من هذه الحموض : arginin - قلة
الإفرازات التناسلية hypogonadismus؛ cyctin -
تشمع الكبد؛ histidin - فقر الدم anaemia؛
isoleucin - هبوط الوزن، التوازن النتروجيني
nitrogen balance Ø؛ leucin - التوازن
النتروجيني Ø، ضمور كبدى، ضمور الخصيتين،
ضمور غدتي الكظر والتيموس؛ lysin - نمو
قزمى، تثبيط تعظم المشاشة، اضطراب نمو
الغضاريف والدورة الشهرية عند النساء والإفراز؛
phenylalanin - خلل في وظيفة الغدة الدرقية
والكظرية، تغيرات جلدية (إكزيما)، شذوذات
تصبغية، نقص سكر الدم، فقر دم (أفة كبدية
بارانشمية)؛ methionin - تشمع كبدى، تشمع
كبدى، أذيات كلوية، تنكس الخصيتين، فقر دم، تحطم
بروتينات سمي، ضمور عضلي؛ threonin - كما
في isoleucin؛ tryptophan - عقم، pellagra
؛ valin - تنكس خلايا القرن الأمامي للنخاع
الشوكي وكذلك الخلايا العضلية. ملاحظة : يكون
التوازن النتروجيني سلبي في جميع حالات نقص
الحموض الأمينية الحقيقي.

Aminopterin - Syndrome

Pseudoaminopterin syndrome.

اعتلال جنيني ناتج عن عوامل خارجية مؤثرة على
تكون الجنين داخل الرحم : ينتج هذا المرض عن
تساؤل الحامل للأمينوبتيرين الذي يؤثر كما
الميتوتركسات كقاتل للخلايا من خلال تأثيره المعاكس

الأمامي من الرقبة، وظهر الأنف، يمكن أن يترافق
ذلك أيضاً بمجموعة من التغيرات الأخرى المركبة:
adipositas ، oligophrenia ، حثل الأطراف ،
ضخامة قلبية، وخلل تنسج عظمي. هذا المرض
معروف منذ القرن السادس عشر ورغم ذلك لم يسجل
منه سوى ٤٥ حالة من بينها ٢٤ حالة عائلية خاصة
في قارتي أوروبا وآسيا. يعتبر هذا التناذر كعرض
مرافق لحوالي ٥٠ تناذر مرضي آخر. لا يوجد علاج
معروف لهذا المرض.

Amelo-Onch-Hypertrichosis - Syndrome

Amelogenesis imperfecta.

سوء نمو ميناء الأسنان الوراثي ذات الأنماط المختلفة
(نمطين مرتبطين بالكروموزوم X ، ثمانية أنماط
بوراثة صبغية جسدية سائدة وأربعة أنماط بوراثة
صبغية متنحية) : يتظاهر هذا المرض على شكل
سوء نمو ميناء الأسنان، نقص التمعدن
hypomineralisation ، أو خطأ وخلل في
اصطناع وإفراز أحد البروتينات القالبية
amelogenin, matrixprotein)
ameloblastin, enamelin, tuftelin) في البنية
خارج الخلوية مما يؤدي إلى خلل تبلور ميناء الأسنان
بواسطة الأميلوبلاستي ameloblast الموجودة في
منطقة الأسنان وذلك في المراحل المبكرة من نمو
الأسنان odontogenesis . يصيب هذا المرض
المرحلتين الأولى والثانية من التسنين denition ،
نتيجة سوء وعدم تصنع ميناء الأسنان. يشكو هؤلاء
المرضى من السقوط المبكر وعدم كفاءة الأسنان التي
تبدو طبيعية من الناحية المورفولوجية. انتشار هذا
المرض يختلف من منطقة إلى أخرى ويتراوح بين : 1
14000 و 7000 : 1 . العلاج عرضي دوائي أو
تعويضي، العلاج بالفلوريد إضافة إلى نظام غذائي
مناسب يمكن أن يساعد في العلاج.

Amentia - Syndrome

حالة الارتباك الهلوسي الحاد مع توهان
disorientation ، حيرة وتبلبل أفكار، تعرف تخيلي

وقت قصير كل شيء، ويكونون غير قادرين على تحديد الزمان والمكان، لكنهم يستطيعون التفاعل مع المواقف الطارئة، هؤلاء المرضى لا يشعرون بحالتهم لكن تبدو عليهم علامات عدم الثقة، وأحياناً يشكون من اضطراب في المزاج. يلاحظ هذا المرض في الحالات التالية : تغيرات الدماغ الكهلية، أورام الدماغ، الإدمان على الكحول، التصلب العصيدي للأوعية الدماغية، atheromatosis ، بعد الإصابات الرضية الدماغية، التسمم والانتانات.

Amnioninfection - Syndrome

ذات الرئة الناتجة عن استنشاق السائل الجنيني الأميونيوسي : تكون المسببات غالباً β -streptokokk أو enterokokk . يتظاهر هذا المرض بانسمام دموي عند الطفل المصاب حديث الولادة. في مقدمة الأعراض تنفس سريع مع تناول زفيري وحرارة مرافقين بتناذر ساد وتسرع نبض. يظهر هذا التناذر عند الانفجار المبكر للحويصل المائي أو أثناء الولادة المديدة. يمكن أن تبدأ ذات الرئة ضمن الرحم، عند ذلك يكون الحديث عما يسمى congenital pneumonia . مخبرياً - وجود العامل المسبب في الدم والسائل الدماغي الشوكي (بالزرع) والأنف والأذن والحنجرة والمستقيم (بأخذ مسحات) وفي العصارة المعدية. عند الأم - تسرع نبض وارتفاع درجة الحرارة. مخبرياً وجود الميكروب المسبب في سائل عنق الرحم، ارتفاع عدد الكريات البيض مع انحراف الصيغة نحو اليسار، انخفاض الصفائح في الدم، عدم نقاوة السلى حول الجنين. الإنذار - انخفضت نسبة الوفاة في السنوات الأخيرة بسبب العناية والتطور الطبي إلى ١٠ % بعد أن كانت بحدود ٢١ %؛ ما يزال هذا المرض من الأمراض الصعبة ذات الإنذار السيء.

Anal - Syndrome

شعور بالضغط tenesmus والتشنج في منطقة المصرّة الشرجية sphincter ani مع الخوف من التغوط يتبعه إمساك، ألم واكتئاب.

لحمض الفوليك. خلل وسوء تعظم dysostosis قحفي وجهي مع تأخر في تعظم عظام القحف وتأخر انغلاق اليوافيخ fontanel ، التحام عظمي synostosis يصيب الدرزين اللامي والإكليلي، hydrocephalus، وجه مميز من خلال hypertelorismus ، تراجع شعر الأطراف الجانبية من الجبهة، تسطح محجر العينين، تقوس وتوضع مرتفع للحاجبين، كبر الأنف، microgenia ، تشوهات سقف الحنك، criptorchismus ، صغر القامة، تشوهات نهايات الأطراف، تراجع مستوى الذكاء (ليس دائماً) . في الحالات غير الناتجة عن عوامل خارجية (ASSA) هناك افتراض لوراثة صبغية جسدية متنحية. وصف من هذا المرض حالات قليلة حتى الآن إضافة إلى القليل أيضاً من الحالات الناتجة عن عوامل وراثية Aminopterin syndrome sine Aminopterin (ASSA) . العلاج غير معروف. (الشكل ٢٣) .



Amish brittle hair - Syndrome

► BIDS syndrome.

Amnestic - Syndrome

إحدى المتلازمات النفسية العضوية، العلامة المميزة فيها القصور الشديد في الانتباه والإدراك مع البقاء النسبي لتذكر الأشياء القديمة. المرضى ينسون وخلال

أو فقدان الفيتامينات لديهم، ضخامة كبدية طحالية، تشمع كبد متفاقم يؤدي إلى الموت خلال وقت قصير، نقص التوتر العضلي، اعتلال العضلة القلبية، ارتفاع الضغط في جهاز وريد الباب. ينتج هذا المرض عن نقص من منشأ وراثي لـ Amilo-I,4-1,6- Glykosyl-Transferase مما يؤدي إلى تكون مواد شبيهة بالميلوبيكتين التي تتفكك بشكل سيء، وتبدأ بالتوضع داخل الخلايا في مختل الأعضاء. الإنذار - يموت هؤلاء المرضى غالباً قبل السادسة من العمر، أما في بعض حالات الإنذار الجيد عند البالغين الذكور فيلاحظ وجود عقم رغم الاصطناع الطبيعي للحيوانات المنوية. يشكل هذا المرض حوالي 6 % من حالات داء الغليكوجين، حيث سجلت حتى الآن حوالي 40 حالة فردية أو عند إخوة. العلاج - زرع الكبد دون نتائج مرضية.

Anderson - Syndrome

► Bassen - Kornzweig syndrome.

Anderson - Novy - Syndrome

Congenital defect of the scalp (E).

ضمور جلد الرأس عند حديثي الولادة ، حيث تظهر

أجزاء ضمور بيضوية الشكل مختلفة الحجم، مترافقة

غالباً مع شذوذات تطور أخرى.

Andogsky - Syndrome

Cataracta dermatogenes, cataracta syndermatotica.

Andogsky - طبيب بولوني.

مجموعة شذوذات خلقية (وراثية صبغية جسدية

متتحية) : ترافق الساد cataracta الشبائي مع

تقرش الجلد ichthyosis . غالباً ما تلاحظ تغيرات

جلدية أخرى مثل التهاب الجلد العصبي

neurodermatitis ، حكاك prurigo... الخ.

Andrade - Syndrome

Syndrome Wohlwill - Corino Andrade, polyneuropathia familiaris amyloides, paramyloidosis Andrade.

Andrade Corino M. de - طبيب برتغالي.

الشكل الكولاجيني للداء النشواني (وراثية صبغية

جسدية سائدة) : انحراف الإحساس (نمل)

Andermann - Syndrome

Corpus-callosum-agenesia.

تشوه دماغي من منشأ وراثي ذات أسباب وآليات

مرضية مختلفة (وراثية صبغية جسدية متتحية أو

مرتبطة بالكروموزوم X) : تظهر العلامات الأولى

لهذا المرض في سن الطفولة بأشكال سريرية مختلفة.

خلل تطور القدرات العقلية والجسدية عند الأطفال مع

تظاهرات عصبية، ataxia ، خلل التنظيم الحراري،

نوبات تشنجية، macrocephalus أو

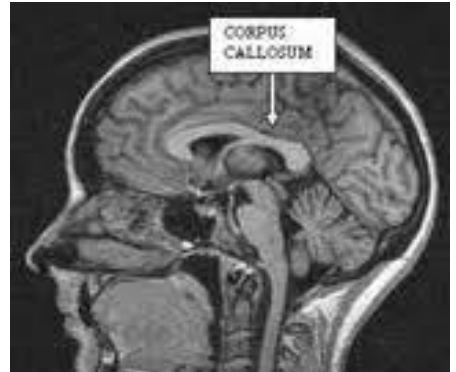
microcephalus ، hypertelorismus ، كما

يمكن لهذا المرض أن يترافق مع تشوهات أعضاء

أخرى. يلاحظ هذا المرض بشكل إفرادي أو عند

الإخوة. Incidence : 1.000 : 3-7 . العلاج - لا

يوجد علاج نوعي لهذا المرض. (الشكل ٢٤)



Anders - Syndrome

► Dercum syndrome.

Andersen - Syndrome

Clarke - Hadfield syndrome, fibrosis cystica pancreatis, dysporia entero-broncho-pancreatica congenita familiaris, mucoviscidosis, glycogenosis IV, amylopectinosis.

Andersen Dorothy Hansine (ولد ١٩٠١) -

باتالوجي أمريكي.

أحد أشكال داء الغليكوجين glycogenosis الوراثي

(وراثية صبغية جسدية متتحية) : كبر حجم البطن

بعد الولادة (انسداد أمعاء غائطي، التهاب بريتوان)،

ذات رئة وقصبات، التهاب قصبات، توسع قصبات،

نمو سيء لحديثي الولادة مع ظهور علامات نقص

أمراض أعضاء الجهاز التنفسي الناتجة عن إصابة معوية والتي تتظاهر غالباً على شكل التهاب قصبات حاد متكرر أو مزمن مستمر، إضافة إلى ذات رئة وقصبات منكرة وناكسة. هذه الإصابات التنفسية تتطور على خلفية التهاب كولون مزمن أو إمساكات مزمنة. بفحص القشع - غالباً ما يتم العثور على العصيات الكولونية *e. coli* و *bacterium coli communi*.

Andrews - Syndrome

Pseudomycosis, morbus Andrews.

Andrews George Clinton (١٨٩١ - ١٩٧٠) - طبيب جلدية أمريكي.

التهاب أخصص القدمين وراحة اليدين البشري pustulosus الناكس، يصيب عادة الأشخاص في متوسط العمر : بثرات منفصلة عن بعضها تسبب حكة خفيفة على أخصص القدمين وراحة اليدين، تتحول بعد ذلك إلى بثرات نزفية، حيث تصبح نازفة ومن ثم تجف وتتوسف، غالباً فرط تقرن hyperkeratosis وفرط تعرق في هذه الناحية hyperhidrosis؛ مخرباً - الفحص الجرثومي لمحتوى البثرات يكون عقيماً، ارتفاع الكريات البيض في الدم leukocytosis، اختبارات التحسس الجلدية بالمكورات العنقودية staphylococcus والعقدية streptococcus إيجابية. التطور والإنذار - يظهر الطفح عادة بعد عدوى (انفلونزا gripe، التهاب اللوزتين الحاد tonsilitis، التهاب الأمعاء والكولون enterocolitis) ثم يستمر مع نكس لعدة سنوات يختفي بعدها تلقائياً في أغلب الأحيان.

Androgen - insensitivity - Syndrome



paraesthesia، خدر anaesthesia، خلل في الحساسية، إسهالات، علامات التهاب الكولون، ارتخاء المصترات، عانة وعدم القدرة على الجماع impotentia، الانقطاع المبكر للطمث menopausa، في المراحل المتأخرة يحدث شلل أطراف رخو.

Andren - Bjersing - Williams - Syndrome

Prune belly syndrome.

Andren L.، Bjersing L. - طبيبان سويديان،

Williams David John III (ولد ١٩٢٧) - طبيب أمريكي.

ثلاثي تشوهات خلقية (وراثية صبغية جسدية سائدة، أو متحثة أو مرتبطة بالكروموزوم X) يلاحظ بشكل استثنائي تقريباً عند الذكور: خلل جزئي أو كامل يصيب عضلات الجزء السفلي من جدار البطن الأمامي يتظاهر على شكل رقة عضلات هذا الجدار الناتجة عن سوء أو لا تتسج aplasia هذه العضلات، اختفاء خصية ثنائي الجانب cryptorchismus، توسع حويصات الكلية والحالبين hydroureter، مع سوء نمو كلوي (استسقاء الكلية hydronephrosis)، oligohydramnion؛ أحياناً يرافق هذه التشوهات تشوهات أخرى معوية وقلبية وعظمية. وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٢٠٠ حالة منها فقط ١٨ حالة عند الإناث، incidence عند الأطفال المولودين على قيد الحياة 1 : 30.000. العلاج : لا يوجد علاج نوعي، معالجة وقائية بالصادات الحيوية، التصحيح الجراحي في بعض الحالات. (الشكل ٢٥).



Andreoli - Syndrome

Syndromus enteropulmonalis.

رنح ، progenia ، macrostomia ، ataxia ،
 erethismus ، انخفاض ضغط الدم ، hypotonia ،
 نوبات شبه صرعية متكررة، اضطرابات حركية خارج
 هرمية، تعابير وجه مميزة يسببها كبر حجم الفك
 السفلي والفم نصف المفتوح إضافة إلى تباعد المسافة
 بين الأسنان، غالباً نوبات شديدة من الضحك القسري،
 صعوبة المشي. Incidence : 1:20,000 حتى
 1:16,000 ، منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٥
 وحتى الآن تم تسجيل ما يقارب المائة حالة من بينها
 عدة حالات عند إخوة. العلاج - لا يوجد علاج ناجح
 لهذا المرض. (الشكل ٢٧)

Angelucci - Syndrome

Coniunctivitis vernalis.

Angelucci Arnaldo (١٨٥٥ - ١٩٣٤) - طبيب

عيون إيطالي.

مجموعة علامات مرضية عند المرضى المصابين
 بالتهاب الملتحمة الربيعي : اضطراب، تسرع قلبي،
 رهاب الضوء photophobia ، إضافة إلى علامات
 التهاب الملتحمة. (الشكل ٢٨).



Angioneuroticus - Syndrome

► Quincke syndrome.

Angry back - Syndrome

Exciting skin syndrome(E).

التعبير الخاطيء عن الاختبار الجلدي الناتج عن
 التفاعل المترام مع هذا الاختبار والمؤدي إلى
 تخريش جلدي.

Ankyloblepharon-Ectodermal-Clefting - Syndrome

► AEC syndrome.

Androsova - Syndrome

Androsov Nicolai Cergevitsch. - طبيب جراحة

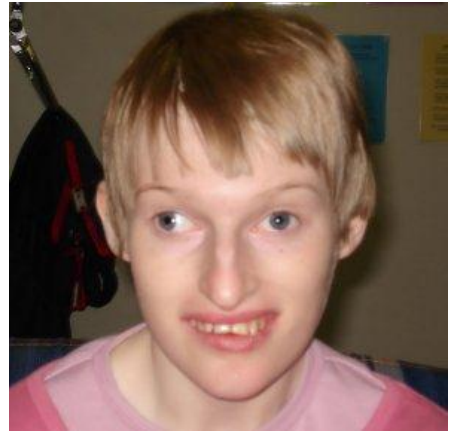
روسي.

الصورة السريرية لالتحام الجزء النهائي من الثرب
 الكبير omentum majus بختلة البطن
 hypogastrium : ألم غير محدد في البطن يزداد
 أثناء الاهتزازات خلال السفر بوسائل النقل، ويزول
 بوضعية الاستلقاء؛ أحياناً - غثيان، إقياء، وضعف.
 يمكن لهذه الأعراض أن تشبه أعراضاً بطنية أخرى،
 وبالتالي فهناك صعوبة في التشخيص التفريقي.
 تلاحظ هذه الحالات المرضية غالباً نتيجة خياطة
 الثرب صدف مع البريتوان peritoneum وذلك أثناء
 خياطة الأخير؛ يمكن أن يكون الثرب مثبتاً أحياناً
 بندبة البريتوان الجداري بعد شق البطن في الجزء
 السفلي المتوسط، أو بعد الشق أثناء عملية استئصال
 الزائدة الدودية، ونادراً نتيجة التهاب أجزاء من البريتوان
 بعد رضه بأدوات جراحية، أو تخريشه بالمفجرات أو
 نتيجة تأثير مواد كيميائية.

Angelman - Syndrome

Happy puppet syndrome.

Angelman H. - طبيب أطفال أمريكي.



مجموعة اضطرابات عصبية نفسية ناتجة عن ضمور
 دماغي منتشر من منشأ خلقي (وراثه صبغية جسدية
 متنحية) : عدم اكتمال القدرات الحركية، تأخر عقلي،

التهاب أذن، التهاب أمعاء ... الخ)، مخبرياً - نقص شديد في الغاما غلوبولين المصلي hypogammaglobulinaemia . انتشار الشكل الوراثي 1:1000,000 حتى 1:500,000 . العلاج - التسريب الوريدي للبالزما، الصادات الحيوية والغلوبولينات المناعية تؤدي إلى تحسن مؤقت.

Antiphospholipid - Syndrome

► Hughes syndrome.

Antley -Bixler -Syndrome

مرض نادر جداً ذات صفة وراثية جسمية متنحية (autosomal recessive) ، وصف حتى الآن عند خمسين مريضاً وذلك منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٧٥؛ ويعرف على أنه الشكوى من الأعراض التالية في أن واحد : craniofacial stenosis ، انسداد أو تضيق المنخر الداخلي choanal atresia ، humero-radiale synostosis ، (stenosis) انحناء وتقلص عظم الفخذ. الأطفال الذين يشكون من هذا المرض لديهم علامات وجه مميزة - جبهة كبيرة وبارزة إلى الأمام، أنف مفلطح، سوء تنسج القسم المتوسط من الوجه مع جحوظ proptosis و سوء تنسج الأذنين. الأعراض الأخرى الممكنة - arachnodactylia ، camptodactylia ، تشوهات قلب و فقرات، المنطقة الشرجية والجهاز البولي التناسلي مع خنوثة intersexuality . العلاج - ما عدا العلاج العرضي والتصحيح الجراحي لا توجد خيارات أخرى علاجية.

Anton - Syndrome

► Anton - Babinski syndrome.

Anton - Babinski - Syndrome

Symptom Anton, hemiasomatognosia, syndrome Anton.

Anton Gabriel (١٨٥٨ - ١٩٣٣) - طبيب عصبية

ونفسية ألماني، Babinski Joseph Francois Felix

(١٨٥٧ - ١٩٣٢) - طبيب عصبية فرنسي.

مجموعة العلامات المرضية العصبية النفسية عند المرضى المصابين بأفة في المنطقة الصدغية الجدارية اليمنى من نصف كرة الدماغ : شلل نصفي

Ankyloglossum-superius - Sndrome

قيد اللسان: متلازمة تضم مجموعة تشوهات خلقية - نقص نمو عظام الفك، خلل في الأسنان، التصاقات لسان وشفتين، شلل العصب الوجهي.

Another - Syndrome

► Christ - Siemens - Touraine syndrome.

Anorectal - Syndrome

متلازمة نقص الفيتامينات: ألم في المستقيم rectum، حكة في منطقة الفتحة الشرجية، نزف بعد التغوط دون وجود بواسير أو تشققات شرجية. الأسباب - تعاطي الصادات الحيوية. لوحظ أن هذه الأعراض تزول بمجرد تناول الفيتامين B المركب مما يعني أن سبب هذا المرض عائد إلى تحطم الجراثيم المعوية الفيزيولوجية المصنعة للفيتامينات.

Antabus - Syndrome

► Coprinus syndrome.

Anterior-spinal-artery - syndrome

► Beck syndrome.

Antibody-deficit - Syndrome

Agammaglobulinemia.

تعتبر هذه المتلازمة عن عدم القدرة بعد التحريض الناتج عن التعرض لمولد الضد على التفاعل باصطناع الكمية الكافية من الأجسام المضادة. الأسباب - يمكن التمييز بين مجموعتين من الأسباب : أولية خلقية - ناتجة عن خلل في الجهاز المناعي يؤدي إلى نقص أو انعدام اصطناع الغلوبينات المناعية بالدرجة الأولى IgG ، IgA و IgM، وكذلك الخلايا البلازمية مع ملاحظة بقاء وظيفة النظام المناعي الخلوي (النوع المتأخر) المرتبط بغدة التيموس، هذا مرتبط بخلل نمو ما قبل الخلايا B-Lymphocyte في نقي العظم وتحولها إلى خلايا بلازمية جواله نتيجة خلل التيروزين كيناز السيترولازمي الخاص بالخلايا، مكتسبة - ناتجة عن أورام الجهاز اللمفاوي الشبكي، فقدان البروتينات، نقص البروتينات الناجم عن سوء التغذية ، استئصال الطحال قبل السن المدرسي ... الخ. يتعرض هؤلاء المرضى للإصابة الدائمة بالإنتنانات التنفسية والهضمية (ذات رئة وقصبات، التهاب جيوب،

تتأذرات جذع مخ أخرى ذات إنذار أفضل أو أكثر سوءاً.

Apert - Syndrome (I)

Acrosphenosyndactylia,
acrocephalosyndactylia,
acrocraniodysphalangia, acrocephalia,
syndrome Park - Powers.

Apert Eugene (١٨٦٨ - ١٩٤٠) - طبيب أطفال

فرنسي.

مجموعة تشوهات وراثية تنتقل بصفة صبغية جسدية سائدة (autosomal dominant). الخلل يصيب مستقبلات نمو عامل الأرومات الليفية ١ و ٢ (FGFR, receptor-tyrosinkinase) وكذلك عامل نمو الأرومات الليفية ٨ (FGF8) . الأعراض - سوء تعظم dysostosis القحف، تفصل عظمي سابق لأوانه يصيب الدرز الإكليلي coronalis suture مع تدبب قمة الرأس acrocephalia وكذلك الدرز اللامي lambdoidea (تعظم الدرز الباكر)، كما يلاحظ غالباً تفصل عظمي سابق لأوانه لكل الدرز (تعظم دروز باكر معمم)، سوء تكون عظام القحف الوجهية، توسع جذر الأنف، تسطح حجاج العين، جحوظ exophthalmus ، التصاق الأصابع syndactylia الجليدي أو العظمي (غالباً ثنائي الجانب)، زيادة عدد الأصابع polydactylia (نادراً) ؛ في حالات نادرة - التصاق العظمين الزندي والكعبري، التحام عظمي ankylosis يصيب مفصل المرفق، تشوهات في العمود الفقري، حنك مرتفع، ضعف النظر، انسداد فتحة الشرج، تشقق اللهاة، شلل عضلات العين ophthalmoplegia ، تأخر عقلي، نمو قزمي. Incidence : 1 : 10000 بالدرجة الأولى حالات إفرادية. العلاج بالتصحيح الجراحي للتشوهات.

Apert - Syndrome (II)

تشوهات قفص صدري خلقية تتكون داخل الرحم intrauterinus : انكماش عظم قص قععي ثنائي

hemiplegia أيسر مع اضطرابات حسية عميقة ووسطحية شديدة، فقدان البصر النصفي homonyma hemianopsia الأيسر (إصابة النصف الأيسر من الحقل البصري في كلتا العينين)، انحراف الرأس ومقلة العين bulbus oculi نحو اليمين (في وضعية السكون)، نعاس somnolence ، عدم قدرة المريض على تحديد حالته وفهمها، جذل euphoria ، إيجابية علامة أنتون Anton symptom (المريض يرفض فكرة وجود شلل ويؤكد أن الجزء المشلول غير تابع لجسمه). الأسباب - يلاحظ هذا التآذر عند المرضى المصابين بنزف مخي apoplexia cerebri (الشكل ٢٩).



Apallium - Syndrome

متلازمة وصفت للمرة الأولى من قبل Kretschmer عام ١٩٤٠ سببها الفصل الوظيفي بين جذع المخ truncus cerebri وقشرة المخ pallium وذلك في حالات الإصابة الواسعة للمخ وأكثر من ذلك في إصابات جذع المخ الشديدة التي تؤدي إلى الفصل الوظيفي له عن قشرة المخ. سريرياً - منعكسات أولية ناتجة من جذع المخ (منعكس اللمس، منعكس الوضعية)، حركات زائدة، فقدان وعي النشاط والمضمون وبقاء وعي اليقظة de cortication de cerebration (coma vigile). الإنذار - تستمر الحالة لفترة طويلة، من الممكن التحول التدريجي إلى



الجانب متناظر ، نفخة انقباضية فوق الشريان الرئوي دون وجود زرقة.

Apert - Cushing - Syndrome

► Cushing syndrome.

Apert - Gallias - Syndrome

► Cushing syndrome.

Appelt - Gerken - Lenz - Syndrome

Tetraphokomelia, syndrome Roberts, SC-syndrome, Tetra-Amelie-syndrome, pseudothalidomid-syndrome.

Gerken Hartmut ، طبيب أطفال ألماني ، Appelt H.

(ولد ١٩٣٤) - طبيب أطفال ألماني ، Lenz

Widukind (ولد ١٩١٩) - باحث وراثة ألماني.

مجموعة تشوهات خلقية تنتقل بوراثه صبغية جسدية

متنحية (autosomal recessive) . من غير

المعروف حتى الآن أساس خلل تثبيط النمو عند

هؤلاء المرضى، من الممكن إصابة أحد الجينات

بحيث يكون لـ thalidomide دور في هذه الإصابة.

الأعراض - حمل في تمامه ينتهي بولادة جنين غير

كامل الوزن والطول، أطراف علوية قصيرة بسبب

ضعف أو توقف نمو عظام هذه الأطراف

micromelia ، فقمية الأطراف العلوية

phocomelia ، صغر وتقع الأطراف السفلية، تأنف

(تسنم) الرأس oxycephalia مع جحوظ، شرم

الشفة والفك العلوي والحناك

cheilognathopalatoschisis ، شفة الأرنب

labium leporinum ، تضخم بظر واضح، توضع

مختلف ومميز لفتحة العين، أورام دموية

hamangioma ، أورام غدية adenoma ، تشوهات

قلبية؛ غالباً ولادة أطفال إما موتى أو غير قادرين على

الحياة. Incidence : 1 : 100,000 ، سجلت حتى

الآن حوالي مائة حالة. العلاج - التصحيح الجراحي،

prothesis والمعالجة الفيزيائية.

Apple-peel – Syndrome

التوضع الحلزوني (بشكل يشبه قشرة التفاح المتصلة

ببعضها) للأمعاء الدقيقة حول المساريقا المنكمشة

وذلك في حالات انسداد المعى اللفائفي ileum

والمعي الصائم jejunum . (الشكل ٣٠) .

Aquaeductus Sylvii - Syndrome

► Koerber - Salus - Elschnig syndrome.

Arakawa - Syndrome

Arakawa Tsuneo - طبيب ياباني.

ثلاثي علامات مرضية ناتجة عن نقص فورممينو

ترانسفيراز الكريات الحمراء (وراثه صبغية جسدية

متنحية) : تأخر عقلي، فقر دم من نوع

الميغالوبلاست (العرطل)، عمى نهاري. مخبرياً -

ارتفاع تركيز حمض الفوليك acidum folicum في

الدم، زيادة إفراز حمض الفورممينوغلوتامين مع البول،

مقاومة الكريات البيض لكل أنواع الملونات المظهرة

للأنزيمات peroxidase و oxydase وسوكستسين

دي هيدروجيناز. الإنذار - يحدث الموت نتيجة

التسمم البولي urosepsis .

Aran - Morbus

► Duchenne - Aran syndrome.

Aran - Duchenne - Morbus

► Duchenne - Aran syndrome.

ARC - Syndrome

► Guérin - Stern syndrome.

Ardmore - Syndrome

Ardmore - مدينة في ولاية أوكلاهوما الأمريكية، حيث

للمرة الأولى تم اكتشاف هذا المرض.

مرض إثنائي مجهول السبب، فترة الحضانه فيه من ٣

- ١٠ أيام : التهاب أنف rhinitis ، التهاب بلعوم

pharyngitis ، ألم عضلي مرتبط بالتنفس في

منطقة القفص الصدري والقسم العلوي من البطن،

Arias - Syndrome

Arias Irwin Monroe (ولد ١٩٢٦) - طبيب هضمية أمريكي.

علامات نقص خميرة غلوكورونيل ترانسفيراز الكبدية (وراثه صبغيه جسديه سائده) : اصفرار الجلد والصلبيه والأغشيه المخاطيه، ارتفاع نسبة البيليروبين المباشر في الدم، لا توجد علامات انحلال أو خلل وظيفه الخليه الكبدية.

Arndt - Gottron - Syndrome

Scleromyxoedema, mucinosis cutis.

Gottron Heinrich A.، Arndt G. (١٨٩٠ -)

(١٩٧٤) - طبيبا جلديه ألمانين.

أحد أشكال التنكس degeneration الجلدي المخاطي الناتج عن وجود بروتينات شاذة في الدم paraproteinaemia : تتوضع بؤر التنكس بالدرجة الأولى على الوجه والرقبة واليدين، وذمة جلدية بقوام أصفر، تكون طيات جلدية plica في بعض الأماكن، صعوبة فتح الفم، مجموعة عقد وردية شاحبة شبه حزازية على الرقبة واليدين والجذع. التشريح المرضي - تتكون الارتشاحات الجلدية من بروتينات شاذة تؤدي إلى تفاعل التهابي موضع.

Arneth - Syndrome

مجموعة العلامات المرضية الناجمة عن التكد الكامل hepatisatio للرتئين : ضعف انتقال الاهتزازات الصوتية vocalis fremitus ، صوت قصبي بإصغاء الصدر bronchophonia . يلاحظ هذا التناذر عند بعض مرضى ذات الرئة الفصية الشديدة.

Arnold - Chiari - Syndrome

Morbus Arnold - Chiari, anomalia

Arnold - Chiari, dysrrhaphia cerebelli.

Arnold Iulius (١٨٣٥ - ١٩١٥) - طبيب ألماني،

Chiari Hans (١٨٥١ - ١٩١٦) - باحث ألماني

في علم الأمراض.

مجموعة علامات مرضية ناتجة عن تشوهات دماغية (تحرك المخيخ cerebellum والنخاع المستطيل medulla ablongata نحو الأسفل مع خلل في حركة السائل الدماغي الشوكي واستسقاء

ضخامة كبد وطحال غير مؤلمة (وظائف الكبد طبيعية)، ضخامة عقد بلغمية معمم، عسر البلع dysphagia ، غثيان nausea. يستمر هذا المرض لعدة أشهر بشكل نكسات متكررة ، تذكر التظاهرات السريرية لهذا التناذر بالتهاب الكبد الفيروسي ذي الشكل غير اليرقاني.

(Argyll) Robertson - Syndrome

Phaenomenon (Argyll) Robertson,

signum (Argyll) Robertson, signum

Robertson.

Robertson Douglas Moray Cooper

Argyll (١٨٣٧ - ١٩٠٩) - طبيب عيون

اسكوتلندي.

خلل وظيفه حدقة العين papilla من منشأ عصبي ناتج عن أمراض الجهاز العصبي المختلفة وخاصة في المراحل الأخيرة من إصابة الجملة العصبية بالسفلس neurolues : عدم تفاعل البؤبؤ على الضوء مع بقاء تفاعله على التكيف accomodatatio والتقارب convergentia ، ضعف أو انعدام تفاعل الحدقة على المؤثرات الحسية والنفسية ، يلاحظ أيضاً تضيق بؤبؤ miosis نسبي أو كامل (مطلق)، اختلاف الحدقتين anisocoria أو تشوههما. عدم تفاعل البؤبؤ على الضوء ناتج عن إصابة nucleus Edinger-Westphal وهو المركز العصبي المسؤول عن تضيق البؤبؤ نتيجة التعرض للضوء، هذا المركز سليم، أما المشكلة فهي في المسار العصبي الذي ينقل إليه الإشارة من المحيط. (الشكل

(٣١)



Argonz - del Castillo - Syndrome

► Ahumada - del Castillo syndrome

تحلل هذه البثرات تتكون طبقات سميكة مفرطة القرن تبدأ بعد عدة أشهر بالتوسف تاركة تصبغ . pigmentatio

Ascher - Syndrome

Laffer - Ascher syndrome.

Ascher Karl W. - طبيب عيون ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تبدأ الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة على شكل ارتخاء جفن blepharochalasis ، دراق (تضخم الغدة الدرقية) struma ، شفة مضاعفة (بسبب وجود طيات الغشاء المخاطي) ، وهذا يؤدي إلى انتفاخ الشفتين المستمر أو الناكس بسبب الوذمات المزمنة. عادة لا يلاحظ وجود اضطرابات في غدد الإفراز الداخلي. هذا المرض قليل الانتشار، وغالباً عائلي. العلاج - التصحيح الجراحي للجفن العلوي خاصة، العلاج بالكورتيكوستيروئيدات بدرجات مختلفة من النجاح. (الشكل ٣٣)



Aschner - Syndrome

Aschner Bernhard (١٨٨٣ - ١٩٦٠) - طبيب

نسائية نمساوي.

مجموعة العلامات العصبية النباتية المرضية الناتجة عن الضغط على مقبلي العين bulbus oculi : بطء النبض، عمق التنفس، غثيان، شحوب، تعرق بارد، انخفاض التوتر الشرياني.

Asherman - Syndrome

Amenorrhoea traumatica, syndrome

Fritsch.

Asherman Joseph (ولد ١٨٨٩) - طبيب نسائية

إسرائيلي.

دماغي (hydrocephalia) (وراثية صبغية جسدية متتحية) : استسقاء دماغي انسدادى، اضطرابات مخيخية مع رنح ataxia وتذبذب المقبطين اللاإرادي (رآرة) nystagmus ، علامات انضغاط جذع المخ truncus cerebri والنخاع الشوكي، شلل الأعصاب القحفية، نوبات اختلاج كزازية أو صرعانية (صرعية)، شفع (ازدواج البصر) diplopia (صرعية)، من غير النادر أيضاً تسطح القاعدة platybasia ، تشوهات القحف والفقرات الرقبية. (الشكل ٣٢).



Arnold - Realy - Syndrome

Extraglandular hyperaldosteronismus.

زيادة إفراز الألدوستيرون المحرض بارتفاع بوتاسيوم الدم hyperkalemia الناتج بدوره عن خلل في عمل قنوات الكالسيوم، ويتظاهر بارتفاع الضغط الشرياني، وحمض دموي acidosis .

Arteria chorioidea anterior -

Syndrome

► Monakow syndrome.

► Arthrogyposis-like - Syndrome (E)

► Kuskokwim syndrome.

Asboe-Hansen - Syndrome

Asboe-Hansen - طبيب أمريكي.

مجموعة علامات مرضية جلدية عند حديثي الولادة : طفح حمامي حويصلي متوضع بشكل خطي مع بثرات تحتوي على كمية كبيرة من الحمضات، بعد

تشخيصه لديهم في مرحلتي الطفولة والشباب، وهذا هو الحال أيضاً في ألمانيا. مرضى هذا التناذر يجدون أنفسهم مختلفين عن الآخرين، ويراجعون العيادات النفسية دون أن يكتشف الكادر الطبي معاناتهم. بسبب عدم المعرفة توضع لهم تشخيص مرضية مختلفة، هذا التناذر يختلف عن التوحد في مرحلة الطفولة المبكرة في كثير من النقاط، الأشخاص المصابون بهذا المرض يمتلكون قدرات عقلية طبيعية أو حتى عالية، ولا يمكن في الكثير من الحالات اكتشافهم قبل عمر الثلاث سنوات، أما الأطفال حديثي الولادة المصابين بهذا المرض فيمتلكون قدرات عقلية متأخرة، ويمكن تشخيصهم حتى في مرحلة الرضاعة والطفولة المبكرة. مرضى هذا التناذر يعانون من مشاكل كبيرة في تفاعلهم مع الآخرين، وهم يحتاجون إلى رعاية إما في منتجعات خاصة أو في منازلهم مع مراقبة طبي.

Asplenia - Syndrome

► Ivermark syndrome.

Asthma - Syndrome

يعبر هذا التناذر عن الأعراض الربوية المرافقة للعديد من أمراض الرئة والقصبات وكذلك القلب المختلفة، كما في قصور القلب الأيسر، الأورام القلبية، السركوئيد، التدرن الرئوي... الخ، حيث يلاحظ بالإضافة إلى أعراض المرض الأساسي أعراض أخرى شبيهة بأعراض الربو، وفي مقدمة ذلك الذلة التنفسية.

Astley - Kendall - Syndrome

Hydros fetalis.

حالة مرضية متعددة الأسباب تصيب الأطفال حديثي الولادة. الأسباب : عدم تحمل الزمر الدموية، الزيف الصبغي (45,X) chromosome aberration ، الإنتانات داخل الرحم، التشوهات القلبية الجينية إضافة إلى تشوهات الأعضاء الداخلية الأخرى، أمراض التخزين الحلولية lysosomal (داء عديدات السكريد المخاطية mucopolysaccharidosis ، gangliosidosis ... الخ - وراثية صبغية جسدية

التصاقات adhesions ضمن الرحم ناتجة عن التجريف، استئصال ورم عضلي، أو الحمل المديد تؤدي إلى التظاهرات التالية : اضطراب الطمث (الدورة الشهرية) menstruatio ، عقم infertility ، إجهاض abortion تلقائي، حدوث التحام والتصاق حقيقي للسخذ وأغشيته (المشيمة) ، تلاحظ عند الولادة (أو زمن الخالص fterbirth) .

► Gilbert - Lereboullet syndrome.

Askanazy - Syndrome

► Meyenburg - Altherr - Uehlinger syndrome.

Askenazy - Roch - Syndrome

Cachexia oedematosa.

مجموعة تشوهات وراثية : دنف cachexia ، وذمة كامل الجسم، انخفاض حرارة الجسم hypothermia، انخفاض سكر الدم، شعراية على الأجزاء السفلية من الجسم hypertrichosis ، انقطاع الطمث amenorrhea . مورفولوجياً - تضخم hypertrophia جزر لانغ هانس.

Asperger - Syndrome

أحد أشكال الإعاقة التي تندرج ضمن إطار ما يسمى بالتوحد أو الاسترسال بالتخيل تهرباً من الواقع. حوالي 0,5 % من البشر يعانون من هذه الحالة التوحدية. أسباب هذا التناذر غير معروفة، ولم يتم التمكن من إيضاحها حتى الآن، هناك احتمال وجود عامل وراثي، وهذا عائد إلى أنه لوحظ تكرار هذه الحالات في عائلات معينة؛ يعتقد بأن ارتفاع تركيز هورمون التيسيترون عند الأم يؤدي إلى ولادة طفل مصاب بهذا المرض. نسبة إصابة الذكور الشباب إلى إصابة الإناث الفتيات تبلغ 4 : 1 ، هذا المرض أقل تشخيصاً عند الشباب منه عند الفتيات بمعنى أن هذه النسبة قد تكون غير حقيقية. كون هذا المرض غير معروف بشكل كامل في الأوساط الطبية، فإن الكثيرين يعانون منه دون معرفتهم أو معرفة الكادر الطبي بذلك، لدرجة أن البروفسور Simon Baron Cohen يعتقد أن جميع البريطانيين الذين ولدوا قبل العام ١٩٨٠ والذين يشكون من هذا المرض لم يتم

الضد الخارجية على شكل تفاعل اليرجياتي من النمط I (الربو القصبي، حمى العلف، الشرى... الخ). لهذا الاستعداد خلفية وراثية يؤدي إلى اصطناع أجسام مضادة من نوع Ig E . (الشكل ٣٤) .

ATRX - Syndrome

Alpha-Thalassaemia-mentale
Retardierung, X-gebunden (G) .

العلامة الرئيسية لهذا المرض هي alpha- thalassemia ، حيث وجود خلايا HbH المميزة يعتبر الركيزة الأساسية في تشخيص هذا التناذر، يضاف إلى ذلك مجموعة من الأعراض الأخرى - ضعف إمكانية الشرب بعد الولادة، صغر القامة، اضطرابات نفسية حركية ونطقية، تأخر عقلي، ضعف التوتر العضلي، تغيرات على مخطط الدماغ الكهربائي، ، نوبات تشنجية، microcephalia ، شكل وجه مفلطح، أنف مفلطح، غالباً بقاء الفم مفتوحاً، كبر اللسان، تباعد الأسنان عن بعضها، توضع منخفض للأذنين، توضع مرتفع للخصيتين، 5 clinodactylia . عالمياً وصف هذا المرض حتى الآن عند حوالي ١٠٠ طفل فقط. أكثر المهتمين عالمياً بهذا المرض هو Dr. Richard Gibbons من جامعة Oxford الذي يعتبر أخصائياً بهذا المرض. (الشكل ٣٥) .



Attention-Deficit-Hyperreactivity-Disorder (ADHD)

اضطرابات نفسية تبدأ أعراضها بالظهور في مرحلة الطفولة، وذلك في البداية على شكل عدم انتباه خفيف

متتحة)، التناذرات المرضية المركبة، على سبيل المثال الترافق المميت حوالي الولادة perinatal أو قبل الولادة prenatal للاستسقاء hydrops ، macrocephalous ، سغل (حثل) الصدر، rhizomelia و تكلس العظام الأثيوبية الطويلة الانتباضي، polydactylia، وذلك نتيجة لخلل في sterolmetabolismus (3β-oxysteroid-

Greenberg- : δ14reductase-deficiency dysplasia - وراثية جسدية متتحة) . منذ اكتشاف هذه الحالة للمرة الأولى عام ١٩٨٨ تم تسجيل سبع حالات لأطفال خدج أو حديثي الولادة لم ينسطيعوا الاستمرار في الحياة.

Astre - Hahn - Syndrome

Eosinophilia infectiosa idiopathica.

مرض انتباني من منشأ فيروسي : ترفع حروري، ضعف عام، علامات التهاب رغامى وقصبات، اضطرابات هضمية، ضخامة كبد وطحال. مخبرياً - زيادة خضاب الدم، زيادة الحمضات eosinophilia . الإنذار - جيد.

Ataxia-pancytopenia - Syndrome

حالات وراثية نادرة من الرنج المخيخي (ضمور مخيخي) المرافق ب pancytopenia ذات الصفة الصبغية الجسدية السائدة (autosomal dominant) عند الأطفال الصغار.

Ataxia-teleangiectasia - Syndrome

► Louis - Bar syndrome.

Atopia - Syndrome



وضع هذا المصطلح من قبل Coca و Cooke في العام ١٩٢٣، ويعبر عن زيادة استعداد وقابلية الجهاز المناعي عند بعض الناس على التفاعل مع مولدات

نقص تصنع الأظافر، ورام رأس حلبي
، choanalatresia ، papillomatosis
، تشوهات شرجية تناسلية وتشوهات
أخرى. وصف من كل نوع عدد قليل من الحالات؛
incidence : 3 : 1 (عند النساء) حتى : 1
100.000 (عند الذكور). العلاج : عرضي. السير
والإنذار - تظهر العلامات المرضية الأولى في سن
البلوغ، أما الإنذار فجيد.

Auriculo-condylar - Syndrome

وصف هذا التناذر للمرة الأولى عام ١٩٩٨ ، وقد
سجلت العديد من الحالات الإفرادية والعائلية منه حتى
الآن، حيث يعتقد بوجود وراثية صبغية سائدة
(autosomal dominant). الأعراض - سوء نمو
شحمة الأذن (أذنين على شكل علامة استفهام) ،
انخفاض الضغط hypotonia ، وتشوه المفصل
الصدغي اللقمي لفرع الفك السفلي ramus
mandibulae . (الشكل ٣٦) .



Auriculotemporal - Syndrome

تتضمن هذه المتلازمة علامات تهيج العصب الأذني
الصدغي nervusauriculotemporalis على شكل
زيادة إفراز العرق واحمرار hyperemia في منطقة
التعصيب خاصة عند المضغ وغالباً بعد الأوقات
الرضية في منطقة الغدة الكفية. (الشكل ٣٧) .



وضعف القدرة على التحمل، كذلك شخصية سريعة
الغضب مع ميل إلى التصرف دون توجه مسبق
وغالباً مع فرط إستثارة hyperreactivity . ٣ -
١٠ % من الأطفال يعانون من أعراض هذا المرض،
حيث نسبة إصابة الأطفال الذكور تفوق نسبة إصابة
الفتيات بثلاثة أضعاف. حدة الأعراض تختلف بدرجة
كبيرة من شخص لآخر، وهي تستمر عند حوالي ٧٠
% من المرضى حتى مرحلة البلوغ. يسبب هذا
المرض معاناة حقيقية لأسرة المصاب، حيث ينعكس
ذلك على مستوى التحصيل الدراسي وعلى إمكانية
الحصول على مؤهل مهني، والأهم من ذلك هناك
إمكانية لظهور اضطرابات نفسية أخرى تؤدي إلى
تفاقم المشكلة. أحدثت الدراسات (صيف ٢٠٠٦)
أكدت تضافر مجموعة من الأسباب في حدوث هذا
المرض. عند ٥٠ % من المصابين تأكد وجود خلل
وراثي في تحليل الإشارات العصبية الواردة إلى
الدماغ، الدور الأساسي هنا يعود للدماغ الجبهي ولما
يسمى striatum (striatofrontal dysfunction)

Audry - Syndrome

Cutis verticis gyrata, cutis verticis
plicata, pachydermia plicata, Beare -
Stevenson - Nevin syndrome, Beare -
Dodge - Nevin syndrome.

Audry Ch. - طبيب جلدية فرنسي.

مجموعة تشوهات جلدية وراثية (وراثية صبغية جسدية
متتحية) : سماكة وزيادة واضحة في طيات الجلد
وخاصة على الجزء من الرأس المغطى بالشعر؛ يترافق
أحياناً بتأخر عقلي oligophrenia (وعندها تكون
الوراثة صبغية سائدة) مع microcephalia ، تراجع
عام في النمو الدماغى، epilepsia وتغيرات على
مخطط الدماغ الكهربائي، hypotrichosis ، شلل
رباعي tetraplegia تشنجي، تشوهات عينية وعمى؛
كما يمكن أن يترافق هذا المرض أيضاً لكن في
حالات نادرة مع ضخامة أطراف acromegalia ،
وعتمة قرنية leucoma. في حالات أخرى يترافق مع
، craniostenosis ، acanthosis nigricans

النوع III ينتشر خاصة بين اليهود الإيرانيين، معظم هذه الحالات عائلية باستثناء بعض الحالات الإفرادية. العلاج : العلاج العرضي لـ moniliasis ، تعويض النقص الهرموني، الكرتكوئيدات القشرية، مثبطات المناعة، علاج قصور الدرق وجارات الدرق دون نتيجة مرضية.

Avellis - Syndrome

Paralysis Avellis, syndrome Avellis - Longhi, syndromus ambiguospinothalamicus, symptom Avellis.

Avellis Georg (١٨٦٤ - ١٩١٦) - طبيب أنف أذن حنجرة ألماني.

أحد أشكال الشلل المتغاير : شلل شراع الحنك والحنبال الصوتية في نفس الجانب، شلل نصفي في الجهة المقابلة مع اندمام حس الألم والحرارة، غالباً ويسبب توسع بؤر الإصابة تظهر أعراض عصبية أخرى.

Avellis - Longhi - Syndrome

► Avellis syndrome.

Avellis - Schmidt - Syndrome

► Schmidt syndrome (I).

Avian Influenza Disease

انفلونزا الطيور من الأمراض الفيروسية الحادة شديدة العدوى يصيب الطيور والإنسان ويتميز ببداية مفاجئة وأعراض هضمية وعصبية وتنفسية وتسمم دموي وقصر سير المرض (٧ - ١٣ يوماً). ظهر للمرة الأولى في إيطاليا منذ أكثر من ١٠٠ عام تقريباً. تحمل جميع الطيور الفيروس في أمعائها، ومن ثم تظهر هذه الفيروسات في مفرزاتها ولعابها ومع البراز، وبذلك يعد الانتقال البرازي - الفموي أكثر أنماط العدوى شيوعاً، حيث يعتبر التماس المباشر ومشاركة مياه الشرب بين الطيور المحلية الداجنة وبين البط البري وغيره من الطيور المهاجرة سبباً متكرراً لانتقال العدوى، والتي يمكن أن تنتقل أيضاً عن طريق الاستنشاق، حيث يستطيع الفيروس الانتقال في الهواء. العامل المسبب : عزيت الإصابات الحالية إلى نوع من فيروسات الإنفلونزا A ، وتتضمن هذه الفئة من الفيروسات عدة أنواع تختلف باختلاف بروتيناتها

Autismus - Syndrome

► Kanner syndrome.

Autoimmun - Syndrome

سوء تتسج dysplasia غدد الإفراز الداخلي ذات المنشأ الوراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية - typ I, III ، وسائدة typ II) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال مرحلة الطفولة مرافقة غالباً بـداء المبيضات المزمن moniliasis (candidiasis)، سـغل الأظـافر، hypothyroidismus ، hypoparathyroidismus ، gonadialdysgenesis ، addisonismus مع فقر دم وبيل pernicious anemia ، صلح، التهاب كبد مزمن مع سوء امتصاص. هذا المرض يتفاقم بسرعة وتحصل الوفاة خلال مرحلة الطفولة بأعراض Addison syndrome . بالإضافة إلى هذا النوع typ I وبالاختلاف عنه، يمكن تمييز typ II : أعراض تتأخر أديسون، vitiligo ، ovaratrophia ، alopecia ، myasthenia ، thyroiditis من منشأ مناعي ذاتي مرافق بفقر دم وبيل و diabetes mellitus لكن دون hypoparathyreosis و candidiasis (Schmidt syndrome)، يصيب بالدرجة الأولى النساء ابتداءً من العقد الثالث من العمر. typ III : hypothyreosis من منشأ مناعي ذاتي (Hashimoto syndrome) مع اعتلال غدد الإفراز الداخلي الأخرى لكن دون أعراض أديسون. إضافة إلى الأنواع السابقة يمكن تمييز نوع إضافي من هذا المرض يصيب الأطفال في سن مبكر، ويتميز بالأعراض التالية : polyendocrinopathia مع قصور مناعي ، eczema ، فقر دم انحلاي وإسهالات معدة على العلاج، هؤلاء الأطفال يموتون خلال مرحلة طفولتهم المبكرة، هذا النوع وراثي ومرتببط بالكروموزوم X . incidence : وصف من هذا المرض بحدود ٣٠٠ حالة منها أكثر من ٥٠ حالة من النوع I في فنلندا،

السطحية وبشكل رئيس بروتين الهيماغلوتينين HA haemagglutinin وبروتين النورأمينداز neuraminidase NA وتصنف على أساسهما؛ وقد تم عزل ١٥ نوعاً توجد جميعها في الطيور إلا أن بعضاً منها فقط تكيفت للانتقال إلى البشر مسببة إصابات بشرية بصورة دورية، وقد وجد أن المسبب للجائحة الحالية هو من النوع H5N1 إلا أنه مختلف في تركيبه الجيني وفي صفاته المستضدية عن الفيروسات التي سببت جائحة عام ١٩٩٧ . يعد فيروس H5N1 الأشد خطورة بين جميع أنواع فيروسات الإنفلونزا A وإضافة لما ذكر آنفاً عن قدرته على التحول الجيني السريع واكتسابه جينات من فيروسات أخرى تصيب حيوانات مختلفة، فإنه قد سبب مرضاً شديداً للبشر في حالات مثبتة سابقاً، كما أثبتت الدراسات المخبرية للعينات المعزولة من الفيروس الحالي أنها ذات إمراضية مرتفعة على البشر. الفرق بين إنفلونزا الطيور والسارس : على الرغم من تشابههما بالأعراض التي يصيب معظمها الجهاز التنفسي، فإنهما يختلفان من حيث - الفيروس المسبب، القدرة على العدوى، حيث تعد فيروسات الإنفلونزا أكثر قدرة على العدوى من فيروسات السارس، لا يمكن احتواء حالات إنفلونزا الطيور، كما هو الحال بالنسبة للسارس عن طريق عزل المرضى، فيروسات الإنفلونزا متحركة بشكل كبير يمكنها من تخطي الحواجز النوعية بسرعة وبسهولة. الإصابة عند البشر : أكدت حوادث الجائحة الأخيرة أن انتقال الفيروسات الطيرية إلى الإنسان يتم بالتماس المباشر مع الطيور المصابة، أو بالتماس مع مفرزات هذه الطيور أو بقاياها، كما أثبتت بعض حالات انتقال الفيروسات من إنسان مصاب لآخر سليم، ولكن تلك الحالات تسببت بإصابات خفيفة مقارنة بانتقال العدوى من الطيور مباشرة إلى الإنسان، وما زالت مسألة أمان الأغذية الحاوية على منتجات الطيور تحت الاختبار، ولا تتوفر حتى اليوم أية أدلة تثبت انتقال العدوى عبر الأغذية الملوثة أو تدل على أن المنتجات المصدرة

من المناطق الموبوءة تمثل مصدراً للعدوى البشرية. أعراض الإصابة البشرية : تعتبر المعلومات السابقة حول هذه الأعراض محدودة، وتعتمد بمعظمها على الدراسات المجراة في هونغ كونغ عام ١٩٩٧ ، تمثل الحمى والتهاب الحلق والسعال والتثبيط التنفسي الشديد في الحالات الشديدة الأعراض الأكثر شيوعاً، وقد ظهرت هذه الأعراض بشكل متساوٍ بين الأشخاص الأصحاء أو المصابين بأمراض تنفسية مزمنة قبل انتقال العدوى إليهم، وقد أصيب معظم المرضى بالتهاب رئوي فيروسي واضح سريرياً مع تغيرات واضحة في صور الصدر الشعاعية، ولم تتراقف الإصابات الحالية بأعراض هضمية (إسهال، إقياء) كذلك التي رافقت جائحة عام ١٩٩٧ ، ولكن ظهرت بعض الأعراض الجهازية التي أصابت أعضاء أخرى مختلفة خارج الجهاز التنفسي، وشملت التهاب الكبد والفشل القلبي والكليوي، لقد كانت معظم الوفيات عائدة إلى الفشل التنفسي الناتج عن تفاقم الالتهاب الرئوي. تشخيص الإصابة بفيروس H5N1 : تعتبر الفحوص المخبرية لجميع أنواع الإنفلونزا الحيوانية والبشرية سريعة وموثوقة، وتحتوي العديد من مختبرات منظمة الصحة العالمية على الوسائل اللازمة لتلك الفحوص، وقد حددت منظمة الصحة العالمية دواعي لإجراء الفحوص المخبرية على العينات البشرية للتأكد من أن الفيروس من النوع H5N1 ، تشمل هذه الدواعي في المناطق الموبوءة : أعراض سريرية أو وفاة ناتجة عن داء تنفسي غير مفسر، ظهور الفيروس في الحيوانات المحلية في منطقة المصاب، تماس مباشر (باللمس أو بالاقتراب بمسافة التحدث) خلال الأيام السبعة السابقة مع حالة بشرية مثبتة الإصابة بالفيروس، تماس مباشر (باللمس أو الاقتراب بمسافة التحدث) خلال الأيام السبعة السابقة مع شخص مصاب بداء تنفسي غير مفسر تسبب في وفاته فيما بعد، نتيجة مخبرية إيجابية لفيروس الإنفلونزا A ؛ أما في المناطق غير الموبوءة فإن دواعي إجراء الفحوص المخبرية لتحديد ما إذا كان الفيروس من النوع

Ayerza Abel (١٨٦١ - ١٩١٨) - طبيب داخلية أرجنتيني.

الصورة السريرية لتصلب جهاز الشريان الرئوي :
ازرقاق بقعي مزمن (أسود) ، ازدياد الكريات الحمر
polyglobulia ، فرط تنسج نقي العظم medulla
drum ossium hyperplasia ، أصابع أبقراطية
stick fingers ، زلة تنفسية ، انتفاخ رئة ، التهاب
قصبات مزمن ، توسع قصبات ثانوي ، تضخم وتوسع
وقصور القلب الأيمن مع ارتفاع الضغط الوريدي .
شعاعياً - توسع الأوعية اللمفاوية ، زيادة ارتسام
وعائي ، توسع الجزء الأيمن من القلب ، بروز قوس
الشريان الرئوي ، تخطيط القلب الكهربائي - انحراف
محور القلب نحو الأيمن ، علامات زيادة العبء على
البطين الأيمن ، وعلامات اضطراب النقل ضمن
البطينين ، القترة القلبية - ارتفاع الضغط الانقباضي
في الشريان الرئوي والبطين الأيمن إلى أكثر من ٣٥
مم زئبق ، تصوير الأوعية الظليل - تضيق الأوعية
الدموية الرئوية مع امتلاء انتقائي . (الشكل ٣٨) .



Ayerza - Arrillaga - Syndrome

► Ayerza syndrome.

B - K mole - Syndrome

B - K - الحرفين الأولين من اسم عائلة أول مريضين
وصف ليهما هذا المرض ، mole (بالإنكليزية) - وحة .
أحد أشكال الورم السحامي (ميلانوما) melanoma
الخبث (وراثه صبغية جسدية سائدة) : عناصر

H5N1 فتتضمن : أعراض سريرية أو وفاة ناتجة عن
داء تنفسي غير مفسر ، التعرض المهني (العاملين
في مزارع الدواجن أو في أسواق الحيوانات الحية ...
الخ) ، حالات موت غير مفسرة بين طيور المنطقة ،
وجود سيرة للسفر خلال الأيام السبعة السابقة لظهور
الأعراض إلى بلد أو مقاطعة موبوءة على أن يكون قد
اجتمع مع ذلك واحد أو أكثر من العوامل التالية -
تماس مع طيور محلية أو طيور ميته ، تماس مع
إصابة مثبتة ، نتائج إيجابية في الفحوص المخبرية
لفيروس الإنفلونزا A . وقد عرفت منظمة الصحة
العالمية الإصابتة المثبتة بفيروس H5N1 بأنها :
الحصول على نتائج إيجابية في زرع فيروس الإنفلونزا
A ، أو في تفاعل سلسلة البوليمراز (PCR)
للفيروسات H5 ، أو في اختبار التآلق المناعي
(IFA) لمستضدات H5 باستخدام أضداد H5
وحيدة النسيلة ، وذلك في الفحوص المجراة على عينات
شخص مشكوك بإصابته (حي أو متوف) ، أو أن
تظهر العينات المصلية ارتفاعاً مقداره خمس أضعاف
في الأضداد النوعية لـ H5 .

Axenfeld - Syndrome

► Rieger syndrome.

Axenfeld - Schurenberg - Syndrome

Paralysis oculomotorica cyclica.

Axenfeld Karl Theodor Paul Polykrapus
(١٨٦٧ - ١٩٣٠) - طبيب عيون ألماني.

شلل حركة العينين الخلقي على الشكل التالي : تشنج
وشلل دوري للعضلات المعصبة من الزوج الثالث من
الأعصاب القحفية ، وفي الفترات الفاصلة يحدث
إطراق (استرخاء الجفن) blepharoptosis .

Axis - Syndrome (cerebral organic, psychic)

مجموعة التظاهرات المرضية المتكررة بشكل دوري
والناتجة عن الأمراض العصبية والنفسية المختلفة .

Ayerza - Syndrome

Morbus Ayerza , syndrome Ayerza -
Arrillaga , cardiopathia nigra , nigra ,
sclerosis arteriae pulmonalis .

جلدية (اندفاعات مختلفة الأشكال دون لون محدد بحجم ٥ - ١٠ مم) تظهر في مرحلة الطفولة أو الشباب، غالباً قبل عمر الثلاثين، في العنصر الجدي تتناوب أجزاء حمراء مع أجزاء أخرى فاقدة الصباغ. التوضع الرئيس يكون على الجزع والأطراف. نسيجياً - تجمع لخلايا ميلانية melanocytus طبيعية وشاذة، يمكن أن تتحول إلى ميلانوما خبيثة.

الشوكية للعمود الفقري باللمس. شعاعياً - توسع النتوءات الشوكية للعمود الفقري في الاتجاه الذليل الجمجمي، تكون زوائد عظمية osteophyte على الحواف العلوية والسفلية للنتوءات الشوكية symptom Baastrup ، تقوس واضح للعمود الفقري نحو الأمام (lordosis lumbalis). (الشكل ٣٩).

Baber - Syndrome

Baber Margaret D. - طبيب أطفال أمريكي. المرحلة النهائية (الثالثة) من الشذوذ الاستقلابي (وراثية صبغية جسمية متنحية) الذي يلاحظ فقط عند الأطفال ويكون نادراً عند اليافعين، أما إنذاره فغير جيد: توقف النمو، إسهالات متكررة مع رائحة براز ننتة، كساح، طرح الأحماض الأمينية مع البول aminoaciduria (خاصة : tyrosin ، cerine ، threonin ، histidin ، leucin)، تشمع كبدي بابي cirrohsis portalis ، مع علامات تجدد regeneratio واستحالة شحمية، ارتفاع التوتر الباطني مع تلف طحالي ثانوي، استسقاء الكلية hydronephrosis ، تلف حويضات الكليتين. تتظاهر المرحلة الأولى من هذا المرض بتشمع كبدي بؤري وارتفاع تركيز ميثيونين الدم hypermethioninaemia ، أما المرحلة الثانية فتتظاهر بتشمع كبدي عقدي مع علامات قصور كبدي.

Babinski - Syndrome

► Babinski - Vaquez syndrome.

Babinski - Forment - Syndrome

Babinski Joseph Francois Felix (١٨٥٧ -) - طبيب عصبية فرنسي، Forment Jules (١٩٣٢ -) - طبيب فرنسي، (١٨٧٨ - ٩) - طبيب فرنسي.

خزل وتقلص عضلي دائم contractura من منشأ هيسثيري ناجم عن إصابة رضوية بسيطة ومرافق باضطرابات عصبية ذات طبيعة انعكاسية (ألم حارق cansalgia ، وذمات تالية للإصابة الرضية، ترقق عظام osteoporosis .. الخ).

Baader - Syndrome

Dermatostomatitis Baader, conjunctivitis et stomatitis pseudomembranacea, aphthosis generalisata.

Baader Ernst (١٨٩٢ - ١٩٦٢) - طبيب أمراض مهنية ألماني.

التهاب الأغشية المخاطية الاحتقاني العثائي الكاذب، والمرافق بانذافات جلدية غير معروفة السبب : ترفع حروري، التهاب أنف وملتحمة نزفي شديد، شفاء مغطاة بالقشور، احتقان العشاء المخاطي للفم، طفح جلدي أحمر فاتح حويصلي خاصة على الأطراف، يتحول بعد تراجع التظاهرات الحادة إلى توسف جلدي، من غير النادر أيضاً اختلاط هذا المرض بالتهاب قصبات و / أو ذات رئة.

Baastrup - Syndrome

Morbus Baastrup, syndrome cervicovertebralis, osteoarthrosis interspinalis, diarthrosis interspinosa, syndrome Michotte.

Baastrup Christian Ingerslev (١٨٨٥ - ١٩٥٠)

- طبيب أشعة دنمركي



مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن الإرهاق الطويل للعمود الفقري أو انبساط extensio الظهر الشديد : ألم دائم في منطقة العجز، ألم النتوءات

التهاب الغشاء المخاطي العميق للشفتين : التهاب الغدد المفرزة للعاب، زيادة إفراز اللعاب أثناء تناول الطعام والتكلم، ألم شديد، بروز شفة سفلى انعكاسي (لتقادي التماس مع الشفة العليا والأسنان)، قرحات شفة تنمو ببطء، وتعمق بشكل تدريجي. ينظر إلى الأشكال الخلقية من هذا المرض كمرحلة قبل سرطانية . precancerous

Bäfverstedt - Syndrome

Lymphadenosis cutis benigna, lymphocytoma, sarcomatosis Spiegler - Fendt, sarcomatosis Kaposi - Spiegler, sarcoides multiplex, sarcomatosis cutis.

Bafverstedt Bo Erik - طبيب جلدية سويدي.

فرط تنسج hyperplasia الجهاز الشبكي للمفاوي الحميد. يصادف غالباً عند الفتيات بعمر ٥ - ١٠ سنوات والنساء بعمر ٤٠ - ٦٠ سنة. سير المرض مزمن وإنذاره جيد. يتميز هذا المرض بوجود تشكلات جلدية أو تحت جلدية وذيمة بنية أو زرقاء، غير مؤلمة ومحددة، إفرادية أو منتشرة، تتوضع غالباً على الوجه، شحمة الأذن، في محيط حلمة الثدي، وعلى جلد الصفن. مورفولوجياً - بشرة epidermis رقيقة، ارتشاح بالكريات البيض والخلايا الشبكية.

Bahima - Morbus

فقر دم بنقص الحديد ناتج عن نظام التغذية الوحيد بالحليب في غرب أوغندا مترافق بندبات دائرية على جلدة الرأس المغطاة بالشعر، طول القامة و تسطح الجمجمة.

Bakwin - Eiger - Syndrome

Osteoclasia desmalis familiaris, hyperostosis corticalis deformans juvenilis, hyperphosphatasia chronica idiopathica.

Bakwin Harry (١٨٩٤ - ١٩٧٦)، Eiger

Marvin S. - طبيباً أطفال أمريكيان.

شكل نادر لاعتلال العظام osteopathia العائلي المنتشر مع فرط تعظم قشري cortical hyperostosis، ينتقل بصفة وراثية جسدية متحبة genort 8q24: TNFRSF11B،)

Babinski - Frohlich - Syndrome

► Fröhlich syndrome.

Babinski - Nageotte - Syndrome

Babinski Francois Felix (١٨٥٧ - ١٩٣٢) -

طبيب عصبية فرنسي، (Nageotte Jean (١٨٦٦ -

١٩٤٨) - باتالوجي فرنسي.

أحد أشكال الشلل الدوري : ataxia نصفية (نبضان جانبي في جهة البيورة)، جحوظ، تضيق بؤبؤ miosis ودي، خوص (العين الغائرة) enophthalmus، إطراق الجفن ptosis، في بعض الحالات يلاحظ أيضاً شلل نصفي على الجانب المقابل إضافة إلى خلل في الحساسية. يلاحظ هذا التناذر في حالات الإصابة الدماغية في منطقة اتصال قنطرة فارول Varoli pons مع النخاع المستطيل medulla oblongata .

Babinski - Vaquez - Syndrome

Syndrome Babinski, tabes fruste (بالفرنسية)، syndromus syphiliticocardiovascularis.

Babinski Joseph Francois Felix (١٨٥٧ -

١٩٣٢) - طبيب عصبية فرنسي، Vaquez Henri

Louis (١٨٦٠ - ١٩٣٦) - طبيب داخلية فرنسي.

متلازمة التظاهرات القلبية الوعائية والعصبية عند مرضى السفلس المتأخر : خلل في تفاعلات حدقة العين pupilla، التهاب الشريان الأبهر aortitis، ضعف منعكس وتر أشيل achille tendon reflex والمنعكس الرضفي، التهاب السحايا والدماغ المزمن meningoencephalitis، كثرة الخلايا المفاوية في السائل الدماغي الشوكي، التهاب الشريان الأبهر مع تكون أم دم.

Backwin - Krida - Syndrome

► Pyle syndrome.

Baehr - Schiffrin - Morbus

► Moschcowitz syndrome.

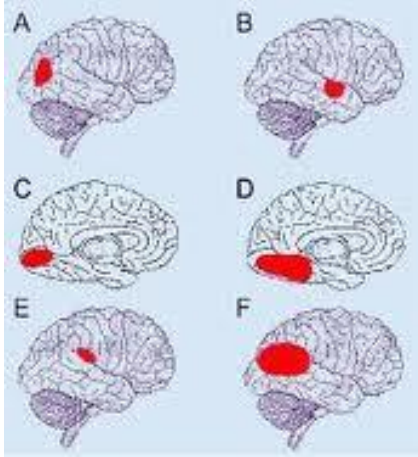
Baelz - Syndrome

Morbus von Baelz, cheilitis von Baelz, myxadenitis labialis, cheilitis glandularis apostematosa, cheilitis Volkmann.

Baelz Erwin von (١٨٤٩ - ١٩١٣) - طبيب

ألماني.

غياب توازن ثنائي الجانب، عمه حسي agnosia ،
عمه حركي (خرق) apraxia . (الشكل ٤٠) .



Balkan - Syndrome

يعبر هذا التناذر عن الزيادة في حالات الإصابة بالسرطانات وبالدرجة الأولى سرطانات الدم عند الجنود المشاركين في حرب البلقان. هذا ناتج حسب رأي الخبراء عن احتواء القنابل المستخدمة في هذه الحرب من قبل الأمريكان على اليورانيوم المشع. هذه الحقيقة تدفع إلى التساؤل عن عدد المدنيين الذين يشكون من هذه الإصابات دون أن يتم كشفها، وكذلك عن مدى وحدة انتشار التلوث بالمواد المشعة في هذه المنطقة من العالم.

Ballantyne - Syndrome

► Ballantyne - Runge syndrome.

Ballantyne - Runge - Syndrome

Syndrome Runge, syndrome Ballantyne, syndromus dysfunctionis placentae, syndrome Clifford, dysmaturitas.

– Ballantyne John Williams (١٨٦١ – ١٩٢٣) -

طبيب توليد اسكتلندي, (Runge Hans) ١٨٩٢ -

(١٩٦٤) - طبيب توليد ألماني.

مجموعة العلامات المرضية عند الجنين الذي تجاوز فترة الحمل الطبيعية والناتج عن خلل مشيمي وظيفي يحدث عن النساء الحوامل للمرة الأولى (غالباً عند النساء اللواتي يتجاوز عمرهن الستة وعشرين عاماً)، حيث يستمر الحمل من ٢٨٠ - ٣٠٠ يوماً ويحدث نقص شديد في كمية السوائل المحيطة بالجنين. يتميز

أساس (osteoprotegerin, OMIM 602643)، سوء التعظم dysostosis عائد إلى Tumor-Necrosis-Factor-Rezeptor (TNFRSF11B) يظهر هذا المرض في سن الطفولة المبكرة على شكل إعاقة تطور وضعية الوقوف مع تقوس الأرجل، هشاشة عظام، فرط تعظم قحفي واضح يبدأ في التطور بعد السنة الثالثة من العمر، أحياناً ألم، ترفع حروري، تنكس شبكية العين، platyspondylia . مخبرياً - في الدم : ارتفاع نسبة الفوسفاتاز الحمضية والقلوية مع تركيز طبيعي للكالسيوم والفسفور في المصل، ارتفاع الليستين أمينوبيبتيداز، ارتفاع عدد الكريات البيض leukocytosis ، فقر دم ناقص الصباغ anaemia hypochromica ؛ في البول : زيادة طرح الـ glyzyl و prolylhydroxyprolin ؛ في نقي العظم : فرط تصنع hyperplasia . شعاعياً - زيادة سماكة جميع العظام تقريباً مع علامات ترقق العظام osteoporosis . الانتشار : إضافة إلى الحالات الإفرادية المعزولة سجلت العديد من الحالات العائلية في أمريكا وأوروبا. العلاج : عرضي وتجبري، calcitonin أعطى نتائج جيدة.

Balard - Degen - Paie - Syndrome

Balard - طبيب فرنسي.

علامات الاعتلال الدماغي بعد التهاب السحايا والدماغ : اضطراب الذاكرة، هبوط النشاط، اكتئاب، صداع، دوار، اضطرابات عاطفية، ألم في العمود الفقري، شعور دائم بالتعب.

Balint - Syndrome

Balint Rudolph - طبيب عصبية ونفسية هنغاري.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن إصابة المنطقة الصدغية القفوية من الدماغ : المريض وبحدة نظر طبيعية يستطيع تمييز مادة أو شيء صغير واحد (حرف ... الخ)، أما الأشياء الأخرى فتبقى دون تمييز (وهذا ما يسمى الشكل النفسي المنشأ لتثبيت النظر)، حقل النظر طبيعي، ضعف الملاحظة، من غير النادر أيضاً خلل توتر وحركة الأطراف العلوية،

تشققات اللسان، فرط نمو عضلات اللسان، سقوط الأسنان.

Bamatter - Syndrome

Gereodermia osteodysplastica hereditaria, syndrome Boreux, syndrome Bamatter - Franceschetti - Klein - Sierro, Walt Disney - nanismus.

Bamatter Fred - طبيب أطفال سويسري.

مجموعة تشوهات خلقية ذات طبيعة عائلية (وراثية متتحة مرتبطة بـ X - كروموزوم) : شيخوخة مبكرة progeria ، نمو قزمي، ترهل الجلد، كبر المفاصل، سوء نمو dysplasia عظام معمم، تضخيب الأسنان، صغر وعمة قرنية. في بعض الأحيان يلاحظ عند بعض أفراد العائلة الآخرين صغر العيون microphthalmia وغلوكوما خلقية glaucoma congenitale .

Bamatter - Franceschetti - Klein - Sierro - Syndrome

► Bamatter syndrome.

Bamberger - Syndrome

Morbus Bamberger, spasmus saltatorius.

Bamberger Heinrich von (١٨٢٢ - ١٨٨٨) -

طبيب داخلية نمساوي.

ظاهرة الاختلال الهستيرى النادرة : تقلص عضلات الأطراف السفلية الاختلاجية، حركات رقصية.

Bamberger - (Pierre) Marie - Syndrome

Syndrome (Pierre) Marie - Bamberger, morbus (Pierre) Marie, morbus Bamberger, morbus Hagner, gigantostomia dermatoperiostotica, osteoperiosteitis ossificans toxica, osteophytosis universalis, osteoarthropathia hypertrophica, osteopathia hypertrophicans toxica, acroelephantiasis mollis s. ossea, periosteitis diffusa ossificans, osteoarthropathia hypertrophiante (pneumique) (F).

Bamberger Eugen (١٨٥٨ - ١٩٢١) - طبيب

أمراض باطنة نمساوي، Maria Pierre (١٨٥٣ -

١٩٤٠) - طبيب عصبية فرنسي.

هذا المرض بجفاف واصفرار الجلد، وغالباً توسف على شكل طبقات مع غياب الطبقة الشحمية والشعر الزغابي عند الولادة، حجم الطفل أكبر من الطبيعي، ضعف التغذية، أحياناً استنشاق السائل المحيط بالجنين، غالباً اختلاج، في أحيان كثيرة وفاة الوليد. إذا انتهت مرحلة ما بعد الولادة دون مضاعفات فالإنذار جيد.

Baller - Gerold - Syndrome

Craniosynostosis - radial aplasia syndrome (E).

Baller F. - باحث وراثية ألماني، Gerold M. - طبيب

جراحة ألماني.

مجموعة تشوهات هيكلية خلقية (وراثية صبغية جسدية متتحة) : جمجمة مخروطية acrocephalia ، turricephalus ، trigonocephalus وذلك نتيجة التعلّم المبكر للدرور القحفية، نقص حتى توقف نمو عظم الكعبرة (aplasia -) radius-hypoplasia ، سوء تنسج عظام اليد، نقص تنسج ونمو عظم الزند anus imperforatus ، ulna-hypoplasia ، إضافة إلى تشوهات أعضاء أخرى. الانتشار : منذ اكتشاف هذا المرض من قبل Baller عام ١٩٥٠ تم وصف أكثر من ٢٠ حالة إفرادية وعائلية. العلاج : التصحيح الجراحي خلال المراحل الأولى من العلاج يمكن أن يحقق نتائج مرضية.

Baló - Syndrome

Morbus Balo, encephalitis periaxialis cocentrica Balo, sclerosis concentrica, leucoencephalitis periaxialis concentrica.

Balo C. - باتالوجي هنغاري. اعتلال دماغي ناتج عن

نزع (إزالة) النخاعين demyelinisatio مع أعراض التصلب المنتشر sclerosis disseminate .

Balogh - Lelkes - Syndrome

Syndromus gerolingualis.

مجموعة التغيرات المميزة التي تطرأ على اللسان بعد مرض طويل مضني بسبب تغيرات هرمونية أو نتيجة إصابة موضعية : تقرن keratosis حليمات اللسان، سيلان اللعاب sialorrhoea ، هبوط حاسة التذوق hypogeusia ، فقد حاسة التذوق dysgeusia ،

العامل الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة). تم وصف العديد من هذه الحالات سواء عند إخوة أم بشكل إفرادي منعزل منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٢ . الالتصاقات العظمية تكون عادة متناظرة وعرضية، وتشمل عظمين أو أكثر (Banki humero- radial-synostosis ، fibula خلل عظم الشظية ... الخ. الأعراض تختلف باختلاف توضع الالتصاقات العظمية، وتتظاهر بالشكوى المختلفة من تحدد حركة اليدين والقدمين والأصابع.

Bannayan - Riley - Ruvalcaba - Syndrome

► Bannayan - Zonana syndrome.

Bannayan - Riley - Smith - Syndrome

► Bannayan - Zonana syndrome.

Bannayan - Zonana - Syndrome

Bannayan - Riley - Ruvalcaba syndrome,

Bannayan - Riley - Smith syndrome

Riley - Smith syndrome.

مرض وراثي (autosomal dominant)، نوع

الجبين - PTEN=MMAC1-) 10q22-23

Mytated in Multiple Advanced Cancers 1

= Tsp1- TGFβ-regulated and Epithelial

(cell-enriched Phosphatase 1) : فرط تنسج

خلقي حميد يصيب أعضاء الجسم المختلفة، أورام

دهنية lipoma تحت جلدية وحشوية، بوليبيات

هضمية شبابية، سوء تنسج الأوعية،

thyreoditis ، macrocephalus من نوع

Hashimoto ، بقع تصبغية على macula و

penis ، ضعف عضلي، تراجع الملكات النفسية

الحركية؛ هذه الأعراض تختلف بشكل كبير من

مريض إلى آخر. منذ اكتشاف هذا المرض وصف

منه ما يزيد عن الخمسين حالة. العلاج عرضي.

Bannister - Morbus

► Quincke syndrome.

Banti - Syndrome

Senator - Banti syndrome, anaemia

splenica, syndromus

hepatolienoanaemicus.

تضخم hypertrophia العظام والسماحاق في الاضطرابات الاستقلابية المختلفة، وغالباً في حالات أمراض القلب والرئتين المزمنة : تكثر زوائد عظمية osteophytosis معمم مع إصابة العظام الأنبوبية الطويلة بالدرجة الأولى، مترافق غالباً بتفرق عظام، أصابع أبقراطية، أظافر بشكل زجاج الساعة، وابتفاح (تورم) الأنسجة اللينة، يضاف إلى هذه الأعراض في حالات نادرة اعتلال مفاصل arthropathia سمي، كما تلاحظ تغيرات عصبية نباتية، توسع أوعية محيطية، فرط تعرق hyperhidrosis ، ارتفاع الحرارة hyperthermia ، تكون صباغ مرضي، وفرط نمو الأثعار hypertrichosis . مخبرياً - ارتفاع ألفا وغاما غلوبولين الدم. (الشكل ٤١).



Bandler - Syndrome

Bandler Martin - طبيب أمراض باطنة أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (من الممكن وراثية صبغية

جسدية سائدة) : بقع ميلانينية ذات حجوم مختلفة

على شكل نمش (كلف) ephelides على الوجه

والغشاء المخاطي لتجويف الفم والشفتين ونادراً على

الأطراف، ورام وعائي دموي haemangiomas

منتشر في الجهاز المعدي المعوي مع ميل شديد

للنزف، فقر دم ثانوي مزمن بعد نزفي.

Banki - Syndrome

Banki Z. - طبيب أشعة هنغاري.

مجموعة تشوهات هيكلية خلقية أو مكتسبة : التحام

عظام اليد والقدم المختلفة مع بعضها أو مع عناصر

العظام الأخرى المجاورة وذلك على خلفية روماتزمية،

رضية، أو بعد التهابية مكتسبة أو خلقية. عند

مجموعة من هؤلاء المرضى تم التأكد من مسؤولية

Banti Guido (١٨٥٢ - ١٩٢٥) - باتالوجي إيطالي.
مجموعة علامات مرضية طحالية ثانوية ناتجة عن
ضخامة طحالية كبدية يصادف عادة عند النساء بعمر
أقل من ٢٥ عاماً : فقر دم، نقص الصفائح، نقص
الكريات البيض، ضخامة طحالية ركودية، تشمع
كبدى بابي مع علامات ارتفاع الضغط البابي.

Bar - Syndrome

Colibacillosis gravidarum.

مجموعة علامات مرضية بطنية عند الحوامل : ألم
في منطقة الحويصلة الصفراوية والحالبين والزائدة
الدودية، ترفع حروري، بيلة جراثومية. تستمر هذه
الأعراض غالباً في مرحلة ما بعد الولادة بشكل مشابه
لأعراض التهاب النفاسي puerperalis . ظهور
هذا المرض مرتبط بانتقال العصيات القولونية
echerichia coli عن طريق الدم أو بالطريق
المفاوي إلى الأعضاء الأخرى.

Bar - Mazzaferri - Malarkey - Syndrome

Bar R. S. - باحث وراثة أمريكي، Mazzaferri E. L.
- طبيب غدد أمريكي، Malarkey W. B. - طبيب أشعة
أمريكي.

خلل في الوظيفة التنظيمية للهيبتالاموس (تحت
المهاد) hypothalamus الذي يصادف غالباً عند
النساء (من الضروري تمييز هذا المرض عن أورام
الغدة النخامية) : توسع السرج التركي sella
turcica ، الذي يحتوي على هواء (ما يسمى علامة
السرج التركي الفارغ)، درة (سيلان) اللبن
galactorrhoea ، زيادة إفراز البرولاكتين
prolactin نهاراً.

Baraitser - Winter - Syndrome

تلازم الأعراض التالية من منشأ وراثي (وراثية صبغية
جسدية متنحية) : ptosis ، iriscolobom ،
hypertelorismus ، تراجع القدرات النفسية
والفيزيائية. يوجد تشابه كبير مع Noonan
syndrome .

Bárány - Syndrome

Hemicrania cerebellaris.

Bárány Robert (١٨٧٦ - ١٩٣٦) - طبيب أنف
أذن حنجرة نمساوي.

شقيقة مخيخية ناجمة عن إصابة الحفرة القحفية
الخلفية (بالدرجة الأولى أورام المخيخ، التهاب الغشاء
العنكبوتي، الرضوض الدماغية، الإصابة باليرقانات
المثانية) : دوار دهليزي، أذية سمعية على نفس
الجانب مع ضجيج في الأذنين (حتى فقدان السمع
العابر)، ألم في نفس الجهة من مؤخر الرأس
hemicrania ، انحراف الإصبع نحو الأمام
والمحشي باختبار باران.

Barber - Syndrome

Dermatosis Barber, morbus Barber,
psoriasis pustulosa, acrodermatitis
perstans levis.

Barber Harold Wordsworth (١٨٨٦ - ١٩٥٥)

- طبيب جلدية إنكليزي.

الشكل البثري pustula للحزاز الحرشفي (القشري)
squamous (كما في الشكل المعتاد للحزاز
الحرشفي - وراثية صبغية جسدية سائدة) : بثرات
pustula ناكسة لا تلتحم مع بعضها على راحتي
اليدين وأخمص القدمين، مع استمرار عناصر الحزاز
الحرشفي؛ محتوى البثرات عقيم، يلاحظ أحياناً
اندفاعات على الأصابع والمرفقين. تظهر أعراض هذا
المرض عادة بعد الإصابة بالتهاب اللوزتين، وبعد
الحمى القرمزية scarlatina .

Barber - Say - Syndrome

وصفت أربع حالات من هذا المرض منذ اكتشافه عام
١٩٨٢، حيث تلعب عوامل وراثية مختلفة دوراً أساسياً
في نشوئه. يتظاهر على شكل تلازم الأعراض التالية
: hypertrichosis ، hypothelia ،
genitaldysplasia ، hypertelorismus ،
cutis-atrophia ، تسمك رأس الأنف مع نقص
تسج alae nasi ، ektropium و macrostomia

Barceo - Morbus

إصابة جلدة الوجه والأطراف بالدرجة الأولى والناتجة
عن مرض الخناق (الدفتيريا) في أستراليا.

Labauge R. - طبيب عصبية فرنسي.

تلازم مجموعة تشوهات وراثية (ربما وراثية صبغية جسمية متنحية) : تظهر أعراض هذا المرض خلال الأعوام العشرة الأولى من العمر على شكل - diabetes insipidus مع polydipsia و polyuria ، نقص سمع bradyacusia ثنائي الجانب متزايد ناتج عن شذوذ نمو الأذن الداخلية، ضمور العصب البصري atrophia nervi optici البدئي خلف المقلة، عدم التمييز بين اللونين الأحمر والأخضر، أحياناً ساد cataracta . الانتشار : منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٣٨ وتمييزه تماماً عام ١٩٦٤ تم تسجيل أكثر من ١٧٠ حالة فردية أو عند أقارب، incidence : 800,000 : 1 ، نسبته عند مرضى السكر الشبابي 150 : 1 . العلاج عرضي وغير ناجح، سجل تحسن بعض الأعراض باستخدام فيتامين B1 .

Barlow - Morbus

► Moeller - Barlow syndrome.

Barnes - Syndrome

Kosenow syndrome.

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسمية ربما سائدة أو متنحية. وصفت منه حتى الآن عدة حالات مختلفة فردية فقط. الأعراض : نقص تنسج الحوض، سوء تعظم dysostosis منطقة الكتف والصدر، يضاف إلى ذلك سوء تنسج عظمي في أماكن مختلفة من الجسم، تشوهات عينية و تشوهات حنجرة.

Barraquer - Simons - Syndrome

► Seip syndrome.

Barré - Liéou - Syndrome

Syndromus sympathicus posterior, syndromus sympathicus cervicalis posterior, syndrome Neri - Barre.

Barre M. J. - طبيب عصبية فرنسي، Lieou Young

Choen - تلميذ باري.

مجموعة علامات مرضية عصبية وعائية ناتجة عن أمراض الفقرات الرقبية : صداع غالباً في مؤخرة الرأس، دوام أو انعدام التوازن أثناء الوقوف والمشى، ضجيج وألم في الأذنين، خلل في النظر والمطابقة،

Bard - Curtillet - Syndrome

Cyanosis tarda.

ازرقاق متأخر عند مرضى عيب الحاجز بين الأذنين septum interatriale الخلقى والتضيق التاجي الخلقى : سبب الازرقاق المتأخر يعود إلى ضعف البطين الأيمن مما يؤدي إلى انتقال الدم الوريدي من الأذينة اليمنى إلى الأذينة اليسرى، ومن هناك إلى المحيط عن طريق الدورة الدموية الكبرى.

Bard - Pic - Syndrome

Syndrome Pic, syndrome Courvoisier - Terrier, syndromus pancreaticobiliaris.

Bard Louis (١٨٥٧ - ١٩٠٣) ، Pic Adrien

(١٨٦٣ - ١٩٤٤) - طبيبان فرنسيان.

مجموعة العلامات المرضية الناجمة عن الضغط على المجاري الصفراوية من قبل غدة البنكرياس المتضخمة : العلامات المرضية لأورام البنكرياس، ضخامة الكبد والحوصلة الصفراوية، والتي من الممكن جثها بشكل جيد، يرقان انسدادى تحت كبدي متزايد، انعدام الصفراء acholia ، في المراحل المتأخرة - دنف، داء سكري خفيف، ألم في منطقة البطن العلوي الأيسر، ركودة صفراوية.

Bardet - Biedl - Syndrome

Bardet Georges (ولد ١٨٨٥) - طبيب فرنسي،

Biedl Arthur (١٨٦٩ - ١٩٣٣) - طبيب غدد

نمساوي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسمية متنحية) : قصور الجهاز التناسلي

hypogenitalismus ، إعاقة النمو العقلي، التهاب

شبكية مخضب pigmentosa retinitis ، شلل

سفلي paraplegia ، غالباً شذوذ نمو الكليتين. خلافاً

لتناذر Biedl- Moon-Laurence لا تلاحظ

زيادة الأصابع polydactylia والسمنة adipositas

van Barger - Syndrome

► McGeoch - Reed syndrome.

Barjon - Lestrade - Labauge - Syndrome

Optico-Oto-Diabetic syndrome.

Barjon Paul (ولد ١٩٢٧) ، Lestrade Henri (ولد

١٩٢١) - طبيبا أمراض باطنة فرنسيان،

إصابات عظمية مجهولة السبب، تظهر أعراضها في سن البلوغ : ألم في منطقة عظم الفخذ ينتشر حتى المنطقة الوركية (هذا الألم يزداد أثناء الجهد وأثناء فترة الحمل)، صعوبة حركة المفصل الفخذي الحوضي، فرط الإحساس الجلدي في الناحية الوركية العجزية. شعاعياً - تصلب عظم حرقفي متجانس. لا توجد تغيرات مخبرية.

Bársony - Teschendorf - Syndrome Syndrome Barsony - Polgar, corkscrew esophagus (E).

Barsony Theodor - طبيب أشعة هنغاري،

Teschendorf Werner (ولد ١٨٩٥) - طبيب أشعة ألماني.

تضيق مري حلقي الشكل يصادف غالباً بعد سن الستين : صعوبة بلع مؤلمة ومتناوبة تستمر من دقائق حتى أسابيع، ألم شديد خلف عظم القص، زيادة الشهية؛ تترافق هذه الأعراض غالباً مع قرحة الأثني عشري أو القرحة المعدية أو الحصاة المرارية؛ التنظير أثناء النوبة يظهر مجموعة من تشنجات المري القطعية segmentalis .

de Barsy - Moens - Dierckx - Syndrome

De Barsy M. ، Moens E. ، Dierckx L. - أطباء أطفال بلجيكيون.

تلازم مجموعة شذوذات جلدية، عينية ودماعية وراثية (من الممكن وراثية صبغية جسدية سائدة) : قصر القامة، ضعف العقل oligophrenia ، ملامح وجه مميزة (جبهة محدبة، فم صغير، شفاه قصيرة، فتحات عيون واسعة، صيوان أنف كبير)، صغر راحتي اليدين والقدمين، نقص توتر عضلات معمم مع زيادة في المنعكسات الوترية، جفاف وشفافية وعدم مرونة الجلد خاصة في منطقة الإلوتين والرقبة وتحت الإبطين والمناطق الإربية، عتمة القرنية، رآرة مركزية (تنذب المقلتين السريع اللارادي nystagmus)؛ تخطيط الدماغ الكهربائي مرضي لكن دون علامات بؤرية؛ التصوير الشعاعي للمخ المحقون بالهواء

ألم عصبي في منطقة العين، انخفاض التوتر الشرياني في أوعية شبكية العين، ألم في الوجه. يلاحظ عند مرضى التغضرف العظمي (التنكس الغضروفي العظمي) osteochondrosis وفي حالات spondylosis deformans التي تصيب القسم الرقبى من العمود الفقري.

Barré - Masson - Syndrome

Glomangioma, tumor Masson.

Barre Jean Alexander (١٨٨٠ - ؟) - طبيب

عصبية فرنسي، Msson Claude Laurent Pierre

(١٨٨٠ - ؟) - طبيب كندي.

ظاهرة ما يسمى الورم الوعائي الكبلي glomangioma الفعال في جهاز الدوران، الذي يتوضع في الطبقة الشبكية من الأدمة ونادراً تحت الأظافر وأكثر ندرة في الأغشية المخاطية والعضلات والعظام والأعضاء الداخلية. يتراوح حجم هذه الأورام بين حجم حبة الخردل وحبة الكرز، وهي ذات قوام عاتم. تفرز هذه الأورام مادة ما تزال مجهولة تسبب الأعراض التي يتميز بها هذا المرض، وهي : نوبات اختناق، تسرع قلبي، ارتفاع توتر شرياني، ارتفاع الحرارة، جفاف الجلد، شعور بالرعب، قلق، اضطراب الدورة الشهرية عند النساء.

Barrett - Syndrome

Ulcus Barrett.

Barrett Norman Rupert (ولد ١٩٠٣) - طبيب

جراحة إنكليزي.

إصابة الجزء السفلي من المري (مري قصير، قسمه السفلي مغطى بالغشاء المخاطي للقسم الفؤادي من المعدة)، إضافة إلى وجود قرحة عميقة وتضيق strictura على بعد حوالي ٥ - ١٠ سم من فتحة الفؤاد.

Bàrsony - Polgár - Syndrome

Syndrome Brailsford - Barsony - Polgar, osteitis ili condensans, osteosis condensans illi.

Polgar F. (١٨٨٦ - ١٩٤٢)

- طبيباً أشعة هنغاريان.

المبكر لهذه الأعراض ذات إنذار سيء بسبب خطورة الموت المفاجيء. يضاف إلى ما سبق من أعراض - اضطرابات نظم واضطرابات الناقلية الكهربائية، angina pectoris ، نوبات قلبية، تراجع القدرات الجسدية ونقص فترة الحياة. يتوافق هذا المرض غالباً باضطرابات وسوء تنسج أعضاء أخرى - coli ، camptodactylia ، pterygium ، arachnodactylia ، علامات وجه مميزة، خلل وظيفة العضلات المحيطية، أمراض العضلات. العلاج : يختلف العلاج حسب نوع الإصابة، حاصرات بيتا، الدجتلة، المميعات، علاج اضطرابات النظم بالأدوية المناسبة لكل حالة، راسم خطى قلبي، قي حالات نادرة - myotomia ، myectomy أو زراعة قلب. (الشكل ٤٢).



Bartholin - Patau - Syndrome

► Patau syndrome.

Bärtschi-Rochain - Syndrome

Syndromus cervicocephalis, migraena cervicalis, vertigo cervicalis, syndromus compressionis aretriae vertebralis.

Bartschi-Rochain Werner - طبيب سويسري.

مجموعة علامات مرضية عصبية نباتية عند المرضى المصابين بأذية في الفقرات الرقبية العلوية : صداع بشكل نوبات مع نمل في جهة واحدة، ضجيج في الأذنين، خطفان العينين، عتمة scotoma ، صعوبة

pneumoencephalographia يظهر توسع معمم لبطينات الدماغ إضافة إلى ضمور القشرة الدماغية.

Bart - Pumphrey - Syndrome

Leuconychia.

Bart Robert S. - طبيب جلدية أمريكي، Pumphrey

Robert E. - طبيب أنف أنجحة أمريكي.

مجموعة شذوذات خلقية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : عقد ليفية على الجهة الباسطة للمفاصل بين السلايميات في أصابع اليدين والقدمين، ابيضاض الأظافر leuconychia ، صمم ناجم عن إصابة قوقعة الأذن الداخلية، وأحياناً تقرن keratosis راحي أخمصي. عزلت حالات قليلة من هذا المرض. العلاج غير ضروري.

Bartenwerfer - Syndrome

Dysostosis enchoondralis metaepiphysaria, dysosteosis enchondralis.

Bartenwerfer Kurt (١٨٩٢ - ١٩٦٤) - طبيب

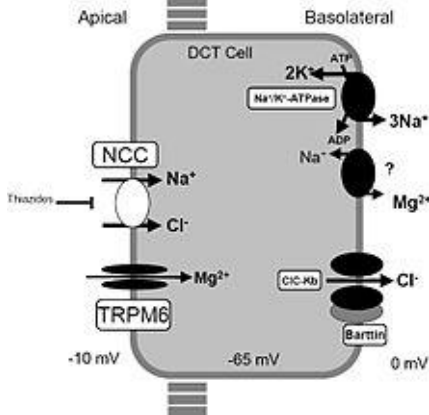
عظمية ألماني.

مجموعة تشوهات خلقية هيكلية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تسطح الأنف، ميلان فتحتي العينين، ارتفاع سقف الفم ، قصر وعدم تناسق القامة بسبب البزخ القطني lordosis lumbalis وتراص الفقرات platyspondylia ، خلع مفصل فخذ ولادي، تسطح القدمين pes plenus ، شعاعياً - انعدام مشاشة عظام الأطراف أو نقص نموها؛ التطور العضلي طبيعي.

Barth - Syndrome

ضعف عضلة قلبية مع أو بدون خلل الناقلية الكهربائية مرافق بإصابة العضلات الهيكلية وذات طبيعة وراثية جسدية سائدة. بدء ظهور الأعراض السريرية يختلف حسب نوع اعتلال العضلة القلبية من سن الطفولة (ضخامي hypertrophic) وحتى العقد السادس من العمر (dilation). الأعراض : ضعف عضلة قلبية، قصور قلب أيسر وضخامة بطين أيسر، ضخامة قلبية، سوء تنسج البطنين الأيمن، تليف وفرط تشحم العضلة القلبية؛ الظهور

البوتاسيوم hypokalaemia . سبب هذا المرض عائد إلى الخلل الوراثي في إعادة امتصاص البوتاسيوم من القنوات الكلوية وبشكل ثانوي أيضاً الصوديوم، هذا بدوره ناتج عن الخلل في أنزيمات جدار الأوعية الكلوية أو عن مقاومة target cell لتأثير renin ، الأنغيوتنيزين angiotensin والألدوستيرون aldosteron التي يزداد إفرازها نتيجة خلل آلية التأثير الراجع feed-back. تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر، androtropismus . الانتشار : منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٢ تم وصف أكثر من ٢٠٠ حالة إما فردية أو عند إخوة. العلاج : التسريب الوريدي لكوريد البوتاسيوم caliumchlorid إضافة إلى الإجراءات العلاجية الأخرى المتبعة في علاج نقص البوتاسيم بنتائج علاجية مختلفة، الأسبيرين والاندوميثاسين إضافة إلى مضادات اصطناع البروستاغلاندينات الأخرى يؤديان حسب نوع الإصابة إلى تحسن سريري وكيميائي. (الشكل ٤٤).



Basalcell nevus - Syndromus

► Gorlin - Goltz syndrome.

Basan - Syndrome

Clouston syndrome.

Basan M. - طبيب جلدية ألماني.

مجموعة تشوهات خلقية ناتجة عن سوء نمو الوريقة الجنينية الخارجية (وراثثة جسمية سائدة) : alopecia ، hypotrichosis ، قلة الشعر أو

في حركة الرأس، خلل حسي جذري (C1 - C2) ، انحناء الرأس إلى إحدى الجهات يؤدي إلى زيادة الألم في الجهة الأخرى، حساسية الشاخصة الشوكية للفقرات الرقبية العلوية بالجس، شعاعياً - علامات التعمم الغضروفي osteochondrosis إضافة إلى علامات إصابة الفقرات الرقبية العلوية.

Bartsocas - Papas - Syndrome

تشوهات خلقية وراثية (وراثثة صبغيّة جسمية متنحية) تسبب الوفاة حول الولادة perinatal غالباً، وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧٢ (١٦٠٠ ؟) أكثر من ١٠ حالات إفرادية أو عن إخوة. الأعراض : عدم تكون (لا تكون) الكليتين، خلل الحجاب الحاجز، osophagusatresia ، analatresia ، أغشية pterygium في الركبة، شرم في منطقة الشفة والحنك والأنف. (الشكل ٤٣).



Bartter - Syndrome

Gitelman syndrome.

Bartter Frederic Crosby (ولد ١٩١٤) - طبيب

غدد أمريكي.

فرط إفراز الالدوستيرون مع فرط تنسج hyperplasia الجهاز الكبيبي الكلوي (وراثثة صبغيّة جسمية متنحية) : تحذب الجبهة، exophthalmia ، كبر الأذنين، وذمات، ارتفاع التوتر الشرياني، وهن adynamia ، صداع، تعدد بيلات polyuria ، عطاش polydipsia ، إقياء، فرط إفراز الالدوستيرون في البول hyperaldosterouria ؛ في الدم - زيادة الصوديوم hypernatraemia و نقص

1000 . العلاج : المثبطات الهرمونية مع جرعات صغيرة من هرمونات الغدة الدرقية، أحياناً radiotherapia ، thyreoidektomia . (الشكل ٤٥) .



Bass - Syndrome

Bass Harold N. - طبيب أطفال أمريكي.

أحد أنواع قصر الأصابع brachydactylia الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : سوء نمو أصابع اليدين والقدمين، سغل dystrophia الأظافر، تضاعف سلاميات الإبهام في اليدين والقدمين سببه توسع نهايات هذه الأصابع.

Bassen - Kornzweig - Syndrome

Acanthocytosis, abetalipoproteinaemia, Anderson syndrome, hypobetalipoproteinaemia.

Kornzweig A, L. ، Bassen F. - طبيبان أمريكيان.

مجموعة تشوهات خلقية (وراثية صبغية جسدية متنحية) أهم ما يميزها تناذر سوء الامتصاص الناتج عن خلل في استقلاب الشحوم : تبدأ الأعراض السريرية لهذا المرض خلال العام الأول من العمر، وذلك على شكل سوء امتصاص الشحوم مع steatorrhoe ، تأخر في النمو الجسدي دون تأثر التطور العقلي، كثرة الخلايا الشائكة acanthocytosis مرافق لفقر دم خفيف، علامات عصبية (ضمور عضلي، رنج مخيخي)، nystagmus ، retinopathia pigmentosa ، اضطرابات حسية، areflexia ، غياب β -lipoprotein النهائي من مصل الدم، نقص تركيز

totalis ، فرط تقرن hyperkeratosis راحة اليدين وأخمص القدمين، رقة أظافر اليدين والقدمين أو تسمكها مع خطوط طويلة، سوء نمو الأسنان (ليس دائماً)، تأخر التسنين dentition ، hyperpigmentation ، قلقة التعرق hypohidrosis . incidence : 1 : 100,000 ؛ إضافة إلى الحالات الإفرادية سجل هذا المرض في ٢٦ عائلة. العلاج : لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض أما التصحيح العرضي فلم يعط نتائج ذات أهمية.

Basedow - Syndrome

Syndrome Flajani, morbus Basedow, morbus Graves, morbus March, syndrome Parry, struma exophthalmica, struma diffusa thyreotoxica, thyreotoxicosis, hyperthyreoidismus.

Basedow Karl Adolf von (١٧٩٩ - ١٨٥٤) -

طبيب ألماني

مجموعة العلامات المرضية المميزة للتسمم الدرقي بأسبابه المختلفة (السبب الأكثر شيوعاً هو الدراق السمي المنتشر struma toxica) وهو مرض مناعي ذاتي بمشاركة عوامل وراثية، حيث يحصل فرط نشاط درق مع زيادة في إفراز thyroxin و triiodothyronin وذلك بوجود خلل في التأثير المتبادل بين الوطاء hypothalamus والنخامى hypophysis : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض عادة خلال العقد الخامس والسادس من العمر على شكل دراق struma ، جحوظ exophthalmus ، تسرع قلب tachycardia ، tremor ، تأثير شديد على القدرات العامة؛ التحول إلى خبائثة ممكن لكنه نادر. الهجوم التلقائي يلاحظ في ثلثي الحالات. فرط نشاط الدرقي الخلقي أو مباشرة بعد الولادة نادر الحدوث عادة، وإذا وجد فعند أطفال ولدوا من أمهات يشكين من هذا المرض، وذلك كنتيجة لعبور autoantikörper عبر المشيمة إلى الدورة الدموية للجنين وهذا يؤدي إلى حالات مهددة للحياة عند حديثي الولادة لكن مع إنذار بعيد جيد. الانتشار : incidence عند النساء : 4-8 الحالات غالباً إفرادية،

العضلي microcephalia ، myoclonia ، contracture ؛ تحصل الوفاة بحدود العام السابع من العمر. ٢) الشكل الطفولي المتأخر : توضع حلقي وطولي ل ceroid-lipofuscin في العصبونات، خلايا الأديم الظاهر العصبية neuroectodermal-cell ، للمفاويات وفي الخلايا العصبية ، تظهر الأعراض الأولى خلال الأعوام ٣ - ٦ من العمر على شكل نوبات شبه صرعية وتنكس عضلي دماغي، الوفاة بعد ٤ - ٨ سنوات. ٣) الشكل الشبائي : التوضعات تكون على شكل طولي حلقي أو بأشكال أخرى في العصبونات وخلايا الأديم الظاهر العصبية الأخرى؛ الظهور الأول للأعراض خلال الأعوام ٦ - ١٠ من العمر على شكل فقدان بصر، نوبات شبه صرعية، kyphoscoliosis مع تقاوم مستمر. ٤) الشكل الرجولي : توضع ceroid-lipofuscin كما في الشكل ٢ ؛ الظهور الأول للأعراض خلال العقود ٢ - ٤ من العمر؛ نوبات صرعية، صرع رمعي عضلي، تظاهرات عصبية مختلفة، اضطراب المشي، فقدان البصر. ٥) الشكل الفنلندي الطفولي المتأخر. ٦) الشكل شرق الهندي الطفولي المتأخر. ٧) الشكل التركي المتأخر ... الخ. incidence : 50.000 : 1 حتى 1 : 25.000 . العلاج : غير معروف.

Batten - Steinert - syndrome

► Curschmann - Batten - Steinert syndrome.

Battered - Child - Syndrome

تتأخر تعذيب الأطفال مع العلامات الناتجة عن استخدام القوة : وذمات عضلية، تشحم كبد، فقر دم طحالي، أدبيات عظمية، رضوض كليتين، وأحياناً التهاب أم جافية نزفي pachymeningitis . haemorrhagica .

Battered - Parents - Syndrome

تتأخر تعذيب الأبوين الناتج عن استخدام القوة العضلية الجسمية أو التهديد بها من قبل الأبناء الشباب

الكوليسترول cholesterol والشحوم الفوسفورية phospholipid في الدم. هذا المرض يتطور، ويتفاقم لكن ببطء، ويؤدي إلى نقص فترة الحياة. في حالات hypobetalipoproteinaemia تكون الأعراض أخف ودون acanthocytosis وكذلك دون أعراض عصبية. بالمقارنة مع شرائح المجتمع الأخرى فإن متوسط عمر هؤلاء المرضى يكون نسبياً أعلى، وذلك بسبب نقص وتراجع إمكانية التصلب الشرياني. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٥٠ تم وصف أكثر من ٥٠ حالة منها إخوة وخاصة من اليهود، نصف هذه الحالات نتجت عن زواج الأقارب. العلاج : عرضي دون إمكانية حقيقية للشفاء، حماية غذائية فقيرة بالشحوم مع معالجة تكميلية بالفيتامينات المنحلة بالشحوم (فيتامين A, E, K)، coenzyme Q10 والحموض الدهنية غير المشبعة يمكن أن تؤدي إلى تحسن بعض أعراض هذا المرض.

Batten - Syndrome

Ceroid-lipofuzinosis.

أحد أشكال الشحام lipidoses الوراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية)، وهو عبارة عن مرض تخزين غير غانغليوزيدي يحلوي (ليزوسومالي lysosomal) يصيب العصبونات neuronal كنتيجة لخلل عملية التحلل البروتيني proteolysis : يمكن تمييز أربعة أنواع رئيسة من هذا المرض، وذلك حسب التظاهرات السريرية ونوع الأعراض، وكذلك عمر المريض، إلا أنه من الصعب في كثير من الحالات إدراج هذا الشكل أو ذاك تحت أحد هذه الأنواع، مما استدعى التقسيم إلى ١٢ شكل مختلف لهذا المرض اعتماداً على التظاهرات السريرية المختلفة : ١) الشكل الطفولي الفنلندي : توضع حبيبي ل lipoidpigment في العصبونات، خلايا العضلات الهيكلية، و وحيدات النوى monocyte ؛ الظهور الأول للأعراض يكون خلال العامين الأول والثاني من العمر على شكل تأخر نفسي، ataxia ، نقص التوتر العضلي، فقد البصر، نوبات من الرمع

تخضب بني منتشر أو بؤري، إضافة إلى أن بعض الأماكن قد تبدي مساحات جلدية عديمة الصباغ؛ ابتداءً من مرحلة الطفولة المتأخرة تظهر multiple basalioma و trichoepithelioma على الوجه، الجذع، وعلى الثدييات الانحنائية الكبيرة. وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٥٠ حالة في غرب أوروبا، فنلندا والولايات المتحدة الأمريكية. العلاج : الاستئصال الجراحي للأورام.

Bazex - Dupre - Reilhac - Syndrome

► Bazex syndrome.

BBB - Syndrome

Hypertelorismus-hypospadias-syndrome, Opitz-G/BBB-syndrome, oculo-genitolarlyngeal-syndrome.

BBB - الأحراف الأولى من أسم عائلة أول ثلاثة مرضى

اكتشف لديهم هذا المرض.

مجموعة شذوذات وراثية قحفية وجهية وتناسلية (وراثية متتحية مرتبطة بـ X - كروموزوم، مع احتمال وجود وراثية جسدية متتحية) : تشوهات-Dandy Walker, magna cisterna ، ضخامة البطين الرابع، corpus-callosum-hypoplasia ، telekanthus ، hypertelorismus ، توسع وارتفاع جذر الأنف، شرم في منطقة الشفة-الفكين - سقف الحلق-الحنجرة، سوء تنسج محارة الأذن، عدم تناظر القحف، brachycephalous ، تشوهات قلب، kryptorchismus ، rectusdiastasis ، تأخر عقلي، عدم انطباق الأسنان الكامل، زيادة عدد الأسنان الدائمة، إحصيل تحتاني hypospadias . الأعراض أقل عند النساء المصابات بهذا المرض مقارنة بالذكور. وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٣٠ حالة. العلاج : التصحيح الجراحي لبعض التشوهات أعطى نتائج جيدة.

Beals - Syndrome

► Beals - Hecht syndrome.

BCD - Syndrome

► blepharo-cheilo-dontia syndrome.

Beals - Hecht - Syndrome

Arthrogyposis, distale, typ 9, Beals syndrome, CCA syndrome.

لأبويهم، وقد وصف هذا التناذر في الولايات المتحدة الأمريكية.

Battered - Womens - Syndrome



الشكل ٤٦

Battey - Syndrome

مرض رئوي شبيه بالتدرن ناجم عن الإصابة بالعصييات السللية الفطرية mycobacteriosis . هذا المرض معد على المعالجة وينتقل من شخص لآخر.

Baumgarten - Syndrome

► Cruveilhier - Baumgarten syndrome.

Bazex - Syndrome

Dermatosis psoriatica acromelica et acrokeratosis paraneoplastica, syndrome Bazex - Dupre - Reilhac, atrophodermia follicularis.

Bazex A. - طبيب جلدية فرنسي.

تظاهرات جلدية عند مرضى الأورام بتوضعاتها المختلفة، وهو مرض وراثي مرتبط بالكروموزوم X ذات صفة سائدة : ضمور جريبي folliculusatrophia منذ الولادة في منطقة الظهر ومنطقة الأطراف الانبساطية حتى ظهر اليدين والقدمين، ازرقاق الأطراف acrocyanosis ، فرط تقعر hyperkeratosis ، تقصف الأطراف fragilitas unguum ، تقعر الأطراف coilonychia ، انحلال الأطراف onycholysis ، hypotrichosis شعر الرأس، ندرة شعر الحواجب والرموش، شذوذ تخضب جلد الجذع والأطراف،

الإصابة الدماغية، تتأخر سوء الامتصاص، إسهال شحمي، شلل عضلات العين، شحام وعائي، تمدد وتوسع الأوردة phlebectasia. وصف من هذا المرض حتى الآن القليل من الحالات الإفريقية. العلاج : عرضي.

Beard - Syndrome

Morbus Beard, neurasthenia.

Beard Geogre Miller (١٨٣٩ - ١٨٨٢) - طبيب

عصبية أمريكي.

ضعف الجملة العصبية القابل للتراجع نتيجة الإصابة بالأمراض أو التشنج والإرهاق العصبي : خلل في جهاز الدوران (ارتفاع وانخفاض الضغط الشرياني)، ارتسامات جلدية واضحة (سرعة الاحمرار والشحوب، تعرق)، اضطرابات هضمية (انعدام الشهية، تجشؤ eructatio ، إمساك وإسهال)، اضطرابات الوظيفة الجنسية، ارتعاش الجفون واللسان والأيدي الخفيف، اضطرابات حسية مختلفة (خدر أو تمييل numbness)، ألم في الأطراف والجذع ومؤخر الرأس، اضطرابات الحالة النفسية (عدم القدرة على العمل، سرعة التهيج، عدم الاستقرار العاطفي، صعوبة النوم، أحلام مزعجة، نعاس صباحي) .

Beare - Dodge - Nevin - Syndrome

► Audry syndrome.

Beare - Stevenson - Nevin - Syndrome

► Audry syndrome.

Bearn - Kunkel - Syndrome

Syndrome Kunkel, syndrome Bearn - Kunkel - Slater, morbus Bearn - Kunkel, hepatitis plasmocellularis, hepatitis hypergammaglobulinaemia, hepatitis lupoides.

Bearn Alexander Gordon (ولد ١٩٢٣)،

Kunkel Henry George (لد ١٩١٦) - طبيبان

أمريكيان.

أحد أشكال التهاب الكبد البدئي المزمن : يبدأ هذا المرض في سن البلوغ الجنسي، ومن أهم أعراضه - الشعور بالتعب، يرقان غير ثابت، آلام مفصلية، ترفع حروري خفيف، غالباً عد acne أو طفح جلدي متعدد الأشكال، توسع الشعيرات telangiectasia ،

مرض وراثي ذات صفة صبغية سائدة (autosomal dominant) يصيب الأنسجة الضامة. الأعراض - قفاح contracture انقباضي متعدد يصيب بالدرجة الأولى أصابع اليدين والقدمين، في ٧٠ % من الحالات يمكن أن تصاب مفاصل المرفق، الركبة، الكتف، السورك والقدمين، arachnodactylia ، kyphoscoliosis (dolichostenomelia)،

سوء تنسج عضلات بطة الساقين، تشوه محارتي الأذنين، في ١٣ % من الحالات تشوهات قلبية، في بعض الحالات تلاحظ أيضاً تشوهات الانكسار refraction و coloboma. أعراض هذا المرض شبيهة بأعراض Marfan syndrome ، إلا أن التقلص المفصلي المتعدد (وخاصة مفاصل المرفق والركبة والأصابع) مع انكماش الأذنين وغياب توسع جذر الأبههر تعتبر من العلامات المميزة لهذا التناذر ونادراً ما تصادف في تناذر Marfan، كما أن الإنذار أفضل واستمرارية الحياة طبيعية، يمكن أن تلاحظ حالات شديدة مرافقة بتشوهات قلبية. منذ فصل هذا التناذر عن Marfan syndrome عام ١٩٦٨ تم وصف أكثر من ٣٠ حالة عائلية من هذا المرض في المراجع العالمية. العلاج عرضي، كما أن التصحيح الجراحي لبعض التشوهات المفصلية أعطى نتائج جيدة .

Bean - Syndrome

Blue-rubber-bleb-nevus syndrome (E).

Bean William Bennet (ولد ١٩٠٠) - طبيب

أمراض باطنة أمريكي.

اعتلال أوعية خلقي (وراثه صبغية جسدية سائدة) : وحامات nevi وعائية تصيب الجلد والأغشية المخاطية تترافق بتشوهات وعائية مختلفة الدرجات تصيب الجهاز الهضمي وأعضاء الجسم الداخلية الأخرى وكذلك الجملة العصبية المركزية، إمكانية النزوف الداخلية الخفية الناتجة عن ذلك يمكن أن تؤدي إلى فقر دم مع خطورة حقيقية أحياناً على حياة المريض، تظاهرات عصبية مختلفة الشدة ناتجة عن

مزمن، تحذب kyphosis العمود الفقري الصدري، تصلب متزايد يؤدي إلى وضعية مميزة للجسم تسبب غالباً صعوبات تنفسية، يمكن لهذا المرض أن يصيب أيضاً الرئتين، الأربطة والعيون (التهاب قزحية وجسم هديبي iridocyclitis)، آلام عصبية، جزئياً يمكن أن يصاب مفصلي الكتف والورك، تأثير شديد على القدرات الجسدية، الأعراض تكون عادة أقل حدة عن النساء مقارنة بالذكور. العلامات الشعاعية المميزة في المراحل المتأخرة - مفاصل فقرية صغيرة، التصاق المفاصل بين الفقرات، انكماش الأربطة الفقرية. في الدم - ارتفاع كالسيوم الدم، ارتفاع سرعة التثفل. المرض ذات صفة وراثية من الممكن أن تكون جسدية سائدة (autosomal dominant). incidence :

400-2000 : 1 . العلاج : عرضي دوائي (مضادات الالتهاب) وجراحي تجبيرى إضافة إلى الأستروجين والعلاج الشعاعي.

Beck - Syndrome

Anterior spinal artery syndrome (E).

Beck Karl - طبيب ألماني.

مجموعة علامات مرضية ناتجة عن انسداد الشريان المخي الشوكي الأمامي : تظهر أعراض مرضية بدئية من عدة ساعات حتى عدة أيام قبل الانسداد الشرياني الكامل. الشكوى تكون عادة من أعراض جذرية أحادية أو ثنائية الجانب في النصف المقابل (آلام حارقة، تنميل، ضعف عام، اختلاج، نقص سمع شديد)، هذه الأعراض تستبدل بأعراض إصابة عرضية كاملة تتعلق بمستواها، حيث تسبب إصابة المنطقة القطنية شلل رخو، بينما تسبب إصابة المنطقة الرقبية شلل تشنجي، في هذه الحالات يندم الإحساس بالحرارة والألم كما تظهر اضطرابات جنسية وخلل في وظائف المعصرات.

Becker - Morbus

تليف (تصلب) شغاف وعضلة القلب مع تكون خثرات دموية. وصف للمرة الأولى في جنوب إفريقيا.

Becker - Nävus - Syndrome

Naevi pigmentosi, naevi spili.

اضطراب أو انعدام الدورة الشهرية؛ بعد ذلك تظهر أعراض التشمع الكبدي ودوالي المري. مخبرياً - hyperproteinaemia ، hypergamaglobulinaemia ، hyperbilirubinaemia . خزعة الكبد - التهاب كبد نخري مع ارتشاحات التهابية مزمنة بالخلايا وحيدة النواة plasmocytus .

Beau - Syndrome

Asystolia.

Beau Joseph Honore Simon (1806 - 1860)

- طبيب فرنسي.

عدم انقباض البطينين خاصة بسبب الحصار الأذيني البطيني و / أو في حالات القصور القلبي الشديد.

Bechterew - Syndrome

Bechterew Bladimer Michialovitsch (1857 - 1927)

- طبيب عصبية ونفسية روسي.

فرط توتر عضلي أحادي الجانب، زيادة التأثير والتحرير الميكانيكي للعضلات، اختلاجات متوترة convulsio tonica . يصادف غالباً عند إصابة الجسم المخطط corpus striatum والكرة الشاحبة globus pallidus .

Bechterew - von Strümpel - Marie - Syndrome

Morbus Bechterew - von Strümpel - Marie, morbus Bechterew, spondylitis ankylopoetica, spondyloarthritis ankylopoetica, fibrositis ankylopoetica, spondylitis rheumatoides.

Bechterew Wladimir Michailowitsch (1857 - 1927)

- طبيب عصبية ونفسية روسي، Strümpel

Adolf (1853 - 1925) - طبيب داخلية وعصبية

MariePierre (1853 - 1925) - طبيب

عصبية فرنسي.

مجموعة تشوهات تصيب الرجال غالباً بين العقدين الثاني والرابع من العمر، تتمثل بالتهاب الجهاز الرباطي المفصلي (العمود الفقري خاصة)، سبب هذا الالتهاب غير معروف بشكل واضح حتى الآن (مناعي ذاتي ؟) : spondylitis ankylopoietica ، التهاب مفاصل وأربطة فقرات

تتسج البانكرياس، hepatomegalia، نقص سكر دم ناتج عن خلل ثانوي في استقلاب السكريات (hyperinsulinismus ، pancreatomegalia) يمكن أن يؤدي عند الأطفال حديثي الولادة إلى حالات خطيرة من نقص سكر الدم مع أذيات دماغية غير عكوسة قد تسبب الوفاة ، هذا النقص يكون في الغالب واضحاً لكنه يدوم لعدة أشهر فقط ويتجاوب بشكل جيد على المعالجة بالستيروئيدات، فرط تتسج خلايا لايدغ في المبايض، تأثير سلبي على الخصوبة عند الذكور في مرحلة البلوغ، ميل زائد إلى الإصابة بالأورام الخبيثة وخاصة الكليتين والظر. من الضروري تمييز هذا المرض عن hypothyreosis. اكتشف للمرة الأولى عام ١٩٦٤، وسجل منه أكثر من ٥٠٠ حالة ١٥ % منها عائلية، incidence : - 15000 : 1 8000 . العلاج : العلاج الجراحي الفوري للفتق السري مع العلاج العرضي لنقص سكر الدم، تصغير اللسان جراحياً (من الممكن أن يصبح حجم اللسان طبيعياً بالتزامن مع استمرار نمو الفكين. (الشكل ٤٧) .



Beckwith - Wiedemann - Syndrome

► Beckwith syndrome.

Beguez - Cesar - Syndrome

► Chediak - Higashi syndrome.

Behcet - Syndrome

Syndrome Adamantiades - Behcet, syndromus cutaneo-muco-uevalis, syndrome Gilbert- Behcet, morbus Behcet, hypopyoniritis recidivans, iridocyclitis septica, iritis septica, ophthalmia lenta, aphthosis Touraine.

Behcet Hulushi (١٨٨٩ - ١٩٤٨) - طبيب جلدية

تركي.

سوء تصنيع جلدي فرط تصبغي مجهول السبب (احتمال الوراثة الجسدية السائدة)، حيث تحصل زيادة موضعية في تكاثر الخلايا الميلانية mylanocyte دون سبب معروف. تتظاهر الأعراض على شكل بقع مخضبة رقيقة مختلفة الحجم café-naevi spili, lentigo simplex)، بقع-naevi (au-lait) أو naevuscellnaevi (naevi pigmentosi) جزئياً مشعرة (naevi pilosi)، نادراً منتشرة على مساحة واسعة (naevus giganteus)، في بعض الحالات توجد إمكانية تسرطن (melanoma) . ٣ % من حديثي الولادة يشكون من naevi pigmentosi . العلاج : الاستئصال الجراحي بهدف تجميلي وعند الخوف من إمكانية التسرطن.

Becker - Reuter - Syndrome

مجموعة علامات مرضية جلدية وراثية ذات صفة عائلية : مجموعة بقع صبغية ذات سطح ضامر متوضعة على الذقن، الرقبة، والعضدين؛ تظهر هذه البقع في سن الطفولة المبكر وتكون بشكل أكثر حدة في حالات التهيج العصبي.

Beckwith - Syndrome

Beckwith - Wiedemann syndrome, syndrome EMG, exomphalos-macroglossia-gigantism syndrome.

Beckwith John Bruce (ولد ١٩٣٣) - طبيب

أمريكي.

مجموعة تشوهات خلقية وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية أو سائدة) يلاحظ فيها ضخامة نويات الخلايا nucleomegalia إضافة إلى فرط تتسج خلايا وأنسجة وأعضاء الجسم المختلفة : تضخم اللسان macroglossia ، فتق سري omphalocele أو تشوهات سرية وفتوق أخرى، rectumdiastasis ، زيادة وزن الطفل المولود وسرعة في زيادة هذا الوزن بعد الولادة لكن بطول طبيعي، ضخامة الأعضاء الداخلية وخاصة ضخامة خلايا طبقة الكظر القشرية، فرط تتسج الكليتين مع سوء نمو المادة اللبية، فرط

الالتهاب الستيروئيدية واللاستيرويدية تحقق عادة نجاحات عابرة. (الشكل ٤٨).



Behnke - Thiel - Syndrome

Behnke Horst (ولد ١٩٢٥) - باحث ورائة ألماني،
Thiel Hans-Jurgen - طبيب عيون ألماني.

أحد أشكال حثل dystrophia قرنية العين cornea الوراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : يبدأ هذا المرض في سن الطفولة ويتطور ببطء. تتكون تحت خلايا القرنية الابلتاليية بنى مسامية تعطي بعمر ١٠ - ٢٠ سنة الملامح المميزة لهذا المرض. تظهر بشكل غير دوري (١ - ٣ مرات في العام) تآكلات erosio قرنية مؤلمة مع احمرار ملتحمة، رهاب الضوء photophobia، شعور بوجود جسم أجنبي في العين ونقلص الجفن blepharospasmus، ضعف البصر. تخففي هذه الأعراض بعمر ٤٠ - ٥٠ عاماً لكن ضعف البصر يستمر.

Behr - Syndrome

Behr Carl - طبيب عيون ألماني.

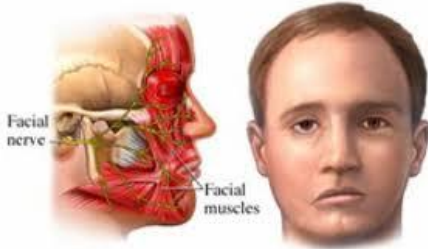
مجموعة تشوهات عائلية وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) تظهر في سن الطفولة المبكر ابتداءً من السنة الثالثة من العمر غالباً وتبقى كما هي لعدة سنوات دون تطور : ضمور العصب البصري ثنائي الجانب atrophica nervi optici، خلل في حقول النظر خاصة الصدى، زيادة حدة المنعكسات الوترية، إيجابية علامة بابينسكي I، تأخر عقلي، رنج ataxia، تذبذب المقلتين السريع اللاإرادي nystagmus. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٠٩ تم تأكيد تشخيص أكثر من ٤٠ حالة. العلاج : دوائي وفيزيائي دون نتائج مرضية.

Bek - Morbus

► Kaschin - Bek syndrome.

التهاب مزمن ناكس يصيب الفم والعيون والأعضاء التناسلية مجهول السبب (مناعي ذاتي ؟) تظهر أعراضه في مرحلة البلوغ، حيث وصف الطبيب التركي خلوصي بهجت Behcet H. عام ١٩٣٧ الثالثي المرضي التالي : قرحات فموية قلاعية، أمراض عينية التهابية (iridocyclitis)، التهاب قاع العين fundus oculi والجسم البللوري، وكذلك الغدد الدمعية، تؤدي في ٨٠ % من الحالات إلى أذية بصرية شديدة قد تسبب العمى الكامل)، تقرحات تناسلية (urethritis، vaginitis)، erythema، ونزوف شعرية جلدية، اعتقد بهجت أن ذلك السبب التهابي فيروسي إلا أن ذلك لم يؤكد نهائياً حتى الآن. هذه الأعراض المرضية المذكورة أعلاه ناتجة كلها عن التهاب وعائي vasculitis. لهذا المرض مضاعفات كثيرة اعتبرت فيما بعد من العلامات المميزة له مثل - الربو، ارتشاحات رئوية، التهاب مفاصل عديد polyarthritis، التهاب كولون قرحي، التهاب بانكرياس، اعتلال دماغي encephalopathia، اعتلال وريد خثري، erythema ونزوف شعرية جلدية، ورم لمفاوي قد يتحول إلى خبيث. التهابات الرئة عند هؤلاء المرضى تترافق عادة بنزف رئوي قد يكون صاعقاً أحياناً، ويؤدي إلى الوفاة، يمكن أن تلاحظ التهابات رئة ناكسة كما هو الحال عند مريض بعمر ٦٧ عاماً وقصة مرض منذ ١٣ عاماً. في مقدمة الأعراض تلاحظ دائماً تقرحات قلاعية أحادية أو في مجموعات. التشريح المرضي - تظهر دائماً التغيرات الملحوظة في التهابات الأوعية vasculitis. الفحوص المناعية - ارتفاع في مختلف أنواع الغلوبولينات المناعية، مما قد يساعد إلى حد بعيد في تصنيف هذا المرض في إطار الأمراض التحسسية المناعية. الإنذار - أسباب الوفاة تعود دائماً إلى الاعتلال الدماغي، التهاب الكولون القرحي، والنزوف الرئوية. سجل استعداد وراثي للإصابة بهذا المرض، تغطي الحالات الإفرادية مع تسجيل حالات صعبة وشديدة في أجيال متتالية. العلاج : مضادات

والفقوية (مؤخر الرأس) مع صعوبة حركة الرقبة، بعد أيام يزداد هذا الألم، سيلان دمع، دوار، ترفع حروري، ضجيج في الأذنين مع ضعف سمع، العلامات المميزة لشلل العصب الوجهي المحيطي، تزول هذه الأعراض تلقائياً في غضون ٢ - ٣ أسابيع. يمكن أن تلاحظ أشكال وراثية لهذا التناذر (وراثية صبغية جسدية متنحية) تتميز بمسار متقطع. ٩٠ % من الحالات خلقية، حالات Moebius إفرادية، أما Bell فعائلية. العلاج دوائي وجراحي إضافة إلى المعالجة الفيزيائية. (الشكل ٤٩).



Bence - Syndrome

Hemihypertrophia idiopathica

زيادة نصفية في نمو الجسم (بالدرجة الأولى الأطراف) مجهولة السبب (وراثية صبغية جسدية متنحية أو سائدة) : زيادة في نمو جهة واحدة من الجسم (الرأس والجذع والأطراف) دون تأثر الجلد والأوعية. للتمييز هناك حالات من النمو الزائد لنصف واحد من الجسم (غالباً النصف الأيسر)، وخاصة الأطراف أو نهايات هذه الأطراف، وكذلك الجذع والرأس (تناذر بروتوريوس). منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٣٩ تم تسجيل أكثر من ٢٠٠ حالة منها ٨ حالات عند أقارب أو إخوة؛ incidence : ١٠٠٠٠٠ : ١ . العلاج : جراحي، إطالة أطراف إضافة إلى العلاج التقويمي لمنع الإصابات الثانوية.

Benedikt - Syndrome

Morbus Benedikt, syndromus mesencephali, syndromus inferior nuclei rubri.

Benedikt Moritz (١٨٣٥ - ١٩٢٠) - طبيب عصبية نمساوي.

Bell - Syndrome

Paralysis Bell, paresis facialis idiopathica, refrigeration palsy (E), Moebius - syndrome I (Moebius sequence)

Bell Charles (١٧٧٤ - ١٨٤٢) - جراح وفيزيولوجي ومشرح اسكوتلندي.

شلل أو خزل العصب الوجهي nervus facialis والأعصاب الدماغية المحركة الأخرى من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة)، هذا الخزل المزمن ناتج عن عدم تصنيع aplasia أنوية الأعصاب ، nervus abducens ، nervus facialis ، nervus hypoglossus : خزل عصب وجهي خلقي أحادي أو ثنائي الجانب، لا إيمانية amimia تؤدي إلى اكتئاب وصعوبة في التأقلم مع المحيط الاجتماعي حتى درجة الانتحار suicide ، (sequence) - hemiatrophia faciei ، تشوهات عينية وأذنية تؤدي إلى اضطرابات بصر وصعوبات سمع، arthrogyposis ، تقلصات عضلية، سوء تنسج الهيكل العظمي، صعوبة المص (الرضاعة) والبلع وحركة عضلات الوجه، عين أرنبية (شلح العين) lagophthalmus ، استرخاء جفن blepharospasmus أحادي أو ثنائي الجانب، خلل إفراز الدموع، اضطرابات نطق ناتجة عن عدم التمكن من لفظ الأحرف التي لها علاقة بالشفقتين، ضعف العضلات الماضغة، ضمور اللسان. في الحالات البسيطة يكون مستوى الذكاء intellectus طبيعياً، أما في حالات إصابة العصب الوجهي أحادية الجانب فإنه يلاحظ غالباً تشوه الغضاريف الأذنية، ثقل سمع أو طرش كامل. في أغلب الحالات تلاحظ أيضاً تشوهات أخرى - نقص تنسج hypoplasia الفك السفلي، صرصرة stridor الحنجرة، فوق الماق epicantus ، صغر العينين microphthalmia ، syndactylia ، ونادراً تقوس القدمين. شلل العصب الوجهي من النوع المحيطي (Bell syndrome) - بداية تدريجية تتميز بألم وانفخاخ المنطقة خلف الأذنية

Berardinelli - Syndrome

► Seip syndrome.

Berardinelli - Seip - Syndrome

► Seip syndrome.

Beberich - Syndrome

cardiomyopathia hypertophica idiopathica.

Berger - Morbus

Iga nephropathy.

التهاب كبيبات كلوى glomerulonephritis بدئي تظهر أعراضه في العقد الثالث من العمر وذات طبيعة وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : في ٣٠ - ٤٠ % من الحالات قصور كلوي يتفاقم ببطء مع hematuria ، proteinuria و hypertonia. السبب عائد إلى hyperimmunoglobulinaemia مع ترسب IgA1 و مركب immune-IgA1 في كبيبات الكلية glomeruli. هذا المرض منتشر عالمياً بشكل واسع 100 : 2-1 ، منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٦٨ تم التأكد من تشخيص أكثر من ١٠٠ حالة.

Bergeron - Morbus

► Dubine syndrome.

Bergeron - Syndrome

Lingua geographica, pityriasis linguae Rayer.

Bergeron Etienne Jules (١٨١٧ - ١٩٠٠) - طبيب فرنسي.

التهاب لسان مقشر glossitis exfoliativa يبدأ غالباً في سن الطفولة، حيث تظهر على اللسان بقع حمراء لامعة محاطة بحافة رمادية بيضاء متميزة عن بقية أجزاء اللسان بشكل واضح ، أما حجم هذه البقع وتوضعها فيتغير من يوم إلى آخر.

Bergmann - Syndrome

Syndromus epiphrenalis.

Bergmann Gustav von (١٨٧٨ - ١٩٥٥) - طبيب أمراض باطنة ألماني

مجموعة علامات مرضية مرئية فوادية في حالات الفتق الحجابي hernia diaphragmatica ، تصادف عند الأشخاص الذين يميلون إلى السمنة في النصف الثاني من العمر : شعور غير مريح بوجود

مجموعة العلامات المرضية للشلل المتغاير paralysis alternans الناتج عن إصابة منطقة النواة الحمراء nucleus ruber : فرط النشاط الحركي hyperkinesis في نفس جهة الإصابة، شلل العصب العيني المحرك في نفس الجهة، ارتفاع التوتر العضلي العام، زيادة حدة المنعكسات الوترية في نفس الجهة المشلولة، رنج ataxia في نفس جهة الإصابة، رجفان tremor الأطراف السفلية في الجهة المعاكسة للإصابة.

Benign prostata - Syndrome

تضخم موثة سليم عند الرجال. وهو مرض شائع جداً يصادف عند الرجال في متوسط العمر، وفي الأعمار المتأخرة بنسبة تصل إلى ٦٥ % . الأسباب عائدة إلى تغيرات في عمليات الاستقلاب داخل هذه الغدة مع تقدم العمر، حيث تحصل تغيرات هرمونية تسبب فرط تكاثر أنسجة هذه الغدة. تتظاهر الأعراض على شكل صعوبة وإعاقة في عملية التبول، مما قد يؤدي إلى التهاب موثة ومجاري بولية وأحياناً إلى أذية كلوية.

Benjamin - Syndrome

Anaemia Benjamin.

Benjamin E. - طبيب أطفال ألماني.

فقر دم ناقص الصباغ anaemia hypochromica في سن الطفولة المبكر مع شذوذات بنيوية constitutionalis وضعف العقل oligophrenia يصيب بالدرجة الأولى الأطفال المولودين قبل الموعد (الخدج) : شحوب وانخفاض انتفاخ turgor الجلد، قصر القامة، استسقاء دماغي، نقص التنسج hypoplasia العضلي، ضعف العقل oligophrenia ، نقص تنسج تناسلي، خلل في الأذنين، ضخامة طحالية بسيطة، فقر دم ناقص الصباغ.

Bennett - Syndrome

مجموعة تشوهات خلقية عند الأطفال : فقر دم مع كثرة سليفات الحمر erythroblastus ، ترقق عظام osteoporosis ، إسهال شحمي steatorrhoeae .

ميلانيني، توسع الشعيرات telangiectasia على الشفاه السمكية والمرفقين والركبتين، يمكن أن يترافق هذا المرض بنشوهات قلب. بالاختلاف عن Bloch-Sulzberger syndrome تظهر علامات تخضب الشبكية دون تظاهرات جلدية سابقة خلال العام الثاني من العمر، وتخثفي بحلول سن البلوغ. يصيب هذا المرض الرجال والنساء على حد سواء، حيث وصف منه منذ اكتشافه من قبل Naegeli عام ١٩٢٧ أكثر من ١٤ حالة عند إحوة. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض.

Berloque - Morbus Dermatitis phototoxica.

يتظاهر هذا المرض بشكل خطوط ملونة على الجلد بعد التدليك بماء الكولونيا أو الكحول العطرية وكذلك تحت تأثير الضوء والأشعة الحرارية.

Bernard - Syndrome Haemolysis familiaris acuta.

Bernard Jean Alfred (ولد ١٩٠٧) - طبيب أمراض دم فرنسي.

أحد أنواع فقر الدم الانحلالي العفوي: فقر دم حاد، يرقان، زيادة طرح الهيموغلوبين مع البول، تظهر غالباً عدة إصابات في العائلة الواحدة، يسبق فقر الدم شعور بالتوعك العام، ترفع حروري، ألم بطني، إقياء وألم مفاصلي، لا يلاحظ وجود شذوذ في الكريات الحمراء أو في مصلى الدم.

(Claude) Bernard - Horner - Syndrome Syndrome Horner - Bernard, syndrome Hutchinson, syndromus oculosympathicus, trias Horner, syndrome Mitchell.

Bernard Claude (١٨١٣ - ١٨٧٨) - فيزيولوجي

فرنسي، (Horner Johann Friedrich) (١٨٣١ -

١٨٨٦) - طبيب عيون سويسري.

مجموعة علامات مرضية تصيب بؤبؤ العين ناتجة عن إصابة القسم الرقيبي والصدرى (Th -Cv III)
II) للعصب الودي : تضيق بؤبؤ miosis مع microkoria ، استرخاء جفن ptosis ، خوص

جسم أجنبي في منطقة الفؤاد، ألم قلبي، ألم شرسوفي، إحساس غير طبيعي في منطقة القلب ليس له علاقة بوضعية الجسم (ألم، انقباضات، خوارج انقباض)، فواق singultus ، عسرة بلع dysphagia ، التهاب مري ارتدادي ناكس، تزداد هذه الأعراض بالضغط على القفص الصدري.

Bergstrand - Syndrome Morbus osteoblasticus Bergstrand, osteoidosteoma.

Bergstrand Hilding (ولد ١٨٨٦) - طبيب سويدي.
آفة عظمية معزولة مهدمة، تصيب غالباً عظم الفخذ أو الظنوب عند الرجال بعمر ٢٠ - ٤٠ عاماً : ألم في منطقة العظم المصاب خاصة بعد الجهد ولبلاً، وذمة الأنسجة الرخوة المحيطة بالعظم، ضمور العضلات الهيكلية المرافقة بسبب عدم نشاطها. شعاعياً - يمكن التمييز بوضوح بين المادتين العظمتين المتماسكة والإسفنجية، كما يلاحظ وسط المادة السمكية المتراسة (نادراً الإسفنجية) أجزاء نيرة osteoid .

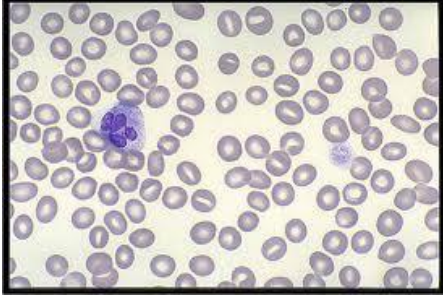
Berlin - Syndrome

Naegeli syndrome (I), incontinentia pigmenti typ Franceschetti-Jadassohn, syndrome Franceschetti-Jadassohn.

Berlin Chaim - طبيب جلدية اسرائيلي.

سوء نمو الأدمة البرانية ectoderma مع تقرن keratitis راحتي اليدين وأخمص القدمين (وراثية صبغية جسدية سائدة) : hypohidrosis ، keratosis ، hyperkeratosis palmoplantaris ، punctata ، hypotrichosis ، سغل الأظافر، ضمور جلدة الوجه، تكون فقاعات على القدمين، قصر القامة، نحافة الأرجل، تأخر عقلي، قصور المناسل عند الرجال hypogonadismus ، ضعف نمو hypoplasia الحاجبين (خاصة الأجزاء الجانبية)، ضعف الشعر، نمو تجاعيد وشيب مبكر، تأخر بروز الأسنان مع سقوطها المبكر وميل كبير إلى التسوس إضافة إلى تلونها باللون الأصفر، جفاف شعر الرأس، بهق leucoderma أطراف سفلية

ال vasopressin) أو أنها ليست بحاجة لمعالجة.
(الشكل ٥٢) .



Berndorfer - Syndrome

Berndorfer - Wildervanck syndrome,
EEC syndrome (Ektroductyl-
Ectodermal-Clefting-syndrome)

Berndorfer Alfred - طبيب جراحة أطفال هنغاري.
مجموعة شذوذات خلقية هيكلية بالدرجة الأولى
(احتمال كبير بوجود وراثية صبغيه جسدية سائدة) :
انشقاق الشفتين، الحنك، الفكين، اليدين والقدمين،
تشوهات شديدة تصيب عظام اليدين و / أو القدمين
إضافة إلى علامات سوء نمو الأدمة البرانية على
شكل ندرة الشعر، غياب الحاجب، صغر الأسنان،
تضييق المجاري الدمعية، التهابات عينية و
hypogonadismus ، hypohidrosis ، صعوبات
تبول، نقص تنسج الرئتين، تأخر النمو العقلي، من
غير النادر أيضاً قتل سمع أو طرش إضافة إلى سوء
نمو صيوان الأذن. تحصل الوفاة غالباً في غضون
السنوات الأولى من العمر. وصف من هذا المرض
حتى الآن أكثر من ٧٠ حالة. العلاج : التصحيح
الجراحي لبعض التشوهات الخلقية إضافة إلى العلاج
الدوائي في حالات صعوبة التبول مثلاً.

Berndorfer - Wildervanck - Syndrome

► Berndorfer syndrome.

Bernheim - Syndrome

Bernheim - طبيب قلبية فرنسي.

أحد أشكال القصور القلبي الأيمن : ضخامة البطينات
القلبية، امتلاء الجهاز الوريدي حتى مرحلة الركود
الرئوي، لا توجد زلة تنفسية. هذه الأعراض ناتجة عن
ارتفاع التوتر الشرياني و / أو تضيق الشريان الأبهر،

(العين الغائرة) enophthalmia ، خلل في إفراز
الدمع lacrimatio ، عسر (احتباس) التعرق،
نقص توتر مقلة العين واختلاف لون القرنية في جهة
الإصابة. يمكن أن تلاحظ أيضاً أشكال وراثية (وراثية
صبغية جسدية سائدة)، الحالات ذات المنشأ غير
الوراثي تكون إفرادية. العلاج : إذا كان السبب أورام
قصبية أو منصفية أو أورام غدة درقية يجب معالجة
المرض الأساسي، وإلا فلا حاجة للعلاج. (الشكل
٥١) .



Bernard - Soulier - Syndrome

Thrombopathia Bernard - Soulier,
thrombocytydystrophia congenita.

Bernard Jean Andre (ولد ١٩٢١) - طبيب أطفال
فرنسي، Soulier Jean Pierre (ولد ١٩١٥) - طبيب
أمراض دم فرنسي.

أحد أشكال قصور التخثر thrombopathia الخلقي
النادر (وراثية صبغيه جسدية متنحية) : تظهر
الأعراض الأولى لهذا المرض في سن الطفولة
المبكر، نزف في الجلد والأغشية المخاطية والرئتين
والكليتين والجهاز المعدي المعوي والأعضاء التناسلية،
عدد الصفيحات طبيعي أو ناقص قليلاً، كما تشاهد
صفيحات عملاقة تذكر بالخلايا اللمفاوية، زيادة زمن
النزف (أكثر من ١٥ دقيقة)، نقص بسيط في
مقاومة الأوعية الشعرية، بنية معايير التخثر الدموي
طبيعية. يمكن تمييز ثلاثة أشكال - بسيط، خطير
(شديد) يمكن إخراج المريض منه بنقل الدم، مميت.
هذا المرض نادر سجل منه حالات إفرادية وعند إخوة.
العلاج : إما أن تكون هذه الحالات مقاومة ومعددة
على العلاج أو أنها تتجاوب على العلاج عن طريق
التسريب الوريدي للبلازما أو العلاج الدوائي (مشتقات

granulomatosis benigna, sarcoidosis ,
sarcoides Darier - Roussy, lupus pernio,
tuberculosis nodularis, tuberculosis
lupoides, granulomatosis
epitheloidcellularis, reticuloendotheliosis
epitheloidcellularis.

Besnier Ernest (١٨٣١ - ١٩٠٩) - طبيب جلدية
فرنسي، Moller-Boeck Caesar Peter (١٨٤٥ -
١٩١٧) - طبيب جلدية نرويجي،
Schaumann (١٨٧٩ - ١٩٥٣) طبيب سويدي.
التسمية القديمة لمرض الساركويد (الغرناوية أو
اللحمانية الرئوية).

Bessel - Hagen - Syndrome

سوء تعظم وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) ناتج
غالباً عن خلل في خميرة glykosyltransferase
التي تقوم بدور أساسي في اصطناع
heperansulfat-proteoglykane : تظهر
الأعراض السريرية لهذا المرض خلال الأعوام ٣ - ٦
من عمر الطفل ونادراً قبل ذلك العمر على شكل
نتوءات (ناميات) عظمية متعددة (حتى ١٠٠٠)
على خطوط مشاشات العظام على مفاصل الركبتين،
القدمين، عظام اليدين، الجزء العلوي من الفخذ،
الحوض والأضلاع؛ صغر القامة، مضاعفات ناتجة
عن الإصابات المفصالية، انضغاط الأعصاب
والإصابات الوعائية. المرض يستمر في التقايم حتى
فترة انتهاء نمو العظام. في 0,5 - 2 % من الحالات
تحول إلى خباثة على شكل osteochondroma أو
chondrosarcoma . من العلامات التشخيصية
المهمة لا تنسج (aplasia) capitulum radii .
incidence في البلدان الأوروبية 50.000 : 1 .
العلاج : الاستئصال الجراحي عندما يكون ذلك
ضرورياً.

Bessman - Baldwin - Syndrome

Imidazolium-syndromus.
Bessman Samuel Paul (ولد ١٩٢١) - بيوكيميائي
وطبيب أطفال أمريكي، Baldwin Ruth - طبيب أطفال
أمريكي.

مما يؤدي إلى ضخامة البطين الأيسر مسبباً اندفاع
الحاجز بين البطينين باتجاه البطين الأيمن، مع ما
ينتج عن ذلك من عبء على البطين الأيمن (من
الممكن وجود اعتلال عضلة قلبية بدئي).

Bernheimer - Seitelberger - Syndrome

GM2-gangliosidosis.

► Tay - Sachs syndrome.

► Sandhoff syndrome.

Bernuth - Syndrome

Haemophilia sporadica.

Bernuth Fritz von (؟ - ١٩٥٠) - طبيب أطفال
ألماني.

أحد أشكال الناعور : نزف في الأغشية المخاطية
والمفاصل، نزف طويل بعد الجروح، طول زمن تخثر
الدم، تفاعلات غير مألوفة للأوعية الشعرية، الطحال
غير متضخم، كما أن معايير تخثر الدم الأخرى
طبيعية.

Berry - Syndrome

► Franceschetti syndrome (I).

Bers - Conrad - Syndrome

إهلاس لمسي مزمن : المريض يشعر بحشرات تحبو
على الجلد، يرافق ذلك أفكار هذيانية (هذيان طفيلي

Bertolotti - Syndrome

تعجز sacralisatio الفقرات القطنية الخامسة، جنف
scoliosis (تقوس العمود الفقري للجانب)، علامات
تهيج العصب الوريكي. (الشكل ٥٣).



Bertolotti - Garcin - Syndrome

► Garcin syndrome.

Besnier - Boeck - Schaumann - Syndrome

Morbus Besnier - Boeck - Schaumann,
sarcoides Boeck, syndrome Tennesson,
granulomatosis Hutchinson - Boeck,
morbus Mortimer, morbus Moeller-
Boeck, lupoides Boeck, miliarlupoides
Boeck, lymphogranulomatosis benigna,

في فقدان الأنسجة الضامة لمرونتها الطبيعية، أكثر ما يصيب ذلك الجهاز القلبي الوعائي. من أهم الأعراض - تضيق الشريان الأبهر فوق الصمام، مجموعة تضيقات في الشريان الرئوي، ضخامة قلبية، زيادة الضغط الرئوي، ارتفاع كالسيوم الدم الذاتي، أضرار طاحنة دائمة ناقصة التنسج، تأخر تمعدن الأسنان، ضعف نمو الفك السفلي، انتفاخ الوجه، جبهة عريضة (جبين عريض)، استرخاء (ترهل) الفك السفلي، بروز الذقن. نسبة الإصابة 1 : 10000 .

Bianchi - Syndrome

Aprasia sensoria.

Bianchi Leonardo (١٨٤٨ - ١٩٢٧) - طبيب

نفسية إيطالي.

علامات إصابة الفص الدماغي الجداري الأيسر : لأدائية أو خرق (عمه حركي) apraxia ، عمه القراءة alexia ، عمه الكتابة (اللاكتائية)، خدر نصفي hemianaesthesia ، شلل (فالج) نصفي عابر.

Bickers - Adams - Syndrome

Bickers D. S. ، Adams Raymond D. (ولد

١٩١١) - طبيبا عصبية أمريكيان.

تضيق وراثي لقناة سلفيوس aquaeductus cerebri (وراثية جسدية متتحة أو مرتبطة ب X - كروموزوم) يؤدي إلى تجمع السائل الدماغي الشوكي ضمن الحجيرات الدماغية وبالتالي إلى توسعها وحصول استسقاء دماغي hydrocephalia . هناك احتمال آخر عكسي لحصول هذا المرض، وهو تكون استسقاء دماغ بدئي يؤدي إلى تضيق قناة سلفيوس. تظهر الأعراض خلال الأيام الأولى بعد الولادة وتتضمن - كبر حجم الجمجمة، تباعد دروز الجمجمة، بطء النمو العقلي والفيزيائي، علامات نقص وظيفة الأعصاب القحفية، شلل سفلي تشنجي paraplegia ، نقص تنسج hypoplasia وتقلص دائم contractura لأصابع اليد الكبيرة مع وضعية تقريب ناتجة عن نقص تنسج أو لا تنسج m.extensor . ٣٠ % من حالات الاستسقاء

تنكس دماغي بقعي مع خلل عائلي في إعادة امتصاص مشتقات الإيميدازول من القنوات الكلوية (وراثية صغبية جسدية متتحة) : بلاهة كمنية carnosisinuria ، idiotia amarotica ، بيلة هيبستيدينية، تركيز الهيبستيدين في الدم طبيعي.

Best - Syndrome

Best F. - طبيب عيون ألماني.

شكل نادر من أشكال تنكس بقعة العصب البصري الصفراء leuta macula (maculadegeneration) ذات الطبيعة الوراثية (وراثية صغبية جسدية سائدة)، والناتجة عن خلل في اصطناع fotoreceptorproteine أو membranproteine : تظهر الأعراض السريرية لهذا المرض بشكل مختلف ابتداءً من سن الطفولة وحتى أعمار متأخرة على شكل علامات تنكس بؤرية صغيرة لبقعة العصب البصري الصفراء تلاحظ مباشرة بعد الولادة، يلي ذلك ضعف بصر مع بقع مظلمة ثابتة في مسرح البصر centralscotoma ، حرج بصر astigmatismus ، عمى ليلي، إظلام بصر، (غمش) أحادي الجانب، حول إنسي strabismus convergens، دالتونية (عدم التمييز بين اللونين الأحمر والأخضر)، أحياناً سوء تصنيع صبغي جلدي. اكتشف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٠٥ . العلاج : لا يوجد علاج مؤثر، العلاج بالليزر لم يؤدي إلى نتيجة، الفيتامين A يمكن أن يحسن من أعراض العمى الليلي.

Beuren - Syndrome

Syndrome Williams - Beuren, syndrome

Williams - Barrat-Boyes - Lowe.

Beuren Alois (ولد ١٩١٩) - طبيب أخصائي قلبية

أمريكي عند الأطفال.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : ينتج هذا المرض عن غياب المادة الوراثية المرتبطة بالزرار الطويلة للكروموزوم السابع مما يتسبب في غياب القاعدة الوراثية للبروتين elastin المسؤول عن بناء الأنسجة الضامة في الجسم، حيث يتسبب غيابه

البلاهة العائلية الكمنية الطفولية المتأخرة. وصفت للمرة الأولى عام ١٩١٤ .

Bielschowsky - Lutz - Cogan - Syndrome

► Rot - Bielschowsky syndrome.

Biamond - Syndrome (I)

Myopathia distalis tarda hereditaria (Welander), myopathia distalis juvenilis hereditaria, desminopathia.

Biamond A. - طبيب عصبية هولندي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العقود ٣ - ٨ من العمر، وغالباً خلال العقد الخامس على شكل صعوبة الإمساك باليدين، وكذلك صعوبة مشي ناتج عن ضمور عضلات الأطراف، في الحالات المسجلة في عائلات هولندية لوحظت نفس هذه الأعراض، لكن مع بدء ظهورها في مرحلتها الطفولة والشباب (I Biemond syndrome)، قصر الأصابع على حساب عظام مشط اليدين والقدمين، تنذبذبت المقلتين السريع اللاإرادي (ررارة) ataxia nystagmus ، رنح مخيخي ، cerebellaris ، strabismus (غالباً)، ضعف النمو العقلي. ينتشر هذا المرض حصرياً في السويد وفنلندا مع حالات متفرقة ونادرة في أنحاء العلم الأخرى. العلاج فيزيائي.

Biamond - Syndrome (II)

Biamond - van Bogaert syndrome.

مجموعة تشوهات خلقية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : سمنة، طفالة infantilismus تناسلية مع انعدام طمث بدئي، تأخر النمو العقلي، نزارة (قلة) بول oliguria منقطعة مع وذمة في الوجه، دوار، زيادة الأصابع polydactyly ، التصاق الأصابع syndactyly ، ثلثة (شق) قزحية خلقية مع ضمور coloboma congenitum iridis ، استسقاء دماغي hydrocephalia congenita ، حذب جنفي kyphoscoliosis (أحياناً)، خلع

الدماغي الخلفي تترافق بتضيق قناة سلفيوس، الحالات العائلية مقتصرة تقريباً على الذكور مع استثناءات قليلة جداً. incidence عند الذكور 30.000 : 1 . العلاج decompression من خلال ventriculo-peritoneal-shunt مع التصحيح الجراحي لتضيق قناة سلفيوس، النزح drainage من داخل الرحم. الإنذار غير جيد.

BIDS - Syndrome

Trichothiodystrophy, Brittle hair syndrome, trichorrhhexis nodosa with oligophrenia, tricho-dermo-dysplasia, Haar - Hirn syndrome, Pollitt syndrome, Tay syndrome.

(Britte hair, Intellectual impairment, Decreased fertility, Short stature : BIDS)

مجموعة علامات مرضية جلدية-عصبية وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : خلل نمو الأظافر والشعر (trichorrhhexis nodosa)، وكذلك الحاجبين (أحياناً) مع تشعر ثانوي، debility ، subfertility ، قصر القامة، تغيرات جلدية سماكية ichthyotic ، تعابير وجه مميزة مع retrogenia ، ضمور الجزء المتوسط من الوجه، تشوهات توضع الأسنان وبروز الأذننين، رافق بعض حالات هذا المرض تحسس ضوئي (أشعة الشمس والأشعة فوق البنفسجية) . سجلت مجموعة من الحالات العائلية في شمال أمريكا، ما عدا ذلك حالات إفرادية. العلاج : لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض، الوقاية من أشعة الشمس في حالات التحسس الضوئي.

Biedl - Syndrome

► Laurence - Moon - Biedl syndrome.

Biedl - Bardet - Syndrome

► Laurence - Moon - Biedl - Bardet syndrome.

Bielschowsky - Syndrome

► Rot - Bielschowsky syndrome.

Amaurotic familial idiocy.

Bielschowsky Max (١٨٦٤ - ١٩٤٠) - طبيب عصبية ألماني.

فخذ خلقي، إليل تحتاني hypospadias ، صرع . epilepsia

Biemond - Syndrome (III)

Posterior column ataxia (E).

مجموعة تشوهات عصبية خلقية ناتجة عن تنكس العمود الخلفي للنخاع الشوكي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : رنج ataxia ، فقدان تدريجي للإحساس بالاهتزاز وبوضعية الجسم، انعدام استجابة عضلات الساق القابضة على تحريض أخمص القدم.

Biemond - van Bogaert - Syndrome

► Biemond syndrome (II)

Biermer - Syndrome

Syndrome Addison - Biermer, morbus Addison - Biermer, anaemia Addison - Biermer, anaemia Biermer, anaemia Hunter - Addison, anaemia Lebert, anaemia Biermer - Ehrlich, anaemia perniciosa.

Bierner Anton (١٨٢٧ - ١٨٩٢) - طبيب أمراض باطنة عمل في سويسرا وألمانيا.

فقر دم ناتج عن عوز فيتامين B12 ، يصادف غالباً في مراحل العمر المتأخرة، كما يمكن أن يكون خلقي طفولي أو شبابي، لكن في حالات نادرة. الخلل الوراثي في هذا المرض عائد إلى نقص العامل الداخلي intrinsic-factor الذي يقوم بدور الوساطة في امتصاص الفيتامين B12 (وراثية صبغية جسدية متنحية). أسباب عدم إفراز العامل الداخلي من قبل الغدد المعوية مختلفة لكن من أهم أسباب ذلك قصور أو ضمور atrophia أو سوء تنسج dyegenesia مخاطية المعدة mucosa ، في أغلب الحالات يمكن العثور على أجسام مضادة ذاتية autoantibody للخلايا المفترزة، وفي ٥٠ % من الحالات للعامل الداخلي. الأعراض - شحوب جلدي اصفراري (نمو جيد للطبقة الشحمية تحت الجلد)، نقص الشعر والأظافر، فقدان الشهية، عدم تحمل أنواع معينة من الأطعمة، إسهالات، حس حرقة باللسان ولاحقاً لسان hunter ، علامات عصبية (تغير المنعكسات، خزل، رجفان)، احتمال التسرطن، انعدام

عصارة (لا عصارية) معدية achylia ثابتة على التحريض بالهيستامين. مخبرياً - فقر دم زائد الصباغ anaemia hyperchromica ، زيادة عدد سليفات الحمر megaloblastus ، كثرة الخلايا العرطلة مع اختلاف حجم الكريات الحمر، ووجود حبيبات محبة للأساس في الكريات البيض، قلة الكريات الحمر الشبكية في الدم، نقص عدد الكريات البيض في الدم، اصطناع عناصر الدم في أماكن غير طبيعية (الكبد والطحال)، ارتفاع بيليروبين وكولسترول الدم، incidence . proteinuria . في أوروبا بين البالغين 10.000 : 1 . العلاج : vitamin B12 عن طريق الفم أو الحقن العضلي.

Bietti - Syndrome

Bietti Giambattista (ولد ١٩٠٧) - طبيب عيون إيطالي.

مجموعة علامات مرضية عينية (من الممكن أن تكون ذات طبيعة وراثية) : جفاف ملتزمة، خلل في نمو القرنية iris ، أشكال وتفاعلات شاذة لحدة العين، زرق ثانوي glaucoma .

Bifurcation - Syndrome

► Lériche syndrome.

Biglea - Hsia - Syndrome

مرض وراثي صبغي متنحي (autosomal recessive) وصف للمرة الأولى عام ١٩٥٩ : شحام lipidosis ، فرط الشحوم الفوسفورية في الدم phospholipaemia ، فرط غليسيريدات الدم hyperglyceridaemia ، ضخامة كبدية hepatomegalia ، تأخر عقلي.

Biglieri - Syndrome

خلل ولادي في اصطناع الستيروئيدات في غدة الكظر : أثبت Biglieri ومعاونوه وجود خلل في 17 - alpha - hydroxylation ، مع نقص في اصطناع الكورتيزول بوجود إفراز طبيعي لهرمون ACTH ، في نفس الوقت سجل خلل في اصطناع الألدوستيرون وما يرافقه من أعراض.

Binder - Syndrome

Dysostosis maxillo-nasalis.

، brachymetacarpia و brachymetatarsia
صغر قامة متناسق، hypertonia .

Bing - Neel - Syndrome

Bing Jens - طبيب داخلي دانمركي.

زيادة وجود الغلوبولين الثقيل الوزن الجزيئي في الدم
hypermacroglobulinaemia مع اضطرابات
تنفسية ناتجة إما عن التسمم أو انتشار الأورام الخبيثة
على مستوى الجملة العصبية المركزية : ترفع حروري،
سرعة الإعياء، فقدان وزن، انعدام الشهية، نزف أنفي،
زيادة التهيج، اضطراب الحالة النفسية والنظر، التهاب
جذور الأعصاب المتعدد polyradiculitis والنخاع
الشوكي myelitis ؛ مخبرياً - ارتفاع سرعة التثقل،
فقر دم، ارتفاع تركيز الغلوبولين العالي الوزن
الجزيئي، ارتفاع تركيز غاما غلوبولين الدم، CSF -
تغيرات في السائل الدماغي الشوكي، EEG -
تغيرات مرضية على مخطط الدماغ الكهربائي.

Binswanger - Syndrome

Dementia Binswanger, morbus
Binswanger, encephalitis subcorticalis
chronica, encephalomalacia subcorticalis
chronica arteriosclerotica, paraplegia
subcorticalis.

Binswanger Otto Ludwig (١٨٥٢ - ١٩٢٩) -

طبيب نفسية ألماني.

ظاهرة الاعتلال الدماغي العصيدي (التصليبي) :
خلل النطق، بكاء قسري، نوبات اختلاجية سريعة،
خبل (عته) عصيدي مع أفكار هذيانية وهلوسية،
انقلاب المزاج السريع، محاولات الانتحار، غالباً شلل
عضلات العين وضعف تفاعل الحدقة، التغيرات
المورفولوجية - التجرد عن النخاعية
demyelinisatio للطبقة البيضاء تحت القشرة.
يختلط هذا المرض عادة بسكتة دماغية insultus
ويؤدي إلى خبل (عته) عميق.

Birt - Hog - Dubé - Syndrome

مرض جلدي وراثي (وراثه صبغيه جسديه سائده) :
حطاطات ابيتالياليه جريببيه عابيه
(fibrofollikulome) على النصف العلوي من

Binde Kurt (ولد ١٩١٩) - طبيب أسنان نمساوي.

سوء تعظم dysostosis مجهول السبب والآلية (قد
يكون ناتجاً عن تعاطي الأم لأدوية خلال مرحلة
الحمل)، في الحالات العائلية أعطي دور للعامل
الوراثي (وراثه صبغيه جسديه سائده) : نقص تتسج
الأنف والفك العلوي إضافة إلى sinus frontalis
مما يعطي الوجه شكلاً مميزاً (أنف صغير مسطح
مفلطح ذونهاية قصيرة، فتحتا أنف ضيقة بشكل نصف
هلال، شفة عليا مقوسة، تسطح قاعدة الفك العلوي مع
قصر القوس العلوي في المستوى السهمي، بروز فك
سفلي كاذب pseudoprogenia ، صغر وضمور
الغشاء المخاطي للأنف، شكل غير طبيعي عكس
منغولي للعيون)، حاسة الشم طبيعية، في بعض
الحالات لوحظ أيضاً نقص تتسج السلاميات الأخيرة،
سوء توضع الأسنان وسوء إطباق malocclusion .
شعاعياً - ضعف أو توقف نمو الجيب الجبهي
sinus frontalis والشوك الأمامي الأنفي للفك
السفلي. الانتشار بشكل إفرادي غالباً مع ملاحظة
حالات عائلية. العلاج : جراحي. (الشكل ٥٤).



Bing - Syndrome

► Horton syndrome (I).

Bilginturan - Syndrome

مجموعة من العلامات المرضية الوراثية (وراثه
صبغيه جسديه سائده) التي وصفت عند إخوة من
عائلات تركية، إنكليزية، إسبانية ويابانية :
brachydactylia جميع أصابع اليدين والقدمين مع

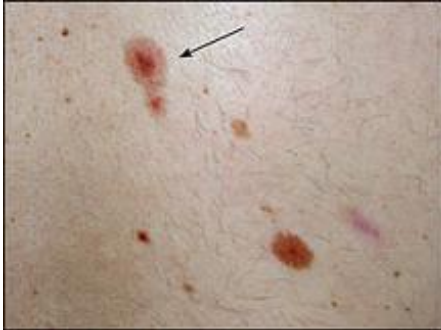
فقر دم بعوز الحديد ناتج عن قصور في عملية اصطناع الدم التي تؤدي إلى دخول الحديد في جزيئة بروتوبورفيرين : فقر دم ناقص الصباغ، ارتفاع تركيز الحديد في المصل، فرط تنسج نقي العظم مع تكاثر الـ sidroblast ، في المراحل المتأخرة يلاحظ صباغ دموي haemochromatosis ؛ قصور عملية الهيموسنتييز يمكن أن تكون خلقية أو مكتسبة (التسمم بالرصاص نتيجة نقص البيريدوكسين، الالتهابات الانتانية الشديدة، والتسرطن الشامل).

Björnstad - Syndrome Pili torti.

Bjornstad R. - طبيب جلدية اسكاندينافي.

مجموعة تشوهات خلقية (وراثية جسدية سائدة) وصفت عام ١٩٦٥، أهم ما يميزها تشوهات نمو الشعر مجهولة الآلية (ربما خلل في نقل Cu) بحيث يلتف الشعر حول محوره الطولي بدرجة ١٨٠. تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال السنوات الأولى من عمر الطفل على شكل تجعد شعر الرأس والحاجبين والرموش؛ يمكن أن يترافق هذا المرض أيضاً بصمم ناتج عن الأذن الداخلية، إضافة إلى علامات سوء نمو الوريقة الخارجية (تشوهات أسنان، جلاد keratosis) و onychodysplasia؛ مستوى الذكاء طبيعي. وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٢٠ حالة. لا يوجد علاج معروف حتى الآن.

BK - Mole – Syndrome



ورم جلدي خبيث ينشأ عن شذوذ طلائع الخلايا الميلانية أو الخلايا pramelanocyte الميلانية

جلد الجسم بما فيها الوجه تظهر بحدود نهاية العقد الثالث من العمر، trichodiscome ، achrocordone، يمكن أن يلاحظ أيضاً كيسات رئوية، ریح صدرية، وكذلك أورام كلوية (oncocytoma). اكتشف عام ١٩٧٧. العلاج لا يوجد علاج نوعي للأعراض الجلدية، ضرورة العلاج الوقائي من الأورام. (الشكل ٥٥).



Bixler - Syndrome

Hypertelorismus-Microtia-Clefting (HMC -) syndrome.

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية، وصف منه حتى الآن بحدود العشر حالات إفرادية : شرم الشفتين و / أو الحنك، hypertelorismus ، و mikrotia . (الشكل ٥٦).



Bjork - Thorson - Syndrome

► Cassidy - Scholte syndrome.

Bjorkman - Heilmeyer - Syndrome
Anaemia sideroachrestica.

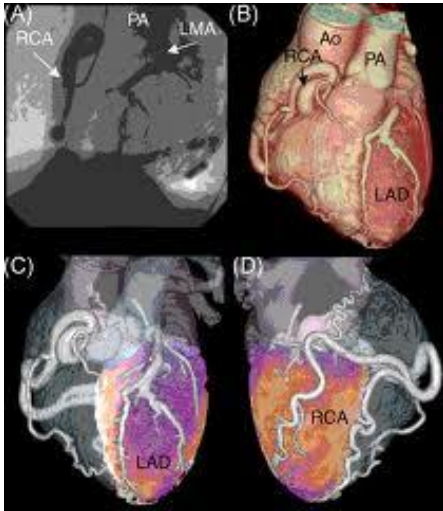
Heilmeyer Ludwig (١٨٩٩ - ١٩٦٩ - ٩ طبيب

أمراض دم ألماني.

Bland - White - Garland - Syndrome

White (ولد ١٩٠١)، Bland Edward Franklin
Galand Joseph (١٨٨٦ - ١٩٧٣)، Paul Dudley
(ولد ١٨٩٣) - أطباء قلبية أمريكيان.

شذوذ خلقي في الأوعية الدموية القلبية، حيث يتفرع الشريان الإكليلي الأيسر من الشريان الرئوي: بعد مرحلة هجوع للأعراض تستمر من ٢ - ٣ أشهر بعد الولادة، تبدأ الشكاية من تنفس سطحي سريع، زلة تنفسية، بحة أو خشونة في الصوت raucitas، سعال، ازرقاق الشفتين، تجشؤ (قلس) regurgitatio، تقيؤ؛ شعاعياً - ضخامة قلبية واضحة نحو الأيسر؛ ECG - موجة T سلبية في جميع الاتجاهات النظامية. الإنذار - غالباً ما تحدث الوفاة في سن الرضاعة. الشكل الطفولي: يكون الدم الواصل إلى عضلة البطين الأيسر بعد الولادة قليل الإشباع بالأوكسجين، والنتيجة احتشاء عضلة قلبية أمامي جانبي atreolateral، وبالتالي فالإنذار أيضاً سيء. (الشكل ٥٨).



Blau - Syndrome

خلل حماية وراثي (وراثية متحيدة مرتبطة بالكروموزوم X في ٦٠ - ٦٥% من الحالات) ناتج عن اضطرابات مختلفة تصيب NADPH-oxydase-system في الخلايا المحيية granulocyte. تظهر أعراض هذا المرض في

melanocyte وذلك من جلد طبيعي من الناحية السريرية (lentigo maligna) أو من خلايا وحمية طبيعية أو سيئة التنسج. هناك استعداد وراثي للإصابة بهذا المرض، هذا الاستعداد الوراثي سجل بالدرجة الأولى عند المرضى الذين يشكون من وحامات سيئة التنسج من طبيعة وراثية جسمية سائدة (autosomal dominant). تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في سن الطفولة والشباب عادة ابتداءً من العام الرابع من عمر الطفل. يتميز هذا الورم بنموه السريع وميله الشديد إلى الانتشار، وتكون نقائل، البقاء لفترة أطول على قيد الحياة مرهون بالاكتشاف المبكر. incidence في أوروبا: 6 : 100.000، احتمال الإصابة بهذا المرض في الولايات المتحدة الأمريكية حتى سن السبعين بحدود 15 : 1، ٩٠ - ٩٥ من الحالات إفرادية، عائلياً فقط في الحالات الناتجة عن سوء تنسج الوحامات. العلاج: استئصال الورم البدئي والعقد للمفاوية والنقائل دون أية فائدة، ينصح بالاستئصال الجراحي الوقائي للوحامات سيئة التنسج في سن الطفولة، العلاج المناعي والكيميائي وب anti-estrogen مايزال مختلف على نتائجه. (الشكل ٥٧).

Blackfan - Diamond - Syndrome

► Diamond - Blackfan syndrome.

Blanchet - Syndrome

Meningo-polyradiculouneuritis lumbalis.

Blanchet - طبيب فرنسي.

التهاب السحايا وجذور الأعصاب المتعددة أحادي الجانب meningopolyradiculoneuritis مع التهاب الضفيرة القطنية الودية أحادي الجانب: ألم حاد في العضلات ذات البطن musculus gastrocnemicus في الفخذين وفي المنطقة القطنية (خاصة أثناء الليل)، طمح جلدي يذكر بدء المنطقة herpes zoster على الوجه الأمامي للساقين، اضطرابات نفسية (في أحيان كثيرة)، ضعف التوتر العضلي، ضعف المنعكسات، ارتفاع سرعة التثقل. يصيب هذا المرض النساء بعمر ٣٠ - ٦٠ عاماً.

حمراء، ساد cataracta دائري أو طبقي، ازرقاق صلبة العين (غالباً) ، شعاعياً - يلاحظ وجود عظام انبوية رفيعة مع رقة المادة المتماصة. السير والإنذار - الإنذار جيد نسبياً، أما هشاشة العظام فتزول بعد بلوغ مرحلة النضوج الجنسي.

Blencke - Syndrome

Morbus Blencke, apiphysitis calcanei, epiphysitis calcanei, osteochondrosis calcanei, osteitis deformans calcanei.

Blencke Agust (١٨٦٨ - ١٩٣٧) - طبيب عظمية ألماني.

خلل في نمو الجزء الخلفي من العظم العقبى calcaneus : تظهر علامات هذا المرض بعد عشر سنوات، حيث يشكو هؤلاء المرضى من آلام مختلفة الشدة أثناء جس عظم العقب، كما يلاحظ تورم وانتفاخ مؤلم في مكان ارتباط وتر آشيل، حيث يظهر على صورة الصدر الشعاعية في هذا المكان بؤر تكلس.

Blepharo-Cheilo-Dontia - Syndrome

► Elsching syndrome.

Blepharo-Naso-Facial - Syndrome

Blepharophimosis, BPES.

خصوص blepharophimosis مع telecanthus ، ptosis و epicanthus inversus خلقي وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) ، عند بعض النساء المصابات يلاحظ عقم (قصور مبيضي، amenorrhoe بدئي أو ثانوي)، يضاف إلى ذلك غالباً بعض التشوهات الأخرى : syndactylia ، holoprosencephalia ، وجه مميز (أنف قصير، شفاه رقيقة، فم صغير)، زيادة تمدد المفاصل، شرم الحنك، تشوهات بولية تناسلية، سوء تنسج صوان الأذنين، صعوبة سماع، سوء تنسج الأسنان، تأخر النمو ونقص التوتر الشرياني. منذ اكتشاف هذا المرض في القرن الماضي تم تأكيد تشخيص عدة مئات من الحالات. لا توجد ضرورة للعلاج، الحقن الموضعي لـ botolinum-A ليست له نتائج مؤكدة.

Bloch - Sulzberger - Syndrome

Incontinentia pigmenti, morbus Bloch - Sulzberger, melanoblastosis Bloch -

الأسابيع الأولى من عمر الطفل وفي حالات نادرة في أعمار متأخرة. الأعراض - التهابات عقد لمفاوية متعددة وناكسة، dermatitis ، mycosis ، osteomyelitis ، وكذلك التهابات تنفسية ومعوية معوية وبولية تناسلية، ضخامة كبدية طحالية متفاقمة، dyspnoe ، ارتفاع التوتر الرئوي. الوفاة عادة خلال الأعوام الأولى من عمر الطفل. العلاج : الصادات الحيوية، sulfamethoxazol- و γ -interferon ، trimetoprim ، زرع نقي عظم. (الشكل ٥٩) .



„Blue - Windeln” - Syndrome

Blue - diaper - syndrome.

تتأخر نقص امتصاص التريبتوفان : النقص العائلي في امتصاص التريبتوفان من الأمعاء مع الاصطناع البكتيري للإنديول في الأمعاء، والذي يتم استقلابه في الكبد إلى إنديكان، ومن ثم يفرز مع البول، يلاحظ ترسب كلسي كلوي nephrocalcinosis ؛ مخبرياً - ارتفاع كالسيوم الدم، hyperphosphaturia ، ارتفاع تركيز الفوسفاتاز القلوية في المصل، ارتفاع الكاروتين في المصل، ارتفاع تركيز الأنديكان في البول indikanuria ، هبط حموضة الدم.

Blegvad - Haxthausen - Syndrome

Blegvad Olaf (١٨٨٨ - ١٩٦١) - طبيب عيون

دانمركي، Haxthausen Holgar (١٨٩٢ - ١٩٥٩)

- طبيب جلدية دانمركي.

مجموعة تشوهات خلقية : هشاشة العظام، ارتخاء العضلات، خلع أو خلع جزئي للمفاصل، يقع غير كبيرة على الجلد بيضوية ومحددة بشكل جيد ذات لون أزرق رمادي وسطح مسحوب محاطة غالباً بهالة

ظاهرة الاضطرابات الهستيرية : الخوف و / أو عدم القدرة على الوقوف و / أو المشي.

Bloom - Syndrome

Teleangiectasiae facialis, Bloom - Torre - Machacek syndrome.

Bloom David - طبيب جلدية أمريكي.



توسع شعيرات telangiectasia الوجه عند الأطفال مع خلل في نمو فص النخامي الأمامي lobus anterior hypophysis (وراثية صبغية جسدية متنحية) : نمو قزمي، قصور المنسل hypogonadismus ، قصور عقلي وفيزيائي، تظهر على الوجه خلال السنوات الأولى حمامى erythema ناتجة عن توسع الشعيرات تذكر بدء الذأب الاحمراري lupus erythematoses وتزداد بتأثير أشعة الشمس، غالباً طفح فقاعي على الشفتين، استمرار الصوت الطفولي لفترة طويلة، بقاء القدرات الذكائية طبيعية، microcephalia ، وجه العصفور، ميل إلى ابيضاضات الدم الحادة والأورام الأخرى خاصة السرطانات القصبية وأورام الجهاز المعدي المعوي والثديين، زيادة التعرض للإصابات الانتانية (نقص تركيز IgM و IgA) مع استمرارية الزلة التنفسية، ميل إلى الإصابة بالداء السكري، aspermia وعند النساء subfertility ، غالباً نقص عدد الكريات البيض، نقص الفترة المتوقعة للحياة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٤ تم تأكيد تشخيص أكثر من ١٦٠ حالة بالدرجة الأولى بين

Sulzberger, pigmentdermatosis Siemens - Bloch, incontinentia pigmenti Bloch - Sulzberger, melanoblastosis cutis linearis sive systematisata, melanosis corii degenerativa, naevus pigmentosus systematicus.

Bloch Bruno (١٨٧٨ - ١٩٣٣) - طبيب جلدية

سويسري، Sulzberger Marion Baldur (ولد

١٨٩٥) - طبيب جلدية أمريكي.

ترافق الجلاد الصباغي dermatosis pigmentosa مع تشوهات خلقية (وراثية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في سن الطفولة المبكر على شكل بقع جلدية مختلفة الأشكال سمراء داكنة مصطبغة (غالباً متناظرة) على السطوح الجانبية للجذع والعضدين والفخذين، يبدأ التصبغ غالباً بطفح فقاعي bullosus أو ثؤلولي verrucosus مع ملاحظة أن حدة التصبغ تخف مع الزمن؛ تظهر غالباً تشوهات أخرى - ثعلبية (صلح) alopecia diffusa ، حثل أطافر ، خلل في الأسنان، حول، عتمة قرنية وعدسة العين، microdontia ، صغر الرأس microcephalia ، ضعف العقل oligophrenia ، شعرانية hirsutismus ، خلع مفصل فخذ ولادي، في نصف الحالات تقريباً تظهر أعراض عصبية (debility ، نوبات تشنجية وخزل). incidence : 75.000 : 1 غالباً من النساء. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض. (الشكل ٦٠).



Blocq - Syndrome

Astasia-abasia, dyspasia hysterica, stasibasiphobia.

Blocq Paul Oscar (١٨٦٠ - ١٨٩٦) - طبيب

عصبية فرنسي.

ميل إلى الإصابات الإنتانية، obstipation ، الموت خلال أيام إلى أسابيع. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٤ تم تسجيل عدد قليل فقط من الحالات. العلاج : غير معروف حتى الآن.

blue-rubber-bleb-nevus - syndrome

► Bean syndrome.

Blum - Syndrome

► Bywaters syndrome.

Blumensaat - Syndrome

► Posner syndrome.

Bobble - head - doll - Syndrome

تتأخر الاستسقاء الدماغى النوعى مجهول السبب والآلية (ربما انضغاط أنوية الوطاء hypothalamus) : استسقاء بطين جانبي انسدادى متفاقم ببطء ناتج عن arachnoidal cyste في منطقة البطين الثالث وعن انسداد المسال aqueduct stenosis : حركات رأس وجزع اهتزازية نبضانية (٢ - ٣ / ثانية)، هذه الحركات لا يمكن السيطرة عليها إرادياً أو أثناء النوم، وتزداد أثناء الانفعال كما يمكن تخفيفها عند التركيز، تأخر التطور النفسى الحركى. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٦ تم تسجيل أكثر من ٣٠ حالة إفرادية. العلاج : ventriculo- ، ventrikulocisternotomia peritoneal-shunt وغيرها من المداخلات الجراحية العصبية يمكن أن تخفف من الأعراض العصبية لهذا المرض.

Bodechtel - Guttman - Morbus

► van Bogaert syndrome.

Boder - Sedgwick - Syndrome

► Louis-Bar syndrome.

Boerhaave - Syndrome

Boerhaave Hermann (١٦٦٨ - ١٧٣٨) - طبيب

هولندي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن تمزق المري (الطعام يسقط في المنصف وتجويف الجنب) : إقياء، ألم شديد في القسم العلوي من البطن أو القسم السفلي من الصدر ينتقل للظهر، صعوبة في التنفس، ألم أثناء البلع، صدمة. (الشكل ٦٢).

اليهود الشرقيين (ثلث عدد الحالات تقريباً)، androtropia 4 : 1. العلاج عرضي دوائي، ليس لهرمون النمو أي تأثير علاجي، العلاج الكيميائي للأورام، الوقاية من التعرض للأشعة. (الشكل ٦١).

Bloom - Torre - Machacek -

Syndrome

► Bloom syndrome.

Blount - Barber - Syndrome

Osteochondrosis deformans tibiae, tibia vara infantum, morbus Blount.

Blount Walter Putnam (١٩٠٠ - ١٩٩٢)،

Barber Gleen Cleveland - طبيباً عظمية أمريكان. مرض التنكس الغضروفي العظمي osteochondrosis غير الكساحي عند الأطفال (وراثية جسمية متنحية) : تقوس عظم الظنوب (غالباً عند الأطفال في سن المدرسة أحادي الجانب، أما عند الأطفال الصغار فتثنائي الجانب)، شعاعياً - تشوه وعدم انتظام حواف اللقمة الداخلية لعظم الظنوب، هذه التغيرات يمكن أن تصادف أيضاً في أجزاء أخرى من عظم الظنوب وكذلك في منطقة رأس عظم الفخذ. السير والإنذار - يبدأ الشكل الطفولي ابتداءً من العام الثاني أو الثالث من العمر، وتكون التغيرات غالباً ثنائية الجانب، أما الشكل الشبابي فيبدأ بعمر ٦ - ١٢ سنة، ويكون غالباً أحادي الجانب، غالباً تبقى الشكوى من العرج الدائم claudicatio . العلاج : التصحيح الجراحي التجبيرى بنتائج مختلفة.

Blue - diaper - Syndrome

Indikanuria.

تتأخر سوء امتصاص ذات طبيعة وراثية (وراثية صبغية جسمية متنحية)، حيث يتظاهر الخلل الجيني بعدم القدرة على امتصاص التريبتيوفان في الجهاز الهضمي مما يتسبب في تحطمه وتكون مواد ملونة من مكونات هذا التفكك، إضافة إلى ذلك يشكو هؤلاء المرضى من فرط بوتاسيوم الدم و nephrokacinosi كنتيجة أيضاً لسوء الامتصاص. تبدأ أعراض هذا المرض في سن الطفولة المبكر على شكل نوبات من ارتفاع درجة الحرارة مجهولة السبب،

Divry – طيبب عصبية بلجيكي، Bogaert Ludo van
Jean – طيبب عصبية فرنسي.

تلازم الورام الوعائي angiomatosis الجلدي الخلقي
مع خلل في الجملة العصبية المركزية (وراثه صبغية
جسدية متنحية أو متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) :
ورم وعائي وريدي قشري وسحائي منتشر مع لا
نخاعية، تأخر النمو العقلي، تشنج عضلي نظير
صرعي، اضطرابات حركية هرمية وخارج هرمية،
عمى نصفي hemianopsia ، توسع الشعيرات
telangiectasia، يمكن في بعض الحالات أن
يصاب المخيخ.

van Bogaert - Hozay - Syndrome Hozay syndrome.

Hozay – طيبب عصبية بلجيكي، Bogaert Ludo van
Jean – طيبب عصبية فرنسي.

سوء نمو الأدمة المتوسطة mesoderma والأدمة
البرانية ectoderma (وراثه صبغية جسدية متنحية)
: يبدأ المرض في العام الثالث من العمر، ومن أهم
أعراضه - تقرن keratosis عام ، حثل
dystrophia الأطراف، قصر الأطراف، ازرقاق
الأطراف acrocyanosis ، اضطرابات الدورة
الدموية المحيطية وعدم التمكن من جس النبض
المحيطي، سوء نمو dysplasia الوجه (أنف
مسطح، عدم تناظر الوجه، ذقن صغيرة، زيادة حجم
شحمة الأذن، نقص تنسج hypoplasia الرموش
والجفون)، hypertelorismus ، قصر البصر
myopia ، حرج البصر astigmatismus ، بله
imbecillitas ، وأحياناً ترقق عظام.

Bogaert - Nijssen - Peiffer - Syndrome ► Greenfield syndrome.

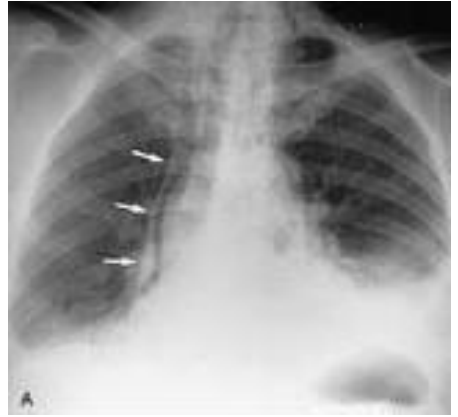
van Bogaert - Scherer - Epstein - Syndrome

Cholesterinosis cerebrotendinosa,
xanthomatosis normilipaemica, CTX.

Bogaert Ludo van – طيبب عصبية بلجيكي،

Scherer Hans J. – معاون Bogaert Emil،

– بيوكيميائي نمساوي.



BOF - Syndrome

► Branchio-Oculo-Facial syndrome.

van Bogaert - Syndrome

Leucoencephalitis sclerosans subacuta,
morbus Bodechtel – Guttman,
encephalitis Dawson, encephalitis VAN
Bogaert.

Bogaert Ludo van – طيبب عصبية بلجيكي.

أحد أشكال التهاب الدماغ الفيروسي encephalitis ،
الذي يصادف غالباً عند الأطفال : في المرحلة البدئية
– خلل في القراءة، الكتابة، الحساب والكلام، في
المرحلة الثانية – فرط نشاط حركي hyperkinesis
خارج هرمي، رجف عضلات (رمع عضلي)
myoclonia ، ارتعاش (رجفان) tremor ،
حركات نظيرة الرقص choreoathetosis ، ضعف
النظر والسمع، تعرق؛ في المرحلة الثالثة – يظهر
تيبس عضلات الأطراف؛ التشريح المرضي –
التغيرات المورفولوجية الدماغية تتمثل بالانخاعية،
ارتشاح ما حول الأوعية بالخلايا للمفاوية والخلايا
المصورية وحيدة النواة plasmocytus ، أجسام
ضمنية داخل الخلايا inclusion body . الإنتار –
سببىء، حيث ينتهي المرض بالوفاة في غضون عدة
أشهر .

van Bogaert - Bertrand - Syndrom

► Canavan syndrome.

van Bogaert - Divry - Syndrome

Angiomatosis corticomeningealis
diffusa.

الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأعوام العشرة الأولى من العمر على شكل التهاب كلية خلالي متفاقم و تغيرات كلوية كيسية، retinaaplasia ، ضعف عام، بيلة بروتينية خفيفة، عدم القدرة على احتباس البول (سلس البول)، شحوب، ضخامة كلدية وطحالية، تليف كبدي مع أو بدون أعراض عينية، قصور كلوي مزمن يتطور بشكل تدريجي، meta-epiphysis-dysplasia ، رنح مخيخي أو صعوبة سمع. التطور المرضي يكون بشكل عام بطيئاً. التشريح المرضي - في الكليتين: التهاب كلية خلالي nephritis interstitialis مع كيسات في الطبقة المخية، تصلب كبيبات، تليف حول كبيبي، تسمك بؤري في الغشاء القاعدي، أما في الكبد فيلاحظ وجود تليف حول فصيصي، فحص قعر العين - تضيق أوعية الشبكية، تصبغ بقعي عاتم لحليمة العصب البصري، وجود نقط بيضاء متعددة. الإنذار - سيء. العلاج : hemodialysis و زرع الكلية يمكن أن يطيل من فترة بقاء المريض على قيد الحياة.

Bonfils - Morbus

► Hodgkin syndrome.

Bonnaire - Syndrome

Foramina parietalia permagna.

شدوذ وراثي في تطور وتنسج العظام الجدارية ossa parietalia ، ينتقل بصفة جسمية متنحية (autosomal recessive) : يتصف هذا المرض بخلل مختلف الشدة في الأجزاء القوية من العظام الجدارية، ويمكن في بعض الحالات أن تصاب عظام قحفية أخرى (cranium bifidum)، كما يمكن أن تترافق باسترخاء جفن ptosis ، عند البالغين تكون الشكوى الأساسية من صداع شديد، شعاعياً - إصابات دائرية أو بيضوية تصيب العظام الصدغية تحت الدرز اللامي تقريباً، ١ سم أيمن وأيسر الدرز السهمي. تخطيط الدماغ الكهربائي - موجات مرضية ثنائية الجانب عالية الفولتاج وحادة فوق المناطق الصدغية. Incidence : 25.000 : 1 ، سجل من

أحد أشكال خلل استقلاب الكولسترول الأساسي العائلي، الذي ينتقل بصفة وراثية جسمية متنحية (autosomal recessive) : بله imbecillitas ، اصفرار وتشقق الجلد، بقع صفراء على الجفون xanthelasma palpebrarum ، أورام صفراء xanthoma على الجلد وفي أوتار الأطراف السفلية، سغل (حثل) dystrophia الشعر، قصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ، سقوط مبكر للأسنان، ساد cataracta شبابي ثنائي الجانب، شلل بصلي paralysis bulbaris يتطور ببطء، ترقق عظام، حذب جنفي kyphoscoliosis، مخرباً - كولسترول الدم طبيعي أو منخفض. الإنذار - يحدث عادة تطور مبكر لنقص التروية القلبية والاحتشاءات القلبية.

Bogorada - Syndrome

Syndromes of „crocodile tears” (E).

Bogorad F. A. - طبيب عصبية روسي.

تدماع (إفراز الدموع) تلقائي بالتزامن مع فرط إفراز اللعاب أثناء تناول الطعام، يلاحظ غالباً في حالات شلل العصب الوجهي. (الشكل ٦٣).



Bohring - Opitz - Syndrome

► C - syndrome.

Boichis - Syndrome

Biochis H. - طبيب أطفال في اسرائيل.

مجموعة من التشوهات الوراثية الكلوية والكبدية والعينية، التي تنتقل وراثياً بصفة صبغية جسمية متنحية (autosomal recessive) : تظهر



الإناث ١٥٣ سم)، تشوهات عظم القص sternum ،
 cubitus valgus ، تشوهات قلب خلقية (بالدرجة
 الأولى تضيق صمام الشريان الرئوي و اعتلال عضلة
 قلبية تضخمي)، ميل بسيط إلى النزف ناتج غالباً
 عن نقص factor XI ، وذمات لمفاوية، قبل الولادة
 من الممكن حصول hygroma colli ، hydrops
 و hydramnion ، عند الذكور
 hypogonadismus و kryptorchismus ،
 اضطراب وظيفة الأعصاب القحفية (استرخاء الجفن
 blepharoptosis ، حول strabismus ، شلل
 العصب الوجهي)، تشوهات قحفية
 hypertelorismus ، حنك رفيع، تعمق انخفاضات
 impressio التلايف المخية، نقص تنسج الفك
 السفلي)، cutis laxa et hyperelastica ،
 اضطراب التعميم ossificatio ، epikantus ،
 تشوهات هيكلية (spina bifida ، pectus
 excavatum ، ... الخ)، فصل diastasis
 عضلات البطن المستقيمة، تشوه صيوان الأذن
 auricula ، ضعف العقل oligophrenia ؛ يترافق
 هذا التناذر أحياناً مع : situs viscerum

هذا المرض حتى الآن أكثر من ٢٠٠ حالة. العلاج :
 غير ضروري.

Bonnet - Syndrome (I)

Bonnet Paul - طبيب عيون فرنسي.

مجموعة علامات مرضية عصبية : شلل العين
 ophthalmoplegia (شلل عضلات العين) ناتج
 عن إصابة الأعصاب القحفية III ، IV ، VI ،
 جحوظ exophthalmus أحادي الجانب ناتج عن
 ركود دوراني وريدي. من الممكن أن تنتقل هذه
 الإصابة إلى العصب القحفي الخامس، وكذلك إلى
 التعصيب العيني الودي.

Bonnet - Syndrome (II)

Tortuositas vasorum retinae.

اضطراب الدورة الدموية في شبكية العين عند مرضى
 تضيق برزخ الأبهر الخلقي : تضيق برزخ الأبهر،
 انخفاض الضغط وقصور التروية في الأطراف
 السفلية، عرج منقطع claudicatio intermittens ،
 قرحات اغتذائية على الساقين، فرط تنسج في القسم
 العلوي من الجسم، تعرج وامتلاء أوعية شبكية العين.

Bonnet - Blank - Dechaune - Syndrome

► Proteus syndrome.

Bonnevie - Ulrich - Syndrome

Syndrome Ulrich - Bonnevie, status
 Bonnevie- Ulrich, Pterygium -
 syndromus (G)،
 pterygolympangiectasia.

Bonnevie Kristine (١٨٧٢ - ١٩٥٠) - عالم

حيوانات نرويجي، Ulrich Otto (١٨٩٤ - ١٩٥٧) -
 طبيب أطفال ألماني.

مرض ينتقل بصفة وراثية جسدية متنحية
 (autosomal recessive) يضم مجموعة تشوهات
 خلقية مع تكون أغشية مميتة : أغشية مميتة على
 الرقبة أو المفاصل أحادية أو ثنائية الجانب، وذمة
 على الجهة الظهرية لليدين والقدمين ناتجة عن توسع
 في الأوعية للمفاوية، تشوهات أطراف (التصاق
 الأصابع syndactyilia ، خلع ورك خلقي)، قصر
 القامة (عند الذكور الحد الأقصى ١٦٨ سم وعند

انفتال أو التقاف معدي جزئي أو كامل، وله شكلان :
الشكل الحاد - يصادف غالباً في حالة الانفتال الكامل، ويبدأ بانتفاخ في منطقة أعلى البطن، ثم إقياء شديد (حركات إقيائية دون التمكن من إخراج كتل إقيائية رغم امتلاء المعدة)، يمكن جس معدة متضخمة وممتلئة، فقدان العصارة المعدية يمكن أن يؤدي إلى نترجة الدم azotaemia بفقدان الكلور وإلى تكزز؛ غالباً ما تصل الحالة إلى تتخر البانكرياس وتمزق الطحال؛ شعاعياً - عدم دخول الباريوم إلى المعدة مع استرواح pneumatosis المعدة. الإنذار - عند عدم التدخل الجراحي السريع يحدث تتخر المعدة والتهاب البريتوان. **الشكل المزمن** : يمكن أن يستمر سنوات دون أعراض، أو بأعراض خفيفة، أما التشخيص فيعتمد على الموجودات الشعاعية.

Borderline - Syndrome

اضطرابات نفسية تصيب النساء غالباً : خلال شديد في الشخصية، على شكل تصرفات عدوانية، تقلبات قاسية في المزاج، نوبات من الغضب، وعلاقات متأرجحة مع الآخرين.

Boreux - Syndrome

► Bamatter - syndrome.

Borgberger - Zetterström - Syndrome

Zetterström Rolf ، Brgberger O. (ولد ١٩٢٠)

- طبيباً أطفال سويديان.

النقص الوراثي في خميرة غليكوجين سينتياز الكبدية (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) : يتظاهر هذا المرض سريرياً بنقص سكر الدم؛ يلاحظ عدم تغير إفراز الادرينالين الناتج عن نقص سكر الدم تحت تأثير الانسولين.

Börjeson - Forssman - Lehmann - Syndrome

Forssman Hans (ولد ١٩١٢) - طبيب نفسي

سويدي، Börjeson M. ، Lehmann O. - طبيبان

اسكنديان.

مجموعة تشوهات وراثية تنتقل بصفة وراثية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل

inversus ، فم مسحوب، قفص صدري قمعي الشكل، مبال إجليلي تحتاني hypospadias ، نقص نتسج الحليمات papilla مع حثل dystrophia الأظافر، androtropismus . incidence . : 1 : 1.000 - 2.500 . العلاج عرضي. (الشكل ٦٤) .

Bonnier - Syndrome

Bonnier Pierre (١٨٦١ - ١٩١٨) - طبيب أنف

أن حنجره فرنسي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن أذية أنوية دايترس للجسر (قنطرة فارول pons varolii) : دوار، غثيان، رؤية nystagmus ، اضطراب السمع، آلام العصب مثلث التوائم، ضعف الحركية، اكتئاب.

Böök - Syndrome

PHC-syndrome (E) : P - premolar aplasia, H - hyperhydrosis, C - canities praematura.

Böök Jan (ولد ١٩١٥) - عالم وراثه سويدي.

مرض وراثي ينتقل بصفة جسدية سائدة (autosomal dominant)، ويضم مجموعة تغيرات خلقية متعلقة بالأدمة البرانية : شيب canities مبكر، فرط تعرق hyperhidrosis ، تقرن keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين، توقف نمو (لا نمو) aplasia الضواحك (الأضراس الأمامية dens permolaris)، hypodontia .

BOR - Syndrome

► Branchio-Oto-Renal syndrome.

Borbely - Syndrome

Borbely Franz - طبيب أمراض مهنية سويسري.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن التسمم بالمحاليل العضوية : غثيان وإقياء، خفقان قلب palpitation cordis ، شعور بالحرارة، صداع. تزول جميع هذه الأعراض بعد بضع ساعات من منع المريض من التعرض للمواد الكيميائية.

Borchardt - Syndrome

Vovulus gastricus, torsio ventriculi, Magenvolvulus (G) .

Borchardt Moritz (١٨٦٨ - ١٩٣٥) - طبيب

جراحة ألماني.

يوصف هذا المرض أحياناً على أنه التهاب ذائفة دودية كاذب. ملاحظة : في بعض المراجع اعتبر مرض بورنهولمر على أنه myopia (Lexikon dre Syndrome und Fehlbildungen) .

Boros - Korányi - Syndrome

Korányi A. S. ، Boros J. - طبيبان هنغاريان.

أحد أشكال تكاثر الخلايا الشبكية البطانية reticulosis ، حيث يحدث تحول الخلايا الشبكية إلى سلايفات الخلايا الكبيرة النواة megakaryoblastus مع فرط تنسج hyperplasia هذه الخلايا في الأعضاء المكونة للدم، وفي الأعضاء الأخرى أيضاً.

Borries - Syndrome

Borries Theodor (ولد ١٨٩٧) - طبيب أنف أذن

حنجرة دانمركي.

افتراق العلامات العصبية، مع تغيرات السائل الدماغي الشوكي في بعض حالات التهاب الدماغ الحاد من منشأ أذني : تزداد العلامات العصبية في الوقت الذي يحدث فيه نقص في تغيرات السائل الدماغي الشوكي، حيث نشاهد العلامات البؤرية الدماغية مترافقة بصداح شديد وارتفاع في درجة الحرارة.

van-den-Bosch - Syndrome

Chorioideremia.

سغل dystrophia مشيمة العين chorioidea من منشأ وراثي (وراثه مرتبطة بالكروموزوم X) : فقدان بصر تدريجي وعمى ليلي حتى مرحلة العمى الكامل في سن متأخر نتيجة ضمور الشبكية retina والمشيمة chorioidea ؛ في بعض الحالات يترافق هذا المرض مع تراجع القدرات العقلية، قصور قشرة الكظـر (نقص glycerolkinase) و akrokeratosis verruciformis . وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٤٠٠ حالة منها أكثر من ١٠٠ حالة من منطقة Salla في فنلندا. العلاج غير معروف.

Bosma - sequence

► Kallmann syndrome.

تراجع القدرات النفسية الحركية، نوبات شبه صرعية، شكل مميز (وجه دائري ممتلىء، ptosis ، أذنين كبيرتين، لسان كبير، رقبة قصيرة، تضيق فتحة العين)، microcephalia ، سمنة (تتركز الدهون بالدرجة الأولى في منطقة الجذع)، hypogenitalismus ، hyperkyphosis ، نمو قزامي، أرجل بشكل X ، بلاهة idiotia ، قصور الدرقية hypothyreosis ، الأعراض عند الإناث تكون بالعادة أقل حدة. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٢ تم تأكيد تشخيص أكثر من ٢٠ حالة. العلاج غير معروف. (الشكل ٦٥) .



Bork - Syndrome

تشوهات شعر وراثية (وراثه صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأعوام الأولى من العمر على شكل شعر رأس وحاجبين متجدد بشدة يشبه شعر الزوج، ندرة وتجعد شعر العانة والشعر تحت الإبطين، الشعر يكون بالعادة كثيفاً لكن لا يتجاوز طوله العشر سنتيمترات. العلاج غير ضروري.

Bornholmer - Morbus

Pleurodynia epidemica, myositis epidemica.

تآذر الألم الجنبي الوبائي لبورنهولم : مرض التهابي وبائي دوري ينتقل عن الطريق الفموي والبراز. المسبب هو coxsackie virus (النمط B) ؛ فترة الحضانه من ٣ - ٥ أيام. الأعراض - حرارة عالية، التهاب عضلات مؤلم خاصة في منطقتي الصدر والبطن.

Boucher - Gsell - Syndrome

داء البريميات الدقيقة السليم الحاد leptospirosis :
ترفع حروري ثنائي الأقطار (الطور الأول أربعة أيام
والثاني من يوم إلى يومين)، صداع، علامات
سحائية، التهاب ملتزمة، تباطؤ النبض مع انخفاض
الضغط، ضخامة طحالية، آلام عضلية، اضطرابات
معدية معوية. مخبرياً - ارتفاع سرعة التثقل، نقص
ألبومين الدم، السائل الدماغي الشوكي طبيعي.

Boucher - Neuhäuser - Syndrome

ثلاثي أعراض مرضية من منشأ وراثي (وراثه صبغية
جسدية متحيزة) : ataxia ، choriorretinale ،
dystrophia و hypogonadismus : فقدان بصر
مركزي ابتداءً من العشرة أعوام الأولى من العمر
وحتى العمى الكامل، -hypogonadotropin ،
pubertas tarda ، hypogonadismus ،
azospermia ، علامات الرنح المتطور ببطء في
مرحلة البلوغ. منذ اكتشافه هذا المرض عام ١٩٦٩ تم
تأكيد تشخيص أكثر من ٢٠ حالة. العلاج : LHRH
يزيد من تركيز الـ gonadotropin والتستوستيرون
يحسن العلامات الجنسية الثانوية، التأثير على
fertility وعلى الأعراض الأخرى غير ممكن
علاجياً.

Bouillaud - Syndrome

Morbus Bouillaud, endocarditis
rheumatica, polyarthritis rheumatica
acuta, rheumathritis, rheumatismus
acutus, febris rheumatica, rheumatic
fever (E) , rhumatisme articulaire aigue (F).

Bouillaud Jean (١٧٩٦ - ١٨٨١) - طبيب

فرنسي.

التسمية القديمة للروماتزم rheumatismus .

Bound - Syndrome

وصفت هذه المتلازمة للمرة الأولى عام ١٩٥٦، وهي
مجموعة تغيرات رئوية تنتهي غالباً بالموت، وتشمل
انتفاخ الرئة، انخماصات رئوية، hyaline
membrane ، وريح صدرية، ناتجة عن خلل في

Bosviel - Syndrome

Syndrome Martin - Bosviel,
staphylohaematoma, apoplexia uvulae.

Bosviel J. - طبيب فرنسي.

نزوف متعددة الأسباب في الحنك الرخو، يصادف
عند البالغين فقط : شعور مفاجيء بجسم أجنبي في
الحلقوم juguleum guttur مع تحريض على التقيؤ،
شعور بالاختناق strangulatio ، اضطراب عملية
البلع، في بعض الأحيان شعور شديد بالاختناق
asphyxia ، جميع هذه الأعراض تزداد بالوقوف،
عدم وضوح الحديث. الفحص السريري - أورام دموية
مختلفة الأحجام في الحنك الرخو، وبالدرجة الأولى في
اللهاة uvula lingula . مخبرياً - زمن النزف وزمن
التخثر طبيعيين. الإندار - جيد.

Bosworth - Syndrome

Supraspinatus-syndromus.

Bosworth David M. - طبيب عظمية أمريكي.

ظاهرة التمزق الرضي أو العفوي لرباط العضلة فوق
الشوك (اللوح) musculus supraspinatus ،
تصادف بعد عمر الأربعين : ألم تشنجي شديد
مفاجيء، ينتقل إلى العضلة الدالية، يخف بشكل سريع
نسبياً أو ينعدم كلياً، لكنه يتكرر بعد عدة ساعات، في
حال التمزق الكامل للرباط - تتدلى اليد، ويصبح من
غير الممكن القيام بحركات التبعيد abductio
الفعالة، أما حركات التبعيد المنفصلة فتتم دون الشعور
بالألم؛ في حال التمزق الجزئي للرباط - لا تتأثر
حركة الأطراف، ويشعر المريض بالألم فقط أثناء
الجس؛ شعاعياً - exostosis ، يؤر تعظم في منطقة
مفصل المنكب articulatio humeri .

Botkin - Syndrome

Hepatitis epidemica, morbus Botkin.

Botkin Cergee Petrovitsch (١٨٣٢ - ١٨٨٩) -

طبيب داخلية روسي.

التعبير عن التهاب الكبد الفيروسي البارانشيمي
الوبائي.

% من الحالات إفرادية؛
Lymphangiomyomatosis فقط عند الإناث حتى
سن الثلاثين. العلاج : لا يوجد علاج نوعي لهذا
المرض، العلاج العرضي المحافظ في حالات
hamartoma فقط عند حدوث مضاعفات
(اضطرابات نظم، صرع ... الخ)، في حالات
Lymphangiomyomatosis يمكن أن يكون زرع
الرئة مفيداً.

Bourneville - Brissaud - Syndrome

► Bourneville syndrome.

Bourneville - Pringle - Syndrome

► Bourneville syndrome.

Bouveret - Syndrome

Bouveret - Hoffmann syndrome, morbus
Bouveret - Hoffmann, tachycardia
paroxysmalis.

Bouveret Léon (١٨٥٠ - ١٩٢٦) - طبيب فرنسي.
مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن تسرع القلب
النوبي tachycardia : تسرع قلب نوبي، انخفاض
الضغط الشرياني، ضعف امتلاء النبض، اضطراب،
شعور بالرعب، غالباً أيضاً دوار، إغماء، غثيان
واقياء.

Bouveret - Hoffmann - Syndrome

► Bouveret syndrome.

Bowen - Syndrome

Dermatosis Bowen, morbus Bowen,
epithelioma Bowen, morbus Bowen -
Dariér, dermatitis praecancrosa,
epithelioma intraepitheliale,
Lewandowsky - Lutz syndrome.

- Bowen John Templeton (١٨٥٧ - ١٩٤١) -

طبيب جلدية أمريكي.

أحد أشكال الأمراض الجلدية dermatosis ما قبل
السرطانية، يأخذ شكل اندفاعات جلدية محددة بشكل
واضح، حمراء قاتمة، متوسفة، أكزيمية، تصل في
بعض المناطق إلى حجم راحة اليد، كما يلاحظ
توسف بشرة، مثل هذه التغيرات تلاحظ أيضاً على
الأغشية المخاطية.

Bowen - Dariér - morbus

► Bowen syndrome.

وظيفة الحنجرة، استئشاق أجسام أجنبية أو ذوات الرئة
والقصبات.

Bourneville - Syndrome

Morbus Bourneville, morbus Bourneville
- Brissaud, syndrome Bourneville -
Pringle, sclerosis tuberosa,
neurinomatosis centralis,
neurospongiblastosis diffusa,
EPILOIA (epilepsy, anioia-epilepsy, low
intelligence, adenoma sebaceum),
spongiblastosis centralis circumscripta,
phacomatosis.

- Bourneville Désiré-Magloire (١٨٤٠) -

(١٩٠٩) - طبيب عصبية فرنسي.

ترافق الورم الغدي الزهمي adenoma sebaceum
مع التصلب الدرني sclerosis tuberosa الدماغية ،
وهو مرض وراثي (وراثية صبغيه جسدية سائدة) :
تبدأ أعراض هذا المرض الأولى خلال العام الأول من
عمر الطفل على شكل نوبات صرعية، ضعف عقلي
متري حتى مرحلة الـ oligophrenia ، adenoma
sebaceum (angiofibroma)، أورام ليفية سليمة
(fibroma) أو مسرطننة (hamartoma)
تصادف في الكليتين، الرئتين، الكبد، الطحال، الشبكية
والقلب (rhabdomyoma) مع جميع الأعراض
التي يمكن أن تسببها، أورام ليفية مؤلمة حول أو تحت
اللسان، أعراض عصبية ناتجة عن تكتلات داخل
دماغية، شلل تشنجي، ضمور العصب البصري
atrophia nervi optici مع ركودة حليلة العصب
البصري، تغيرات بؤرية في الغلالة الوعائية للعين
tunica vasculosa bulbi oculi ، ساد
cataracta ، عتمات في الجسم الزجاجي وقرنية
العين، أصابع قصيرة مقوسة (معوجة). الشكوى
تكون عادة من جزء من هذه الأعراض (formes
frustes) وفي حالة الصورة الكاملة للمرض تحصل
الوفاة عادة في مرحلة الطفولة. سجل حتى الآن أكثر
من ٦٠٠ حالة في المراجع العالمية غالبيتها في
البلدان الأوربية، incidence : - 20.000 : 1
15.000 وفي أوروبا 6.000 - 10.000 : 1 ؛ ٧٠

brachycephalia وصغر عظام القحف الوجهية، زيادة التشعر، محور جفون منغولي، synophrys وتوضع منخفض للأذنين)، قصر القامة، oligophrenia . وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٣٠٠ حالة؛ incidence : 1 : 60.000 - 10.000 : 1 . العلاج عرضي، لا يوجد علاج نوعي. (الشكل ٦٦) .



Brain - Fog - Syndrome

مرض ناجم عن الصعوبات في التأقلم مع الوسط المحيط. يعتبر العمال خارج أوطانهم خير مثال على ذلك، حيث يشكو هؤلاء العمال من ضعف القدرة على التركيز، والإدراك إضافة إلى ضعف الذاكرة.

Brailsford - Syndrome

سوء تتسج مشاشات العظام من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأربع إلى الست سنوات الأولى من عمر الطفل المصاب. الأعراض - تشوه شكل أصابع اليدين والقدمين مع سوء تتسج مشاشات مفاصل سلاميات الأصابع وكذلك مفصل الورك، شعور خفيف بالألم مع تحدد في الحركة، قصر القامة. incidence : 1 : 20 . لا يوجد علاج نوعي.

Brailsford - Morquio - Syndrome

Syndrome Morquio, mucopolysaccharidosis IV, Syndrome Morquio - Ulrquio, morbus Morquio - Brasilford, dysosteosis enchondralis metaepiphysaria,

Bowen - Conradi - Syndrome

► hydrolet(h)alus syndrome.

BPES - Syndrome

► Blepharo-Naso-Facial syndrome.

Boxer - Syndrome (D)

► Martland Syndrome.

Boyar - Hellman - Syndrome

Hellman (ولد ١٩٣٧)، Boyar Robert Martin

Leon (ولد ١٩٢١) - طبيبا غدد أمريكيان .

مجموعة تشوهات مكتسبة تصيب غدد الإفراز الداخلي: فرط تتسج hyperplasia الغدة الكظرية السليم العقدي، تخنث (تأنث) feminisatio ، زيادة إفراز البرولاكتين، تنثدي gynacomastia .

Boyd - Stearns - Syndrome

Boyd Julian Deigh (ولد ١٨٩٤) - طبيب أطفال

أمريكي، Stearns Genieve (ولد ١٨٩٢) - طبيب

أمريكي.

قصور كلوي ناتج عن خلل في القنوات الكلوية مع حماض كلوي بنقص الكلور وكساح متأخر، وهو مرض وراثي تظهر أعراضه قبل سن البلوغ، وينتقل بصفة جسدية متنحية (autosomal recessive) : قصر القامة، كساح متأخر، بوال polyuria ، بيلة آحية albuminuria ، بيلة سكرية glucosuria ، منقطعة، شلل نوبي؛ مخبرياً - نقص الاحتياطي الأساسي، نقص كلوريدات hypochloroemia ، فرط الفوسفات hyperphosphataemia .

Brachmann - de Lange - Syndrome

Cornelia - De-Lange syndrome, status degenerativus amstelodamensis.

de Lange - Brachmann W - طبيب أطفال ألماني،

Cornelia (١٨٧١ - ١٩٥٠) - طبيب أطفال هولندي.

مجموعة تشوهات خلقية مجهولة السبب والآلية (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية المتنحية) : قصر وزيادة عرض العظم المشطي الأول، قصر والتواء إصبع اليد الخامس مع ضعف نمو السلامة الوسطى، تشوه الطرف القريب metaphysis لعظم الكعبرة مع خلع جزئي subluxatio لمفصل المرفق

articulatio cubiti ، يترافق غالباً مع علامات وجه مميزة (تشوهات قحفية على شكل تسطح الجمجمة

Brasilford James Frederik - طبيب إنكليزي،
Morquio Louis (١٨٦٧ - ١٩٣٥) - طبيب أطفال
من أوروغواي.

السن، مستوى الذكاء intellectus طبيعي. (الشكل
٦٧).

Branchio-Oculo-Facial - Syndrome BOFS.

مجموعة تشوهات وراثية خلقية (وراثية صبغية جسدية
سائدة): شرم أو شرم كاذب للشفة العليا، توسع جذر
الأنف مع تفلطح قمته، انسداد القنوات الدمعية،
نواشير طويلة منتدبة خلف الأذنين البارزتين، صعوبة
سمع، كيسات حجاجية orbital على شكل أورام
وعائية، شرم الأذنين والشفتين، myopia ،
coloboma ، microphthalmia ، cataracta
، anophthalmia ، نقص أو سوء تنسج الكليتين،
polydactylia ، صغر القامة، شيب شعر رأس
مبكر ابتداءً من العقد الثاني من العمر، درجات
سريرية مختلفة من بسيطة حتى إمكانية الوفاة قبل
الولادة. وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من
٢٥ حالة. العلاج : تصحيح بعض التشوهات ممكن
وضروري.

Branchio-Oto-Renal - Syndrome

BOR syndrome, Melnick - Fraser
syndrome.

الترافق الخلقى الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة)
لتشوهات الأذنين الخارجية والداخلية مع النواشير
والكيسات الرقبية ومع تعدد الكيسات الكلوية إضافة
إلى التشوهات الكلوية الأخرى (dysplasia) :
الأعراض متنوعة إلى حد كبير، ويصادف غالباً عدد
قليل منها. صعوبة سمع متعددة الأسباب، سوء تنسج
صوان الأذنين، عدم تناظر الوجه، أعراض سريرية
مختلفة الشدة ناتجة عن سوء تنسج الكليتين ،
oligohydramnion (prenatal) ، إثارة للدمعان
lacrimation بواسطة الطعم (تشوهات العصب
الدماعي السابع) أو تشوهات أخرى تصيب الجهاز
الدمعي، نواشير رقبية. منذ اكتشاف هذا المرض عام
١٩٦٧ تم تسجيل أكثر من ١٣٠ حالة، علماً أن عدد
كبير من الحالات لا يتم كشفها، incidence : : 1
40.000 . العلاج عرضي.



رض وراثي (autosomal recessive) يمثل أحد
أشكال أمراض الاستقلاب الناتجة عن خلل وراثي
يشمل تجمع كمية كبيرة من عديدات السكريد المخاطية
في الأنسجة الضامة، إضافة لإفراز كميات كبيرة من
كيراتان سولفات، وديرماتان سولفات مع البول (ليس
دائماً) : تبدأ الأعراض بالظهور خلال المرحلة
الجنينية، بعد ذلك يتطور ويكبر الغضروف الكردوسي
cartilago epiphysialis بشكل غير كاف، ومن
ثم ينحل، مناطق نمو العظام metaphysis تصبح
عريضة وقصيرة، لذلك نجد أجسام الفقرات مسطحة
(مفلطحة)، قصر الرقبة، قصر الخصر، صدر
الدجاجة pectus corinatum ، حذب kyphosis ،
حذب جنفي kyphoscoliosis ، أرجل بشكل X ،
تسطح القدم pes planus ، تغيرات مرضية في ميناء

اليدين وأخمص القدمين ونادراً على الذقن والجبين، astichiasis الجفون العلوية و distichiasis الجفون السفلية، رقة شعر الرأس، تغيرات تصبغية، سوء تنسج بولي تناسلي، عند بعض المرضى سوء تنسج في أماكن أخرى مختلفة (cutis laxa ، facies leontina ، تغيرات في الأنف والشفة السفلى ...)، تقرن keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين بشكل بوري (غالباً)، إضافة إلى ذلك تظهر وفي أغلب الأحيان أجزاء متناظرة ناقصة التنسج على الأقدام فوق الحاجبين تمتد نهايتها الجانبيتين باتجاه الصدغ. العلاج غير ضروري.

Bremer - Syndrome Myelodysrrhaphia Fuchs.

Bremer F. W. - طبيب عصبية ألماني.
مجموعة التشوهات الخلقية الناتجة عن عدم الانغلاق الكامل للقناة العصبية في المرحلة الجنينية، وهو مرض وراثي ينتقل بصفة جسدية سائدة أو متنحية : انشقاق shisis العمود الفقري، صدر قمعي، أصابع أبقراطية، زيادة طول عظام العضد، انعدام المنعكسات الجلدية والوترية، اضطراب الاحساس السطحي، ازرقاق الأطراف، برودة ورطوبة راحتي اليدين وأخمص القدمين، شعرانية hypertrichosis ، بوال ليلي nycturia .

Brenneman - Syndrome

Brenneman Joseph (١٨٧٢ - ١٩٤٤) - طبيب أطفال أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية في البطن الناتجة عن أمراض المجاري التنفسية العلوية، والتي تعود أسبابها غالباً إلى التهاب الأوعية اللمفاوية المساريقية، أو خلف البريتوانية، وتصادف غالباً في سن الطفولة : التهاب أنف rhinitis ، أو بلعوم pharyngitis ، غالباً التهاب لوزات وجيوب فكية، بعد عدة أيام من ذلك ونادراً بعد أسبوع إلى أسبوعين تظهر آلام في البطن، مقاومة عضلية، غثيان وإقياء.

Brandt - Syndrome

Syndrom Danbolt - Closs, syndrom Danbolt, acrodermatitis enteropathica.

Brandt Thore (ولد ١٩٠١) - طبيب جلدية سويدي.
مرض جلدي dermatosis من منشأ وراثي (وراثي صبغية جسدية متنحية) مع خلل في وظيفة الأمعاء عند الأطفال الصغار، يبدأ في سن الرضاعة أو بعد الفطام : تقرحات جلدية erosio متناظرة ومختلفة الأحجام، مغطاة بقشور crusta وذات حواف مقوسة، ارتشاحات النهايية حول فتحات الجسم الطبيعية، التهاب كولون قرحي colitis ulcerosa ، مع إسهالات متكررة، تساقط شعر الجفون والرموش، تغيرات تصيب الأطراف، تراجع القدرات العقلية والفيزيائية، أحياناً خلل في استقلاب التريبتوفان، دون علاج يتحول إلى الشكل المزمن. منذ اكتشافه عام ١٩٤٢ تم تسجيل أكثر من ٢٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : إعطاء مركبات الزنك (zink - pipecolinat, zinksulfat, zinkoxid) يؤدي إلى تراجع الأعراض. (الشكل ٦٨).



Brauer - Syndrome

Aplasia cutanea systematisata, keratoma dissipatum palmare et plantare hereditarium, keratoderma symmetrica maculosa disseminata palmaris et plantaris, Setleis syndrom.

Brauer August (ولد ١٨٨٣) - طبيب جلدية ألماني.
مجموعة علامات مرضية جلدية وراثية، تنتقل بصفة جسدية سائدة (autosomal dominant) اكتشفت للمرة الأولى عام ١٩٦٣ : تغيرات جلدية ندبية غير محددة الشكل تتوضع بالدرجة الأولى على راحة

اللمفية الرقبية)، ضخامة كبدية وطحالية، كسور عظام تلقائية، حين، دنف (في المراحل النهائية)، المرارة طبيعية؛ التشريح المرضي - يشاهد في الأنسجة اللمفاوية تجمع جريبي للخلايا اللمفاوية ولالأرومات اللمفاوية lymphoblastus .

Brill - Baehr - Rosenthal - Morbus

► Brill - Symmers syndrome.

Brinkhous - Syndrome

Haemophilia B, Christmas disease (E).

Brinkhous Kenneth Marie (ولد ١٩٠٨) -

باتالوجي أمريكي.

خلل العامل IX الوراثي في نظام التخثر الدموي، وهوبنتقل بصفة صبغية مرتبطة بالكروموزوم X : تتطابق أعراض هذا المرض مع الصورة السريرية لمرض الناعور haemophilia .

Brinson - Syndrome

التخر (التتركز) العفوي العقيم لمشاشة العظم الاسفيني الأنسي للقدم. يفترض وجود وراثه صبغية جسدية سائدة.

Brinton - Morbus

► Moeller - Barlow syndrome.

Briquet - Syndrome

Briquet Pierre (١٧٩٦ - ١٨٨١) - طبيب أمراض

باطنة فرنسي.

اضطرابات هستريائية : زلة تنفسية، فقد الصوت aphonia . يلاحظ في حالات شلل الحجاب الحاجز الهستيرى.

Brissaud - Syndrome

Syndrome Brissaud - Sicard, syndrome

Lereboullet - Brissaud, hemicraniosis

Brissaud, hemispasmus facialis alternans.

Brissaud Edouard (١٨٥٢ - ١٩٠٩) - باتالوجي

فرنسي.

العلامات المرضية الناتجة عن إصابة الجسر (قنطرة فارول pons varolii) : تشنج متوتر واختلاجي لعضلات الوجه convulsio tonica et clonica (تقلص عضلات الوجه في نفس الجهة)، شلل الأطراف في الجهة المقابلة.

Brentano - Syndrome

خلل غير معروف السبب في استقلاب الغليكوجين العضلي أثناء الحمل. يتصف هذا المرض بنقص شديد في احتواء الكبد على الغليكوجين، إضافة إلى الشكوى من بيلة كريتينية creatinuria .

Bresek/Bresheck - Syndrome

مرض اكتشف عند أخوين من أم واحدة وأبوين مختلفين يعتقد أنه ذات طبيعة وراثية مرتبطة بالكروموزوم X ويتميز بترافق وجود الأعراض التالية: تشوهات دماغية، تأخر التطور والنمو العقلي والجسدي، سوء تنسج الوريقة الخارجية، تشوهات الهيكل العظمي، Hirschsprung syndrome ، تشوهات أذنية مع صعوبة سماع، شرم الحنك، criptorchismus ، سوء أو نقص تنسج الكليتين.

Bret - Syndrome

► Janus syndrome.

Bright - Morbus

Bright Richard (١٧٨٩ - ١٨٥٨) - طبيب أمراض

باطنة إنكليزي.

التسمية التاريخية لكل الأمراض الكلوية المرافقة ببيلة الألبومينية albuminuria وبوذمات.

Brill - Morbus

Brill Nathan Edwin (١٨٦٠ - ١٩٢٥) - طبيب

أمراض داخلية أمريكي.

حالات إفرادية بسيطة من حمى التيفوس typhus exanthematicus في شمال أمريكا دون الإصابة بالقمم pediculosis ، حيث من المحتمل أن تكون نكس لحمى تيفوس قديمة.

Brill - Symmers - Syndrome

Morbus Brill - Symmers, morbus Brill -

Baehr - Rosenthal, lymphadenopathia

Brill - Symmers, lymphoblastoma

gigantofolliculare, reticulosis follicularis.

Brill Nathan Edwin (١٨٦٠ - ١٩٢٥) - طبيب

أمريكي، Symmers Douglas - باتالوجي أمريكي.

أحد أشكال الأورام اللمفية، التي تصيب بالدرجة الأولى الرجال في منتصف العمر : ضخامة عقد لمفاوية غير مؤلمة (في بداية المرض وغالباً العقد

القحفية فطبيعية. يتطور هذا المرض ببطء مع عته dementia ، وينتهي غالباً بالموت.

Brittle hair - Syndrome

► BIDS syndrome.

Broadbent - Syndrome

Apoplexia Broadbent.

- Broadbent Bart William Henry (١٨٣٥)

(١٩٠٧) - طبيب إنكليزي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن النزف المخي الفجائي الغزير (السكتة الدماغية) apoplexia ، مع تطور سريع للإصابة : زيادة العلامات المرضية الدماغية في مرحلة الاضطرابات الوظيفية الشديدة وفقدان الوعي، ضعف القوة الحيوية في بداية المرض و adynamia مع التحول فيما بعد إلى حالة تشنجية حادة، توسع أو تضيق حدقة العينين، فرط ارتفاع الحرارة hyperpyrexia ، تنتهي هذه الحالة عادة بالوفاة. تجدر الإشارة إلى أن العلامات السريرية ناتجة عن نزف يمتد حتى البطينات الدماغية.

Borgberger - Zetterström - Syndrome

Zetterström Rolf ، Brgberger O. (ولد ١٩٢٠)

- طبيبا أطفال سويديان.

النقص الوراثي في خميرة غليكوجين سينتيزاز الكبدية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : يتظاهر هذا المرض سريريا بنقص سكر الدم، يلاحظ عدم تغير إفراز الأدرينالين الناتج عن نقص سكر الدم تحت تأثير الانسولين.

Brock - Syndrome

Syndrome Brock - Graham, middle lobe syndrome (E), Mittellappen-Syndrome (G)

Brock Russell Claude (ولد ١٩٠٣) - طبيب

إنكليزي.

ظاهرة الالتهاب الثانوي في الفص الرئوي الأيمن المتوسط عند مرضى التهاب العقد للمفاوية القصبية السلي bronchadenitis : سعال منتج، ألم صدري، شعاعياً - تضيق جزئي أو كامل لقصبية الفص المتوسط مع تغيرات التهابية ثانوية في الفص

Brissaud - Sicard - Syndrome

► Brissaud syndrome.

Brissaud - Marie - Syndrome

Hemispasmus glossolabialis hystericus, hemispasmus facialis, symptom Brissaud - Marie.

Brissaud Edouard (١٨٥٢ - ١٩٠٩) - باتالوجي

فرنسي، Marie Pierre (١٨٥٣ - ١٩٤٠) - طبيب

عصبية فرنسي.

مجموعة اضطرابات هستريائية تتضمن تقلص اللسان والشفتين في جهة واحدة أثناء النوبة الهستيرية. (الشكل ٦٩).



Brissaud - Meige - Syndrome

Infantile myxoedema infantile.

Brissaud Edouard (١٨٥٢ - ١٩٠٩) - باتالوجي

فرنسي.

علامات القزامة النخامية البدئية nanismus hypophysarius والوذمة المخاطية myxoedema الطفولية الثانوية : نمو قزامي، حدود مدورة وردية، ضخامة البطن، نمو زائد للطبقة الشحمية، ضعف نمو الأعضاء التناسلية، عدم النمو الكامل للأسنان وللغطاء الشعري، تأخر تعظم المشاشات العظمية.

Bristowe - Syndrome

Bristowe John Syer (١٨٢٣ - ١٨٩٥) - طبيب

إنكليزي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن أورام الجسم الثفني (الجاسيء) corpus callosum : فالج نصفي hemiplegia يتطور ببطء، نعاس somnolence ، اضطراب آليتي البلع والكلام، أما وظيفة الأعصاب

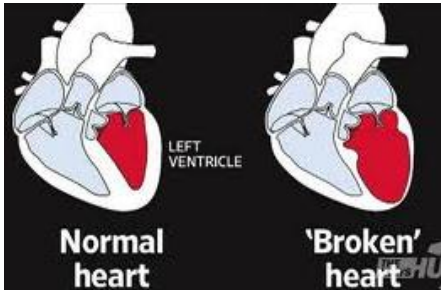
مجموعة تظاهرات هضمية معوية : تضيق فنج ناتج عن ضخامة العقد اللمفاوية المسارية عند مرضى التهاب الزائدة الدودية المزمن.

Brody - Syndrome

تشنج عضلي توتري كاذب pseudomyotonia من منشأ وراثي (وراثية صبغيه جسمية متنحية) يصيب عضلات الهيكل العظمي يؤدي إلى عدم ارتخاء relaxation عضلات الأطراف والجفون بعد الجهد مما يتسبب بتقلصات وتيبس. آلية هذا المرض تعود إلى إعاقة دخول شوارد الكالسيوم إلى الخلايا العضلية، وهذا عائد بدوره إلى خلل في sacro-endo-plasma-retikulum-Ca⁺⁺-ATPase 1.

Broken-heart - Syndrome

يمكن للمواقف العاطفية الشديدة كفقدان حبيب أو موت أن تسبب أعراض شبيهة بأعراض احتشاء العضلة القلبية. دراسة أجريت في جامعة John Hopkins في بالتيموري بالولايات المتحدة الأمريكية أثبتت أن ما يسمى بـ cardiomyopathia stress الناتجة عن هذه الحالات الانفعالية الشديدة يمكن أن تؤثر إلى حد بعيد على عمل العضلة القلبية، وذلك نتيجة الإفراز الزائد لهرمونات الشدة كالأدرينالين والنورأدرينالين، التدفق الزائد لهذه الهرمونات يؤدي إلى تخریب شديد للعضلة القلبية، مما يمكن أن يسبب الوفاة خاصة عند الأشخاص المسنين أو الذين لديهم مشاكل قلبية سابقة. (الشكل ٧١).



Broncho - Oto - Renal - Syndrome

المتلازمة الكلوية الأذنوية الغلصومية : هي عبارة عن اضطراب وراثي جسمي يتصف بإصابة الأذن الوسطى والظاهرة والداخلية مترافق مع تشوهات في

المتوسط، كما تشاهد عقد لمفاوية متكلسة في هذه المنطقة. (الشكل ٧٠).



Brock - Graham - Syndrome

► Brock syndrome.

Brocq - Duhring - Morbus

► Duhring syndrome.

Brocq - Pautrier - Syndrome

Glossitis Brocq - Pautrier, glossitis rhombica mediana.

Brocq Anne Jean Louis (١٨٥٦ - ١٩٢٨)،

Pautrier L. M. (١٨٧٦ - ١٩٥٩) - طبيباً جلدية

فرنسيان.

شذوذ تطور اللسان مع إمكانية حدوث تقرحات ulceratio ، يصيب الرجال بالدرجة الأولى : بقع حمراء أو شاحبة (فرط تقرن الطبقة اليبتيالية) ملساء (بدون حليمات) بيضوية الشكل أو معينة تتوضع على الجزء المتوسط لظهر اللسان دون أن تسبب أية أعراض. إذا تسبب الالتهاب بتوسف أو تقشر desquamatio في هذه المنطقة فإن ذلك يؤدي إلى شعور شديد بالحرقنة عند تناول التوابل مع الطعام، إلى درجة أنه من الممكن أن تصبح التقرحات اللسانية صعبة الشفاء. يضاف إلى ما سبق من أعراض شعور بالجفاف في الفم واعتلال عقد لمفاوية في محيط الإصابة.

Brodin - Syndrome

Brodin M. - طبيب فرنسي.

Brown - Syndrome (I)

Brown H. W. - طبيب عيون أمريكي.

أحد أشكال الحول strabismus : يتظاهر بتليف وقصر أوتار العضلة العينية المائلة العلوية usculus obliques superior والتي يلتصق جزء منها على كتلة هذه العضلة، مما يؤدي إلى محدودية حركة العين. (الشكل ٧٣).



Brown - Syndrome (II)

Brown Jason W. - طبيب عصبية أمريكي.

مرض ناجم عن خلل في التطور الجنيني للقناة العصبية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : فقدان حس ألم analgesia ولادي، فقدان حس سطحي وعميق بالألم، تناذر هورنر جزئي أو كامل، لا تعرق anhidrosis من منشأ عصبي بوجود غدد طبيعية مفرزة للعرق، عدم ثبات وعائي حركي، غالباً ضعف منعكسات، تأخر عقلي خفيف، نقص تنسج ميناء السن، شعر أشقر، عيون زرقاء سماوية أو لازوردية خضراء.

Brown-Séquard - Syndrome

Hemiplegia Brown-Séquard, paralysis Brown-Séquard, hemiplegia et hemiparaplegia spinalis, syndromus hemiparaplegicus.

Brown-Séquard Charles Edouard - فيزيولوجي فرنسي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن الإصابة العرضية للنخاع الشوكي وحيدة الجانب : شلل تشنجي، خلل الحس الداخلي (الاهتزاز والوضعية) في جهة الإصابة، ضعف الاحساس بالألم والحرارة في الجهة المقابلة.

Brown - van-Leare - Syndrome

Facio - Londe syndrome.

الأنسجة أمام الأذن preauricular tissues وفي الأتلام الغلصومية bronchial clefts ، مع درجات مختلفة من سوء التصنع الكلوي. يضم العديد من الأعراض التالية : نقص سمع مختلط أو توصيلي ، صيوان بشكل الفنجان منقلب إلى الأمام مع شقوق ثنائية الجانب أمام الأذن، شقوق أو نواسير ثنائية الجانب، سوء تصنع كلوي.

Bronseus - Syndrome (morbus)

► Addison syndrome.

Brooke - Syndrome

Epithelioma Brooke, morbus Brooke, trichoepithelioma papulosum multiplex, acanthoma adenoides cysticum, naevi epitheliomatosi cystici, naevus trichoepitheliomatosus, epithelioma adenoides cysticum.

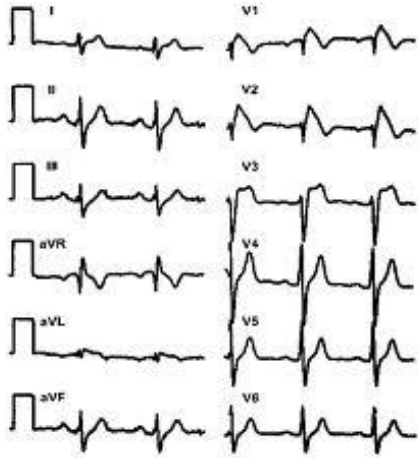
Brooke Henry Ambrose Grundy (١٨٥٤ -)

(١٩١٩) - طبيب جلدية إنكليزي.

يطلق على هذا المرض أسم ورم الوجه الظهاري epithelioma الندي الففاعي المتناظر، وهو مرض وراثي ينتقل بصفة جسدية سائدة (autosomal dominant)، يصيب بشكل خاص الفتيات في مرحلة البلوغ الجنسي : يتظاهر على شكل اندفاعات جلدية ناعمة صفراء شاحبة، معطية مظهر الأورام الصغيرة، وتتوضع غالباً على الجبهة، الأذقان، الوجه، أو على الأنف؛ تترافق هذه الاندفاعات غالباً مع أورام وعائية دموية haemangioma ، كيسات cystis أسنان، ومع أورام المبايض الليفية fibroma، مخبرياً - ارتفاع كولسترول الدم. (الشكل ٧٢).



مرض قلبي يمكن أن تتسبب إليه هذه التغيرات؛ على مخطط القلب الكهربائي - صورة مماثلة لحصار غصن أيمن مع ارتفاع موجة ST في المسارات V1 V3 - ، هذه التغيرات على مخطط القلب الكهربائي تتبدل بشدتها أو أنها تظهر بشكل متقطع. أسباب هذا المرض ما تزال غير واضحة. الأعراض السريرية : حالات إغماء، توقف قلبي وعائي، أو عدم الشكوى من أية أعراض والتشخيص يكون اعتماداً على موجودات مخطط القلب الكهربائي.



Bruck - Syndrome

► Guerin - Stern syndrome.

Brugsch - Syndrome

Acromicria, dystrophia osteogenitalis.

Brugsch Theodor (١٨٧٨ - ١٩٦٣) - طبيب

أمراض باطنة نمساوي.

أحد أشكال القصور النخامي مع ضمور السلاميات الأخيرة لأصابع اليدين والقدمين : بوال تفه (غير سكري) diabetes insipidus ، انقطاع طمث ثانوي amenorrhoea secundaria ، سماكة جلد الرأس (بما فيها الوجه) ، سماكة جلد نهايات أصابع اليدين والقدمين ، نقص طول سلاميات أصابع اليدين والقدمين القاصية phalanx distalis ، سماكة السلاميات الدانية phalanx proximalis ، والسلاميات الوسطى phalanx media ، زيادة حساسية السلاميات القاصية للضغط؛ شعاعياً - ضمور

شلل الأعصاب القحفية الحركية مجهول السبب (احتمال الوراثة الجسدية السائدة أو المتنحية) ، حيث يحصل في هذا التناذر ضمور الأجزاء الحركية لأنوية الأعصاب nervus hypoglossus و nervus vagus (facio-Londe-typ) ولأنوية الأعصاب nervus glossopharyngeus و nervus facialis (Bown-Violetto-van-Leare-typ) . تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة (facio - Londe syndrome) على شكل عدم القدرة على الكلام ، ophthalmoplegia ، صعوبة مضغ وبلع ، وكذلك صعوبات تنفسية بما يتناسب مع ضمور العضلات الموافقة ، tremor ؛ في نوع Bown-Violetto-van-Leare-typ فقدان سمع ، الوفاة في غضون عدة سنوات ، أما في حالة استمرارية هذا المرض ، فإنه يؤدي إلى amyotrophic-lateralsclerosis . سجلت من هذا المرض حالات إفرادية بالدرجة الأولى. لا يوجد علاج مؤثر يمكن أن يؤدي إلى نتائج مقبولة. (الشكل ٧٤) .



Brugada - Brugada - Syndrome

وصف هذا المرض من قبل الأخوين Pedro و Josep Brugada في الفترة ١٩٩١ / ١٩٩٢ عند مجموعة صغيرة من المرضى. يعبر هذا المرض عن حالات التوقف القلبي الوعائي المفاجئة التي تمت السيطرة عليها ، والتي وصفت من قبل الأخوين Brugada . العلامات المميزة لهذا المرض هي وجود مخطط قلب كهربائي نوعي ومميز مع عدم وجود

Bruton - Morbus

انعدام الغاماغلوبولين الولادي الوراثي (وراثته متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : تبدأ الأعراض السريرية بالظهور ابتداءً من الشهر السادس من العمر على شكل انتانات جرثومية شديدة وناكسة، أما السبب فيعود إلى خلل ولادي في الخلايا للمفاوية B ، مما يتسبب بنقص شديد في جميع أشكال الغلوبولينات المناعية. يحمل هذا المرض خطورة عالية في حدوث التسرطن. تعتمد المعالجة على تعويض النقص في الغاماغلوبولين.

Bruton - Syndrome

► Janeway syndrome.

Brzezicki - Syndrome

Parkinsonism postapoplectic.

Brzezicki Eugeniusz (١٨٩٠ - ١٩٧٤) - طبيب

نفسية وعصبية بولوني.

مجموعة العلامات المرضية التصليبية rigidus والتوتيرية للاحركية akinesia بعد السكتات الدماغية apoplexia ، وهي تذكر بمرض باركنسون parkinsonismus .

van Buchem - Syndrome

Hyperostosis corticalis generalisata familiaris, hyperphosphatasaemia chronica.

Buchem Frans Stefanus Petrus van (ولد ١٨٩٧)

(- طبيب أمراض باطنة هولندي.



فرط تعظم hyperostosis معمم، مع علامات ضخامة الأطراف acromegalia، وهو مرض نادر ينتقل بصفة جسمية متنحية (autosomal recessive)، ويتطور بشكل بطيء بعد بلوغ مرحلة

نهايات السلاميات مع تكون فجوات lacuna ، من غير النادر أيضاً ملاحظة هذه التغيرات في العظام الكبيرة.

Brünauer - Syndrome

Brünauer Stefan Robert - طبيب جلدية نمساوي.

أحد أشكال التقرن keratosis الوراثية التي تنتقل بصفة جسمية سائدة (autosomal dominant) : تقرن راحتي اليدين وأخمص القدمين، فرط تعرق hyperhidrosis ، حنك رفيع وحاد. يختلف هذا المرض عن متلازمة Unna - Thost بانعدام حثل (سغل) الأظافر وقرنية العين.

Bruns - Syndrome

Bruns Ludwig (١٨٥٨ - ١٩١٦) - طبيب عصبية

ألماني.

مجموعة العلامات المرضية العصبية النباتية عند مرضى إصابات البطينين الثالث والرابع العضوية أو البطينات الدماغية الجانبية (أورام، يرقانات مثنائية) : تظهر الأعراض بشكل نوبات، وغالباً ما تظهر عند إدارة الرأس بسرعة وتشمل - صداع، دوار، غثيان وإقياء، اضطرابات تنفسية، تسرع قلب، وفقدان وعي.

Brunsting - Syndrome

Pemphigus benignus, parapemphigus.

Brunsting Louis Albert (ولد ١٩٠٠) - طبيب

جلدية أمريكي.

أحد أشكال الفقاع pemphigus الجلدي السليم : طفح على جلدة الرأس، مؤخر الرأس والرقبة، يذكر بالعقولة (الحلا) herpes أو بداء الذأب الاحمراري lupus erythematoses ، مع تشكل فقاعات تحت الطبقة الإبتليالية حتى مرحلة تكون انحلال الأشواك acantholysis ؛ طفح داخلي حويصلي enanthema vesicularis متغير في التجويف الفموي، البلعوم pharynx وعلى ملتحمة العين. يتطور هذا المرض بشكل مزمن ويتوافق غالباً مع الربو القصبي، الشرى urticaria ، ومع الأمراض التحسسية الأخرى allergosis .

Brunzell - Syndrome

► Seip syndrome.

chondropathia patellae, osteopathia patellae, syndrom König - Ludloff - Läden, morbus Haglund - Läden, Fründ. Büdinger Konrad (١٨٦٧ - ؟) - طبيب جراحة نسائي، Läden Arthur (١٨٧٦ - ١٩٥٨) - طبيب جراحة ألماني.

أحد أشكال تتكرر (تنخر) العظام العقيم، الذي يصيب غالباً الأحداث (المراهقين) adolescence (من الممكن انتقاله بصفة جسمية متنحية) : ألم ناكس بالدرجة الأولى في الجزء الأنسي من مفصل الركبة articulation genus ، يترافق غالباً بانصباب شعاعياً : في المراحل المبكرة - تبدو حواف الرضفة patella بشكل هلال، فيما بعد - يحصل تنكس degeneratio كيسي ومن ثم fragmentatio، في المراحل المتأخرة - تتكون زوائد عظمية osteophyteosis هامشية (على الحواف) .

Büdinger - Ludloff - Läden - Syndrome

► Büdinger-Läden syndrome.

Bugard - Syndrome

Syndrome Bugard - Souvres - Coste - Valade - Salle.

يصادف هذا المرض عند عمال صناعة الطائرات تحت تأثير الضجيج والاهتزاز vibratio : صمم يتطور ببطء، شعور بالتعب والارهاق، خمول وارتخاء عضلي laxitas ، سرعة تهيج، نحول، انخفاض الضغط.

Bugard - Souvres - Coste - Valade - Salle - Syndrome

► Bugard syndrome.

Bureau - Syndrome

Bureau Yves - طبيب جلدية فرنسي.

مجموعة تشوهات وراثية جلدية هيكلية، يحتمل أن تنتقل بصفة جسمية متنحية (autosomal recessive) : تقرن keratosis منتشر متناظر يصيب راحتي اليدين وأخصم القدمين، أصابع أبقراطية، أظافر بشكل زجاج الساعة، فرط تعرق عام hyperhidrosis ، قرحات اغتذائية ulcus trophicum ناكسة على الساقين، مظهر خارجي

النضوج الجنسي : علامات مرض ضخامة الأطراف مع ضخامة تبدأ بالذقن، وتنتقل إلى عظام أخرى (الجمجمة، العظام الإنبوية الطويلة، الأضلاع، الترقوتين)، علامات انضغاط دماغي مترقية مع انضغاط الأعصاب الدماغية مما يتسبب بأذية سمعية (أذى سمعي كبير بعمر ١٠ - ٢٠ سنة)، وكذلك أذية بصرية opticusatrophia ، جحوظ exophthalmus ، شلل عصب وجهي متقطع من النمط المحيطي، هذه التظاهرات الثلاثة الأخيرة ناتجة عن تضيق وسماكة قاعدة الجمجمة basis cranii ، macrocephalia شعاعياً - علامات فرط تعظم معمم، مخبرياً - كالسيوم وفوسفور الدم ضمن الحدود الطبيعية، الفوسفاتاز القلبية مرتفعة بشكل طفيف. وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٣٠ حالة. العلاج العرضي دون نتائج مرضية، أما العلاج المؤدي إلى شفاء غير معروف. (الشكل ٧٥) .

Budd - Chiari - Syndrome

Morbus Budd I, morbus Chiari,

syndrome Stuart - Bras, morbus von Rokitsansky, icterus Budd.

Budd George (١٨٠٨ - ١٨٨٢) - طبيب إنكليزي، Chiari Hans (١٨٥١ - ١٩١٦) - باتالوجي ألماني. مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن انسداد obturatio الأوردة الكبدية، قد يتظاهر بشكل حاد أو مزمن. الشكل الحاد : غثيان مفاجيء، إقياء دموي، يتطور المرض بعد ذلك نحو السبات الكبدي coma hepaticum ؛ الشكل المزمن : ألم متزايد في الناحية العلوية من البطن، ضخامة كبدية ونادراً ضخامة طحالية، حين يظهر ويتطور بسرعة، برقان متقطع، لوحظت حالات من نقص سكر وكوليسترول الدم. للتظاهرات السريرية علاقة بمكان توضع الأوعية المصابة. يمكن للإصابة أيضاً أن تنجم عن أسباب كبدية وخارج كبدية وبشكل خاص الأورام والصمات. مخبرياً - اضطراب متزايد ومتناقص في وظائف الكبد.

Büdinger - Läden - Syndrome

Chondromalacia patellae, syndrome

Büdinger - Ludloff - Läden,

الهيبارين. تم تأكيد تشخيص أكثر من ٦٠ حالة من هذا المرض حتى الآن؛ incidence : : 1 : 1.000.000 . العلاج : حمية غذائية فقيرة بالشحوم.

Burka - Syndrome

Syndrome Burka - Brick - Wolfe, morbus Burka, hepatitis lipochromica.

Burka Edward Richard (ولد ١٩٣٠) - طبيب

أمراض باطنة أمريكي.

أحد أشكال الكبد الشحمي hepatitis

lipochromica : تظهر أعراض هذا المرض في

سن الطفولة، حيث يتظاهر بعلامات مرضية غير

وصفية، تظهر بعد ذلك ضخامة كبدية وطحالية

بسيطة؛ مخبرياً - البيليروبين ومشتقاته، وكذلك

اختبارات الكبد الوظيفية ضمن الحدود الطبيعية،

التشريح المرضي - تظهر خزعة الكبد تجمع صباغ

شحمي قاتم اللون في الخلايا الكبدية hepatocytus،

أما خلايا كويفر فلا تحتوي على صباغ، فيما عدا

ذلك تكون البنية الكبدية ضمن الحدود الطبيعية.

Burke - Syndrome (I)

Syndromus pancreatico-metaphysarius.

Burke Valerie - طبيب أطفال أسترالي.

مجموعة علامات مرضية وراثية تنتقل بصفة جسدية

متتحية (autosomal recessive) : تظهر

العلامات المرضية خلال الأسابيع الأولى بعد الولادة

على شكل إسهال شحمي steatorrhea يقل،

ويتراجع بعد مرور عدة أسابيع، سوء تغذية (سغل)

dystrophia ، قصر القامة، مخبرياً - فقر دم

ناقص الصباغ بكريات حمر سوية الحجم، نقص

المعدلات؛ بزل القصد - نقص تنسج نقي العظم.

شعاعياً - سوء نمو dysplasia عظمي معم

مختلف الدرجات بمكان اتصال الكردوس بجسم العظم

metaphysis وغالباً بشكل الورك الأفتح coxa

vara والركبة الروحاء genu varum ، مع سوء نمو

الأضلاع، يؤر تصلب مميزة في المنطقة الإسفنجية

لأطراف جسم العظم. الإنذار - سيء، والموت

يحصل نتيجة المضاعفات الإنتانية.

شبيهه بمنظير مرض ضخامة الأطراف

acromegalia، فرط تعظم hyperostosis مع

فرط طول العظام الانبويية ذات القشرة الرقيقة نسبياً

substantia corticalis .

Bureau - Balliere - Syndrome

Acropathia ulceromutilans inferior.

Bureau Yves - طبيب جلدية فرنسي.

اعتلال عظام الأطراف السفلية القرصي

acroosteopathia ulceromutilans عند

المرضى الكحوليين المزمنين.

van Buren - Morbus

► de la Peyronie syndrome.

Bürger - Grütz - Syndrome

Lipoidosis idiopathica, xanthomatosis

hypercholesterinaemia,

lipoidthesaurismosis idiopathica,

hyperlipaemia essentialis, xanthomatosis

essentialis, hyperlipoidaemia

hepatomegalica, hyperlipoproteinaemia

typ I.

Bürger Max ، Grütz O. - طبيبان ألمانيان.

الشحام الذاتي lipoidosis idiopathica الناتج عن

نقص فعالية الأنزيم lipoprotein-lipase على

سطح الخلايا الابتليالية للأوعية الشعرية وفي البلازما

مما يتسبب في غياب إماهة الشحوم الثلاثية (وراثية

جسدية متتحية) : تبدأ الأعراض الأولى لهذا المرض

بالظهور في سن الطفولة، ويتظاهر بالأعراض التالية

- أورام صفراء xanthoma على الأغشية المخاطية

والجلد (الوجه والأطراف بالدرجة الأولى)، ضخامة

كبدية وطحالية (غالباً)، تغيرات في قعر العين

(lipaema retinalis) دون علامات سريرية،

علامات فقدان وظائف الجملة العصبية المركزية،

شعور بالحرارة في القدمين، نوبات ألم بطني مع حرارة

وغثيان، العرض الأكثر خطورة هو التهاب بنكرياس

مع نقص سكر الدم، يتم تحريض هذه الأعراض

بالأغذية الغنية بالشحوم ؛ مخبرياً - فرط شحوم الدم

الذي يبدو بشكل الحليب، مع ارتفاع كولسترول الدم،

نقص فعالية البلازما في تفكيك الشحوم بعد إعطاء

الجملة العصبية المركزية فنجاح العلاج يكون بحده الأدنى. (الشكل ٧٦).



Burn - Baraister - Syndrome
► Oro-Facio-Digital-syndrome.
Burnett - Syndrome
Hypercalcaemia diaetetica.

Brunett Charles H. - طبيب إنكليزي.

العلامات السريرية الناتجة عن سوء وعسر التكلس dyscalcaemia والناتجة بدورها عن الاستخدام الطويل وبكميات كبيرة للفلويات (الحليب، الكربونات... الخ) : اشمزاز ونفور من تناول الحليب، غثيان وإقياء، ضعف عام، حكة جلدية، كلاس calcinosis بالدرجة الأولى في الملتحمة والقرنية والأنابيب الكلوية، في بعض الحالات النادرة يتطور قصور كلوي نتروجيني، في الحالات المتأخرة التهاب قرنية keratitis ، بيلة قيحية؛ مخبرياً - ارتفاع كالسيوم الدم دون ارتفاع كالسيوم البول، تفاعل البول عادة قلوي.

Burnier - Syndrome

Burnier R. - طبيب عيون أمريكي.

علامات القزامة النخامية nanismus hypophysarius عند المرضى الذين يشكون من ورم ينمو ببطء، ويضغط على الغدة النخامية : نمو قزامي، ضمور العصب البصري، حثل تناسلي شحمي dystrophia adiposogenitalis.

Burning - feet - Syndrome

العلامة المرضية لأمراض متعددة ومختلفة، مثل تعاطي الكحول، زيادة جرعة INH ، الأمراض الكبدية، الداء السكري... الخ، أما العلامة المرضية

Burke - Syndrome (II)

Syndrome de Martini - Balestra, atrophie pulmonum idiopathica, vanishing lung .

Burke Richard Michael (ولد ١٩٠٣) - طبيب أمريكي.

أحد أشكال انتفاخ الرئة الفقاعي. شعاعياً - غياب تدريجي للرسم الرئوي الطبيعي، كما في الأشكال الأخرى لانفخ الرئة الثانوي تظهر فقاعات كبيرة ناتجة عن التضيقات القصية، أدية النسيج الرئوي أو مشاركة هذين العاملين.

Burkitt - Syndrome

Lymphoma Burkitt, tumor Burkitt.

Burkitt Denis Parsons (ولد ١٩١١) - طبيب

جراحة إنكليزي.



أحد أشكال الساركوما اللمفية lymphosarcoma عند الأطفال، خاصة في وسط القارة الأفريقية، يظهر بعمر ٣ - ٨ سنوات : تورم الفكين العلوي والسفلي غالباً دون ألم، يتوضع الورم أحياناً في الغدة المفردة للعاب، الغدة الدرقية، القلب، الكبد، الكليتين، الغدتين الكظريتين، الطحال، جهاز الهضم، المساريقا، العظام والغدد التناسلية، لم يلاحظ تضخم العقد اللمفاوية المحيطة. الإنذار - عادة سيء، حيث يحدث الموت في غضون ستة أشهر (البيض والزواج) الذين يسكنون وسط القارة الأفريقية مثل أوغندا، كينيا وتنزانيا. العلاج : المعالجة الكيميائية في المراحل الأولى من المرض يمكن أن تؤدي إلى هجوع وتراجع كامل للمرض، أما في حالات إصابة نقي العظم أو

الأساسية في هذا التناذر، فهي الألم الحارق في القدمين خاصة بدرجة حرارة الفراش.

Burning mouth - Syndrome

الشكل ٧٧



Burnout-Syndrome

Chronic Fatigue syndrome (CFS).

لا يوجد توصيف كامل لهذا المرض حتى الآن، أما السبب، فيعود إلى أنه لم يبيح، ولم توضع أسس متكاملة لتشخيصه حتى الآن، ولذلك فهو غير معروف في أوساط طبية كثيرة، كما أن الاعتراف بوجوده ليس موجوداً في كثير من هذه الأوساط. الأوساط التي تعترف بوجود هذا المرض أطلقت عليه تسمية Burnaut وهذه الكلمة تعني الاستنزاف الكامل للقدرات الجسدية والذهنية. هذه الحالة تصيب عادة الأشخاص الشباب في بداية قيامهم بأعمال جديدة صعبة التحمل ومسببة للكثير من الاضطراب، حيث تكرر هذه المواقف سيؤدي بالنتيجة إلى استنزاف كامل لقدرات هؤلاء الجسدية والذهنية. توجد مجموعة من الفرضيات حول أسباب هذا المرض من أهمها الإلتانات والتسممات المزمنة إضافة إلى المواقف الخلاقية والمشاجرات المختلفة، وذلك كله بالتزامن مع سوء التغذية وعدم التقدير الصحيح والمنطقي من قبل هؤلاء لحالتهم؛ من الإلتانات التي يمكن ذكرها في هذا السياق الإلتانات الفيروسية والإصابات الفطرية التي تصيب جهاز الهضم ... الخ ، مثل هذه الإلتانات تكون بالعادة غير خطيرة، إلا أن الجهاز المناعي للجسم يقوم بمقاومتها حتى درجة الإعياء والاستنزاف. أعراض هذا المرض مركبة وغير نوعية حيث يمكن أن تلاحظ في أمراض أخرى كثيرة، إلا أنها تؤدي في هذا المرض إلى تأثير مستمر على القدرات الجسدية لسنوات طويلة. تشخيص هذا المرض يوضع على

أساس تراجع في القدرات الجسدية وضعف عام شديد حتى درجة ٥٠ % ولمدة ستة أشهر على الأقل؛ أما أهم الأعراض فهي - استنزاف شديد للقدرات الجسدية غير مألوف بعد التعرض لأزمات مختلفة، ضعف عضلي، ألم عضلي، صداع، ألم مفصلي، التهاب حلق، حرارة و/ أو قشعريرة، زيادة حساسية العقد المفوافية، تشنجات معدية معوية، اضطرابات نوم، قلق في نفس الوقت الذي يشعر فيه المريض بحاجته للنوم، أعراض عصبية نفسية (نسيان، ضعف التركيز والقدرة على التفكير، هيجان، اكتئاب .. الخ).

Burns - Syndrome

التخر (التتركز) العفوي العقيم لمشاشة epiphysis عظم الزند ulna .

Buschke - Morbus

► Madelung syndrome.

Buschke - Syndrome

► Küntscher syndrome.

Buschke - Fischer - Syndrome

► Fischer syndrome.

Buschke - Ollendorff - Syndrome

Dermatofibrosis lenticularis disseminata et osteopoikilia.

Buschke Abraham (١٨٦٨ - ١٩٤٣) - طبيب

جلدية ألماني، Ollendorff-Kurt Helen - طبيب جلدية أمريكي.



أحد الأشكال النادرة للشذوذ البنيوي والذي يتميز بترافق تليف الجلد العدسي الانتشاري dermatofibrosis lenticularis disseminata مع ترقط (تبرقش) العظم osteopoikilia (وراثية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العقد الثاني من العمر على شكل طفح ناعم أصفر اللون ذو شكل بيضوي نافر ومتناظر يظهر بالدرجة الأولى على جلدة الظهر والجزء العلوي من البطن، مؤخر

البوتاسيوم و ASAT في المصل، ارتفاع عدد الكريات البيض وانخفاض عدد الكريات الحمر في الدم، فرط البوتاسيوم، فقر دم ثانوي.

3C - Syndrome

Cranio-Cerebello-Cardial-dysplasia, Ritscher - Schinzel syndrome, CCC syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متتحية) : تشوهات Dandy-Walker (hydrocephalus) ، نقص تنسج مخيخي مع رجفان ataxia ، تشوهات قحفية وجهية مع صغر نسبي في حجم الجمجمة الوجهي، شرم الحنك، hypertelorismus ، نقص التوتر العضلي، تشوهات قلبية على شكل خلل الحاجز بين الأذنين، تأخر النمو العظمي، صغر القامة (نقص هرمون النمو) ، نقص تنسج السلااميات الأخيرة، إضافة إلى تشوهات وسوء تنسج أخرى مختلفة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٨٧ تم تأكيد تشخيص أكثر من ٢٠ حالة في ٩ عائلات. لا يوجد علاج معروف لهذا المرض.

C5-deficiency - Syndrome

► Leiner syndrome.

C - Syndrome

Syndrom Opitz - Johnson - McCreadie - Smith

C - الحرف الأول من أسم عائلة أول مريض اكتشف لديه هذا المرض.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متتحية) : synostosis trigonocephalia مع التحام عظمي sutura metopica . تشوهات الوجه - hypertelorismus ، حول، تحذب منطقة ما بين

الرأس والمنطقتين العضدية والقطنية؛ لا يشكو المريض عادة من أية أعراض، ولا تلاحظ أية كسور، أما أحياناً فيلاحظ ازرقاق في الصلبة sclera ، سوء تكون عظمي osteogenesis imperfecta ، ضعف العقل debilitas mentalis ، نوبات تشنجية؛ شعاعياً - بؤر كثيفة متراصة ومنتشرة في العظام osteopoikilia ، أما العظام الأكثر عرضة للإصابة فهي - الزورقية، الإسفينية، السلااميات، المشاشات epiphysis وأمكنة اتصال الكردوس بجسم العظم metaphysis في العظام الطويلة، عظام الحوض، macrocephalia ، hypertelorismus، شرم الحنك، أعراض مفصليّة و صعوبية سمع. سجل من هذا المرض حتى الآن أكثر من ١٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : معالجة الأعراض الجلدية عند الضرورة. (الشكل ٧٨).

Bushy - Syndrome

► Rowley - Rosenberg syndrome.

Buttler - Lightwood - Albright - Syndrome

► Lightwood - Albright syndrome.

Bywaters - Syndrome

Crush-syndrome (E) , syndromus tubulovascularis, necrosis tubulorum acuta, syndromus myorenalis, syndromus Blum, Syndromus Paxon.

(ولد ١٩١٠) Bywaters Eric George Laphorne

- طبيب إنكليزي.

القصور الكلوي الحاد الناتج عن الإصابات الرضية الشديدة وخاصة إصابة العضلات المخططة musculus transversostriatus ، أو الحروق الواسعة، أو الصدمات الكهربائية التي تسبب زيادة كبيرة في إفراز myoglobin الذي يسبب بدوره تموت نسجي حاد للألياف الكلوية : شح إلى انعدام البول oliguria, anuria ، صدمة (انخفاض الضغط وتسرع التنفس) ، نترجة الدم azotaemia ؛ مخبرياً - بيلة بروتينية، ارتفاع هيموغلوبين و ميوغلوبين وكرياتينين البول، ارتفاع البومين وشحوم البول، ارتفاع البولة والكرياتينين والبيليروبين وشوارد

جسدية قاهرة (autosomal dominant) : ازدياد عدد الكريات البيض في البول في مرحلة الطفولة المبكرة (مرحلة الرضاعة)، عادة تغيب أية أعراض أخرى، وتكون وظائف الكليتين طبيعية، التغيرات المرضية تظهر فقط بتصوير المجاري البولية الظليل، في الأعمار المتأخرة يشكو هؤلاء المرضى من تكون حصيات كلوية وتكلس كلوي، و غالباً مغص كلوي ، ارتفاع توتر شرياني يتحول فيما بعد إلى انخفاض ضغط، polydipsia ، polyuria ، anemia ، الإصابة وحيدة الجانب مع ازدياد حجم الكلية المصابة؛ تترافق هذه التغيرات المرضية أحياناً بتشوهات كلوية أخرى و ببعض تشوهات الأعضاء الداخلية الأخرى. وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ١٠٠ حالة، incidence : - 20.000 1 5.000 . العلاج : تحريض الإفراز البولي، العلاج الوقائي بالصادات، المداخلات الجراحية. (الشكل ٨٠) .

Caffey - Silverman - Syndrome
Morbus Caffey - Silverman, morbus Caffey - Smith, morbus Roske - de Toni - Caffey - Smith, syndrom de Toni - Caffey, syndrom Caffey - de Toni, hyperostosis corticalis infantilis, polyosteopathia deformans connatalis regressiva, hyperostogenesis periosteochondralis fetu-infantilis regressiva.

Caffey John (ولد عام ١٨٩٥) ؛ Silverman William Aaron (ولد عام ١٩١٧) - طبيباً أطفال وأشعة أمريكيين.

فرط التعظم hyperostosis اللحائي الطفولي الملاحظ نادراً (وراثه جسدية قاهرة)، والذي يبدأ عادة بعد الشهر السادس من العمر : شعاعياً - تسمك الجزء المتراص substantia compacta والجزء الإسفنجي substantia spongiosa من قصبات diaphysis العظام الأنبوية الطويلة والقصيرة للأطراف، الفك السفلي والترقوة، إضافة إلى تشكل طبقات سمحاقية كثيفة. سريريّاً - تورم خفيف و مؤلم

الحاجبين، فرط نمو الشعر على الشفتين، ضمور الأجزاء الأنسية فوق الحاجبين، سوء نمو صيوان الأذن والشفتين (اتساع الفم مع التصاقات متعددة بين اللثة وجدار الوجه الداخلي، ارتفاع سقف الفم)؛ تشوهات هيكلية - قصر القامة الناتج عن خلل النمو الغضروفي، التصاق الأصابع syndactylia ، قصر الأصابع clinodactylia ، brachydactylia ، genu recurvata ، سوء نمو المفصل الحرقفي الفخذي، الأضلاع وعظم القص، تشوهات أخرى - cutis laxa، يرقان شديد في مرحلة ما بعد الولادة مع ضخامة كبدية طحالية، تشوهات قلب خلقية، سوء نمو الأعضاء الداخلية (الجهاز البولي التناسلي، البانكرياس)، خفاء الخصية cryptorchismus . الإنذار سيئ، والموت يحصل في سن الرضاعة. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٦٩ أكثر من ٣٠ حالة. العلاج عرضي. (الشكل ٧٩) .

Cacchi - Ricci - Syndrome
Sponge kidne.

Cacchi Roberto - طبيب بولية إيطالي؛ Ricci Vincenzo - طبيب أشعة إيطالي.



تشوهات كلوية خلقية (توسع القنوات البعيدة الكيسي، المسماة بالكلية الإسفنجية)، تنتقل وراثياً بصفة

Calve Jacques (١٨٧٥ - ١٩٥٤) - جراح فرنسي .
تموت مشاشات epiphyseonecrosis الفقرات
العفوي العقيم (احتمال الوراثة الجسدية القاهرة) :
يبدأ هذا المرض بشكل تدريجي، ويصيب عادة
الأطفال بعمر ٢ - ١٥ سنة، غالباً بعد إصابة
رضية، ويتظاهر بالألم في الظهر ينتشر إلى البطن،
ضعف عضلي، مشي غير ثابت، وبعد عدة سنوات
يحصل تقوس العمود الفقري إلى الخلف أو ما يسمى
بالحدب kyphosis . في بعض الحالات الانفرادية
يلعب الورم الحبيبي بالحمضات دور العامل المسبب.
شعاعياً - ترقق osteoporosis مع تسطح وانكماش
الفقرة (غالباً فقرة واحدة) . التراجع النسبي للإصابة
ليس مستبعداً.

Calve - Legg - Perthes - Syndrome
Morbus Perthes, syndrom Perthes -
Calve - Legg - aldenstom, morbus Calve
- Legg - Perthes, osteochondrosis
deformans coxae juvenilis, morbus Legg,
malum coxae, osteoarthritis coxae, coxa
plana.

Calve Jacques (١٨٧٥ - ١٩٥٤) - جراح فرنسي،
Legg Thornton Arthur (١٨٧٤ - ١٩٣٩) -
جراح أمريكي، Perthes Georg Clemens (١٨٦٩ -
١٩٢٧) - جراح ألماني.

التموت العقيم لرأس عظم الفخذ ذات الطابع الوراثة
(وراثه جسدية قاهرة) : يصيب هذا المرض غالباً
الأطفال بعمر ٣ - ١٥ سنة. نتيجة خلل حركة
المفصل الحرقفي الفخذي، يصاب هؤلاء المرضى
بالعرج (غالباً أحادي الجانب)، تحدد حركتي الإبعاد
والدوران نحو الداخل في المفصل الحرقفي الفخذي،
بينما تبقى حركتا الانحناء والانبساط طبيعيتين،
شعاعياً - توسع الشق المفصلي، توسع وأحياناً تحطم
غضروف طرف القصبه (مكان اتصال الكردوس
بقصبه العظم وهو منطقة نمو العظم)، تسمك في
منطقة رأس عظم الفخذ، توسع في منطقة عنق الفخذ
مع تكون وضاحات تحت غضروفية. الشفاء الكامل
ممكن في حال بدء العلاج وخاصة التجبير في

يصيب الأنسجة الرخوة في محيط العظام المصابة،
خذل أطراف كاذب، هيجان، فقدان شهية، ترفع
حروري خفيف إلى عالٍ أحياناً؛ في الدم - ارتفاع
عدد الكريات البيض مع ارتفاع نسبي في عدد
اللمفاويات، ارتفاع سرعة التثقل، فقر دم، ارتفاع
الفوسفاتاز القلوية، التظاهرات السريرية والشعاعية
المذكورة أعلاه تختفي عادة في غضون عدة أشهر .

Caffey - Smith - Morbus

► Caffey - Silverman syndrome.

Cffey - de Toni - Syndrome

► Caffey - Silverman syndrome.

Cairns - Syndrome

Cairns Hugh Forster (ولد عام ١٩٢٢) - طبيب
انكليزي.

ستسقاء دماغي hydrocephalia عند مرضى
التهاب السحايا السلي، الناتج عن خلل وإعاقة دوران
السائل الدماغي الشوكي.

CAIS - Syndrome

Complete Androgen Insensitivity
Syndrome.

في هذا التناذر يتم تكون الخصيتين اللتين تقومان
بإفراز الأندروجينات androgene (على سبيل
المثال التيستوستيرون testosterone) خلال
المرحلة الجنينية. بسبب عدم تفاعل المستقبلات مع
هذه الاندروجينات لن يكون بإمكان خلايا الجسم
التعامل مع هذا الهرمون. رغم أن الأعضاء الداخلية
تنمو بالاتجاه الذكوري إلا أن المظهر الخارجي يبدو
إنثوياً، وذلك لأن الخصيتين تقومان أيضاً بإفراز
الأستروجينات ostrogene، كما أن الجسم يقوم
جزئياً بتحويل الأندروجينات إلى أوستروجينات. النساء
المصابات يبدن أشكالاً خارجية أنثوية، يمكن للمهبل
أن يكون قصيراً، كما يغيب شعر العانة والشعر تحت
الإبطين، بسبب غياب الرحم والمبايض تتعدم الدورة
الشهرية.

Calve - Syndrome

Morbus Calve, platyspondylia,
pseudospondylitis infantilis, vertebra
plana osteonecrotica, osteochondritis
vertebralis infantilis.

ويتظاهر ذلك على شكل زيادة غير متناسقة في طول الساقين والساعدين، تقلص contracture المفاصل الكبيرة تعتبر من العلامات الشائعة، إذا حصل فرط تعظم في قاعدة الجمجمة وفي الفك السفلي mandibula سيؤدي ذلك إلى تضيق في قنوات الأعصاب الدماغية، وهذا سيسبب وحسب القناة المصابة صعوبة سمع حتى درجة فقدان السمع، اضطرابات نظر حتى درجة العمى، وكذلك شلل وجه، الأطفال المصابين يتعبون بسرعة، ويشكون من صداع، كما تتأخر مرحلة البلوغ لديهم، شعاعياً - فرط تعظم متناظر ومنتشر يصيب العظام الأنبوبية الطويلة مع تصلب سمحائي، يرافق ذلك إصابة تنكسية غير منتظمة لمادة العظم الصلبة substantia compacta مع تضيق أو توسع فيصصي الشكل للقناة العظمية، لم تسجل عند هؤلاء المرضى كسور عظمية تلقائية. العلاج بالستيروئيدات يؤدي إلى تراجع الأعراض السريرية والشعاعية. (الشكل ٨١).



Canavan - Syndrome Syndrom Van Bogaert - Bertrand.

Canava Myrtelle M. - طبيب أمراض عصبية أمريكي.

الوقت المناسب. incidence : 4.000 : 1 ، معظمها حالات إفرادية.

Camera - Syndrome Osteopathia neuralgica

Camera Ugo - طبيب عظمية إيطالي.
اعتلال التهابي يصيب الفقرات القطنية السفلية و العجزية العلوية مرافق بتقلصات عضلية دائمة : احتقان دموي موضعي، ألم عصبي جذري موضعي ينتشر في أغلب الأحيان إلى الطرفين السفليين؛ شعاعياً - تغيرات بسيطة.

Camurati - Engelmann - Syndrome
Morbus Camurati - Engelmann,
periosteitis hyperplastica, hyperostosis sclerotisans hereditaria systematisata, osteopathia hyperosteotica (scleroticans) multiplex infantilis, Engelmann sundrome, Ribbing syndrome.
Camurati Mario - طبيب عظمية إيطالي،
Engelman Guido (١٨٧٦ - ؟) - طبيب عظمية ألماني.

فرط تعظم hyperostosis تصلبي مع اعتلال عضلي متراجع عند الأطفال (وراثية جسدية قاهرة) : أحد الأشكال النادرة للتصلب العظمي osteosclerosis الذي يتظاهر على شكل ضخامة عظمية معممة مع تصلب عظمي متفام، وتراجع في إمكانية تحمل العظام للجهد، يمكن أن يلاحظ بشكل إفرادي. تظهر الأعراض في مرحلة الطفولة، حيث تظهر على العظام الأنبوبية الطويلة (femur ، tibia ، humerus ، ulna ، radius) وفي منطقة المشاشة diaphysis زيادة في كثافة النسيج العظمي hyperostosis ، إضافة إلى تصلب سمحائي perisclerosis ؛ تظهر هذه التغيرات بداية في العادة على الساقين، ثم تنتشر لتصيب العظام الأخرى. يشكو هؤلاء المرضى في البداية من ألم في العظام (الساقين) مع ضعف واعتلال عضلي myopathia مما يؤدي إلى صعوبة في المشي (مشية البطة عند أطفال اعتبروا أصحاء)، وفيما بعد يمكن أن يحصل عدم تناسب في نمو العظام،

ارتفاعاً للتوتر الشرياني ولسكر الدم، مما يؤدي إلى زيادة في القدرات البدنية. أهم الأسباب : التحريض الناتج عن الألم المفاجئ، الشدة النفسية، الاختناق، النزف، الإصابات الالتهابية الحادة والإصابات الرضية.

Cannon - Davis - Syndrome

تغيرات الدورة الشهرية الوظيفية العابرة المرافقة لتنشج المثانة والمستقيم.

Cantu - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تقران راحي أخصوي keratosis palmaris et plantaris hypertrichosis مع cardiomegalia وشكل وجه مميز إضافة إلى سوء تنسج الهيكل العظمي (أضلاع عريضة، platyspondylia ، coxa valga ، خلل العظام الانبويية الطويلة) .

Capdepont - Syndrome

Syndrom Stainton, syndrom Stainton - Capdepont, morbus Capdepont, syndrom Capdepont - Hodge, dentinogenesis hypoplastica hereditaria, syndrom Fargin - Farjolle, dentinogenesis imperfecta.

سوء نمو الأسنان (وراثية جسدية قاهرة) وخاصة العاج dentinum خلال مرحلتي التسنين : أسنان لبنية سمراء داكنة اللون، سهولة تشقق ميناء السن، عدم حساسية الطبقة العاجية، سرعة استهلاك تاج السن، سوء انطباق الأسنان؛ شعاعياً - نقص نكلس الأسنان، زيادة الترسبات حول الأسنان، غالباً هشاشة عظام الهيكل العظمي وزيادة عدد الأصابع. incidence : 6.000 - 7.000 : 1 . العلاج : لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض.

Capdepont - Hodge - Syndrome

► Capdepont Syndrome.

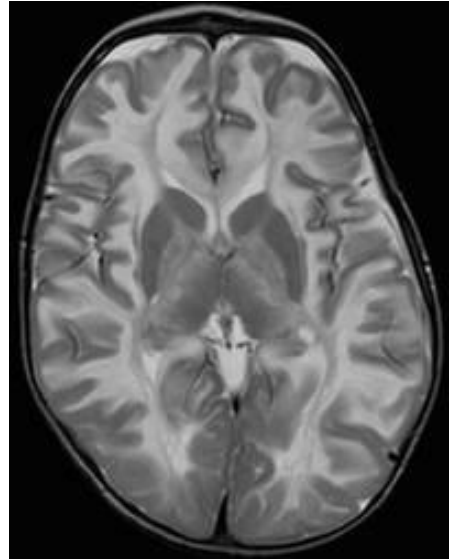
Capgras - Syndrome

Phantom double syndrome.

Capgras J. - طبيب نفسية فرنسي.

التعرف الكاذب (المسمى بتخيل الشبيه) : المريض غير قادر على تمييز شخص معروف بالنسبة له

مجموعة علامات مرضية عصبية نفسية ناتجة عن تنكس وحؤول إسفنجي يصيب المادة البيضاء للنخاع الشوكي (وراثية جسدية متنحية) : تظهر العلامات الأولى لهذا المرض خلال مرحلة الطفولة المبكرة ابتداءً من الشهر السادس من العمر على شكل تأخر في النمو العقلي والفيزيائي؛ ضعف التوتر العضلي خاصة في منطقة الرقبة الذي يتسبب بوضعية انحناء دائم للرقبة نحو الأمام، استسقاء دماغي، تراجع مترقي للنظر حتى مرحلة العمى الكامل، ضمور العصب البصري، خزل أطراف تشنجي، ضعف السمع، نسيجياً - تنكس وحؤول إسفنجي مع تجوف وتحوصل المادة البيضاء للنخاع الشوكي، التجرد عن النخاعية demyelinisatio ؛ الموت خلال سنوات العمر الأولى. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٦٧ أكثر من ١٥٠ حالة. العلاج غير معروف. (الشكل ٨٢).



Cannon - Syndrome

Reactio Cannon.

Cannon Walter Bradford (١٨٧١ - ١٩٤٥) -

باحث فيزيولوجي أمريكي.

الارتفاع المفاجئ لتوتر الجملة العصبية الودية الناتج عن الإفراز الزائد للأدرينالين مع ما ينتج عن ذلك من

علم الوراثة، Konigsmark Bruce W. - طبيب أنف
أذن حنجرة أمريكي.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية التي تصيب
الجلد، والقلب والأذن الداخلية في آن واحد (وراثية
صبغية جسدية قاهرة) : ظهور بقع جلدية سمراء
داكنة إلى عاتمة lentigo مختلفة الأحجام، إما
خلقية أو أنها تظهر مباشرة بعد الولادة؛ تشوهات قلب
ولادية (غالباً تضيق فتحة الشريان الرئوي) مرافقة
بتغيرات مختلفة على مخطط القلب الكهربائي (خلل
الناقلية الكهربائية ضمن البطينين، انحراف محور
القلب، تغيرات في وصلة ST و P و T ، إضافة إلى
تغيرات أخرى)، hypertelorismus ، بروز الفك
العلوي نحو الأمام prognathia ، حذب صدري
واضح (تقوس العمود الفقري الصدري إلى الخلف)،
صمم، خلل في الأعضاء التناسلية (تحليل تحتاني
hypospadias ، نقص نمو المبايض). العلاج
عرضي.

**Capute - Rimoin - Konigsmark -
Esterly - Richardson - Syndrome**
► Capute - Rimoin - Konigsmark
syndrome.

Caput - ulnae - Syndrome
Arthritis destructiva.

الإعاقة المؤلمة لحركتي الكعب pronatio والبطح
supinatio ولحركة الدوران الظهري الناتجة عن
التهاب المفصل الزندي الكعبري المهدم وعن التهاب
المحفظة الوتيرية tendosynovialitis للعضلة
m.ext.carp.uln.؛ تخرش وتمزق الأوتار الباسطة
للأصابع. (الشكل ٨٤).



تماماً متخيلاً إياه شبيهاً له؛ تترافق هذه الأعراض
غالباً باضطرابات نفسية أخرى.

Caplan - Syndrome

Silicoarthritis, silicoarthritis, syndrom
Caplan - Colinet,

Caplan Anthony - طبيب انكليزي.

الشكوى من السيليكية silicosis ومن التهاب
المفاصل الرثواني arthritis rheumatica في آن
واحد : وصف هذا التناذر للمرة الأولى من قبل
Caplan عام ١٩٥٣ عند عمال مناجم الفحم
الحجري في مقاطعة ويلز؛ فقد وجد كابلان عند عمال
مناجم الفحم الحجري الذين يشكون من التهاب مفاصل
رثواني ارتشاحات رئوية غير مألوفة أحادية أو متعددة
حدودها واضحة جيداً بقطر ٥ - ٥ سم؛ هذه
التغيرات الشعاعية تتطور بسرعة مع الميل إلى تكوين
مساحات ارتشاحية واسعة؛ نسيجياً - حبيبوم مع
تتركز مركزي من الممكن أن يتكلس أو أن يؤدي إلى
تشكل كهوف. التشخيص التفريقي يجب أن يتم مع
الأورام الخبيثة. (الشكل ٨٣).



Caplan - Colinet - Syndrome

► Caplan syndrome.

**Capute - Rimoin - Konigsmark -
Syndrome**

Syndrom Capute - Rimoin - Konigsmark
- Esterly - Richardson, lentiginos
multiplex - syndromus, syndromus
cardio - cutaneus, leopard - syndrome,
little leopard syndrome, lentiginosis
profusa, lentiginosis cardiomyopathica
progressive, Carney syndrome.

Capute - Arnold A. - طبيب أطفال أمريكي،

Rimoin David (ولد ١٩٣٦) - باحث أمريكي في

إضافة إلى شذوذات أخرى (فتوق، أورام وعائية، heterotaxia). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٨٦ تم تأكيد تشخيص أكثر من ٦٠ حالة في أمريكا وأوروبا. العلاج عرضي ودون نتائج مرضية، الأعراض الجلدية والقلبية تظهر أحياناً بعض التحسن التلقائي.

Cardio-Facio-Renal - Syndrome

Eastman - Bixler syndrome.

مجموعة تشوهات ربما من منشأ وراثي (وراثية صبغيّة جسمية متنحية ؟) سجلت عند عدد قليل من المرضى (عدة حالات فقط) : vitium cordis congenitum ، علامات وجه مميزة، تشوهات في محفظة العين الأمامية، تشوهات كلوية، أعراض عصبية عضلية شديدة، oligophrenia .

Cardio-Cranial - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيّة جسمية متنحية) لوحظت في أكثر من خمس حالات : تراجع وتأخر في التطور والنمو، تعظم الدرز السهمي ، sagittal-suture-synostosis ، microgenia ، hypertelorismus ، قسـط ankylosis مفاصل الفكين، تشوهات قلبية، microcephalia ، cryptorchismus وتشوهات أخرى.

Cardio-Cutaneous - Syndrome

ترافق داء الشامات (البرش) lentiginosis مع الاعتلال القلبي cardiomyopathia (من منشأ وراثي ؟) . (الشكل ٨٥) .



Carditis-Vasculitis - Syndrome

Poplyarthritis acuta, rheumatismus verus. مرض فرط تحسسي allergic-hyperergic يصيب النسيج الأوسط mesenchyma يحصل نتيجة العدوى بـ β -hemolytic-streptococcus group

Caravallo - Lortat - Syndrome

ألم بعد انسدادى وإقياءات متدفقة بعد الطعام نتيجة الفتق الحجابي المنزلق.

Caravati - Syndrome

Posthepatitis - syndromus.

مجموعة علامات مرضية سجلت عند مرضى التهاب الكبد الفيروسي : علامات تشمع كبدي، التهاب محفظة الكبد perihepatitis ، التهاب القنوات الصفراوية cholangitis ، التهاب معدة من نوع gastritis anacida ، التهاب العفج duodenitis ، برفان انحلاي، فقر دم.

Carcinoid - Syndrome

► Cassidy - Scholte syndrome.

Cardioauditivus - Syndrome

► Jervell - Lang-Nielsen syndrome.

Cardio-cutaneus - Syndrome

► Capute - Rimoin - Konigsmark syndrome.

Cardio-facial - Syndrome

Asymmetric crying facies, Cayler syndrome.

مجموعة من التشوهات الخلقية الوراثية (وراثية صبغيّة جسمية سائدة) : تلازم تشوه القلب الخلقى مع عدم تناظر شكل الوجه أثناء التكلم أو البكاء إما من منشأ عضلي (سوء تنسج musculus depressor anguli oris) أو عصبي (nervus facialis ، ramus marginalis mandibulae) ، إضافة إلى تشوهات مختلفة تصيب الجهازين العظمي والبولي التناسلي. وصف من هذا المرض أكثر من ٨٠ حالة.

Cardio-facio-cutaneous - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيّة جسمية سائدة) : تشوهات قلبية خلقية بالدرجة الأولى خلل الحاجز بين الأذنين أو تضيق فتحة الشريان الرئوي، شكل وجه مميز (macrocephalus ، جبين مرتفع وضيق، شذوذ شكل الجمجمة، epicanthus ، ptosis ، انمخاض قاعدة الأنف وكبر صوان الأذنين) ، صغر القامة، hypotrichosis ، تظاهرات جلدية سماكية ichthyotic حتى درجة hyperkeratosis ، oligophrenia ، hypotonia ، pruritus ،

A مع ما يؤدي إليه ذلك من تفاعلات مناعية، وتكون أجسام مضادة وأجسام مضادة ذاتية ضد خلايا النسيج القلبي (carditis-vasculitis syndrome) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض غالباً في سن المدرسة بعد أسبوع إلى أسبوعين من إصابة اللوزتين والبلعوم بالمكورات العقدية، حيث تكون الشكوى غالباً من ارتفاع شديد في درجة الحرارة وأعراض التهاب مفاصل (آلام مفصالية، احمرار وتورم مؤلم) في ٥٠ - ٨٠ % من الحالات؛ يمكن أن تشمل الإصابة عدة مفاصل وخاصة الكبيرة منها، في الأسابيع التالية تظهر وبالتدرج أعراض التهاب العضة القلبية carditis (في ٦٠ - ٨٠ % من الحالات) التي تحدد سير المرض فيما بعد؛ تلاحظ أعراض جلدية أيضاً لكنها نادرة (erythema anulare عابرة، عقيدات روماتزمية مؤقتة تحت الجلد) وكذلك إصابات دماغية في الجهاز خارج الهرمي وذلك على شكل chorea minor ، والتي تظهر بعد انقضاء الشهر الثالث من المرض؛ يمكن أن يصاب أيضاً النسيج الضام الوعائي في أي عضو من الجسم (الرئتين، غشاء الجنب، العضلات الهيكلية). العلاج المناسب وفي الوقت المحدد يؤدي إلى تحسن شديد مع إمكانية بقاء إصابات دسامية، أما التهابات المفاصل فتشفى عادة دون عقابيل. لوحظ وجود استعداد وراثي للإصابة بهذا المرض. العلاج : مضادات الالتهاب اللاستيروئيدية والصادات الحيوية والستيروئيدات (أسبيرين، aminophenazone ، الكورتيزونات، البنسلين)، إضافة إلى العلاج الوقائي المديد بالبنسلين مديد التأثير .

Carey - Fineman - Ziter - Syndrome
مرض نادر جداً، سجل منه حتى الآن أقل من عشرين حالة في المراجع العالمية من بينهم أخوين (مما دعا إلى الشك بوجود وراثية صبغيّة جسدية متنحية). يظهر هذا المرض على شكل ترافق نقص التوتر العضلي، Moebius-sequence (شلل العصب الوجهي في الجهتين مع خلل القدرة على إبعاد مقليتي

العينين)، (Piere-Robin-sequence ، ارتقاع شرع الحنك أو شرم الحنك)، علامات وجه مميزة، وتأخر عملية النمو. سبب نقص التوتر العضلي عائد إما إلى تشوهات محيطية غير نوعية (اعتلال عضلي) أو إلى تشوهات عصبية مركزية (تشوهات دماغية)، وهذا يؤدي عند بعض المرضى إلى جنف scoliosis شديد. إضافة إلى هذه الأعراض سجلت عند بعض مرضى هذا التناذر أعراض أخرى مختلفة - تشوهات دماغية (ضخامة البطينات، قلة المادة البيضاء، بؤر تتركز صغيرة مع تكتلات ... الخ)، غياب العضلة الصدرية musculus pectoralis مع انحراف اليد بالاتجاه الزندي (Poland - sequence)، laringostenosis ، نوبات ناكسة من ارتفاع التوتر الشرياني مجهولة السبب مع احمرار الوجه وتعرق، hydronephrosis ، hypospadia ، الخ ...

Carini - Syndrome

Morbus Seeligmann, alligator boy, ichthyosis congenita, ichthyosis sebacea.

Carini Antonino - طبيب جلدية إيطالي

أحد أشكال حرشفة الجلد ichthyosis الخلقى (وراثية جسدية متنحية) : في هذا التناذر يكون الجلد عند حديثي الولادة ناعماً ولامعاً ومكسواً بالتشققات والحراشف، وخاصة على السطوح المنحنية، هذه الحراشف تنتشر غالباً، ويظهر تحتها جلد ناعم ومرن.

Carmi - Syndrome

Aplasia cutis congenita.

مرض جلدي وراثي (وراثية صبغيّة جسدية سائدة أو متنحية) : خلل وسوء تنسج جلدي مختلف الدرجات، جزئياً مع مشاركة العظام المتوضعة تحت الجزء الجلدي المصاب. الإصابة تكون عادة في منطقة الخط المتوسط أو بشكل متناظر على الرأس (type I)، بنسبة أقل ٥ - ١٠ % على الأطراف أو الجذع (type II)، على الرأس والأطراف (type III)، أو أن يترافق مع epidermolysis bullosa (typ)

داخل الكبد مع ما يؤدي إليه ذلك من ركود صفراوي، حصى مرارية، التهاب مجاري صفراوية وخراجات كبدية إضافة إلى تشمع كبد صفراوي وارتفاع ضغط وريد الباب؛ كما يمكن العثور على كيسات في أعضاء أخرى كالكليتين، البنكرياس والطحال. الموت غالباً من الإنتانات القححية بسبببات الغرام. في الدم - ارتفاع البليروبين المباشر (بشكل متقطع)، ارتفاع الفوسفاتاز القلوية، ارتفاع سرعة التثقل، ارتفاع عدد الكريات البيض مع انحراف الصيغة نحو اليسار. العلاج : عرضي، عمليات مفاغرة في حالات ارتفاع ضغط وولابد الباب، العلاج بالصادات في حالة التهاب المجاري الصفراوية. (الشكل ٨٧).



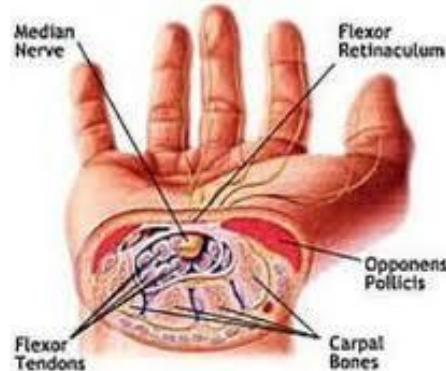
Carotis - Syndrome

► Denny-Brown syndrome (II).

Carotis sinus - Syndrome

► Charcot - Weis - Baker syndrome.

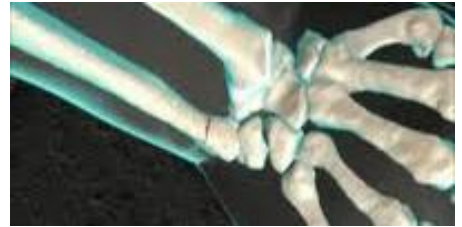
Carpal-tunnel - Syndrome



(IV). هذه الأعراض تترافق عادة مع مجموعة من التشوهات الأخرى المختلفة. الغياب الكامل للجلد وللطبقة الشحمية المتوضعة تحته إضافة إلى anus imperforatus ، choanal-atresia ، تنسج رئوي وسوء تنسج أعضاء أخرى وصف عند مولود غير قادر على الحياة. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٧٦٧ تم وصف ما يزيد عن ٥٠٠ حال. العلاج : شفاء تلقائي أحياناً مع تكون ندبات، تغطية الجذء المصاب جراحياً لمنع النزوف أو لمنع التهابات السحايا.

Carnevale - Syndrome

مجموعة تشوهات أصابع من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : وجود ثلاثة سلاميات في إصبع الإبهام أحادية أو ثنائية الجانب من الصعب أحياناً تمييزها عن حالات السبابة المضاعفة، polydactylia ، brachydactylia ، ekto-dactylia . العلاج : التصحيح الجراحي عند حدوث مضاعفات. (الشكل ٨٦).



Carney - Syndrome

نفس أعراض Capute - Rimoin - Knigsmark syndrome يضاف إليها مجموعة من التحولات الورمية المختلفة (أورام الخصيتين، hypophysis-adenoma ، تناذر كوشينغ).

Caroli - Syndrome

Morbus Caroli.

من غير الواضح فيما إذا كان هذا المرض عبارة عن تليف كبدي خلقي أو أنه تليف كبد ثانوي في سياق مجموعة مركبة من الأمراض أو أحد التظاهرات السريرية لداء الكيسات الكلوية ذات الصفة الوراثية الجسدية القاهرة. أعراض هذا المرض ناتجة عن تضيق وتوسع القنوات الصفراوية الكيسي المنتشر

وفتوق. لم تلاحظ عند هؤلاء المرضى تغيرات بيوكيميائية أو كروموسومية مرضية. (الشكل ٨٩).

Carpenter - Waziri - Syndrome

مرض وراثي مرتبط بالكروموزوم X مع تأخر عقلي شديد : قزامة، بروز الشفتين، كثافة حواجب العينين، تسطح قاعدة (جذر) الأنف، اتساع نهاية الأنف، تباعد المسافة بين الأسنان، و brachydactylia .

Carraro - Syndrome

Carraro Arturo - جراح إيطالي.

مجموعة تشوهات وراثية نادرة تصيب الهيكل العظمي والسمع في آن واحد (وراثية صبغية جسدية متنحية) : ضعف أو فقدان سمع كامل خلقي يؤدي إلى الخرس، عدم تكون aplasia أو ضعف نمو عظم الظنوب أحادي أو ثنائي الجانب، في حالات كثيرة يرافق ذلك عدم تكون العظم الأول لمشط القدم، النمو العقلي الطبيعي.

Carrington - Syndrome

Chronic eosinophla pneumomia

وصفت من قبل Carrington في عام ١٩٦٥ تحت اسم chronic eosinophile pneumonia ، وفي عام ١٩٣٥ اعتبرها Grell و Kartagener أحد أشكال الارتشاحات الرئوية بالحمضات غير العابرة. يعتقد أن السبب هو بروتين معين يفرز من قبل حبيبات الحمضات مما يتسبب في أذية رئوية (christenson 1985-Gramthaum 1986) .

Carrion - Syndrome

Febris Carrion, morbus Carrion, verruga peruviana.

Carrion Daniel A. (١٨٥٠ - ١٨٨٦) - طالب

طب في البيرو.

مرض خمجي مرافق بفقر دم انحلاي شديد، يوجد في أمريكا الجنوبية (خاصة في البيرو) : ارتفاع في درجة الحرارة، قشعريرة، تعرق، تورعك، اصفرار جلد خفيف، غالباً طفح بشكل نقط نزفية صغيرة، ضخامة عقد لمفاوية، فقر دم بالخلايا الضخمة anaemia macrocytaria ، زيادة تصبغ الجلد، طفح جلدي حطاطي دخني، حمول، قلق ليلي، يعتبر الخزل أيضاً

من أكثر التناذرات التي لها علاقة بتضييق مسار الأعصاب انتشاراً، حيث يشكو من هذا المرض حتى ٥ % من سكان العالم. أعراض هذا المرض ناتجة عن انضغاط nerrvus medianus في منطقة القناة الرسغية carpal-tunnel التي توجد في منطقة الاتصال بين أسفل الزراع وراحة اليد. تختلف الأعراض حسب شدة المرض، وتشمل خللاً في الحس، إمكانية ضمور العضلات المصابة، ألم، تراجع في القدرات الحركية الناعمة وفي الحالات الصعبة شلل بعض العضلات. لانتشار هذا المرض علاقة بالعمر، حيث يزداد مع التقدم في السن (الحد الأعلى للإصابة بعمر ٤٠ - ٦٠). تصاب النساء بنسبة أعلى من مرتين إلى ثلاث مرات مقارنة بالرجال. كما أن لطبيعة المهنة دوراً مهماً في انتشار هذا المرض، حيث يصاب أصحاب المهن اليدوية (الكمبيوتر، الخياطة ، الكوي ... الخ) بنسبة أعلى. (الشكل ٨٨).

Carpenter - Syndrome

Acrocephalopolysyndactylia

Carpenter George (١٨٥٩ - ١٩١٠) - طبيب

أطفال إنكليزي.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متنحية) : تدبب قمة الرأس acrocephalia ، ملامح وجه شاذة، قصر والتصاق أصابع اليد brachysyndactylia ، تعدد والتصاق أصابع القدم، قصور النمو التناسلي، سمنة وتأخر مستوى الذكاء. في بعض الأحيان يلاحظ coxa valgga ، تشوهات قلب خلقية genu valgum, pes varus

من الأعراض غير النادرة لهذا المرض. المسبب
المحتمل - Bartonella bacilliformis.

Cassidy - Scholte - Syndrome
Syndrom Steiner - Voerner, syndrom
Hedinger, syndrom Biork - Thorson,
carcinoid-syndromus, entero-dermato-
cardiopathia, angiomatosis miliaris,
syndrom Jules Verne.

- (١٨٨٠ - ١٩٤٩) Cassidy Maurice Alan

طبيب إنكليزي، Scholte A. J. - طبيب ألماني.

كارسينويد الأمعاء الدقيقة الفعال هرمونياً والمرافق
بفئائل بعيدة، والذي يتميز بإفرازه لكميات كبيرة من
السيروتونين : **الأعراض البطنية** - علامات انسداد
أمعاء جزئي أو كامل، نادراً نزف معوي أو انتقاب
أمعاء، ضخامة كبدية، مع إمكانية جس الورم أحياناً،
الأعراض القلبية الوعائية - امتلاء الأوردة الرئوية،
زرقة خفيفة، تسرع قلب، تضيق صمام الشريان
الرئوي، قصور الصمام مثلث الشرف (غالباً)،
وذمات، **الأعراض الجلدية** - طفح أحمر مع شعور
بالحرقنة (خاصة بعد المجهود العضلي)، يتوضع
غالباً على الوجه، الصدر والعضدين، تغيرات حصافية
على الساعدين، إضافة إلى الكثير من التغيرات
الناجمة عن توسع الشعيرات الدموية، **الأعراض**
الاستقلابية - نوب من الشعور الشديد بالجوع مع
نقص سكر الدم، خلل في استقلاب التريبتوفان، ازدياد
تركيز السيروتونين في الدم، في البول - ارتفاع تركيز
أكسيد حامض الخليك الأندولي. يترافق هذا المرض
غالباً مع الربو القصبي. يصادف عند الرجال والنساء
بعمر ٤٠ - ٧٠ سنة.

Cassirer - Syndrome

Syndromus acroasphyxiae, acroasphyxia
chronica ypertrophica, syndrom Crocq -
Cassirer.

Cassirer Richard (١٨٦٨ - ١٩٢٥) - طبيب

عصبية ألماني.

اضطرابات الجهاز العصبي الذاتي systema
nervosum vegetativum مع نقص تروية
محيطي : في مرحلة الطفولة المبكرة يلاحظ ازرقاق

الأطراف كما تظهر علامات نقص تروية الراحيتين
والساعدين، رطوبة وبرودة نهايات الأطراف مع ازدياد
حساسيتها للبرد، إضافة إلى خلل في التروية والحس،
غالباً أحمرار وجه بشكل نوب، زيادة التعرق، صداع
وخفقان قلب.

Cast - Syndrome

مجموعة الأعراض الناتجة عن الضغط بأربطة الجبس
الواسعة على جرز الجسم (تناذر الرباط الجبسي) :
تمدد المعدة، قلة البول oliguria انسداد أمعاء دقيقة
شللي obstructio intestini paralytica، إقياء،
في بعض الأحيان زرقة ووهط collaps، ألم في
البطن ومنطقة الظهر.

Castellani - Syndrome

Castellani Aldo (١٨٧٦ - ١٩٧١) - باحث

إيطالي في علم الأمراض والباكتريولوجيا.

حمى مرضية مجهولة السبب : بداية تدريجية مرافقة
بتوسع عام، ألم في المفاصل وارتفاع في درجة الحرارة
تأخذ الشكل المتموج، المتقطع أو غير المنتظم،
ضخامة كبدية وطحالية صلبة الملمس. يصيب هذا
المرض عادة الذكور في مرحلة العمر المتوسط.

del Castillo - Syndrome

Dysgenesis testicularis, Sertoli-cell-only
syndrome.

Castillo - طبيب غدد أرنجيتيني - (ولد ١٨٩٧) .

Enrique Benjamin del

أحد أشكال تشوه أو خلل نمو الخصيتين (وراثية
متتحية مرتبطة بالكروموسوم X) : صغر وسوء نمو
الخصيتين مع عقم عند رجال ذات شكل خارجي
طبيعي؛ في البول انخفاض 17-KC، خزعة
الخصيتين - غياب اصطناع الحيوانات المنوية وأحد
أشكال الخلايا الابتدائية؛ خلايا سيرتولي غير طبيعية
في الشكل، تصلب أنابيب خفيف؛ في البلازما ارتفاع
FSH و LH .

Castleman - Syndrome

Castleman Benjamin (ولد ١٩٠٦) - باحث

أمريكي في علم الأمراض.

أخرى مختلفة في عظام الأطراف، وجه مميز مع وجه منتفخ.

Cat-cry Syndrome

► Lejeune - Syndrome

Cat-Eye - Syndrome

Schmid - Fraccaro syndrome.

مجموعة من التشوهات الخلقية من أهمها iris- (chorioidea)kolobom ، الوجوه (epicanthus ، hypertelorismus) ، قصر جذر الأنف، توضع خاص عكس مغولي لفتحات الجفون) ، vaginalatresia ، غالباً microphthalmia ، نواسير مستقيمة، analatresia ، زوائد في منطقة صوان الأذن، تراجع عاطفي، تشوهات قلبية و مسالك بولية. السبب كروموزوم إضافي (47 chromosomen). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٩ تم تأكيد تشخيص أكثر من ٣٠ حالة. العلاج : التصحيح الجراحي للترق الشرجي. (الشكل ٩١).



Cat-scratch-oculo-glandular - Syndrome (E)

► Parinaud syndrome (I).

Cauchois - Eppinger - Frugoni - Syndrome

Splnomegalia thrombophlebitica, syndrom Opitz, splnomegalia congestiva.

Eppinger Hans (١٨٨٠ - ١٩٤٦) - طبيب داخلية

نمساوي، Frugoni Cesare (ولد ١٨٨١) - طبيب

داخلية إيطالي.

التهاب وريد الباب الخثري المزمن الناكس: ترفع حروري دوري مع حبن، نزوف هضمية معوية، نزوف



فرط تنسج العقد للمفاوية السليم على حساب الخلايا البلازمية التي تكسبها منظرًا بلوريا شفافاً : يظهر المرض بعمر ٣٠ - ٤٠ سنة، حيث تزداد ضخامة مختلف مجموعات العقد للمفاوية (بالدرجة الأولى المنصفية، الرقبية، الإربية، الإبطية وخلف البريتوانية). الأعراض السريرية لها علاقة بحجم العقد للمفاوية المتضخمة، ويمدى تأثير هذه العقد على الأعضاء المجاورة لها. نسيجياً - يلاحظ بدراسة خزعة العقد للمفاوية المصابة وجود فرط تنسج، زيادة التوعية الدموية، فساد شفاقي، فرط تنسج الخلايا الأندوتليالية في الأوعية الدموية الشعرية وتجمع للخلايا البلازمية. الإنداز جيد. (الشكل ٩٠).

Catel - Syndrome

Leptomeningosis haemorrhagica interna.

نزوف دموية سحائية عند المرضى الذين يشكون من تشوه الأوعية الدموية السحائية (توسع الشعيرات، تفاعرات شريانية وريدية، أورام وعائية... الخ)؛ سريرياً تطغى الأعراض السحائية.

Catel - Hempel - Syndrome

► Schwartz - Jampel syndrome.

Catel - Manzke - Syndrome

مرض من المحتمل أن يكون ذات طبيعة وراثية سجل منه ١٣ حالة إفرادية غالباً عند الذكور، وعند أختين إضافة إلى حالتين أخريين من الإناث أيضاً : تشوهات Pierre - Robin ، تشوه قلب خلقي، سلامة نهائية إضافية في إصبع السبابة، تشوهات

فرط تنسج الجهاز البطني الشبكي مجهول السبب :
مجموعة من الارتشاحات العقدية غير المؤلمة تحت
الجلد، ضخامة الطحال والعقد اللمفاوية؛ في الدم -
ارتفاع الحمضات، التغيرات الشعاعية والنسجية
للعظام تذكر بالحبيبيوم على حساب الحمضات.

CCA - Syndrome

► Beals - Hecht syndrome.

CCC - Syndrome

► 3C syndrome.

CDG - Syndrome

Jaeken syndrome, Agamanolis
syndrome.

خلل استقلابي يؤدي إلى نقص المجموعات السكرية
المكونة للبروتينات السكرية glycoprotein وله
أربعة أنماط مختلفة يلعب العامل الوراثي دوراً هاماً في
معظمها (وراثية صبغيّة جسمية متنحية) : تظهر
الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الرضاعة
على شكل خلل شديد في التطور والنمو، اعتلال قلبي
تضخمي، hypotonia ، ataxia ، اعتلال عصبي
neuropathia محيطي، حالات سكتية apoplexy
ناتجة عن تجلط بسبب نقص فعالية العوامل المثبطة
للتخثر، توزع غير طبيعي للدهون المتوضعة تحت
الجلد.

Ceelen - Gellerstedt - Syndrome

Haemosiderosis pulmonum idiopathica,
anaemia pneumohaemorrhagica.

Cleelen W. (١٨٨٤ - ١٩٦٤) - باحث ألماني في

علم الأمراض، Gellerstedt Nils (ولد ١٨٩٦) -

اختصاصي سويدي في علم الأمراض.

الهيموسيديروز haemosiderosis الرئوي المنعزل
مجهول السبب : فقر دم دوري شديد ناقص الصباغ ،
نزف رئوي دوري، أحياناً ضخامة كبدية أو طحالية،
يتميز هذا المرض أيضاً بفترات من الوهن العام، تسرع
القلب والزرقعة، بعد ١٢ - ٢٤ ساعة من ذلك تظهر
زلة تنفسية، شحوب، إقياء وسعال حاد جداً، نقص
حديد الدم. يتميز بخصائص وراثية، ويبدأ في سن
الطفولة المبكرة. شعاعياً - ارتشاحات بقعية كثيفة
شبكية منتشرة في وسط وقاعدة الساحتين الرئويتين.

جلدية وفي الأغشية المخاطية، ضخامة كبدية
وطحالية، في الدم - فقر دم، نقص الكريات البيض،
نقص الصفائح.

Cauda - (equina) - Syndrome

أذية النخاع الشوكي الناتجة عن الأورام أو إصابة
أربطة الأقراص الفقرية نتيجة حادث مع ما يتبع ذلك
من تخدير anaesthesia أو نقص الإحساس في
منطقة العجز، ضمور عضلات القدم الصغيرة، غياب
منعكس أخيل الوترية، علامات شلل حركتي التغطوط
والتبول، ضعف حركتي الانتصاب والدفق أثناء
الممارسة الجنسية، الميل إلى تكون تقرحات في منطقة
decupital .

Caulk - Syndrome

Female prostatic obstructing syndrome.

صعوبة التبول عند النساء اللواتي يشكين من التهاب
الغدد حول الإحليل : علامات تهيج المثانة، احتباس
البول، بيلة قيحية، بتظير المثانة لا تلاحظ أية
تغيرات.

Cava-compression - Syndrome

الأعراض الملاحظة عند المرأة الحامل خلال الأشهر
الأخيرة من الحمل أثناء الاستلقاء على الظهر والناتجة
عن انضغاط الوريد الأجوف السفلي من قبل الرحم :
صدمة بنقص الحجم ، هبوط الضغط، تسرع قلب،
شحوب، تعرق، وجزيئاً خلل في وظائف الكلية، إضافة
إلى سوء ضربات قلب الطفل.

Cava-obstruction - Syndrome

تناذر مرضي مع علامات مرضية مختلفة ناتجة عن
انسداد الوريد الأجوف في الثلث العلوي، المتوسط، أو
السفلي. انسداد الوريد الأجوف العلوي يعطي الانطباع
عن آفة ورمية. انسداد الوريد الأجوف السفلي ناتج
غالباً عن صمات تؤدي إلى العلامات المرضية لتناذر
ما بعد حدوث الصمات. عند انسداد الأوعية المهمة
لبعض الأعضاء يؤدي ذلك إلى احتشاء هذه
الأعضاء.

Cayler - Syndrome

► cardio-facial syndrome.

Cazal - Syndrome

Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome

Costo-Mandibular syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية وأحياناً سائدة) : تأخر النمو رغم وزن الطفل الطبيعي بعد الولادة مباشرة، microcephalia ، فتحة مميزة في الحنك القاسي مع غياب الحنك الرخو واللهاة، glossoptosis ، microretrogenia ، سوء تنسج الأضلاع وتشوهات في العمود الفقري (scoliosis) تؤدي إلى زلة تنفسية واضطرابات قلبية تتفاقم باستمرار، تأخر القدرات العقلية. تحصل الوفاة خلال الأعوام الأولى من عمر الطفل. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٦ تم تسجيل ما يزيد عن ٥٠ حالة إفرادية وعند إخوة. العلاج بالصادات وبالتصحيح الجراحي دون نتيجة مقنعة. (الشكل ٩٤).



Cerebro-Hepato-Renal - Syndrome

Zellweger syndrome.

مجموعة التشوهات الوراثية الخلقية (وراثية صبغية جسدية متنحية) الناتجة عن خلل في الاصطناع البيولوجي لـ peroxisome مع فقدان الوظيفة البيروكسيزومالية في الكبد والكليتين والأعضاء الأخرى من خلال غياب البروتين البيروكسيزومي الغشائي (peroxin 3, PEX3) الخاص بالتمتمة G ، ينتج عن ذلك ثانوياً غياب فعالية خمسة أنزيمات بيروكسيزومالية على الأقل مع ما ينتج عن ذلك من خلل استقلابي على مسارات متعددة : نقص التوتير العضلي، ضخامة كبدية وطحالية، تنكس كلوي

الإندار سيئ، لكن توجد حالات شفاء تلقائي. (الشكل ٩٢).



Cenani - Lenz - Syndrome

Cenani-syndactylyia.

تشوه عظام الأطراف الوراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : إعاقة شديدة ناتجة عن الارتفاق syndactylyia الكامل لأصابع اليدين وعن اندماج fusion عظام الأضلاع metacarpus ، قصر شديد مع التحام عظمي الزند ulna والكعبرة radius ؛ الأطراف السفلية أقل إصابة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى منذ عام ١٩٦٧ تم تأكيد تشخيص أكثر من ٢٢ حالة إفرادية وعند إخوة. العلاج : توجد إمكانية مقبولة للتصحيح الجراحي. (الشكل ٩٣).



Cephalo-polysyndactylyia - Syndrome

► Greig syndrome.

أكثر من ٢٠ حالة إفراية وعند إخوة خاصة في حالات زواج الأقارب. العلاج : تصحيح التشوهات.

Cerebro-Oculo-Dystrophia - Syndrome

► Warburg syndrome.

Cerebro-Oculo-Nasal - Syndrome Anophthalmia.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : انعدام مقلة anophthalmia أحادي أو ثنائي الجانب ناتج عن عدم وجود عناصر الأديم الظاهر الخاصة بالعين، microphthalmia ، تشوهات أنف، تشوهات الجملة العصبية المركزية (hydrocephalia). وصف من هذا المرض بحدود ٧ حالات إفرادية حتى الآن.

Cerebro-oculo-renal - Syndrome

► McCance syndrome.

Cerebro-Osseo-Digital - Syndrome

► Neu-Laxova syndrome.

Cerebro-Renal - Syndrome

► Elejalde syndrome I.

Cerebro-Reno-Digital - Syndrome

► Meckel syndrome.

Cernew - Syndrome

Cernew Wacili Michialovitsch - طبيب سل روسي عند الأطفال.

مجموعة الأعراض المرضية الملاحظة في المرحلة الأولى من التهاب السحايا السلي : ضخامة العقد المفاوية في تجويف البطن، توضع مرتفع للحجاب الحاجز، إضافة إلى حالة تشنجية (تقلصية) تصيب الكولون الصاعد colon ascendens .

Cervenka - Syndrome

Cervenka Jaroslav (ولد ١٩٣٣) - باحث أمريكي في علم الوراثة.

مجموعة تشوهات وراثية تصيب العيون والهيكل العظمي (وراثية جسدية قاهرة) : إصابة تنكسية تصيب الجسم البللوري وشبكية العين، تسبب كمنة أو عتمة مركزية scotoma centrale بوجود حدة بصر طبيعية، غالباً قصر بصر myopia و ساد cataracta ، شرم الحنك palatum fissum ، نقص نمو الفك العلوي. تظهر الأعراض في مرحلة

كيسي، نقص تنسج الرئتين، في بعض الحالات تشوهات قلبية وعائية ونقص تنسج غدة التيموس، نوبات شبه صرعية، شكل وجه شبيه بالمنغولي مع ارتفاع الجبين، تأخر نفسي حركي شديد، الموت خلال الأشهر الأولى من العمر. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٤ تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠ حالة إفرادية وعند إخوة في المراجع العالمية؛ incidence : 100.000 : 1 . العلاج غير معروف.

Cerebro-Oculo-Dento-Auriculo-Skeletal - Syndrome

CODAS syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) غالباً على شكل سوء تنسج : cataract ، ptosis ، تشوهات ميناء السن، تشوهات أذن، epiphysis-dysplasia ، شرم الأنف، تأخر عملية النمو. وصف من هذا المرض حتى عام ٢٠٠٣ ثلاثة حالات إفرادية في كندا والبرازيل.

Cerebro-Oculo-Facio-Skeletal - Syndrome

Pena - Shokeir syndrome, COFS syndrome.

مجموعة تشوهات خلقية وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : microcephalia ، corpus-callosum-agenesia مع العلامات العصبية المرتبطة بذلك، ترسب الكالسيوم في الدماغ، تشوه شكل الوجه الناتج عن microphthalmia ، blepharophimosis ، cataract ، opticusatropia ، بروز الأنف إلى الأمام، كبر حجم الأذنين و microretrogenia ، سغل عضلي خلقي، hypotonia ، اضطرابات وظائف الكلية مع hydramnion و oligohydramnion ، kamptodactylia ، تقلصات انقباضية في إطار arthrogryposis multiplex ، قدمين على شكل osteoporosis ، rocker-bottom ، kyphosis . منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٧٤ تم تسجيل

العينيين عن بعضهما hypertelorismus ،
 exophthalmus ، ptosis ، nystagmus ..)؛
 الجلد وملحقاته (تجاعيد، غياب الأهداب والرموش أو
 follicular ندرتها، جفاف وتقشر الجلد،
 hyperplasia خاصة في منطقتي المرفقين
 والركبتين، تقصف ورقة أظافر اليدين والقدمين، سوء
 تسج الأسنان مع خلل في ميناء السن، خلل النزح
 للمفاوي مع إمكانية تكون وذمات... الخ)؛ القلب
 (تختلف تشوهات القلب في حدتها من مريض لآخر،
 وهي التي تحدد أضرار المرض، وتشمل خللاً في
 الحاجز بين البطينين والأذنين، تشوهات
 الصمامات، اعتلال العضلة القلبية التضخمي، ومن
 أهمها وأكثرها شيوعاً تضيق الشريان الرئوي)، الجملة
 العصبية (polyhydramnion)، ولادة مبكرة،
 تأخر النمو الحركي، نقص التوتر العضلي، خلل في
 الفم والحلق تؤدي إلى صعوبة البلع والمص والشرب
 والتكلم، خلل في وظيفة العضلات الملساء في المري
 والمعدة والأمعاء، خلل في الرؤية والسمع، نوبات
 تشنجية... الخ)؛ أعراض أخرى (قصر القامة،
 ضخامة كبدية، ضخامة طحالية، ضخامة كلوية ...
 الخ) .

Champion - Cregan - Klein - Syndrome

► Ferre - Languepin Syndrome.
Chanarin - Dorfman - Syndrome
 تخزين الشحوم المعتدلة (الشحوم الثلاثية) في
 حالات خلل الوظيفة الكبدية وتحمل الغلوكوز (وراثية
 صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض الأولى
 بعد الولادة مباشرة على شكل kolloidum-baby ،
 تظاهرات جلدية حرشفية الشكل، يلي ذلك ضخامة
 كبدية، ضعف عضلي، ataxia ، فقدان سمع،
 cataract ، تأخر عقلي. منذ اكتشاف هذا المرض
 عام ١٩٦٦ تم وصف ما يزيد عن ٣٠ حالة. العلاج
 حمية غذائية فقيرة بالشحوم تؤدي إلى نتائج جيدة.
 (الشكل ٩٥) .

الطفولة وتتطور ببطء، أما الإنذار فجيد نسبياً. منذ
 اكتشاف هذا المرض عام ١٩٣٤ تم وصف ما يزيد
 عن ١٢٠ حالة وخاصة في أوروبا. العلاج : علاج
 محافظ، retinopexia ، عدسات لاصقة، تخثير
 الأوعية المتكاثرة دون نتيجة مرضية.

Cervico-dermo-reno-genitalis - Syndrome

► Goeminne syndrome.

Cervico-Oculo-Acusticus - Syndrome

► Wildervanck syndrome.

Cervicovertebralis - Syndrome

► Baastrup syndrome.

Cestan - Chenais - Syndrome

Paralysis Cestan.

Cestan Etienne Jacques Marie Raymond

(١٨٧٢ - ١٩٣٢) - طبيب عصبية فرنسي.

آفة النواة المبهمة nucleus ambiguus ، الحزمة
 الهرمية، والأجزاء المجاورة لها : شلل الحنك (سقف
 الفم) والحبال الصوتية في نفس الجهة، شلل نصفي
 في الجهة المعاكسة، hemiamnergia في نفس
 الجهة، تضيق البؤبؤ miosis ، استرخاء الجفن
 ptosis ، عين غائرة enophthalmus .

CFC - Syndrome

Cardio-Facio-Cutanes syndrome.

مرض خلقي ناتج عن تغيرات تلقائية في المورثات
 (دون أن تلاحظ هذه التغيرات سابقاً في العائلة)
 تؤدي إلى خلل في تطور الوريقة الجنينية الخارجية.
 يتميز هذا المرض بترافق مجموعة من التشوهات التي
 تصيب القلب والوجه والجلد. هذا المرض نادر جداً
 وغير معروف من قبل الأطباء، حيث وصفت حتى
 الآن من ١٠٠ - ١٥٠ حالة. أول من قام بدراسة هذا
 التناذر كان Reynolds ومجموعته في العام ١٩٨٠،
 أما أول حالة من هذا المرض فقد سجلت من قبل
 John و Opitz عام ١٩٦٩ . الأعراض - الرأس
 والوجه (شكل جمجمة مميز، الرأس كبير نسبياً
 خاصة بالنسبة لصغر الجسم، جبهة عالية وبارزة،
 bitemporal / biparietal impression ، أنف
 قصير مع اتجاه فتحتي الأنف نحو الأعلى، تباعد

الأولى عام ١٩٧٨ ومنذ ذلك الوقت سجلت حالات منه في خمس عائلات على الأقل. (الشكل ٩٦).



Charcot (I) - Syndrome

Claudicatio intermittens, dysbasia intermittens, endarteriiti scrurum, endarteriitis obliterans, angiosclerosis obliterans, gangraena spontanea chirurgorum, myasthenia angiosclerotica paroxysmalis.

Charcot Jean Martin (١٨٢٥ - ١٨٩٣) - طبيب

صحة فرنسي.

اضطراب المشي (العرج المتقطع) الناتج عن نقص التروية الدموية للساق : نمل ، paraesthesia ، آلام تقلصية في الساق تتكرر بشكل دوري، ازرقاق وشحوب ومرمرية جلد الأصابع الكبيرة للقدمين، ضعف نبض أوعية القدمين، في أحيان كثيرة تموت



Chandra - Khetarpal - Syndrome

Khetarpal Siddharth K.,
Chandra Ranjit K.

مجموعة تشوهات ولادية (وراثية جسدية متنحية) : توسع قصبات ثنائي الجانب، التهاب جيب فكي مزمن، من غير النادر أيضاً عدم تكون الجيوب الجبهية، توضع القلب في جهة اليسار (عكس تناذر كارتاجينر الذي يتميز دائماً بوجود انقلاب أحشاء كامل أو جزئي). تصاب عادة الفتيات بهذا المرض.

Chapple (I) - Syndrome

Symptom Chapple, signum Chappel.

Chapple Charles Culloden - طبيب عظمية

أمريكي.

مجموعة العلامات الشعاعية المميزة لتشوهات مفصل الفخذ الخلفية : عدم ارتسام حدود حافة الحفرة الحقيية، اتساع الشق بين عظم الفخذ والحفرة الحقيية، رأس عظم الفخذ يملأ الحفرة الحقيية بشكل غير كامل، استواء تحذب العظم الحرقفي قليلاً.

Chapple (II) - Syndrome

انضغاط أعصاب أو أوعية الحنجرة بين الغضروف الدرقي cartilago thyroidea والحجرة والناتج عن الانحناء الجانبي lateroflexio الزائد لرأس الجنين داخل الرحم : شلل حبال صوتية أحادي الجانب، شلل عضلات البلعوم في الجهة المعاكسة، يلاحظ غالباً خزل العصب الوجهي.

Char - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيية جسدية سائدة) : بقاء ductus arteriosus Botallo مع شكل وجه مميز (ptosis) ، انخفاض مكان توضع الأذنين، قصر النثرة philtrum ، بروز الشفتين) ، تشوهات أصابع (الإصبع الخامسة). اكتشف للمرة

staccato ، نطق متقطع ، intention tremor ،
speech ، رؤية العين (تذبذب المقلتين السريع
اللاإرادي) nystagmus

Charcot - Erb - Morbus

► Erb - Charcot syndrome.

Charcot - Marie - Syndrome

Morbus Charcot - Marie, atrophica
musculorum Charcot - Marie,
amyotrophica Charcot - Marie, atrophica
musculorum Tooth, syndrom Charcot -
Marie - Tooth - Hoffman, atrophica
musculorum progressiva neurototoxicasive
neuralis.

Charcot Jean Martin (١٨٢٥ - ١٨٩٣) - طبيب
صحة فرنسي، Marie Piere (١٨٥٣ - ١٩٤٠) -
طبيب عصبية فرنسي.

الضمور والاعتلال العضلي العصبي الوراثي (وراثية
جسدية قاهرة، نادراً متتحة) : يبدأ هذا المرض غالباً
قبل سن البلوغ، ويتظاهر بشكل ضمور متناظر
لعضلات القدمين والساقين مع تكون pes
pes cavus ، equinovarus ، يرافق ذلك زوال
المنعكسات الوترية في منطقة الإصابة، فيما بعد
تضمّر غالباً عضلات الطرف العلوي، علماً أن هذا
الضمور في الغالب لا يتجاوز مفصلي الركبة
والمرفق؛ العلامات السريرية الأخرى الناتجة عن
إصابة أجزاء الأعصاب الحسية والحركية
(اضطرابات حسية، نمل، اضطرابات اغتذائية
ثانوية)؛ يضاف إلى هذه الأعراض ارتعاش مقصود
intention tremor ، خلال اغتذائية الأطراف، فقدان
القدرة على المشي أو العمل يختلف من مريض إلى
آخر ويبدأ عادة ابتداءً من العقد الثالث من العمر؛ في
بعض الحالات الإفرادية فرط عدد الكريات الحمر
polycytaemia ، proteinuria ، شلل عضلات
العينين، جحوظ exophthalmus ، ضمور
العصب البصري، حذب kyphosis و جنف
scoliosis . هذا المرض يميل عادة إلى الأزمات،
ويصيب في الغالب الرجال، كما أنه منتشر بشكل
واسع (في أوروبا 2.500 - 50.000 : 1) . العلاج

الأصابع الكبيرة للقدم أو القدم كلها. يصيب غالباً
الرجال.

Charcot (II) - Syndrome

Sclerosis lateralis amyotrophica,
syndromus Yong, morbus Charcut.

الإصابة التنكسية للأعصاب الحركية المحيطية
والمركزية مع علامات شلل العضلات (تصلب جانبي
ضموري عضلي) : في البداية ضعف وضمور
عضلات الأصابع الصغيرة لليدين، بعد ذلك ضمور
عضلات الساعدين والعضدين، في نفس الوقت
الشكوى من أعراض تشنجية، إصابة الحزمة الهرمية
tractus pyramidalis وزيادة المنعكسات الوترية
للقدمين؛ في الأطراف المصابة تكون الشكوى غالباً
من نمل، شعور بالبرودة، ألم وتشنج عضلي. هذا
المرض يتطور بشكل سريع. عندما تضمّر عضلات
الوجه والرقبة يفقد المريض القدرة على رفع الرأس ،
كما تزول إيماءة الوجه mimica ، فيما بعد يحصل
خلل في عمليتي البلع والتبول، وغالباً ضحك وبكاء
وسواسي.

Charcot (III) - Syndrome

Morbus Charcot, arthropathia tabica,
arthropathia neurotica, osteoarthropathia
tabetica.

مرض العظام والمفاصل ذات الطابع التنكسي
degenerativus السغلي dystrophicus :
تنكس الغضاريف، تضخم وفرط تنسج أجزاء منفردة
من المفاصل، تشظي عظمي داخل المفاصل،
ارتشاحات ضمن التجويف المفصلي، كسور داخل
مفصلية، زوائد عظمية، كسور تلقائية للعظام الطويلة،
استرخاء المفاصل وفقدان الحس يزيدان من خطورة
الإصابات الرضية. يلاحظ في حالات الضنى الظهري
tabes dorsalis ، الداء السكري وتكهف النخاع
الشوكي syringomyelia .

Charcot (IV) - Syndrome

Trias Charcot.

ثلاثي الأعراض الرئيسية التالية للتصلب المنتشر
sclerosis disseminata : ارتعاش مقصود

التشخيصية - هلوسة نظرية مركبة واحدة على الأقل خلال الأسابيع الأربعة الأخيرة، أكثر من أربع أسابيع بين الهلوسة الأولى والهلوسة الأخيرة، غياب هلوسات الأعضاء الحسية الأخرى، غياب خداع الذات، الإدراك الكامل أو الجزئي للطبيعة غير الحقيقية لهذه الهلوسات.

Charlevoix - Syndrome

Charlevoix إحدى المقاطعات الكندية التي سمي هذا التناذر باسمها، وهو مرض وراثي ناتج عن corpus-callosum-agenesia : خزل رباعي ، ptosis ، brachycephalus ، quadriparesis ، oligophrenia ، strabismus ، اعتلال عصبي حركي متفاقم. (الشكل ٩٨).



Charlin - Syndrome

Neurologia nasociliaris, syndromus nervi ethmoidalis anterioris, Charlin Carlos (ولد ١٨٨٥) - طبيب عيون تشيلي.

ألم العصب الهدبي الأنفي اللانموزجي الناتج عن التهاب الجيب الغربالي: آلام شديدة في الزاوية الأنسية للعين تنتشر إلى ظهر الأنف، تورم أحادي الجانب، فرط حساسية وزيادة إفراز الغشاء المخاطي للأنف، احتقان صلابة العين، التهاب القرنية والجسم الهدبي iridocyclitis ، تجمع الصديد في الخزانة الأمامية للعين hypopyon ، التهاب القرنية keratitis ؛ بعد تخدير الغشاء المخاطي للأنف تزول كافة هذه الأعراض.

Charlot - Syndrome

Macroglobulinaemia africana.

محافظ وجراحي، يلاحظ عند هؤلاء المرضى فرط حساسية لمركب ال vincristin . (الشكل ٩٧).



Charcot - Marie - Tooth - Syndrome

► Charcot - Marie syndrome.

Charcot - Marie - Tooth - Hoffman - Syndrome

► Charcot - Marie syndrome.

Charcot - Weis - Baker - Syndrome

Carotis sinus-syndrom, Kollaps-Syndrom (G)

Charcot Jean Martin (١٨٢٥ - ١٨٩٣) - طبيب صحة فرنسي، Weis Soma (١٨٩٨ - ١٩٤٢)، Baker James - طبيب أمريكي.

نوبة الأعراض الناتجة عن الضغط على منطقة الجيب السباتي sinus caroticus : صداع مفاجئ مع رآرة في العين، ضجيج في الرأس والأذنين، ألم في منطقة القلب، خفقان قلب، توقف القلب عن الانقباض لفترة مؤقتة، انقلاب كامل لمحور القلب مع تغيير موجة T على مخطط القلب الكهربائي، زلة تنفسية، شعور بالخوف، فقدان وعي، شلل عارض للأطراف؛ يمكن لهذه الأعراض أن تظهر أيضاً عند الدوران المفاجئ للرأس.

CHARGE - Association

► Hall - Hittner syndrome.

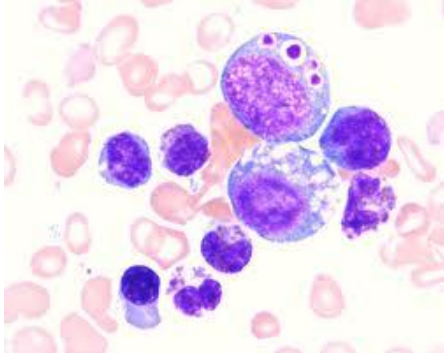
Charles - Bonnet - Syndrome

مجموعة من الهلوسات النظرية المعقدة عند الأشخاص السليمين من الناحية النفسية. اعتقد لفترات طويلة بندرة هذا التناذر، لكن تم التأكد فيما بعد من الانتشار الواسع له عند الأشخاص المسنين الذين يشكون بشكل خاص من ضعف النظر. المعايير

Chediak - Higashi - Syndrome

Morbus Chediak-Higashi, anomalia
Steinbrinck-Beguez-Cesar, syndrom
Beguez-Cesar, Steinbrinck - Higashi
syndrome, Griscelli syndrome.

Chediak Moises - طبيب عامل في كوبا، Highasi
O. - طبيب ياباني.



مرض استقلابي نادر مع تشوه الكريات البيض وخلل في التصبغ (وراثه جسمية متنحية) : نقص تصبغ عام، سغل dystrophia صباغي (الجلد شفاف وفاتح اللون، الشعر جاف فاتح اللون وخفيف، قزحية العين فاتحة اللون، في الغالب فرط تصبغ أجزاء الجلد المعرضة للضوء)، nystagmus ، الميل لتكون إبتانات تقيحية ناكسة، فرط تعرق عام hyperhidrosis ، كبر حجم البطن، ضخامة كبدية طحالية، نقص إفراز الدمع، فقر دم، نقص عدد الكريات البيض والصفائح والمعدلات والكريات الحمر، تشوه حبيبات الكريات البيض (المعدلات والمفاويات)، تحوصل سيتوبلازما خلايا نقي العظم البيض البدئية واحتواؤها على مكونات نوعية خاصة حمضية، اعتلال أعصاب محيطي؛ انخفاض تركيز الأنزيمات الليزوسومالية ضمن الكريات البيض؛ ارتفاع تركيز الزنك في البلازما والكريات الحمر والكريات البيض، ارتفاع تركيز AMP ضمن الخلايا، انخفاض القدرة على قتل الجراثيم ضمن الخلايا، انخفاض قدرة الجذب الكيميائية للخلايا. الإنذار سيئ. سجل من هذا المرض حتى الآن أكثر من ١٠٠ حالة في أوروبا واليابان بالدرجة الأولى. العلاج : الصادات

Charmot G. - طبيب فرنسي.

أحد أشكال وجود الغلوبولين ذات الوزن الجزيئي العالي في الدم macroglobulinaemia ذات المنشأ الالتهابي : شعور بالتعب، شحوب، ضخامة طحالية خفيفة (أحياناً)، العقد للمفاوية غير متضخمة، كما لا توجد علامات نحيزة نزفية diathesis haemorrhagica ؛ في الدم - فقر دم، ارتفاع للمفاويات والحمضات، ارتفاع الغاماغلوبولين، بنتقل الدم يلاحظ وجود الغلوبولين ذات الوزن الجزيئي العالي؛ نقي العظم - ارتفاع عدد للمفاويات والخلايا البلازمية الارتكاسي. الإنذار جيد نسبياً. يصادف فقط في وسط أفريقيا.

Chassaigac - Syndrome

Paralysis Chassaigac, pronatio dolorosa.
Chassaigac Charles Marie Edouard (١٨٠٥ -

١٨٧٩) - جراح فرنسي.

خذل كاذب ناتج عن التواء اليد عند الأطفال الصغار : عدم القدرة على تحريك اليد التي تمتد مسترخية بوضعية الكعب، مع ألم شديد جداً بالحركات المنفصلة. الإنذار جيد.

Chavany - Brunhes - Syndrome

Chavany J. A. - طبيب فرنسي.

مجموعة علامات مرضية عصبية نفسية، غالباً ذات طابع وراثي ناتجة عن نكس منجل الأم الجافية flax cerebri : صداع دائم، يزداد أحياناً بشكل نوب شديدة، شعور سريع بالتعب، أعراض عصبية نباتية مختلفة، شعور بالنعاس و (أو) القلق الليلي. تزداد هذه الأعراض أثناء الشدة العاطفية، التعب أو عدم حركة الرأس لفترة طويلة. بالاختلاف عن تنادر Fanconi-Albertini-Zellweger لا يلاحظ وجود خلل في الاستقلاب أو اعتلال عظام شبه كساحي.

Cheadle - Morbus

► Moeller - Barlow syndrome.

Cheadle - Moeller - Barlow - Syndrome

► Moeller - Barlow syndrome.

السفلي أكثر من عظام الفك العلوي يعطي الخدود شكلاً كروياً مميزاً، يلاحظ في أغلب الحالات أيضاً وجود كيسات على الأضلاع الأمامية، في وضعية الهدوء يكون التحديق نحو الأعلى قليلاً، الميل إلى السقوط المبكر، وغالباً التوضع غير الصحيح للأسنان، أحياناً تلاحظ ضخامة عقد لمفاوية ناحية غير مؤلمة، بعد سنتين إلى ثلاث سنوات من تفاقم الحالة يستقر وضع المريض، ويبدأ بالتحسن حتى بلوغ العقد الثالث من العمر. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٩ تم تسجيل ما يزيد عن ٩١ حالة في المراجع العالمية. العلاج : في حالة الإعاقة الوظيفية يتم التصحيح الجراحي للفكين، المراقبة والمتابعة من قبل طبيب الأسنان.

Chevalier - Jackson - Syndrome Bronchitis septica.

التهاب القصبات الشديد المتطور بشكل عنيف والناجم عن مسببات مختلفة (الفيروسات، المكورات العنقودية، المكورات العقدية، المكورات الرئوية... الخ) : سعال شديد في البداية جاف ثم يتحول إلى منتج، حرارة متقطعة (أحياناً تأخذ الشكل الدائم)، حالة انتانية شديدة. الإنذار سيئ.

CHH - Syndrome

► McKusick syndrome.

Chiari - Frommel - Syndrome

Morbus Frommel, atrophia uteri puerperalis.

Chiari J. - طبيب توليد ألماني، Frommel Richard Julius Ernst (١٨٥٤ - ١٩١٢) - طبيب نسائية ألماني.

ضمور الجهاز التناسلي في مرحلة ما بعد الولادة : ضمور الرحم، تأخر الإدرار، غياب الدورة الشهرية، ألم في المنطقة العجزية ينتشر إلى الساقين، صداع، غالباً حالة اكتئاب ونوم مزعج، في البول انخفاض تركيز الهرمون المنشط للإباضة FSH ؛ أحياناً يمكن العثور على ورم غدي في الغدة النخامية مع علامات الأক্রوميغاليا أو بدونها.

الحيوية، الغلوبولينات المناعية والكورتيزونات تعطي نتائج نجاح مختلفة، زرع نقي العظم يؤدي إلى نتائج جيدة خاصة بإطالة عمر المريض وإنقاذ حياته. (الشكل ٩٩).

Chemke - Syndrome

► Walker - Warburg syndrome.

Cheney - Syndrome

Acroosteolysis, Hajdu - Cheney syndrome.

Cheney W. D. - طبيب أشعة أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية تصيب الهيكل العظمي (وراثية جسدية متتحة أو قاهرة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة المتأخرة وندراً قبل أو بعد ذلك، ظهور تقرحات على القدمين في مرحلة الطفولة المتأخرة، تؤدي فيما بعد إلى انحلال وتشظي العظام تحتها، يلي ذلك التئام هذه التقرحات وتكون ندبات مسببة تشوه القدمين. الإصابة عادة أحادية الجانب، وتظاهر بشكل ترقق عظام عام وشديد، تشوهات عظمية مختلفة الشكل غالباً ما تؤدي إلى كسور في الفكين والفقرات وأصابع اليد، يضاف إلى ذلك قصر القامة، تأخر تعظم دروز الجمجمة والسقوط المبكر للأسنان. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٤٨ تم تسجيل ما يزيد عن ٤٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج عرضي ودون نتائج مرضية.

Cherchewski - Syndrome

انسداد الأمعاء الشللي عند مرضى الوهن العصبي.

Cherubismus - Syndrome

شيروفيم هو في الأساطير اليهودية والمسيحية واحد من أعلى مراتب الملوكية؛ أعطي التناذر هذا الاسم بسبب الشبه بين وجه هؤلاء المرضى وبين وجوه الشيرو فيم.

تتاذر الوجه الشبيه بالشيروفيم - سوء تنسج الفكين الليفي الوراثي عند الأطفال (وراثية جسدية قاهرة) : يبدأ هذا المرض في مرحلة الطفولة المبكرة، حيث يكون وجه المريض مميزاً - سوء التنسج الكيسي الليفي مع التسمك الذي يصيب غالباً عظام الفك

China - Syndrome

مصطلح يشير إلى الدور الاقتصادي الهائل الذي تلعبه الصين على المستوى العالمي مرافق بالزيادة الهائلة في عدد السكان مع عدم القدرة على توفير الظروف والشروط الملائمة لتنظيم مثل هذا التضخم الهائل. ٧٠٠ مليون صيني لا يحصلون على الماء النقي للشرب، ونصف المنشآت الصناعية الكيميائية البالغ عددها ٧٥٥٥ تهدد بحدوث كارثة تلوث بيئية ضخمة، إضافة إلى أن ٨٠ % من المعامل والمصانع موجودة في أماكن مزدحمة جداً بالسكان... الخ؛ هذا العملاق الصيني مهدد بالخطر الشديد، ولذلك لا عجب أن يوصف هذا الوضع بالمتلازمة الصينية.

China - Restaurant - Syndrome

بكلوتامات الصوديوم المضافة إلى الأطعمة : وهن، تسرع ضربات القلب، تعرق، غثيان، هذه الأعراض تزول بعد ١ - ٢ ساعة دون علاج؛ ارتفاع صوديوم المصل وانخفاض البوتاسيوم ضمن الخلايا.

Cohnheim - Morbus

► Hodgkin syndrome.

Chotzen - Syndrome

Saethre - Chotzen syndrome

Cotzem F. - طبيب أطفال ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية قاهرة) : تدبب قمة الرأس (تسفط الرأسacrocephalia)، عدم تناظر الفكين، حول strabismus ، أنف طويل ونحيف، التصاق أصابع اليد الثانية والثالثة، وأصابع القدم الثالثة والرابعة، hypertelorismus .

Christensen - Krabbe - morbus

► Alpers syndrome.

Christian - Syndrome

► Hand - Schüller - Christian syndrome.

Christmas - Morbus

► Hhemophilia B.

Christmas tree - Syndrome

Christ - Siemens - Touraine -

Syndrome

Syndrom Siemens, anhydrosis hypotrichotica, dysplasia ectodermalis hereditaria, syndrom Jacquet.

Chiasma - Syndrome

ضمور منطقة تصالب الأعصاب البصرية الناتج عن الضغط مع ما ينتج عن ذلك من خلل نصفي للساحة البصرية؛ شعاعياً تلاحظ تغيرات sella turcica أو محيطها؛ عند حدوث التغيرات في منتصف chiasma يحدث bitemporale heteronome hemianopsia ؛ العلامات المميزة لورم ما تحت المهاد hypothalamus .

Chilaiditi - Syndrome

Symptom Chilaiditi, interpositio hepatodiaphragmatica.

Chilaiditi Demitrius - طبيب ألماني.

الشذوذ الطبوغرافي للأعضاء الغليظة (وفي أحيان كثيرة الأمعاء الدقيقة أيضاً) : توضع الانحناء الأيمن للكولون بين الحجاب الحاجز والكبد. يمكن لهؤلاء المرضى أن يشكوا من بعض الأعراض السريرية، لكن ليس دائماً، وتشمل نفخة، ألم في أعلى البطن يزداد نهائياً وينعدم بوضعية الاستلقاء، فقدان شهية، إمساك وتجمع غازات، على صورة الصدر الشعاعية يلاحظ غالباً تجمع للغاز بين قبة الحجاب الحاجز وظل الكبد، العروة المعوية تتوضع بشكل واسع نحو الخلف. (الشكل ١٠٠).



CHILD - Syndrome

Congenital Hemidysplasia with Ichthyosiform Erythroderma and Limb.

► Conradi - Hünemann syndrome.

Chudley - Lowry - Hoar - Syndrome

مرض وراثي مرتبط بالكروموزوم X يتراقد بتأخر عقلي شديد ويتشوهات وجهه : قزامة، بدانة خفيفة، hypogonadismus ، وجه مميز مع تضيق الناحيتين الصدغيتين، فتحتا عيون لوزنتا الشكل، تسطح ظهر الأنف، قصر الشفة العليا، macrostomia .

Chudley - McCullough - Syndrome

مرض وراثي (وراثته صبغيه جسمية متنحية) : صمم، hudocephalus (انسداد foramen) (Munro) .

Churg - Strauss - Syndrome

Angiitis allergica granulomatosa.

Churg Jacob (ولد ١٩١٠) ، Strauss Lotte (ولد ١٩١٢) طبيبان أمريكيان .

أحد أشكال الالتهاب العقدي ليرانية الشريان periarteriitis nodosa : وصف تشارج وشتراوس ١٩٥١ ، ١٤ حالة لشكل خاص من الالتهاب الوعائي المتنخر المنتشر ، الذي يوجد عند مرضى الربو القصبي . Churg أشار مجدداً بعد ذلك ١٩٦٣ الى السبب الأرجح لهذا المرض وشدد على كثرة الحمضات المرافقة . بالإضافة إلى الانتشاح الرئوي مع كثرة الحمضات يمكن أن تصاب الكليتان أيضاً وعلاوة على ذلك وفي أغلب الأحيان الجلد بالحماميات أو النزف . تضغى على الصورة السريرية مظاهر الربو القصبي، التهاب الأوعية الرئوية المرافق لتصلب رئوي متصاعد، ألم في البطن، ارتفاع توتر شرياني، ارتفاع دوري في درجة الحرارة حتى ٣٨ - ٣٩ درجة مئوية، أحياناً ألم في المفاصل والعضلات؛ غالباً ما تترافق بحبيبوم أنفي (تناذر فيغينر)، ارتفاع الحمضات في الدم ونقي العظم، ارتفاع الكريات البيض، ارتفاع سرعة التثقل، ارتفاع الغلوبولين المناعي E و G في المصل، ارتفاع عدد الكريات الحمر في البول، بروتين البراز إيجابي، في خزعة الرئة - بؤر تنكز تليفية، حبيبومات إضافة إلى ارتشاحات بالحمضات. إن المعالجة بالسنتيرويد القشري و الفوسفاميد الحلقي يمكن

Christ J. - طبيب ألماني، Siemens Hermann ، Werner (١٨٩١ - ١٩٦٩) - طبيب جلدية ألماني، Touraine Henri (١٨٨٣ - ١٩٦١) - طبيب جلدية فرنسي .

مجموعة الأعراض الناتجة عن تشوه الوريقة الجنينية الخارجية (وراثته جسمية متنحية أو قاهرة) والتمثلة بنقص تنسج مكونات الجلد والأغشية المخاطية في الجهازين التنفسي والهضمي : احتباس العرق anhidrosis ، قلة نمو الشعر hypotrichosis ، غياب أو سوء نمو الأسنان anodontia ، hypodontia ، بروز فك سفلي كاذب pseudoprogenia ، أنف سرجي، بروز الجبين، سماكة الشفاه، رقة وتجعد الجفون، ضعف نمو الرموش والحواجب، تشوهات صباغية (شحوب حواف الوجه)، ضعف نمو غدد الجلد الزهمية glandula sebacea غالباً ما يؤدي إلى الأكرزما، أما ضعف نمو الغدد العرقية فيؤدي إلى عدم تحمل ارتفاع درجة الحرارة الخارجية، فرط ارتفاع درجة الحرارة hyperpyrexia ، النمو الفيزيائي والعقلي طبيعيين، علامات الوجه المميزة تجعل جميع هؤلاء المرضى متشابهين من ناحية الشكل، فرط تقرن راحة اليدين وأخمص القدمين، سغل أطراف اليدين والقدمين، androtropism . يصيب الذكور بنسبة أعلى بكثير من الإناث. (الشكل ١٠١) .



ان يؤدي إلى هجوع طويل الأمد؛ الإنذار سيئ.
(الشكل ١٠٢).



Circadian - Syndrome

Jet-travel syndrome.

العلامات المرضية الإنباتية الملاحظة عند المسافرين لمسافات طويلة بالطائرات يومياً من الشرق إلى الغرب أو من الغرب إلى الشرق والنااتجة عن تغير الرتم اليومي circadian rhythmus .

Citelli - Syndrome

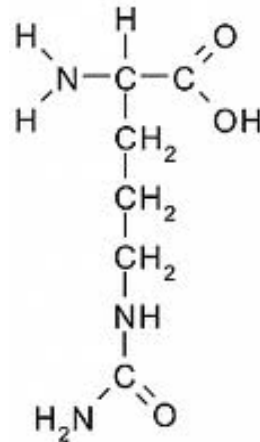
(١٨٧٥ - ١٩٤٥) Citelli Salvatore

طبيب أنف أنن حنجرة إيطالي.

مجموعة علامات مرضية مميزة، عند المرضى المصابين بزوائد أنفية أو التهابات جيوب مزمنة : تأخر عقلي، ضعف القدرة على التركيز، عدم استقرار النوم أو أرق insomnia.

Citrullinuria - Syndrome

Citrullinemia.



مرض وراثي استقلابي (وراثه صبغية جسدية متنحية) ناتج عن الضعف الشديد في فعالية اصطناع ال argininsuccinat في الأرومات الليفيّة fibroblast (الكبد والكليتين) وفي الخلايا الدموية مما يؤدي في النتيجة إلى تجمع ال citrullin في الدم والبول وبالتالي إلى النقاط البروتينات، وتكون hyperammonemia (النمط التقليدي I و III) الذي يؤثر سميّاً على الجملة العصبية المركزية؛ ثانويّاً وبسبب الخلل في إعادة الامتصاص في الكليتين يحصل بيلة حمضمينية aminoaciduria ؛ عند البالغين يلاحظ النمط II والذي يتميز بتكون البروتين citrin . تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال الأسابيع الأولى من العمر (النمط I و III) على شكل نوبات شبه صرعية وسباتية، هجمات من الإقياء، إعاقة متفارقة و oligophrenia . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٢ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٠٠ حالة. العلاج : حمية غذائية فقيرة بالبروتينات، في الحالات الشديدة rehydration .

Clarke - Syndrome

Clarke -Howel -Evans -McConnel Syndrome.

Clarke Cyril Astley (ولد ١٩٠٧) - طبيب بريطاني وباحث في علم الوراثة.

التلازم الوراثي لتقرن keratosi راحة اليدين وأخمص القدمين مع سرطان المري (وراثه جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الجلدية خلال العام الأول من العمر، أما سرطان المري فيظهر بعمر ٣٠ - ٦٠، يترافق ذلك غالباً مع فتق مري منزلق.

Clarke - Hadfield - Syndrome

► Andersen syndrome.

Clarke - Howel - Evans - McConnell Syndrome

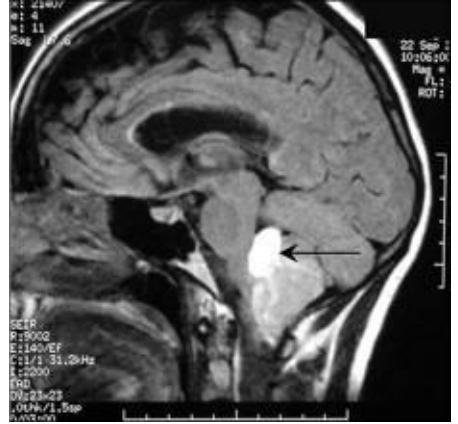
► Clarke syndrome.

Claude - Syndrome

Syndromus inferior nuclei rubri, Claude - Loyez syndrome.

(١٨٦٩ - ١٩٤٦) Claude Henry Charles Jules

- طبيب عصبية و نفسية فرنسي.



فالج متغاير hemiplegia alternans نتيجة إصابة الجزء السفلي من N. ruber : شلل العصب المحرك للعين nervus oculomotorius والعصب البكري (العصب الرابع) nervus trochlearis في نفس الجهة، لاتأثر asynergia و خدر نصفي في hemianaesthesia في الجهة المقابلة، عسر الكلام dysarthria. (الشكل ١٠٣).

Claude Gougerot - Syndrome

► Falta syndrome.

Claude - Loyez - Syndrome

► Claude syndrome.

Clay shoveller's fracture (E)

► Schmitt syndrome.

Cleaves - Syndrome

التموت العقيم للتوء الأخرمي apophysis acromialis .

Clerambault - Syndrome

Erotomania.

- (١٨٧٢) Clerambault Georges Gatian de

١٩٣٤) - طبيب نفسية فرنسي.

تلازم الهذيان العشقي العنادي مع أفكار الشعور بالعظمة. يمكن تمييز ثلاث مراحل: التفاوضية (الحب)، التفاوضية (القرف والاشمئزاز، العدائية، الاتهامات غير المبررة)، ومرحلة الحقد والكراهية (الاتهامات، رسائل مهمة التوقيع، التهديد، إضافة إلى الفضائح).

Clere - Levy - Cristesco - Syndrome

Lown -Gannong - Levine syndrome.

Clere Antonin (١٩٥٤ - ١٩٧١) - طبيب قلبية

فرنسي، Levy R., Cristesco C. - طبيبان فرنسيان.

مجموعة أعراض قلبية مرافقة لعلامات مرضية على مخطط القلب الكهربائي: قصر مسافة PQ (أقل من 0,1 ثانية)، الجزء السفلي من مركب QRS غير عريض (بالاختلاف عن تناذر WPW)، سريراً تسرع قلب نوبي (لكن أقل مما يلاحظ في تناذر WPW).

Clifford - Syndrome

► Ballantyne - Runge syndrome.

Clough - Richter - Syndrome

Cryoglobulinaemia, pseudo-Raynaud syndrome, Raynaud - Leriche syndrome.

Richter (ولد ١٨٨٨)، Clough Mildred Clark

Ina M - طبيبان أمريكيان

كربولوجيو بيولينية الدم : يظهر هذا المرض بعمر ٥٠ - ٧٠ عاماً بشكل شعور بالبرد، ألم وتتميل في نهايات الأطراف العلوية، يزداد بتعليق وإرخاء اليدين نحو الأسفل. هذه الأعراض تسبق غالباً ازرقاق أطراف متقطع مع قشعريرة. من العلامات المميزة تغير لون الجلد على ثلاثة مراحل - شحوب، ازرقاق، ومن ثم احمرار. في الدم: فقر دم انحلاي، hypercryoglobulinaemia أحياناً حتى ١٠ % (١٠ غرام بالمائة)، ارتفاع سرعة التثقل. يترافق هذا المرض غالباً مع التهاب شغاف القلب الإنتاني، تشمع الكبد، سركومة لمفية lymphosarcoma، داء الالبيضاض اللمفي lympholeucosis والأمراض الغرائية collagenosis، androtropism .

Clouston - Syndrome

► Basan syndrome.

Cloverleaf skull syndrome (E)

► Holtermüller - Wiedemann syndrome.

Clutton - Syndrome

Morbus Clutton, clutton s joint

Clutton Henry Hugh (١٨٥٠ - ١٩٠٩) - جراح

انكليزي.

الفصال الاستسقائي hydrarthrosis المتناظر

المصادف بشكل نادر عند الأطفال المصابين بداء السفلس الولادي : وذمة غير مؤلمة، متناظرة، تتطور

الذكاء. يلاحظ عند اليافعين وحتى عند الرجال الأصحاء تماماً. (الشكل ١٠٥).



Cobb - Syndrome
Angiomatosis medulloctanea

Cobb Stanley - طبيب انكليزي.

مجموعة تشوهات خلقية تصيب الأوعية الدموية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تشوهات وعائية شريانية وريدية في الجلد وفي مناطق الجسم المختلفة، وكذلك في القناة الشوكية والمخ، حالات مهددة للحياة ناتجة عن تمزق الأوعية وعن الانضغاطات (paraplegia ، hemiparesis ، نزوف)؛ التشوهات التكيفية الدماغية يمكن أن لا تترافق بأعراض، لكن عند ٥٠ % من المرضى يمكن، وبعد العقد الرابع من العمر حصول مضاعفات على شكل نوبات صرعية، شقيقة، نزوف دماغية مهددة للحياة، ميل للسكتات الدماغية إضافة إلى مجموعة من الأعراض العصبية الأخرى المختلفة، أورام وعائية دموية haemangioma في الأم الحنون pia mater للنخاع الشوكي، شامات على أجزاء الجلد المختلفة، تأخذ تعصيبها من الجذور العصبية التي تخرج من النخاع الشوكي على مستوى الأورام الوعائية الدموية المذكورة أعلاه. incidence : 1 : 150 - 1 : 250 . العلاج : استئصال بؤر الإصابة عندما يكون ذلك ممكناً، العلاج بالليزر والأشعة كبدل ممكن للعلاج الجراحي. (الشكل ١٠٦).

بيبطه وخاصة في مفصلي الركبتين والمرفقين، الحرارة طبيعية، التهاب كبد بارانشيمي منتشر، تغيرات في الأسنان ، ضعف السمع ، إضافة إلى أعراض السفلس الولادية الأخرى. (الشكل ١٠٤).



COACH - Syndrome

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : Cerebellar and vermis- Ataxia ، Oligophrenia ، hypo/aplasia ، Hepatic-fibrosis ، Colobom ، قصور كلوي. سجل من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن أربع حالات.

COATS - Morbus

► Norrie syndrome.

Coats - Syndrome

Retinitis exudativa externa, retinitis haemorrhagica externa, morbus Coats

Coats George (١٨٧٦ - ١٩١٥) - طبيب

عيون انكليزي.

أحد أشكال اعتلال الشبكية retinopathia وهو مرض وراثي (autosomal recessive) : مجموعة من البؤر النزفية و الانتباجية الواسعة رمادية اللون في شبكية العين، أحياناً انفصال شبكية ablatio retinae؛ يلي ذلك زرق ثانوي glaucoma secundarium، التهاب قزحي هديبي iridocyclitis، ساد cataracta، وعمى، يترافق هذا المرض مع ضعف عضلي وتأخر بمستوى

قزمي غير متناسق، أيدي وأرجل طويلة، قفص صدري برميلي الشكل، حذب شديد، وازدياد طول جسم الفقرات، ملامح وجه مميزة (توضع غائر للعينين، بروز الفك العلوي إلى الأمام أو ما يسمى بالفقم prognathia)، تسمك الجلد الحساس غالباً للأشعة فوق البنفسجية، سوء نمو الأذنين، ضعف أو فقدان السمع، قلة التعرق hypohidrosis، التهاب شبكية مخضب منتشر retinitis pigmentos، رجفان أيدي واضح، انخفاض مستوى الذكاء، microcephalia، hypogonadismus، ميل إلى تسوس الأسنان، شيخوخة مبكرة مع تصلب شرايين arteriosclerosis. مخبرياً: حمض كلوي، انخفاض التصفية الداخلية للكرياتينين، ارتفاع β -globuline و lipoproteine و الأنسولين في المصل، هرمون النمو طبيعي؛ شعاعياً: تسمك القحف fornix cranii ونهايات سلاميات الأصابع. الصورة السريرية الكاملة للنمط التقليدي (typ CSA) تظهر حتى عمر العشر سنوات وهؤلاء المرضى يموتون في العقد الثاني من العمر. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٤٠ حالة. العلاج: الحماية من الأشعة (الضوء) والعلاج العرضي. (الشكل ١٠٧).



Cochrane - Syndrome

Cochrane W. A. - طبيب أطفال انكليزي. تشوه وراثي استقلابي، ينتقل بصفة جسدية متنحية (autosomal recessive)، ويظاھر بنقص سكر الدم المحرض بإدخال الليتسين: العلامات المرضية الأولى تظهر في غضون الأشهر الأولى من العمر، بشكل امتناع عن تناول الطعام، هيجان، تعرق شديد، إقياء، إمرار وجه يتأوب مع شحوب، تشنجات إرتجاجية convulsio clonica ومتوترة convulsio tonica؛ سوء الحالة العامة للمريض تبدأ عادة بعد تناول طعام غني بالبروتينات (حليب، بيض، لحوم، سمك)؛ سكر الدم على الريق طبيعي، إعطاء الليتسين يؤدي إلى انخفاض سكر وزيادة انسولين الدم بشكل حاد وشديد. الإنذار سيئ، انخفاض سكر الدم الشديد يؤدي غالباً إلى الوفاة، أما الامتناع الطويل عن تناول البروتينات من أجل الوقاية فيؤدي إلى الأعراض المميزة لنقص البروتينات (الجوع البروتيني).

Cockayne - Syndrome

Nanismus progeroides, Syndromus Neill-Dingwall, Trisomia.

Cockayne Edward Alfred (١٨٨٠ - ١٩٥٦)

- طبيب عيون بريطاني.

مجموعة أعراض عائلية وراثية تنتقل بصفة جسدية متنحية (autosomal recessive): تظهر الأعراض الأولى عند الولادة (typ CSB) و من العام الثاني من العمر أو بعد ذلك حتى مرحلة البلوغ (typ CSA و typ CSC)، وذلك على شكل نمو

تشنجية والتهابية، cutis laxa ، kyphoscoliosis ،
 ، coax valga ، صغر القامة، كبر اليدين، صعوبة
 سمع . شعاعياً - أصابع أبقراطية، صدر الدجاجة
 pectus carinatum . وصف للمرة الأولى عام
 ١٩٦٦ ومنذ ذلك التاريخ تم تسجيل ما يزيد عن
 ١٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : معالجة
 فيزيائية، لا يوجد علاج نوعي. (الشكل ١٠٨).

Coffin - Siris - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
 متنحية) : قزامة، نقص توتر عضلي مختلف
 الدرجات، microcephalus ، نقص تنسج أو لا
 تنسج aplasia السلاميات الأخيرة والإصبع الخامسة
 في اليدين، وغالباً أيضاً في القدمين، نقص تنسج
 الأظافر، أنف سميك وقصير، ندرة شعر الرأس مع
 تشعر عام زائد oligophrenia ، hypertrichosis ،
 : أعراض أخرى : choanalatresia ، شرم الحنك،
 ميل للإصابات الالتهابية. منذ اكتشاف هذا المرض
 للمرة الأولى عام ١٩٧٠ تم وصف ما يزيد عن ٦٠
 حالة. العلاج : لا يوجد علاج نوعي.
 (الشكل ١٠٩).



Coffin - Siris - Wegienka - Syndrome

► Coffin - Lowry syndrome.

COFS - Syndrome

► Cerebro-Oculo-Facio-Skeletal syndrome.

CODAS - Syndrome

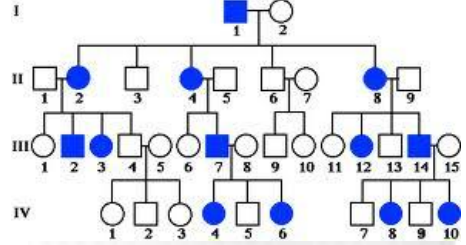
► Cerebro-Oculo-Dento-Ariculo-Skeletal syndrome.

Coffin - Lowry - Syndrome

Coffin - Siris - Wegienka syndrome.

Coffin G. S., Lowry R. B.

أمريكيان.



مجموعة تشوهات خلقية وخاصة oligophrenia
 تنتقل وراثياً بصورة قاهرة ومرتبطة بالكروموزوم X :
 تأخر مستوى الذكاء oligophrenia ، شكل وجه
 مميز (كبير حجم الجزء الدماغى من الجمجمة مع
 صغر نسبي لحجم الجزء الوجهي منها، توضع عكس
 منغولي لمحور العيون، زيادة عرض قاعدة الأنف مع
 telecanthus ، أنف الملاك، أذنين كبيرتين، شفاه
 ممتلئة، ptosis ، فم كبير ومفتوح، تسنين قبل الولادة
 يلي ذلك تشوه توضع الأسنان إضافة إلى نقص
 عددها، بروز الجبهة، hypertelorismus) ،
 أصابع مخروطية الشكل، الميل إلى حدوث نوبات

الأولى عام ١٩٥٢ تم وصف ما يزيد عن ٥٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : غير معروف.

Cohen - Syndrome

Mirhosseini - Holmes - Watson syndrome.



مجموعة إعاقات خلقية وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحية) : الطفل المولود يكون طبيعياً، إعاقة في التطور النفسي الحركي وفي القدرة على الكلام، تأخر نمو الجمجمة، microcephalus ، نقص التوتر العضلي، strabismus ، chorio-retinal- dystrophia ، إضافة إلى تشوهات عينية أخرى يمكن أن تؤدي إلى العمى، شكل وجه مميز ناتج عن توضع عكس منغولي لمحور العين، نقص تنسج الفك العلوي مع ما يرافقه من توضع شاذ للأسنان، قصر النثرة philtrum ، فم مفتوح مع بروز القواطع، نحافة اليدين والقدمين مع نحافة وزيادة طول الأصابع والأظافر، بدانة منطقة الجذع، striae distensae ، نقص خفيف في عدد الكريات البيض والعدلات يؤدي إلى زيادة التعرض للإصابات الإنثائية، غالباً قصر القامة، pubertas tarda ، fertility عند الذكور (ممكن)، oligophrenia . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٣ تم وصف ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض، التصحيح الجراحي

Cogan (I) - Syndrome

Keratitis interstitialis nonsyphilitica

- Cogan David Glendenning (ولد ١٩٠٨)

طبيب عيون أمريكي.



التهاب قرنية خلالي keratitis interstitialis مرافق بأعراض غياب وظيفة العصب السمعي (العصب الثامن nervus vestibulocochlearis) على خلفية التهاب أوعية جهاز مناعي ذاتي : تظهر الأعراض الأولى بعمر ١ - ٣ سنوات على شكل فقدان أو ضعف بصر ناتج عن التهاب قرنية ناكس، صداع، ضجيج في الأذنين، ضعف السمع، ataxia ، nystagmus ، نوبات دوار، arthritis ، polychondritis . (الشكل ١١٠) .

Cogan (II) - Syndrome

Apraxia oculomotorica congenitalis, conjugate gaze paralysis syndrome.

اضطرابات حركة العين الأفقية الناتجة عن إصابات مرضية دماغية (إصابة الفصين الدماغيين الجبهيين ثنائية الجانب، خثار الجيب السهمي sinus sagittalis والأوردة السهمية، أورام منطقة الفص الجداري الأيمن... الخ) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأعوام الأولى من العمر، ليس باستطاعة المريض توجيه نظره إلى الجهة المناسبة، عند محاولة تعديل ذلك بدوران الرأس في الاتجاه المطلوب تزداد حركة دوران العين في الاتجاه المعاكس. أحياناً تكون هذه الأعراض ذات طبيعة وراثية، تنتقل بصفة جسدية متتحية (autosomal recessive) . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة

Condorelli - Syndrome

اضطراب الدورة الدموية الوريدية في القسم العلوي من الجسم لأسباب مختلفة (ارتفاع الضغط في الأوردة الكبيرة والأذينة اليمنى مع زيادة كمية الدم الواردة إلى القلب، ارتفاع الضغط الوريدي أو السمنة مع تواضع الشحوم بكميات زائدة في المنصف) : ركود دموي وريدي في القسم العلوي من الجسم بوضعية الاستلقاء، اضطرابات نوم وتنفس، في أحيان كثيرة يلاحظ ركود بابي مع حبن.

Congenital malformation of the feet with low body height - Syndrome (E)

مجموعة من التشوهات الوراثية (autosomal dominant) : talus-calcaneus-synostosis ، سوء تنسج dysplasia المفاصل المسؤولة عن القفد، تسطح القدم، سوء تنسج عظام الساقين.

Coniunctivo-urethro-synovialis - Syndrome

► Reiter syndrome.

Conn - Syndrome

Hyperaldoeteronismus primarius, Conn - Louis syndrome.

Conn Jerome W. - طبيب إنكليزي.

ارتفاع الألدوستيرون البطني، الناتج غالباً عن فرط تنسج hyperplasia وأورام قشرة الكظر : سوء الحالة العامة، إسهالات مائية، ضعف عضلي دوري حتى درجة الوهن العضلي الكامل adynamia ، تقلص عضلي (تكزز) رغم كلس الدم الطبيعي، ارتفاع توتر شرياني، زيادة التبول، لا توجد وذمات. مخبرياً - انخفاض بوتاسيوم الدم، ارتفاع بوتاسيوم البول، ارتفاع كلور الدم، انخفاض Mg^{++} المصل، ارتفاع Ph الدم، ارتفاع BE الدم، ارتفاع صوديوم المصل، نسبة Na^{+} / K^{+} في اللعاب والعرق والبول منخفضة، ارتفاع NH_4^{+} البول ، ارتفاع بروتين البول، غالباً تقلون الدم، ارتفاع تركيز الالدوستيرون في البول والدم، ارتفاع -18-aldosteron glucurnid في البول (لا يثبت بإعطاء شوارد الصوديوم أو desoxycorticosteron)،

للكفين، هرمون النمو أعطى نتائج جيدة في حالات قصر القامة. (الشكل ١١١) .

COIF - Syndrome

Congenital-Onchodysplasia(Index-Finger) أو سوء تنسج ظفر السبابة مع brachydactylia، وهو مرض وراثي ينتقل بصفة صبغية جسدية سائدة (atosomal dominant)، تمت دراسته بالدرجة الأولى من قبل الباحثين اليابانيين.

Cole - Carpenter - Syndrome

ترافق مجموعة من الأعراض التي سجلت للمرة الأولى عام ١٩٨٧ والتي تشمل : هشاشة العظام، hydrocephalus ، craniosynostosis ، علامات وجه مميزة وتراجع شديد في النمو .

Coleman - Syndrome

Coleman - Meredith syndrome.

Coleman Claude (ولد ١٨٧٩) - طبيب عصبية أمريكي.

مجموعة أعراض ما بعد رضية ناتجة عن الإصابة المشتركة للدماغ والجزء الرقبى من الفقرات والحزام العضدي.

Coleman - Meredith - Syndrome

► Coleman syndrome.

Coletti - Syndrome

شعاعياً: علامات التوسع وظهور حدود coecum كعلامة للتغمد المعوي invaginatio .

Comly - Syndrome

Well-water methemoglobinemia

Comly Hunter H. - طبيب أطفال أمريكي

ميتهيموجلوبينية methaemoglobinaemia الدم الحادة أو المزمنة عند الأطفال الرضع الذين تستخدم مادتي النيتريت أو النترات في تحضير طعامهم : زرقة رمادية، ارتفاع ميتهيموجلوبولين الدم، الدم المأخوذ من الوريد يكون ذات لون بني داكن، إسهالات بشكل دوري، غالباً ارتفاع عدد الكريات البيض.

Compartment - Syndrome

Concentration camp - Syndrome (E)

► KZ syndrome.

عسر تصنع (حثل) غضروفي ولادي نادر مع خلل تكلس طرف قصبية العظام metaphysis (مكان اتصال الكردوس بقصبية العظم) والمشاشة epiphysis ؛ هذا المرض وراثي (autosomal recessive) : تأخر نمو العظام الأنيوبية (قصر واحد أو اثنين من الأطراف ونادراً قصر الأطراف الأربعة) مع انحناءات، وتحدد في الحركة منذ الولادة، قصر السلاميات النهائية (الأخيرة)، بنية جسم مميزة للحثل الغضروفي، تمدد حركة المفاصل الكبيرة، تشوه عظام الجمجمة مع انخساف القصبية الأنفية nasal bridge، صغر القامة، تراجع القدرات العقلية، يضاف إلى ما سبق العديد من التشوهات الأخرى. شعاعياً - توضعات كلسية رقيقة في الغضاريف، وخاصة في مشاشات المفاصل، قصر العظام الأنيوبية، غالباً توسع فطري الشكل لطرف القصبية metaphysis . اكتشف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩١٤ . العلاج : التصحيح الجراحي إذا كان ممكناً. (الشكل ١١٢).

Cooks - Syndrome Anonychia.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : انعدام أطراف anonychia الإصبعين الرابعة والخامسة مع نقص تنسج أطراف الأصابع ١ - ٣ في اليدين، انعدام كامل لأطراف القدمين مع نقص تنسج hypoplasia أو لا تنسج aplasia السلاميات النهائية (الأخيرة) . (الشكل ١١٣).



Cooley - Syndrome

Cooley - Lee syndrome, morbus Cooley, anaemia Cooley, thalassaemia major,

الدم منخفض أو طبيعي (لا يحرض بوضعية الوقوف)، اختبار ال spironolacton (٢٠٠ - ٤٠٠ ملغ/ يوم) - عودة الشوارد والضغط إلى الطبيعي. إذا بدأ هذا المرض في مرحلة الطفولة يؤدي إلى تأخر النمو والتطور الجسدي بشكل عام. الحالة الخاصة من هذا المرض المتميزة بالاستجابة على الديكساميثازون، الذي يخفف إلى حد كبير من الأعراض المذكورة أعلاه، تعتبر ذات طبيعة وراثية (autosomal dominant).

Conn exogenes - Syndrome

► Pseudo-Conn syndrome.

Conn - Louis - Syndrome

► Conn syndrome.

Conradi - Syndrome

► Conradi - Hünemann syndrome.

Conradi - Hünemann - Syndrome

Chondrodysplasia calcificans congenita, Conradi syndrome, Hunermann syndrome, Chondroangiopathia calcarea seu punctata, chondrodystrophia calcarea, Chondrodystrophia punctata, chondrodystrophia calcificans congenita, Dysplasia epiphysialis punktata, CHILD syndrome.

طبيبان - Conradi Erich, Hunermann Karl
ألمانيان.



أحد أشكال الورم الشحمي lipoma : ورم شحمي حميد صلب وموجع في المنطقة القطنية الجانبية، وخاصة في منطقة المفصل الحرقفي العجزي. يعتقد أن سبب هذا الورم عائد إلى خلل في الوظيفة النخامية - المبيضية.

Coprin - Syndrome

► Coprinus syndrome.

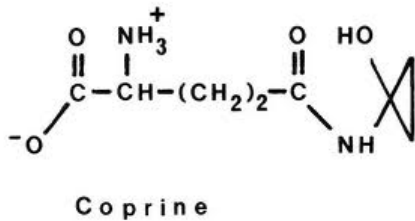
Coprinus - Syndrome

► Orellanus syndrome.

Acetaldehyde syndrome, Antabus syndrome, Coprin syndrome.

تسمم من الفطور أو الكحول، حيث يسبب تناول القليل من الكحول أعراض هذا المرض بعد مضي فترة حتى ٧٢ ساعة. الأعراض - دقائق بعد تناول الكحول أو حتى ٧٢ ساعة من ذلك يشكو هؤلاء المرضى من شعور بالحرارة واحمرار في الوجه، الرقبة، العنق، والصدر؛ في الحالات الشديدة ينتشر هذا الاحمرار ليشمل كافة أنحاء الجسم، طعم معدني، حكة في الزراعين والرجلين، تسرع قلب، خفقان قلب، صداع، شعور بالضيق، زلة تنفسية، شعور بالخوف، دوام، رجفان، اضطرابات نظم، فرط تعرق، حالات وهط وانخفاض الضغط الشرياني، غثيان وإقياء؛ في أغلب الحالات تتراجع هذه الأعراض في غضون ساعات. المسبب سم يسمى coprin الذي يشبه في تركيبه

disulfiram acetalddehyddehydrogenase وهو من مثبطات الأنزيم acetalddehyddehydrogenase مما يتسبب بإعاقة تفكك acetaldehyde إلى acetate؛ أما الأعراض فنتيجة عن زيادة تركيز acetaldehyde.



anaemia erythroblastica, erythraemia chronica familiaris, Syndromus thalassaemicus, anaemia mediterranea. Cooley Thomas Benton (١٨٧١ - ١٩٤٥) - طبيب أطفال أمريكي.

فقر دم بنوي بدئي وراثي مع نقص الكريات الحمر الصغيرة microcytosis في الدم (وراثه سائده مرتبطة بالكروموسوم X) : يرقان انحلاي icterus haemolyticus ، صغر حجم الكريات الحمر microcytoshs ، كريات حمر شبيهة بغطاء الرأس، نقص الصباغ hypochromasia ، تجزؤ fragmentation خلايا الدم، تكثر سليفات الحمر erythroblastosis مع زيادة تكون السليفة الحمر megaloblastus و paraerythroblastus ، كثرة الشبكيات في الدم reticulocytosis ، زيادة عدد الكريات البيض مع انحراف الصيغة نحو اليسار، اتساع حدود الثبات الأوزموزي للكريات الحمر بالنسبة للمحاليل منخفضة التركيز؛ في نقي العظم - فرط تصنع الكريات الحمر erythropoiesis ؛ غالباً قصر القامة، كبر حجم البطن، ضخامة كبدية - طحالية، ازدياد المسافة بين حدقتي العينين، تفلطح الأنف، تخلخل عظام. الإنذار سيئ.

Cooley - Lee - Syndrome

► Cooley syndrome.

Cooper - Morbus

► Reclus syndrome.

Cooper - Syndrome

Mastodynia, neuralgia mammalis, neuralgia Cooper.

Cooper Astley Paston (١٧٦٨ - ١٨٤١) - طبيب جراح إنكليزي.

ألم في الثدي أحادي أو ثنائي الجانب غير مرافق بتغيرات موضعية : يلاحظ غالباً عند النساء الشابا وبشكل أقل عند الفتيات قبل بدء الدورة الشهرية، واقل من ذلك عند الرجال.

Coote - Hunauld - Syndrome

► Naffziger syndrome.

Copeman - Ackerman - Syndrome

Sclerolipoma lumbale dolorosum.

وسط القص، زرقة شديدة بعد الجهد، تزول أثناء الراحة؛ شعاعياً - ضخامة قلب أيمن واضحة، انتباج قوس الشريان الرئوي؛ على مخطط القلب الكهربائي - علامات زيادة العبء على الأذينة اليمنى والبطين الأيمن، فيما بعد يضاف إلى العلامات السابقة توسع الشريان الرئوي مع تعصد atheromatosis فروعه، ميل إلى التخثر، والتصلب الرئوي pneumosclerosis .

Cossio - Berconsky - Syndrome

► Cossio (I) syndrome.

(da) Costa - Syndrome

Syndromus hyperventilationis, tetania respiratoria

Da Costa Jacob M. (١٨٣٣ - ١٩٠٠) - طبيب أمريكي.

الخلل العصبي النباتي في تنظيم عملية التنفس : التآوب السريع بين التنفس الهادئ وفرط التهوية، تسرع التنفس بشكل زائد أثناء الجهد الفيزيائي مقارنة بهذا التسرع عند الأشخاص الأصحاء، غالباً شعور بالضغط في منطقة الصدر، ارتفاع موجة T على مخطط القلب الكهربائي، في الحالات الشديدة tetania respiratoria وبالتالي ارتفاع pH الدم و PO2 وانخفاض pCO2 ، ارتفاع شوارد الكالسيوم في المصل، زيادة سرعة التنفس أكثر من الطبيعي أثناء الجهد.

Costeff - Syndrome

3- ، opticusathrophia ،methylglutaconylaziduria typ III ،ataxia ،اضطرابات حركية رقصية وخزل تشنجي يظهر في أوقات متأخرة. هذا المرض ذات طبيعة وراثية (وراثية صغبية جسدية متنحية) ومتوطن عند اليهود العراقيين .

Costello - Syndrome

FCS syndrome, Faciocutaneoskeletes syndrome (G) , Papilome der Nase (G) , Mentale Retardierung (G) .

علامات شائعة جداً - خلل في عملية النمو، cutis laxa ، epicanthus ، زيادة حركة المفاصل،

Cori - Syndrome

► Forbes syndrome.

Cornelia- De-Lange - Syndrome

► Brachmann - De-Lange syndrome.

Corneo-Dermato-Osseo - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : ولادة مبكرة، تغيرات مرضية تصيب الخلايا الالتهالية لقرنية العين، فرط تقرن راحة اليدين وأخمص القدمين، سوء تنسج الأطراف، صغر القامة، brachydactylia وسوء تنسج ميناء الأسنان.

Coronary steal - Syndrome

خلل في توزع الدم في عضلة القلب myocard نتيجة تدفق الدم إلى العضلة القلبية عبر تفاعرات من شريانين إكليليين، أحدهما طبيعي والآخر متضيق، حيث يتدفق الدم عبر التفاعرات من الشريان الطبيعي إلى المنطقة التي يغذيها الشريان المسدود من أجل المعاوضة؛ عند حدوث نقص في تركيز الأوكسجين نتيجة نقص الجريان في الشريان الطبيعي يحصل انعكاس في قيمة الضغوط، حيث ينتقل الدم عبر التفاعرات من المنطقة المصابة أصلاً إلى المنطقة التي يغذيها الشريان الطبيعي، مما يؤدي إلى زيادة نقص الأوكسجة في المنطقة المصابة وإلى حدوث تموت عضلي.

Corporis Luys - Syndrome

► Matzdorff - Lhermitte syndrome.

Cossio (I) - Syndrome

Sabathie - Vedoga syndrome, Cossio - Berconsky syndrome.

Cossio Pedro (ولد ١٩٠٠) - طبيب قلبية أرجنتيني. مجموعة علامات تظهر على مخطط القلب الكهربائي بعد التعرض لنوبة تسرع قلبي : زوال تغيرات إشارة T بسرعة (T سلبية أو مسطحة)، شكل مركب QRS طبيعي بعد نوبة تسرع طويلة، تشاهد بعد التسرع البطيئي ونادراً الأذيني.

Cossio (II) - Syndrome

Lutembacher - Cossio syndrome.

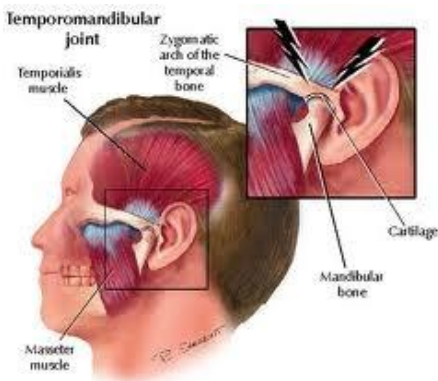
تشوه قلب خلقي (خلل في الحاجز بين الأذنين) : صوت القلب الأول مسموح بشكل رنان، انقسام صوتي القلب الأول والثاني، نفخة انقباضية تسمع في منطقة

خلل في عمل مجاورات الدرق مع وجود علامات فرط hyperparathyreosis وقصر poparathyreosis إفراز هذه الغدد : اعتلال عظام تليفي معمم (تحلل كلسي decalcificatio ، مجموعات من الكيسات العظمية، ارتشاحات بالخلايا العملاقة - عرطلة ، تمفصل كاذب pseudoarthrosis)، نقص كلس الدم والبول، زيادة فوسفات الدم، ارتفاع الفوسفاتاز القلوية في الدم، نقص كلس البول، نوبات تشنج كزازي إضافة إلى العلامات الكزازية الأخرى، النمو الجسدي والعقلي طبيعيين، لا تلاحظ علامات خلل وظائف الكلية.

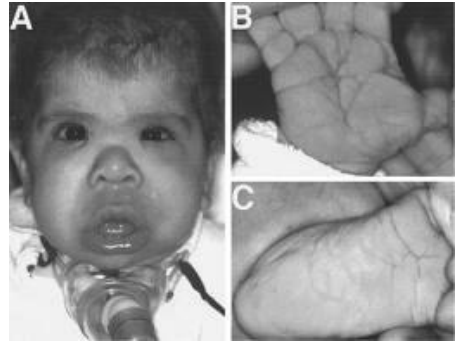
Costen - Syndrome Arthralgia mandibularis.

Costen James Bray - طبيب أنف أذن حنجرة أمريكي.

مجموعة الأعراض المتمثلة بالآلام العصبية والمفصالية الناتجة عن سوء انطباق الأسنان malocclusio dentium : صداع و آلام الأعصاب القحفية، ألم وإحساس بانسداد في منطقتي الأنف والبلعوم، ألم في اللسان، شعور بوجود لقمة في الحلق، ألم وتقيد في حركة المفصل الفكي الصدغي، غالباً شلل خفيف أحادي الجانب للحنك الرخو palatum molle ، ضعف السمع، ضجيج في الأذنين ودوار؛ شعاعياً - استواء وتسطح رأس الفك السفلي أمام وخلف الحذبة المفصالية. (الشكل ١١٥).



macrocephalia ، قصر القامة، strabismus ، تأليل، رقة وضعف نمو أطراف الأصابع، انخماص جذر الأنف، ملامح وجه خشنة، ارتفاع وزيادة رقة الحنك، تجعد الشعر، قصر الرقبة، انخفاض تواضع الأذنين، غلظة شحمة الأذنين، تأخر عمر العظام، علامات شائعة - hiatus hernia ، cryptorchismus ، نحالة القدمين، قرنية مخروطية keratoconus ، قدم حفاء، انحناء القدم، macroglossia ، تشوهات ميناء السن، انتباج الوجنتين، ثخانة وسماكة الشفتين، انحراف deviatio الأصابع باتجاه عظم الزند (نحو الأنسي)، فرط استسقاء السلى polyhydramnion ، اضطرابات نظم قلبية، ميل لتكون أورام حلبيمة papilloma في منطقة الشرج والأنف والحنجرة إضافة إلى احتمال السرطان المثاني و rhabdomyosarcoma ، hypertrichosis ، تقمران راحي أخصصي keratosis palmaris et plantaris . وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٧٠ ما يزيد عن ٤٠ حالة إفرادية وحالتين عند إخوة، وهو مرض ذات طبيعة وراثية (وراثه صبغية جسدية متنحية). (الشكل ١١٤).



Costello - Dent - Syndrome Hypohyperparathyreoidismus, pseudo-pseudohyperparathyreoidismus.

Costello J. M. - طبيب أطفال إنكليزي،

Dent Charles Enrique (١٩١١ - ١٩٧٦) -

باحث إنكليزي في مجال الفيزيولوجيا والكيمياء الحيوية.



Couvade - Syndrome

couver (بالفرنسية) - أبع، نضج.
تظاهرات عصبية نفسية عند الرجال المتزوجين في فترة حمل وولادة زوجاتهم : شعور بالخوف، انحراف الإحساس أو نمل paraesthesia ، صداع، ألم في منطقتي البطن والقلب. ديودور سيتسيليسكي وصف في حوالي العام ٩٠ - ٢١ قبل الميلاد أحد الطقوس الدينية في جزيرة كورسيكا، يقوم فيه الزوج أثناء ولادة زوجته بالاختفاء في البيت وتمثيل نفس حركات جسم زوجته أثناء ولادتها. (الشكل ١١٧).



Couvellaire - Syndrome

Apoplexia uteroplacentaris, morbus Couvellaire, abruptio placentae, uterus Couvellaire.

- (١٨٧٤ - ١٩٤٨) Couvellaire Alexandre

طبيب نسائية فرنسي.

Costo-brachial - Syndrome

تتأزر الضلع الرقبية.

Costo-clavicular - Syndrome

تتأزر عصبي وعائي انضغاطي ناتج عن انضغاط arteria subclavia و plexus brachialis بين الترقوة والضلع الأولى. الشكوى من ألم في منطقة حزام الكتف أثناء استرخاء الكتف أو انزياحه نحو الخلف.

Costo-Mandibular - Syndrome

► Cerebro-Costo-Mandibular syndrome.

Costo-sternal - Syndrome

ضغط وأحياناً شعور تلقائي بالألم في واحد أو عدة تمفصلات ضلعية مع عظم القص.

Cosyns - Duret - Syndrome

Pathomimie automutilante

Cosyns - طبيب بلجيكي.

أحد أشكال الميفومانيا : المرضى يسببون لأنفسهم عاهات أو تشوهات من أجل أن ينالوا ويحظوا بشفقة وعطف الناس المحيطين بهم (دون قصد الحصول على مكاسب).

Cotard - Syndrome

Cotard Jules (١٨٤٠ - ١٨٧٨) - طبيب عصبية

ونفسية فرنسي.

مجموعة أعراض نفسية : هذيان عدمي، نهلستي ذات محتوى هوسي ، تخيلي كبير؛ المرضى يعتقدون ويؤكدون أن العالم والكون وهم أنفسهم غير موجودون، كما يعتقدون بأنهم مذنبون بالقيام بجرائم كبيرة وبأنهم يستحقون على ذلك أشد أنواع العقاب، وبأنهم سوف يدفعون ثمن هذه الذنوب مئات وآلاف السنين.

Courvoisier - Terrier - Syndrome

Courvoisier Louis (١٨٤٣ - ١٩١٨) - جراح

سويسري، Terrier Louis-Felix (١٨٣٧ - ١٩٠٨)

- جراح فرنسي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن ورم الحلمة العفجية papilla duodeni Vateri: ازدياد حجم الحويصل الصفراوي، يرقان، وانعدام الصفراء في البراز. (الشكل ١١٦).

أخمصي، أعراض إصابة الجهاز العصبي المركزي (تأخر عقلي، tremor ، epilepsia ، macrocephalia ، meningeoma ، تغيرات على مخطط الدماغ الكهربائي، cerebellum- gangliocytoma)، ما يسمى بوجه العصفور، vegetations adenoideae ، صغر زوائد أنفية hypoplasia ، نقص تنسج الفم microstomia ، نقص تنسج الفكين العلوي والسفلي، أنف رقيق، تضيق فتحات الأنف، قصر البصر myopia ، سقوط مبكر للأسنان، نقص تنسج الحنك الرخو، وجود ثنيات plicatus على اللسان، التهاب بلعوم وأنف مزمن ناكس، حذب جنفي kyphoscoliosis ، عدم تناظر القفص الصدري، الأعضاء التناسلية الخارجية طبيعية، نقص نمو الرحم، انقطاع طمث متقطع، اضطرابات غير كبيرة في التوازن. اكتشف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٣، الانتشار : : I 200.000 . العلاج : استئصال الأورام المسببة للأعراض يمكن أن يؤدي إلى تحسن عابر. (الشكل ١١٩).



Coxo-podo-patella - Syndrome

► Scott - Taor syndrome.

Cranio-acro-facialis - Syndrome

► Rabenhorst syndrome.

Cranio-Digital - Syndrome

► Scott syndrome.

Cranio-Oro-Digital - Syndrome

► Oto-Palato-Digital - Syndrome II.

Craniosynostosis - Radial aplasia - Syndrome

► Baller - Gerold syndrome.



انفصال مشيمة مبكر ablatio placentae praetemporalis الداخلي المنشأ مع نزوف موضعية ونحيزة نزفية diathesis haemorrhagica : في نهاية الحمل الطبيعي تظهر آلام في منطقة جذع المرأة الحامل تزداد بسرعة ، تذكر للوهلة الأولى بالآلام المخاض، غالباً نزوف دموية بكميات قليلة من المهبل، انفجار مبكر للحويصل المائي الجنيني، المريضة تشكو من غثيان، اضطراب، وخوف، بعد فترة من الوقت تظهر علامات نزف داخلي ووهط collapsus ، بالفحص المهبل - تصلب عنق الرحم مع انفتاح قليل، الرحم صلب إلى درجة أن جث الجنين من الخارج غير ممكن، نقات قلب الجنين متسرعة وغير منتظمة ومع الوقت من الصعب سماعها. الإندار سيئ. (الشكل ١١٨).

COVESDEM - Syndrome

► Jarcho - Levin syndrome.

Cowden - Syndrome

Hamartoma multiplex, morbus Cowden, morbus Lloyd - Dennis, syndromus Lloyd.

Cowden - اسم عائلة مريض.

مجموعة تشوهات خلقية عند النساء (وراثه صبغيه جسدية قاهرة) : تبدأ الأعراض الأولى لهذا المرض بعمر ١ - ٣ سنوات على شكل تغيرات ثُلُولُولِيَّة، حطاطية على الجلد والأغشية المخاطية في البداية غير واضحة ومن ثم تتفاقم، tricholemmoma وجهية، أورام فم حليمية، أورام غدية ليفية fibroadenoma في الثديين والغدة الدرقية، خطورة التسرطن تبدأ خلال العقد الثالث من العمر، بوليبيات حميدة في الجهاز المعدي المعوي، فرط تقرن راحي

تفاعل جسم الأم المناعي على الخلايا الجينية الموجودة في جسمها. تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة البلوغ، في البداية احمرار وتسمك غير واضح أو منتشر خاصة على الزراعين واليدين مع إمكانية إصابة أعضاء الجسم الأخرى المختلفة بما فيها الوجه؛ اضطرابات تصبغية، في مراحل متأخرة ضمور atrophia وتصلب الجلد والطبقة الشحمية تحت الجلد مع جدد mutilation العظام المتوضعة تحتها، kamptodaktylia ثنائية. تصاب النساء غالباً في مرحلة سن اليأس، ويستمر على مدى عقود من الزمن. إضافة إلى التغيرات الجلدية يمكن أن تصاب الرئتين والقلب والكليتين والجهاز المعدي المعوي، مما قد يسبب ارتفاع توتر شرياني خبيث؛ رؤياً يؤدي فرط تصنع جدار الشرايين الرئوية الداخلي إلى ارتفاع التوتر الرئوي والقلب الرئوي، يضاف إلى ذلك تليف رئوي خلالي. يورد Rawson و Woshe ١٤ حالة في الأدب (المراجع) بما فيها الحالات العائلية؛ incidence : 500.000 : 1. العلاج : مضادات الالتهاب، المعالج الفيزيائية، الكورتيكويديات القشرية و urodeoxycholic acid . (الشكل ١٢٠) .

Creutzfeldt - Jakob - Syndrome
Encephalopathia disseminata, cortico-striato-spinal-degeneration, Gerstmann - Sträussler - Scheinker syndrome , Jakob - Creutzfeldt Syndrome.

اعتلال دماغي ناتج عن حالات النهائية تحت حادة أو عائد لأسباب وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض بين العقدين الثالث والثامن من العمر على شكل ضعف حتى تيبس الطرفين السفليين، myoclonia ، amyotrophy ، ataxia ، صعوبات بلع وتكلم، أعراض عصبية أخرى مختلفة، اضطرابات نوم حتى dementia ، insomnia . المرض يتفاقم ويؤدي إلى الوفاة في غضون أشهر أو سنوات قليلة. الانتشار : 1.000.000 : 1 . العلاج : غير معروف حتى الآن.

CRASH - Syndrome

مجموعة تشوهات خلقية : Corpus-callosum - Retardation عقلي، hypo/agenesia ، تأخر Adduction الأصابع، Spastic- Hydrocephalus ، paraplegia .

Creatin-deficiency - Syndrome

مرض وراثي استقلابي (وراثية صبغية جسدية متنحية) سببه عوز guanidinacetat- methyltransferase في الكبد والكليتين، مما يؤدي إلى تراكم guanidinacetat في المخ ونقص تركيز ال creatin و creatinphosphat في العضلات، مع ما ينتج عن ذلك من خلل في توازن الطاقة العضلية، وبالتالي نشوء الأعراض المميزة لهذا المرض : نقص توتر عضلي خلقي، اضطرابات حركية متفائمة خارج هرمية، نوبات شبه صرعية، تراجع خفيف في القدرات العقلية، وكذلك القدرة على الكلام. سجل هذا المرض حتى الآن في عدد قليل من العائلات. العلاج : إعطاء creatinmonophosphat يؤدي إلى تحسن سريري وكيميائي.

Cremer - Griffin - Syndrome

Eosinophilia essentialis.

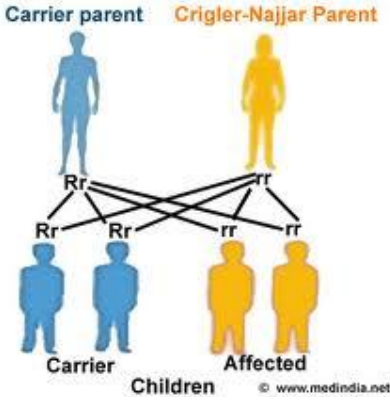
فرط حمضات الدم مجهول السبب (التحسس الغذائي أو ابيضاض الدم بالحمضات) والمرافق بضامة طحالية.

CREST - Syndrome



أحد الأشكال الخاصة الحميدة لتصلب الجلد sclerodermia الجهازية المترقي والعائد لأسباب جينية غير معروفة، حيث يعتقد بوجود إما مناعة ذاتية ضد أنوية خلايا الجسم نفسه أو ربما

الطفولة المبكرة عند وصول البيليروبين إلى 0,34 mmol/l ، الفينوباربيتال والعلاج الضوئي (التعرض للأشعة الزرقاء) يعطي نتائج فقط عند مرضى typ II ، العلاج ضروري مدى الحياة؛ عند مرضى typ I الذين تمكنوا من البقاء على قيد الحياة بعد تجاوز مرحلة الطفولة يمكن أن يؤدي زرع الكبد إلى نتائج مقبولة.



Criswick - Schepens - Morbus

اعتلال قزحي شبكي irido-retinopathia وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : يوجد تنوع واختلاف سواء من ناحية فترة بداية هذا المرض أو من ناحية مساره وتطوره. الأشكال الطفولية المبكرة تؤدي إلى العمى في مرحلة الشباب، أما الأشكال التي تبدأ في أوقات متأخرة فيكون تطورها أقل بطناً، كما يمكن أن تبقى طيلة فترة حياة المريض دون أعراض. المضاعفات - تكون نوعية جديدة، cataract ، انفصال شبكية، نزوف في الجسم البللوري، uveitis ، chronica ، glaucoma . اكتشف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٩. العلاج عرضي دون نتائج مرضية.

Critchley - Syndrome

Muscollepsia

أحد أشكال الصرع الانعكاسي epilepsia

aura epileptica : نسمة صرعية

Creux - Levy - Syndrome

Ophthalmorrhinoostomatohygrosis,

Reverse Gougerot - Sjogren syndrome, Sjogren (I) inversus syndrome.

Creux Maurice - طبيب فرنسي. Levy Jean (ولد

١٩١٠) - طبيب توليد ونسائية فرنسي.

مجموعة تشوهات وراثية : ازدياد إفراز الدمع، واللعاب والإفرازات الأنفية المخاطية، ازدياد إفراز العصارة المعدية، خلل استقلاب الكلوريدات. الأتروبين لا يقلل عادة من شدة هذه الإفرازات. تلاحظ غالباً توضعات كلسية في الفقرات الرقبية.

Cri-du-chat - Syndrome

► Lejeue syndrome.

Crigler - Najjar - Syndrome

Najjar Victor (ولد ١٩١٩)، Crigler John E.Jr.

Assad (ولد ١٩١٤) - طبيبا أطفال أمريكيان.

ارتفاع بيليروبين الدم الولادي العائلي عند الأطفال الرضع الناتج عن نقص خميرة bilirubin-uridin- الكلي 5diphspat-glucuronyltransferase (typ I) أو الجزئي (typ II) في الكبد (وراثية جسدية متنحية typ I وسائدة typ II) : تظهر العلامات السريرية الأولى الدالة على خلل استقلاب البيليروبين خلال الأيام الأولى بعد الولادة على شكل يرقان شديد ikterus دائم (قيمة البيليروبين - 0,34 - 0,51 mmol/l)؛ في الأسابيع أو الأشهر التي تلي ذلك يحصل تقاوم بنسبة حوالي ٧٠ % من الحالات مما قد يتسبب بموت سريع نتيجة العلامات العصبية الشديدة الناتجة عن kernikterus (typ I). عند حدوث الأعراض العصبية بعد تجاوز الأعمار الأولى من الإصابة يعيش المريض، ويكون تطور مرضه سليماً مع إمكانية زوال الأعراض العصبية (typII) ، قيمة البيليروبين (0,15 - 0,23 mmol/l)، ضخامة كبدية طحالية، ارتفاع بيليروبين الدم على حساب الارتفاع الكبير للبيليروبين غير المباشر، اليرقان عند هؤلاء المرضى يستمر مدى الحياة. تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠ حالة من هذا المرض في المراجع العالمية حتى الآن. العلاج : تبديل دم متكرر في مرحلة

، نوبة صرعية تشنجية معممة بعد التحريض السمعي (غالباً بعد نغمة موسيقية معينة) .

„crocodile tears” - Syndrome

► Bogorada syndrome.

Crocq - Cassierer - Syndrome

► Cassierer syndrome.

Crohn - Syndrome

Morbus Crohn, morbus Dalziel, ileitis regionalis, ileitis terminalis, enteritis regionalis, ileitis ulcerosa stenosans chronica.

Crohn Burrill (١٨٨٤ - ؟) - طبيب أمريكي.

التهاب قطعي مزمن يمكن أن يصيب كافة أجزاء الأمعاء، وبالدرجة الأولى الجزء النهائي من المعى اللفائفي ileum الذي يصاب بنسبة (٧٠ - ٨٠ %)، الكولون (colon) (٥٠ %) و rectum (٦٠ - ٨٠ %) : يبدأ هذا المرض غالباً بعمر ١٥ - ٣٥ عاماً، ويشكل أكثر تواتراً عند الذكور. يتميز بثلاثي أعراض - ألم في النصف الأيمن من البطن، إسهالات متكررة أو دائمة، سوء الحالة العامة، أحياناً وفي حالات الأعراض الحادة تظهر أعراض من الصعب تمييزها عن أعراض الزائدة الدودية الحاد، في الجزء المصاب من جدار الأمعاء تلاحظ نزوف مع حدثية التهابية تؤدي إلى تضيق في لمعة هذا الجزء المصاب. أثناء الحالة الحادة يلاحظ ارتفاع في عدد الكريات البيض مع انحراف الصيغة نحو اليسار، إضافة إلى thrombocytosis ، يلاحظ أيضاً وفي حالات كثيرة فقر دم ناقص الصباغ، ارتفاع في سرعة التثقل، نقص فعالية البروتروميين، نقص تركيز البوتاسيوم والكالسيوم في الدم، إسهال شمعي، يمكن حدوث مضاعفات من أهمها التقيح الموضعي، نواسير مع انتقاب وتضيق. يتميز هذا المرض أيضاً بتظاهراته الخارج هضمية (uveitis/iritis ، erythema nodosum ، arthritis gangraenosum)، كما يمكن أن يصاب الكبد والرئتان والبانكرياس والكليتين، إضافة إلى تناذر سوء الامتصاص. هذا المرض يتحسن مع مرور الوقت

وتكون الإصابة أكثر حدة كلما كان زمن بدئها مبكراً. Incidence : في وسط أوروبا 3000 : 1 . يصنف هذا المرض ضمن قائمة الأمراض المناعية الذاتية. كما لوحظ وجود نوع من الاستعداد الوراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) . العلاج محافظ (حماية غذائية غنية بالبروتينات والحريرات والأملاح المعدنية، تعويض الفيتامين B12 ، cyclosporine A مفيد جزئياً)؛ أثناء الهجمة الحادة - الكورتيكوستيرويدات ، methotrexat ، azathioprin ، salazosulfapyridine عند إصابة الكولون، 5-aminosalizylate ؛ يضاف إلى ما سبق من إجراءات علاجية مكافحة ترقق العظام بالفيتامين D ؛ العلاج الجراحي ضروري عند حدوث المضاعفات.

Crome - Syndrome

Crome L. - عالم وراثية أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية، تنتقل بصفة جسدية متنحية (autosomal recessive) : ساد خلقي cataracta congenita ، نوبات شبه صرعية، تأخر عقلي، قصر قامة. الإنذار سيئ، الموت خلال العام الأول من العمر.

Cronkhite - Canada - Syndrome

Polyposis gastrointestinalis, alopecia diffusa, onychodystrophia.

Cronkhite Leonard - طبيب أمريكي، Canada Wilma Jeanne - طبيب أشعة أمريكي.

مجموعة تشوهات ولادية مع ورام غدي adenomatosis (وراثية جسدية قاهرة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة المتأخرة أو مرحلة الشباب على شكل تشوهات تصبغ معممة تصيب الجلد والأغشية المخاطية، داء بوليبي polyposis معددي معوي التهابي شديد معمم ، ضمور الأظافر، صلح alopecia ، اعتلال أمعاء نضحي enteropathia exsudativa ، سوء امتصاص، نقص تركيز كالسيوم، بوتاسيوم ومنغنيز الدم، انخفاض عدد الكريات الحمر، انخفاض هيموغلوبين الدم، اختبار البنزدين في البراز طبيعي.

أعراض هرمية (كنع، أو حركات دودية مستمرة في اليدين والقدمين - athetosis ، كورية أو رقص وكنع choreoathetosis - ، تقلص الانفعال - torsion - spasm) ، نقص تصبغ الجلد والعيون يذكر بالمهق albinism ، شعر أشقر ذهبي ، صغر العيون microphthalmia ، nystagmus ، cataract ، strabismus ، عيون غائرة enophthalmus ، صغر القرنية، كمنة amaurosis ، أحياناً انعدام القرنية cryptocismus ، تشوهات بولية تناسلية وقلبية. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٧ تم تسجيل العديد من الحالات الإفرادية وعند إخوة. لا يوجد علاج معروف لهذا المرض حتى الآن.

Croup - Syndrome

Croup - بالإنكليزية تعني التهاب الحنجرة. انسداد الطرق التنفسية عند الأطفال لأسباب مختلفة : بحة صوت raucitas متغيرة، صرير stridor شهيق زفيرى أو مختلط، سعال نباحي، اختناق asphyxia . يمكن التمييز بين الخناق الحقيقي أو ما يسمى بالخناق الدفتيري diphtheria laryngis ، والخناق الكاذب pseudocroup الملاحظ في الحالات التالية - الحصبة morbilli ، السعال الديكي pertussis ، الحمى القرمزية scarlatina ، الأنفلونزا gripe ، أمراض الجهاز التنفسي التحسسية ، وأمراض أخرى. (الشكل ١٢١).



Diphtheria - notice the pseudomembrane in the posterior pharynx. It can become very large and may obstruct the airway.

Crouzon - Syndrome

Morbus Crouzon, dysosteosis carnio-facialis, Dysosteosis cranio-facialis hereditaria, Dysosteosis cranio-orbito-facialis.

بقية أعراض هذا التناذر تشبه أو تتوافق مع أعراض سوء الامتصاص والتهاب البنكرياس. الإنذار سيء. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٥ تم تسجيل عدد قليل فقط من الحالات الإفرادية. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض ، يمكن اللجوء للعلاج الجراحي في بعض الحالات.

Crooke - Apert - Gallais - Syndrome

► Cushing syndrome.

Crosby - Syndrome

Anaemia haemolytica hereditaria nonsphaerocytotica

Crosby William Holmes (ولد ١٩١٤) - طبيب أمراض دم أمريكي.

فقر دم انحلاي وراثي مع خلل في استقلاب البورفيرين دون زيادة واضحة في الخلايا الكروية sphaerocytosis في الدم؛ هذا المرض ينتقل بصفة جسمية قاهرة (atosomal dominant) : شحوب واصفرار الوجه، فقر دم انحلاي خفيف سوي الصباغ والكريات الحمر، ضخامة طحالية، الثبات الأوزموزي والميكانيكي للكريات الحمراء طبيعي، قصر عمر كريات الدم الحمراء، زيادة بورفيرين البول، زيادة كبيرة في طرح الأوروبيلينوغين مع البول، إضافة إلى طرح الكوبروبورفيرين مع البول أيضاً، آلام في البطن (غالباً).

Cross - Syndrome

► Kramer syndrome.

Cross - McKusik - Breen - Syndrome

K family syndrome.

Cross Harold E. - طبيب أمريكي، McKusick

Victor Almon (ولد ١٩٢١) - طبيب قلبية ووراثي أمريكي، Breen Williams - طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية، تنتقل بصفة جسمية متنحية (autosomal recessive) : تأخر شديد في النمو العقلي والنفسي الحركي psychomotorius ، شلل مزدوج تقلصي diplegia spstica متناقم، يتحول إلى تصلب rigiditas يفقد الوظيفة الدماغية decerebratio بالكامل، اختلاجات تشنجية متوترة convulsio clonicotonica ، في حالات كثيرة

Crouzon Octave (١٨٧٤ - ١٩٣٨) - طبيب فرنسي.

خلل التمثيل العظمي الولادي للجمجمة مع شكل جمجمة وعلامات وجه مميزين (وراثية جسدية سائدة) : تعظم مبكر يصيب الدروز وخاصة الدرز التاجي sutura coronalis ، والدروز اللامي sutura lambdoidea ، توسع قمة الجمجمة، تشوهات عينية متطورة (جحوظ exophthalmus ، ضمور عصب بصري انضغاطي، حول stabismus ، متباعد، رآة nystagmus ، عمى) ، otitis media ، وفقدان سمع ، hypertelorismus ، نقص تنسج الفك العلوي مع تشوه في توضع الأسنان، أنف معقوف، العلامات السريرية الناتجة عن الارتفاع المستمر في الضغط داخل الدماغ (صداع، نوبات شبه صرعية ... الخ) ، oligophrenia ؛ شعاعياً - جمجمة مسامية تذكر بخلية النحل. incidence : 1 : 25.000 . . العلاج عرضي، مع إمكانية التصحيح الجراحي للاتصاقت العظمية القحفية دون نتائج مرضية. (الشكل ١٢٢) .



CRST - Syndrome

CRST (C - calcinosis cutis, R - phenomenon Raynaud, S - sclerodactylia, T - teleangiectasia)

مجموعة تشوهات وراثية، من المحتمل أنها تنتقل بصفة جسدية سائدة (autosomal dominant) : تكلس الجلد، ظاهرة رينو، تصلب الأصابع sclerodactylia ، توسع الشعيرات telangiectasia . بعض الباحثين يعتبر هذا التناثر أحد أشكال تصلب الجلد sclerodermia .

Crush - Syndrome

► Bywaters syndrome.

Cruveilhier - Baumgarten - Syndrome
Baumgarten syndrome, cirrhosis Cruveilhier - Baumgarten.

- (١٨٧٣ - ١٧٩١) Cruveilhier Jean

اختصاصي فرنسي يعلم الأمراض،

- (١٨٤٨) Baumgarten Paul Clemens von

١٩٢٨ -) اختصاصي ألماني يعلم الأمراض.

تشمع كبد مع ارتفاع الضغط في وريد الباب vena portalis مع ما يؤدي إليه ذلك من تفاعل وريدي بين الفروع الوريدية التي تغذى من قبل الوريد السري vena umbilicalis ووريد الباب : تشمع كبد، ارتفاع الضغط في وريد الباب مع حين، ضخامة طحالية مع وذمات، توسع وتخرج الأوردة تحت الجلد حول السرة الرئوية، في منطقة السرة يمكن سماع لغط وريدي بشكل جيد، مخبرياً كما في تشمع الكبد.

Cryptophthalmia-Syndactylia - Syndrome

► Farser syndrome.

Culler - Jones - Syndrome

قصور نخامي hypopituitarismus مع postaxial polydactylia ، وهو مرض نادر جداً. العلامات المرضية الأخرى الغير مصادفة بشكل دوري أو دائم تشمل - microcephalia ، تشوه شكل الوجه، إضافة إلى تشوهات يدين وقدمين أخرى إضافية. من النتائج السريرية الأساسية للقصور النخامي - neonatal hypoglycemia ، micropenis ، cryptorchismus ، وقزامية؛ مخبرياً - نقص هورمون النمو المرافق بنقص TSH،

Morbus Steinert, de Lange syndrome,
Dystrophia myotonica, Myotonia
atrophica.

Curschmann Hans (١٨٧٥ - ١٩٥٠) - طبيب
Batten Frederic Eustace، أمراض داخلية ألماني،
(١٨٦٥ - ١٩١٨) - طبيب عصبية إنكليزي،
Steinert Hans - طبيب ألماني.



مجموعة الأعراض المميزة للاعتلال العضلي
myopathia وneuropathia العصبية الوراثي
(وراثية جسدية سائدة) : خلل واضطراب التوتر
العضلي السوي tonus muscularis ، في البداية
في الساعدين واليدين (ضعف المقدرة على الضغط
باليدين)، ضمور العضلات الدائرية وخاصة
عضلات الوجه m. levator palpebrae، m.
orbicularis oris، والعضلات الماضغة، يلي ذلك
عضلات مؤخر الرأس و mm.
sternocleidomastoidei، انحراف الإحساس أو
نمل paraesthesia في مناطق الضمور، ضعف
أو انعدام المنعكسات الوترية، إصابة عضلات القلب
والحجاب الحاجز، اضطرابات نظم قلبية أحياناً قبل
بدء الأعراض الأخرى للمرض، ضعف الطبقة الدهنية
تحت الجلد، سقوط الشعر، ساد عيني، ضمور الغدد
الجنسية، غالباً ازرقاق الأطراف acrocyanosis،

ACTH، LH، FSH ؛ التصوير الطبقي المحوري
للدماغ يظهر نقص تنسج الفص النخامي الأمامي.

Cumming - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسدية
متتحية) : campomelia ، تعدد كيسات كلوية،
nackenblase ، heterotaxia ، polysplenia

Cumurati - Engelmann - Syndrome

► Engelmann syndrome.

UP - Syndrome

. primary - P ، unknown - U ، cancer - C
انتقالات سرطانية دون معرفة الورم البدئي : عند ٢ -
١٠ % من مرضى الأورام الخبيثة يمكن العثور على
انتقال أو عدة انتقالات ورمية دون معرفة مكان الورم
البدئي، الذي يكون ما يزال صغيراً جداً أو أنه لم يعد
موجوداً أصلاً؛ في ٢٠ - ٣٠ % من هذه الحالات
وجد الورم البدئي في الرئتين، وفي ١٥ - ٢٥ % من
الحالات في البنكرياس، بأقل من هذه النسب وجد
الورم البدئي في الكبد، المرارة، المعى الغليظ، الثدي،
البروستات... الخ.

Currarino - Triada

ASP-association.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسدية
سائدة) : تضيق ("Scimitar-sarcum")،
meningocele على شكل praesaclar-tumor
أمامية، teratom أو كيسة ، خطورة إنتانات الطرق
البولية أو التهاب السحايا من خلال نواسير القناة
الشوكية أو الجزء النهائي من الأمعاء، anus
imperforatus (نادراً). التحول السرطاني الخبيث
ممکن لكنه نادر، من الممكن أيضاً حصول تشوهات
أخرى في الجهاز البولي التناسلي. منذ اكتشاف هذا
المرض للمرة الأولى عام ١٩٨١ تم تسجيل ما يزيد
عن ٥٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج :
التصحيح الجراحي.

Curschmann - Batten - Steinert - Syndrome

Deleage - Curschmann - Steinert
syndrome، Batten - Steinert syndrome،
Curschmann - Steinert syndrome،

انسداد معوي. لم يتم حتى الآن التأكد من وجود عامل وراثي مسؤول عن انتقال هذا المرض.

Curtius (I) - Syndrome

Hypertrophia hemifacialis,
hemihypertrophia congenitalis,
hemigigantismus.

Curtius Friedrich (ولد ١٨٩٦) - طبيب أمراض داخلية ألماني.

سوء نمو الأدمة الخارجية dysplasia
ectodermalis مع خلل في عمل غدد الإفراز
الداخلي، وتوجه نحو نمو زائد لبعض أجزاء الجسم :
كبير جزء من الوجه (غالباً الفك العلوي) أو أحد
الأطراف بشكل إفرادي، التصاق الأصابع
syndactylia ، سوء نمو الأظافر والشعر وميناء
الأسنان enomelum ، hypodontia ، إظلام
البصر amblyopia ، عمى نهاري hemeralopia ،
قصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ،
ضمور الثديين، تأخر النمو النفسي.

Curtius (II) - Syndrome

Ataxia vasomotorica, dysovaria,
insufficiencia ovarica vegetative,
dysfunktio pluriglandularis dolorosa.

عدم استقرار وعائي بنيوي ولادي مع قصور مبيضي
وإمساك (وراثية جسدية سائدة) : برودة الأيدي
والأرجل، ازرقاق الأطراف، فرط التعرق، دوار، غشيان
أو وهط syncope ، صداع، عسر الطمث
dysmenorrhoea ، عدم انتظام الدورة الشهرية،
قصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ،
إمساك.

Curtius (III) - Syndrome

ترافق مجموعة تشوهات نمو نادرة : صغر الرأس
microcephalia ، أفن بسيط debilitas
hypodontia ، mentalis شديدة، إظلام البصر
amblyopia مع رؤية nystagmus خلقية وحول
strabismus متقارب شديد، عمى نهاري
hemeralopia ؛ سوء تنسج الخصيتين testis
والحلمات papilla ، التصاق
الأصابع syndactylia ، kamptodactylia ،

انخفاض مستوى الذكاء، اضطرابات غدية
(hodenatrophia ، gonadenatrophia)
اضطرابات الدورة ، oligospermia/aspermia
الشهرية، داء سكري معدن على العلاج بالأنسولين، (،
اضطرابات عينية مختلفة الأسباب، ميل زائد لتكون
الحصيات البولية والمرارية، نقص متوسط العمر
(وسطياً ٥٠ عاماً) . يمرض بالدرجة الأولى
الرجال بعمر ٢٠ - ٣٠ سنة. incidence : من
أكثر أمراض الخلل العضلي انتشاراً - 20.000 : 1
8.000 ؛ العلاج : لا يوجد علاج نوعي. (الشكل
١٢٣).

Curschmann - Steinert - Syndrome

► Curschmann - Batten - Steinert
syndrome.

Curry - Hall - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة)
وصفت بتسميات مختلفة عند عدد من الإخوة :
onchodystrophia ، postaxial-polydactylia
تشوهات أسنان.

Curry - Jones - Syndrome

تلازم تشوهات وجه ودماع مع تعدد أصابع
polysyndactylia وخلل في الجلد والجهاز المعدي
المعوي. وصفت حتى الآن أكثر من خمس حالات
من هذا المرض. سبب عدم التناظر الواضح للرأس
يعود إلى التصاق عظمي جمجمي
craniosynostosis أحادي الجانب وإلى قصر في
قاعدة الجمجمة؛ يضاف إلى ذلك
hypertelorismus ، وتضيق فتحتي الجفون. عند
ثلاثة مرضى وجد نقص تكون agenesis جزئي أو
كامل corpus callosum . عند أحد المرضى
وجد iriscolobom وعند مريضين
microphthalmia . العلامتان المرضيتان
الرئيسيتان الأخريان هما polydactylia و
syndactylia أصابع اليدين والقدمين ومناطق
ضمور atrophيا جلدي على شكل خطوط. عند
مريضين myofibroma معدية معوية أدت إلى

القطرية العقدي وصف منه حتى الآن عدد قليل من الحالات في المراجع العالمية، أو عن فرط تناول الكورتيزونات من منشأ خارجي (pseudo-Cushing syndrome)، (٢) ثانوي مرتبط بفرط إفراز ACTH (وطائي- نخامي مع فرط إفراز CRH ، أورام الفص الأمامي للغدة النخامية المفترزة لـ ACTH ، أو إفراز ACTH الناتج عن بعض الأورام وخاصة السرطانة القصبية وسرطان البنكرياس والتيموس). الأعراض : adynamia ، ضعف عضلي، قلة النشاط، صداع، آلام عظمية (خاصة في العمود الفقري)، ميل للنزف، تحصي كلوي مراري، polyuria ، polydipsia ، pruritus ، اضطراب الدورة الشهرية عند الإناث حتى amenorrhoe ، توقف النمو عند اليافعين. العلامات السريرية الرئيسة : facies lunata ، plethora ، بدانة الجذع، hypertonia (زيادة احتباس الصوديوم)، hirsutismus ، acne ، نحافة الأطراف، striae ، rubrae (بالدرجة الأولى على البطن، الورك، الإبطين)، osteoporosis (تحريض عملية تهدم العظام، تأثير الكورتيزول المخفض لتركيز الكالسيوم عن طريق تثبيط إعادة امتصاص الكالسيوم وتنشيط طرحه عن طريق الكلتيين calcuria)، diabetes mellitus أو خلل تحمل السكريات، تصبغات (نادراً فقط في حال ارتفاع تركيز ACTH). (الشكل ١٢٤).

Cushing (I) - Syndrome

- Cushing Harvey William (١٨٦٩ - ١٩٣٩) - جراح عصبية أمريكي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن ورم الزاوية المخيخية cerebellum - قنطرة فارول pons varolii : أعراض فقدان وظيفة الأعصاب القحفية V ، VI ، VII ، VIII ، IX في جهة الإصابة، أعراض مخيخية وأعراض الانضغاط الدماغي.

Cushing (II) - Syndrome Meningioma clinoides.

حذب جنفي kyphoscoliosis ، سوء تنسج وضمور الأطراف.

Cushing - Syndrome

Hypercortisolismus, Itsenko - Cushing Syndrome, Cushing syndrome, morbus Cushing, morbus Itsenko - Cushing, Crooke - Apert - Gallais syndrome, Apert - Cushing syndrome, Apert - Gallais syndrome, hypercorticoïdismus, مجموعة الأعراض المرضية الناتجة عن فرط إفراز الكورتيزول الداخلي أو عن فرط إعطاء الكورتيزونات الخارجية مع ما يؤدي إليه ذلك من زيادة في gluconeogenesis ومن تراكم الشحوم في أماكن معينة من الجسم؛ وغالباً أيضاً مع فرط إفراز هورمون الـ androgen : وصف هذا المرض للمرة الأولى من قبل جراح العصبية الأمريكي Harvey Cushing عام ١٩٣٢ ، وهو يصادف عند الإناث بنسبة أعلى من ٣ - ٤ مرات من الذكور، أما معدل انتشاره فهو بحود 10.000 : 1 . يقسم إلى (١)



بدئي غير مرتبط بزيادة إفراز ACTH وإنما إما عن اعتلال غدد إفراز داخلي من منشأ وراثي (وراثية صغوية جسدية متحبة) عائد إلى فرط تنسج الغدة

ينشأ هذا التناذر نتيجة ورم الجزء المتوسط من العظم الاسفيني : شلل عضلات العين ophthalmoplegia ، ألم ونمل المنطقة فوق الحجاجية، جحوظ exophthalmus أحادي الجانب غير مؤلم، ضمور عصب بصري بدئي في جهة الإصابة، ركود حليلة العصب البصري في الجهة المقابلة، هلاوس hallucinationes شمية وذوقية نتيجة انضغاط gyrus uncinatus؛ تغيير الشخصية.

Cushing (III) - Syndrome

Medulloblastoma Cushing, glioma sarcomatoides, neurospongioma, neurospongioblastoma, Medulloblastoma cerebelli.

ينشأ نتيجة ورم مخيخي خبيث عند الأطفال : استسقاء دماغي انسدادى يتطور بسرعة شديدة، غالباً انتقالات إلى النخاع الشوكي تؤدي إلى شلل الأطراف؛ في المراحل النهائية - أعراض الإصابة المستعرضة التامة للنخاع الشوكي.

Cutaneointestinalis mortalis - Syndrome

► Degos - Delort - Tricot syndrome.

Cyriax - Syndrome

Syndromus Davies - Colley.

Cyriax Edgar F. - طبيب إنكليزي.

ينحصر هذا التناذر بإصابة الأضلاع الثامن والتاسع والعاشر التي تصبح غضاريفها حساسة جداً ومؤلمة أثناء الضغط عليها من الخارج، وفي بعض الأحيان تصبح متحركة. تتركز هذه الإصابة عادة في منطقة التحام العظم بالأنسجة الضامة العضروفية. الألم ناتج عن تخريش العصب المجاور بين الأضلاع، مما يتسبب في انتشار الألم إلى الخلف وأعلى البطن. أسباب هذا التناذر تعود إلى الرضوض، والحوادث، والعمليات الجراحية وغيرها من التأثيرات المباشرة على مكان الإصابة. صورة الصدر الشعاعية لاتبدى أية تغييرات مرضية. في بعض الأحيان يمكن سماع أصوات احتكاك في مكان الإصابة. عند الألم الشديد

وغير المحتمل ينصح باستئصال نهايات الأضلاع المصابة. يصيب هذا المرض في الغالب الأطفال.

Daentl - Syndrome

سوء تنسج عظم الفخذ femur-hypoplasia مع علامات وجه مميزة (وراثية صبغية جسدية سائدة) : نقص تنسج حتى درجة القصر الشديد أو غياب عظم الفخذ، سوء تنسج منطقة الحوض، علامات وجه مميزة (أنف قصير، عيون منغولية، نثرة filtrum طويلة، شفة عليا رقيقة، تشوهات Pierre-Robin ، سوء تنسج صوان الأذنين). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٥ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٠ حالة في المراجع العالمية بالدرجة الأولى عند النساء. هذا المرض إما من منشأ وراثي أو أنه يصيب الأطفال من أمهات مصابات بالداء السكري.

DaCosta - Syndrome

عام ١٨٦٨ اكتشف منعكس هيرنغ بروير على أنه المنعكس الأهم في تنظيم التنفس Hering-Breuer- Reflex ، في عام ١٨٧١ وصف Da-costa اضطرابات قلبية irritable عند ٣٠٠ جندي أمريكي خاضو الحرب الأهلية الأمريكية. ٨٠% من مرضى فرط التهوية يشكون من ربو قصبي عائد لأسباب نفسية عاطفية. خلال الحرب العالمية الأولى لوحظ هذا التناذر مرة أخرى ، لكنه يعرف الآن باسم Effort-syndrom .

D , Acosta - Syndrome

مجموعة علامات مرضية ناتجة عن انخفاض الضغط الجوي (دوار الجبل). ينتج ذلك غالباً عن تسلق المرتفعات، ومن أهم أعراضه تسرع التنفس، زلة نفسية، اضطراب الحالة النفسية (لامبالاة، جزل، depression ، euphoria ، laxitas) ، اختلال توازن السمع والرؤية (عمى نهاري hemerolopia ، اضطراب الاحساس بالضوء).

Dalsace - Netter - Musset - Syndrome

Dalsace Jean Charles (١٨٩٣ - ١٩٧٠) ؛ Netter Albert Pierre (ولد ١٩١٠) - طبيباً نسانية فرنسيان؛ Musset R. - طبيب فرنسي.

مادة الزنك، وبذلك يفقد دور الزنك كمحرض ومساعد للتفاعلات الإنزيمية في الجلد والأغشية المخاطية؛ الأغشية المخاطية للأمعاء الدقيقة طبيعية من الناحية المورفولوجية. يحصل تحسن عند تعويض النقص في مادة الزنك. (الشكل ١٢٥).

Dandy - Walker - Syndrome Atresia foraminis Magendie.

Dandy Walter Edward (١٨٨٦ - ١٩٤٦)؛

Walker Arthur Earl (ولد ١٩٠٧) - جراحي

عصبية أمريكيين.

تشوه دماغي خلقي في منطقة البطين الرابع مع خلل في حركة السائل الدماغي الشوكي ناتج عن تضيق foramen Magendie (وراثية جسدية متنحية) : كبر حجم الجمجمة، انسداد atresia فتحة البطين الرابع المتوسطة (في بعض الحالات الإفرادية دون أعراض)، استسقاء دماغي hydrocephalia . ينتهي هذا المرض غالباً بالموت في غضون عدة سنوات. (الشكل ١٢٦).



Danlos - syndrome

► Ehlers - Danlos syndrome.

Darier - Syndrome

Erythema annulare centrifugum.

Darier Ferdinand Jean (١٨٥٦ - ١٩٣٨) -

طبيب جلدية فرنسي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن الالتصاقات داخل الرحم بعد التهاب بطانة الرحم الدرني endometritis tuberculosa : انعدام طمث وعقم غير قابلين للعلاج؛ بالتصوير الشعاعي للرحم hysterographia تظهر التصاقات داخل الرحم وفي كثير من الحالات العلامات المميزة لالتهاب بطانة الرحم الدرني.

Dana - Syndrome

Myelosis funicularis, syndromus Lichtheim, syndromus Putnam - Dana, medullosis funicularis, sclerosis funicularis.

العلامات المرضية العصبية والنفسية عند مرضى فقر الدم الناتج عن نقص فيتامين B12 : نمل paraesthesia ، خلل الحس العميق مع اختلاج (رنج) شوكي ataxia spinalis ، ضعف المنعكسات الوترية، ضعف حركي عام، منعكسات مرضية (بابينسكي، روسوليمو)، يلاحظ أيضاً اختلاج مخيخي ataxia cerebellaris ، حالات هوسية marriacalis واكتئابية depressivus ، من غير النادر أيضاً علامات التآذر البارانونوي deliriosus والذهياني paranoideus .

Danboldt - Closs - Syndrome

Acrodermatitis enteropathica.



اضطرابات معوية مزمنة، مع إسهالات والتهاب فم stomatitis ، وكذلك طفح جلدي حطاطي وحويصلي محيطي، مرافق بصلع alopecia وذلك ابتداءً من سن الرضاعة. سبب المرض ناتج عن النقص الوراثي (وراثية جسدية متنحية) في امتصاص

العلاج : الريتينويد (tigason) والعلاج بالأشعة.
(الشكل ١٢٨) .



David - Callaghan - Syndrome

أحد أنماط Vater-Association لكن مع aquaductstenosis و hydrocephalus والتي تصادف فيها حالات عند إخوة (وراثه صبغية جسدية متتحية) .

Davidnikow - Syndrome

Scapulo-humero-peroneal-amiotrophia.
- (١٨٨٠) Davidenkov Cergei Nikolavitsch -
١٩٦٠) - طبيب عصبية روسي .

أحد أشكال الضمور العضلي myotrophia : نقص نمو عضلي يبدأ من عضلات الرجلين وعضلات الكتف، ومن غير النادر أيضاً إصابة عضلات الوجه (غالباً في الحالات الخفيفة) . سير المرض عادة سليم مع فترات هجوع طويلة .

Davies - Colley - Syndrome

► Cyriax syndrome.

Dawson - Syndrome

Lactosyl ceramidosis, ceramid-laktosid-lipidosis.

خلل استقلابي لم يتم تأكيده عند أحد مرضى Niemann-Pick syndrome typ C .

Dead-fetus - Syndrome

اعتلال تجلطي انحلاي أو استهلاكي عند النساء الحوامل نتيجة موت الجنين وبقائه ضمن الرحم، ربما ناتج عن مواد انحلاية ذاتية .

De-Barsy - Syndrome

De-Barsy - Moens - Dierckx syndrome.

أحد أشكال المرض الجلدي الحمامي dermatosis erythematosus : طفح جلدي أحمر قوسي أو حلقي على جذع الجسم ينتشر بشكل شعاعي، مكان البؤرة البدئية يصبح شاحباً؛ المرض ناكس غالباً.
(الشكل ١٢٧) .



Darier - White - Syndrome

Keratosis follicularis, morbus Darier, dyskeratosis follicularis vegetans, psorospermosis.

أحد أشكال التقرن keratosis الوراثية (وراثه جسدية سائدة) : يبدأ هذا المرض في مرحلة البلوغ، حيث تظهر بقع حمراء تسبب حكة شديدة، تتحول بسرعة إلى عقد، تكتسب فيما بعد اللون الرمادي البني المائل للاحمرار وذات شكل مخروطي. أماكن التوضع الأساسية - الوجه، الجزء من الرأس المغطى بالشعر، الرقبة، الصدر، الجذع، الظهر، أماكن الانحناءات المفصلية. نسيجياً - ارتشاحات غير نوعية حول الأوعية، نمو الزغب الجلدي cutis propria في البشرة epidermis ، التحام الطبقة الشوكية مع الطبقة القاعدية الأسطوانية، خلايا سيئة التقرن دائرية الشكل في البشرة، onchogryposis ، paronchia، رائحة جسم مزعجة، oligophrenia واضطرابات نفسية عند ١٠% من المرضى، يمكن أن تصاب الأغشية المخاطية إضافة إلى وجود أعراض معدية معوية. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٨٨٩ تم تسجيل ما يزيد عن ٥٠٠ حالة في المراجع العالمية، incidence : 50.000 : 1 .

خلل وراثي في الأنسجة الضامة (تنكس الألياف المرنة)، ينتقل بصفة جسمية متنحية (autosomal recessive) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل cutis laxa مع ضمور الجلد والأنسجة الشحمية تحت الجلد إضافة إلى تشوهات صبغية، تشوهات وجه مع بروز الجبين إلى الأمام، فيما بعد microcephalus ، cataract إضافة إلى تشوهات عينية أخرى، taurodontia في مرحلتي التسنين، macrotia ، سغل (حثل) عام مع صغر القامة وتراجع في القدرات النفسية الحركية، ضعف التوتر العضلي، choreo-athetosis . منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٨ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج عرضي دون نتائج مرضية.

Debré (II) - Syndrome

Syndromus neurooedematosus, Debre - Julien Marie syndrome, polyneuritis oedematosa infectiosa.

آلام شديدة في كل أعضاء الجسم (خاصة في الأطراف)، شلل ارتخائي، يتطابق مع القطعة القطنية العجزية، ضعف المنعكسات hyporeflexia ، وذمة شديدة معممة؛ السائل الدماغي الشوكي دون أية تغيرات. تتراجع جميع هذه الأعراض غالباً بعد ٢ - ٣ أسابيع.

Debré (III) - Syndrome

Felinosis, lymphoreticulosis inoculationis benigna, viruslymphadenitis, morbus Petzetakis, Foshay - Mollaret syndrome, Katzenkratzkrankheit (G) .

التهاب الغدد اللمفية lymphadenitis الحميد من منشأ فيروسي، الذي يتطور بعد الإصابات الجلدية (غالباً بعد خمش القطط - ما يسمى بمرض خمش القطط) : جروح جلدية تعتبر مكان دخول العامل المسبب (لا تلاحظ دائماً)، التهاب الغدد اللمفية الناحية (بالدرجة الأولى الإبطية أو المغنبية)، العقد اللمفية تتقيح غالباً وتنتفخ بناسور (تنتوسر)، حرارة، إعياء، نحول، في حالات نادرة طفح جلدي حطاطي

خلل وراثي في الأنسجة الضامة (تنكس الألياف المرنة)، ينتقل بصفة جسمية متنحية (autosomal recessive) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل cutis laxa مع ضمور الجلد والأنسجة الشحمية تحت الجلد إضافة إلى تشوهات صبغية، تشوهات وجه مع بروز الجبين إلى الأمام، فيما بعد microcephalus ، cataract إضافة إلى تشوهات عينية أخرى، taurodontia في مرحلتي التسنين، macrotia ، سغل (حثل) عام مع صغر القامة وتراجع في القدرات النفسية الحركية، ضعف التوتر العضلي، choreo-athetosis . منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٨ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج عرضي دون نتائج مرضية.

De-Barsy - Moens - Dierckx - Syndrome.

► De-Barsy syndrome.

Debler - Syndrome

Anaemia haemolytica familiaris.

Debler K. - طبيب أطفال ألماني.

أحد الأشكال النادرة لفقر الدم الانحلالي : يظهر في سن الرضاعة على شكل بطء نمو، غثيان، إقياء، إسهالات أو إمساك، ضخامة كبدية طحالية، نادراً - ترفع حروري و بيلة بورفيرينية porphyrinuria ؛ فيما بعد فقر دم ناقص الصباغ anaemia hypochromica ، زيادة سليفات الكريات الحمر erythroblastosis ، كثرة الكريات الحمر الشبكية reticulocytosis ، اختلاف حجم الكريات الحمر anisocytosis ، فرط التصبغ، كثرة الكريات الحمر الصغيرة microcytosis ، لا يلاحظ تكثر الخلايا الكروية sphaerocytosis ، كريات حمراء ذات حبيبات مستعدة وقليلة الثبات الأوزموزي، في نقي العظم زيادة كبيرة لسليفات الحمر. بعد استئصال الطحال يحصل هجوع لفترات طويلة.

Debré (I) - Syndrome

Debre Robert (١٨٨٢ - ١٩٧٨) - طبيب أطفال فرنسي.

انتظام النبض، تعرق sweatiness ، اختلاج crampus وفقدان وعي؛ هذه الحالة تتطور دون أسباب خارجية مرئية، وتستمر من عدة دقائق حتى نصف الساعة، ومن غير النادر أن تنتهي بالوفاة. يلاحظ غالباً زيادة تصبغ جلدي شديد، عند الفتيان خنوثة hermaphroditismus كاذبة، عند الفتيان إحليل تحتاني hypospadias ؛ مخبرياً - نقص كلوريدات الدم hypochloroemia ، نقص صوديوم الدم hyponatraemia ، فرط بوتاسيوم الدم hyperkaloemia ، نترجة دم ناقصة الكلوريدات azotaemia hypochloroemica ، زيادة كلوريدات البول، زيادة كبيرة للكينوستيرويدات - 17-ketosteroid في البول .

Debré - Julien Marie - Syndrome

► Debré (II) syndrome.

Debré - Marie - Syndrome

Marie Julien ؛ (1978 - 1882) Debre Robert
Jean (ولد 1899) - طبيباً أطفال فرنسيان.

أحد أشكال القزامة تحت المهادية- النخامية nanismus hypothalamicus-hypophysarius مع خلل استقلاب الماء المعزول في الجسم : نمو قزامي، فصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ، طفالة infantilismus ، سمنة، قلة البول oliguria ، قلة العطاش oligodipsia ، زيادة الكثافة النوعية للبول، عدم القدرة وبالوقت المناسب على طرح الكمية التي تم شربها من الماء، لا تلاحظ العلامات الأخرى لخلل الوظيفة الكلوية، انخفاض درجة الحرارة، انخفاض التوتر الشرياني، انخفاض سكر الدم؛ مستوى الذكاء طبيعي.

Debré - Semelaigne - Syndrome

Athletismus myxoedematosus,
syndromus Hoffmann, myopathia
hypothyreotica, Kocher - Debré
syndrome.

Semelaigne ؛ (1978 - 1882) Debre Robert
Georges - طبيباً أطفال فرنسيان.

تلازم المكسيديما myxoedema الولادية مع الاعتلال العضلي myopathia (وراثته صبغية

eruptio papulosa عابر. الإنذار جيد. تلاحظ أشكال متعددة ، منتقلة ectopicus وغير نموذجية atypicus : ١) الشكل المنتقل forma ectopicus - التهاب لوز حاد مع ضخامة عقد لمفاوية، غالباً مع تكون خراجة خلف البلعوم retropharyngealis ، ٢ . الشكل الملتحمي forma conjunctivalis ، ٣) الشكل المساريقي forma mesentericus - اللوحة السريرية لالتهاب العقد للمفاوية المساريقية mesadenitis . ٤) الشكل الصدري forma thoracalis - ضخامة العقد للمفاوية المنصفية. أكثر الاختلاطات شيوعاً - التهاب الدماغ encephalitis ، التهاب الدماغ النخاعي encephalomyelitis ، التهاب الأعصاب neuritis .

Debré - Fibiger - Syndrome

Fibiger - Derbe - v. Gierke syndrome,
intoxicatio interrenalis, intoxicatio
interrenalis androgenes, dyscorticismus,
insufficiencia suprarenalis paradoxa,
Pirie syndrome, hyperemesis
neonatorum, Jaudon syndrome,
pseudostenosis pylorica hypertrofica,
Wilkins syndrome.

Derbe Robert (1978 - 1882) - طبيب أطفال
فرنسي، Fibiger Johannes Andreas Grib (1867 -
1928) - طبيب دانمركي.

خلل في إفراز الكورتيزون الداخلي عند الأطفال الرضع المصابين بفرط تنسج الغدة الكظرية glandula suprarenalis وانقباض فتحة البواب الكاذب pseudopylorospasmus : عدم النمو الطبيعي لوزن جسم الطفل خلال الأسابيع الأولى بعد الولادة، خمول apathia ونقص توتر hypotonia ، تجشؤ regurgitatio ، أو إقياء vomitus ، غالباً بشكل تشنجي وغير منقطع (بسبب انقباض فتحة البواب)؛ علامات التجفاف dehydratio ، الحركات الحولية (الدودية) المعديّة peristaltica يمكن رؤيتها بشكل جيد، تغط متكرر؛ بشكل دوري - حالات وهط مع ازرقاق وشحوب، تسرع وعدم

محتقة؛ غالباً إصابة عينية - أمات دم صغيرة في الملتحمة، وذمة العصب البصري وشلل العصب المحرك للعين؛ بعد عدة أسابيع أو أشهر تظهر فجأة أعراض البطن الحاد مع آلام في المنطقة الشرسوفية، إقياء دموي وارتفاع في درجة الحرارة؛ في غضون عدة أيام تحصل الوفاة. بتشريح الجثة - خثار الأوردة المعوية، تنكز وتموت وحتى انتقاب أمعاء.

De-Grouchy - Syndrome (I)

18p-Syndrome, 18p-Deletion-syndrome, Deletion-18p-syndrome, del(18p)-syndrome, chromosom-18p-monosomia, monosomia18p.

في هذا التناذر يحصل غياب deletion لجزء من الزراع القصير (18p-) للكروموزوم ١٨. الأعراض - نقص وزن الطفل الوليد، نقص النمو hypotrophia الجسماني، نقص التوتر العضلي، كبير اليدين مع قصر الأصابع، cliodactylia ، syndactylia ؛ من الممكن أيضاً وجود تشوهات قلبية وتشوهات توضع الأمعاء (malrotation)؛ أعراض أخرى - كبير الأذنين، تضيق stenosis أو انسداد atresia مجاري السمع، trichterbrust ؛ علامات مميزة في الدماغ والرأس (صغر الرأس مع شكل دائري خاص، brachycephalia ، عين واحدة monophthalmia ، غيبة أنف الدماغ arrhinencephalia ، الانسداد المبكر لدروز الجمجمة... الخ)، علامات عينية (تشوه عضلات العين، تشوه عظام محجر العين، تشوه شكل العين ، orbita dysmorphia ، ocular dysmorphia ، hypertelorismus ، microphthalmia ، cataract ، ptosis ، blepharophimosis ، strabismus ، colobom ، glaucoma ، زيادة nystagmus ، epicanthus medialis)، طول الإبهام ؛ من العلامات المرضية الأخرى - نقص نمو و / أو تراجع الفك السفلي retrogenia ، macrostomia ، علامات سننية (تأخر بروز الأسنان، تسوس الأسنان... الخ)؛ تضيق stenosis

جسدية متتحة) : يتظاهر هذا المرض عند الأطفال الرضع على شكل تأخر في النمو، بطء الأفعال الانعكاسية، انخفاض في درجة الحرارة، بطء دقات القلب، قلة إفراز العرق، جفاف الجلد، رطوبة الشعر، إمساك، فرط كوليسترول الدم، ضعف العقل oligophrenia ، ضخامة hypertrophia عضلات الأطراف الخلفية، تضخم، وغالباً زيادة توتر العضلات التي تضعف من الناحية الوظيفية.

Degos - Syndrome

Genodermatose en cocarde (F).

Degos Robert (ولد ١٩٠٤) - طبيب جلدية فرنسي.



أحد أشكال تقرن الجلد erythrokeratoderma الموضعي الأحمر : بقع حمامية agmina erythematosis دائرية، مع قشرة squama في المركز فيما يشبه غطاء الرأس. هذه التغيرات تتراجع في غضون ثلاثة أشهر، وبعد ذلك تبدأ نكسة تتظاهر بشكل مجموعات من الطفح الجلدي. (الشكل ١٢٩).

Degos - Delort - Tricot - Syndrome

Dermatitis papulosquamosa atrophicans, papulosis atrophicansmaligna, Kohlmeier - Degos syndrome, thromboangiitis cutaneointestinalis disseminata, syndromus cutaneointestinalis mortalis.

Degos Robert (ولد ١٩٠٤) ؛ Delort J. ؛ Tricot R. - أطباء جلدية فرنسيين.

مرض نادر يبدأ بأعراض جلدية وينتهي بالموت بظاهرة البطن الحاد : طفح جلدي حطاطي ناكس بني فاتح ووذمي قليلاً، هذا الطفح يتغير من ناحية الشكل بعد عدة أيام حيث ينكمش مركز الطفح، أما اللون فيتحول إلى أبيض خزفي، يتميز النسيج المتغير في مكان هذا الطفح عن النسيج الطبيعي ويؤدي إلى تكون قرحة ulcer محددة بشكل جيد وذات حواف

Déjérine - Syndrome (II)

Claudicatio intermittens medullae spinalis Dejerine.

العرج المتقطع claudicatio intermittens الناتج عن الخلل الدوراني السفلي أو الالتهاب الوعائي thrombangiitis obliterans التجلطي الانسدادي يضاف إلى ذلك أنواع مختلفة من الخزل والشلل.

Déjérine - Klumpke - Syndrome

Klumpke syndrome, paralysis Dejerine - Klumpke, paralysis Klumpke.

(١٨٥٩ - ١٩٢٧) Dejerine-Klumpke Augusta

- طبيب عصبية فرنسي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن إصابة جذور radix الأعصاب الرقبية nervus cervicalis السابع VII والثامن VIII والعصب الصدري thoracicus الأول وعضلاتها plexus : شلل عضلات الساعدين وعضلات راحة اليد الصغيرة، خلل الحس بشكل خطوط ضيقة على الوجه الداخلي للساعدين؛ تلاحظ غالباً اضطرابات وعائية حركية vasomotorius، احتباس العرق anhidrosis، أو فرط التعرق hyperhidrosis، استرخاء الجفن blepharoptosis، تضيق البؤبؤ miosis، وعين غائرة enophthalmus.

Déjérine - Lavalpiquechef - Syndrome

(١٨٤٩ - ١٩١٧) Dejerine Joseph Jules

- طبيب عصبية فرنسي.

أحد أشكال التهاب الأعصاب المتعدد polyneuritis الكحولي : الضنى الظهرى tabes dorsalis الكحولي الكاذب مع خلل الحس السطحي وحس وضعية الجسم إضافة إلى اختلاج ataxia.

Déjérine - Roussy - Syndrome

Thalamus-syndromus, anaesthesia thalamica hyperaesthetica, syndromus thalamicus.

(١٨٤٩ - ١٩١٧) Dejerine Joseph Jules

- طبيب عصبية فرنسي، Roussy Gustave (١٨٧٤ -

١٩٤٨) - باحث فرنسي في علم الأمراض.

خلل رؤية وحس أحادي الجانب ناتج عن إصابة hemianopsia thalamus : عمى نصفي

أو انسداد atresia المنخر الداخلي choana ، بطء النمو، thyreoiditis ، kyphosis ، scoliosis ، morbus Basedow ، ضعف مناعة مع علامات المناعة الذاتية autoimmune-symptoms ، diabetes ، hypoinmoglobulin A ، amenorrhoe primaria . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٣ تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمية.

De-Grouchy - Syndrome (II)

في هذا التناذر يحصل غياب deletion للزرار الطويل 18p22-23 للكرموزوم ١٨. في هذا التناذر أيضاً يشكو المرضى من نقص نمو جسماني somatic hypotrophia ، هذا النقص في النمو يستمر فيما بعد تحت تأثير النخامى، غالباً بسبب نقص إفراز هورمون النمو، microcephalia ، نقص التوتور العضلي، تضيق أو انسداد مجاري السمع، تشوهات عينية، تشوهات سنية، ضعف المناعة مع autoimmune symptoms كما في تناذر De-Grouchy (I) .

Dejean - Syndrome

Dejean M. C. - طبيب فرنسي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن إصابة قعر محجر العين orbita (غالباً آفة التهابية) : جحوظ exophthalmus ، رؤية مزدوجة، ألم شديد في منطقة الفك العلوي وفقدان الحس في منطقة تعصيب الفرعين الأول والثاني من العصب مثلث التوائم (العصب الخامس) nervus trigeminus .

Déjérine - Syndrome (I)

Neuritis multiplex atactica, neurotabes peripherica, pseudotabes diphtheritica.

(١٨٤٩ - ١٩١٧) Dejerine Joseph Jules

- طبيب عصبية فرنسي.

مجموعة أعراض ناتجة عن الإصابة بالخناق diphtheria وتذكر بالضنى الظهرى tabes dorsalis : اختلاج ataxia وخلل الحس العميق.

Déjérine - Thomas - Syndrome

Atrophia olivo-ponto-cerebellaris.

(١٨٤٩ - ١٩١٧) Dejerine Joseph Jules
Thomas Andre - طبيباً عصبياً فرنسيان .

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن إصابة منطقة الجسم الزيتوني - الجسر - المخيخ olivopontocerebellaris (ورثة جسمية متنحية) : يبدأ هذا المرض بأعراض مخيخية (غالباً مع اختلاج الأطراف السفلية)، بعد ذلك ينتشر هذا الاختلاج إلى الأطراف العلوية، كما يلاحظ اضطراب التبول، وعدم القدرة على احتباس البول؛ المنعكسات الوترية طبيعية، من غير النادر تطور شلل رعاشي parkinsonismus و خيل dementia .

De-La-Tourette - Syndrome

► Gilles-De-La - Tourette syndrome.

Deleage - Curschmann - Steinert - Syndrome

► Curschmann - Batten - Steinert syndrome.

Del(18p) - Syndrome

► De-Grouchy syndrome (I).

Deletion - Syndrome

تشوه يتمثل بفقد جزء من صبغي، من أشهر هذه التنازرات Cri-du-chat-syndrome .

Deletion-18p - Syndrome

► De-Grouchy syndrome (I).

Deletion-22q - Syndrome

► Velo-cardio-facialis syndrome I.

Deliriant - Syndrome

التناذر الهذيانى : حالة انعكاسية ناتجة عن مسببات خارجية تتمثل بعدم القدرة على الإحساس بالاتجاه الصحيح، ارتباك وبلبلة الأفكار، الخطأ الوهمي في التعرف على المحيط، هلوسات سمعية وبصرية، هيجان رعي حتى درجة التوتر العضلي الشديد.

Delius - Syndrome

Dystonia neurocirculatoria.

(ولد ١٩٠٨) Delius Ludwig - طبيب داخلي ألماني.

اضطراب وخلل في تنظيم الدوران المحيطي : حمامى erythema متبدلة، خاصة على الوجه، إضافة إلى

في نفس الجهة، ضعف المنعكسات الجذبية في الجهة المقابلة، زيادة منعكسات الأوتار والسحاق periosteum ، خلل الحس العميق، ألم عصبي في نصف الجسم hemialgia ، نمل نصفي hemiparaesthesia ، غالباً ضمور العضلات الهيكلية أحادي الجانب وفقدان الحس العظمي في نفس الجهة.

Déjérine - Sottas - Syndrome

Morbus Dejerine, atrophie musculorum neurotica, neuritis hypertrophica, dystrophia musculorum hereditaria, degeneratio Gombault, neuritis Gombault.

(١٨٤٩ - ١٩١٧) Dejerine Joseph Jules

Sottas Jules (١٨٦٦ - ؟) - طبيباً عصبياً فرنسيان .

الشكل الوراثي التنكسي للضمور العضلي العصبي (وراثه جسمية سائدة) : ضمور عضلي متناظر متطور، pes equinovarus ، pes varum ، تحت الجلد يمكن وبشكل جيد جس ألياف عصبية سمكية ومؤلمة؛ في منطقة الضمور - خلل التغذية والحس، إيجابية علامة رومبيرغ؛ في أحيان كثيرة - اختلاج ataxia ، رآرة nystagmus ، واختلاف الحدقتين anisocoria؛ يلاحظ وجود الكثير من الشامات والأورام الليفية العصبية neurofibroma تحت الجلد. يبدأ هذا المرض عادة في مرحلة الطفولة. androtropismus شديد.

Déjérine - Souques - Sicard - Syndrome

(١٨٤٩ - ١٩١٧) Dejerine Joseph Jules

Sicard Jean (١٨٧٣ - ١٩٢٩) - طبيباً عصبياً فرنسيان .

مجموعة الأعراض الناتجة عن إصابة العقدة المعوجة: ألم شديد في الأذنين، حلاً herpes لساني، علامات إصابة العصب المخي الشوكي السابع nervus cerebrosplanialis VII ، خلل حس الذوق على الثلثين الأماميين من اللسان، خلل حس شحمة الأذن.

- Denny-Brown Derek Ernest (ولد ١٩٠١) - طبيب عصبية إنكليزي.
مجموعة أعراض عند المرضى المصابين بسرطانة قصبية صغيرة الخلايا مع تطور بطيء للمرض : زيادة الإرهاق العضلي، زيادة مستمرة في الضعف العضلي، ابتداءً من العضلات الأقرب، تصاب بالدرجة الأولى عضلات الحوض pelvis والفخذ femur ، غالباً جفاف في الفم، نمل، ضعف أو غياب نهائي للمنعكسات الوترية العميقة، أعراض مخية - مخيخية، اختلاج ataxia ، لكثة (عسر الكلام) dysarthria ، ارتجاج مقصود intention tremor ، دوار، في بعض الحالات النادرة خبل (عته) dementia .

Denny-Brown - Syndrome (II) Carotis-syndromus.

مجموعة الأعراض العصبية الناتجة عن انسداد الشريان السباتي الباطني arteria carotis interna : كمنة amaurosis مفاجئة أحادية الجانب أو أعراض أخرى لها علاقة بدرجة انسداد لمعة الشريان، خذل نصفي hemiparesis في الجهة المعاكسة، أحياناً - عمى نصفي hemianopsia في الجهة المعاكسة، غالباً - حبسة (فقد القدرة على الكلام) aphasia ، لاكتابة agraphia ، لاحسابية (حبسة رياضية) acalcuria ، لاقرأة (عي القراءة) alexia ، إدراك الموضع الذاتي autotopognosis

Dent - Syndrome

مرض وراثي نادر جداً مرتبط بالكروموزوم X . تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض عند الأطفال أو عند البالغين. الأعراض - بيلة بروتينية انبوبية tubular proteinuria (بروتينات قليلة الوزن الجزيئي مثل Beta-2-microglobulin لا يعاد امتصاصها في الأنابيب العلووية، الإصابات الانبوبية الشديدة تسبب hypercalciuria)، (Fanconi - Syndrome) ، nephrocalcinosis ، nephrolithiasis ، قصور كلوي مزمن. تعود التغيرات الوراثية إلى المورثة . C1CN5-Gen

حماى بشكل بقع على الرقبة والصدر. في المرحلة المسماة (الترقب) - ازرقاق الأطراف acrocyanosis ، برودة الأطراف، فرط تعرق راحة اليدين والقدمين. بتصوير الأوعية الظليل - تضيق أو توسع الأوعية المحيطية. هذا التناذر ثانوي غالباً، أو أنه يظهر كمقدمة لمرض آخر كارتفاع التوتر الشرياني مثلاً.

Delleman - Syndrome

► Oculo-cerebro-cutaneous syndrome.

Demarquay - Richet - Syndrome

Demarquay Jean Nicolas (١٨١٤ - ١٨٧٥) ، Richet Didier Alfred (١٨١٦ - ١٨٩١) - طبيبا جراحة فرنسيان.

تشوه نمو وراثي وخاصة في منطقة الفم (وراثية جسدية سائدة) : شرم الشفة والفك العلوي والحنك cheilognathopalatoschisis ، شفة أرنبية labium fissum ، ناسور fistula الشفة السفلى، hypodontia ؛ إضافة إلى ما سبق يلاحظ قصر القامة ، طفالة infantilismus ، نادراً تشوهات قلب خلقية، تعجز sacralisatio الفقرات القطنية وجنف scoliosis .

Demons - Meigs - Syndrome

► Meigs syndrome.

De-Morsier - Kallmann - Syndrome

► Kallmann syndrome.

Dennie - Marfan - Syndrome

Paralysis syphilitica congenitalis.

Marfan - طبيب أمريكي، Dennie Charles C. Bernard Antoine (١٨٥٨ - ١٩٤٢) - طبيب أطفال فرنسي.

إصابة الجملة العصبية المركزية عند الأطفال المصابين بالسفلس الولادي : شلل أطراف تقلصي paralysis spastica ، تأخر عقلي، من غير النادر - ترفع حروري، نوبات تشنجية، رآة (تدبذب المقلتين السريع اللاإرادي) nystagmus ، ساد cataracta .

Denny-Brown - Syndrome (I)

Syndromus Eaton - Lambert.

، زرق glaucoma ، قصر ثرملة الأنف philtrum nasi ، سوء نمو عظام الوجنتين.

Denys - Corbeel - Syndrome Syndromus oculo-cerebro-renalns Denys - Corbeel.

Denys P., Corbeel L. - طبيا أطفال بلجيكيان.

تشوهات دماغية، عينية وكلوية وراثية مشتركة (وراثية جسدية متنحية) : تأخر النمو العقلي، قصر القامة أو تقزم، استسقاء العين hydrophthalmus، زرق ثانوي glaucoma secundarium ، ضعف بصر شديد، في الدم - حماض acidosis ، نقص بوتاسيوم الدم، ارتفاع كلس دم معتدل، انخفاض الاحتياطي القلوي، اختبارات الوظيفة الكلوية طبيعية، في البول - ارتفاع كلس البول، ارتفاع فوسفات البول، انحراف شوارب الدم والبول ناتج عن خلل في وظيفة القنوات الكلوية الدائنية؛ من غير النادر أيضاً نقص إفراز حامض الهيدروكلوريك المعدي.

Denys - Drash - Syndrome

► Wilms Tumor, ► Frasier syndrome.

De paleur et hyperthémie
postopératoire - Syndrome (F)

► Ombredanne syndrome.

Depletion - Syndrome

depletion - بالإنكليزية تعني نرح، إفراغ، نفاذ.

مجموعة الأعراض الناتجة عن القصور الهضمي المزمن (على سبيل المثال بسبب سرطان البنكرياس أو الاثني عشري)، والتي تتظاهر بشكل خلل في استقلاب الشحوم والبروتينات مع ما يرافق ذلك من إسهالات، نقص وزن وخاصة وزن العضلات، فقر دم، وذمات، هبوط ضغط، واضطرابات عصبية ونفسية.

Deprivation - Syndrome

خلل التطور والأذى اللذين يمكن أن يعاني منهما الأطفال الصغار كنتيجة لفقدان رعاية الأم، ورابطة الأمومة العاطفية، هذا ما قد يحدث على سبيل المثال عند الأطفال المشردين في الملاجيء، أو الأطفال في العائلات المفككة التي لا تعبر الأطفال أي اهتمام.

Dent - Friedman - Syndrome

Osteoporosis juvenilis idiopathica hereditaria.

Dent Charles Enrique (١٩١١ - ١٩٧٦) - باحث بيوكيميائي وفيزيولوجي إنكليزي؛ Friedman M. - طبيب إنكليزي.

ترقق عظام ذاتي شبابي osteoporosis idiopathicus juvenilis (وراثية جسدية متنحية) : ترقق عظام شديد يظهر في سن الطفولة، ازرقاق صلبة العين sclera والعلامات الأخرى المميزة ل osteogenesis imperfecta ، aminoaciduria ، hypouricemia .

Dentobronchitis - Syndrome

وصف هذا التناذر للمرة الأولى من قبل veenekloas عام ١٩٥٢. سبب هذا المرض هو استنشاق المفرزات عند الأطفال من النواسير والجيوب اللثوية الناتجة عن التهابات الأسنان القيجية المزمنة مع ما ينتج عن ذلك من سعال شديد معتدل. استنشاق المواد المجرثمة و المتتخرة من الأسنان المريضة يؤدي غالباً إلى التهاب قصبات أو ذات قصبات ورتة.

عام ١٩٦٨ استطاع Summers و Oberman الربط بين امراض الفم و الاسنان وبين التهاب القصبات مع التمييز بين حوالي ١٢ نوع من جهة اخرى. التهاب الأسنان يمكن أن يؤدي إلى الموت كما هو الحال في الحالة الموصوفة من قبل

Henaller و Quinn عام ١٩٧٨ حيث أدى استنشاق مواد مجرثمة بالمكورات العقدية من أسنان متتخرة عند أحد المرضى إلى التهاب منصف mediastinitis مرافق بالتهاب قصبات و التهاب جيب قيجي وريح صدرية تسبب وفاة المريض.

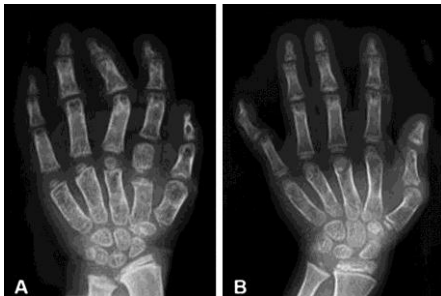
Dento-facial - Syndrome

خلل تتسج (حثل) dysplasia الأدمة الظاهرة لمنطقة الفكين والوجه، مع إصابة العيون والأنف والأسنان. أهم الأعراض - أسنان خلقية، سوء نمو جنور الأسنان، ساد ولادي cataracta congenita

B-galaktosidase مما يؤدي إلى تراكم الغانغليوزيدات [GM (1)] في الدماغ. في الأعضاء الداخلية يلاحظ ارتفاع كمية keratinsulphat من نوعية mucopolyccharide غير مكتمل الإشباع بالسولفات.

Desbuquois - Syndrome

خلل تنسج عظمي غضروفي autosomal (osteochondrodysplasia وراثي) recessive) وصف للمرة الأولى من قبل Desbuquois عام ١٩٦٦ . تبدأ أعراض هذا المرض في مرحلة ما قبل الولادة على شكل قصر في القامة، قصر أطراف، زيادة شديدة في حركة المفاصل، kyphoscoliosis ، وتشوه شكل dysmorphia الوجه. شعاعياً - تأخر في نمو ونضوج عظام وسط اليدين، رأس فخذ على شكل مفتاح صامولة، من الأعراض الأخرى - قلعص contracture إحدى الأصابع، exophthalmus ، glaucoma ، buphthalmus ، تشوهات جسم العظم patellaluxation ، metaphysis انخماص جذر الأنف، نقص توتر / غياب عضلات جدار البطن، قصر الرقبة، تأخر عقلي شديد، coxa vara ، خلع مفصل المرفق، genu recurvatum ، clinodactylia الإصبع الخامسة، scoliosis ، خلل الحاجز بين البطينين، توضع منخفض للإذنين، قلة الشعر / صلح. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٦ تم تسجيل ما يزيد عن ٣٠ حالة في المراجع العالمية. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض. (الشكل ١٣١).



De-Quervain - Syndrome

التهاب غمد ووتر الإبهام التضيق مع وذمة وألم بالضغط والحركة، إضافة إلى طقطقة على مستوى . proc. Styl. Rad.

Dercum - Syndrome

Dorbus Dercum, Dercum - Vitaut syndrome, Anders syndrome, lipomatosis dolorosa, adiposalgia, lipalgia, adipositas tuberosa simplex, adipositas dolorosa, fibrolipomatosis dolorosa, Allen - Rines syndrome.

Dercum Francis Xavier (١٨٥٦ - ١٩٢١) - طبيب عصبية أمريكي.



تضخم hypertrophia الطبقة الشحمية النسيجية المؤلم الوراثي المتناظر غالباً في الجسم والأطراف (وراثية جسدية سائدة)، مترافق مع ضعف القوى الحركية adynamia ، وهن asthenia ، اكتئاب depressio ، وحكة جلدية. يصيب هذا المرض غالباً النساء في مرحلة سن اليأس menopausus . (الشكل ١٣٠).

Dercum - Vitaut - Syndrome

► Dercum syndrome.

Derry - Syndrome

Lipidosis systemica infantilis tarda, gangliosidosis GM (1) II.

Derry D. M. - طبيب أمريكي.

الغانغليوزيد الوراثي (تراكم الغانغليوزيد)، الذي ينتقل بصفة وراثية جسدية متنحية (autosomal recessive) : يتظاهر عادة على شكل بلاهة (عته) كمنية idiotia amaurotica . سبب المرض يعود إلى نقص B et C isofermentum

الشكل الرجولي، في الحالات المتقدمة لا بد من اللجوء إلى غسل أو زراعة الكلية. (الشكل ١٣٢).



Deutschlander - Syndrome

Morbus Deutschlander, fractura ossis metatarsalis II et III, Marschfractur (G), foottumor or march foot (E), pied force (F).

- Deutschlander Carl Ernst Wilhelm (١٨٧٢ - ١٩٤٢) - طبيب عظمية ألماني.

كسر عظام مشط القدم II , III , وينسبة أقل VI نتيجة ضغط فيزيائي شديد (غالباً في ظروف الخدمة العسكرية وفي حالات المشي أو الجري السريع أو الطويل)، يترافق ذلك مع hallux valgus .

Devergie - Syndrome

Morbus Devergie, morbus Hebra, morbus Tarral - Besnier, lichen ruber, lichen ruber acuminatus, pityriasis pilaris, pityriasis rubra pilaris.

- Devergie Marie Guillaume Alphonse (١٧٩٨ - ١٨٧٩) - طبيب جلدية فرنسي.

التهاب جلد تقشري dermatitis exfoliativa مزمن وراثي (وراثية جسدية قاهرة) : طفح حطاطي papula جاف بارز قليلاً على شكل بقع agmina

Determann - Syndrome

Dyskinesia intermittens angiosclerotica, akinesia intermittens angiosclerotica, myasthnia angiosclerotica.

Determann Hermann (١٨٦٥ - ؟) - طبيب ألماني.

ضعف عضلي منقطع عند المرضى المصابين بتصلب الشرايين الانسدادي arteriosclerosis obliterans (خاصة التصلب التعصدي atherosclerosis) دون وجود خلل اغتذائي واضح (بخلاف تناذر شاركو).

de Toni - Caffey - Syndrome

► Caffey - Silverman syndrome.

De-Toni - Debré - Fanconi - Syndrome
Gluco-amino-phosphat-diabetes.

اعتلال نبيبي كلوي tubulopathia وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) عائد إلى شذوذ أنزيمي يؤدي إلى خلل في وظائف الكلية على مستوى النيببات البعيدة والمتمثل بإعاقة إعادة امتصاص السكر والفوسفات والأحماض الأمينية مع ما يؤدي إليه ذلك من نقص فوسفات وبوتاسيوم الدم، وكذلك بيلة بروتينية. الشكل الطفولي - تظهر أعراضه خلال الأعوام الثاني والثالث من عمر الطفل على شكل إقباءات وارتفاع في درجة الحرارة، كساح rachitis معدن على العلاج بالفيتامين D ، تراجع النمو (قصر القامة)، حمض نبيبي مزمن، تحصل الوفاة خلال سن الطفولة بسبب القصور الكلوي. الشكل الرجولي - تظهر أعراضه خلال مرحلة البلوغ وحتى العقد الخامس من العمر، نمو طبيعي مع أعراض أخف بكثير مقارنة بالشكل الطفولي، osteomalacia مع ميل زائد إلى الكسور، polydipsia ، نقص التوتر العضلي وتظاهرات التهاب مفاصل متعدد، فترة حياة طبيعية. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٥٠ حالة خاصة في أوروبا. العلاج : تعويض الفوسفات والبوتاسيوم إضافة إلى جرعات عالية من فيتامين D يمكن أن تؤدي إلى إطالة فترة الحياة عند مرضى الشكل الطفولي وإلى تحسن كامل عن مرضى

غالباً اضطرابات حس مفككة dissociatus .
مورفولوجياً - تجمع للخلايا البلعمية phagocytus
المحتوية على شحوم، تكاثر الخلايا النجمية
astrocytus ، زيادة محتوى السائل الدماغي الشوكي
من البروتين. الإنذار سيئ. يعتقد حالياً أن الآلية
المرضية غير التهابية ، مما يعني أن مصطلح التهاب
myelitis قد يكون غير صحيح.

Devic - Bussy - Syndrome

► Gardner syndrome I.

Devic - Gault - Syndrome

► Devic syndrome.

Dhat - Syndrome

وصف هذا التناذر للمرة الأولى من قبل
Narendrawig عام ١٩٦٠ ، ويعود اسمه إلى
المصطلح السنسكريتي الهندي القديم (Dhatu)
ويعني إكسير الحياة. هؤلاء المرضى يشكون من
خوف فقدان طاقتهم الحياتية بفقدان سائلهم المنوي،
وبالعكس يعتقدون بأن عمرهم سيطول، وستبقى
صحتهم في أحسن حال بسيطرتهم على عملية القذف،
من هنا يتولد لديهم الخوف من الجماع الجنسي، ومن
فقدان السائل المنوي مع البول، مما يدفعهم إلى تحليل
البول العكر خوف احتوائه على السائل المنوي، هذه
الظاهرة تعبر عن ما يسمى بالعصاب الجنسي
الموجود في ثقافة شبه القارة الهندية.

Diallinas - Amalric - Syndrome

Amalric syndrome.

Diallinas N., Amalric P. - طبيباً عيون سويسريان.
تلازم الشذوذ الوراثي للأذن الداخلية auris interna
وشبكية العين retina (وراثية جسدية متنحية) :
صمم surditas ، يتحول إلى صمم بكم
surdomutitas ؛ في قعر العين fundus oculi -
تراكم صباغ بشكل بقع على الشبكية، الحفرة المركزية
fovea centralis الوردية اللون تظهر بوضوح شديد
مع قوام رمادي تبديده أنسجة الشبكية المجاورة؛ جميع
وظائف العين (الرؤية، تمييز الألوان... الخ)
طبيعية. يمكن أن يكون مكتسباً بعد إصابة بالحصبة
الألمانية.

(بقر حوالي ١ م) حول الجريبات الشعرية
folliculus pili ، هذا الطفح الحطاطي مغطى
بقشور متقرنة squama cornificatus ؛ بعض
البقع الحمامية تندمج تاركة جزر جلدية طبيعية. يبدأ
المرض تدريجياً، مع قشرة رأس dandruf شديدة، كما
يمكن أن ينتشر أحياناً في كامل الجسم، ومن غير
النادر أن يترافق هذا المرض أيضاً مع تفرن راحة
اليدين وأخمص القدمين، غالباً حكة شديدة، وحثل
dystrophia الأظافر؛ في مرحلة الانتشار - حرارة
مع عرووات وإسهال. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة
الأولى عام ١٨٣٥ تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠٠
حالة في المراجع العالمية. العلاج : فيتامين A
و retinoide (مضادات استقلاب أثناء فترة
الحمل). (الشكل ١٣٣).



Devic - Syndrome

Neuromyelitis optica, Devic - Gault
syndrome,

ophthalmoencephalomyelopathy, optic
neuromyelitis (E).

Devic M. Eugene (١٩٣٠ - ؟) - طبيب فرنسي.

اعتلال الدماغ والحبل الشوكي
encephalomyelopathy تحت الحاد مع تجرد
الأعصاب العينية والنخاع الشوكي عن النخاعية
demyelinisatio : بداية حادة للمرض مع عمى؛
التهاب نخاع شوكي myelitis عرضي حاد مع شلل
مزودج diplegia أو شلل رباعي (شلل الأطراف
الأربعة) tetraplegia ؛ في بداية المرض تلاحظ

بعضهم يعتقد بإمكانية الوراثة المتنحية، أو حتى بدور للعوامل الخارجية المكتسبة (بعد الحالات الانتهابية) في نشوء هذا المرض. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٠٠ حالة، incidence : : 1 : 200,000 . العلاج : نقل الدم والكريات الحمر بشكل منتظم إضافة إلى الكورتيكوئيدات و الأندروجينات و IL-3 ، زرع نقي العظم . (الشكل ١٣٤) .

Dias - Syndrome

تتركز (نخر) مشاشة epiphysis العظم القترزي os talus العفوي العقيم (وراثه جسدية سائدة) .

Dickinson - Syndrome

► Alport syndrome.

Didmoad - Syndrome

ينتقل هذا التناذر بصفة وراثية جسمية مقهورة (autosomal recessive) ويضم : بييلة تقهية DI ، سكري DM ، ضمور بصري OA ، وصمم . السكري عادة هو من النوع الشبابي المتعلق بالأنسولين juvenile ، قد تحدث البييلة التقهية في أي وقت وهي حساسة لك vosopressine وتشير إلى ضمور في خلايا الوطاء hypothalamus أو السبيل النخامي البصري العلوي supraoptico hypophiseal tract ، نقص السمع يكون في هذه الحالة حسي عصبي متقدم ويصيب أولاً الترددات العالية higher tones ، الأذنيات البولية تتراوح من المثانة اللا إرتخائية حتى الاستسقاء الكلوي والحالبية hydronephrosis ، hydroureter .

Dietl - Syndrome

Morbus Dietl، crisis Dietl.

Dietl Jozef (١٨٠٤ - ١٨٧٨) - طبيب صحة بولوني.

العلامات المرضية الناتجة عن اختناق incarceration الكلية العائمة (السائبة) floating kidney : ألم في البطن شبيه بالمغص، إقياء، ارتفاع في درجة الحرارة، وهط collapsus ، فرط الإحساس hyperaesthesia في مناطق زاخارين - كيد الموافقة؛ تبدأ النوبة باحتباس البول، يلي ذلك تبول

Dialysis - Syndrome (cerebral)

وذمة دماغية مع زيادة الحجم السائل داخل الخلايا الدماغية وذلك نتيجة نقص شوارد الصوديوم مع زيادة حجم الماء الحر والناتج بدوره عن التصحيح السريع لفرط أزوت الدم عند مرضى تبولن الدم، وذلك عندما تنخفض البولة الدموية في الدم بشكل أسرع مما هو عليه الأمر في السائل الداغي الشوكي، وفي النسيج الدماغي. الأعراض : دوار، ترفع حروري، إقياء، حالات هذيانية، تشنج عضلي (معص عضلي) دماغي.

Diamond - Blackfan - Syndrome

Josephs - Diamond - Blackfan syndrome, Blackfan - Diamond syndrome, erythrogenesis imperfecta, anaemia chronica hyporegeneratorica, anaemia chronica congenita aregenerativa, anaemia hypoplastica congenita, anaemia aplastica congenita.

Diamond Louis Klein (ولد ١٩٠٢) ، Blackfan Kenneth D. (ولد ١٩٨٣) - طبيبا أطفال أمريكيان .



فقر دم لا تصنعي anaemia aplastica خلقي مزمن (قلة سليفات الحمر) : يظهر هذا المرض غالباً خلال الأعوام الأولى من العمر، ويتظاهر بشكل فقر دم سوي الكريات الحمر، متطور ببطء، طبيعي أو ناقص الصباغ، وقليل الكريات الحمر الشبكية reticulocytopenia ، صبغة دم طبيعية مع تعداد عادي للصفائح؛ في نقي العظم - نقص اصطناع الكريات الحمر erythropoiesis hypoplastica وكثرة للمفاويات lymphocytosis ؛ يترافق هذا المرض غالباً بخلل في وظائف الأعضاء التناسلية، إضافة إلى تأخر النمو العقلي والفيزيائي. رغم أن غالبية الباحثين يقرن الوراثة الجسدية السائدة، إلا أن

غزير؛ يحرض ذلك في أغلب الأحيان الانتقال من وضعية الاستلقاء إلى وضعية الوقوف.

Dietlen - Syndrome
Dietlen Hans (١٨٧٩ - ١٩٥٥) - طبيب داخلية وأشعة ألماني.

مجموعة العلامات الشعاعية عند المرضى الذين يشكون من التصاق *adhaesio* غشاء القلب بالقلب أو بالحجاب الحاجز : توتر جزء الحجاب الحاجز المتوضع على القلب بالتوافق مع نظم القلب، وكذلك أثناء الشهيق؛ تغير حدود القلب أثناء الشهيق، استواء قوس الأبهر وقوس الشريان الرئوي .

Dietrich - Syndrome
Morbus Dietrich, morbus Kohler metacarpalis.
Dietrich Hans (١٨٩١ - ١٩٥٦) - طبيب جراحة ألماني.

تتكزز (نخر) *necrosis* عظام سلاميات اليد العقيم مع تصلب عظام *osteosclerosis* ثانوي واعتلال مفاصل *arthrosis* (وراثية جسمية سائدة).

Dieulafoy - Syndrome
Ulcus simplex Dieulafoy, exulceratio simplex Dieulafoy, erosio Dieulafoy.
Dieulafoy Georges (١٨٣٩ - ١٩١١) - طبيب فرنسي.

نزف معدي غزير ناتج عن إصابة (تخريش) فرع شرياني تحت مخاطي : يمرض عادة الشباب دون قصة مرضية معدية؛ الإقياء الدموي الغزير يبدأ فجأة. أما التشخيص فيؤكد إما بتظير المعدة أو أثناء المداخلة الجراحية، بسرعة تبدأ عند المريض أعراض فقر الدم الحاد ما بعد النزفي. دون تدخل جراحي سريع تحصل الوفاة في غضون بضعة أيام.

Di-George - Syndrome
Nezelof syndrome, thymusaplasia syndrome.
DiGeorge Angelo Mario (ولد ١٩٢١) - طبيب غدد وأطفال أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسمية متنحية) : لا تتسج (لا تكون) *aplasia* مجاورات الدرق

glandula parathyroidea والغدة التيموسية (التوتة) *thymus*، تشوهات قوس الأبهر، ضعف المقاومة للآفات الالتهابية المختلفة، تكزز *tetania* شديد في مرحلة الطفولة، توقف النمو، ميل للإصابة بالانتانات الفطرية والمكروبية بالدرجة الأولى التهابات الأذن، الجهاز المناعي الهرموني طبيعي، علامات وجه مميزة (محور عيون عكس منغولي، صغر الفم، *microgenia* ، قصر فتحات الجفون، قصر النثرة *philtrum* ، انخفاض تواضع صوان الأذنين)، *truncus arteriosus persistence* وتشوهات قلبية أخرى. دون علاج يموت هؤلاء الأطفال خلال الأشهر الأولى بعد الولادة. من الأعراض - أيضاً - *oligohydramnion* ، شذوذ تقصص الرئتين، *intestinal malrotation* ، *cauda pancreatis-aplasia* ، *imperforatus* في الدم - نقص لللمفاويات *lymphocytopenia*، ارتفاع كلس الدم، نقص الغلوبولين غاما- γ *hypo-globulinaemia* . في بعض الأحيان ساد عيني وفتوق أربية *hernia inguinalis* . منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٥ تم تسجيل ما يزيد عن ١٧٠ حالة في المراجع العالمية؛ *incidence* : : 1 : 4000 . العلاج : تعويض الكالسيوم مفيد في الحالات التنكزية، فيتامين D ، زرع أنسجة تيموسية جنينية ضمن العضلات. (الشكل ١٣٥).



Digito-Rino-Cerebral - Syndrome
Eronen syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسمية سائدة أو متنحية) ولا يستبعد وجود عوامل خارجية مؤدية

Sanguinisch - هدوء الطبع (بالألمانية).

Doan - Wiseman - Syndrome

Neutrophilopenia hypersplenica,
neutropenia splenomegalica, Wiseman -
Doan syndrome.

Wiseman (ولد ١٨٩٦) ؛
Bruce Kenneth (ولد ١٨٩٨) - طبيباً داخلية
أمريكيان.

علامات فرط الطحالية hypersplenismus البديئية:
فرط تنسج مخ عظم نقياني hyperplasia
myeloideus ، يتحول إلى نقص تنسج
hypoplasia ؛ نقص عدد الكريات البيض، نقص
المعدلات، سرعة الشعور بالتعب، ترفع حروري،
خفقان قلب palpitation cordis ، آلام مختلفة
التوضع، أحياناً قرحات على الغشاء المخاطي للفم،
بالفحص النسيجي للطحال - بلعمة واضحة
phagocytosis للخلايا المحببة granulocytus .

Doeg - Potter - Syndrome

أعراض مرافقة للأورام الميزنخالية في الثديين
وتجفيف البطن (paraneoplas. Syndrom)
والمتمثلة بنقص نوبي في سكر الدم.

Dohie - Syndrome

Acropegmintatio symetrica, leucopathia
punctata et reticularis symmetrica
Matsumoto.

مجموعة اضطرابات مرضية خلقية جلدية، عينية
ونفسية : وجود بقع صباغية على ظهر اليدين
والقدمين، على الكعب malleolus وبشكل أقل على
الجسم، نزع صباغ depigmentatio شبكي أو
بؤري، إضافة إلى كلف (نمش) ephelides على
الوجه، يترافق هذا المرض غالباً بتأخر في مستوى
الذكاء ويتوسع أوعية الشبكية.

Dollinger - Bielschowsky - Syndrome

Jansky - Bielschowsky syndrome, idiotia
amaurotica infantilis tarda.

Dollinger A. - طبيب ألماني،
Bielschowsky

Max (١٨٦٩ - ١٩٤٠) - طبيب عصبية ألماني.

أحد أشكال البلاهة الكمنية idiotia amaurotica
(وراثية جسدية متحبة) : يظهر هذا المرض غالباً

إلى حدوث هذا المرض خلال المرحلة الجنينية
intrauterine : نقص أو لا تنسج السلاميات
الأخيرة في اليدين والقدمين، سوء تنسج الكليتين (كلية
مضاعفة، كلية كيسية)، أو لا تكون agensis
الكليتين، توسع البطينات الدماغية،
microcephalus ، نويات صرعية،
opticusatrophia ، وجه مميز (جبهة عريضة
مرتفعة، أنف قصير وسميك)، تراجع شديد في النمو،
قصر فترة الحياة. وصف من هذا المرض عدد قليل
من الحالات منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٨٥ .
العلاج غير معروف.

DiGuglielmo - Morbus

► Vaquez - Osler syndrome.

Diogenes - Syndrome

Diogenes (٤٠٤ - ٣٢٣ قبل الميلاد)، ديوجين
سينوبسكي، طبيب وفيلسوف يوناني الساكن كما تروي
النكت التاريخية في برميل.

مجموعة العلامات المرضية التي تنشأ عند الأشخاص
المسنين والوحيدين، وغير القادرين على خدمة أنفسهم.
تتظاهر هذه المتلازمة بشكل نحول، تجفاف
exsiccosis ، وغالباً الموت نتيجة أمراض حادة
(التهاب رئوي، احتشاء دماغي، بطن حاد... الخ)؛ في
حالة التطور الإيجابي للمرض، وتحسن ظروف الحياة
اليومية يكون الإنذار العام جيداً.

Disconnexion - Syndrome

التسمية الحديثة للإصابة الدماغية المتمثلة بخلل
الارتباط الناتج عن انقطاع الألياف الواسلة بين
حقلين من قشرة الدماغ في جهة واحدة، أو الألياف
التي تصل بين مراكز متماثلة في نصفي الكرة
الدماغية، على سبيل المثال عبر corpus
callosum؛ ينتج عن ذلك مجموعة من الاضطرابات
مثل agnosia و alexia .

Disinhibition - Syndrome

► Parkinson syndrome.

DLS - Syndrome

Dysodontiasis = L - عثر الاثغار،
Leukotrichia - ابيضاض الشعر، S =

تقلطح الأنف *nasus planus* ، كبر وبروز الأذنين ، قزامة خلقية غير متاسفة ، كبر اليدين والقدمين ، داء سكري معند على العلاج بالانسولين ويوجد *hyperinsulinaemia* و *inselcellhyperplasia* ، *microcephalus* ، *hypergenitalismus* ، *marasmus* ، تنكس تيموسي كيسي ، تصبغ جلدي واضح ، تنثدي عند الذكور *gynaecomastia* ، تضخم البظر *clitoris* والشفرين الصغيرين *labium minus pudendi* ، قصر القامة ، ضخامة كبدية وطحالية ، وتأخر النمو النفسي والفيزيائي ، في بعض الحالات تضخم وتحول كيسي مبيضي إضافة إلى تنكس كلوي *nephrocalcinosis* ، ارتفاع كلس الدم ، زيادة إفراز ١٧ - كيتوستيرويد مع البول . يلاحظ هذا المرض غالباً عند عدد من أفراد الأسرة الواحدة في نفس الوقت . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٤٨ تم تسجيل ما يزيد عن ٥٠ حالة في المراجع العالمية غالبيتها من أمريكا وأوروبا ولبنان . لا يوجد علاج نوعي . (الشكل ١٣٦) .



Dorian - Syndrome

وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ٢٠٠٠ من قبل *Burkhard Brosig* ، وقد أخذ اسمه عن رواية (شخصية *Oscar Wilde* لـ *Dorian Gray*) ، وهو ظاهرة مرتبطة بالزمن تتظاهر على شكل عدم القدرة العاطفية على تقبل فكرة التقدم في العمر أو البلوغ ، حيث ينعكس ذلك على شكل رهبة أو خوف التشوه *dysmorphophobia* ، والاستخدام الزائد للعقاقير الطبية . التشخيص يحتم وجود المعايير التالية : علامات رهاب التشوه ، عدم القدرة على البلوغ

بعمر ٣ - ٤ سنوات على شكل تأخر في التطور والنمو العقلي ، كما يتوقف الكلام والقدرة على المشي ؛ نتيجة الضمور *atrophia* البؤري للشبكية تبدأ الشكوى من العمى بشكل تدريجي ، يرافق ذلك ظهور أعراض مخيخية ، في المراحل النهائية - أعراض بصليية *bulbaris* ، وهزال *marasmus* . يستمر هذا المرض عادة لمدة ٣ - ٤ سنوات ، وينتهي بالموت .

Dolowitz - Aldous - Syndrome

Woolf - Dolowitz - Aldous Syndrome .

Aldous H. E. , Dolowitz D. A. - طبيبان أمريكيان .

مجموعة التشوهات الوراثية السمعية المرافقة بخلل اصطناع الصباغ الجلدي والعيني (وراثية مرتبطة بـ X كروموزوم) : صمم *surditas* ولادي مع تحول إلى صمم بكم *surdomutitas* ، مهق *albinism* جزئي بشكل بقع ، بالإضافة إلى مهق عيني .

Donath - Landsteiner - Syndrome

Paroxysmal cold hemoglobinuria (E) .

Donath Julius ، - طبيب ألماني ، (١٨٤٩ - ؟)

Landsteiner Karl (١٨٦٨ - ١٩٤٣) - طبيب

أمراض دم ومناعة نمساوي .

بيلة يحمورية نوبية *haemoglobinuria paroxysmalis* (ناتجة عن البرد) : بعد التعرض للبرد يبدأ عند المريض وبشكل نوبي نوع من الإحساس بالانزعاج ، ألم في عظم العجز *sacrum* ، حرارة عالية ، إضافة إلى برودة وازرقاق الأطراف ، تستمر النوبة من عدة ساعات إلى عدة أيام ، تلاحظ بيلة يحمورية ، يرقان ، ضخامة كبدية وطحالية ، إيجابية تفاعل دونات-لاندشتاينر ، وفي ٩٠ % من الحالات تفاعل فاسرمان إيجابي .

Donohue - Syndrome

Dysendocrinismus, leprechaunismus.

Donohue William Leslie (ولد ١٩٠٦) - باحث

كندي في علم الأمراض .

مجموعة تشوهات وراثية متمثلة بخلل في وظيفة غدد الإفراز الداخلي (وراثية جسدية متتحة) : وجه مميز - *hypertelorismus* ، توسع فتحات العيون ،

النفسي، وعلى التقدم في مجال تطور القدرات النفسية، استخدام اثنين على الأقل من المتطلبات الحياتية الطبية التالية (الأدوية المستخدمة في نمو الشعر، مضادات السمنة، الأدوية الجنسية، مضادات الاكتئاب من أجل تحسن المزاج، استخدام مستحضرات الجلد التجميلية، زيادة الطلب على الجراحة التجميلية). النتيجة السريرية لكل ما تقدم هو الاكتئاب المبطن مع خطورة نوبات التفكير بالانتحار، علماً أن ما ذكر أعلاه من الاستخدام الزائد للعقاقير والوسائط الطبية يعتبر عنصر حماية يمنع أو على الأقل يؤخر لجوء المريض إلى وسائل أخرى أكثر وأشد خطورة.

Doucas - Kapenatakis - Syndrome
 Casala - Mosto syndrome, purpura
 Loewethal, angiodermatitis pruriginosa
 disseminata, eczematid like purpura (E)
 ظهور فرقرية purpura وتغيرات جلدية شبه أكرزمية eczematoid في نفس الوقت : حكة بسيطة، بعدها يظهر طفح حطاطي papula أو حوبصلي vesicula ، يلي ذلك ظهور تحزز ونزغ أو زيادة تصبغ الجلد. أماكن التوضع المألوفة – الأطراف، لكن في الغالب ينتشر الطفح في كامل الجسم في غضون بضعة أسابيع. يزداد حدة غالباً خلال فصلي الربيع والصيف و يصيب النساء في الدرجة الأولى.

صغر و قصر الأنف، كبر وتجدد اللسان (blepharitis ، conjunctivitis ، macroglossia) ، myopia ، epicanthus ، lingua plicata) تمخرط القرنية keratoconus ، زيادة إفراز اللعاب hypersalivatio ، تشوهات قلب وبنكرياس خلقية، ميل للإصابات الإنتانية، يلاحظ احمرار مميز للون الوجه (الاحمرار يتركز على الخدين وطرف الأنف)، برودة الجلد، قصر الأصابع brachydactylia ، ضعف التوتر العضلي، كبر ورخاوة البطن، تباعد العضلات المستقيمة البطنية، قصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ، ميل إلى ارتفاع عدد الكريات البيض (ابيضاض الدم عند هؤلاء الأطفال أكثر بعشرين مرة منه عند الأطفال العاديين)، قصر فترة الحياة حيث يعيش فقط بحدود ٤٥ % من المرضى حتى الستين . يصادف هذا المرض عند واحد من كل ٦٠٠ - ٩٠٠ مولود. العلاج : الحماية والوقاية من الآفات الإنتانية، مراقبة عدد الكريات البيض، zinksulfat يحسن من مناعة المريض، ويساعد على زيادة النمو، العلاج الفيزيائي، الفيتامينات و 5-hydroxytryptophan يمكن أن يحسناً قليلاً من الأعراض. (الشكل ١٣٧).

(Langdon) Down - Syndrome
 Mongolismus-syndromus, idiotia
 mongoloidea, imbecillitas mongoloidea,
 syndromus acromicriae congenitalis.
 Down John Langdon Haydon (١٨٢٨ - ١٨٩٦)
 (- طبيب إنكليزي.
 أحد أشكال العتاه الخلفي dementia congenita مع علامات فيزيائية مميزة ناتج عن تثلث الكروموزوم ٢١ : تأخر عقلي (بالدرجة الأولى - البله imbecillitas) شديد جداً عند ٧٥ % ، شديد عند ٢٠ % وخفيف عند ٥ % من المرضى ، مع المحافظة النسبية على الانفعال والعاطفة emotion (المرضى دمثو الخلق، لطيفون، لجوجون، متعنتون)، قصر القامة، التهاب ملتحمة



Drash - Syndrome

► Wilms tumor.

: incidence . ulcer cruris وغيرها من الأعراض .
2500 – 5000 : 1 . العلاج : عند الضرورة إعطاء
الدم واستئصال الطحال يؤديان إلى نتائج جيدة.

Drescher - Syndrome

تغير رئة pneumoconiosis ناتج عن التعرض
الشديد والحاد لأغبرة الحبوب المحتوية على الفطور
العفنية حيث يؤدي ذلك إلى مرض رئوي مرافق
بارتفاع شديد في درجة الحرارة مع سعال جاف شديد؛
آلام عضلية ومفصلية، وارتفاع في عدد الكريات
البيضاء، يضاف إلى ذلك ذات رئة حبيبية مع خلايا
ظهراوية وخلايا عملاقة، هذه الأعراض تتراجع تلقائياً
وخلال وقت قصير، لكن من الممكن أن يتطور هذا
المرض، وخاصة بعد التعرض من جديد لهذه الأغبرة
عند المرضى المهينين مناعياً من الناحية التحسسية
إلى التهاب أسناخ تحسسي allergic alveolitis .

Dressler (I) - Syndrome

Harley syndrome, morbus Harley,
morbus Dressler, haemoglobinuria
paroxysmalis, haemoglobinuria
intermittens.

Dressler - طبيب ألماني.

بيلة يحمورية (هيموغلوبينية) نوبية ناتجة عن
الانحلال داخل الأوعية الدموية تلاحظ عند مرضى
فقر الدم الانحلالي مختلف الأسباب.

Dressler (II) - Syndrome

Postmyocardial infarction syndrome (E)
, syndromus commissurotomiae mitralis,
postcommissurotomy syndrome.

Dressler William (ولد ١٨٩٠) - طبيب داخلية

أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية الملاحظة بعد احتشاء
العضلة القلبية، وشق التامور pericardiotomia ،
وبعد شق المقرن الأكليلي commissurotomia
mitralis : ترفع حروري، ارتفاع عدد الكريات
البيضاء، التهاب تامور و/ أو جنب نضحي، غالباً مع
انصباب مدمى، ذات رئة مع نفث دم
haemoptysis . السبب غير واضح، لكن يعتقد
بوجود دور للتفاعل المناعي الذاتي لخلايا القلب

Dravet - Syndrome

يعود أسم هذا التناذر إلى أول من قام بوصف
الحالة المرضية الأولى وهو Charlotte Dravet .
يصادف هذا المرض عند الأطفال الذين اعتبروا حتى
لحظة بدء المرض الحاد أصحاء (الفتيات أكثر
إصابة من الصبيان)، تظهر الأعراض الأولى عادة
خلال العام الأول بعد الولادة، وذلك على شكل تأخر
شديد في عملية النمو . هذا المرض الذي يعتبر أحد
الأشكال الخاصة غير الوراثية للصرع epilepsy
يعود سببه إلى تغيرات جينية ظهرت للمرة الأولى في
الجين SCN1A-Gen . تظهر نوبات هذا المرض
غالباً خلال الأمراض المرافقة بارتفاع في درجة الحرارة
أو بعد اللقاح، حيث تشبه أول نوبة يشكو منها
المريض Grand-mal-Anfall ، فيما بعد يتغير
شكل النوب، حيث من الممكن أن تظهر نوبات
بأشكال وحدات مختلفة، من الممكن أن تتطور هذه
النوبات إلى status epilepticus . العلاج صعب
جداً والتجاوب عليه سيء، يمكن لهذه النوبات أن
تتوقف، ويمكن لها أن تستمر لسنوات طويلة، وقد
تؤدي إلى الموت أحياناً (توقف تنفس) . الأطفال
المصابون يعانون من تأخر في عملية النمو الجسدي
والنفسى، حيث يتأخر هؤلاء الأطفال في تعلم التكلم
وتتطور لديهم dementia .

Dresbach - Syndrome

Elliptocytosis, ovalocytosis.

Dresbach Melvin (١٨٧٤ - ١٩٤٦) - طبيب

أمريكي.

تشوه الكريات الحمر الوراثي (وراثية جسدية سائدة) :
تكون كريات حمر بيضوية الشكل مع الميل إلى سرعة
التفتت؛ في أحيان نادرة تلاحظ علامات فقر دم
انحلالي بسيطة. توجد ثلاثة أشكال فيما يخص
التظاهرات السريرية : ١) دون أية أعراض سريرية
في ٨٠ % من الحالات، ٢) انحلال دم خفيف مع
يرقان، ovalocytosis ، ٣) فقر دم انحلالي يمكن
أن يكون خطيراً حتى خلال الأعوام الأولى من عمر
الطفل، تشوهات الجمجمة، تشوهات توضع الأسنان،

المصابة (التامور pericardium أو عضلة القلب myocardium)، ولحالات الانسداد الخثري وقصور القلب الأيسر.

palpebrarum (وراثية جسدية سائدة) : ضعف أو غياب قدرة العين على الإبعاد abductio، تحدد التقريب adductio وضعف التقارب convergentia، انكماش retractio مقلة العين bulbus oculi أثناء التقريب، تضيق فتحة العين أثناء التقريب وتوسعها أثناء الإبعاد، دوران مقلة العين نحو الأعلى أثناء التقريب، الإصابة عادة أحادية الجانب، في حالات كثيرة يترافق هذا التناذر بتشوهات في الوجه، الأسنان والرقبة. يلاحظ غالباً عند الجنس المؤنث. (الشكل ١٣٨).

Dubin - Johnson - Syndrome

Icterus Dubin - Johnson, Dubin - Sprinz syndrome, icterus constitutionalis anhaemolyticus, morbus Dubin - Spinz, morbus Dubin - Johnson.

Johnson (ولد ١٩١٣)؛ Frank Bacchus (ولد ١٩١٩) - باحثان أمريكيان في علم الأمراض.

أحد أشكال ارتفاع بيليروبين الدم البنيوي الخاص والشاذ hyperbilirubinaemia constitutionalis (وراثية جسدية متنحية) : يبدأ هذا المرض عادة في سن الطفولة، ويتظاهر على شكل يرقان ناكس دون حكة، ضخامة كبدية بسيطة، لون براز طبيعي، وشكوى من أعراض بسيطة خاصة آلام بطن نوبية، يلاحظ زيادة حدة الأعراض خلال فترة الحمل، في الدم - فرط بيليروبين الدم، ثبات كريات الدم الحمراء الأوزموزي طبيعي، أثناء اليرقان - ارتفاع بيليروبين البول. الأعراض السريرية ناتجة عن خلل وراثي بالجينات ، يتمثل بعدم قدرة الكبد على طرح مواد معينة، وبالدرجة الأولى البيليروبين المرتبط والأصبغة pigmentum الأخرى. يترافق هذا المرض غالباً مع نقص factor VII . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٤ تم تسجيل ما يزيد عن ١٥٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : لا يوجد علاج نوعي.

Dubine - Syndrome

Morbus Dubine, Guertin syndrome, morbus Henoch, chorea electrica, morbus Bergeron.

١٦٦

المصابة (التامور pericardium أو عضلة القلب myocardium)، ولحالات الانسداد الخثري وقصور القلب الأيسر.

Dreyfus - Syndrome

Platyspondylia generalisata, platyspondylia vera generalisata.

Dreyfus Jules R. - طبيب فرنسي.

مجموعة العلامات المرضية المميزة لتسطح الفقرات platyspondylia المنتشر : تبدأ الأعراض بالظهور عند الأطفال عادة عند المحاولات الأولى للمشي، وذلك على شكل ألم وضعف عضلات الظهر، حذب kyphosis صدري مبكر وشديد مع بزخ قطني lordosis lumbalis (تقوس العمود القطني إلى الأمام)، قصر رقبة، قصر عمود فقري مع أطراف طويلة نسبياً، ارتخاء ونقص تنسج العضلات، كبر حجم البطن؛ شعاعياً - تسطح فقرات معمم، حيث يبلغ ارتفاع الفقرة فقط ثلث القيمة الطبيعية، الغضروف بين فقرتين discus intervertebralis أسمك مرتين إلى ثلاث مرات من الطبيعي، أما جسم الفقرة فمتوسع لكن غير مشوه، عظما الحوض و العجز os sarcum صغيران نسبياً؛ يترافق غالباً مع coxa . vara

DSC - Syndrome

Xeroderma pigmentosum, typ de Sanctis u. Cacchione.

Duane - Syndrome

Stilling syndrome, Stilling - Turck - Duane syndrome, retractio bulbi.

Duane Alexander (١٨٥٨ - ١٩٢٦) - طبيب

عيون أمريكي.



الضعف الوراثي الذي يصيب عضلة العين المستقيمة الوحشية مع تضيق فتحة العين rima

، micro-retrogenia ، hypertelorismus ، blepharophimosis ، ptosis ، epicanthus ، kryptorchismus ، syndactylia ، اضطرابات مناعية، ميل للإصابة بالأورام الخبيثة وخاصة lymphoma و leucosis ، colon-ca ، غياب القواطع العلوية dens incisivus ، eczema ، تسمك الجلد، خفة أو عدم كثافة الشعر، تأخر عقلي خفيف. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٥ تم تسجيل ما يزيد عن ١٤٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : عرضي. (الشكل ١٣٩).

Dubreuil - Chambardel - Syndrome

(١٩٢٧ - ١٨٧٩) Dubreuil-Chambardel Louis
- طبيب أسنان فرنسي.

أحد أشكال نخر الأسنان caries dentis : نخر القواطع العلوية الذي يبدأ بعمر ١٤ - ١٧ سنة ويتفاقم بشكل سريع حتى مرحلة تفتت هذه الأسنان، فقط بعد ذلك يبدأ نخر الأسنان الأخرى، يترافق غالباً بالثعلبية (الصلع) alopecia.

Dubreuil - Hutchinson - Syndrome

Melanosis circumscripta praecancrosa.
Dubreuil M. W. - طبيب جلدية فرنسي؛
(١٨٢٨ - ١٩١٣) Hutchinson Jonathan
طبيب جراحة وجلدية إنكليزي.

مجموعة أعراض جلدية : تكون بقع agmina محددة بشكل واضح حمراء إلى سمراء داكنة على الوجه والرقبة عند الأشخاص المسنين، هذه البقع تتوسع من الجوانب باتجاه المحيط، ومن الممكن أن تتقرح، تقيم على أنها مرحلة ما قبل سرطانية.

Duchenne - Syndrom (I)

Tabes dorsalis, ataxia locomotorica, sclerosis spinalis posterior.
Duchenne de Boulogne Guillaume Benamine
(١٨٠٦ - ١٨٧٥) Amand
تغيرات تنكسية تصيب جذع الدماغ truncus cerebri و الجذور الخلفية radix dorsalis للنخاع الشوكي مميزة للضنى الظهرى tabes dorsalis : نوبات من الألم الشديد والحاد في الجسم، اختلاج

Dubini Angelo (١٨١٣ - ١٩٠٢) - طبيب عصبية إيطالي.

الشكل الارتجاجي العضلي لالتهاب الدماغ الوبائي encephalitis myoclonico-epidemica : يبدأ هذا المرض بارتفاع في درجة الحرارة، صداع وألم في الظهر، رجفان عضلات الوجه والأطراف السريع، في أكثر الحالات شلل أعصاب متعدد مع تفاعل كهربائي تنكسي وضمور عضلي. المرض ينتهي غالباً بالموت.

Dubin - Sprinz - Syndrome

► Dubin - Johnson syndrome.

Dubois - Syndrome

Abscessus Dunbois, morbus Dubois.

Dubois Paul (١٨٧١ - ١٧٩٥) - طبيب نسائية فرنسي.

ظاهرة السفلس الخلقي syphilis congenita : مجموعة من كيسات غدة التيموس بحجم حبة الحمص وذات جدران ملساء ناعمة، تجويف هذه الكيسات ممتلئ بمفرزات يذكر شكلها بالقفح، بالإضافة لهذه الموجودات تلاحظ أيضاً الظواهر السريية الأخرى المميزة للسفلس الخلقي.

Dubowitz - Syndrome

Dubowitz Victor (ولد ١٩٣١) - طبيب أطفال وباحث إنكليزي في الكيمياء النسيجية.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسمية متنحية) : قزمية nanismus داخل رحمية، صغر الرأس microcephalia ، نقص تنسج ونمو الأقواس فوق العين، زيادة عرض عظام الوجنتين، قصر فتحات العيون، استرخاء وتدلي الأذنين، اتساع الفم،

- (١٨١٧ - ١٨٦١) Aran Francois Amilcar
طبيب فرنسي.

مجموعة العلامات المرضية المميزة لضمور العضلات الشوكي المتصاعد عند البالغين : ضمور وشلل عضلات متناظر، ارتجاج خيطي fibrillatio يصيب العضلات الضامرة، انخفاض عتبة التحريض الفرادي المباشر للعضلات، غياب أو ضعف المنعكسات الوترية، ضمور، زرقة، فرط تعرق وانخفاض درجة حرارة الجلد، تبدأ الأعراض السريرية بضعف عضلات اليدين الصغيرة، يلي ذلك تقييد وارتباك في الحركة، إضافة إلى اختلاج convulsio. في البداية تصاب العضلات المعصبة من قبل الأعصاب الرقبية الخامسة، والعضلة الباسطة الطويلة لإصبع القدم الكبيرة m. extensor hallucis longus ؛ الضمور يتزايد، وينتشر كما ينتشر بشكل سريع، في المراحل النهائية تلاحظ وبكثرة أعراض الشلل البصلي.

Duchenne - Erb - Syndrome

Paralysis Erb, plexusparalysis.

Duchenne de Boulogne Guillaume Benjamine
Amand (١٨٠٦ - ١٨٧٥) - طبيب عصبية فرنسي؛
ErbWilhelm Heinrich (١٨٤٠ - ١٩٢١) -
طبيب داخلية وعصبية ألماني.

مجموعة الأعراض الناتجة عن إصابة الجذور الرقبية V و IV : فقدان وظيفة كل من العضلات التالية -
العضلة الدالية m.deltoideus ، العضلة ذات الرأسين m.biceps brachii ، العضلة العضدية m.brachialis ، بشكل جزئي العضلة تحت الشوكية اللوحية m.infraspinatus ، ونادراً العضلة تحت اللوحية m.subscapularis ؛ تهدل وتدلي الطرف العلوي، عدم إمكانية حركة الإبعاد abductio في مفصل المنكب articulatio humeri ، وعدم إمكانية انثناء مفصل المرفق articulatio cubiti ، وجود الساعد واليد في وضعية الكب pronatio ؛ حركة اليدين والأصابع طبيعية، غياب الخلل في

ataxia يتفاقم باستمرار، غياب المنعكسات، خلل في وظيفة الحنجرة، الجهاز الهضمي، والمثانة، ضعف جنسي (عدم القدرة على الجماع) impotentia . تلاحظ هذه الأعراض غالباً عند مرضى السفلس الثلاثي syphilistertiaria ، وتصيب بالدرجة الأولى الرجال في الأعمار المتوسطة.

Duchenne - Syndrome (II)

Paralysis Duchenne, paralysis bulbaris
progressiva, paralysis
glossolabiolaryngea.

ترافق العلامات المرضية المميزة لإصابة جذع الدماغ truncus cerebri مع ضمور عضلات الظهر : يبدأ هذا المرض بخلل في حركة اللسان الذي يتعب بسرعة أثناء الحديث والمضغ، بعد ذلك يضمّر اللسان، ويبدأ المريض بالشكوى من لكنة (عسر الكلام) dysarthria يفقد بعدها القدرة على النطق anarthria ، خشونة الصوت، احتباس الصوت (فقد الصوت) aponia ، صعوبة بلع، إطباق الجفنين، سيلان اللعاب، زوال المنعكسات الحنكية، الشكوى من ضحك وكاء وسواسي؛ في المراحل النهائية - خلل في تنظيم عمل جهازي الدوران والتنفس. يصيب هذا المرض عادة الأطفال في سن ٣ - ٤ سنوات.
(الشكل ١٤٠) .



Duchenne - Aran - Syndrome

Atrophia musculorum spinalium
progressiva, atrophia myelopathica,
morbus - Aran, morbus Aran -
Duchenne.

Duchenne de Boulogne Guillaume Benjamine
Amand (١٨٠٦ - ١٨٧٥) - طبيب عصبية فرنسي؛

أسود مع إمكانية الإقياء الدموي، تناوب الإسهال مع الإمساك، بالفحص الشعاعي للمعي الصائم يلاحظ وجود كتلة ورمية.

Duhring - Syndrome

Dermatitis herpetiformis, morbus Duhring, dermatitis Duhring, dermatitis polymorpha dolorosa, morbus Brocq - Duhring, dermatitis trophoneurotica, hydroa pruriginosa.

- (١٨٤٥ - ١٩١٣) Duhring Louis Adolphus

طبيب جلدية أمريكي.

مرض جلدي (جلد) dermatosis متعدد الأشكال polymorphus مع سير مرضي مزمن ومقطع : يبدأ المرض بظهور حمامة erythema بقعية مرافقة بحكة، يلي ذلك وبسرعة ظهور حويصلات حثلية الشكل (عقبولية) herpetiformis ؛ وسط الطفح البدئي تظهر نقطات blister ، إضافة إلى عناصر حمامية وحطاطية، يكون توضع هذه العناصر عادة بشكل متناظر على العضدين والجذع أو أنه ينتشر في كافة أعضاء الجسم، ما عدا الوجه، الحكة تزول بسرعة، أما الشعور العام بالمرض فغير موجود، في الدم - ارتفاع الحمضات، يمكن للأعراض أن تظهر في أي عمر. بالتوافق مع ضمور atrophia الغشاء المخاطي للأثني عشرية والمعوي الصائم، الذي يتظاهر سريراً بشكل اعتلال أمعاء غلوتيني، تلاحظ أشكال وراثية بصفة جسدية سائدة مع عدم الاختراق التام للجين.(الشكل ١٤١).



Dukes - Syndrome

► Filatov syndrome.

Dukes - Filatov - Syndrome

► Filatov syndrome.

الحساسية أو أنه يلاحظ فقط على السطوح الخارجية لليدين.

Duchenne - Griesinger - Syndrome

Morbus Duchenne - Griesinger, Duchenne - van Leyden syndrome, dystrophia musculorum pseudohypertrophica, paralysis musculorum pseudohypertrophica.

Duchenne de Boulogne Guillaume

Benjamine Amand (١٨٠٦ - ١٨٧٥) - طبيب

عصبية فرنسي؛ Griesinger Wilhelm (١٨١٧ -

١٨٦٨) - طبيب عصبية ونفسية ألماني.

السغل (الحثل) dystrophia العضلي الوراثي عند الأطفال (وراثية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : يبدأ المرض بحثل عضلات القفص الصدري والمنطقة القطنية، يمتد بعد ذلك إلى عضلات الأطراف. يحصل في البداية تضخم لمجموعة منفصلة من العضلات التي تكتسب قوام صلب ومرن، أما قوتها ومقاومتها فتضعف بالتدرج لتصل إلى مرحلة الضمور. التظاهرات السريرية المميزة - عدم القدرة على الوقوف (القيام) والدوران إلى الجنب، الترنج والتمايل أثناء المشي، ضعف مترقي، يلاحظ غالباً حذب جنفي (حذب مع زور) kyphoscoliosis ، قدم الفرس (قدم قفداء) pes equinus ، غياب المنعكسات الوترية، فقد أملاح demineralisatio العظام، وقصور قلب، في الدم - زيادة فعالية الالدولاز والكرياتين فوسفوكيناز. يصيب هذا المرض فقط الصبيان بعمر ٢ - ٦ سنوات.

Duchenne - van Leyden - Ssyndrome

► Duchenne - Griesinger syndrome.

Du coup de fouet - Syndrome (F)

► Martorell syndrome (II).

Dudley - Klingenstein - Syndrome

Neoplasma jejuni.

Dudley Homer D. ، Klingenstein P. - طبيبان

أمريكيان.

مجموعة علامات مرضية بطنية عند المرضى المصابين بورم المعوي الصائم jejunum : ألم وشعور بالضغط في المنطقة الشرسوفية، غثيان، براز

وأحياناً نوبي، يترافق في بعض الحالات مع إسهالات، ونادراً مع مفرزات دموية، ألم منتشر بجس البطن، يمكن غالباً سماع نفخة انقباضية وعائية في المنطقة الشرسوفية. انضغاط الجذع البطني ينتج غالباً عن الأوعية المتصلبة أو أجزائها المتوسعة (aneurisma) أو عن أجزاء الحجاب الحاجز المتضخمة، كما يمكن لهذا التآثر أن ينتج عن تصلب الجذع البطني نفسه.

Duncan - Syndrome

► Habal - Meguid - Murray syndrome.
Lymphoprivative syndrome, Portilo syndrome.

خلل مناعي نوعي مرتبط بـ T-cell من منشأ وراثي (مرتبط بالكرموزوم X) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأعوام الأولى من العمر على شكل استجابة سريعة للإصابة بفيروس Epstein-Bar (EBV) ، يموت هؤلاء الأطفال عادة نتيجة للإصابة بداء وحيدات النوى mononucleosis ، في حال بقاء هؤلاء المرضى على قيد الحياة يظهر لديهم hypo- or agammaglobulinaemia ، فقر دم لا تصنعي، لمفوما خبيثة من نوع Burkitt-typ بتوضعات حشوية. العمر المتوقع لهؤلاء المرضى بحدود الأربعين عاماً. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : زرع نقي عظم وخلايا جزعية من الحبل السري يمكن أن يؤدي إلى نتائج جيدة. (الشكل ١٤٣).



du Petit - Syndrome

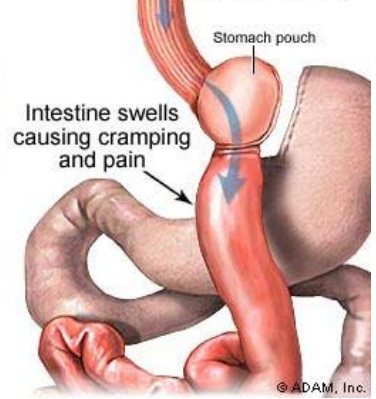
► Petit syndrome.

Dumping - Syndrome

Syndromus postgastroectomiae, jejunum-syndromus, hypersecretio nutritiva, albatross-syndrom.

بالإنكليزية يقذف.

Sugary food leaves the stomach quickly



مجموعة الاضطرابات الهضمية والدورانية التي تحدث بعد الطعام عند المرضى الذين أجريت لهم عمليات قطع المعدة، وخاصة بعد قطع واستئصال جزء كبير من المعدة أو المعدة بالكامل : بحدود ١٥ دقيقة بعد تناول الطعام يبدأ شعور بالضغط والانتفاخ في منطقة المعدة، غثيان، إقياء لسائل ممتزج بالصفراء، قرقرة في البطن borborygmus ، تعرق sweatiness ، هبات سخنة، شعور بالتعب، توعلك indispositio ، رجفان أطراف، خفقان قلب palpitatio cordis ، صداع. يجد هؤلاء المرضى أنفسهم بحاجة دائمة لمراجعة الطبيب. تعلق هذه الأعراض على أنها نتيجة لتمدد العروة المعوية والأنتي عشرية بكتل الطعام، مما يؤدي إلى سرعة ارتشاح السائل من البلازما مع ما ينتج عن ذلك من هبط حجم الدم hypovolaemia حتى درجة الصدمة collapsus . (الشكل ١٤٢).

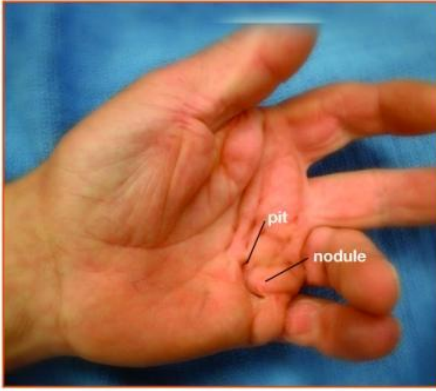
Dunbar - Syndrome

Colitis ischaemica.

Dunbar J. D. - طبيب أمريكي.

الصورة السريرية لما يسمى بالذبحة البطنية angina abdominalis الناتجة عن انضغاط الجذع الشرياني البطني truncus coeliacus : ألم بطني منقطع

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن إصابة النسيج الضام (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال مرحلة البلوغ على شكل قصر وانكماش الصفاق الراجحي لليد aponeurosis palmaris مع ما ينتج عن ذلك من تقلص دائم contractura للأوتار العضلية للأصابع (خاصة جهة عظم الزند) عادة بشكل متناظر في كلتا اليدين. incidence : 6 : 1 عند الذكور البالغين، عند الإناث بنسبة أقل (نسبة الذكور إلى الإناث : 6 : 1 . العلاج : التصحيح الجراحي يؤدي إلى نتائج جيدة. (الشكل ١٤٤) .



Durand - Holzel - Syndrome

Lactose intolerance syndrome.

- Holzel A. - طبيب أطفال إيطالي؛
طبيب أطفال إنكليزي.

النقص الخلقي أو المكتسب لـ لاكتوز lactose الأمعاء : نواتج عدم تفكك اللاكتوز الكامل تسبب إسهالات، وخاصة بعد تناول الحليب، تلاحظ أيضاً زيادة طرح اللاكتوز مع البول lactosuria ؛ في الحالات الصعبة الوراثية (وراثية جسدية متنحية) يحصل بطء في النمو الجسدي والفيزيائي عند الطفل، تجفاف exsiccosis يتفاقم حتى يؤدي إلى الوفاة، وذلك إذا لم تستبعد الأطعمة المحتوية على اللاكتوز من الغذاء اليومي.

Durand - Nicolas - Favre Syndrome

Morbus Durand - Nicolas - Favre,
morbus Nicolas - Favre,
lymphogranuloma venereum,

١٧١

Duplay - Syndrome

Peritendinitis calcarea, periarthritis humeroscapularis, bursitis chronica subdeltoidea.

Duplay Simon (١٨٣٦ - ١٩٢٤) - جراح فرنسي.
تحدد مؤلم للحركة في مفصل المنكب articulation humeri نتيجة الالتهاب اللانوعي للأنسجة المحيطة بهذا المفصل : ألم شديد أحادي الجانب في منطقة مفصل المنكب، ألم أثناء الإبعاد والدوران نحو الداخل، الصورة الشعاعية عادة دون أية تغيرات؛ في حالات نادرة يلاحظ توضع أملاح الكلس في أوتار العضلة فوق الشوكية للوحية musculus supraspinatus

Dupre - Syndrome

Pseudomeningitis.

Dupre Ernest (١٨٦٢ - ١٩٢١) - طبيب عصبية
ونفسية فرنسي.

الأعراض السحائية meningismus المرافقة للأمراض المختلفة غير الدماغية المسببة لارتفاع في درجة الحرارة : غثيان، إقياء، صلابة عضلات الرقبة، صداع؛ غالباً ارتفاع ضغط السائل الدماغية الشوكية، فيما عدا ذلك السائل الدماغية الشوكية دون أية تغيرات.

Dupuy - Syndrome

Syndromus salivo-sudoripar, syndromus SS, Frey syndrome, Frey - Baillarger syndrome, syndromus auriculotemporalis.

- Dupuy J. - طبيب فرنسي.

مجموعة الأعراض العصبية-النباتية في جانب واحد والناجمة عن الإصابة المرضية (التهاب، خراجة، استئصال الغدة النكفية parotidectomy) للغدة النكفية glandula parotis : احمرار وجه مفاجئ، فرط تعرق موضعي، ألم حارق. هذه الأعراض تظهر غالباً أثناء تناول الطعام.

Dupuytren - Syndrome

Morbus Dupuytren, contractura Dupuytren, crispatura tendinum.

(١٧٧٨ - ١٨٣٥) Dupuytren Guillaume

طبيب جراحة فرنسي.

مجموعة من التشوهات، التي من المحتمل أن تكون ذات طبيعة وراثية : صغر الفم microstomia ، صغر الفك السفلي microgenia ، (وجه الطير) ، سوء نمو الفك العلوي maxilla ، شرم الحنك الصلب palatum durum fissum ، صغر حجم تجويف الفم، تحدد حركة اللسان، رقة الأنف وزيادة عرض سطحه، توضع فتحة عين عكس منغولي، سوء نمو ميناء السن enamelum ، التصاق الأصابع syndactylia ، captodactylia ، تسطح (تقعر) الأصابع clinodactylia ، وقصر الأصابع brachydactylia ، وبشكل أقل زيادة عدد الأصابع polydactylia

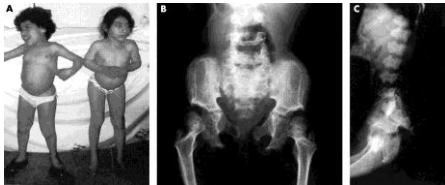
Dutescu - Grivu - Fleischer - Peters - Syndrome

► Dutescu - Grivu syndrome.

Dyggve - Melchior - Clausen - Syndrome

Pseudo-Morquio syndrome typ I.

أحد أشكال داء عديدات السكريد المخاطية mucopolysaccharidosis من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل قصر قامة غير متناسق، platyspondylia ، أما الشكوى الأساسية فنتيجة عن تشوهات تصيب الهيكل العظمي وعن تحدد حركة المفاصل الكبيرة، تراجع متفانم للقدرات العقلية. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٨ أو ربما ١٩٦٢ تم تسجيل ما يزيد عن ٣٥ حالة في المراجع العالمية بالدرجة الأولى في الدول الإسكندنافية، وفيما بعد في الدول العربية. العلاج : عرضي. (الشكل ١٤٥).



Dyke - Young - Syndrome

Anaemia Dyke - Young, anaemia haemolytica, anaemia haemolytica macrocytaria.

lymphogranuloma inguinale, lymphoma inguinale, paradenitis venerea, morbus venereus quartus, poroadenolymphiiis suppurativa, lymphomatosis inguinalis suppurativa subacuta, lymphopathia venerea.

Nicolas Joseph ، Durand M. (١٨٦٨ - ؟) ،

Favre Maurice (١٨٧٦ - ١٩٥٤) - أطباء جلدية

فرنسيون.

مرض زهري (تناسلي) يسببه أحد أنواع الفيروسات الكبيرة (miyagawarella)

(lymphogranulomatis) : بعد أسبوع من العدوى يتكون المركب الأولي على الأعضاء التناسلية (حويصلة vesicula أو حطاطة papula) أو

يحصل التهاب إحليل urethritis ؛ عند الرجال بعد ٢ - ٤ أسابيع يتشكل دبل أربي bubo inguinalis

مع نواسير مفرزة للقيح، عند النساء ينتشر الالتهاب

ليشمل الأنسجة حول المهبل والمستقيم rectum ،

غالباً يتكون فيال المنطقة التناسلية ومنطقة المستقيم elephantiasis genitoanorectalis . تتميز

الحالات المنتشرة من هذا المرض بتكون ذوات رثة،

اندفاعات جلدية والتهاب سحايا ودماغ. من الممكن

أن تحصل العدوى عن غير الطريق التناسلي وخاصة

عند الأطفال، الذين تضغى عندهم الأعراض العينية.

Durand - Zunin - Syndrome

Durand P. ، Zunin C. - طبيباً أطفال إيطاليان.

التلازم النادر لمجموعة من التشوهات الخلقية : غياب

الحاجز الشفاف الدماغي septum pellucidum ،

استسقاء دماغي hydrocephalia ، عدم اكتمال نمو

عظام الجمجمة (خلل في عظام الجمجمة مغطى في

بعض الأماكن بأغشية من النسيج الضام). الإنذار

سيء .

Dutescu - Grivu - Syndrome

Dutescu - Grivu - Fleischer - Peters syndrome, dysembrioplasia Dutescu - Grivu.

Dutescu N. ، Grivu Ovidiu - طبيباً جراحة

رومانيان.

ومتناسق، من غير النادر وجود قفص صدري قمعي الشكل إضافة إلى قصر سلاميات الأصابع.

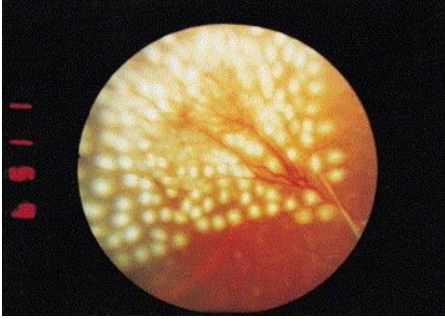
Eales - Syndrome

Morbus Eales, angiopathia retinae iuvenilis, periphlebitis retinae, retinitis proliferans.

Eales Henry (١٨٥٢ - ١٩١٣) - طبيب عيون

إنكليزي.

نزف في الجسم البللوري وشبكية العين ناتج عن أسباب مختلفة (التدرن، السفلس، آفات التهابية بؤرية، أمراض الدم) : أذية بصرية متساعدة، نزف في الجسم البللوري للعين. قعر العين - نزوف شعرية والتهاب حول الوريد periphlebitis . يلاحظ غالباً عند الشباب. (الشكل ١٤٦) .



Eastman - Bixler - Syndrome

► Cardio-Facio-Renal syndrome.

Eaton - Lambert - Syndrome

► Denny - Brown syndrome (I).

Eaton - McKusick - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية) : إعاقة شديدة ناتجة عن قصر الساقين وخلل في وظيفة مفصلي الركبة والكاحل أحادي أو ثنائي الجانب، هذه التشوهات تترافق مع تشوهات أطراف أخرى - syndactylia ، femurdysplasia ، polydactylia ، rtiphalangia ، postaxial-polydactylia (الإبهام) . وصف من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٢٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : التصحيح الجراحي مع نتائج غير جيدة، المعالجة الفيزيائية.

- Dyke Sidney Campbell (١٨٨٦ - ١٩٧٥) -

باحث أمراض إنكليزي؛ Young Frank George (ولد ١٩٠٨) - بيوكيميائي إنكليزي.

فقر دم انحلاي يتميز بكبير كريات الدم الحمراء ونقص الثبات الأوزموزي لهذه الكريات : فقر دم انحلاي مع ارتفاع بيليروبين الدم، نقص ثبات كريات الدم الحمراء الأوزموزي، نقص صباغ دم معتدل، زيادة عدد الكريات الحمراء الضخمة في الدم، كثرة الكريات الحمر الشبكية في الدم reticulocytosis ، في نقي العظم - ازدياد اصطناع الكريات الحمر erythropoiesis ؛ ضخامة طحالية. سير المرض عادة طويل، حيث تتناوب نكسات وفترات من الهجوع. يسبب هذا المرض بالدرجة الأولى الأشخاص فوق سن الثلاثين. يعتقد بوجود وراثية جسدية سائدة.

Dyschondroplastico-dyschromico-cutaneus - Syndrome

► Maffucci syndrome.

Dyscranio-Pygo-Phalangia - Syndrome

► Ullrich - Feichtiger syndrome.

Dysphagia - dysphonia - Syndrome

► Jackson syndrome (I).

Dysplasia-Gigantismus - Syndrome

► Simpson - Golabi - Behmel syndrome.

Dystocia-dystrophia - Syndrome

► de Lee syndrome.

Dystonia - Parkinson - Syndrome

► Parkinson syndrome.

Dzerginskov - Syndrome

- Dzerginskov Bladimer Edmundovitsch

طبيب عصبية روسي.

مجموعة علامات مرضية وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) مع سوء نمو دماغي dyscephalia وسوء تعظم dysostosis : تمفصل عظمي synostosis مبكر لدروز الجمجمة مع تدبب قمة الرأس (تسفط الرأس) acrocephalia ، تأنف الرأس oxycephalia أو scaphocephalia ، تسطح القاعدة platybasia ، تصلب عظام القحف، الوجه، الترقوة، السلاميات والقص؛ نمو الجسم طبيعي

انقباضية، نفخة قصيرة وسط انبساطية، انقسام رتم القلب الثاني إلى صوتين)، نبضان أوردة الرقبة والكبد؛ في ثلثي الحالات - نقص أكسجة شريانية مع زرقة وزلة تنفسية، توسع القلب باتجاه اليمين، وفيما بعد باتجاه اليسار، على مخطط القلب الكهربائي - حصار غصن أيمن جزئي أو كامل، عند قنطرة القلب لا يمكن إدخال المسبار في الشريان الرئوي؛ الصورة الشعاعية للقلب والأوعية الدموية angiocardioграмма - ركود في منطقة ما تحت الصمام مع قذف خفيف نسبياً في الشريان الرئوي، رجحان قلب أيسر مبكر؛ تلاحظ اضطرابات نظم وغالباً خوارج انقباض، وتسرع قلب نوبي، غالباً يحصل الموت المفاجئ. للإنداز علاقة بدرجة التغيرات التشريحية. incidence : 25000 : 1 . العلاج : جراحي. (الشكل ١٤٧).

Ecklin - Syndrome

Anaemia Ecklin, morbus Ecklin, anaemia splenica congenita.

Ecklin Th. - طبيب سويسري.

فقر دم يتميز بوجود الكريات الحمراء ذات النواة وسلانف النخاعية في الدم ومن النوع زائد التجدد عند حديثي الولادة anaemia normoblast-myeloblastic hyperregenerativus : تظهر أعراض هذا المرض في الأيام الأولى بعد الولادة على شكل فقر دم زائد الصباح، تكثر سليفات حمر معتدل erythroblastosis ، اختلاف شكل الكريات الحمر poikilocytosis ، كريات حمراء ذات حبيبات مستعدة granulosis basophilica ، كثرة الكريات الحمر الشبكية في الدم reticulocytosis ، كثرة الكريات البيض، نقص الصفائح، ضخامة كبدية وطحالية.

Economo - morbus

Economo Constantin (١٨٧٦ - ١٩٣١) - طبيب

عصية نمساوي.

التهاب دماغ مستمر مجهول السبب (encephalitis epidemica seu lethargica) عرف بكثرة في

Eberlein - Bongiovanni - Syndrome

Eberlein Walter R. - طبيب أطفال أمريكي،

Bongiovanni Alfred Marius (ولد ١٩٢١) -

طبيب غدد أمريكي.

أحد أشكال إعاقة عمل (حصار) الأنزيمات الوراثية (وراثية جسمية متنحية) : أعراض المتلازمة الكظرية التناسلية، ارتفاع توتر شرياني شديد. المرض ناتج عن خلل في استقلاب الكورتيكويدات الوراثي الناتج بدوره عن حصار الأنزيم ١١- هيدروكسيلاز، مما يؤدي إلى تراكم ١١- ديزوكسيكورتيكوستيرون، الذي ينجم عنه احتباس الصوديوم.

Ebstein - Morbus

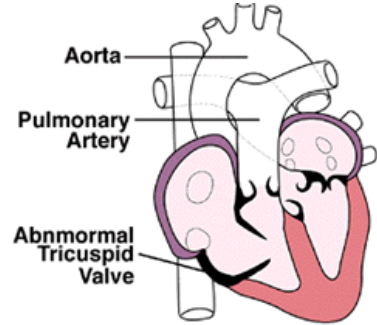
► Kimmelstiel - Wilson syndrome.

Ebstein - Syndrome

Anomalia Ebstein.

Ebstein Wilhelm (١٨٣٦ - ١٩١٢) - طبيب

داخليه ألماني.



أحد أشكال تشوه القلب الأيمن الخلقي النادر مع إمكانية الزرقة (تناول شديد لشرفات الصمام مثلث الشرف cuspidae tricuspidalis، بحيث تتوضع الأجزاء العلوية منها على جدران البطين مع انحراف الصمام باتجاه قمة القلب، مما يؤدي إلى صغر حجم البطين الأيمن وزيادة وظيفية في حجم الأذنية، يضاف إلى ذلك وجود خلل في الحاجز بين الأذنين)، من المحتمل أن ينتقل هذا المرض وراثياً بصفة جسمية متنحية (autosomal recessive) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض غالباً خلال الأعوام ١ - ٢ من عمر الطفل على شكل نوبات تسرع قلبي، أصوات قلب لا نموذجية (نفخة

غالباً التهاب أعصاب متعدد، في أغلب الأحيان. يضاف إلى ما سبق من أعراض اضطرابات نفسية مختلفة.

Edwards - Syndrome (I)

Edwards J. H. - طبيب أطفال أمريكي.



مجموعة تشوهات خلقية عند الأطفال ذات التريسوميا ١٨ (ثلاث الصبغي ١٨ ، trisomia E ، 47,XX,+18 أو 47,XY,+18) : صغر وزن الطفل المولود، خلل في النمو، بما فيه النمو العقلي، صمم، أشكال مختلفة من شلل وخزل الأعصاب المحيطة، تشوهات نهايات الأطراف، زيادة التوتر العضلي، صغر الفك العلوي micrognathia ، صغر الفك السفلي microgenia ، ارتفاع الحنك (سقف الفم)، التصاق الأصابع syndactylia ، تقلص المفاصل، توقف نمو aplasia العضلات، فتوق، cutis laxa ، epicant ، تشوهات قلبية (غالباً خلل في الحاجز بين البطينين)، كلية ثنائية، اختلاف توضع heterotopia أنسجة البانكرياس، (3 : 1) ginaecotropismus؛ سجلت حالات تشوه مماثلة لكن دون التريسوميا، هذه الحالات اتصفت بوراثية جسدية متنحية . يموت هؤلاء الأطفال عادة خلال الأشهر الأولى بعد الولادة، فقط ١٢ % منهم يمكن أن يتجاوز العام. incidence : : 1

العشرينات من القرن قبل الماضي وأدى إلى نسبة وفاة تعدت الـ ٣٠ %، كما تسبب في مشاكل مزمنة تلت الإصابة (parkinsonismus) .

Ectodermal-Dysplasia-Ectrodaktylia-Maculadystrophia - Syndrome

► EEM syndrome.

Economy-class - Syndrome

خثار thrombosis أوردة الساقين الناتج عن الجلوس في أماكن ضيقة خلال السفر لمسافات طويلة بالطيران، مما ينتج عنه ركود في الدورة الدموية الوريدية في الطرفين السفليين بسبب عدم قدرة المسافر على الحركة وتغيير الوضعية بشكل يساعد على تنشيط حركة الدوران الوريدي.

Eddowe - Syndrome

Osteogenesis imperfecta tarda typ I.

مجموعة تشوهات وراثية (غالباً وراثية صبغيّة سائدة) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال مرحلة الطفولة المبكرة على شكل كسور عظمية؛ ضعف أربطة، زيادة حركة المفاصل مع luxation و subluxation ، زرقة صلابة العين، keratoconus ، dentinogenesis imperfecta .

Eddowes - Syndrome

► van der Hoeve - Syndrome

Eddowes Alfred (١٨٥٠ - ١٩٤٦) - طبيب إنكليزي.

تشوهات تصيب النسيج المتوسط mesenchyma ، مرافقة بسهولة كسر العظام، إضافة إلى زرقة صلابة العين.

Edelmann - Syndrome

Syndromus pancreohepaticus.

Edelmann Adolf (١٨٨٥ - ١٩٣٩) - طبيب نمساوي.

ترافق التهاب البانكرياس المزمن مع أعراض جلدية وعصبية - نفسية : أعراض التهاب الكبد المزمن، دنف cachexia، ضمور الجلد atrophia cutis ، تصبغ رمادي منتشر، فرط قرنية حويصلية hyperkeratosis follicularis ، نقط نزفية شعرية صغيرة، شلل عضلات العين، اضطرابات سمعية،



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) وصفت للمرة الأولى عام ١٩٥٦ : تشوهات نمو الشعر والأظافر مع maculadystrophia ، قصر القامة، تراجع القدرات العقلية، إضافة إلى تشوهات عظام الأصابع. (الشكل ١٥٠).

Effort - Syndrome

إحصائي القلب اللندني Levis تكلم عن soldiers heart وعن Effort-syndrome حيث الشكوى من ألم صدري ، خفقان palpitation ، زلة تنفسية ، وشعور بالتعب و الوهن العام، هاتان التسميتان رفضتا من قبل الضباط الأمريكيين، لأن تعبير القلب لا يعكس الحالة التي يشكو منها المريض إضافة إلى التأثير النفسي العكسي الذي يمكن أن يسببه ، حيث استبدل هاتين التسميتين بـ neurocirculatory asthenia ومن الافضل حالياً إطلاق تسمية Dacosta و التركيز على المركب العصبي الذي يمكن أن يصل لدرجة النوبات الكزازية. حول تناذرات فرط التهوية كتب Magarian بالتفصيل مع التركيز على الدور المهم جداً لعاطلي الخوف و التوتر؛ عام ١٩٨٦ أوضح Chambers أن الألم البطني يمكن أن يرجع في الأسباب إلى تناذرات فرط التهوية

Egorov - Syndrome

Morbis Egorov, myocardiodystrophia tonsillogenes.

3.000 – 10.000 . العلاج : عرضي. (الشكل ١٤٨).

Edwards - Syndrome (II)

Syndromus Edwards - Sethi - Scoma - Bannerman - Frohman.

Edwards John A. (ولد ١٩٣٥) - عالم وراثية أمريكي.

رباعية تشوهات وراثية (وراثية جسدية متنحية) : قصور المنسل hypogonadismus ، تأخر عقلي، صمم (ناتج عن ضمور العصب السمعي)، عدم تحمل السكريات.

EEC - Syndrome

► Berndorfer syndrome



E - ectrodactyly : الغياب الخلفي لواحدة أو أكثر من أصابع اليدين أو القدمين، E - ectodermal dysplasia : سوء نمو الأدمة البرانية، C - clef lip - palate : شرم الشفة والحنك.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : غياب إصبع ectrodactyilia يد و (أو) رجل، التهاب قرنية keratitis ، غياب الأسنان anodontia ، شرم الشفة والحنك العلوي. (الشكل ١٤٩).

EECUT - Syndrome

► Berndorfer syndrome

EEM - Syndrome

Ectodermal-Dysplasia-Ectrodaktylia-Maculadystrophia syndrome.

Egorov Boris Arkadevitch (ولد ١٨٨٩) -

طبيب داخلية روسي.

ظاهرة حثل العضلة القلبية myocarddystrophia الناتج عن التهاب اللوزتين، والمؤدي إلى مضاعفات تتمثل بخلل في وظيفة ما تحت المهاد (الهيپوتالاموس) hypothalamus : ألم قلب شديد، حركات شهيق عميقة لإرادية أثناء التنفس الطبيعي، إضافة إلى علامات مرضية قلبية متعددة لا تتوافق مع مستوى إصابة العضلة القلبية؛ ضعف، اضطراب نوم، تراجع شهية، ترفع حروري خفيف. بالفحص السريري - حدود قلب طبيعية، تسرع قلب خفيف، لا توجد نفخات قلبية أو يمكن سماع نفخة انقباضية خفيفة تتغير بحدتها؛ على مخطط القلب الكهربائي - علامات إصابة العضلة القلبية، خلل الناقلية الكهربائية الأذينية البطينية من الدرجة I تتوافق مع حدة التهاب اللوزتين؛ CRP سلبي، بروتينات الدم وسرعة التثقل ضمن الحدود الطبيعية.

Ehlers - Danlos - Syndrome

Syndrome Danlos, Meekeren - Ehlers - Danlos syndrome, fibrodysplasia elastica, fibrodysplasia elastica generalisata, dystrophia mesodermalis congenita, cutis hyperelastica, mesenchymatosis.

Eherlis Edvard (١٨٦٣ - ١٩٣٧) - طبيب جلدية

دنمركي، Danlos Henri Alexandre (١٨٤٤ -

١٩١٢) - طبيب فرنسي.

سوء (حثل) نمو مزنشيبي وراثي مع تظاهرات جلدية وعضلية حركية : شدة مرونة وسهولة رض الجلد، زيادة التصبغ، هشاشة الأوعية مع تكون أورام دموية متكلسة نظيرة ورمية وأمات دم ناكسة، نمو خفيف للطبقة الشحمية تحت الجلد، حركة مفاصل زائدة ناتجة عن ارتخاء المحفظة والأربطة العضلية، وكذلك نقص التوتر العضلي مما يؤدي إلى خلوع أو تحت خلوع متكررة (خاصة مفصلي الكتف والركبة)، فتوق، أعراض عينية (ptosis ، keratoconus ، زرقة الصلبة، خلع عدسة عين تلتفاني)، ليس نادراً

أيضاً - جنف scoliosis ، التصاق الأصابع syndactylia ، توسع القصبات ، انتفاخ رئة مترق وارتشاحات رئوية ثانوية، إضافة إلى التهاب قصبات ورئة ناكسة، وكذلك اضطرابات عقلية. يمكن تمييز عشرة أنماط من هذا المرض، وذلك اعتماداً على نوع الإصابة الأساسي (جلدية، مفصلية، أو وعائية)، وكذلك اعتماداً على شدة الأعراض. هناك تصنيف آخر أكثر قدماً إلى خمسة أشكال: I - أعراض واضحة جداً. II - أعراض أقل وضوحاً. III - تضغى على الأعراض زيادة حركة المفاصل. IV - تضغى على الأعراض أمات الدم الناكسة. V - الشكل الذي تضغى فيه زيادة المرونة الجلدية. الأشكال الأربعة الأولى تتميز بوراثة جسدية سائدة ، أما الشكل الخامس فيتميز بوراثة متنحية مرتبطة بـ X - كروموزوم. الأعراض السريرية للشكل الخامس ناتجة عن نقص خميرة ليزيلوكسيداز التي تقوم بدور أكسدة نزح الأمين من الليزين والهيدروكسيليزين. incidence : 5.000 - 550.000 : 1 . العلاج : عرضي. (الشكل ١٥١).



Eiger - Bakwin - Syndrome

Hyperostosis corticalis deformans juvenilis.

Eisenmenger - Syndrome

Complexus Eisenmenger.

Eisenmenger Viktor (١٨٦٤ - ١٩٣٢) - طبيب

نمساوي.

تشوهات نمو الأذن الداخلية (من دون خلل دهليزي) ، قصر بصر myopia ، تأخر القدرة على التكلم ، التطور النفسي الحركي طبيعي ، أحياناً توحد autismus ، في أوقات متأخرة من المرض يحصل صمم وعمى كاملين .

Elejalde - Syndrome (I)

Cerebro-Reno-Digital تتأذر مرضي syndrome تم تسجيله في أربعة حالات غير قادرة على الحياة وعند رضيع غير طبيعي : craniosynostosis ، macrosomia ، polydactylia ، omphalocele و renal-dysplasia .

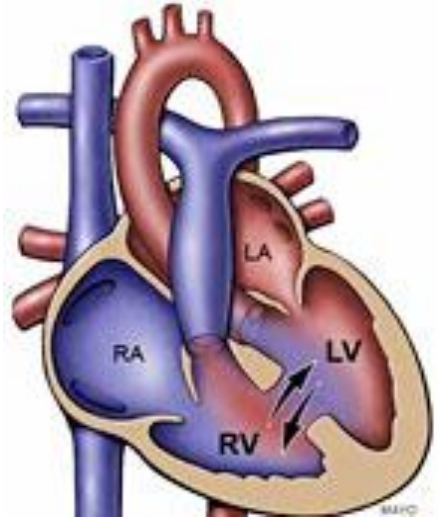
Elejalde - Syndrome (II)



تتأذر مرضي neuroectodermal syndrome سجل منه منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٧٧ ما يزيد عن ١٢ حالة فقط (وراثية جسدية متنحية) : اضطرابات عصبية حتى quadriplegia ، تشوهات التصبغ (تشوهات الـ melanosome) ، nystagmus ، فقدان البصر ، فقدان القدرة على التفكير والموت في مرحلة الطفولة . (الشكل ١٥٣) .

Elfin - face - Syndrome

تتلازم تضيق الشريان الأبهر aortenstenosis مع تشوهات قحفية وجهية في ٢٠ % من حالات تضيق الشريان الأبهر الخلقي (Beuren syndrome ►)



مجموعة تشوهات خلقية قلبية وعائية : خلل في الجزء العلوي من الحاجز بين البطينين ، انزياح الشريان الأبهر إلى اليمين ، تضخم البطين الأيمن ، الشريان الرئوي إما متوسع أو طبيعي . الفيزيولوجيا المرضية - وجود الخلل في الحاجز بين البطينين يؤدي إلى تحويلة يميني يسرى وإلى زيادة المقاومة في الدورة الدموية الرئوية . سريراً - تظهر ومنذ الأسابيع الأولى بعد الولادة زلة تنفسية ، صعوبة إعطاء الطعام (الامتناع عن الإرضاع) ، سوء نمو عام . في الأعوام الأولى من الحياة أو فيما بعد تظهر زرقة ، ميل إلى عدم الحركة (الطفل يجلس غالباً) ، تظاهرات الذبحة ، غشيان syncope ، أصابع أبقراطية ، فرط الكريات الحمر polycytaemia . (الشكل ١٥٢) .

Ekbom - Syndrome

Mitochondriopathy.

Eldridge - Berlin - McKusick - Syndrome

Money syndrome.

Eldridge Roswell (ولد ١٩٣٤) - طبيب عصبية وعالم وراثية أمريكي ، Berlin Charles (ولد ١٩٣٣) - طبيب أنف أذن حنجرة أمريكي ، McKusick Victor (ولد ١٩٢١) - طبيب قلبية ووراثية أمريكي . مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متنحية) : ثقل سمع (طرش) bradyacusia مترق ، ناتج عن

Ellis - Sheldon - Syndrome

► Pfaundler - Hurler syndrome.

Elpenor - Syndrome

أعراض التسمم الحاد بالكحول، الأدوية المهدئة والمسكنة : علامات السيادة - درجات مختلفة من اضطراب الوعي، هؤلاء المرضى يعتبرون غير أصحاء من الناحية العقلية.

Elschnig - Syndrome

Blepharo-Cheilo-Dontia syndrome,
BCDS.

- (١٨٦٣ - ١٩٣٩) Elschnig Anton Philipp

طبيب عيون نمساوي.

التلازم المختلف لمجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : euryblepharon ، distichiasis ، ptosis ، lagophthalmus ، تناول فتحة العين rima palpebrarum نحو الوحشي، انقلاب حافة الجفن السفلي للخارج (شتر خارجي) ، hypertelorismus ، ectropion ، تشوهات حنك وشففتين (شرم مضاعف) ، microdontia ، progenia ، صغر القامة، ضعف التوتر العضلي.

Elson - Syndrome

Elson, M. W. (ولد ١٩٢٥) طبيب جراحة أمريكي من كولومبوس (أوهايو) .

مجموعة تغيرات هبوط نشاط الدرق الملاحظة خلال إحدى نوبات فرط نشاط الدرق : exophthalmus ، osteoarthropathia ، pratibialis myxodem . hypertrophica

Embryofetal-alkohol - Syndrome

Embryopathia alcoholica.

مرض عند الأجنة ناتج عن تعاطي الأم المزمن للكحول خلال فترة الحمل (٨٠ غرام كحول في اليوم يسبب تأثيرات على نمو الجنين) . في ٣٠ - ٥٠ % من الحالات يؤدي ذلك إلى موت الجنين، كما ترتفع نسبة موت الجنين قبل الولادة إلى ١٥ %؛ أما عند ولادة جنين حي فيلاحظ : ضعف في النمو، قلة وزن وطول الجنين، microphthalmia ، ptosis ، maxilla- ، microgenia ، strabismus

Ellis - van Creveld - Syndrome

Morbus Ellis - van Creveld,
chondrodysplasia ectodermica,
osteochondrodysplasia.

Ellis Richard White Bernhard (١٩٠٢ - ١٩٦٦)

(- طبيب أطفال إنكليزي. van Creveld S. ولد

(١٨٩٤) - طبيب أطفال هولندي.

مجموعة تشوهات نادرة متمثلة بسوء نمو مشتقات الأدمة البرانية ectoderma والأدمة المتوسطة mesoderma (وراثية جسدية متنحية) : قصر القامة الناتج عن عسر التهيكل الغضروفي chondrodysplasia ؛ شعاعياً - قصر العظام الانبويية الطويلة (خاصة الساعدين والساقين) ، زيادة أصابع polydactylia ثنائية الجانب، polymetatarsalia ، polymetakarpalia ، ناميات عظمية متعددة exostosis ، نقص تنسج الأسنان والأظافر؛ من غير النادر - صلع alopecia ، تشوهات قلبية خلقية (خاصة خلل الحاجز بين الأذنين) ، oligophrenia ، hypogenitalismus ، خفاء الخصية cryptorchismus ، إحليل فوقاني (انتهاء الصماخ البولي على ظهر القضيب) epispadia ، إحليل تحتاني (فتحة بولية تحت القضيب) hypospadias . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٨٠ حالة غالبيتها في أوروبا وأفريقيا والبلدان العربية. العلاج : عرضي وجراحي (تشوهات القلب) . (الشكل ١٥٤) .



بحيث تمتد المنطقة تحت العنكبوتية إلى داخل السرج. ليس لأعراض هذا المرض أهمية كبيرة، حيث يلاحظ ، adipositas ، liquorrhinorrhoe ، hypertonia ، نقص إفراز الهرمونات، وأحياناً زيادة إفراز هذه الهرمونات. تصاب الإناث بنسبة أكبر من الذكور.

Engel - Syndrome

Laurel fever (E).

العلامات المرضية للتحسس من غبار طلع النباتات :
سعال شديد، زلة تنفسية، علامات وذمة الرئة، في الدم - زيادة الحمضات. تصادف غالباً في فصل الربيع.

Engelmann - Syndrome

► Camurati - Engelmann syndrome.

Engel-v.Recklinghausen - Syndrome

Hyperparathyreoidismua.

فرط إفراز parathormon البدني الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية ؟) : تظهر الأعراض السريرية الأولى بعد العقد الثاني من العمر على شكل ostitis fibrosa cystica معمم أو بؤري، تكتلات عظمية حول غضروفية، ترقق عظام، pseudarthrosis ، kyphoscoliosis ، تشوهات الهيكل العظمي، ميل إلى الكسور، تحدد الحركة وعدم الثقة أثناء المشي، نقص التوتر العضلي، pancreatitis ، اضطرابات معدية معوية، nephrolithiasis ، nephrocalcinosis ، قصور كلوي متفاقم. العلاج : parathyroidectomy ، علاج محافظ للأعراض والمضاعفات.

Engmann - Jansen - Syndrome

Pigmentatio parvoreticularis, leucoplakia et dystrophia unguium.

Engmann Martin F. (١٨٦٩ - ١٩٥٣) - طبيب

جندية أمريكي.

العلامات المرضية الناتجة عن حثل dystrophia الجلد، الأغشية المخاطية والأظافر الوراثي (وراثية جسدية متنحية) : لطاخ اللسان وأغشية الفم المخاطية الأبيض (ظهور بقع بيض) leucoplakia، ضمور atrophia جلد باطن القدمين وراحة اليدين والساقين، تغيرات الأظافر

، hyperplasia ، microcephalia ، ، شرم سقف الحلق، تشوهات قلبية، صعوبة حركة المفاصل، polythelia ، ميل إلى الترجل virilismus عند الإناث، ضعف النمو العقلي... الخ. (الشكل ١٥٥).

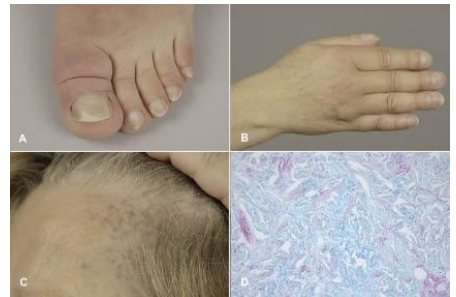


EMG - Syndrome

► Beckwith - syndrome.

EMO - Syndrome

من أهم أعراض هذا المرض : exophthalmus ، myxoedema circumscriptum praetibiale osteoarthropathia ، symmetricum (ضخامة أطراف acromegalia جزئية، أصابع أبقراطية). تلاحظ هذه الأعراض بالدرجة الأولى عند النساء المصابات بفرط نشاط الدرق وبمرض بازيدوف Basedow مع زيادة إفراز الهرمونين TSH (thyroid stimulating hormone) و ESF (exophthalmus stimulating factor) من الفص الأمامي للنخاعي. (الشكل ١٥٦).



Empty sella - Syndrome

العلامات المرضية للسرج الفارغ. الحالة الطبيعية تكون بالبناء المتخلف لـ diaphragma sellae

تضييق الأوعية، تظهر على الساقين علامات اضطرابات الدوران الملاحظة في حالات الانسداد الشرياني؛ يشكو هؤلاء المرضى - أيضاً - من ألم في الساقين أثناء الجهد، وكذلك من شعور بالبرد ومن شحوب الساقين. يلاحظ هذا المرض بالدرجة الأولى عند الشباب، ويكون عادة ثنائي الجانب. من الصعب تشخيص هذا المرض في حالات الراحة. العلاج جراحي. (الشكل ١٥٧).

Epiphrenalis - Syndrome

► Bergmann syndrome.

Epiphysarius - Syndrome

► Pellizzi Syndrome.

Epithelnaevus - Syndrome

Naevus sebaceous Jadashon,
Schimmelpenning - Mims syndrome,
Feuerstein - Mims syndrome.



تناذر عصبي جلدي (وراثية صبيغية جسدية سائدة ؟)
: وحة خلقية صفراء-برنقالية على الرأس أو الرقبة،
في مرحلة البلوغ وحة دهنية ثؤلولية verrucous
naevus sebaceous تميل إلى التسرطن، يمكن ان
تصاب العين أيضاً، يضاف إلى ذلك alopecia ،
hemimegalencephalia مع hirnectopia ،
تتقب الدماغ porencephalia ، عدم تناظر
البطينات الدماغية، hypertonia ، epilepsia ،
من الممكن أيضاً وجود سوء تنسج عظمي على شكل
عدم تناظر عظام الجمجمة و scoliosis ، نقص
فترة البقاء على قيد الحياة. منذ اكتشاف هذا
المرض للمرة الأولى عام ١٨٩٥ تم تسجيل ما يزيد عن
٥٠ حالة في المراجع العالمية. لا يوجد علاج نوعي.
(الشكل ١٥٨).

(أحياناً تغيب الأظافر نهائياً)؛ تصبغ جلد الوجه،
تصبغ شبكي زائد لأجزاء من الجلد مع فقدان الصباغ
في أجزاء أخرى.

Enslin - Syndrome

Trias Enslin.

ترافق ثلاثة أعراض : جمجمة مخروطية
acrocephalia ، جحوظ exophthalmus ، زوائد
أنفية vegetations adenoideae . عدا ذلك يمكن
الشكوى من أعراض أخرى أيضاً : وذمة حلمة عصب
بصري خضراء شاحبة، التهاب شبكية عصبي
neuroretinitis ، ضمور شبكية صباغي حول
الحلمة البصرية، كمنة amaurosis ، إظلام البصر
amblyopia ، حول strabismus ، رؤية
nystagmus ، تشنج شرايين وركود أوردة الشبكية،
اتساع البؤبؤ mydriasis مع انعدام التفاعل على
الضوء.

Enteropulmonalis - Syndrome

► Andreoli syndrome.

Entrapment - Syndrome

Popliteal artery entrapment syndrome (PAES).



خلل دوران في منطقة الساقين ناتج عن أذية
arteria poplitea . السبب عائد إلى تغيرات في
مسار وتوضع الزوائد العضلية والأوعية الدموية.
يؤدي الجهد إلى انضغاط (compression)
arteria poplitea وإلى أذية جدار الشرايين، مما
يؤدي بدوره إلى تجلط thrombosis وزيادة في

ErbWilhelm Heinrich (١٨٤٠ - ١٩٢١) - طبيب
داخلية وعصبية ألماني.

اعتلال عضلات سغلي myopathia dystrophicus وراثي (الشكل الصيبياني للحثل المتطور) : قد تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في سن السابعة، لكن غالباً خلال العقد الثاني من العمر. أعراض هذا المرض تتزايد ببطء، وهي ناتجة عن سغل عضلات الوجه و / أو عضلات منطقة لوح الكتف-العضد مع الانتقال نزولاً إلى عضلات الورك والفخذ. في البداية يشعر المريض بصعوبة أثناء صعود الدرج، ترنح أثناء المشي، ضمور عضلي متناظر، استرخاء وتلدي لوح الكتف، بزخ قطني شديد (تقوس العمود القطني إلى الأمام) lordosis lumbalis ، في حالات كثيرة ضخامة عضلية كاذبة، ضعف المنعكسات، تميز الوجه ببروز الفم إلى الأمام بشكل يشبه القناع، فقدان سمع ناتج عن اعتلال شبكية وعائي retinopathia ، صعوبة سمع متفاقمة ببطء، زيادة تركيز أنزيم الادلولا في الدم، انخفاض طرح الكرياتينين مع البول. يبدأ المرض في مرحلة البلوغ الجنسي، androtropismus . في حالات الإصابة المنعزلة لحزام العضد تلاحظ وراثية جسدية سائدة ، عند إصابة المنطقة القطنية بالدرجة الأولى تلاحظ وراثية جسدية متتحة، أو وراثية متتحة مرتبطة بـ X كروموزوم. العلاج يعتمد على تدريب العضلات.

Erb - Charcot - Syndrome

Morbus Erb - Charcot, morbus Charcot - Erb, morbus Erb, morbus Strumpell, paralysis spinalis spastica.

Erb Wilhelm Heinrich (١٨٤٠ - ١٩٢١) -
طبيب فرنسي.

تظاهرات الشلل الشوكي التقلصي paralysis spinalis spastica : تشوهات قدم خلقية، تعب عضلي مترق مع الشعور بالتشنج، صعوبة المشي، ميل إلى المشي على أصابع الرجلين، غالباً تظاهرات تقلصية في الأطراف العلوية مرافقة بزيادة المنعكسات

Eppinger - (Cesa) Bianchi - Syndrome

morbus Eppinger - (Cesa) Bianchi.

Eppinger Hans (١٨٨٠ - ١٩٦٤) - طبيب داخلية
نمساوي، Bianchi Cesa - طبيب إيطالي.

أحد أشكال تشمع الكبد التضخمي (الضخامي) المرافق بحبن ويران انحلاي : ضخامة كبدية، ضخامة طحالية، يرقان انحلاي، حبن، خلل في تركيز بروتينات الدم؛ بالفحص النسيجي - عمليات تكاثرية، تصلبية في الكبد والطحال، سير وتطور هذا المرض سليم نسبياً.

Epstein - Syndrome (I)

Pseudodiphtheria Epstein.

Epstein Alois (١٨٤٩ - ١٩١٨) - طبيب نمساوي.
مرض نادر يصيب تجويف الفم عند حديثي الولادة : تكون طبقات رقيقة دفتيرية كاذبة فراشية الشكل على سقف الفم.

Epstein - Syndrome (II)

Nephrosis Epstein, lipidnephrosis, nephrosis-syndromus, syndromus nephroticus.

Epstein Albert Arthur (١٨٨٠ - ؟) - طبيب أمريكي.

تظاهرات التناذر النفروزي مختلفة الأسباب، بالدرجة الأولى كنتيجة للالتهاب الكبيبي الكلوي المزمن glomerulonephritis chronica : وذمة معممة، بيلة بروتينية واضحة، بيلة اسطوانية cylindruria ، انخفاض البومين الدم، خلل بروتينات الدم (ارتفاع تركيز الغلوبولين ألفا وغاما)، ارتفاع كولسترول الدم، ضغط الدم الشرياني غير مرتفع؛ (Alport syndrome) .

Erb - Morbus

► Erb - Charcot syndrome.

Erb - Syndrome

Dystrophia musculorum progressiva, dystrophia Landouzy - Dejerine, atrophia musculorum progressiva juvenilis, syndromus Erb - Landouzy, amyothrophia progressiva.

الحالات الموت نتيجة أمراض أخرى (غالباً التهابات الرئة) .

Erb - Landouzy - Syndrome

► Erb syndrome.

Erb - Oppenheim - Goldflam - Syndrome

► Erb - Goldflam syndrome.

Erdheim - Syndrome (I)

Craniopharyngeoma.

Erdheim Jakob (١٨٧٤ - ١٩٣٧) - باحث

نمساوي في علم الأمراض.

علامات الكرانيويفارنغيوما الكيسية، المتفاقمة بشكل تدريجي والتي تنشأ من الفجوة الحنجرية (روزنمولر) recessus pharyngeus : يبدأ المرض في مرحلة الطفولة أو الشباب، على شكل بطء في النمو، صداع، خلل الرؤيا، سغل تناسلي شحمي dystyphopia adiposogenitalis ، الورم ينكس غالباً أو يتحول إلى كيسات، شعاعياً - توسع وفيما بعد تهدم السرج التركي sella turcica .

Erdheim - Syndrome (II)

Scaglietti - Dagnini syndrome, macrospondylitis acromegalica, syndromus costovertebralis.

أحد أشكال ضخامة الأطراف acromegalia : من بين الأعراض المميزة لمرض ضخامة الأطراف تطغى الضخامة العظمية الكبيرة للترقوة، جسم الفقرات والغضاريف بين الفقرات discus intervertebralis، مما يتسبب بألم، ويساعد على تقوس العمود الفقري نحو الخلف (الحدب) kyphosis كما يحد من الحركة.

Eronen - Syndrome

► Digito-Reno-Cerebral syndrome.

Erysichthon - Syndrome

فرط تسدم الدم hyperlipidaemia الناتج عن فرط تناول الطعام والذي يسبب بدرجة عالية تصلب الشرايين الإكليلية ونقص التروية القلبية.

Erythema - Syndrome

► Milian syndrome.

Escamilla - Lisser - Syndrome

Myxoedema atypicum, myxoedema internum.

الوترية، لا يلاحظ ضمور عضلي أو خلل في الحس، غالباً خلل في العقل والنطق، نوبات اختلاج صرعية، يمكن للمرض أن يبدأ في سن الطفولة، لكن وفي أحيان كثيرة يمكن أن يصيب البالغين، في هذه الحالات يكون السبب إما السفلس أو تصلب المنتشر sclerosis disseminata . الأشكال الوراثية تبدأ في مرحلة الطفولة المبكرة، وتحمل صفة الوراثة الجسدية السائدة. androtropismus واضح.

Erb - Crouzon - Syndrome

Paraplegia syphilitica progressiva.

Erb Wilhelm Heinrich (١٨٤٠ - ١٩٢١) -

طبيب داخلية وعصبية ألماني. Crouzon Octave .

(١٨٧٤ - ١٩٣٨) - طبيب عصبية فرنسي.

شلل سفلسي مستعرض مترقٍ : الأعراض التقلصية تتطور بشكل بطيء، بعد بعض الوقت يظهر خلل بسيط في الحس، إيجابية علامة روبريتسون (أرغابل)، خلل عملية التبول.

Erb - Goldflam - Syndrome

Erb syndrome, Hoppe - Goldflam syndrome, Erb - Oppenheim - Goldflam syndrome, myasthenia gravis pseudopapalytica, paralysis bulbospinalis.

Erb Wilhelm Heinrich (١٨٤٠ - ١٩٢١) - طبيب

داخلية وعصبية ألماني. Goldflam Samuel (١٨٥٢ -

١٩٣٢) - طبيب عصبية بولوني.

مجموعة العلامات المرضية للوهن العضلي الشللي الكاذب (الوراثة ممكنة) : زيادة تعب مجموعات منفصلة من العضلات (في بداية المرض - غالباً عضلات المضغ والبلع)؛ بعد الإجهاد تظهر غالباً أعراض الشلل الكاذب والتي تزول بعد الراحة، عند التحريض الكهربائي لهذه العضلات يبدأ تقلصها بالتناقص حتى يزول تماماً، في بداية المرض تحصل فترات هجوع طويلة ثم تقصر، وبعد ذلك تبدأ نكسات متكررة، تترافق هذه الأعراض غالباً بالتهاب عضلة القلب myocarditis ، فرط تنسج أو ورم الغدة التيموسية، يمكن أن يلاحظ أيضاً حول، استرخاء الجفن وازدواج البصر diplopia . في معظم

Escamilla Roberto F. - طبيب داخلية أمريكي،

Lisser H. - طبيب أمريكي.

مكسيديما لانمطية myxoedema atypicum وخاصة الأعضاء الداخلية : قلب مكسيديمي، وهن واسترخاء الأمعاء والمثانة، حبن، غزارة الحيض (فرط الطمث) menorrhagia ، فقر دم، في الدم زيادة تركيز الكاروتين ونقص تركيز البروتينات.

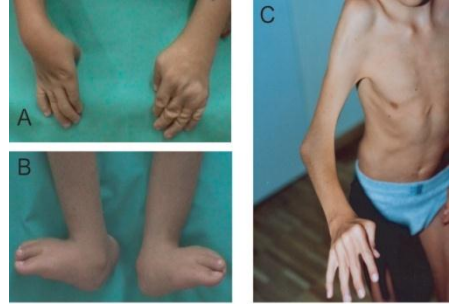
Escher - Hirt - Syndrome

Escher Franz (ولد ١٩١٢)، Hirt H. - طبيبان سويسريان.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : ثقل سمع (طرش) bradyacusia ثنائي الجانب ناتج عن تشوهات نمو الأذن الوسطى (التصاق ankylosis المفصل بين العظم الركابي stapes وعظم السندان incus) ؛ فرط تنسج شحمة الأذن.

Escobar - Syndrome

Pterygium syndrome.



مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية (autosomal recessive)، يتظاهر على شكل ظفرات pterigium متعددة : camptodactylia ، syndactylia ، قصر القامة، ضعف السمع، تشوهات وجه، وتشوهات تناسلية. (الشكل ١٥٩).

Espildora - Syndrome

Amaurosis - hemiplegia.

Espildora Cristobal (ولد ١٨٩٦) - طبيب عيون

تشيلي.

انسداد تفرعات شريان العين بخثرة مع تشنج وتضييق عابر لشريان المخ المتوسط : عمى في عين واحدة، شلل نصفي في الجهة المعاكسة، من الممكن حسية أو بكمة (فقد القدرة على الكلام) aphasia .

Estren - Dameshek - Syndrome

Estren Solomon - طبيب أطفال أمريكي،

Dameshek William (١٩٠٠ - ١٩٦٩) - طبيب

أمراض دم أمريكي.

مرض النقي البنيوي الشامل الوراثي مرض panmyelopathia constitutionalis : فقر دم مزمن anaemia macrocytaria خلايا ضخمة مترق، نقص الكريات البيض، نقص الصفائح؛ سوء أو توقف نمو نقي العظم، ازدياد كمية الأنسجة الشحمية في نقي العظم، ثبات الكريات الحمر الأوزموزي والميكانيكي طبيعي، نزف دموي من الأنف.

Eulenburg - Syndrome

Morbus Eulenburg, paramyotonia congenita, myotonia congenita intermittens.

Eulenburg Albert (١٨٤٠ - ١٩١٧) - طبيب

عصبية ألماني.

اعتلال عضلات وراثي (وراثية جسدية سائدة) : بتأثير البرودة تقلص العضلات بشكل تشنجي، أما بالدفء فيحصل استرخاء هذه العضلات (بالدرجة الأولى عضلات الوجه والعضلات الماضعة)، وبحسب شدة ومدة التعرض للبرد يمكن أن تصاب عضلات أخرى وخاصة عضلات الأطراف ومن ثم يمكن أن يتعمم على كافة العضلات ، خزل paresis (غالباً) . تصاب بالدرجة الأولى عضلات البلعوم والوجه ونهايات الأطراف. التأثير القصير للبرودة يسبب عند هؤلاء المرضى تصعر الوجه، تشنج جفون العين واختلاج عضلات اليدين؛ أما التأثير الأطول للبرودة فيؤدي إلى شلل مرتخ حتى درجة غياب المنعكسات الوترية العميقة. العلاج : عدم التعرض للبرد أو تناول مأكولات باردة (كالبوظة مثلاً)،

Ewing - Sarcom

Ewing James (١٨٦٦ - ١٩٤٣) - باتالوجي أمريكي (نيويورك).

ورم شديد الخباثة يصيب فقط نقي العظم وبالدرجة الأولى الأعمار الشابة، كما يؤدي إلى انتقالات مبكرة. عام ١٩٧٥ وصف كل من Angervall و Einzinger أورام تصيب الأنسجة الرخوة تشبه هيستولوجياً ورم Ewing الذي يصيب العظام، حيث تلاحظ خلايا متراصة دائرية أو بيضوية محتوية على الغليكوجين، الإصابة غالباً عند الأطفال الكبار وبداية مرحلة البلوغ، وتتوضع إلى جانب العمود الفقري وخلف الصفاق (البريتوان) retroperitoneal وفي الأطراف السفلية، هذه الأورام تؤدي إلى انتقالات مبكرة إلى الرئتين والعظام.

Exciting skin - Syndrome

► angry back syndrome.

Exomphalos-macroglossia-gigantism - syndrome.

► Beckwith syndrome.

Exploding head - Syndrome

يشكو مرضى هذا التناذر من سماع فرقة خفيفة أثناء النوم مراقبة بوميض ضوئي ويشعور بالسكر. توصف هذه الأعراض من قبل المريض على أنها صداع. يستذكر المرضى عادة سوابق تعود إلى أسابيع وأشهر خلت. اضطرابات النوم، التعب الزائد والشدة النفسية يمكن أن تسبب التشويش في الرأس، لكن ليس معروف منشأها الحقيقي، مع اعتقاد بعض أطباء الأمراض العصبية بأن سببها عائد لاضطرابات وظيفية في الجهاز السمعي.

F - Syndrome

Acro-pectoro-vertebral-dysplasia.

F - الحرف الأول من اسم عائلة أول مريض اكتشف عنده هذا المرض.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : التصاق جلدي وعظمي syndactylia بين إصبعي اليدين والقدمين الأولى والثانية، سوء تنسج عظم القص وتشوهات عمود فقري، صدر الدجاجة pectus ، spina bifida occulta، carinatum

وكذلك البوتاسيوم، الدفاء يمكن أن يزيل النوبة إضافة إلى chlorothiazide .

Eulenburg - Sprengel - Syndrome

التوضع المرتفع لعظم الكتف (لوح الكتف) من منشأ ولادي.

Evans - Syndrome

► Fischer - Evans syndrome.

Evans - Syndrome (I)

Evans Robert S. - طبيب أمراض دم أمريكي.
أحد أشكال فقر الدم الانحلالي المكتسب : علامات فقر الدم الانحلالي، يرقان، نزوف شعرية ناكسة في الجلد والأغشية المخاطية، في الدم - كثرة الكريات الحمر الضخمة في الدم macrcyctosis ، كثرة الكريات الحمراء ذات النواة normoblastosis ، فرط الصباغ، فرط الكريات البيض الذي يتحول فيما بعد إلى نقص كريات بيض، نقص الصفائح؛ غالباً يتم طرح الهيموسيديرين مع البول.

Evans - Syndrome (II)

Reflex sympathetic dystrophy.

إصابة الجملة العصبية الودية عند مرضى إصابات الأطراف، الأوعية الدموية أو جذع الأعصاب : همرار أو شحوب الجلد، زيادة التعرق، وذمة، وألم، يلاحظ غالباً عند مرضى الكسور والخلوع.

Evans - Lloyd-Thomas - Syndrome

Suspended heart syndrome.

Evans William (ولد ١٨٩٥)، Lloyd-Thomas ، H. G. - طبيبا قلبية إنكليزيان.

مجموعة أعراض تذكر بالصورة السريرية للذبحة الصدرية، في حالات شذوذ توضع القلب : ألم متبدل في القفص الصدري، خفقان قلب، في أحيان نادرة يسمع لغط قلبي مميز، على مخطط القلب الكهربائي - انقلاب وصلة ST II - III وانقلاب T II - III. على صورة الصدر الشعاعية الجانبية، وفي وضعية الشهيق العميق تظهر قمة القلب بعيدة بشكل واضح عن الحجاب الحاجز، مما يعطي الانطباع بما يسمى القلب المعلق.

universale, angiokeratoma corporis
diffusum universale, morbus Sweeley -
Klionsky, ACD, thesaurismosis
lipidica.

Fabry Johannes (١٨٦٠ - ١٩٣٠) - طبيب جلدية
ألماني.

أحد الأشكال النادرة جداً ل sphingolipidosis
(وراثية سائدة مرتبطة بـ X كروموزوم) : تظهر
الأعراض الأولى لهذا المرض بين العقيدين الخامس
والعاشر من العمر غالباً على شكل أورام دموية
angioma وفرط تقرن hyperkeratosis ، يلي ذلك
نمل وصداع وآلام بطنية، خلال العقد الثالث من
العمر تظهر علامات قصور قلبي وكليوي، والتي تؤدي
إلى الموت خلال العقيدين الرابع والخامس من العمر،
اندفاعات أو تشكلات جلدية نقطية أو أكبر حجماً
زرقاء أو سوداء اللون (بالدرجة الأولى على الشفاه،
على الوجنتين، تحت الإبطين، على السرة، الصفن،
وعلى نهايات سلاميات الأصابع)، نقص التعرق،
مبكراً يظهر نمل paraesthesia الطرفيين العلويين
مرافق بالآلام شبه روماتزمية (رثوانية)، فيما بعد
يظهر هيجان، صداع، وانخفاض مستوى الذكاء،
تلاحظ أيضاً مجموعة من الأعراض القلبية الوعائية
الكلوية : وذمة الطرفيين السفليين، قصور كليوي مع
إفراز لبول ذات وزن نوعي منخفض وثابت
isosthenuria ومن وقت لآخر ازدياد كمية الأروت
المتبقي في الدم، توسع حجم القلب، مع نفخة
انقباضية تسمع فوق قمة القلب، زيادة تفرع شرايين
وأوردة قعر العين. يصيب هذا المرض بشكل استثنائي
تقريباً الرجال فقط. وصف من هذا المرض حتى الآن
ما يزيد عن ٢٠٠ حالة غالبيتها في أوروبا. العلاج :
التعويض الإنزيمي (α -galaktosidase A)
إضافة إلى البلازما تؤدي إلى نتائج جيدة فيما يخص
التحسن البيوكيميائي والسرييري، الكورتيكوئيدات
القشرية تؤدي إلى تحسن عابر، فيتامين E و
triclopede يمكن أن تؤثر إيجابياً على الأعراض
الوعائية من خلال تثبيط فعالية ونشاط الصفائح.

hypertelorismus ، صغر الفك السفلي
microgenia ، لهأة uvula عريضة، أنف كمثري
الشكل piriformis ، في أغلب الحالات يلاحظ
أيضاً فقدان سمع أو ثقل سمع bradyacusia ناتج
عن تشوه نمو الأذن الوسطى.

Faber - Syndrome

Anaemia Faber, syndrome Kaznelson,
anaemia hypochromica essentialis.

Faber Kund (١٨٦٢ - ١٩٥٦) - طبيب داخلية
دانمركي.

فقر دم بعوز الحديد مع لاكلوردية achlorhydria :
وهن asthenia ، شحوب، جفاف، وغالباً زيادة تصبغ
الجلد، إكزيما eczema حول الفم مع تشققات في
منطقة زاويتي الفم، تقصف الشعر، تقعر الأظافر
coilonychia، تشققات مؤلمة على نهايات أصابع
اليدين والقدمين، شيب canities مبكر، غالباً -
خشونة الصوت، صعوبة البلع f، التهاب اللسان
glossitis ؛ قصر القامة، تخلخل العظام، وغالباً
تسطح الأصابع clinodactylia ؛ زلة تنفسية وتسرع
قلب ناتجان عن هبط أكسجين الدم hypoxaemia ،
لغط قلبي ناتج عن فقر الدم murmur
anaemicum ، في أغلب الحالات ضخامة طحالية
بسيطة، لاحمضية؛ في الدم - فقر دم ناقص
الصباغ، اختلاف حجم الكريات الحمر
anisocytosis ، كثرة الكريات الحمر الصغيرة في
الدم microcytosis ، اختلاف شكل الكريات الحمر
poikilocytosis ، ندرة الكريات الحمر الشبكية،
انخفاض بسيط في مقاومة الكريات الحمر للمحاليل
الأزموزية، في نقي العظم - زيادة اصطناع الكريات
الحمر erythropoiesis، وإعاقة اكتمال نموها،
انخفاض تركيز الحديد في مصورة الدم، غالباً
epicant ، كبر حجم شحمة الأذن. يصيب غالباً
النساء في مرحلة سن اليأس climactericus .

Fabry - Syndrome

Morbus Fabry, Fabry - Anderson
syndrome, Ruiter - Pompen - Wyers
syndrome, angioma corporis diffusum

خلل وظيفة الغدة الدرقية داخل الرحم intrauterinus مما يؤدي إلى نقص نشاط الدرق hypothyreosis عند حديثي الولادة : ازدياد وزن الجسم عند الولادة، عدم الانفصال الكامل للحبل السري funiculus umbilicalis ، جفاف الجلد، إمساك، تأخر النمو العقلي والفيزيائي، غالباً صغر الأطراف micromelia ، الصورة السريرية تذكر بالمكسيديما (أوديما مخاطية) myxoedema عند البالغين، لكنها عند حديثي الولادة تكون أشد وطأة، في حالات كثيرة يلاحظ انخفاض نشاط الدرق عند الأم أيضاً. يعتقد بوجود وراثه جسدية متحيه.

Fahr - Syndrome

Morbus Fahr.

Fahr Theodor (١٨٧٧ - ١٩٤٥) - اختصاصي

ألماني يعلم الأمراض.



خلل وظيفة الغدد مجاورات الدرق glandula parathyroidea (وراثه جسدية متحيه) : يصيب هذا المرض عادة الأعمار المتوسطة. الأعراض - تكلس جدران الأوعية الدموية الدماغية، تأخر عقلي يتفاقم ببطء، أعراض خارج هرمية مختلفة الشدة، فرط نشاط حركة hyperkinesis الأطراف، ازدياد كلس الدم hypercalcaemia المعتدل إلى الشديد، tremor ، rigor ، dysarthria ، dystonia

Fabry - Anderson - Syndrome

► Fabry syndrome.

Facio-Audio-Symphalangia Syndrome

Symphalangia-brachydactylia syndrome, WL syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثه جسدية سائدة) على شكل multipl-synostosis : علامات وجه مميزة مع نحافة ورقة الشفة العليا واتساع الأنف، صعوبة سمع متفاقمة، symphalangia ، نقص تنسج أو لا تنسج السلاميات المتوسطة والأخيرة في اليدين والقدمين وكذلك الأطراف، -thenar/hypothenar ، muscular-hypoplasia ، syndactylia ، التحامات عظمية synostosis تصيب بعض مناطق عظام اليدين والقدمين، خلع luxation رأس عظم الكعبرة genua valga ، radius pectus excavatum ، تشوهات عمود فقري مختلفة يمكن أن تؤدي إلى تضيق القناة الشوكية. العلاج يعتمد على التصحيح الجراحي.

Facio-Audio-Symphalangia Syndrome

► Strasburger - Hawkins - Eldridge syndrome.

Facio-Cardio-Musculo-Skeletal - Syndrome

تناذر عضلي هيكلي وراثي (مرتبط بالكروروم X) سجل عند مريضين من الأوروغواي.

Facio-Cardio-Renal - Syndrome

► Cardio-Facio-Renal syndrome.

Facio-Digito-Genital - Syndrome

► Aarskog syndrome.

Facio - Londe - Syndrome

► Brown - van-Leare syndrome.

Facio-Oculo-Acustico-Renal Syndrome

► Regenbogen - Donnai syndrome.

Facio-Palato-Osseous - Syndrome

► Oto-Palato-Digital syndrome II.

Facio-Skeleto-Genital - Syndrome

► AlAwadi/Raas - Rotschild syndrome.

Fagge - Syndrome

Myxoedema congenium Fagge, Hall syndrome.

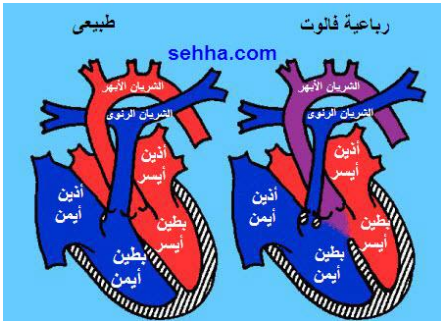
نمل وألم عصبي في راحة اليدين، ركود وريدي في اليد، إضافة إلى ورم وخلل تغذية الأصابع. أثناء الشهيق العميق وأثناء رفع اليدين في وقت واحد يختفي نبض الشريان الكعبري، و تزداد شدة الأعراض الأخرى. يصادف هذا المرض غالباً عند المسنين أو الشباب الذين يعانون من زيادة في الوزن.

Fallot - Syndrome

Tetralogia Fallot, tetradia Fallot, morbus caeruleus, complexus Corvisart, blue baby.

(١٨٥٠ - ١٩١١) Fallot Etienne Louis Arthur

- طبيب فرنسي.



تشوه يصادف بكثرة يصيب القلب والأوعية الدموية الكبيرة (وراثية صبغية جسمية سائدة أو متنحية ؟) :
توضع الشريان الأبهر في جهة اليمين، dextropositio aorta، خلل الحاجز بين البطينين، تضيق الشريان الرئوي، وتضخم البطين الأيمن للقلب. العلامات المرضية الأولى تظهر في سن الرضاعة - زرقة، صعوبة الإرضاع، تأخر النمو، زلة تنفسية بعد أي مجهود، فرط الكريات الحمر polycytaemia ، أصابع أبقراطية، إصغاء القلب - نفخة انقباضية وخفوت الصوت الثاني فوق الشريان الرئوي. في ٥٠ % من الحالات يفترض وجود وراثية جسمية سائدة. incidence : 1 : 1.000 . العلاج جراحي. (الشكل ١٦١) .

False-Memory - Syndrome

تذكر الشخص لأحداث لم تحصل في الواقع، لكنه يعتقد أنه عاشها بشكل حقيقي، يمكن لهذه الأحداث

apoplexia ؛ الصورة الشعاعية - تكلس داخل الدماغ (أحجار دماغية)، خذل تقلصي spasticus ناتج عن إصابة المحفظة الداخلية capsula interna، غالباً نوبات شبه صرعية. هذا المرض يتفاقم بسرعة، ويؤدي إلى الموت في غضون أسابيع إلى أعوام. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٥٠ حالة غالبيتها إفرادية. العلاج : العلاج عرضي دون نتائج مرضية. (الشكل ١٦٠) .

Fairbank - Syndrome

Morbus Fairbank, dysosteosis Fairbank, osteophytosis familiaris generalisata idiopathica.

(١٨٧٦ - ١٩٦١) Faibank Thomas

جراحة عظمية إنكليزي.

فرط تعظم hyperostosis معمم دون غلظ الجلد pachydermia (وراثية جسمية سائدة) : أطراف طويلة، ألم شديد مستمر في العظام الأثيوبية الطويلة والأضلاع غير مرتبط بالجهد. شعاعياً - فرط تعظم مع تسماك فصي للمادة القشرية substantia corticalis مرافق بنتشوات عظمية osteoneoplasia في العظام الأثيوبية الطويلة؛ يمكن للتصلب العظمي osteosclerosis أن يلاحظ في عظام أخرى أيضاً، في حالات كثيرة يرتفع تركيز الفوسفاتاز القلوية في الدم، لايلاحظ وجود فقر دم، تظهر الأعراض الأولى للمرض في سن الطفولة المبكر. بالاختلاف عن تناذر Uehlinger لا يشكو هؤلاء المرضى من pachydermia ، تشققات الجلد أو المنظر الضخامي الخارجي.

Falconer - Weddell - Syndrome

Syndromus costoclavicularis.

Falconer Murray Alexander (ولد ١٩١٠) -

جراح عصبية إنكليزي،

Weddell Alexander Graham McDonnell (ولد

١٩٠٨) - طبيب تشريح إنكليزي.

اضطرابات عصبية ووعائية في اليد ناتجة عن إصابة الأعصاب والأوعية الدموية في المنطقة تحت الترقوة :

أن تكون غير واقعية أو أنها تختلف نسبياً عن ما يمكن أن يكون قد حدث حقيقة.

Falta - Syndrome

Claude Gougerot syndrome, syndromus pluriglandularis, myxoedema secundarium, insufficiencia pluriglandularis.

Falta Wilhelm (١٨٧٥ - ؟) - طبيب داخلية

نمساوي.

هرم senescentia مبكر ناتج عن ضمور atrophيا غدد الإفراز الداخلي : تجعد وجفاف الجلد، تساقط الأسنان، ضعف القدرات الجنسية، إرهاق نفسي وفيزيائي سريع. يظهر هذا المرض عادة عند النساء في الأعمار المتوسطة، وغالباً بعد الولادة.

Fanconi - Syndrome

Anaemia Fanconi, panmyelopathia Fanconi, myelosis funicularis aplastica infantium, panmyelopathia constitutionalis infantium.

Fanconi Guido (١٨٩٢ - ١٩٧٩) - طبيب أطفال

سويسري.



اعتلال نقي العظم الشامل panmyelopathia الطفولي إضافة إلى تشوهات أخرى (وراثية جسدية متنتحية) : فقر دم مزمن متفقم زائد الصباغ مع كثرة الكريات الحمر الضخمة في الدم، نقص الكريات

البيضاء، نقص الصفيحات، نقص أو عدم تكون aplasticus نقي العظم مع زيادة كمية الأنسجة الشحمية، hyperpigmentation ، في ٧٥ % من

الحالات سوء تتسج عظمي خلفي وخاصة عظام الأطراف العلوية (سوء تتسج الأصابع، polydactylia ، radiushypoplasia)، الثبات الأوزموزي والميكانيكي للكريات الحمر طبيعي، قصر القامة، طفالة infantilismus ، قصور الجهاز التناسلي hypogonadismus عند الذكور، صغر الرأس microcephalia ، خلل المنعكسات (غالباً ضعف المنعكسات)، صغر العينين microphthalmia ، حول strabismus ؛ يصادف غالباً إضافة إلى ما ذكر أعلاه تشوهات نمو اليدين والكلبتين، oligophrenia . تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض على شكل ميل للنزوف بعد الإصابات الإبتنائية عند الفتيات بعمر التسع سنوات وعند الفتيان بعمر السبع سنوات، سير المرض متفقم مع قصر فترة البقاء على قيد الحياة، ميل للإصابة بالآفات الإبتنائية وأورام الدم leucosis ، أورام جلدية وأعشبية مخاطية وأورام أخرى في سن الطفولة (في ١٠ % من الحالات) . incidence : يختلف باختلاف المناطق 125.000 - 450.000 : 1 . العلاج : androgen (oxymetholon) بالمشاركة مع الكورتيكوئيدات القشرية يؤدي إلى هجوع الإصابة، نقل الدم، التغطية بالصادات الحيوية، زرع نقي العظم مع خشية المضاعفات (graft-versus-host- reaction) . (الشكل ١٦٢) .

Fanconi - Albertini - Zellweger - Syndrome

Osteopathia acidotica pseudorrhachitica.

Fanconi Guido (١٨٨٢ - ١٩٧٣) - طبيب أطفال

سويسري، Von Albertini Ambrosius (١٨٩٤ -

١٩٧١) - باحث سويسري في علم الأمراض،

Zellweger Hans U. (ولد ١٩٠٩) - طبيب أطفال

سويسري.

مرض نادر يتمثل بخلل الاستقلاب العظمي الحمضي مع كساح كاذب ونمط ظاهري مميز (من الممكن بسبب نقص إنزيمي وراثي) : وزن طبيعي أثناء

ذات رئة وقصبات مع تفاعل فاسرمان إيجابي : في العام ١٩٣٦ اكتشف طبيب الأطفال G.Fanconi من زوريخ لدى الأطفال المشردين التهاب قصبي رئوي مع تفاعل فاسرمان مصلي إيجابي، والذي قيّمه كانهلالي كاذب. في العام ١٩٤١ وصف Hegglin هذه الارتشاحات الرئوية المرافقة بإيجابية تفاعل فاسرمان عند البالغين أيضاً. يتظاهر هذا المرض على شكل نحيزة أليرجية diathesis allergica ، التهاب قصبات ناكس. في بداية المرض - سعال مستمر، فقدان الشهية والقدرة على النوم، نوعك عام، فيما بعد - ارتفاع بسيط في درجة الحرارة، شحوب لون الوجه، أطراف باردة مزرقّة، إفراز لكميات قليلة من القشع، الفحص السريري - تنفس سريع (نادراً قصبي) ، خراخر رطبة، شعاعياً - ارتشاحات منتشرة ذات حدود غير واضحة، في أحيان كثيرة ذات رئة وقصبات دخنية، في حالات منفصلة - ضخامة طحالية وعلامات تخريش دماغي، العلامة المرضية الرئيسية - إيجابية تفاعل فاسرمان في الدم الذي يتحول فيما بعد إلى سلبي. استطاعت البحوث في العقود التالية أن تثبت أن الأمر يتعلق بمخج الطير مع ارتفاع متزايد للمتمة، ومع إثبات وجود العامل المسبب في القشع. الإنذار جيد.

Fanconi - Patrassi - Syndrome Thalassaemia minor.

Fanconi Guido (١٨٨٢ - ١٩٧٣) - طبيب أطفال سويسري، Patrassi Gino (ولد ١٩٠٤) - طبيب داخلية إيطالي.

فقر دم انحلاي وراثي مع كثرة الكريات الحمر الضخمة في الدم macrocytosis وفرط الصباغية hyperchromia (وراثية جسمية سائدة) : فقر دم انحلاي سوي أو زائد الصباغ، يرقان انحلاي، ضخامة كبدية وطحالية؛ تشوه الكريات الحمر - تجزؤ الكريات الحمر، اختلاف شكل الكريات الحمر poikilocytosis ، اختلاف حجم الكريات الحمر anisocytosis ، تكثر الكريات البيضاوية في الدم

الولادة، نمو قزمي متناسق، تشوهات قلب خلقية، وجه مميز - تحذب الجبين frons convexus ، تضيق فتحات العيون، epicant ، hypertelorismus ، التهاب جفون وملتحمة مزمن، توسع وتجوف جذر الأنف radix nasi ، تضيق فتحات الأنف، اتساع الفم مع تقدم الفك السفلي، تضخم اللسان macroglossia ، صغر الأسنان microdontia ، hypodontia ، فرج diastema متعددة بين الأسنان، قصر الرقبة، سوء نمو غضاريف الأذنين، بخر الأنف ozaena ، cutis laxa ، على الصورة الشعاعية - تبدلات عظمية تذكر بالكساح، كسور كاذبة، تخلخل عظام عام، تكلس منجل مخ falx cerebri الغلاف الصلب للدماغ، في الدم - نقص بروتينات الدم، نقص كلس الدم، نقص الفانوس الأساسي؛ في البول - بيلة آحية albuminuria ، وجود الكريات البيض في البول leucocyturia ، بيلة أسطوانية cylindruria ، وجود الأحماض الأمينية المتقطع في البول، في السائل الدماغي الشوكي - زيادة البروتين بشكل ملحوظ، تفاعل غرواني إيجابي على الذهب. الفيتامين D بجرعات عالية يعطي نتائج إيجابية.

Fanconi - Bickel - Syndrome

مرض وراثي (وراثية صبغية جسمية متنحية) ناتج عن تخزين الغليكوجين الكبدي الكلوي hepato-glucosuria ، عدم تحمل الغالاكتوز والغلوكوز، تناذر نفروزي، rachitis ، قصر القامة. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٤٩ ما يزيد عن ٨٨ حالة.

Fanconi - de Tone - Debre - Syndrome ► Abderhalden - Fanconi syndrome.

Fanconi - Hegglin - Syndrome

Wassermann - positivies - Syndrom (G)
Fanconi Guido (١٨٨٢ - ١٩٧٣) - طبيب أطفال سويسري، Hegglin Robert (١٩٠٧ - ١٩٦٩) - طبيب داخلية سويسري.

غالباً - تشوهات قلب خلقية، تمفصل مبكر لدروز الجمجمة، حول strabismus .

Fanconi - Turler - Syndrome

Fanconi Guido (١٨٨٢ - ١٩٧٣) - طبيب أطفال سويسري، Turler U. - طبيب سويسري. مجموعة أعراض ذات طابع عائلي عند الأطفال المصابين بضمور atrophia أو نقص تنسج hypoplasia المخيخ cerebellum، ومن المحتمل أيضاً جذع المخ truncus cerebri الولادي (وراثية جسدية متنحية) : اختلاج ataxia ، حركات غير متناسقة، تأخر النمو العقلي.

Fara - Chlupáckova - Hrivnáková - Syndrome

Dysmorphia otofaciocervicalis familiaris. Fara M. - طبيب جراحة وجه وفكين تشيكوسلوفاكي، Chlupackova V., Hrivnakova J. - طبيبان تشيكوسلوفاكيان.

الترافق الوراثي للطرش (ثقل السمع) bradyacusia مع تشوهات الأذن الخارجية (وراثية جسدية سائدة) : خلل في الناقلية الهوائية والعظمية للصوت، تشوهات صيوان الأذن auricula ، وجه منطاول مع انخفاض جذر الأنف وزيادة طوله، ارتفاع سقف الحنك، أذنان كبيرتان بارزتان سيئتا التنسج، كتيفان متدليان مع انزياح لوح الكتف والترقوة نحو الأسفل والوحشي، صغر القامة، تراجع خفيف بالقدرات العقلية، رباعي فالوت. وصف من هذا المرض عدد قليل فقط من الحالات. العلاج غير معروف.

Farber - Syndrome

Morbus Faber, Uzman - Faber syndrome, lipogranulomatosis disseminata.

Farber Sidney (١٩٠٣ - ١٩٧٣) - طبيب أطفال أمريكي.

الشحام الحبيبي lipogranulomatosis الخبيث الوراثي عند الأطفال الرضع (وراثية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأسابيع الأولى من عمر الطفل على شكل صعوبة في الإطعام، تراجع في القدرات العقلية والجسدية،

ovalocytosis ، اختلاف لون الكريات الحمر anisochromia ، كثرة الكريات الحمر الضخمة في الدم macrocytosis ، كثرة الكريات الحمر الشبكية في الدم reticulocytosis ، في الدم المحيطي تلاحظ كثرة سليفات الحمر erythroblastus ؛ زيادة ثبات الكريات الحمر للمحاليل الأوزموزية. العلاج بالحديد والأدوية الكبدية دون فاعلية؛ استئصال الطحال يؤدي إلى تحسن لكن لفترات قصيرة.

Fanconi - Prader - Syndrome

Addison - Schilder syndrome.

Fanconi Guido (١٨٨٢ - ١٩٧٣) - طبيب أطفال سويسري، Prader Andrea (ولد ١٩١٩) - طبيب أطفال سويسري.

الترافق الوراثي لقصور الغدة الكظرية glandula suprarenalis مع تصلب sclerosis الدماغ المنتشر في سن الطفولة (وراثية مرتبطة بالكروموزوم X) : العلامات الرئيسية لتناذر أديسون، اختلاج متزايد ataxia progressiva ، شلل تقلصي paralysis spastica ، خبل (تدهور عقلي) dementia . في غضون عدة سنوات يموت المريض.

Fanconi - Schlesinger - Syndrome

Fanconi Guido (١٨٨٢ - ١٩٧٣) - طبيب أطفال سويسري، Schlesinger Bernard (ولد ١٨٩٦) - طبيب أطفال إنكليزي.

فرط كالسيوم الدم الذاتي (مجهول السبب) hypercalcaemia idiopatica مع تصلب عظمي osteosclerosis (ذات طبيعة وراثية) : قصر القامة، تأخر عقلي؛ ازدياد دائم لكلس الدم مع فرط فوسفات دم خفيف (ليس إجبارياً) hyperphosphataemia ، تصلب عظمي (خاصة الجمجمة cranium)، تلاحظ علامات الاعتلال الكلوي - بيلة بروتينية خفيفة، فرط تنترج دم مستمر hyperazotaemia، فرط كالسيوم البول مع فرط فوسفات بول خفيف؛ ارتفاع كولسترول دم خفيف،

، إضافة إلى تشوهات سنية أخرى)، syndactylia ،
hypogenitalismus ،
pseudohermaphroditismus ، نقص أو لا
تنسج الكليتين، oligophrenia . منذ اكتشاف هذا
المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٢ تم تسجيل ما يزيد
عن ٩٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج غير
معروف، لا ينصح بالعمل الجراحي. (الشكل ١٦٤).



- Facio-Audio-Symphalangia Syndrome

► Strasburger - Hawkins - Eldridge syndrome.

- Facio-Cardio-Musculo-Skeletal Syndrome

تتأخر عضلي هيكلية وراثي (مرتبط بالكروروزوم X)
سجل عند مريضين من الأوروغواي.

- Facio-Cardio-Renal - Syndrome

► Cardio-Facio-Renal syndrome.

- Facio-Digito-Genital - Syndrome

► Aarskog syndrome.

- Facio - Londe - Syndrome

► Brown - van-Leare syndrome.

- Facio-Oculo-Acustico-Renal Syndrome

► Regenbogen - Donnai syndrome.

- Facio-Palato-Osseous - Syndrome

حبيبومات شحمية lipogranuloma حول مفصليّة
وتحت جلدية مؤلمة ، تورمات حمامية غالباً بعد
رضية إضافة إلى تشوهات مفصليّة مع تقلصات
مؤلمة، تضيق حنجرة متفاقم ناتج عن الحبيبومات
يؤدي إلى صعوبة في التنفس وبحة في الصوت،
hepatosplenomegalia مع histiocytosis ،
يمكن أن يصاب القلب والرئتين والعقد اللمفاوية. هؤلاء
الأطفال يموتون خلال الأعوام الأربعة الأولى من
العمر، في الحالات الأقل حدة يمكن أن يعيش هؤلاء
المرضى حتى العقد الثاني من العمر. منذ اكتشاف
هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٢ تم تسجيل ما
يزيد عن ٣٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج غير
معروف. (الشكل ١٦٣).



- Faröer - morbus

الانتشار الوبائي السريع بين عامة الناس، جزئياً مع
حالات وفاة نتيجة الإصابة بالحصبة عند غياب
المناعة ضد فيروس هذا المرض المعدي.

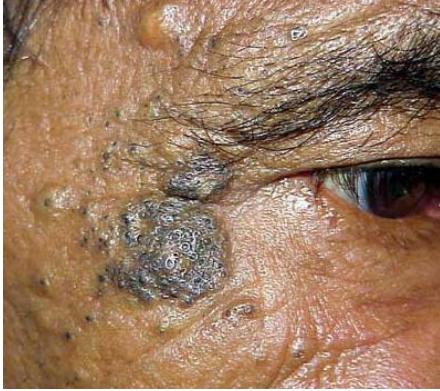
- Farser - Syndrome

Cryptophthalmia-Syndactylia syndrome.

Fraser G. R. - عالم وراثية أمريكي.

مجموعة تشوهات عينية تثبيطية من منشأ وراثي
(وراثية صبغيّة جسدية سائدة) : الإصابة غالباً ثنائية
الجانب، مقلة العين bulbus oculi صغيرة ومشوهة
في قطعها الأمامية ، نقص تنسج حتى درجة غياب
الحاجبين، فتحة العين، الرموش والجفون، هذه
التشوهات تترافق عادة مع تشوهات دماغية وجوية
(meningocele ، شرم الشفتين والحنك والفكين ،
تشوهات أذنية مع صعوبات سمع، شرم جناحي
الأنف، hypertelorismus ، microdontia

وسميك، نقص كمية الألياف المرنة في الطبقة الوعائية الشعرية وحول الأعصاب والأوعية الدموية. يصيب عادة الرجال بعد سن الخمسين. (الشكل ١٦٥).



Fazio - Londe - Syndrome

Paralysis bulbaris progressive familiaris, morbus Fazio - Londe.

Fazio M. - طبيب إيطالي؛ Londe Paul - طبيب فرنسي.

شلل بصلي عائلي متطور (وراثته جسدية متنحية) : في مرحلة الطفولة المبكرة تظهر أعراض فقدان وظيفة الأعصاب القحفية إضافة إلى أعراض هرمية ثنائية الجانب؛ هذا يؤدي إلى صعوبة البلع dysphagia ، عسر الكلام dysarthria ، شلل العصب المبعد للعين nervus abducens oculi ، شلل العصب الوجهي nervus facialis من النوع المركزي، هذه الأعراض المرضية تتفاقم، حيث يظهر في مراحل متقدمة ضمور عضلي شوكي متفاقم. الإنذار سيئ .

FCS - Syndrome

► Costello syndrome.

FDH – Syndrome

► Goltz - Gorlin Syndrome.

Fechtner - Syndrome

► Alport syndrome.

Fede - Riga - Syndrome

Riga - Fede syndrome, morbus Fede, morbus Fede - Riga, ulcus Fede - Riga, fibrogranuloma sublinguale, subglossitis diphtheroides, aphthae Riga, aphthae cachecticae, aphthae Cardarelli, papillom Riga.

► Oto-Palato-Digital syndrome II.

Facio-Skeleto-Genital - Syndrome

► Alwadi/Raas - Rothschild syndrome.

Farjin - Farjolle - Syndrome

► Capdepon syndrome.

Fatigue - Syndrome

غالبية مرضى الأورام الخبيثة يشكون من وهن وشعور بالتعب لا يتحسنان بعد فترات طويلة من الراحة أو النوم، أي مجهود يقوم به هؤلاء يجعلهم يشعرون بالإعياء وعدم القدرة على التحمل والمتابعة، يضاف إلى ذلك تراجع القدرة على التركيز العقلي. إذا استمرت هذه الأعراض لفترة تزيد على الأسبوعين يطلق على هذه الحالة متلازمة التعب fatigue syndrome . عند كثيرين من المرضى يعتبر هذا التناذر أكثر وطأة على المرضى من الألم السرطاني. أغلب الأطباء يغفلون مثل هذه الحالات خاصة وأن التحاليل الدموية باستثناء فقر الدم تكون ضمن الحدود الطبيعية، حيث يعلل الأطباء ذلك على أنه نتيجة للمعالجة الكيميائية مثلاً، لكن ذلك ليس صحيحاً.

Favre - Durand - Nicolas - Syndrome

Lymphopathia venerea.

Favre - Racouchot - Syndrome

Cutis rhomboidalis nuchae, elasteidosis cutis cystica et comedonica, morbus Favre - Racouchot, elasteidosis cutanea nodularis.

Racouchot J.؛ (١٨٧٦ - ١٩٥٤) Farve Maurice

- طبيبا جلدية فرنسيان

elasteidosis cutis (أحد أشكال ما يسمى بأمراض الاستهلاك) : ظهور اندفاعات جلدية دقيقة نقطية مصفرة مع توسع الجريبات الشعرية، ضمور الغدد العرقية إضافة إلى تبدلات كيسية، فيما بعد وعلى أرضية جلد متجدد تظهر رؤوس سوداء comedones ، أكثر أماكن التوضع - حول محجر العيون periorbitalis ، المنطقة الصدغية، منطقة خلف الأذن مؤخر الرأس occiput ، شحمة الأذن lobulus auriculae ؛ إذا توضع هذه العناصر المذكورة أعلاه على الجزء الخلفي من الرقبة تؤدي إلى تكون ما يسمى بجلد البحارة؛ نسيجياً - جلد كثيف

Fede Francesco (١٨٣٢ - ١٩١٣) - طبيب أطفال
إيطالي، Riga Antonio - طبيب إيطالي.



خلال السنوات الأولى من العمر، حيث يميل الأطفال عادة إلى البكاء، ويصبحوا سلبين بشكل واضح، مع زوال الرغبة في اللعب، كما يظهر هوس نتش الشعر trichotyllomania ؛ غالباً - تسرع قلب، ارتفاع التوتر الشرياني (بالدرجة الأولى الانبساطي)، ضعف التوتر العضلي، أحياناً شلل كاذب، راحة اليدين والقدمين باردة، وردية مزرقة ومتقرنة، غالباً أيضاً - طفح مع حكة، اضطراب النوم، فقدان الشهية، نحول، تعرق، رهاب الضوء photophobia، التهاب الأغشية المخاطية للفم، زيادة إفراز اللعاب، في أحيان نادرة نمل؛ في حالات إفرادية تظهر أعراض التسمم المزمن بالزئبق.

Fegeler - Syndrome (I)

Naevus flammeus posttraumaticus.

Fegeler Ferdinand (ولد ١٩٢٠) - طبيب جلدية وأمراض زهرية ألماني.

تصعب التهابي بعد رضّي في منطقة تعصيب العصب مثلث التوائم (العصب الخامس) nervus trigeminus : احمرار أحادي الجانب متغير الشدة ، يذكر بشكل الخارطة، ويتوضع في منطقة تعصيب العصب مثلث التوائم، فيما بعد تتكون توسعات شعيرية telangiectasia والاحمرار يصبح عاتماً، وذمة جبين ووجنتين خفيفة، زيادة حس منطقة الاحمرار، يلاحظ أيضاً وهن ولاحركية adynamia في نفس الجهة إضافة إلى شعور بالثقل في الأطراف، غالباً - تناذر Horner-Bernard في نفس الجهة. في القصة المرضية غالباً إشارة إلى إصابة رضوية في الجزء العلوي من الجسم.

Fegeler - Syndrome (II)

Syndromus sphenopalatinus, syndromus pterygopalatinus.

علامات تخريش العقدة العصبية ganglion pterygopalatinum : في البداية تورم وجه أحادي الجانب ونكاس، يصبح فيما بعد دائم تقريباً (يبدأ بالدرجة الأولى من زاوية العين)، احمرار وجه متقطع erythema intermittens، سيلان دمع غزير

نمو أنسجة حبيبية ورمية الشكل تحت اللسان عند الأطفال : في البداية تكونات حبيبية رمادية صغيرة، يذكر شكلها بالمسحات أو الطبقات الرقيقة الدفتيرية، فيما بعد يصل حجمها إلى حجم حبة الحمص أو البندق، مما يؤدي إلى خلل عمليتي المص sucktio والبلع deglutitio . في حالة التطور السليم والإيجابي للمرض تزول هذه التورمات في غضون عدة أسابيع أو أشهر، أما في الحالات الأخرى غير المطمئنة فإنها تتقرح. تصادف بالدرجة الأولى عند مرضى السعال الديكي pertussis . نمو الطبقات النسيجية الحبيبية تغلل هجمات السعال الشديدة التي يشكو منها هؤلاء المرضى، والتي في أثنائها تسبب القواطع وبشكل متكرر رض الغشاء المخاطي في منطقة تحت اللسان. (الشكل ١٦٦).

Feer - Syndrome

Morbus Feer, Swift - Feer syndrome, Selter - Swift - Feer syndrome, acrodynia, trophodermatoneurosis, dermatopoloneuritis, polyneuropathia, erythema epidemicum, paedionalgia epidemica

Feer-Sulzer Emil (١٨٦٤ - ١٩٥٥) - طبيب أطفال سويسري.

اعتلال دماغي encephalopathia في سن الطفولة والذي يعرف عادة على أنه أحد أشكال العصاب النباتي neurosis vegetativus : يبدأ المرض

، hallux valgus ، ductus arteriosus انفتاح
تحدد حركة مفاصل الأطراف العلوية الصغيرة والكبيرة،
amesopthalangia و syndactylia أصابع
القدمين. وصف هذا المرض في أكثر من خمس
عائلات حتى الآن. (الشكل ١٦٧).

Feinmesser - Zelig - Syndrome

Trias Feinmesser - Zelig.

Feinmesser Moshe, Zelig Silvin - طبيباً أنف أذن
حنجرة إسرائيليّان.



تشوهات وراثية مشتركة أذنية، عينية وجلدية (وراثية
جسدية متتحة) : ثقل سمع bradyacusia ناتج
عن تشوهات نمو الأذن الداخلية، حول أنسي
(متقارب) strabismus convergens ، عدم
اكتمال نمو أو انعدام نمو الأطراف. ترافق هذا الثلاثي
مع زيادة الأصابع polydactylia أو التصاق
الأصابع syndactylia يعتبر ذات طبيعة وراثية
جسدية سائدة. (الشكل ١٦٨).

Feldacker - Hines - Kierland - Syndrome

Feldacker Mauri, Hines Edgar, Kierland
Robert Richard - أطباء جلدية أمريكيون.

أحد أشكال قرحة الساق الاغتنائية ulcus
trophicum : قرحة ساق فصلية ناكسة، تظهر عادة
في الربيع وتستمر خلال الصيف، تتوضع في وسط
الثلث السفلي من الساق، هذه القرحات ترافق بخلل
الدورة الدموية في الساقين (على سبيل المثال بشكل
livedo racemosa sive reticularis)، غالباً

إضافة إلى إفرازات غزيرة من الأنف وفي نفس الجهة،
ألم غير حاد في منطقة الفك العلوي، زيادة، نقص أو
انحراف إحساس قرنية العين cornea والوجه.

Fehr - Syndrome

Fehr - Hambresin syndrome, dystrophia
Groenouw (II), mucopolysaccharidosis
cornealis localis.

Fehr Oskar (١٨٧١ - ١٩٥٩) - طبيب عيون
ألماني.

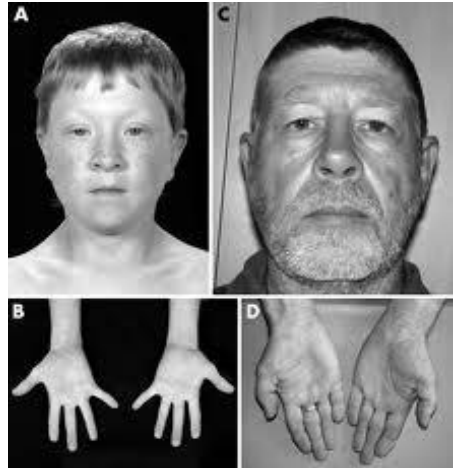
الشكل العقدي البارانشيمي لتعتم قرنية العين الوراثي
كإحدى ظواهر السكريد المتعدد المخاطي
mucopolysaccharidosis (وراثية جسدية
متتحة) : يبدأ هذا المرض خلال السنوات العشر
الأولى من العمر بتعتم قرنية شبكي؛ بعد ٢٠ عاماً
قرنية كلتا العينين تتغطى بالبقع، سطحها يصبح غير
مستو، ويظهر خلل في النظر بشكل مبكر، بعد عمر
الأربعين يستطيع المريض تمييز أصابع اليد فقط على
مسافة قريبة جداً من العين.

Fehr - Hambresin - Syndrome

► Fehr syndrome.

Feingold - Syndrome

MODED, Microcephalia-Oculo-Digito-
Esophagus-Duodenum syndrome.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة
؟) : microcephalia ، brachydactylia ،
تأخر عقلي، قصر القامة، duodenal atresia ،

Female prostatic obstructing - Syndrome

► Caulk syndrome.

Femur-facial - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية : قصر شديد أو غياب عظم الفخذ femur ، سوء تنسج dysplasia منطقة الحوض، تشوه قدم (حنف)، علامات وجه مميزة (أنف صغير و غليظ، فتحات عيون منغولية، نثرة philtrum طويلة، شفة عليا رقيقة، تشوهات Pierre-Robin ، وسوء تنسج محارة الأذنين). (الشكل ١٧١).



Femur-Fibula-Ulna – Syndrome



لا تنسج aplasia ، نقص تنسج hypoplasia أو سوء تنسج dysplasia وحتى أحياناً غياب عظم الشظية fibula ، الفخذ femur ، الزند ulna وعظام الحوض، دون وجود عوامل وراثية معروفة مسؤولة

سمنة. يصاب بهذا المرض بالدرجة الأولى الشباب أو النساء في الأعمار المتوسطة. (الشكل ١٦٩).



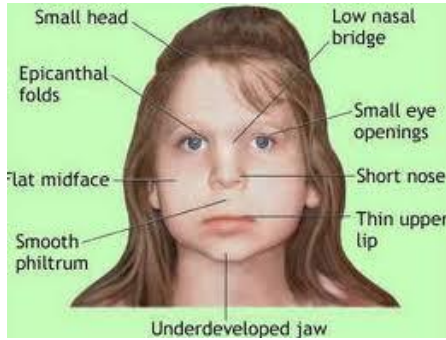
Felty - Syndrome

Neutropenia splenica et arthritis rheumatoides, splenomegalia-leukopenia-arthritis.



Felty Augustus Roi (ولد ١٨٩٥) - طبيب أمريكي. أحد أشكال التهاب المفاصل شبه الروماتزمي arthritis rheumatoidea : ضخامة طحالية، نقص الكريات البيض leukocytopenia ، نقص الكريات المحببة granulocytopenia ، نقص الصفائح thrombocytopenia ، فقر دم anaemia ، فرط بروتين الدم hyperproteinaemia ، خلل في اصطناع البروتينات disproteinaemia ، في المراحل المتأخرة - ضخامة عقد لمفاوية معمم، تصبغ الأجزاء الظاهرة من الجسم باللون الأصفر إلى الأسمر الداكن، لا عصارية، (غياب التيموس) achylia ، نزوف في أغشية تجويف الفم المخاطية؛ في مخ العظم - نقص خلايا دموية شامل panhaemocytopenia ، كثرة الكريات الحمراء الشبكية reticulocytosis ؛ انتحاء نسائي gynaecotropismus . (الشكل ١٧٠).

وضع أسس تشخيص هذه الحالة K. L. Jones و
D. W. Smith في أمريكا عام ١٩٧٣.



الأسباب - يعبر الكحول الحاجز المشيمي، ولأن الجنين غير قادر على تفكيكه تحصل الأذية السمية له، لا توجد دراسات حول كمية الكحول التي يمكن أن تسبب أذية عند الجنين، لكن هناك دراسات أثبتت أن تناول الكحول لمرة واحدة فقط لكن بكميات كبيرة يمكن أن تسبب مثل هذه الأذية السمية، لهذا السبب لا يمكن وضع حدود لكمية الكحول التي لا تسبب أذية عند الجنين. الأذيات الناتجة عن تعاطي الحامل للكحول في الثلث الأول من الحمل - microcephalia ، microencephalia ، سوء تنسج الرأس والوجه، تشوه الأعضاء الداخلية ، في الثلث الثاني من الحمل - خطورة إجهاض كبيرة ، تأخر في عملية النمو ، في الثلث الثالث - أذية الجملة العصبية المركزية التي تعتبر من أكثر المشاكل خطورة، تراجع عملية النمو. الأعراض - قصر القامة، نقص كمية الطبقة الشحمية تحت الجلد، microcephalia ، ميلان فتحة العيون، نفلطح وقصر الأنف، رقة الشفة العليا، تراجع نمو أو غياب philtrum ، تشوهات الأعضاء الداخلية (القلب، الكليتين ... الخ)، تشوهات الأعضاء التناسلية والأطراف؛ يضاف إلى ذلك - تراجع النمو إلى درجة عدم القدرة على الاعتناء بالذات، صعوبات توازن، صعوبة التركيز، سوء الذاكرة، فرط الحركة، اضطرابات نوم، صعوبة تحليل المؤشرات الخارجية، صعوبة الاندماج بالوسط الاجتماعي، غياب الشعور

عن ذلك (disruption-sequenz) . (الشكل ١٧٢) .

Ferreira - Marques - Syndrome Lipoatrophia anularis.

أحد أشكال سغل (حثل) الأعصاب تحت الجلد neurodystrophia (من الممكن أن يكون ذات طبيعة وراثية) : التهاب النسيجة الشحمية الضموري panniculitis atrophicus على شكل حلقات متناظرة على الساعدين والعضدين؛ بشكل تدريجي يتطور انكماش retractio حلقي بشكل يطوق الساعدين، نسيجياً - ضمور النسيج الشحمي، سغل (حثل) الكولاجين collagenum ، تغيرات وتبدلات في الألياف العصبية.

Ferve - Languépin - Syndrome

Kopits - Matolscy syndrome, Champion - Cregan - Klein syndrome.

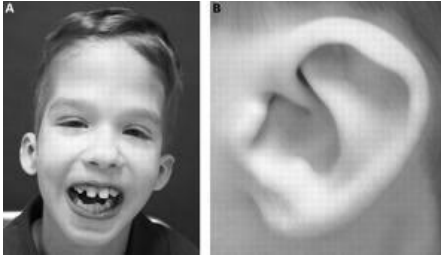
Ferve Marcel (ولد ١٨٩٧) - طبيب عظمية فرنسي،
Languépin Anna - طبيب أطفال فرنسي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متنحية) :
نواسير fistula في الشفة السفلى، شرم الشفة والفك العلوي والحنك cheilognathopalatoschisis ، التصاق الأصابع syndactylia ، ظفرات pterygium أو أغشية membran في الأجزاء الوحشية من مفصلي الركبة ومنطقة العجان perineum ، خفاء الخصية cryptorchismus ، disgenitalismus ، سوء نمو أو ضمور الشفرين الكبيرين labium majus pupendi ، مجموعة من الوحومات naevus، إضافة إلى بقع على الجلد بشكل القهوة مع الحليب، سوء نمو dystrophia الأطافر .

Fetal-alcohol - Syndrome

مجموعة التغيرات التي تحصل عند الجنين، والتراجع في عملية النمو الجسدي عند تعاطي الحامل للكحول. لذلك علاقة بكمية الكحول، درجة النمو التي وصل إليها الجنين، إضافة إلى عوامل أخرى خاصة بكل جنين وكل حامل. هذا المرض قديم قدم تعاطي الكحول لكن أول من قام بدراسة هذه الظاهرة هو P. Lemaine عام ١٩٦٨ في فرنسا، وتابع ذلك مع

صرعية، تقلصات مفصلية، انحناء الخاصرتين، تشوهات قلبية، علامات وجه مميزة (جبين مرتفع، hypertelorismus ، نثرة طويلة، انفتاح فم دائم، وسيلان شديد لللعاب)، megacystis ، صغر القامة، macrocephalus ، trigonocephalus ، تشوهات توضع الأسنان، V camptodactylia و syndactylia الإصبعين الثانية والثالثة، بطء الحركة؛ عند جزء من المرضى صعوبة سمع، قصر فترة البقيا على قيد الحياة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٤ تم تسجيل ما يزيد عن ٤٠ حالة عند الذكور في المراجع العالمية كلها في أوروبا وأمريكا. العلاج : التصحيح الجراحي دون نتائج مرضية. (الشكل ١٧٤).



FGD - Syndrome

► Aarskog syndrome.

Fibiger - Derbe - v. Gierke - Syndrome

► Debré - Fibiger syndrome.

Fibromyalgia - Syndrome

آلام مزمنة في منطقة الجذع، اليدين والرجلين وغالباً أيضاً في مختلف أعضاء الجسم، شعور خفيف بالتعب، اضطرابات نوم، مشاكل معدية معوية وقلبية، شقيقة، زيادة الشعور بالبرد والحاجة للدواء، يرافق هذه الأعراض عادة عصاب neurosis واكتئاب depression وحالات من الشعور بالخوف. مايزال حتى الآن موضوع خلاف فيما إذا كانت هذه الأعراض عرضية ومجرد شعور من المريض بأنه يتألم أو أنها عبارة عن مرض قائم بحد ذاته. الحقيقة أن ٣ % من الإناث و 0,5 % من الذكور يعانون من هذه الأعراض، وهي تصادف في مختلف الأعمار لكن عند البالغين بتواتر أكبر، كما لوحظ أن ثلث

بالجوع. التشخيص - تعاطي الحامل للكحول، ووجود اثنين من المعايير التالية (سغل نمو dystrophia قبل / بعد الولادة، خلل في الجملة العصبية المركزية، تغيرات الوجه). (الشكل ١٧٣).

Fetal-face - Syndrome

► Robinow syndrome.

Feuerstein - Mims - Syndrome

► Epithelnaevus Syndrome.

Fèvre - Langepin - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية تصيب الأنسجة الضامة (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ثنائية الشفتين (١٠٠ %)، الحنك (٤٠ %) والفكين، صعوبات في إطعام الأطفال الرضع وحديثي الولادة ناتجة عن syngnathia والتصاقات synechia فموية، ankyloplepharon ، نواسير شفاه سفلية، syndactylia ، نقص تنسج سلاميات الأصابع، تشوهات تناسلية. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٣٠ حالة في المراجع العالمية ؛ incidence : 300.000 : 1 . العلاج : جراحي إضافة إلى المعالجة الفيزيائية.

FFU - Syndrome

FFU - الأخرى الأولى لكلمات لاتينية : F (femur) ، U (ulna) ، F (fibula)

مجموعة من تشوهات الهيكل العظمي الوراثية (وراثية جسدية متحية) : خلل في نمو النهايات القريبة pars proximalis لعظام الفخذ femur ، الشظية fibula والزند ulna ، مرافق بقصر الأطراف؛ غالباً وجود تمفصل عظمي synostosis بين عظمي العضد humerus والكعبرة radius ، خلل في نمو عظام مشط اليد metacarpus الوحشية والسلاميات phalanx الموافقة.

FG - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية مرتبطة بالكروموزوم X) : نقص التوتر العضلي، anus imperforatus ، analstenosis corpus- شديد ناتج عن تشوهات معدية معوية، callosum-agenesia مع تأخر عقلي ونوبات شبة

العلامات المرضية الناتجة عن تمزق الرأس الطويل
عضلة العضد ذات الرأسين musculus biceps
brachii : تورم يتشكل من الرأس الطويل للعضلة
العضدية ذات الرأسين، فوق التورم يتشكل تجويف
cavitas يمكن أن تجس فيه أوتار العضلة.

Figueira - Syndrome

Figueira (ولد ١٩٢٨) - طبيب أطفال برازيلي.
Fernandes

علامات الشكل المنعزل غير المكتمل لالتهاب النخاع
السنجابي poliomyelitis : ضعف عضلات الرقبة،
زيادة بسيطة في توتر عضلات الأطراف السفلية،
زيادة المنعكسات الوترية.

Filatov - Syndrome

Dukes syndrome, morbus Filatov,
syndromes Dukes - Filatov, morbus
quartus, rubeola scarlatinosa.

مرض معدٍ مع اندفاعات جلدية تذكر بالحمى القرمزية
scarlatina ، أو الحصبة الألمانية rubeola :
يصيب هذا المرض غالباً الأطفال فقط، على شكل
اندفاعات جلدية نقطية متقاربة حمراء شاحبة، التهاب
ملتحمة conjunctivitis ، طفح داخلي
enanthema يصيب البلعوم، وضخامة العقد
اللمفاوية الرقبية. يترافق هذا المرض بارتفاع خفيف
في درجة الحرارة أو قد تكون الحرارة طبيعية؛ بعد ٨ -
١٤ يوماً من زوال الطغح الجلدي، يبدأ تقشر الجلد؛
في أوقات متأخرة يلاحظ غالباً albuminuria ؛ فترة
الحضانة ٩ - ٣١ يوماً.

Filimonov - Syndrome

Filimonov Ivan Nikolaivitsch (١٨٩٠ -
١٩٦٥) - طبيب عصبية روسي.

افتراق dissociation حركي في بعض حالات الشلل
البصلي الكاذب : المحافظة الكاملة على وظائف
حركة العين، مع محافظة جزئية على وظيفة عضلات
الحزام العضدي، في نفس الوقت الذي تغيب فيه
الوظائف الحركية الأخرى.

Filippe - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متتحية) :

مرض الروماتزم يشكون من هذه الأعراض. الأسباب
ماتزال حتى الآن غير معروفة بدقة، لكن يعتقد أن
للعوامل النفسية العصبية المزمنة التي تؤدي إلى
إفرازات هورمونية مختلفة دوراً في ذلك، يضاف إلى
هذا خلل الآليات العصبية المركزية التي تقوم بتحليل
إشارات الألم الواردة، الاضطرابات الاستقلابية، خلل
التروية الدموية في منطقة قاعدة الدماغ، وكذلك نقص
أو زيادة إفراز وسائط معينة في الدماغ مثل
السيروتونين والدوبامين والنورأدرينالين.

Fibrositis - Syndrome

أمراض مؤلمة التهابية أو تنكسية تصيب بالدرجة
الأولى العظام، الطبقات الشحمية والأنسجة الضامة
تحت الجلد، الأوتار العضلية، أغماد الأوتار،
والأكياس (الغدد) المخاطية. العرض الأساسي لهذه
المجموعة من الأمراض هو الشكوى من ألم حاد أو
مزمن يشمل جهة معينة من الجسم مع نقاط ألم
محددة.

Fiedler - Syndrome

► Abramova - Fiedler - Syndrome

Fieschi - Syndrome

Gloor - Fieschi syndrome.

Fieschi Aminta (ولد ١٩٠٤) - طبيب داخلي
إيطالي.

العلامات المرضية الناتجة عن انضغاط الكلية اليسرى
الناتج عن ضخامة طحالية : شعور بالضغط في
النصف الأيسر من البطن، تحت الضلع الأيسر يمكن
جس الطحال المتضخم والكلية المنزاحة نتيجة لذلك،
لا تلاحظ تغيرات في البول، يتم تأكيد التشخيص
بواسطة تصوير المجاري البولية الظليل والتصوير
الطبقي المحوري.

Fiessinger - Leroy - Syndrome

► Reiter syndrome.

Fiessinger - Leroy - Reiter - Morbus

► Reiter syndrome.

Fievez - Syndrome

Ruptura capitis longi musculi bucipitis
brachii.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : ثقل سمع (طرش) bradyacusia خلقي يؤدي فيما بعد إلى صمم بكم surdomutus ، حنك رفيع ، اختلاف لون أغشية القزحية heterochromia ، وجود خصلة شعر بيضاء من الأمام. يعتبر هذا التناذر أحد أشكال Klein - Waardenburg - syndrome .

Fischer - Syndrome

Buschke - Fischer syndrome.

Fischer H. - طبيب جلدية ألماني.

مجموعة تشوهات جلدية وراثية : يبدأ هذا المرض في سن الطفولة المبكر ، على شكل تقرن keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين مع فرط تعرق hyperhidrosis ، تعقف أظافر onychogryphosis ، يتحول إلى انحلال أظافر onycholysis ، رطوبة الشعر ، ندرة أشعار الحواجب والرموش؛ ضخامة نهايات أصابع اليدين والقدمين الناتج عن سماكة العظام في هذه المناطق ، غالباً تأخر عقلي ، جفاف الجلد xerodermia ، شيخوخة مبكرة progeria ، وذمة جفون العين. من الممكن أن تكون أعراض هذا المرض ناتجة عن قصور الغدة الدرقية الخلقي.

Fischer - Evans - Syndrome

Syndrome Evans.

Evans Robert S. - طبيب أمراض دم أمريكي.

فقر دم انحلاي مناعي ذاتي مكتسب : فقر دم انحلاي مرافق بيرقان خفيف؛ نزوف شعرية متكررة في الجلد والأغشية المخاطية، فرط الكريات الحمر الضخمة في الدم macrocytosis ، كثرة الكريات الحمر ذات النواة normoblastosis ، تعدد الاصبغية polychromatophilia ، فرط الكريات البيض leukocytosis ، نقص الصفيحات thrombocytopenia ، نقص خفيف للثبات الأوزموزي للكريات الحمر؛ نادراً hemociderinuria

Fisher - Syndrome

Miller Fisher syndrome,

ophthalmoplegia-ataxia-areflexia

syndrome (E).

syndactylia 2/3 أصابع اليدين و 2/4 أصابع القدمين، زيادة طول إصبع القدم الكبيرة، قصر القامة، microcephalus و oligophrenia .

Fine - Lubinsky - Syndrome

مجموعة تشوهات خلقية (embryofetopathia) وصفت حتى الآن فقط عند ما يزيد عن أربعة مرضى cataract ، microstomia : وجه عريض مع philtrum طويلة، oligodontia ، نقص تنسج الأسنان، صعوبة سماع ، (cranioostenosis debility ، brachycephalia) . (الشكل ١٧٥)



Finley - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) وصف منها حتى الآن ما يزيد عن ٣٠ حالة : لا تنسج aplasia حلمة الثديين إضافة إلى سوء تنسج الأديم الظاهر الأخرى، سوء تنسج الكليتين والمسالك البولية، خلل جلدة الرأس، سوء تنسج محارة الأذنين، cataract ، hypertelorismus ، مستوى الذكاء وفترة البقاء على قيد الحياة طبيعيين.

Fisch - Renwick - Syndrome

Fisch L., Renwick T. K. - طبيبا أنف أذن حنجرة

أمريكيان.

conjunctivitis photophobia والتهاب ملتحمة
ارتكاسي، في المراحل المتأخرة في مكان اليقع تتشكل
تقرحات ulceratio؛ غالباً بنهاية الثلاثينات من
العمر يفقد المريض البصر نهائياً.

Fleischer - Syndrome (II)

Cornea verticillata, dystrophia corneae-
vortex, dystrophia Fleischer (II).

أحد أشكال سغل (حثل) القرنية الوراثي (وراثية
جسدية سائدة): مجموعة من الآفات النقطية السمراء
الداكنة على إحدى أغشية القرنية (غشاء
يومينوفسكي)، تتقارب من المركز على شكل دائري.

Flexurae lienalis - Syndrome

► Payr syndrome.

Floating - Harbor (Homburg) - Syndrome

Pelletier - Leisti syndrome.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متنتحية)، وصفت للمرة الأولى عام ١٩٧٣ حيث تم
تسجيل ما يزيد عن ٢٠ حالة في المراجع العالمية منذ
ذلك التاريخ : تأخر في تطور القدرة على الكلام، كلام
أنفي، قزامة بدئية تستجيب على العلاج بهورمونات
النمو، وجه مثلثي مع تواضع منخفض للعينين، أنف
كبير، شفة عليا رقيقة، فم كبير، retrogenia ،
التصاق عظمي sutura metopica ↓ synostosis
و رموش طويلة. (الشكل ١٧٦).

Flocculunodular - Syndrome

اضطراب التوازن، رنج (ataxia) الجذع، ميلان
نحو الأمام والأسفل.

Fischer Miller - طبيب عصبية أمريكي.

أحد أشكال سير مرض التهاب الأوعية الدماغية
vasculitis cerebri : اختلاج ataxia ثنائي
الجانب شديد، شلل عضلات العين
ophthalmoplegia ثنائي الجانب، غياب تدريجي
للمنعكسات العميقة، نادراً شلل مرتخ متناظر.
الأعراض تذكر بتناذر Barre-Guillan .

Fitz-Hugh - Syndrome

Peritonitis subcostalis gonorrhoeica,
perihepatitis gonorrhoeica, Fitz-Hugh -
Curtis syndrome, Stajano syndrome.

Fitz-Hugh Thomas - طبيب جراحة أمريكي.

التهاب برينتون الحوض السفلي
pelvioperitonitis gonorrhoeica مع انتقال
العدوى بالطريق اللمفاوي إلى منطقة البريتوان تحت
الحجاب الحاجز : ألم تحت الضلع الأيمن، توتر
عضلي، قشعريرة، ارتفاع في درجة الحرارة، غثيان
واقياء، صداع، تعرق شديد.

Fitz-Hugh - Curtis - Syndrome

► Fitz-Hugh syndrome.

Flajani - Syndrome

► Basedow syndrome.

Fleischer - Syndrome

خلل في اصطناع الغلوبولينات المناعية مرافق بنقص
هورمون النمو (وراثية مرتبطة بالكروموزوم X) :
تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في
مرحلة الطفولة المتأخرة على شكل انتانات ناكسة
تصيب المجاري التنفسية والأذنين والجلد، قزامة.

Fleischer - Syndrome (I)

Dystrophia corneae granularis familiaris,
noduli corneae, dystrophia Groenouw (I)
, dystrophia Fleischer (I).

Fleischer Bruno (١٨٧٤ - ؟) - طبيب عيون
ألماني.

أحد الأشكال الوراثية لسغل (حثل) قرنية العين
(وراثية جسدية سائدة) : بعمر ٥ - ١٠ سنوات
تظهر على الطبقات السطحية لقرنية العين بقع
بيضاء، تتحد مع بعضها تدريجياً، وتصبح نافرة فوق
سطح الجلد، كما يلاحظ رهاب الضوء

FOAR - Syndrome

Syndromus fasio-oculo-acustico-renalıs, Gegenbogen - Donnai syndrome.

FOAR - الأحراف الأولى من كلمات لاتينية : F

(facies - الوجه) ، O (oculus - العين) ، A

(auditus - السمع) ، R (ren - الكلية) .

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متنحية) : قصر البصر myopia ، telekant ، hypertelorismus ، ثقل السمع bradyacusia أو الصمم surditas ، بيلة بروتينية proteinuria .

Foerster - Syndrome

Diplegia Foerster, morbus Foerster, diplegia congenitalis atonica, atonia-astasia, myotony-dystrophy-dysarthria syndrome

Foerster Otfried (١٨٧٣ - ١٩٤١) - طبيب

عصبية ألماني.

مجموعة الأعراض الوراثية المتمثلة بالوهن atonia وصعوبة الوقوف astasia والناجمة عن السفلس الولادي أو الإصابات الرضية خلال الولادة (وراثية جسدية متنحية) : وهن وضعف حركة جميع عضلات الجسم أو القسم الأكبر منها، تمدد المفاصل، الأطفال وبصعوبة كبيرة يتعلمون المحافظة على وضعية رأس منتصب، الجلوس أو الوقوف، إضافة إلى بطء الكلام الذي يصبح ذا نبرة واحدة، في أغلب الأحيان يلاحظ عدم اكتمال النمو العقلي واختلاجات.

Foix - Syndrome

Sinus cavernosus-syndromus, syndromus hypophyseosphenoidalis.

Foix Charles (١٨٨٢ - ١٩٧٢) - طبيب عصبية

فرنسي.

تخثر thrombosis ، ورم tumor أو أم دم aneurysma الجيب الكهفي sinus cavernosus مع خذل paresis أو شلل paralysis الأعصاب القحفية III ، IV ، VI وجزئياً V : جحوظ exophthalmus ، وذمة الجفون والملتحمة، كمنة amaurosis ، شلل عضلات العين neuralgia العصب ophthalmoplegia وألم

Floppy - baby

Central-core-myopathia.

مجموعة تشوهات خلقية وراثية (وراثية صبغيّة جسدية سائدة) : ضعف ونقص التوتّر العضلي (amyotonia coingenta, floppy baby) الذي يصيب بالدرجة الأولى الأطراف، ومن ثم ينتقل إلى أعضاء أخرى، تأخر في تعلم القدرة على المشي، تقلص مفاصل الأطراف، scoliosis ، ميل إلى الارتفاع الخبيث في درجة الحرارة hyperthermia malgna ، تحدد القدرة على ممارسة الجهد. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٦ تم تسجيل ما يزيد عن ٣٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : لا يوجد علاج فعال حتى الآن.

Flush - Syndrome

Carcinoid syndrome.

احتقان دموي نوبي في منطقة الوجه خاصة ناتج عن زيادة إفراز السيروتونين؛ أما مكان اصطناع هذا الهورمون فهو الأورام الكارسينويدية الفعالة في الأمعاء الدقيقة (ونادراً في أعضاء أخرى)، وكذلك من النقائل الناتجة عن هذه الأورام.

Flynn - Aird - Syndrome

Aird Robert Burns, Flynn P. (ولد ١٩٠٣) -

طبيباً عصبية أمريكياً.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : قصر البصر myopia ، التهاب شبكية retinitis شاذ مخضب، ضمور atrophيا أعصاب سمعية ثنائي الجانب ابتداءً من عمر السبع سنوات، اختلاج neuritis ، التهاب أعصاب محيطي peripherica ، نوبات تشنجية اختلاجية، تأخر عقلي، زيادة تركيز البروتين في السائل الدماغي الشوكي؛ ضمور الجلد، تقرح وتموت الغشاء المخاطي في تجويف الفم، نخر الأسنان caries dentis ، تبدلات كيسية في العظام، صعوبة حركة المفاصل. وجود هذه الأعراض مجتمعة يذكر بتنازلات أخرى : Werner - syndrome, Refsum - syndrome, Cockayne - syndrome ، الفرق هو أن هذه التنازلات الثلاثة تنتقل بصفة جسدية متنحية.

opercula ذلك أذية ثنائية الجانب ل
. frontoparietalia

Foix - Chavany - Hillemand - Syndrome

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن إصابات في منطقة جذع المخ truncus cerebri مختلفة الأسباب (النزوف haemorrhagia ، تلين الجمجمة) craniomalacia (الخ...)، والتي تشمل الحزمة الطولية fasciculus longitudinalis العليا ، الجسم الزيتوني oliva السفلي والسويقة المخيخية pedunculus cerebellaris العليا: رحف عضلات الحنك الرخو palatum molle والحنجرة larynx ثنائي الجانب المتناظر.

Foix - Hillemand - Syndrome

Dystrophia vesico-gluteo-cruralis.

Foix Charles (١٨٨٢ - ١٩٢٧) .

ترافق عدم نمو (لا تتسج) aplasia عظمي العجز os coccygis والعصعص os sarcum مع سوء النمو النخاعي myelodysplasia للقطع السفلية للنخاع الشوكي.

Fölling - Syndrome

Morbus Folling, phenylketonuria, oligophrenia phenylpyruvica, imbecillitas phenylpyruvica.

Folling Ivar Asbjorn (ولد ١٨٨٨) - طبيب

نرويجي.

خلل وراثي في استقلاب الحموض الأمينية مع تأخر عقلي oligophrenia (وراثية جسدية متتحية) : عته idiotia ، بله imbecillitas ، قصر القامة ، طفالة infantilismus ، ضعف التصبغ (شعر فاتح اللون، عيون زرقاء لازوردية فاتحة) ، زيادة الحساسية للضوء، فرط التعرق hyperhidrosis ، اضطرابات حركة وتوتر متنوعة - تيبس وصلابة rigiditas ، زيادة أو عسر الحركات الاختيارية hyperkinesia ، dyskinesia ، انحناء جميع المفاصل قليلاً أثناء الوقوف أو المشي، زيادة المنعكسات؛ في الدم - فرط فوسفات الدم hyperphosphataemia ، نقص

مثلث التوائم (العصب الخامس) nervus
.trigeminus

Foix - Alajouanine - Syndrome

Angioma racemosum medullae spinalis, angiodysgenesia spinalis, myelitis necroticans.

Foix Charles (١٨٨٢ - ١٩٢٧) ، Alajouanine Theophile (ولد ١٩٨٠) - طبيبا عصبية فرنسيان.

الورام الوعائي angiomatosis خارج وداخل النخاع الشوكي intramedullaris et extramedullaris: أعراض غياب وظيفة الأعصاب الدماغية الشوكية nervus cerebrosppinalis بتوضعاتها المختلفة (وخاصة في المنطقة القطنية) : شلل أطراف سفلية تقاصي، خلل في الحس في مناطق مبعثرة، فقدان السيطرة العصبية على المعصرات، تغيرات مرضية على التفاعلات الغروانية للسائل الدماغية الشوكي. يبدأ هذا المرض عادة بشكل حاد. الإنذار حتى بعد العمل الجراحي سيئ.

Foix - Chavany - Marie - Syndrome

Foix Charles (١٨٨٢ - ١٩٢٧) .

مرض خلقي نادر ناتج عن تشوه القشرة الدماغية ثنائي الجانب في منطقة الوسط، ما يؤدي إلى افتراق الأفعال الحركية الإرادية واللاإرادية. في هذا المرض تحصل أذية ثنائية الجانب ل opercula frontoparietalia ، وهو يترافق عادة مع تصلب مفصلي خلقي arthrogyrosis multiplex وصرع epilepsia . هؤلاء المرضى لا يستطيعون إرادياً تحريك عضلات الوجه، الفكين، اللسان، والبلعوم، لذلك ليس بإمكانهم التكلم، البلع أو تحريك عضلات الوجه (على سبيل المثال الضحك)، بينما الحركات العضلية اللاإرادية كالسعال والحركات المسؤولة عن التثاؤب وعضلات الوجه المسؤولة عن البكاء تبقى دون أذى، إضافة إلى بقاء العيون مغلقة أثناء النوم. التشخيص بالرنين المغناطيسي للدماغ، حيث يلاحظ polymicrogyria قشرة المنطقة المتوسطة، وكذلك sulcus lateralis ، يضاف إلى

الوجود غير الطبيعي المنتقل للغدد اللعابية الزهمية glandula sebacea في الغشاء المخاطي للخد bucca ، الشفتين والأعضاء التناسلية genitalia .

Forestier - Certonciny - Syndrome

Forestier - Rothes - Querol syndrome, periarthrosis humeroscapularis, polymyalgia rheumatica, anarthritic rheumatic disease (E), senile rheumatic gout (E).

- Certonciny A. (ولد ١٩٨٠) Forestier Jaques طبيباً عصبية فرنسيان .

ألم عضلي متعدد polymyalgia شبه روماتزمي أو مجهول السبب عند الأشخاص المسنين : العلامات المرضية المسيطرة - ألم عضلي خاصة في مؤخر الرأس occiput ، في القسم الخلفي من الرقبة وفي الحزام الكتفي، كما يلاحظ هذا الألم غالباً أيضاً في المنطقة القطنية، تترافق هذه الآلام العضلية بشعور مرضي، سرعة التعب والإعياء، ترفع حروري بسيط، فقدان الشهية، هبوط الوزن، وعدم استقرار عاطفي .

Forestier - Rothes - Querol - Syndrome

► Forestier - Certonciny syndrome.

Forme fruste of Hurler's - Disease (E)

► Scheie syndrome.

Forney - Robinson - Pascoe - Syndrome

Forney William R., Robinson Saul J., Pascoe Delmer J. - أطباء أطفال أمريكيون .

مجموعة تشوهات عائلية وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تشوه صمام تاجي خلقي، ثقل السمع bradyacusia أو صمم كامل ناتج عن عدم حركة العظم الركابي stapes في الأذن الوسطى، تمفصل عظمي synostosis بين الفقرات الرقبية، بين عظام رسغ اليد carpus وبين عظام رسغ القدم tarsus ، كلف (نمش) ephelides على الوجه والقزحية iris ، قصر القامة .

Forsius - Eriksson - Syndrome

Forsius Henrik Runar (ولد ١٩٢١) - طبيب عيون فنلندي ، Eriksson Aldur W. - عالم وراثية فنلندي .

الاحتياطي القلوي، نقص سكر الدم على الريق hypoglycaemia ؛ غالباً - spina bifida ، شفة الأرنب labium leporinum ، شرم الشفة والفك العلوي والحنك cheilognathopalatoschisis ، تسطح الجمجمة brachycephalia ، تشوهات الدماغ وأعضاء أخرى، androtropismus خفيف .

Foramen lacerum - Syndrome

► Jefferson Syndrome.

Foramen magnum - Syndrome

► Laurelle syndrome.

Forbes - Syndrome

Cori syndrome, glycogenosis III, Grendextrinose (E).

Forbes Gilbert Burnet (ولد ١٩١٥) - طبيب أطفال أمريكي .

أحد أشكال داء الجليكوجين الوراثي glycogenosis (وراثية جسدية متنحية) : ضخامة كبدية بسيطة hepatomegalia تظهر خلال السنة الأولى من العمر وتستمر غالباً لفترات أطول (typ IIIa) ، أو أعراض كبدية فقط (typ IIIb) ، لا يلاحظ وجود أعراض أخرى، هذا المرض ناتج عن النقص الوراثي للإنزيم أميلو- 1,6 - غلوكوزيداز في الكبد، وفي خلايا الدم وأحياناً في العضلة القلبية. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٣ تم التأكد من تشخيص حالات قليلة فقط في أوروبا، هذا المرض ينتشر بكثرة عند اليهود الأفارقة (1 : 5.500) . العلاج : حمية غذائية غنية بالبروتينات والشحوم وفقيرة بالسكريات، الإنذار جيد .

Forbes - Albright - Syndrome

► Ahumada - del Castillo - Syndrome.

تتأثر ناتج عن ورم نخامي غدي لا صبوغي : amenorrhoe ، lactorrhoe ، نقص طرح ال gonadotropin مع البول .

Fordyce - Syndrome

Status Fordyce, morbus Fordyce.

Fordyce John Addison (١٨٥٨ - ١٩٢٥) -

طبيب جلدية أمريكي .

بعد استئصال الكلية تزول علامات فرط الكريات الحمر.

Foshay - Mollaret - Syndrome

► Debré (III) syndrome.

Foster Kennedy - Syndrome

Kennedy syndrome.

ضمور عصب بصري بدئي نازل (في نفس الجهة) ، وركود الحلمة البصرية (في الجهة المعاكسة) ناتج عن أورام أو أية كتل أخرى ضاغطة في الحفرة الدماغية الأمامية.

Fothergill - Syndrome

Dolor Forthergill, neuralgia quinti, prosopalgia, morbus nervorum faciei crucians, tic doloureux (F).

Fothergill John (١٧١٢ - ١٧٨٠) - طبيب

إنكليزي.

ألم العصب مثلث التوائم nervus trigeminus : ألم شديد أحادي الجانب يتوافق مع أحد فروع العصب مثلث التوائم (نادراً الفروع الثلاثة) ؛ غالباً فرط إحساس hyperaesthesia ، احمرار وحرارة في الوجه، رهاب الضوء photophobia ، فرط إفراز اللعاب hypersalivatio ، سيلان دموع وفرط تعرق في الجهة الموافقة، يضاف إلى الأعراض السابقة ألم أثناء الضغط على مكان خروج فروع الأعصاب.

Fountain - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) وصف منها حتى الآن ما يزيد فقط عن أربع حالات : تأخر عقلي شديد، نوبات صرعية، طرش خلقي، يدين وقدمين صغيرين وعريضين، عظام قحف سميكة، kyphosis وعلامات وجه مميزة (وجنتان وشفتان سميكتان).

Fourman - Fourman - Syndrome

Rowley syndrome.

Fourman P., Fourman J. - طبيبان إنكليزيان.

تشوهات وراثية في جهاز السمع (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ثقل سمع bradyacusia أو فقدان سمع كامل surditas منذ مرحلة الطفولة المبكرة نتيجة تشوهات نمو الأذن الداخلية، نواسير حول

مجموعة تشوهات وراثية عينية (وراثية متنحية مرتبطة بـ X كروموزوم) : مهق albinism قعر العين، سوء نمو البقعة الصفراء macula lutea ، رؤية أفقية مذبذبة nystagmus horisontalis oscillatus ، عتمة مركزية نسيية scotoma centrale ، قصر البصر myopia ، لا بؤرية (لانقطعية) astigmatismus ، عمى الألوان dyschromatopsia ، رهاب الضوء photophobia ، سيلان دموع ارتكاسي؛ لون الجلد والفزحية والشعر طبيعي. (الشكل ١٧٧).



Forsell - Syndrome

Polycythaemia nephrogenes.

Forsell Jarl (١٩١٢ - ١٩٦٤) - طبيب داخلية

فنلندي.

فرط كريات حمر من منشأ كلوي polycythaemia nephrogenes (ناتج عن زيادة نشاط الاريثروبويتين الكلوي) : في بداية المرض - بيلة دموية haematuria إضافة إلى ظهور وجه محتقن بالدم plethora ؛ في الدم - فرط الكريات الحمر erythrocytosis ، ارتفاع تركيز هيموغلوبين الدم، تعداد الكريات البيض والصفائح ضمن الحدود الطبيعية؛ في حالات نادرة يرتفع تركيز الأزوت المتبقي في الدم residual nitrogen ، بفحص الكليتين يظهر ورم كظرائني hypernephroma ، كيسات cystis ، استسقاء كلية hydronephrosis ، ورم ليفي مخاطي fibromyoxoma أو أورام أخرى،

Fordyce ، (١٨٤٦ - ١٩٣٧) Fox George Henry
John Addison (١٨٥٨ - ١٩٢٥) - طبيباً جلدياً
أمريكياً.

مرض الغدد العرقية المفردة glandula sudorifera
apocrinus : حطاطات papula صفراء إلى سمراء
داكنة بشكل حبوب دخنية تتوضع بالقرب من بعضها
ومغطاة بقشرة squama لامعة؛ تنتشر هذه
الحطاطات غالباً حول حلمتي الثدي، تحت الإبطين،
في منطقة الشفرين الكبيرين، منطقة الشرج، وفي
حالات كثيرة على الأغشية المخاطية للشفة والشفة؛
يشكو هؤلاء المرضى من حكة، كما يتساقط الشعر في
أماكن الإصابة. يصيب هذا المرض غالباً النساء
الشابات بعمر ٣٠ - ٣٥ عاماً؛ تزداد الأعراض أثناء
الدورة الشهرية، أما أثناء الحمل فيحصل تحسن
تلقائي. (الشكل ١٧٨).



Fraccaro - Langer - Saldino - Syndrome

Achondrogenesis typ BII.

خلل تنسج غضروفي من النمط BII (وراثته صبغية
جسدية متنحية) : هذا المرض يؤدي إلى ولادة أطفال
موتى أو غير قادرين على الحياة. من أهم أعراضه -
قصر القامة، قصر أطراف شديد مع غياب التعظم
وخاصة الهيكل العظمي المحوري، حجم الرأس
طبيعي، hydramnion (غالباً)، تضيق جسم
العظام الأنبوبية الطويلة، العظام الأنبوبية الطويلة
تبدو فقط كتكتلة نسيجية غير متبلورة، أحياناً

الأذن، وفي حالات كثيرة نواسير رقبية أحادية الجانب
(خلل أثناء مرحلة التطور الجنيني).

Fournier - Syndrome

Fournier Jean Alfred (١٨٣٢ - ١٩١٤) - طبيب
جلدي فرنسي.

المضاعفات المتأخرة لالتهاب الدماغ
encephalitis السفلسي والتهاب السحايا الدماغية
الشوكي meningitis cerebrospinalis : صداع
شديد، شرود، دوار، غباش في العيون، اضطرابات
نفسية عابرة، خذل نصفي hemiparesis وشلل
الأعصاب الدماغية III ، VI و VII ، ضعف
الذاكرة، تمتمة (لعثمة) balbuties .

Foville - Syndrome

Paralysis Foville, hemiplegia abducento-
facialis alternans.

Foville Achille Louis (١٧٩٩ - ١٨٧٨) - طبيب
عصبية ونفسية فرنسي

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن إصابة قنطرة
فارول pons varolii : شلل العصب الوجهي
nervus facialis والعصب المبعد
abducens من الشكل المحيطي وبنفس الجهة،
العين وفي الجهة المعاكسة تفقد القدرة على لفت
النظر باتجاه الجهة المصابة (مقلة العين bulbus
oculi غير قادرة على الدوران باتجاه الأنف) .

Foville - Wilson - Syndrome

Foville Achille Louis (١٧٩٩ - ١٨٧٨) - طبيب
عصبية ونفسية فرنسي؛

Wilson Samuel Alexander Kinnier (١٨٧٧ -
١٩٣٧) - طبيب عصبية إنكليزي.

مجموعة الأعراض العينية عند مرضى التصلب
المنتشر sclerosis disseminata : ضعف
العضلات المبعدة للعين، ضعف التقارب
convergentia ، رؤية مفككة nystagmus
dissociatus لإحدى العيون المبعدة.

Fox - Morbus

► Koebner syndrome.

Fox - Fordyce - Syndrome

Morbus Fox - Fordyce.

جفن علوي وسفلي خلقية coloboma palpebrale congenitum ، غياب الغدد الجفنية (غدد ميبوم) glandula tarsalis ، كبر الفم (غالباً مفتوح قليلاً)؛ قلة مرونة الفك العلوي maxilla ، مع أجواف صغيرة، عدم اكتمال نمو الفك السفلي، mandibula microgenia ، مما يعطي الوجه الشكل العصفوري، microtia ، ، حنك رفيع، تشوه غضاريف الأذن، غالباً انسداد صماخ الأذن ankylotia مع ضعف سمع وأحياناً فقدان سمع كامل؛ تمفصل عظمي cynostosis بين عظمي الكعبرة radius والزند ulna، أنصاف فقرات، spina bifida ، شرم الشفة والفك العلوي والحنك cheilognathopalatoschisis ، كبر واتساع الفم macrostomia ، سوء نمو hypoplasia الأسنان. سريراً يمكن التمييز بين عدة أشكال - الشكل الكامل، الشكل غير الكامل، abortive ، لا نموذجي. تم تسجيل ما يزيد عن ١٥٥ حالة من هذا المرض في المراجع العالمية حتى الآن، incidence: 1 : 50.000 . العلاج : العلاج العرضي لا يؤدي إلى نتيجة أما العلاج الجراحي فتعرضه مشاكل ناتجة عن صعوبة التنبيب. (الشكل ١٧٩) .



Franceschetti - Syndrome (II)

تشوهات عيون وراثية (وراثية جسدية سائدة) : بعمر ٤ - ٦ سنوات وبعد أي رض بسيط يتكون تآكل erosio قرنية العين cornea ؛ العلامات المرضية

polydactylia . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٥٦ حالة. العلاج غير معروف.

Fraga - Syndrome

أحد أشكال تطور مرض الملاريا malaria المرافق بقصور الغدة الكظرية insufficientia suprarenalis : العلامات المرضية للملاريا، ضعف عضلي، هبوط الضغط، تسرع القلب، هبوط حرارة الجسم، تصبغ الجلد.

Fragile-X - Syndrome

► Martin - Bell syndrome.

Fralely - Syndrome

Upper calyx syndrome (E) .

Fralely Elwin E. (ولد ١٩٣٤) - طبيب بولية وتشريح مرضي أمريكي.

أحد أشكال تشوهات الأوعية الدموية الكلوية : الفروع الأمامية والخلفية للشريان الكلوي العليا arteria renalis superior تلتوي وتضغط على حوض الكلية العلوي pelvis renalis superior؛ مما يؤدي إلى ألم مستمر يزداد أحياناً في منطقة الكليتين، وأحياناً قولنج كلوي ناتج عن تكون حصى lithiasis ثانوي، بيلة دموية microhaematuria ، macrohaematuria ، وجود الكريات البيض في البول leucocyturia، أحياناً ارتفاع توتر شرياني خفيف، شعاعياً - على الصورة الظليلة للمجاري البولية تلاحظ علامات ركود في الحويضة العليا، وفي حالات كثيرة توسع كأسى استسقاوي hydrocalycosis . التشخيص المؤكد لهذا المرض يتم بإجراء صورة ظليلة للأوعية الدموية الكلوية angiographia renalis .

Franceschetti - Syndrome (I)

Zwahlen syndrome, Berry syndrome, dysostosis mandibulo-facialis, Treacher - Collins syndrome.

Franceschetti Adolphe - طبيب عيون سويسري.

مجموعة تشوهات وراثية تشمل الفك والوجه (وراثية جسدية سائدة) : اتجاه فتحة العين rima palpebrarum يكون عكس ما يسمى بالمنغولي، الجفن السفلي في ثلثه الوحشي ملتوٍ؛ ثلثة (شق)

جسدية متتحة) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في سن الطفولة على شكل حثل dystrophia قرنية العين cornea (عتامات قرنية caligo corneae سطحية ومركزية مختلفة الحجم تحت الغشاء المخاطي) ، سغل عظمي غضروفي osteochondrodystrophia يصيب نهايات عظام الأطراف، حثل جلدي (تكون أورام صفراء xanthoma على السطوح الظهرية لمفصل المرفق والمفاصل بين مشط وسلاميات اليد) ، جميع هذه التظاهرات متناظرة، النمو طبيعي، الكبد والطحال غير متضخمين. تم وصف حالات قليلة من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٤٩. العلاج : التصحيح الجراحي مع نتائج جيدة. (الشكل ١٨٠).



Francois - Syndrome (II) Kryptophthalmus.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحة) : غالباً صغر العينين microphthalmia أو كمن العينين cryptophthalmus ، اختفاء فتحة عينين جزئي أو كامل، عدم تكون aplasia الرموش والحواجب، في بعض الحالات غياب كامل للعيون anophthalmia ، التشوهات العينية تترافق مع تشوهات المنطقة الوجهية القحفية، التصاق الأصابع syndactylia ، قصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ، خنوثة كاذبة

أكثر حدة بعد الاستيقاظ، مما دعا إلى الاعتقاد بأن الخلايا الابتيلاية سيئة التكون، تنطبق على الجفن أثناء النوم وأثناء الاستيقاظ تفصل، وتبتعد عنها مما يسبب نوع من التخريش، مع تقدم العمر تتراجع هذه الأعراض، وبعد عمر الخمسين لا تصادف إلا نادراً.

Franceschetti - Syndrome (III)

مجموعة تشوهات وراثية جلدية وعينية : حشفة جلد ichthyosis بؤرية أو منتشرة، سغل (حثل) dystrophia الطبقات العميقة لقرنية العين cornea، تظهر على شكل بقع دائرية أو توضعات مائلة إلى البياض.

Franceschetti - Jadassohn - Syndrome Pigmentdermatosis reticularis, Naegeli syndrome, incontinentia pigmenti Naegeli.

Franceschetti Adolphe – طبيب عيون سويسري،
Jadassohn Joseph (١٨٦٣ – ١٩٣٦) – طبيب
جلدية وأمراض زهرية ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية عينية وجلدية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : دون قصة التهابية سابقة تظهر بقع زائدة الصباغ مختلفة الشكل، خاصة على جلد الجذع truncus والوجه، بعدها يظهر فرط تقرن hyperkeratosis اليدين والقدمين، إضافة إلى فرط تعرق hyperhidrosis ، اصفرار الأسنان الطبيعية المتبقية، يلاحظ عند هؤلاء المرضى ضمور عصب بصري حتى درجة العمى الكامل، ورم غراء عصبي (دقي) كاذب pseudoglioma ، حول strabismus ، ررأة nystagmus . بالاختلاف عن Bloch - Sulzberger Syndrome يصيب هذا التناذر وبنفس الدرجة تقريباً الرجال والنساء، إضافة إلى أن الأعراض الجلدية تظهر دون التهاب مسبق.

Francois - Syndrome (I)

Dystrophia dermo-chondro-cornealis familiaris.

Francois E. Jules (ولد ١٩٠٧) – طبيب عيون بلجيكي.

شحام (شحمانية) lipoidosis مع تظاهرات في قرنية العين cornea ، العظام والجلد (وراثية صبغية

Franklin Edward Claus (ولد ١٩٢٨) - طبيب
مناعة أمريكي.

الخلل الوراثي في اصطناع الغلوبولين globulinum
(وراثية جسدية سائدة) : يتظاهر هذا المرض على
شكل شبك (تكاثر الخلايا البطانية الشبكية)
reticulosis مع خلل في اصطناع البروتينات
disproteinaemia و defectproteinaemia :
ضخامة عقد لمفاوية تظهر بسرعة تكون مؤلمة قليلاً
ومعممة، ترفع حروري غير منتظم، ضخامة كبدية
وطحالية، حبن، وذمة الحنك (سقف الفم)
palatum ، اللهاة uvula ولسان المزمار
epiglottis ، في الدم - فقر دم، زيادة الحمضات
eosinophilia ، نقص الكريات البيض
leukopenia مع زيادة نسبية في عدد اللمفاويات،
زيادة الخلايا البلازمية (الخلايا النقية وحيدة النواة)
plasmocytosis ، تركيز بروتين الدم طبيعي، زيادة
كمية الغلوبولين بيتا و غاما ، بفحص نقل التمنيع
الكهربائي immunelectrophoresis تظهر
بروتينات من نوع H غاما 2 (H- γ -2) بتراكيز
عالية؛ في البول - بيلة بروتينية proteinuria من
نوع بينس دجونس، في مخ العظم : تكاثر منتشر
للعناصر البلازمية و اللمفاوية، سبب الوفاة غالباً
الإصابات الالتهابية (ذوات الرئة).

Frank - Temtamy - Syndrome Megalocornea.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متنتحية) : تلازم ضخامة قرنية العين (التي تؤدي
إلى أذيات بصرية وفيما بعد إلى مضاعفات) مع
kamtodactylia ، scoliosis ، وقصر القامة.
العلاج البدني غير ضروري.

Frasier - Syndrome

تلازم XY-gonadendysplasia مع
gonadoplastoma جراحية (بحاجة لعلاج جراحي
) و اعتلال كبيبات كلية متفام glomerulopathia
، proteinuria و تناذر نفروزي في مرحلة الطفولة
أو البلوغ الباكر. زرع الكلية يؤدي إلى نتائج جيدة.

pseudohermaphroditismus . غالباً يولد
الجنين ميتاً أو أنه يموت بعد الولادة.

Francois - Haustrate - Syndrome

Dysostosis oto-mandibularis, syndrome
of the first branchial arch (E).

Francois E. Jules (ولد ١٩٠٧) - طبيب عيون
بلجيكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) :
ثلثة (شق تشويهي) قرحية خلقية coloboma
congenitum iridis ثنائية الجانب، سوء نمو
hypoplasia العصب البصري nervus opticus ،
سوء نمو الفك السفلي، وجه عصفوري، انسداد
atresia و / أو عدم نمو agenesia الأذن اليمنى،
شرم الحنك العلوي palatum fissum، تأخر النمو
العقلي.

Franke - Syndrome

Trias Franke.

Franke G. - طبيب ألماني.

ثلاثي تشوهات عائلية : تشوهات حنك خلقية، تعرج
الحاجز الأنفي septum nasi، زوائد أنفية
vegetationes adenoideae، الأطفال المصابون
ينتفسون عن طريق الفم غالباً، وتلاحظ لديهم كثرة
تشققات fissura الشفتين، إضافة إلى زيادة الشكوى
من الإصابات الالتهابية التنفسية.

Frankl-Hochwart - Syndrome

Syndromus neuro-ophthalmo-pinealis.

Frankl-Hochwart Lothar von (١٨٦٢ -
١٩١٤) - طبيب عصبية نمساوي.

ورم نادر يصيب الجسم الصنوبري corpus pineale
النخامي epiphysis cerebri مع علامات
الانضغاط الدماغى : فقدان سمع ثنائي الجانب،
اختلاج ataxia ، تضيق الساحة البصرية (مجال
البصر) field of vision، تحدد حركة العيون نحو
الأعلى، العلامات المختلفة للقصور النخامي
hypopituitarismus .

Franklin - Syndrome

Morbus Franklin, H- γ -2-chain syndrome
(E), heavy chain disease (E).

الخلل الوراثي في اصطناع البروتينات الدهنية lipoproteinum (وراثية صغبية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى في مرحلة الطفولة على شكل فرط تنسج hypertrophia للوزتين، ضخامة عقد لمفاوية معمم، ضخامة كبدية طحالية، ارتشاحات مختلفة في قرنية العين cornea ، أحياناً أمهات دم صغيرة تصيب الأوعية الدموية في منطقة قعر العين، أعراض جلدية. عند البالغين تلاحظ أعراض اعتلال الأعصاب المحيطية مع ضعف التأثير بالبرودة والألم إضافة إلى ضعف عضلي متفقم؛ arteriosclerosis و coronarsclerosis . في الدم - فرط كولسترول الدم، فرط الشحوم الثلاثية، الغياب الكامل لـ ألفا ١ - ليوبروتينين lipoprotein ، زيادة فعالية الانزيم lipoproteinase ، زيادة مزمنة ودائمة في بيليروبين الدم (زيادة البيليروبين غير المباشر)، الخزعة الكبدية - في حالا كثيرة تلاحظ هيموسيديرية haemosiderosis ، يترافق هذا التناذر في حالات إفرادية مع تضيق الشريان الرئوي ونقص تروية قلبية؛ في بعض الحالات التهاب أعصاب عديد؛ يصيب الأعمار المتأخرة. وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦١ في جزيرة Tangier في شرق الولايات المتحدة الأمريكية، وسجل منه حتى الآن ما يزيد عن ٤٠ حالة. العلاج غير معروف.

Fredericq - Syndrome

مجموعة علامات مرضية على مخطط القلب الكهربائي: ارتجاج الأذنين الليفي fibrillatio atrium مع حصار أذيني بطيني كامل . atrioventricularblock

Freeman - Sheldon - Syndrome

Dystrophia craniocarpotarsalis, rohisting face syndrome (E), windmill vane hand syndrome (E), whistling face syndrome.

Sheldon E. A. - طبيب عظمية إنكليزي، J. H. - طبيب أطفال إنكليزي.

الترافق النادر لمجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية جسدية سائدة) : قصر القامة، شق عميق وطويل في

Fraumeni - Syndrome

Frederick - Fraumeni syndrome.

Fraumeni Joseph F. (ولد ١٩٣٣) - طبيب داخلية أمريكي.

الاستعداد الوراثي للتشنؤ الورمي neoplasia : ورم الأنسجة الرخوة اللحمي sarcoma، أورام الثديين، سركومة عضلية مخططة rhabdomyosarcoma ، يلاحظ هذا التناذر عند أبناء العائلة الواحدة والأقارب، تلاحظ أحياناً أورام الأعضاء الداخلية أيضاً، تحمل الوراثة في هذا التناذر الصفة السائدة (أورام المبايض، الأمعاء الغليظة، المثانة، سركومة الأنسجة الرخوة، أورام الثديين)، في حالات إفرادية تكون الوراثة متنحية (أورام قشرة الكظر). (الشكل ١٨١).



Fra X - Syndrome

أحد أكثر حالات صعوبة التعلم من منشأ وراثي، حيث يشكو من ذلك واحد من كل ثلاثة آلاف شخص، وبذلك تمكن مقارنته بـ Down syndrome واحد من كل ٨٠٠ شخص أو التليف الكيسي واحد من كل ١٢٠٠ شخص. تتأرجح الأعراض بين صعوبات في التعلم وحتى إعاقات نفسية قاسية، ومن أهم هذه الأعراض : صعوبة في الكلام، اضطرابات حركية، ضعف التوتر العضلي، ضعف الأنسجة الضامة، تأخر النمو في مرحلة الطفولة المبكرة مع صعوبة في الكلام و echolalia . يوجد معيار مخبري يمكن بواسطته تأكيد التشخيص.

Frederick - Fraumeni - Syndrome

► Fraumeni syndrome.

Frederickson - Syndrome

Morbus Tangier, analphalipoproteinaemia familiaris, Tangier syndrome.

Frederickson D. S. - طبيب أمريكي.

التتكزز (النخر) necrosis العقيم التلقائي لرأس عظم مشط القدم metatarsus الثاني II (نادراً III أو IV) وراثية جسدية سائدة) : ألم في منطقة انحناء القدم أثناء الاجهاد الشديد، ألم عظام مشط القدم بالجلس، على الصورة الشعاعية - تسطح وتسمك نهايات عظام مشط القدم، فيما بعد يتكون التهاب مفصلي مشوه arthrosis deformans . يبدأ هذا المرض عادة بعمر ١٠ - ١٨ عاماً. gynaecotropismus واضح. (الشكل ١٨٣) .



Frenkel - Syndrome

Frenkel Henri - طبيب عيون فرنسي.
العلامات المتأخرة لمرض مقلة العين contusio bulbus oculi : توسع حدقة العين pupilla مع تمزق معصرات الحدقة (تفقد الحدقة شكلها الدائري)، شلل الفزحية iridoplegia ، انفصال الفزحية iridodialysis ، خلع جزئي subluxatio وتعلم تحت عدسة العين، قعر العين - بعد النزوف الشعرية الواسعة يتطور التهاب شبكية مخضب retinitis pigmentosa .

Freud - Syndrome

Aplasia cutanea circumscripta.
مجموعة علامات مرضية جلدية : عيوب defectus جلدية غير كبيرة ومحددة، تتوضع غالباً على الخط المتوسط للجسم أو بشكل متناظر على الأطراف، تصادف عند حديثي الولادة؛ تشفى غالباً تاركة ندبات . cicatrix

Freund - Syndrome

Photodermatitis pigmentaria, eau de Cologne-dermatitis.

الشفة العليا، تسطح شكل الوجه مع أنف صغير، توضع عميق للعيون، ptosis ، blepharophimosis ، trismus ، epicant ، hypertelorismus ، حول ، strabismus ، hypomimia ، شكل مميز للقم والشفتين بحيث يعطي انطباعاً بأن المريض يصفر؛ من العلامات المميزة أيضاً تشوهات اليدين - انزياح adviatio زند ثنائي الجانب، تقلص contractura الأصابع V-II في منطقة تمفصل مشط اليد مع سلاميات الأصابع، الأصابع الكبيرة في وضعية التقريب adductio ، kamptodactylia ، scoliosis ، spina bifida - غالباً - حنك رقيق، تشوه قدم (حنف) talipes . وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٣٨ ما يزيد عن ١٠٠ حالة. العلاج : معالجة فيزيائية إضافة إلى التصحيح الجراحي للتشوهات يؤدي إلى نتائج جيدة. (الشكل ١٨٢) .



Fregoli - Syndrome

Leopold Fregoli - ممثل إيطالي.
لدى مرضى هذا التناذر الثقة الكاملة بأن الناس المحيطين بهم قد تغيروا من ناحية الشكل (optic) وبأنهم أشخاص آخرين؛ تظهر أعراض هذا المرض في سياق أعراض الفصام العقلي schizophrenia .
Freiberg - Kohler - Syndrome
Morbus Kohler.

Freiberg Albert Henry (١٨٦٩ - ١٩٤٠) -

طبيب جراحة أمريكي؛ Kohler Alban (١٨٧٤) -

(١٩٤٧) - طبيب أشعة ألماني.

Friedman - Roy - Syndrome

Friedman A. P., Roy J. E. - طبيبا نفسية أمريكيان .
مجموعة اضطرابات عصبية ونفسية وراثية (وراثية
جسدية متتحة) : تأخر عقلي، اضطراب الكلام،
حول متقارب strabismus convergens ، زيادة
المنعكسات الوترية، إيجابية علامة بابينسكي.

Friedmann - Syndrome (I)

Encephalopathia posttraumatica.

Friedmann Max (١٨٥٨ - ١٩٢٥) - طبيب
عصبية ألماني.

علامات ما بعد اعتلال الدماغ encephalopathia
الرضي : نقل الرأس، صداع، دوار، تعب خفيف، أرق
insomnia ، لعثمة أثناء الكلام، وفي حالات كثيرة
قصور قلبي وعائي، في حالات نادرة يلاحظ ارتفاع
تركيز البروتينات في السائل الداغي الشوكي.

Friedmann - Syndrome (II)

Morbus Friedmann, pycnolepsia.

نوبات صرع خفيف pycnolepsia عند الأطفال :
تبدأ أعراض هذا المرض بعمر ٤ - ١١ عاماً وتنتهي
في مرحلة سن البلوغ الجنسي. أثناء النوبة - شحوب
الوجه، تحديق النظر، ونادراً حركات يدين تقلصية
بسيطة، إضافة إلى نقص توتر tonus بسيط، بعد
النوبة - يتابع الأطفال ما كانوا يقومون به من دروس
أو حديث؛ لا يلاحظ تغير في الشخصية، ليس
للبروميدات أي تأثير علاجي، تحرض النوبة دائماً
تقريباً فرط تهوية.

Friedreich - Syndrome (I)

Morbus Friedrich, ataxia Friedrich, tabes
Friedrich, heredoataxia spinalis, ataxia
hereditaria.

Friedrich Nikolaus (١٨٢٥ - ١٨٨٢) - طبيب
داخلية ألماني.

أحد أشكال الاختلاج الشوكي الدماغية ataxia
cerebrospinalis الوراثي (وراثية جسدية متتحة،
أحياناً سائدة) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا
المرض بين الأعمار ٤ و ٢٠ من العمر (في المتوسط
بعمر ١٢ عاماً) على شكل - اختلاج ataxia ،
يذكر بالضنى الظهرية tabes dorsalis ، انعدام

Freund Emanuel - طبيب جلدية سويسري.

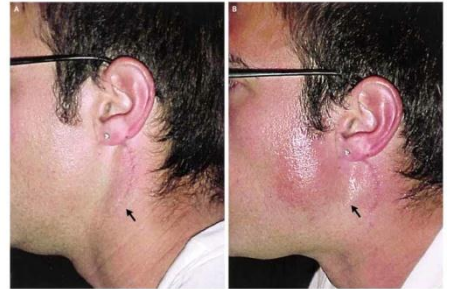
تحسس جلدي allergosis ناتج عن استخدام
المستحضرات التجميلية : حمامي erythema
بالتماس محددة بشكل واضح، تتخضب بشكل غير
منتظم تحت تأثير الضوء، تظهر بالدرجة الأولى على
جلد الرقبة والصدر.

Frey - Syndrome

Frey - Baillarger syndrome.

Frey, Lucja (١٨٨٩ - ١٩٤٢) - طبيبة عصبية
بولونية.

احمرار جلد مؤلم مع فرط حساسية جلدية وفرط تعرق
في مكان تعصيب العصب nervus
auriculotemporalis وفي جهة واحدة من الوجه،
والتي يتم تحريضها بشكل نوبي نتيجة تناول الطعام أو
المؤثرات النفسية المختلفة؛ هذه الأعراض تسبق
الإصابة بالنكاف parotitis . (الشكل ١٨٤) .



Frey - Baillarger - Syndrome

► Frey syndrome.

Fried - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية متتحة مرتبطة
بالكروموزوم X) سجلت في عائلة سكوتلاندية كبيرة
حيث تظاهرت الأعراض على شكل تأخر عقلي،
hydrocephalus (توسع البطينات الدماغية)،
diplegia spastica ، تكلس العقد ganglion
القاعدية وتشوه شكل الوجه.

Friedenwald - Syndrome

أحد أشكال الحركات المشتركة synkinesis للعين :
عند محاولة رفع الجفن المرتخي بالتزامن مع دوران
العين إلى اليمين يفتح الفم، ويتم مص اللسان.

Fritsch - Syndrome

► Asherman - Syndrome

Froeschels - Syndrome

Dysphasia associativa.

Froeschels Emil (ولد ١٨٨٣) - طبيب سويسري.

اضطراب الكلام عند الأطفال : التكلم بسرعة، عدم القدرة على جعل الكلام يتناسب مع الموقف، لعثمة balbuties

Fröhlich - Syndrome

Morbus Fröhlich, Babinski - Frohlich syndrome, Launois - Cleret syndrome, dystrophia adiposogenitalis.

Frohlhch Alfred (١٨٧١ - ١٩٥٣) - طبيب

عصبية وصيدلاني سويسري.

السغل الشحمي التناسلي dystrophia adiposogenitalis : سمنة (الشحوم تتوضع بالدرجة الأولى في منطقة الفخذين، البطن، الإليتين، الساقين والصدر)، قصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ، أعراض دماغية صداع، نوبات صرعية، عمى نصفي hemianopsia معاكس)، قصر القامة، غالباً - بوال تفة diabetes insipidus ، ميل إلى انخفاض درجة حرارة الجسم، زيادة تحمل الكربوهيدرات.

Fröhlich - Syndrome (II)

► Obrinsky syndrome.

Fröhlich - Obrinsky - Syndrome

وصف هذا التناذر للمرة الأولى في العام ١٨٣٩ وأعيد وصفه عام ١٩٤٠ من قبل Obrinsky. لا تصنع (سوء تصنع) aplasia الغطاء البطني : الغياب الكلي أو الجزئي الخلفي لعضلات البطن، مترافق مع تشوهات في الجهاز البولي التناسلي (hydronephrosis ، hydroyreter) kryptorchismus). الإنذار سيء.

Froin - Syndrome

Nonne - Froin syndrome, Lepine - Froin syndrome.

Froin Georges (١٨٧٤ - ؟) - طبيب فرنسي.

تغيرات السائل الدماغي الشوكي في حالات انسداد الفراغ الشوكي - تحت العنكبوتي subarachnoidalis (ورم، التهاب سحايا سللي

المنعكسات الوترية، رأرأة العينين nystagmus ، حديث منقطع، غالباً حركات رقصية chorea ، حذب kyphosis ، ضمور العصب البصري، صمم، ضعف العقل وتشوهات قلب خلقية، تشوهات قدم، kyphoscoliosis ، ضمور عضلي، cardiomyopathia hypertrophica (سبب الوفاة في ٥٠ % من الحالات)، غالباً diabetes mellitus ، عند حوالي ٥ % من المرضى فقدان بصر ناتج عن ضمور العصب البصري، فقدان سمع، فترة البقاء على قيد الحياة في المتوسط ٣٠ - ٤٠ عاماً. هذا المرض منتشر في جميع أنحاء العالم ، في وسط أوروبا 1 : 75.000 . العلاج : عرضي .

Friedreich - Syndrome (II)

Morbus Friedrich, paramyoclonus multiplex, myoclonus essentialis hereditarius.

مرض وراثي مع نوبات ارتجاج عضلي myoclonicus (وراثية جسدية سائدة) : توتر عضلي ثنائي الجانب نوبي (خاصة في منطقة العضد)، الوعي طبيعي، أما المنعكسات الوترية فطبيعية أو زائدة بشكل متناظر، تزداد التوترات العضلية أثناء الشدة النفسية، وتزول أثناء النوم.

Friedrich - Morbus

الشكل الشوكي للرنح الدماغي الشوكي، وهو مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية.

Friedrich - Syndrome

Friedrich H. - طبيب جراحة ألماني.

تتركز رأس الترقوة clavícula العقيم النادر (وراثية جسدية متنحية) : ألم وتورم في منطقة تمفصل الترقوة مع عظم القص، شعاعياً - بؤر وضاحات في منطقة رأس الترقوة.

Friess - Pierrou - Syndrome

مجموعة علامات مرضية مميزة لداء الخيطيات filariatosis : اعتلال عقد لمفاوية lymphadenopathia ، ارتشاحات رئوية، ارتفاع الحمضات eosinophilia ، في الدم المحيطي يعثر على خيطيات صغيرة microfilaria .



مجموعة كبيرة من التشوهات. وصف بداية على أنه تناذر مميت، لكن ١٤% من المرضى استطاعوا البقاء على قيد الحياة خلال مرحلة الطفولة المبكرة، هؤلاء الأطفال شكوا نادراً من الفئق الحجابي، كما أن نقص التنسج الرئوي كان أقل وغابت التشوهات القلبية والعصبية لديهم، مما أكسبهم القدرة ولو لفترة على البقاء على قيد الحياة؛ سجلت حتى الآن ٨٠ حالة من هذا المرض. الأعراض - سوء تنسج وفتق حجابي، سوء تنسج hypoplasia أو لا تنسج aplasia الرئتين، clinodactylia الإصبع الخامسة، microstomia ، macrostomia ، retrognathia ، micrognathia ، ولادة طفل ميت، الموت في مرحلة الطفولة المبكرة، زيادة عرض جذر الأنف، جبين عريض، رقة الشفتين، ندرة / قلة الحاجبين، نقص تنسج / غياب الثديين، صغر / غياب الأطراف، قصر اليدين، brachydactylia ، قصر الرقبة، أنف كبير وضخم، تنكس كلوي كيسي، قلة / غياب الرموش، رباعي فالو، شرم الحنك، hydrocephalus ، قلعة دوران الأمعاء، تشوهات polysplenia ، polyhydramnion ، تشوهات الحواجز القلبية، syndactylia ، تشوهات قلب خلقية، نقص نمو corpus callosum و septum pellucidum ، تشوهات الأعصاب القحفية،

meningitis tuberculosa، التهاب سحائي نخاعي meningomyelitis ، التهاب العمود الفقري السلي spondylitis tuberculosa) : زيادة البروتينات في السائل الدماغي الشوكي، نسبة الألبومين / الغلوبولين أقل من 0,5 ، التفاعلات الكولويدية (الغرائية) مع الذهب إيجابية، السائل الدماغي الشوكي يتخثر غالباً مباشرة بعد بزلته، كما يكتسب اللون الأصفر المخضب xanthochromia (بغض النظر عن احتوائه على الدم)، تعداد الخلايا غير زائد إلى حد كبير، رغم وجود جميع هذه التغيرات، فإن السائل الدماغي الشوكي الذي يتم الحصول عليه ببزل الجابية cisterna يكون دون أية تغيرات، علامة كفيكيشيتينا سلبية.

Froment - Wegelin - Syndrome

Chirobrachialgia paraesthetica nocturna.

Froment Jules (١٨٧٨ - ؟) - طبيب فرنسي.

ظاهرة تحريض الجملة العصبية الودية عند النساء : تصادف أعراض هذا المرض بعمر ٣٠ - ٦٠ عاماً، على شكل شعور بالقشعريرة وبمرور تيار كهربائي، نمل (تتمل) numbness ، غالباً تشنجات مؤلمة، شعور بالحرق في اليدين؛ تظهر هذه الأعراض ليلاً ونهاراً، وتزول عادة بعد تدليك اليدين.

Fronto-Digitalis - Syndrome

► Greig syndrome.

Fronto-Ocular - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تشوهات قحفية ناتجة عن الاندماج sutura metopica (شكل المبكر وخال تعظم قحفي مثلث الزوايا ناتج عن بروز الجبين إلى الأمام وغياب tubera frontalia حتى درجة oxycephalus)، ميلان شكل فتحة العيون، hypotelorismus ، هذه الأعراض تترافق مع ptosis وأعراض عينية أخرى.

Fryns - Syndrome

مرض خلقي وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية (autosomal recessive) يتظاهر على شكل

سغل dystrophia ظهارة (ابيتيليا) قرنية العين (وراثية جسدية سائدة) : وذمة القرنية، ظهور حويصلات على الأبيتيليا، تتطور فيما بعد لتسبب تآكل erosio، ومن ثم ندبات cicatrix، حساسية القرنية تصبح أقل، كما أنها تتصلب وتفقد هيكلتها. (الشكل ١٨٦).

Fuchs - Syndrome (III)

Heterochromia cyclitica.

اختلاف لون القرنية heterochromia عند المرضى المصابين بالتهاب الجسم الهدبي المزمن cyclitis chronica : التهاب جسم هدي أحادي الجانب مزمن دون تكون التصاقات synechia ، ساد ثانوي cataracta secundarium ، غلوكوما (الماء الأزرق) ثانوية glaucoma secundarium ، يترافق هذا المرض غالباً مع تعتم الجسم الزجاجي corpus vitreum ومع التهاب العنبيّة uveitis . يصادف بالدرجة الأولى بعمر ٢٠ - ٣٠ عاماً.

Fuchs - Kraupa - Syndrome

► Fuchs syndrome (II) .

Fuchs - Schrech - Syndrome

► Fuchs - Syndrome (I) .

Fuhrmann - Syndrome

Al-Awadi/Rass - Rothchild syndrome.

Fukuyama - Syndrome

اعتلال عضلي myopathia مع lissencephalia من منشأ وراثي (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) : الأعراض السريرية لتشوهات الدماغ الشديدة مع صغر التلاقيف microgyria المخية والمخيخية، ثخن التلاقيف pachygyria أو انعدامها agyria ، ضعف عضلي خلقي شديد، غالباً لا توجد قدرة عند هؤلاء المرضى على المشي، microcephalus ، hydrocephalus ، تشوهات عينية، oligophrenia ، نوبات صرعية، المرض يتفاقم بشكل مستمر ويؤدي إلى قصر فترة البقاء على قيد الحياة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٠ تم تسجيل ما يزيد عن مئات الحالات في

تشوهات فتحة الشرج anus ، تشوهات / تضيق / انسداد الإثني عشري، kryptorchismus ، arhinencephalia ، holoprosencephalia ، microphthalmia ، epispadia ، hypospasia ، omphalocele ، osophagusatresia ، ناسور رغامي مريئي ... الخ. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٨ تم تسجيل ما يزيد عن ٥٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : التصحيح الجراحي لبعض التشوهات (خلل الحجاب الحاجز) دون نتائج مرضية. (الشكل ١٨٥).

Fuchs - Syndrome (I)

Syndromus muco-cutaneo-ocularis acutus, syndromus cutaneo-muco-oculoepithelialis erythematus, syndromus Fuchs - Schrech.

Fuchs Ernst (١٨٥١ - ١٩٣٠) - طبيب عيون سويسري.

التهاب جلد وأغشية مخاطية حاد : التهاب الفم stomatitis مع توضع رمادية غشائية كاذبة على اللسان والشفيتين، التهاب ملتحمة دفتيري conjunctivitis diphtherialis ، اندفاعات جلدية شبيهة بشاره غطاء الرأس تتوضع على اليدين، راحة اليدين والقدمين. بالاختلاف عن Stevens - Johnson syndrome لا يشكو هؤلاء المرضى من ترفع حروري.

Fuchs - Syndrome (II)

Fuchs - Kraupa syndrome, Kraupa syndrome, dystrophia epithelialis.



ارتفاع توتر شرياني، ضخامة بطين أيسر؛ في الدم - فرط الكريات الحمر (erythrocytosis) (٧ - ١٠ مليون / مم مكعب)، زيادة بسيطة في عدد الكريات الحمر الشبكية في الدم reticulocytosis ، الهيموغلوبين haemoglobin ٨ - ٢٧ غ % ، زيادة حجم الدم بشكل عام، فرط الكريات البيض leucocytosis ، زيادة الكريات المحببة granulocytosis ، الطحال غير متضخم؛ غالباً سمنة adipositas ، دوار، صداع، وارهاق، المضاعفات الثانوية - نزف أنفي، تكون صمات embolia ، زيادة التخثر thrombosis ، ونزف فجائي غزير (سكتة) apoplexia .

Gakkebusch - Geier - Geimanovitsch - Syndrome

Gakkebusch Balentin Micheilovitsch (١٨٨١ - ١٩٣١) ، Geier Tichon Aleksandrovitsch ، طبيباً نفسياً روسياً ، Geimanovitsch Aleksander ، Iusifovitsch (١٨٨٢ - ١٩٥٨) - طبيب عصبية روسي.

مجموعة العلامات المرضية النفسية الناتجة عن تصلب الشرايين arteriosclerosis وعن الضمور الشخوي للقشرة الدماغية : جنل euphoria ، ضعف الذاكرة، تخريف confabulatio (تحدث المريض عن وقائع لم تحدث له)، حبسة (فقد القدرة على الكلام) aphasia ، عمه حسي agnosia ، عجز حركي apraxia ، تفاهة، تراجع الانتقاد للذات.

Galezowski - Parinaud - Syndrome

► Parinaud syndrome (I).

Galloway - Syndrome

Microcephalus.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسمية متنحية) تتظاهر على شكل ترافق microcephalus مع kyphosis و تحدد حركة المفاصل.

Galloway - Movat - Syndrome

Lissencephalia.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسمية متنحية) : تشوه التلافيف الدماغية، انعدام التلافيف الدماغية lissencephalia ، microcephalus ،

المراجع العالمية، incidence : 10.000 : 1 . العلاج غير معروف.

Fünfer - Syndrom (G)

► Kehrer syndrome.

Furst - Ostrum - Syndrome

► Ostrum - Furst syndrome.

G - Syndrome

Opitz - Frias - Syndrome, hypospadiadysphagia syndrome, Opit - G/BBB syndrome.

G - الحرف الأول من اسم أول مريض اكتشف لديه هذا المرض.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية سائدة مرتبطة ب X كروموزوم) : تشوه شكل الوجه والجمجمة مع hypertelorismus ، أنف سرجي، توضع منخفض للأذنين، انفتاح اليوافيخ، corpus-callosum-agenesia ، سوء تنسج مخيخي، تشوهات قلبية، تأخر عقلي، شرم الشفة والفكين والحنك، خلل في تعصيب المري بسبب مشاكل أثناء البلع، الصوت الأول للرضيع مباشرة بعد الولادة أجش ومبحوح، احليل تحتاني hypospadiad ، خفاء الخصية cryptorchismus ، تشوهات نمو الصفن scrotum bifidum ، وفي حالات نادرة يلاحظ انسداد atresia فتحة الشرج. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٩ تم تسجيل ما يزيد عن ١٣٥ حالة في المراجع العالمية. العلاج - التصحيح الجراحي للتشوهات دون نتيجة جيدة.

Gaisböck - Syndrome

Polycythaemia hypertonica, polycythaemia rubra hypertonica.

Gaisböck Felix (١٨٦٨ - ١٩٥٥) - طبيب داخلية سويسري.

أحد الأشكال النادرة لفرط الكريات الحمر polycythaemia مع ارتفاع التوتر الشرياني hypertonia باعتبارها العلامة المرضية الطاغية على الصورة السريرية لهذا المرض : وجه مكتنز بالدم plethora ومزرق، إماكن رؤية وملاحظة وجود الشرايين والأوردة مرتسمة وظاهرة على الرأس واليدين،

Ganser Siegbert (١٨٥٣ - ١٩٣١) - طبيب نفسية ألماني.

أحد أشكال النفاث الهستيريا psychosis hysterica
: ترافق اضطراب الوعي conscientia الهستيريا
(عدم الوضوح في التعامل مع المحيط، صعوبة قبول الحقائق، خلل العلاقة مع العالم الخارجي) مع ظاهرة الحديث المشتت (أجوية غير منطقية على الأسئلة المطروحة) ؛ أحياناً هلوسات hallucinationes بصرية بالدرجة الأولى hallucinationes opticae، نقص الإحساس بالألم والحرارة، هذه الأعراض تستمر عدة أيام ، حيث من المميز أيضاً فقدان الذاكرة التام amnesia خلال فترة المرض.

Gänsslen - Syndrome

► Minkowski - Chauffard syndrome.

Gänsslen - Erb - Syndrome

► Minkowski - Chauffard syndrome.

Garcia - Lurie - Syndrome

► XK syndrome.

Garcin - Syndrome

Bertolotti - Garcin syndrome, Garcin - Guillain syndrome, paralysis cranialis hemipolyneuropathica cranialis.

Garcin Raymond - طبيب عصبية فرنسي.

شلل جميع الأعصاب الدماغية nervus cranialis أحادي الجانب : أعراض شلل جميع الأعصاب الدماغية أحادي الجانب، علامات ارتفاع الضغط داخل الدماغ (ركود حلمة العصب البصري discus nervi optici ، صداع)، اضطراب حس وحركة الأطراف، لايلاحظ وجود تغيرات في السائل الدماغي الشوكي، يصادف هذا التناذر عند الإصابة بالأمراض المختلفة التي تتوضع في جهة واحدة من الدماغ، لكنه أكثر ما يلاحظ في حالات السرطان الظهاري للمفاوي lymphoepithelioma الأنفي البلعومي أو ما يسمى بـ tumor schmincke .

Garcin - Guillain - Syndrome

► Garcin syndrome.

Gardner - Syndrome (I)

Adenomatosis hereditaria, polyposis et osteomatosis hereditaria, Gardner -

خلل في وظائف الكلية. يموت هؤلاء المرض عادة خلال الأعوام الأولى بعد الولادة.

Gammel - Syndrome

Erythema gyratum repens.

Gammel J. A. - طبيب أمريكي.

مجموعة أعراض مرافقة للأورام الخبيثة paraneoplasticus : جلد dermatosis محدد حمامي ذات قشرة ومنتقل، يظهر قبل أشهر من ظهور علامات الورم الخبيث بتوضعاته المختلفة، تظهر الأعراض الجلدية في حالات كثيرة بالتزامن مع ظهور العلامات الورمية.

Gamstorp - Syndrome

Adynamia episodica hereditaria, adynamia-hypercaliaemia-syndromus, paralysis hypercaliaemica periodica.

Gamstorp Ingrid (ولد ١٩٢٤) - طبيب أطفال سويدي.

شلل paralysis مرتخ وراثي نوبي مع فرط بوتاسيم الدم hyperkalaemia (وراثية جسمية سائدة) : شلل أطراف سفلية أو كامل الجسم مرتخ دوري (يستمر من عدة دقائق حتى بضع ساعات)، تثار هذه النوبات عادة بالجوع، البرد، أو عن طريق إعطاء البوتاسيوم فمويًا، ضعف المنعكسات؛ ارتفاع تركيز بوتاسيوم الدم، في نفس الوقت الذي يلاحظ انخفاض تركيزه في البول، andropopismus .

Gamstorp - Wohlfart - Syndrome

Gamstorp Ingrid (ولد ١٩٢٤) - طبيب أطفال سويدي، Wohlfart G. - طبيب عصبية ألماني.

مجموعة علامات مرضية عصبية عضلية وراثية (وراثية جسمية سائدة) : تؤثر عضلي عصبية miokimia ، neuromyotonia ، ضمور عضلي atrophia muscularis ، فرط تعرق hyperhidrosis

Ganglii geniculati - Syndrome

► Hunt syndrome (I).

Ganglion geniculi - Syndrome

► Melkersson - Rosenthal syndrome.

Ganser - Syndrome

Pseudodementia, balderdash syndrome (E).

دمي، نفث دموي haemoptysis ، تغوط أسود
melaena ، بيلة دموية haematuria ، غالباً نزف
دموي من الأن،؛ gynecotropismus . يعتقد
بوجود آلية مناعية لهذا التناذر .

Gardner - Frazier - Syndrome

► Gardner - Turner syndrome.

Gardner - Silengo - Wachtel - Syndrome

Genito-Palato-Cardiac syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متنحية) : سوء تنسج بولي تناسلي، كلية كيسية،
hypospadias ، microgenia ، شرم في منطقة
الشفتين والفكين والحنك، إضافة إلى تشوهات قلبية
وعائية شديدة. وصف من هذا المرض حتى الآن ما
يزيد عن ١٥ حالة في المراجع العالمية.

Gardner - Turner - Syndrome

Gardner - Frazier syndrome, neuroma
acusticum bilaterale familiare.

Turner James Gardner William (ولد ١٩٨٨) ،
Oscar - طبيباً جراحة عصبية أمريكيان .

الأعراض الناتجة عن الورم العضلي العصبي الوراثي
neuromyoma الذي يصيب العصب nervus
statoacusticus (وراثية جسدية سائدة) : يظهر
هذا المرض حتى عمر ٣٠ عاماً. من أهم أعراضه
ضجة في الأذنين واضطراب التوازن، إضافة إلى
اضطراب سمع يتفاقم، وفي غضون ٥ - ١٠ سنوات
يؤدي إلى صمم كامل، تلاحظ أيضاً علامات خلل
وظيفة الأعصاب الدماغية V ، VI ، VII ، IX ،
X ، لا يلاحظ وجود أورام ليفية عصبية محيطية
neurofibroma .

Gareis - Mason - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية مرتبطة بالكروموزوم X
تتظاهر على شكل تقريب adduction الإبهام ،
hydrocephalia (aqueductus-stenosis) و
spinalparalysis ، aphasia ، mental
retardation ، lumbar lordosis .

Garre - Syndrome

Osteomyelitis Garre, osteomyelitis sicca.

Bosch syndrome, Devic - Bussy
syndrome.

Gardner Eldon J. - طبيب أمريكي.

سوء نمو dysplasia النسيج المتوسط
mesenchyma الوراثي مع تشوهات نمو النسيج
الضام (وراثية جسدية سائدة) : داء الأمعاء الغليظة
البوليبي polyposis ، أورام عظمية قحفية
osteoma ، أورام جلد (أورام عصيدية atheroma ،
كيسات أدمية cystis dermoidea ، أو أورام ليفية
(fibroma) .

Gardner - Syndrome (II)

Colpitis ulcerosa, vaginitis ulcerosa,
vaginitis desquamativa inflammatoria.

Gardner H. L. - طبيب نسائية أمريكي.

التهاب مهبل colpitis مقشر (قرحي) : تتميز
بداية المرض بحكة، قرحة وألم في المهبل، بعد ذلك
ويسرعة تظهر مفرزات مصلية مخاطية أو قيحية
(نادراً دمماً) . بالفحص يلاحظ احمرار الغشاء
المخاطي المهبلي مع سرعة رضه، في أماكن مختلفة
يتغطى الغشاء المخاطي بطبقات من المفرزات؛ أي
رض مهما كان خفيفاً يؤدي إلى تآكل erosion أو
قرحات؛ حموضة المهبل تزداد PH من 4,5 إلى
6,8، بالفحص البكتريولوجي يمكن العثور على
ميكروبات مختلفة - التريكوموناس (الوحيدة المشعرة)
trichomonas vaginalis ، المكورات العنقودية
staphylococcus ، الفطور (fungus , myces
...الخ) . بعد مرحلة الالتهاب الحاد تتكون ندبات
تؤدي في النهاية إلى تضيق، وفي أحيان كثيرة إلى
قصر وصغر حجم المهبل .

Gardner - Bosch - Syndrome

► Gardner syndrome (I) .

870 . Gardner - Diamond - Syndrome

Gardner F. H. - طبيب أمراض دم أمريكي،
Diamond Louis Klein (ولد ١٩٠٢) - طبيب
أطفال أمريكي.

نزوف شعرية haemorrhagia تلقائية متقطعة
مجهولة السبب ذات توهمات مختلفة : كدمات
(انسكاب دموي) ecchymosis جلدية، إقياء

العيون، ارتفاع توتر شرياني hypertonia ، التهاب شبكية retinitis ناتج عن ارتفاع الضغط، أحياناً نحيرة نزفية diathesis haemorrhagica ، غالباً فرقرية منقوصة اللويحات purpura thrombocytopenica ، يضاف إلى ذلك نقط نزفية صغيرة (حبر) petechiae ؛ اضطرابات دماغية - توهان disorientatio (عجز المريض عن التعرف على ما بالبيئة من أشخاص أو مكان)، تخيم الوعي، نعاس somnolence ، تغيرات على مخطط الدماغ الكهربائي، غالباً نوب ألم في البطن دون التوضع في منطقة محددة، تطور المرض حاد، وينتهي عادة بالموت.

Gasser - Syndrome (II)

Erythroblastopenia acuta,
reticulocytopenia acuta.

قلة سليفات الحمر erythroblastopenia الحميدة الحادة من منشأ انسمامي أو تحسسي : العلامات السريرية لفقر الدم الشديد، في الدم - انعدام الكريات الحمر الشبكية العابر في الدم aretticulocytosis ، نقص الكريات البيض leucocytopenia ، زيادة الحمضات eosinophilia ، في حالات نادرة نقص الصفيحات thrombocytopenia ، زيادة احتواء الدم على الحديد؛ في نقي العظم - قلة سليفات حمر عابرة erythroblastopenia ، اصطناع الكريات البيض leucocytppoesis والصفيحات thrombocytopenia دون تغير، سليفات حمر ضخمة، في مرحلة النوبة - قلة الكريات الحمر الشبكية في الدم reticulocytopenia ، أشكال ضخمة من المعدلات neutrophilus ، كثرة الحمضات eosinophilia . يصادف هذا المرض عند الأطفال حتى عمر ١٤ عاماً.

Gasser - Karrer - Syndrome

Gasser Conrad (ولد ١٩١٢) - طبيب أطفال وأمراض دم سويسري، Karre I - طبيب سويسري . فقر دم انحلاي anaemia haemolytica مكتسب شديد مع تكون حبيبات (جسيمات) داخل الكريات

Garre Karl (١٨٥٧ - ١٩٢٨) - طبيب جراحة ألماني.

أحد أشكال التهاب نقي العظم osteomyelitis : التهاب نقي عظم غير قيحي مصلب مع تطور بطيء، يصاب بالدرجة الأولى عظم الظنوب (القصبية) tibia . يصيب هذا المرض بشكل استثنائي فقط الأطفال واليافيين. الإنذار جيد.

Gasperini - Syndrome

مجموعة الأعراض المتناوبة الناتجة عن إصابة الجزء الأمامي من الحفرة المعينية في جذع المخ truncus cerebri : شلل الأعصاب الوجهي (السابع) nervus facialis ، مثلث التوائم (الخامس) nervus trigeminus والعصب المبعد (السادس) nervus abducens أحادي الجانب، صمم جزئي أحادي الجانب، في حالات نادرة رأرأة ، خلل حس جلد الأطراف في الجهة المعاكسة.

Gasser - Syndrome (I)

Syndromus haemolytico-uraemicus acutus

Gasser Conrad (ولد ١٩١٢) - طبيب أطفال وأمراض دم سويسري.

مجموعة الأعراض الناتجة عن الاعتلال الكلوي وعن انحلال الدم : يصيب هذا المرض الأطفال حتى عمر السنة، حيث تظهر أعراض التهاب معدة وأمعاء حاد gastroenteritis acuta ، يليها يرقان انحلاي حاد icterus haemolyticus acuta ، في الدم - فقر دم انحلاي متفام anaemia haemolytica ، تجزؤ الكريات الحمر، ضعف ثبات الكريات الحمر في المحاليل الأوزموزية، قصور كلوي insufficientia renalis مع نزارة البول oliguria أو انحباس البول anuria ، هبط الكثافة النوعية للبول hyposthenuria ، زيادة كبيرة في حجم الأزوت المتبقي residual nitrogen ، بيلة زلالية (آحية) albuminuria ، بيلة دموية haematuria ، بيلة هيموغلوبينية (يحمورية) haemoglobinuria بيلة اسطوانية cylindruria ؛ وذمة oedema حول

مختلفة الأسباب، كنتيجة لهذا المرض يتطور عته
(خبل) dementia

Gastaut - Lennox - Syndrome

► Gastaut syndrome.

Gaucher - Syndrome (I)

Morbus Gaucher, Gaucher -
Schlagenhauser syndrome,
splenomegalia primaria idiopathica.

- (١٩١٨ - ١٨٥٤) Gaucher Philippe Ernst
طبيب جلدية فرنسي.



شحام سفنغولي sphingolipidosis وراثي (وراثية
جسدية متنحية)، يتمثل الخلل الوراثي في هذا المرض
بنقص خميرة غلوكوسيريبروزيداز الليزوسوميالية
(ceramid- β -glucosidase الحمضية) في
أعضاء الجسم المختلفة، هذا يؤدي إلى خلل في تفكك
الشحوم السكرية glycolipide خاصة من كريات
الدم الحمراء، وكذلك من الـ ganglioside في
الخلايا العصبية، مما يؤدي إلى تجمع وتوضع الشحم
المخاني السكري glucocerebrosidosis
(glucosylsphingosin ، glucosylceramid)
بالدرجة الأولى في خلايا الجهاز البطني الشبكي في
الكبد والطحال ونقي العظم : كبر حجم البطن،
ضخامة طحالية كبيرة، غالباً ضخامة كبدية وضخامة
عقد لمفاوية، بقع صفراء عاتمة على الجلد وعلى
الغشاء المخاطي لتجويف الفم، تشكلات صلبة
induratio سمراء على الملتحمة، في حالات نادرة

الحمراء : يصادف هذا المرض عادة عند الأطفال
المولودين قبل الأوان، وتظهر أعراضه في الأيام
الأولى بعد الولادة على شكل يرقان واضح، وضخامة
كبدية، أما علاقة عوامل الدم فيما بينها فطبيعية، في
الدم - تشكل حبيبات داخل الكريات الحمراء، نقص
كريات حمر شبكية reticulocytopenia بدئي، فقر
دم anaemia ، نوبة crisis كريات حمر شبكية،
كثرة الكريات الحمر الصغيرة
microsphaerocytosis ، زيادة الحمضات
eosinophilia ، كثرة الكريات أحادية النواة
monocytosis ، في نقي العظم - تثبيط نمو
الكريات الحمر، كثرة الحمضات eosinophilia ،
زيادة الخلايا الملتزمة الكبيرة macrophage ؛ ارتفاع
بيليروبين الدم على حساب البيليروبين غير المباشر
hyperbilirubinaemia ، زيادة احتواء الدم على
الحديد والأزوت المتبقي، بيلة بيليروبينية
bilirubinuria .

Gastaut - Syndrome

Epilepsia posthemiplegica Gowers,
syndromus HHE (H - hemiconvulsio, H
- hemiplegia, E - epilepsia), Lennox
syndrome, epilepsia Lennox, Gastaut -
Lennox syndrome.

Gastaut Henri (ولد ١٩١٥) - طبيب عصبية
فرنسي.

مجموعة علامات عصبية (أحد أشكال الصرع المعند
بشدة على العلاج)، عند الأطفال بين عمر السنتين
والست سنوات، والتميزة بأشكال مختلفة وعديدة من
الهجمات، والعائدة لاضطرابات دماغية عضوية، إما
خلقية أو تطراً أثناء عملية الولادة أو مكتسبة بعد
الولادة : نوبات تشنج أحادية الجانب، شلل نصفي
hemiplegia ، نوبات تشنج مع فقدان وعي، نسمة
شرسوفية aura epigastralis ، بلعومية
pharyngealis ، وبطنية aura abdominalis ،
شعور بالرعب، حركات مص. من أهم أسباب هذا
المرض الرضوض الدماغية، التهاب النخاع السنجابي
(شلل الأطفال) poliomyelitis ، ووذمات الدماغ

: نقل الدم، معالجة دوائية، استئصال الطحال عند مرضى النمط الكهلي يؤدي إلى نتائج جيدة، زرع كلية ونقي عظم، التعويض عن طريق إعطاء الغلوكوسيريبروزيداز المرتبطة بالمانوز (خلاصة المشيمة أو المحضرة جينياً ، ceredase). (الشكل ١٨٧).

Gaucher - Syndrome (II)

Pseudotuberculosis aspergillarlis, morbus Gaucher.

التسمية القديمة للأعراض السريرية لداء الرشاشيات aspergilosis الرئوي.

Gualdi - Syndrome

► Klein - Waardenburg syndrome.

Gaustad - Syndrome

Hepatargia transitoria.

Gaustad Victor (ولد ١٩٠٧) - طبيب نرويجي.

مجموعة العلامات المرضية المميزة للقصور الكبدى insufficiencia hepatica الدوري عند الكحوليين : العلامات السريرية والمخبرية المميزة لتشمع الكبد، ارتفاع الضغط في وريد الباب، ضخامة قلبية، اضطرابات وعية عكوسة، العلامات المميزة لتغير الشخصية عند الكحوليين، اضطرابات الحركة.

Gauthier - Syndrome

► Kallmann syndrome.

Gee - Herter - Heubner - Syndrome

► Heubner - Herter syndrome.

Gee - Heubner - Herter - morbus

► Heubner - Herter syndrome.

Gélineau - Syndrome

Morbus Gélineau, narcolepsia genuina, hypnolepsia, hypersomnia.

اضطرابات عملية تنظيم النوم المركزية الوراثية (بالدرجة الأولى وراثية جسدية سائدة مع androtropismus) ونادراً الخارجية المنشأ : لعدة مرات في اليوم تحصل نوبات من عدم القدرة على مقاومة الرغبة في النوم ولمدة بضع دقائق؛ غالباً الغياب التلقائي للتوتر العضلي حتى درجة غياب الوعي (اضطراب نفساني يتميز بشبه الغيبوبة وبالتيبس العضلي cataplexia) ؛ في أغلب الحالات يشكو هؤلاء المرضى قبل النوم وبعد

يرقان، قصر القامة، في الدم - فقر دم ناقص الصباغ anaemia hypochromica ، نقص الكريات البيض leukocytopenia ، نقص الصفيحات thrombocytopenia ، غالباً نحيزة نزفية diathesis haemorrhagica ، تخلخل عظام osteoporosis ، في حالات كثيرة كسور عظام نكثائية، فرط كالسيوم الدم hypercalcaemia ، طفالة infantilismus ، في البزلة punctate المأخوذة من الطحال توجد خلايا غوشي مع السيريبروزيد-كيرازين. يمكن تمييز ثلاثة أشكال مختلفة لهذا المرض : I - الصباني juvenilis دون أعراض دماغية، تظهر أعراضه الأولى خلال مرحلة الطفولة على شكل أعراض مفصلية، ضخامة كبدية طحالية، تظاهرات هضمية (بطنية)، فقر دم، نقص الكريات البيض والصفيحات، فترة البقاء على قيد الحياة لا تتغير بشكل ملحوظ، ويصادف عند الشعوب السامية؛ II - طفولي infantilis مع أعراض دماغية، حيث يشكو هؤلاء المرضى من حالات تشنجية، كزاز opisthotonus عضلات الظهر (نقوس خلفي)، تكرر (انطباق الفكين بتقلص العضلة الماضغة) trismus ، حول strabismus، سعال شبيه بالسعال الديكي، ضخامة كبدية طحالية، اعتلال قلبي وكلوي، تشوهات هيكلية، كسور نكثائية، pancytopenia ، يصادف هذا النوع عند مختلف الأعراق، وتحصل الوفاة فيه خلال العام الأول من الحياة؛ III - صباني وبالغ مع أعراض دماغية، ضخامة كبدية طحالية شديدة، فرط تصبغ الجلد والصلبية، سوء التغذية، تغيرات عظمية مع ميل للكسور النكثائية، نوبات شبه صرعية، ataxia ، عته dementia . يصادف تقريباً فقط عند الشعوب السامية، بالإضافة إلى الوراثة الجسدية المتحثة يفترض وجود وراثية سائدة. من أكثر أمراض التخزين الليزوسومالي شيوعاً، حيث تم تأكيد تشخيص المئات من الحالات؛ النمط الأول من هذا المرض يلاحظ بكثرة عند اليهود الأشكينازي (1 : 2.500). العلاج

البالغين - تكثر الخلايا العرطلة megalocytosis في الدم مع تكثر سليفات الحمر في نقي العظم ، glossitis ، التهاب اللسان ، megaloblastosis ، فرط توتر عضلي خارج هرمي مع رعشة tremor ، غالباً شحوب الجلد، سوء تغذية مع وذمات خفيفة، فقد الشهوة للطعام anorexia ، صعوبة البلع ، dysphagia ، ضخامة كبدية hepatomegalia ، في الدم - فقر دم كبير الخلايا ناقص الصباغ anaemia macrocytaria hypochromica أو سوي الصباغ anaemia macrocytaria normochromica ، لا يلاحظ كثرة سليفات الحمر megaloblastosis في الدم المحيطي، تكثر بسيط للخلايا العرطلة megalocytosis ، غالباً نقص الصفائح thrombocytopenia ، إضافة إلى نقص الخلايا الحمر الشبكية reticulocytus ، في نقي العظم - كثرة سليفات الحمر megaloblastosis أو بقاءها طبيعية، شذوذ العناصر النخوية myeloideus والنوى، كثرة الخلايا النسيجية histiocytosis ، من الأعراض الرئيسية حصول انحلال دم haemolysis بشكل دوري. يبدأ هذا المرض غالباً في العام الثاني والثالث من العمر؛ الإنذار جيد، حيث يلاحظ شفاء تام باستخدام حمض الفوليك والفيتامين B12 . ينتشر هذا المرض في جزر سردينيا وبشكل أقل في وسط أوروبا.

Gerhardt - Syndrome

Paralysis Gerhardt.

► Pirogov syndrome.

Gerhardt Carl Adolph Christian Jacob (١٨٣٣)

(١٩٠٢) - طبيب ألماني.

التآذر المعبر عن شلل الحبال الصوتية ligamentum vocale الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة أو مرتبطة بالكروموزوم X) أو من أسباب أخرى. هذا المرض ناتج عن خلل في عمل mm. crico-arytaenoidei post. et lat. خلل paresis العصب الحنجري السفلي الراجع n. laryngeus inferior recurrens . من أهم

الاستيقاظ من رؤية مزدوجة، عند أغلب المرضى أيضاً سمنة adipositas ، فرط الكريات الحمر polycythaemia ، ميل إلى انخفاض سكر الدم hypoglycaemia ، خلل في عملية إفراز اللعاب، ضخامة الأطراف acromegalia وقصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus .

Genée - Widemann - Syndrome

Miller syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : علامات وجه مميزة (نقص تنسج الأسنان، شتر ectropium الجفن السفلي، microgenia ، شرم الحنك، شكل أذنين مميز)، لاتنسج إلى نقص تنسج الإصبع الخامسة في الأطراف الأربعة، وأحياناً نقص تنسج عظم الزند ulna ، تشوهات أعضاء أخرى مختلفة، وخاصة الهيكل العظمي، صعوبة سمع. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه ما يزيد عن ٣٥ حالة في المراجع العالمية.

Genito-anorectalis - Syndrome

► Huguier - Jersild syndrome.

Genito-Palato-Cardiac - Syndrome

► Gardner - Silengo - Wachtel syndrome.

Genito-Patella - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : نقص تنسج الرضفة patella- hypoplasia مع scrotumhypoplasia ، cranio-facial-dysmorphism ، تقلصات انثنائية في مفاصل القدمين والركبتين والوركين، نقص تنسج الرئتين، كليتين كيسيتين، brachydactylia ، خلل شديد في عمليتي التطور والنمو، تراجع فترة البقيا.

Gerbasi - Syndrome

Anaemia Gerbasi, anaemia pseudo-Biermer.

Gerbasi Micheele (ولد ١٩٠٠) - طبيب أطفال

إيطالي.

فقر الدم الخبيث الكاذب عند حديثي الولادة : الثلاثي المرضي المميز لفقر الدم بعوز الفيتامين B12 عند

أعراض هذا المرض خطورة الاختناق asphyxia ،
بحة الصوت، زلة تنفسية جهدية.

Gerlier - Syndrome

(باليابانية) morbus Gerlier, kusbisagar ,
vertigo paralytica endemica.

Gerlier E.Felix (١٨٤٠ - ١٩١٤) - طبيب

سويسري.

الشكل قليل الأعراض للالتهاب الدماغى النخاعي
encephalomyelitis : دوار مفاجيء، اضطراب
المشي، ميل إلى السقوط، خزل paresis الأطراف
السفلية المتقطع، ازدواجية النظر، ألم على مسار
الأعصاب، بعد النوبة يستمر صداع شديد، ألم في
مؤخرة الرأس (ألم قفوي)، عدم القدرة على تثبيت
الرأس، ضعف عضلي عام. يلاحظ هذا المرض غالباً
في اليابان، كما لوحظت بعض الحالات الإفرادية في
سويسرا وفرنسا.

Ceroid storage - Disease (E)

► Landing - Oppenheimer syndrome.

Gerstmann - Syndrome

Syndromus gyri angularis, Fingeragnosie
(G), Gerstmann - Badal syndrome.

Gerstmann Joseph (ولد ١٨٨٧) - طبيب عصبي

نمساوي.

الأعراض الناتجة عن إصابة التلفيفة gyrus الزاوية
لفص الجداري للمخ lobus parietalis cerebri :
alexia ، alexia optici ، agraphia ،
acalcuria ، خلل التأقلم والتعرف على المحيط وعلى
الجسم نفسه.

Gerstmann - Badal - Syndrome

► Gerstmann syndrome.

Gerstmann - Strüssler - Scheinker - Syndrome

► Creutzfeldt - Jakob syndrome.

Ghadimi - Partington - Hunter - Syndrome

Histidinaemia, syndromus
histidinaemiae-histidinuria.

Ghadimi Hossein (ولد ١٩٢٢) - طبيب أطفال

أمريكي، Partington Michael W. (ولد ١٩٢٦) -

طبيب أطفال كندي، Hunter Andrew Tate (ولد
١٩٢٧) - طبيب كندي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسمية متنحية) :
قصر القامة، تأخر في تطور القدرة على الكلام، فيما
تبقى يكون النمو طبيعياً، عدم استقرار عاطفي، جميع
المرضى المسجلين في الأوقات المتأخرة ذوو عيون
زرقاء وشعر فاتح، فسي الدم -
hyperhistininaemia حيث يتجاوز الهيستيدين
الحد الطبيعي بعدة مرات، مستوى الفينيل آلانين
طبيعي، في البول - hyperhistinuria ، طرح
نواتج استقلاب الهيستيدين بكميات عالية.

Giaccai - Syndrome

Acrotrophoneurosis, acroosteolysis
progressiva, acroosteolysis familiaris,
trophopathy pedis myelodysplastica,
acroosteolysis neurogenes.

Giaccai L. - طبيب أشعة أمريكي.

أحد أشكال الوراثة النادرة لتحلل عظام الأطراف
acroosteolysis (وراثية جسمية متنحية) : يبدأ
المرض في مرحلة الطفولة أو الشباب، على شكل
تقرحات غير مؤلمة في منطقة أخمص القدمين، بعد
بعض الوقت ترتفع درجة الحرارة، وكنتيجة للإصابة
القرحية تفرز شظية sequestrum جلدية متكرزة مما
يؤدي إلى التام القرحة، بعد عدة أسابيع أو أشهر
تتكرر نفس الأعراض، مما يؤدي بالنتيجة إلى تشوه
القدم؛ يسبق التقرح عادة خلل الحس في منطقة
أخصص القدمين، كما تزول منعكسات القدم؛ شعاعياً
- acroosteolysis ، يصيب بالدرجة الأولى أطراف
السلاميات وعظام مشط القدم، في أغلب الحالات
تسمك جلد الساقين في الجهة المصابة نتيجة فرط
التتسج hypertrophia ، وتخلخل طبقة النسيج
الضام تحت الجلد؛ andropismus .

Giacomini - Syndrome

► Paine syndrome.

Giano - Syndrome

► Janus syndrome.

Gianotti - Crosti - Syndrome

Acrodermatitis papulosa infantium,
acrodermatitis lichenoides infantilis.

اصطناع عناصر الدم haemopoiesis ؛ يلاحظ غالباً - dementia ، microspheria ، iridocyclitis ، cataracta ، strabismus ، اضطرابات حركية نفسية psychomotorius . التطور العام الفيزيائي مقبول، أما الإنذار فجيد نسبياً. يتمثل الخلل الوراثي في هذا التناذر بنقص خميرة diaphorase التي تدخل ضمن مجموعة الأنزيمات المرممة للكريات الحمراء.

Giedion - Langer - Syndrome

► Tricho-Rhino-Phalangia syndrome typ II.

Gierke - Syndrome

Morbus Gierke, glycogenosis 1, morbus van Creveld – Gierke, glycogenosis, hepato-nephromegalia glycogenica.

- (١٨٧٧) Gierke Edgar Otto Conrad von
- (١٩٤٥) - عالم أمراض ألماني.

أحد أشكال داء الجليكوجين (مرض اختزان الجليكوجين) (glycogenosis الوراثي) وراثية جسدية متتحية (: قصر القامة، infantilismus hepaticus ، ضخامة البطن (بسبب الزيادة الكبيرة في حجم الكبد)، الطحال غير مجسوس، نوبات شره bulimia ، نقص سكر الدم hypoglycaemia ووهط collapsus ، سكر الدم على الريق ٥٠ - ٤٠ غ % وأقل من ذلك، ketonaemia ، زيادة كبيرة في الحساسية تجاه الانسولين، انعدام الحساسية للأدرينالين، سمنة adipositas مع توضع الشحوم بالدرجة الأولى في الوجه، زيادة القابلية للعدوى الجرثومية؛ ترقق عظام osteoporosis ، زيادة كبيرة في احتواء الكريات البيض على الغليكوجين glycogenum (النشا الحيواني) ، hypercholesterinaemia ، غالباً - nephromegalia ، cardiomegalia . ينشأ هذا المرض عن نقص أنزيمي وراثي - نقص أنزيم glucose-6-phosphatase (بالدرجة الأولى في الكبد وأقل من ذلك في الكليتين والأمعاء) . (الشكل ١٨٩) .

- Gianotti F. ، (ولد ١٨٩٦) Crosti Ngostino
طبياً جلدية إيطاليان.

داء البطان الشبكي الجرثومي reticuloendotheliosis infectiosa (من منشأ فيروسي) عند الأطفال : طفح جلدي حطاطي ناعم على الأطراف، الوجنتين والفخذين، ضخامة العقد اللمفاوية الإبطية nodus lymphaticus axillaris والإربية nodus lymphaticus inguinalis ، يستمر الطفح الجلدي من ٢ إلى ٣ أسابيع، يلاحظ بعدها توسف الجلد desquamatio في مكان الطفح. (الشكل ١٨٨) .



Gibson - Syndrome

Methaemoglobinaemia hereditaria, methaemoglobinaemia idiopathica, haemoglobinaemia idiopathica congenitalis.

- (ولد ١٩١٨) Gibson Quentin Howieson

فيزيولوجي وكيميائي أمريكي

الدم الميتهموغلوبيني methaemoglobinaemia الوراثي (وراثية جسدية متتحية) : زرقة cyanosis مائلة إلى اللون الرمادي العاتم، تظهر مع ولادة الطفل أو خلال الأشهر الأولى بعد الولادة، أحياناً يلاحظ تسرع قلب tachycardia مع تغيرات على مخطط القلب الكهربائي (انخفاض وصلة ST و T سلبية) ، نفخات انقباضية وظيفية؛ في الدم - erythrocytosis يصل حدود ٥ - ٧ ملايين في المم المكعب، ارتفاع كمية الهيموغلوبين (أكبر من ١٥ - ١٩ غ / ١٠٠ مل) ، reticulocytosis و leucocytosis بدرجات خفيفة، لا يلاحظ وجود انحلال haemolysis ، في نقي العظم - زيادة

يزيد عمرهم عن الـ ٤٠ عاماً؛ غالباً وفي مركز التوسع تشكلات نقطية نابضة؛ يلاحظ عند الإصابة بأمراض كبدية، يسجل غالباً ارتفاع في تركيز التيرامين . tiramine

Gilbert - Lereboullet - Syndrome
Morbus Gilbert, cholaemia Gilbert, cholaemia familiaris simplex, icterus Meulengracht, icterus nonhaemolyticus familiaris, dysfunctio hepatis constitutionalis, Meulengracht syndrome.

- (١٩٢٧ - ١٨٥٨) Gilbert Nicolas Augustin
طبيب داخلية فرنسي، (١٨٧٤ - ١٩٤٤) - طبيب أطفال فرنسي.

ارتفاع تركيز البيليروبين البنيوي العائلي الوراثي hyperbilirubinaemia (وراثية جسدية سائدة). أسباب هذا المرض عائدة إلى الخلل الوراثي المتمثل بنقص -5'diphosphatglucuronyl- bilirubin- transferase في الكبد مما يؤدي إلى إعاقه ارتباط البيليروبين مع حمض الجلوكورونون glucuronasid الضروري لطرح البيليروبين مع الصفراء؛ مما يؤدي في النتيجة إلى ارتفاع تركيز البيليروبين غير المباشر في الدم. تظهر أعراض البرقان الأولى خلال مرحلة الطفولة وخاصة خلال العام الثاني من العمر على شكل شحوب واصفرار لون الجلد، خاصة الوجه واليدين والقدمين، الصلبة sclera ذات لون طبيعي، غالباً بقع وعائية أو صباغية، بقع صفراء على الأجناف xanthelasma palpebrarum إضافة إلى تخضب الجلد حول العيون، نتيجة المهيجات الضوئية، الحرارية، الكيميائية والميكانيكية يتصبغ الجلد بشدة، ميل إلى بطء ضربات القلب bradycardia، انخفاض الحرارة hypothermia، وشقيقة migraine ؛ غالباً - dyspepsia، albuminuria orthostaticus، obstipatio، intermittens، glucosuria alimentaria، زيادة تركيز البيليروبين غير المباشر حتى درجة ظهور علامات الانحلال، جميع الاختبارات الكبدية طبيعية؛ خزعة الكبد - نسيج كبد طبيعي. وصف



Gilbert - Syndrome

Gynaecomastia choriogenica.

(ولد Gilbert Judson Bennett Schenectady)

(١٨٩٨) - طبيب بولية أمريكي.

العلامات المرضية لأحد أشكال أورام الخصية testis الظهارية المشيمية (غالباً chorionepithelioma) : التثدي + عند الذكور gynaecomastia، انتقالات كثيرة إلى الأعضاء الداخلية (خاصة الرئتين)، في الدم - جريبين folliculin، ارتفاع تركيز الهرمونات المنبهة للغدد hormonum gonadotropicum .

Gilbert - Behcet - Syndrome

► Behcet - syndrome.

[Gilbert] Dreyfus Syndrome

Androgynoidismus familiaris, Reifenstein syndrome, eunchoidismus.

(ولد ١٩٠٢) - طبيب غدد فرنسي.

الخنوثة الكاذبة الوراثية عند الأطفال pseudohermaphroditismus (وراثية جسدية سائدة أو متحثة مرتبطة بـ X كروموزوم) : شكل رجولي، hypospadias، gynaecomastia، ندرة الشعر تحت الإبطين، انعدام شعر اللحية، الخصيتان قريبتان من الطبيعي، الحيوانات المنوية طبيعية.

Gilbert - Hanot - Syndrome

Etoiles vascularis (F).

(١٩٢٧ - ١٨٥٨) Gilbert Nicolas Augustin

(١٨٩٦ - ١٨٤٤) Hanot Victor Charles،

طبيبا داخلية فرنسيان.

مجموعة العلامات المرضية المميزة لإصابة الأوعية الدموية المحيطية : توسع نجمي الشكل لأوعية الوجه الدموية على الجبين، الأنف والخدين)، وليس نادراً أيضاً على الوجه الخلفي لليدين عند المرضى الذين

إضافة إلى زلة تنفسية أثناء النوم. incidence : : 1 : 10.000 عند الذكور و 1 : 1.000 عند الإناث بالدرجة الأولى بين اليهود.العلاج : haloperidol ، delta-9- و fluphenatin ، primazid ، dehydrocannabinol .

901 . Gillespie - Syndrome

► Meyer-Schwickerath - Weyers syndrome.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية : لا قزحية aniridia (الحدقتين تبدوان وكأنهما متوسعتان بشكل دائم) ، ataxia و debility .

902 . de Gimard - Syndrome

Purpura gangraenosa, purpura necrotica Sheldon, syndromus Martin de Gimard.

de Gimard Martin (١٨٥٨ - ؟) - طبيب فرنسي.

أحد أشكال الفرورية النزفية purpura haemorrhagica : يترافق هذا المرض بارتفاع حاد في درجة الحرارة مع فرورية منتشرة تتكون في غضون ٢٤ - ٤٨ ساعة، تتوضع هذه الفرورية على الأطراف السفلية، الوجه والجزع، في المراحل المتأخرة تتكون عقد بحجم حبة الخردق وحوصلات ذات محتوى بني دمى وقشور crusta ثانوية.

Gitelman - Syndrome

► Bartter syndrome.

Gjessing - Syndrome

Tyrosinaemia, tyrosinosis.

Gjessing Leiv Rolvsson (ولد ١٩١٨) - طبيب

نرويجي.

الخلل الوراثي في استقلاب الحمض الأميني تيروزين tyrosin (وراثية جسدية متنحية) : تغطي على الصورة السريرية لهذا المرض أعراض التشمع الكبدي. تتميز المرحلة I بتشكل بؤر نخر (تتركز) في النسيج الكبدي، والتي تتحول في المرحلة II إلى تليف عقدي مع قصور كبدي مزمن، في المرحلة III يضاف إلى ما سبق من تغيرات مرضية علامات الإصابة الكلوية الانبوبية والكساح rachitis بنقص الفوسفات hypophosphataemia وغير المتأثر بالفيتامين D ، الغذاء ناقص الثيروزين يعيد تطور

من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٤٢٠ حالة. العلاج : حمية غذائية، الإقلال من الجهد، العلاج الضوئي (الضوء الأزرق) ، phenobarbiturate)

Gilchrist - Syndrome

Blastomycosis americana, morbus

Gilchrist.

Gilchrist Thomas Caspar (١٨٦٢ - ١٩٢٧) -

طبيب جلدية أمريكي.

الاسم الآخر للفطار الجرثومي (الفطار البرعمي) blastomycosis الجلدي، الرئوي، العظمي أو فطار العقد للمفاوية : أماكن دخول العدوى، هي الجلد والطرق التنفسية. في الشكل الجلدي تتكون مجموعات من التقيحات والحببومات، أما الأشكال المنتشرة فتبدأ عادة بالتهاب قصبات؛ التغيرات الشعاعية الناتجة عن الإصابة تذكر بالتدرن الرئوي؛ تكون الإصابة عادة أحادية الجانب. يصيب هذا المرض الرجال غالباً.

Gilford - Syndrome

► Hutchinson - Gilford syndrome.

Gilles - de-la-Tourette - Syndrome

► de-la-Tourette syndrome.

مجموعة تظاهرات عصبية يشير انتشارها العائلي إلى وجود وراثية صبغية جسدية سائدة (autosomal dominant) ، أما أساس الخلل الوراثي فعائد إلى خلل في الانزيم dopamine-D4 أو dopamine- D2 وكذلك خلل استقلاب السيروتونين؛ يعتقد بوجود دور لـ nucleus caudatus في العملية الباثولوجية التي تميز هذا المرض. تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في الفترة بين الأعوام الثاني والخامس عشر من العمر على شكل عرات وتقلصات وجه لاإرادية، في ٥٠% من الحالات تنتقل هذه التقلصات اللاإرادية لتشمل أعضاء أخرى من الجسم، في ٥٠% من الحالات بذاءة الكلام coprolalia كعرض وحيد يتراجع مع تقدم العمر، في ٢٠% من الحالات ترديد الألفاظ echolalia ، عدوانية وعدوانية ذاتية، هذه الأعراض تتوقف خلال النوم، وتزداد عند الخوف والشدة، خلال مرحلة الرضاعة، لوحظت حالات من الموت المفاجيء عند هؤلاء المرضى

وبلغوم، ورتئين فطري مع ذات رئة)؛ طفح دوري يذكر بالحصبة morbilli أو الشرى urticaria ، اضطرابات هضمية dyspepsia ناكسة مع إقياء، hepatomegalia ؛ في الدم - monocytosis lymphocytopenia متقاومة، vicarius ، انحراف الصيغة نحو اليسار مع احتواء الخلايا المحببة granulocytus على حبيبات granulocitas سمية، ثم panmyelopathia ، hypogammaglobulinaemia ؛ لا تلاحظ نحيزة نزفية diathesis haemorrhagica . الإنذار سيء، غالباً الموت قبل بلوغ الشهر السادس من العمر .

Glanzmann - Saland - Syndrome

تتأخر اليوم الخمسين.

Glanzman Eduard (١٨٨٧ - ١٩٥٩) - طبيب

أطفال سويسري، Saland S. - طبيب سويسري.

الظاهرة المتأخرة للتطور الخبيث للدفتيريا: في اليوم ٣٥ - ٥٠ من المرض يظهر وهط مع ضعف عام وإقياء، شحوب وجه شديد جداً، حرارة حتى ٣٨ درجة؛ أحياناً احتقان طرق تنفسية علوية، علامات الإصابة القلبية (اضطراب نظم، رتم غالوب، خوارج انقباض، زرقة، زلة تنفسية)، علامات القصور الوعائي (نبض سريع ضعيف الامتلاء، هبوط الضغط الشرياني)، غالباً اضطراب وعدم هدوء وشعور بالرعب، في حالات كثيرة albuminuria ؛ أحياناً شلل متأخر. الإنذار جدي، غالباً توقف قلب، شلل الحجاب الحاجز والعضلات التنفسية.

Glanzmann - Schöholzer - Syndrome

► Rabe - Salomon syndrome.

Glaser - Syndrome

Neuralgia facialis atypica.

ألم العصب الوجهي غير النوعي : ألم أحادي الجانب في الوجه مع العلامات النوبية لتتهيج الجملة العصبية الودية زكام، سيلان دموع ولعاب) .

Glénard - Syndrome

Morbus Glénard, enteroptosis, splanchnoptosh.

وتقاوم المرض. من المحتمل أن يكون أساس هذا المرض قائم على نقص خميرة p-hydroxyfenilpirovatoxydase .

Glandular fever - Syndrome (E).

► Pfeiffer syndrome.

Glanzmann - Syndrome

thrombasthenia Glanzman, Thrombasthenia hereditaria, Glanzman - naegeli syndrome, Thrombasthenia Glanzman - naegeli.

Glanzman Eduard (١٨٨٧ - ١٩٥٩) - طبيب

أطفال سويسري.

الضعف الوراثي في جهاز الصفائح مع ظواهر النحيزة النزفية diathesis haemorrhagica (وراثية جسدية متنحية ، ونادراً سائدة) : نزوف في الجلد والأغشية المخاطية haemorrhagia ، نزوف من الأنف، اللثة، والنزف الشديد بعد الجروح، الطحال غير متضخم، عدد الصفائح طبيعي، لكنها ذات حجوم مختلفة، حيث يلاحظ وجود أشكال صغيرة وأخرى كبيرة، كثرة المستعدات basophilia ، زمن النزف وزمن التخثر طبيعياً، زيادة زمن تقلص (انكماش) الخثرة الدموية، انخفاض مرونة الخثرة. يتمثل الخلل الوراثي بنقص غليسيرالدهيد-٣-فوسفات ديهيدروكيناز وبيروفات كيناز في الصفائح.

Glanzman - naegeli - Syndrome

► Glanzmann syndrome.

Glanzmann - Riniker - Syndrome

Lymphocytophthisis essentialis, alymphocytosis, hypogammaglobulinaemia congenitalis, aplasia thymica hereditaria, dysplasia thymica.

Glanzman Eduard (١٨٨٧ - ١٩٥٩) - طبيب

أطفال سويسري، Riniker Paul - طبيب علم أمراض

سويسري.

Lymphocytophthisis الوراثي المتقاوم عند الأطفال الرضع (وراثية جسدية متنحية) : سوء تغذية dystrophia ، ترفع حروري ناكس، إصابات فطرية mycosis منتشرة وتجرثم (تعفن) sepsis (التهاب فم فطري stomatomycosis ، التهاب حنجرة،

methionin و ليس glyzin . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٢٣ حالة في المراجع العالمية. العلاج : يمكن تراجع hyperglyzinemia بإعطاء carnitin و azetylsalizylacid ، أما الحماض الكيتوني فيمكن السيطرة عليه بحمية غذائية فقيرة بالبروتينات وغنية بالحموض الأمينية غير الضارة (glutamine) .

Godfried - Prick - Carol - Prakken - Syndrome

Golfried E. G., Prick J. J.G. - طبيبا داخلية

هولنديان، Casrol Willem Lambertus Leonard

(١٨٧٩ - ١٩٤٥)، Prakken Jan Roeloff (ولد

١٨٩٧) - طبيبا جلدية هولنديان .

التلازم الوراثي للورم الليفي العصبي atrophodermia مع neurofibromatosis vermiculata ومع تشوهات القلب الخلقية (وراثية جسدية متتحة) : neurofibromatosis ، atrophodermia vermiculata ، ملامح وجه منغولية، تشوهات قلب خلقية (حصار أذيني بطيني، تضيق عنق الشريان الأبهر، ضخامة البطين الأيسر والقلب إضافة إلى تشوهات أخرى)، الأعراض الباكرة : ببطء قلب شديد في مرحلة الطفولة، ضعف العقل oligophrenia ، في حالات نادرة - حذب جنفي kyphoscoliosis ، تشوهات الدماغ وأورام المبايض ovarium .

Godtfredsen - Syndrome

Syndromus pterosphenoidalis, trias

Jacod, Jacod syndrome.

Godtfredsen Erick - عالم أمراض دانمركي.

أعراض الغياب الكامل أو الجزئي أحادي الجانب لوظيفة الأعصاب الدماغية I ، II ، III ، IV ، V و VI : يلاحظ في حالات النمو الارتشاحي لأورام البلعوم الأنفي epipharynx في قاعدة الدماغ والأنسجة القريبة وفي حالة انضغاط العصب تحت اللسان nervus hypoglossus (العصب XII) بواسطة العقد للمفاوية المتضخمة خلف البلعوم retropharyngealis . شلل العصب المحرك للعين

Glenard Franz (١٨٤٨ - ١٩٢٠) - طبيب فرنسي . هبوط الأحشاء splanchnoptosis نتيجة ضعف الجهاز الضام : شعور بالتقل في الجسم، ألم ظهر، سرعة التعب، دوار، تسرع قلب، غثيان nausea ، وأحيانا إقياء، إمساك obstipatio ؛ صداع، نعاس somnolence بالتزامن مع أرق insomnia ؛ تهيج، فصل diastasis العضلة المستقيمة البطنية، بوضعية الاستلقاء تزول جميع هذه الأعراض، gynaecotropismus .

Globus - Syndrome

شعور مزعج وشديد بالضيق ويوجد جسم أجنبي في منطقة الرقبة، غالبا نفسى المنشأ ، لكن من الممكن أن يكون ناتجا أيضا عن التهاب، أو ورم أو نتيجة إصابات رضية في منطقة الحلق والبلعوم.

Gloomy - Face - Syndrome

▶ MMM syndrome.

Gloor - Fieschi - Syndrome

▶ Fieschi syndrome.

Glossoptosis-apnea - Syndrome

▶ Paul - Robin syndrome.

Glykokoll - Syndrome

Hyperglyzinemia.

خلل إنزيمي وراثي (وراثية صغية جسدية متتحة) يتمثل بفرط غليتينسين الدم hyperglyzinemia والناتج عن خلل في التفكك الميتوكوندريالي للغليتينسين: تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة المبكرة بأشكال مختلفة؛ lethargia ، تشنجات، تقلصات، microcephalus ، الموت خلال الأعوام الأولى بعد الولادة؛ من الممكن أن يتجاوز بعض المرضى وفي النمطين المختلفين من هذا المرض مرحلة الخمس سنوات من العمر، عندها يشكو هؤلاء المرضى من oligophrenia ، في الأشكال المرافقة بالحماض الكيتوني تكون الشكوى عادة من إقياءات وثبات، نقص الكريات البيض والصفائح مع ميل للإصابات الإنتانية؛ تسوء حالة هؤلاء المرضى عند إعطاء الحموض الأمينية التالية valin ، threonin ، isoleuzin ، leuzin و

أعراض نفسية : مرضى هذا التناذر لديهم وهم واعتقاد راسخ بأنهم مصابون بمرض، ودون أي سبب أو دافع يقومون بإجراء عمليات جراحية لأنفسهم، أو يلحون على الأطباء بإجراء هذه العمليات. يصادف هذا التناذر عند مرضى الفصام schizophrenia .

Golabi - Rosen - Syndrome

► Simpson - Golabi - Behmel syndrome.

Goldberg - Syndrome

Goldberg Morton Falk (ولد ١٩٣٧) - طبيب عيون وعالم وراثة أمريكي

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسمية متنحية) : نمو قزمي، علامات الحثل الغضروفي الشحمي lipochondrodystrophia (gargoylismus) ، تأخر النمو العقلي، تعتم قرنية العين cornea ، البقعة الصفراء في قعر العين ذات لون أحمر كرزي، نقص B-galactozidase في الجلد، سوء تعظم dysostosis ، وفقدان تدريجي للسمع.

Goldberg - Maxwell - Syndrome

Feminisatio testicularis, hairless women syndrome (E), Goldberg - Morris syndrome, Morris syndrome.

Goldberg Minni B. - طبيب غدد أمريكي، Maxwell Alice Freeland (ولد ١٨٩٠) - طبيب نسائية وتوليد أمريكي.

خنوثة ذكورية وراثية كاذبة pseudohermaphroditismus (احتمال كبير لوراثة متنحية مرتبطة ب X - كروموزوم)، في هذا المرض تحصل عدم استجابة الأعضاء لتأثير الهرمونات الذكورية المفردة بشكل طبيعي والناجئة عن خلل في مستقبلات الأندروجين والمتعلقة بربط ونقل testosterone و / أو dihydrotestosterone إلى خلايا الأعضاء، وهذا يؤدي إلى غياب العلامات الذكورية الأولية والثانوية، وكذلك النفسية منها المرتبطة بإفراز حاثات النخامى : الشكل الخارجي نسائي، انعدام شعر العانة والشعر تحت الإبطين، فقدان طمس أولي amenorrhoea primaria ، sterility ، غالباً فتوق إربية hernia inguinalis ،

nervus oculomotorius (العصب III) ازدواجية strabismus convergens ، ptosis ، والنظر) والعصب البكري nervus trochlearis (العصب IV)؛ غياب وظيفة العصب البصري nervus opticus (العصب II) مع كمنة amaurosis ، خلل حس الوجه مع نمل وآلام عصبية؛ شلل العضلات الماضغة، جميع هذه الأعراض أحادية الجانب؛ بالفحص الشعاعي يمكن رؤية تدهم destructio في منطقة الثقب البيضوي foramen ovale والجناح الكبير للعظم الاسفيني.

Goeminne - Syndrome

Dysplasia cervico-dermo-reno-genitalis, syndromus cervico-dermo-reno-genitalis, TKCR syndrome.

Goeminne Luc - طبيب داخلية بلجيكي.

أحد الأشكال الوراثية لسوء النمو dysplasia الذي يصيب أكثر من عضو (احتمال الوراثة السائدة المرتبطة ب X - كروموزوم) : التواء العنق الخلقي torticollis congenita الناتج عن قصر العضلة القصية الترقوية الخشائية musculus sternocleidomastoideus ، plagiocephalia ، sternocleidomastoideus secundaria (عدم تناظر الوجه والجمجمة الثانوي). في مرحلة البلوغ الجنسي تتكون، وبشكل تلقائي مجموعات من الجدرات keloidum (نمو ندبي جامد مرتفع فوق الجلد) على الوجه والظهر، خفاء خصية cryptorchismus أحادي أو ثنائي الجانب، غالباً سوء نمو dysplasia ، أو عدم نمو aplasia الخصيتين، سوء أو عدم نمو الكليتين أحادي الجانب، مرافق بالتهاب حويضة وكلية pyelonephritis خلالي مع ارتفاع توتر شرياني، غالباً استعداد زائد للإصابات الرئوية الانثائية والربو القصبي، androtropismus .

van Gogh - Syndrome

van Gogh Vincent (١٨٥٣ - ١٨٩٠) - مصور (رسام) هولندي عانى من اضطرابات نفسية، وأثناء إحدى النوبات أجرى لنفسه عملية استئصال أذن . مجموعة

Goldenhar - Syndrome

Syndromus oculoauricularis, dysplasia oculoauricularis, Hoffmann - Egg syndrome, syndromus OAV (O - oculus, A - auris, V - vertebra), Goldenhar - Gorlin syndrme.

Goldenhar Maurice (١٩٢٤ - ٢٠٠٢) - طبيب عيون بلجيكي.

مجموعة تشوهات وراثية تشمل خاصة العيون والأذنين (وراثية جسدية متنحية) : أورام كيسية cystoma جلدانية أو شحمية جلدانية epibulbar dermoid حول مقلة العين، microphthalmia ، congenita ، نواسير وتسمكات حول الأذنين، تشوهات شحمة الأذن (dysplasia ، aplasia) ، hypoplasia ، عدم تناظر، transpositio)، غالباً انسداد atresia مجرى السمع الخارجي، سوء نمو hypoplasia وجه أحادي الجانب، صغر الفم macrostomia ، تشوه توضع الأسنان، توضع فتحات العيون غير طبيعي (عكس المنغولي)، تشوه فقرات العمود الفقري، تأخر النمو العقلي. في ١٥ % من الحالات تكون الإصابة ثنائية الجانب، لكن ليس دائماً بنفس الدرجة أو الحدة. (الشكل ١٩٠).



Goldenhar - Gorlin - Syndrme

► Goldenhar syndrome.

Golden - Kanter - Syndrome

تغيرات في توتر وحركية القناة المعدية المعوية في حالات سوء التغذية المزمنة.

Goldflam - morbus

Goldflam, Smuel (١٨٥٢ - ١٩٣٢) - طبيب عصبية بولوني.

احتواء طبيعي ل 17 -ketosteroide و estrogene في البول، ارتفاع نسبة المحرض القندي gonadotropin ؛ الأعضاء التناسلية الخارجية - نسائية مع مهبل قصير، الداخلية - ذكورية مع خصيتين بطنيتين أو مغبنيتين، تحتويان على كمية كبيرة من خلايا leideg وعلى قنوات منوية طفولية؛ الجنس يحدد بالكروموزومات - ذكوري، البنية النفسية - نسائية. وصف من هذا المرض ما يزيد عن ٢٠٠٠ حالة، incidence : 2.000 - 20.000 : 1 . العلاج : الرعاية النفسية، استئصال الخصيتين بعد العقد الثاني من العمر مع التعويض الهرموني المناسب، في حالات النقص النسبي للمستقبلات يؤدي إعطاء جرعات عالية من الأندروجيني في مرحلة الطفولة إلى زيادة نمو القضيب .

Goldberg - Morris - Syndrome

► Goldberg - Maxwell syndrome.

Goldberg - Shprintzen - Syndrome

► Hirschsprung syndrome.

Goldblatt - Syndrome

► Capdepont syndrome.

Goldblatt Harry (ولد ١٨٩١) - طبيب أمريكي.

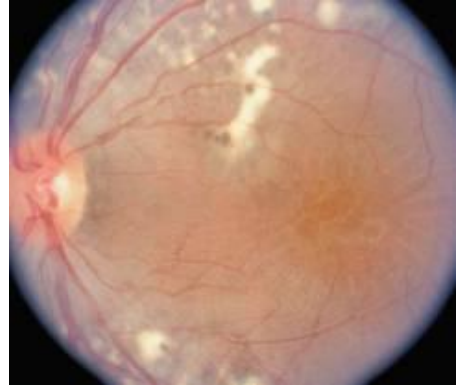
ارتفاع توتر شرياني خبيث مع نقص تروية وعائية كلوية أحادية أو ثنائية الجانب : ارتفاع توتر شرياني؛ بتصوير المجاري البولية الظليل إحدى الكليتين لا تظهر بسبب قلة وعدم كفاية إفراز وتركيز البول.

Golden - Kantor - Syndrome

Golden Ross, Kantor John L. - طبيباً أشعة أمريكيان.

مجموعة علامات مرضية شعاعية عند مرضى الإسهال الشحمي steatorrhea : توسع وتقصص الأمعاء الدقيقة، توسع وزيادة طول الأمعاء الغليظة، امتلاء ضعيف للحويصل الصفراوي vesica fellea ، تشوه وترقق عظام osteoporosis ، سوء dyskinesia ، نقص hypokinesia أو زيادة hyperkinesia حركة الأمعاء مع تقصص، ركود ونفخة، الغشاء المخاطي المعوي أثناء التصوير الشعاعية ذات ثنيات كبيرة وعميقة.

Goldmann - Farve - Syndrome



تنكس الجسم البللوري من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسمية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة على شكل تراجع متفاجم في الرؤية، وتضييق حقول البصر كنتيجة لتكس الشبكية والجسم البللوري (انفصال ووذمة الشبكية، retinopathia pigmentosa ، تغيرات البقعة الصفراء)، عمى ليلي، cataracta (من المضاعفات). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٧ تم تسجيل القليل فقط من الحالات في المراجع العالمية. لا يوجد علاج نوعي. (الشكل ١٩١).

Goldscheider - Morbus

► Koebner syndrome.

Goldstein - Syndrome

Goldstein - Reichmann syndrome.

Goldstein Kurt (١٨٧٨ - ؟) - طبيب عصبية ألماني.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن التهاب أو رض المخيخ cerebellum : خلل واضطراب التوازن أثناء الوقوف والحركة (ترنح، ميل إلى السقوط أثناء الوقوف أو الجلوس، مشي غير متوازن، اضطراب الوقوف والجلوس)، ضعف الحركات المتناوبة أو لا تتابع الحركات adiadochokinesis ، فرط مجال الحركة hypermetria ، الكتابة الكبيرة megalographia ، بطء التلفظ bradylalia (

bradyarthria) ؛ بسبب ضعف وارتخاء العضلات تزداد سعة ومدى حركات المفاصل، ضعف حاسة الشعور بالوزن، intention tremor ، جمدة (البقاء في وضعية واحدة) مخيخية catalepsia، فرط نشاط حركي شبه رقصي choreiformis .

Goldstein - Reichmann - Syndrome

► Goldstein syndrome.

Goldston - Syndrome

► Meckel syndrome.

Goltz - Gorlin - Syndrome

Goltz - Peterson - Ravits syndrome، hypoplasia dermalis focalis، syndromus FDH (F - focalis، D - dermalis، H - hypoplasia) .

Goltz Robert (ولد ١٩٢٣) - طبيب جلدية تشريح مرضي أمريكي، Gorlin Robert James (ولد ١٩٢٣) - طبيب أسنان أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية متعلقة بالأدمتين البرانية ectoderma والمتوسطة mesoderma (وراثية سائدة مرتبطة بـ X - كروموزوم) : وجود أماكن محددة حمراء داكنة مخضبة من الجلد الرقيق مع انكماشات retractio ، سوء dysplasia ، أو نقص hypoplasia تتسج الأطراف، تشعر ناقص التنسج وضعيف النمو، مجموعات من التشكلات الحلمية تظهر بشكل واضح على الشفتين، alopecia ، رأرة strabismus ، حول متقارب nystagmus convergens ، ثلثة الفزحية الخلقية coloboma congenitum iridis ، اختلاف الحدقتين degeneratio ، تنكس شبكية مخضب anisocoria atrophica ، ضمور العصب البصري pigmentosa ، نقص عدد الأصابع nervi optici ، hypodactylia ، polydactylia ، سوء نمو hypoplasia الأصابع الكبيرة، التصاق الأصابع syndactylia ، ectrodactylia ، صغر الرأس microcephalia ، أو قصر الرأس وتسطح الجمجمة brachycephalia ، غالباً أفن debilitas mentalis أو بله imbecillitas ، نمو قزمي، أحياناً أيضاً تشوهات قلبية، فتوق سرعة،

استنشاق مشتقات النفط في نشوء هذا التناذر . وجد عند هؤلاء المرضى أجسام مضادة لخلايا الغشاء القاعدي للكبيبات الكلوية والأوعية الدموية الرئوية. شعاعياً وجد Ferlinz عام ١٩٧٥ عند ٦٢ مريضاً من أصل ١٢٠ مريض ارتشاحات حول السرئين بشكل بقع كثيفة، تعطي مظهراً عكراً لمساحات رئوية واسعة، تزداد بشكل هجمات ثم تتراجع تلقائياً، وتؤدي بالنتيجة إلى تليف رئوي. يصادف عادة حتى عمر الأربعين عاماً، ويتظاهر على شكل سعال، نفث دم الأريعيين haemoptysis ناكس، فيما بعد -cyanosis ، تسرع قلب tachycardia ، زلة تنفسية dyspnoe ، بيلة بروتينية albuminuria ، بيلة دموية haematuria ، بيلة أسطوانية cylindruria؛ نتيجة ذلك يحصل فرط المواد النترولوجينية في الدم hyperazotaemia إضافة إلى اليوريمية uraemia

Gopalan - Syndrome
Burning - feet - syndrome (E), barashek (In), chacaleh (In), melagia nutritionalis.

Gopalan C. - طبيب هندي.

التظاهرات المرضية لمجموعة مختلفة من الأمراض (أمراض الكبد، التهاب برانية الشريان العقدي diabetes) ، سوء التغذية، وخاصة نقص فيتامينات المجموعة B ، الإدمان على الكحول) : شعور بالحرقنة (الحماوة) في القدمين، يظهر خاصة خلال الليل في فراش دافئ، هذا الشعور يتراجع عند تبريد القدمين، إما بإخراجهما من تحت الغطاء أو وضعهما في ماء بارد، توتر عضلات القدمين، وتقرق الرجلين، في حالات نادرة يضاف إلى ما سبق من أعراض : التهاب أعصاب خلف المقلة neuritis ، خلل الإحساس sensibilitas ، رآة nystagmus و اختلاج ataxia .

Gordan - Overstreet - Syndrome
Dysgenesis gonadalis.

hypodontia ، chlorodontia ، سقوط أسنان مبكر، gynaecotpopismus ، oligophrenia . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٣، تم تسجيل ما يزيد عن ٥٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج فقط بالتصحيح الجراحي لبعض التشوهات.

Goltz - Peterson - Ravits - Syndrome

► Goltz - Gorlin syndrome.

GOMBO - Syndrome

► Myhre syndrome.

Gómes - Lópes - Hernández - Syndrome

Cerebello-Trigemino-Dermale dysplasia.

مجموعة تشوهات خلقية مجهولة السبب وصفت للمرة الأولى عند ثمانية مرضى (حالات إفرادية) : رنج مخيخي، alopecia ، trigeminushypoplasia ، سوء تنسج الجزء المتوسط من الوجه، تعتم القرنية، تراجع القدرات النفسية والفيزيائية، oligophrenia . يموت هؤلاء المرضى عادة خلال العقد الثاني أو الثالث من العمر.

Goodman - Syndrome

مجموعة تشوهات خلقية وراثية (وراثية صبغية جسدية —————) : camptopolydactylia ،acrocephalus ، ulnardeviation .

Goodpasture - Syndrome

Pneumonitis interstitialis haemorrhagica et nephritis, lungpurpura with nephritis .

Goodpastre Ernst William (١٨٨٦ - ١٩٦٠)

- عالم أمراض أمريكي.

الشكوى من الهيموسيديرية haemosiderosis الرئوية والالتهاب الكبيبي الكلوي glomerulonephritis : عام ١٩١٨ وصف كودباستور عند شاب بعمر ١٨ عاماً حالة مرضية غير معتادة، تمثلت بنزف رئوي، فقر دم والتهاب كلية مميت، حيث وجد أن التهاب الكلية والفرقية الرئوية عائدة في أسبابها إلى التهاب أوعية. نسيجياً علل النزف الرئوي بوجود تنخر في الأوعية الشعرية السخية، نفس هذا التنخر، وجد أيضاً في كبيبات الكلية. يعتبر السبب المناعي الوحيد المرجح، علماً أنه توجد دراسات، ونقاشات حول دور

بالدرجة الأولى، تنتهي هذه العملية المرضية بشكل تلقائي.

Gorlin - Syndrome

Gorlin - Chandhry - Moss syndrome.

Gorlin Robert James (ولد ١٩٢٣) - طبيب أسنان أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متنحية) :
سوء تعظم dysostosis قحفي وجهي، عدم نمو قناة بوتال Botallo,s duct ، hypertrichosis ،
توضع منخفض لحدود الشعر، تشوهات في شكل وتوضع الأسنان، سوء إطباق، حنك ضيق ومرتفع،
brachycephalus ، نقص تنسج سلاميات الأصابع الأخيرة، سوء نمو الشفرين الكبيرين، صغر العيون microphthalmia ،
توضع مائل لفتحة العينين، التهاب قرنية keratitis ناكس، قرحات قرنية cornea ، يذكر هذا التناذر بتناذر Marchesani
ويختلف عنه بغياب الـ sphaerophakia و brachymorphia . وصف من هذا المرض بحدود الأربعة حالات فقط حتى الآن. (الشكل ١٩٢).



Gorlin - Chandhry - Moss - Syndrome

► Gorlin syndrome.

Gorlin - Cohen - Syndrome

Dysplasia fronto-metaphysaria.

Gorlin Robert James (ولد ١٩٢٣) ، Cohen Michael M. - طبيبا أسنان أمريكيان.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية متنحية) :
فرط تعظم فوق الحاجاج hyperostosis supraorbitalis ، زيادة hypertelorismus ،
عرض ظهر الأنف، فرط نمو الشعر hypertrichosis على الجبين، صغر الفك السفلي

Gordan Gilbert Saul (ولد ١٩١٦) ، Overstreet Ernest W. - طبيبان أمريكيان.

مجموعة من تشوهات غدد الإفراز الداخلي الوراثة (وراثية جسدية متنحية) : سوء تكون (سوء تنسج) hypoplasia ، أو لا تكون (لا تنسج) aplasia المبيضين ovarium ، أغشية عنقية طيارة، نمو قزمي، سوء تنسج hypoplasia أو لا تنسج uterus ، vagina ، المهبل ، aplasia الشدين، amenorrhoea primaria ، انقطاع طمث أولي ،
تشعر ثانوي خفيف، ترقق عظام osteoporosis ،
cubitas valgus ، ترجل virilismus (تضخم hypertrophia البظر clitoris ، شـعرانية hirsutismus) ، فرط إفراز محرض القند gonadotropin مع البول، في حالات كثيرة - تشوهات قلب وأوعية خلقية.

Gordon - Syndrome

“outpatient hyperkalemia” syndrome .

Gordon R. D. - طبيب نمساوي.

أحد أشكال تثبيط جهاز الرينين - الدوستيرون عند بعض مرضى ارتفاع التوتر الشرياني الكلوي أو الأساسي: ارتفاع توتر شرياني، نقص بوتاسيوم الدم، نقص الدوستيرون الدم، إيقاف تناول الصوديوم يؤدي إلى عودة كامل المعايير المرضية السابقة إلى حالتها الطبيعية.

Gorham - Syndrome

Morbus Gorham, osteolysis spontanea, osteophthisis phantom bone (E).

Gorham Lemuel Whittington (١٨٨٥ -)

(١٩٦٨) - طبيب أمريكي.

أحد الأشكال النادرة لتحلل العظام osteolysis المتفاجم : تظهر أعراض هذا المرض بعد الإصابات الرضية، تتحلل المادة العظمية بشكل مكثف ابتداءً من مكان الإصابة، وحتى الغياب الكامل لجزء من العظم المصاب أو لكل العظم، تطور المرض عادة بطيء، كما أن أجزاء الهيكل العظمي الأخرى لا تتعرض للإصابة، تلاحظ أعراض هذا المرض على الأطراف

تتسج أو عدم تتسج الجسم الجاسيء في المخ
 corpus callosum ، إضافة إلى أورام مبايض ليفية
 fibroma ovarium ، نكلسات غالباً في منطقة
 falx cerebri ، hypogenitalismus ،
 oligophrenia ، تشوهات قحفية وجهية. منذ
 اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٠ تم تسجيل ما يزيد
 عن ٢٥٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : -5
 retinoide ، fluoruracil (علاج وقائي).

Gorlin - Old - Anderson - Syndrome
 ► Christ - Siemens - Touraine syndrome.

Gottron - Syndrome (I)
 Acrogeria familiaris.

Gortton Heinrich A. (١٨٩٠ - ١٩٧٤) - طبيب
 جلدية ألماني.

مجموعة من تشوهات الجلد والطبقة تحت الجلدية
 (وراثية جسدية متنحية) : يمكن أن تظهر أولى
 أعراض هذا المرض في غضون الأعوام الأولى من
 العمر، وذلك على شكل ضمور الجلد atrophia
 cutis وأطراف الجسم، انعدام الطبقة الشحمية تحت
 الجلد في هذه الأماكن، منظر الجلد عند هؤلاء
 المرضى يشبه شكل الجلد عند المعمرين، في حالات
 كثيرة لا تظهر هذه الأعراض إلا في مرحلة البلوغ.
 الإنذار جيد. الأشكال الإثنائية تشبه تناذر
 Gilford-Hutchinson . (الشكل ١٩٣).



Gottron - Syndrome (II)
 Papillomatosis cutis carcinoides.

أحد أشكال الأورام الحلمية papillomatosis :
 نزوف ثابتة على الجلد مع فرط تتسج ثؤلولي

microgenia ، سوء تتسج hypoplasia الأسنان،
 سوء انطباق الأسنان malocclusio dentium (لا
 تتسج aplasia القواطع dens incisivus الوحشية
 الدائمة) ، عدم تتاظر القفص الصدري، صدر
 الدجاجة pectus corinatum ، شعرانية
 hirsutismus ، ضعف نمو الأعضاء التناسلية
 الخارجية، خفاء الخصية cryptorchismus ،
 صعوبة حركة مجموعة من المفاصل - مفصل المرفق
 articulatio cubiti ، مفصل الفخذ articulatio
 coxae ، مفصل الركبة articulatio genus ،
 مفصل الكاحل articulatio talocruralis ،
 والمفصل الكعبري الرسغي articulatio
 radiocarpea ، أصابع عنكبوتية
 camptodactylia ، arachnodactylia والبيدين، و
 clinodactylia القدمين، ضعف نمو عضلات
 الأطراف؛ ثقل سمع bradyacusia ناتج عن
 تشوهات الأذن الوسطى، ارتفاع توتر رئوي بدئي،
 شعاعياً - مجموعة من التغيرات العظمية المختلفة
 (فرط تعظم hyperostosis ، hyperplasia ،
 hypoplasia ، aplasia ، dyslocatio ،
 synostosis..الخ)

Gorlin - Goltz - Syndrome
 Basal-cell nevus syndromes.

Gorlin Robert James (ولد ١٩٢٣) - طبيب أسنان
 أمريكي. Goltz Robert W. (ولد ١٩٢٣) - طبيب
 جلدية وتشريح مرضي أمريكي.

مجموعة تشوهات جلدية فكية وراثية (وراثية جسدية
 سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض ابتداءً
 من العام الثاني من العمر على شكل مجموعة من
 السرطانات الظهارية epithelioma ، جزئياً الكيسية
 epithelioma cysticum المخضبة، أو القاعدية
 epithelioma basocellulare المنقرنة،
 مجموعات من كيسات الفكين مع الميل إلى السرطنة،
 تشوهات أضلاع مختلفة، حذب جنفي
 kyphoscoliosis ، في بعض الحالات يلاحظ سوء

المرافقة بارتفاع في درجة الحرارة، غالباً آلام مفصليّة وريو قصبي، التظاهرات الجلدية - تكون عقد مؤلمة تحت الجلد وعلى جلد الأطراف السفلية، مناطق فرغرية purpura غير محددة بشكل متساوي، طفح دوري حامي حطاطي يذكر بالشرى urticaria ، يترافق هذا المرض أحياناً بالتهاب شغاف القلب endocarditis . (الشكل ١٩٤)

Gougerot - ЭльЯШЕВА - Syndrome Cheilitis nodularis.

Gougerot Henri Eugene (١٨٨١ - ١٩٥٥) - طبيب
جلدية وعصبية فرنسي.

التهاب الشفتين الحطاطي : في عمق الشفة السفلى ودون أي سبب ظاهر تظهر عقدة صغيرة غير مؤلمة، يمكن أن تزول دون أية مداخلات.

Gougerot - Blum - Syndrome Dermatitis lichenoides purpurica pigmentosa.

Gougerot Henri Eugene (١٨٨١ - ١٩٥٥) -

طبيب جلدية وعصبية فرنسي، Blum P. - طبيب جلدية فرنسي.

أحد أشكال الجلاد dermatosis الوعائي التسمي الحزازي lichenoides مع تكون فرغرية purpura : حطاطات papula ملساء، غالباً دائرية، ونادراً صغيرة ناعمة، وأحياناً نزفية، العناصر الطرية تكون حمراء فاتحة، أما الأكثر قدماً فتكون عاتمة مخضبة، تظهر غالباً بشكل اندفاعات منفردة، وفي أحيان كثيرة بشكل مجموعات من البؤر الحمامية القشرية، تحرز جلد خفيف، التوضع يكون غالباً بشكل متناظر على الفخذين، الساقين أو اليدين، حكة شديدة، غالباً نزوف دموية نقطية، زرقة الأطراف acrocyanosis ، يلاحظ أيضاً اضطرابات الضغط الدموي - ارتفاع أو انخفاض التوتر الشرياني، يبدأ هذا المرض غالباً بشكل مفاجيء ويستمر لأعوام، ويمكن أن تلاحظ فترات هجوع.

Gougerot - Carteaud - Syndrome Morbus Gougerot - Carteaud, papillomatosis Gougerot - Cartelaud, pseudoacanthosis nigricans.

hypertophia verrucosus وفرط تقرن hyperkeratosis ، يلاحظ إفراز قيح pus من الجريبات crypta العميقة، وأحياناً تسرطن.

Gottton - Hudelo - Syndrome Erythrokeratoderma congenitalis 235ollapses235o symetrica, Gortton syndrome.

Gortton Heinrich A. (١٨٩٠ - ١٩٧٤) - طبيب
جلدية ألماني.

أحد أشكال تقرن الجلد keratoderma الوراثي (وراثه صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في سن المدرسة على شكل فرط تقرن hyperkeratosis واضح متناظر على خلفية حامي erythema، مع توضع منتقى على السطوح الانبساطية لليدين، المرفقين والركبتين، وفي أحيان كثيرة أيضاً على الوجه، في بعض الحالات تتكون حويصلات ollapses ، شعرانية hypertrichosis ، ونخالة (قشرة) الرأس

Gougerot - Syndrome

Trias Gougerot, morbus Gougerot.

Gougerot Henri Eugene (١٨٨١ - ١٩٥٥) -

طبيب جلدية وعصبية فرنسي.



مرض جلدي حمي dermatosis pyreticus يتميز بثلاثي أعراض جلدية : العلامات العامة للعدوى

Gougerot Henri Eugene (١٨٨١ - ١٩٥٥) -

طبيب جلدية وعصبية فرنسي، Cartelaud A. - طبيب
جلدية فرنسي.

بالإصغاء - نفخة انقباضية فوق الشريان الرئوي،
على مخطط القلب الكهربائي - انحراف محور القلب
نحو الأيمن.

Gowers - Syndrome (I)

Myopathia distalis hereditaria tarda.

Gowers William Richard (١٨٤٥ - ١٩١٥) -

طبيب داخلية وعصبية انكليزي.

أحد أشكال اعتلال العضلات الوراثي (وراثية جسدية
ساندة) : سغل (حتل) dystrophia عضلي يبدأ
بشكل خزل paresis وضمور atrophia العضلات
الباسطة والعضلات الصغيرة في نهايات الأطراف،
ينتشر بالاتجاه الأدنى، ضعف وسوء حركة العضلات
يظهر بشكل كامل في مرحلة البلوغ، ونادراً في مرحلة
الطفولة.

Gowers - Syndrome (II)

Crises vago-vagales Gowers,
vasoconstriction syncope.

نوبة العصب التائه (الجمجمي الدماغي العاشر)
nervus vagus بما يعادل الصرع epilepsia أو
الشقيقة migraine : ألم مفاجيء في المنطقة
الشرسوفية مع صعوبة في التنفس، شحوب، تعرق
بارد، الخوف من الموت؛ تستمر النوبة من ١٠ - ٢٠
دقيقة، وتنتهي بالإقياء أو بإسهال شديد.

Gowers - Syndrome (III)

Morbus Gowers, spasmus mobilis,
hemitonia, spasmus saltatorius.

التعبير عن التشنج المتوتر عند الأطفال الذين يشكون
من الفالج التقلصي hemiplegia spastica .

Goyer - Reynolds - Burke -

Burkholder - Syndrome

Goyer Robert Andrew (ولد ١٩٢٧) - باحث

أمريكي في علم الأمراض، Reynolds J. ، Burke J. -
طبيبان أمريكيان، Burkholder Peter M. (ولد ١٩٣٣)
(- عالم وراثية وأمراض أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متتحة) : مرض كلوي خلقي (مرض الكيسات
العديدة polycystosis ، التهاب كبيبي كلوي
glomerulonephritis)، طرش، حرشفة الجلد

المعنى السريري العام للعديد من الأورام الحلمية
papillomatosis : (آ) الورم الحلمي النقطي -
النوع I : بداية مبكرة، يتوضع الطفح عادة على جلدة
الوجه، الجزء من الرأس المغطى بالشعر وعلى
الأغشية المخاطية، الطفح الحطاطي في هذه الحالات
لا يتجمع (لا يلتحم)، النوع II : ظهور الطفح في
هذه الحالات له علاقة بأوقات السنة، يتوضع بشكل
خاص على اليدين، الوجه والرقبة، شكل الطفح
حطاطي حويصلي، فيما بعد ثؤلولي verrucosus ،
ب () الورم الحلمي الشبكي الملتحم - في بداية
المرض حطاطات papula صغيرة، مفلطحة،
مسقوية، دائرية، حمراء فاتحة، محددة بشكل واضح
جداً، تكبر هذه الحطاطات فيما بعد بالحجم، ويتحول
لونها إلى رمادي، ثم تلتحم مع بعضها مشكلة شبكة،
تتوضع على جلد الصدر، تحت الإبطين وحول السرة،
ج () الورم الحلمي البؤري الملتحم - حطاطات منعزلة،
تسبب حكة، تلتحم فيما بعد في بؤر من الحطاطات
الرمادية، تتوضع بالدرجة الأولى على جلد الصدر
وفي منطقة السرة.

Gougerot - Hailey - Hailey - Syndrome

► Hailey - Hailey syndrome.

Gougerot - Halley - morbus

Pemphigus chronicus familiaris

benignus, pemphigus.

Gouley - Syndrome

Costrictive pericarditis of pulmonary
artery.

Gouley B. F. - طبيب أمريكي.

مجموعة الأعراض عند مرضى التهاب التامور
الالتصاقى pericarditis adhaesiva مع ما ينتج
عن ذلك من تضيق للشريان الرئوي، نبضان انقباضي
في المسافة بين الضلعية الثانية والثالثة من جهة
اليسار، مع ما يتبع ذلك من انسحاب انبساطي، توسع
حدود القلب خاصة في المسافة بين الضلعية الثالثة،

وتفاعلها الخفيف على الضوء، يلاحظ أيضاً ضمور العصب البصري وتحول شبكية مخضب، من غير النادر أيضاً - صداع ووضعية رأس غير طبيعية.

Graefe - Sjögren - Syndrome

Hallgren syndrome.

Graefe Albrecht Friedrich Wilhelm Ernst von (١٨٢٨ - ١٨٧٠) - طبيب عيون ألماني،

Sjogren Torsten (ولد ١٨٩٦) - طبيب نفسية

سويدي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صغية جسدية متتحية) : retinitis pigmentosa ، طرش، ضعف العقل oligophrenia مع رنج دماغي شوكي ataxia cerebrosplanialis ، في بعض الحالات يلاحظ أيضاً صغر الرأس microcephalia ، قصر القامة، تشوهات القدمين، genu vagum ، حذب (تقوس العمود الفقري إلى الخلف) kyphosis .

Graham - tumor

Nonencapsulated sclerosing carcinoma.

Graham Little - Syndrome

► Little syndrome (II) .

Gram - Syndrome

Adiposalgia arthriticohypertonica، adiposalgia genus medialis، pseudogonitis، adipositas dolorosa iuxtaarticularis.

Gram Hans Christian Joachim (١٨٥٣ -

١٩٣٨) - طبيب داخلية دانمركي

مجموعة تشوهات وراثية (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية السائدة) : تلازم السمنة adipositas arthrosis deformans المشوهة مع الفصال المشوهة لمفصلي الركبة، تقرن الجلد الإياسي (متعلق بسن اليأس) keratoderma clemacterius ، وارتفاع التوتر الشرياني، هذا التناذر يعتبر أحد أشكال تناذر Dercum .

Grasset - Syndrome

Hemiplegia alternans inferior.

أحد أشكال إصابة جذع المخ truncus cerebri المتناوبة : شلل العصب الوجهي nervus facialis في نفس الجهة من الشكل المحيطي، إضافة إلى شلل

ichthyosis ، في البول - بيلة دموية haematuria ، بيلة بروتينية proteinuria ، ارتفاع تركيز البرولين prolin . يشبه هذا التناذر تناذر Alport ، لكنه يختلف عنه بوجود ichthyosis و hyperprolinuria إضافة إلى الانتقال بالصفة الوراثية الجسدية المتتحية.

Gradenigo - Syndrome

Petrosum - ollapses، Gradenigo - Lannois syndrome.

Gradenigo Giuseppe (١٨٥٩ - ١٩٢٦) - طبيب

أندنية إيطالي.

مضاعفات التهاب الخشاء mastoiditis : التهاب الأذن الوسطى والتهاب خشاء مع إفرازات قيحية غزيرة، ألم العصب مثلث التوائم nervus trigeminus في نفس الجهة، شلل العصب المبعد (العصب السادس) nervus abducens ، نادراً خزل paresis العصب البكري (العصب الرابع) nervus trochlearis والعصب المحرك للعين (العصب الثالث) nervus oculomotorius في نفس الجهة، صداع شديد، ألم عصبي في منطقة الفك العلوي، الأسنان ومحجر العينين orbita ، فقدان الحس واضطرابات اغذائية في مناطق مختلفة من الوجه (تعتم وتلين قرنية العين cornea ، تساقط الأسنان، تنكز ونزف الأغشية المخاطية الأنفية وتجفيف الفم) .

Gradenigo - Lannois - Syndrome

► Gradenigo syndrome.

Graefe - Syndrome

Morbus Graefe، ophthalmoplegia chronica progressive.237

Graefe Albrecht Friedrich Wilhelm Ernst von (١٨٢٨ - ١٨٧٠) - طبيب عيون ألماني.

شلل عضلات العين ثنائي الجانب نتيجة تنكس الخلايا العصبية الحركية (احتمال أن يكون وراثياً) : في البداية استرخاء جفن blepharoptosis ثنائي الجانب، وبنسبة أقل رؤية مزدوجة، ضعف متفانم في عضلات العين الخارجية، تحدد حركة النظر (التحديق)، توسع الحدقة (غالباً في جهة واحدة)

Greeg - Morel syndrome

► Morgagni syndrome.

Greenfield - Syndrome

Sulfatidlipoidosis, leucodystrophia

infantilis metachromatica,

leucoencephalopathia metachromatica,

Scholz syndrome, Bogaert - Nijssen -

Peiffer syndrome, Scholz - Bieschowsky

- Henneberg syndrome.

Greenfield J. G. - طبيب عصبية انكليزي.

تصلب دماغي طفولي متأخر وراثي

cphingolipidosis (وراثية جسدية متتحية) :

تظهر الأعراض خلال الأعوام الثاني والثالث من عمر

الطفل، وذلك على شكل اضطرابات نوم، خلل عمليتي

الوقوف والجلوس، غياب تدريجي للقدرة على الكلام،

ثقل سمع bradyacusia وكمنة amaurosis

مترافقتين، خزل تشنجي، يتحول إلى تيبس rigiditas

decerebratio، تأخر عقلي، الموت في غضون ١

- ٣ أعوام، نسيجياً - التحول اللوني

metachromasia للغشاء النخاعيني membrana

myelinica، توضع الشحوم في الخلايا العصبية

وبالدرجة الأولى في nucleus dentatus وفي نوى

الدماغ والنخاع الشوكي؛ المادة اللونية المتحولة تظهر

بالسولفاتيد؛ تعود التغيرات الناتجة عن هذا المرض

وراثياً إلى نقص فعالية أربيل سولفاتاز A الليزوسومي.

Gregg - Syndrome

Embryopathia rubeolaris.

Gregg Norman McAllister - طبيب أمريكي.



مجموعة تشوهات خلقية عند حديثي الولادة الذين

شكت أمهاتهم خلال الثلاثة أشهر الأولى من الحمل

من الحصبة الألمانية rubeola : ساد ولادي

العصب المبعد nervus abducence، التحديق في

جهة الإصابة، شلل الأطراف في الجهة المعاكسة.

Grauhan - Syndrome

Grauhan Max (١٨٨٦ - ١٩٤٥) - طبيب جراحة

ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية نادرة : شرم الشفة والحنك

cheilopalatoschisis، تشوهات الأصابع (زيادة

الأصابع polydactyilia، غالباً سداسية الأصابع

hexadactyilia)، تشوهات المثانة، الكليتين

والأعضاء التناسلية (غالباً تكون شقوق) .

Graves - Syndrome

► Basedow syndrome

Grawitz - Syndrome

Tumor Grawitz, hypernephroma, struma

suprarenalis cystica haemorrhagica.

Grawitz Paul Albert (١٨٥٠ - ١٩٣٢) - باحث

ألماني في علم الأمراض

ثلاثي أعراض عند مرضى الورم الكظراني

hypernephroma : ألم، كتلة ورمية مجسوسة في

البطن، بيلة دموية haematuria .

Gray - Syndrome

التسمم بالليفوميتستين (في بعض المراجع

بالكلورامينيكول) عند الأطفال الرضع : زرقة معممة

مترافقة، وهط، ضخامة بطن، علامات انسداد

أمعاء، فقدان شهية anorexia، هبوط حرارة الجسم

hypothermia .

Graybiel - Syndrome

► Prinzmetal syndrome.

Grebe - Quelce - Salgado - Syndrome

Achondrogenesis typ A.

سوء تنسج شديد يزداد حدة بالاتجاه السفلي يصيب

الأطراف ومفاصل الأطراف مع نمو طبيعي للجذع

والجمجمة وراثية صبغية جسدية متتحية (:

brachydactyilia، postaxial-polydactyilia،

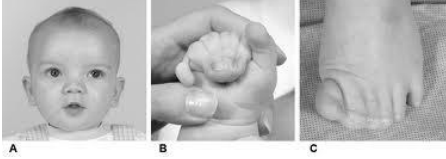
تقلص أصابع انتثائي، تشوهات عظام القدم. منذ

اكتشاف هذا المرض عام ١٩٥٢ تم تسجيل ما يزيد

عن ٦٥ حالة في المراجع العالمية. لا يوجد علاج

معروف حتى الآن لهذا المرض.

pigmentosa . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٢٦ تم وصف وتأكيد تشخيص ما يزيد عن ٥٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : التصحيح الجراحي للتشوهات. (الشكل ١٩٦).



Greither - Syndrome

Keratosis extremitatum hereditaria progrediens.

Greither Aloys - طبي جلدية ألماني.

أحد أنواع الجلاد سيء النقرن dyskeratosis الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : جلاد keratosis راحتي اليدين وأخمص القدمين، حطاطات متقرنة مندمجة مع بعضها على الساقين، تقرنية شفيتين بيضاء leucokeratosis ، تخضب وجه وأطراف شبكي، poikiloderma الوجه والأطراف. (الشكل ١٩٧).



Grey - Syndrome

مرض يصيب الأطفال حديثي الولادة، ويتمثل بخلل تفكك (هدم) بعض المواد وبالذات Glucuronidierung و ذلك نتيجة عدم اكتمال التكون الإنزيمي عند الأطفال، عملية Glucuronidierung تبدأ بالعمل اعتباراً من عمر الثلاثة أشهر ابتداءً من التاريخ المتوقع للولادة، مما يعني أن ذلك يجب أن يؤخذ بعين الاعتبار عند الأطفال المولودين قبل الأوان. الأعراض - لون جلد رمادي، ارتفاع في درجة الحرارة، إقياء، زرقة، تثبيط

cataracta congenita ، تشوهات الشبكية، ضمور العصب البصري، microphthalmia ، ررأة nystagmus ، طرش bradyacusia نتيجة خلل في تطور ونمو الأذن الداخلية، اضطرابات مختلفة في تطور ونمو الأذن الوسطى والأذن الخارجية، تشوهات قلب خلقية (بالدرجة الأولى خلل الحاجز بين الأذنين والبطينين وعدم رتق قناة بوتالو)، صغر الرأس microcephalia ، اضطراب عمل الجهاز العصبي المركزي (أعراض خارج هرمية، تأخر النمو والتطور العقلي، اختلاجات ارتجاجية ومتوترة convulsio tonica et clonica)، سوء نمو ميناء السن hypoplasia enamelum ، تأخر تكلس الأسنان، تسوس الأسنان caries dentis ، تشوهات كلوية، خفاء الخصية cryptorchismus ، إحليل تحتاني hypospadias ، تشوهات قدم (حنف) talipes . (الشكل ١٩٥).

Greig - Syndrome

Hypertelorismus Greig, hypertelorismus familiaris, Cephalo-polysyndactylia syndrome, Fronto-digital syndrome..

Greig David Middleton (١٨٦٤ - ١٩٣٦) -

طبيب اسكتلندي.

مجموعة تشوهات وراثية تتضمن ترافق التشوهات القحفية مع تشوهات اليدين ومع hypertelorismus كعرض رئيس وسائد (وراثية صبغية جسدية سائدة) : hypertelorismus ، أنف عريض، قصر الرأس (تسطح الجمجمة) brachycephalia ، صغر الرأس microcephalia ، خفاء الخصية cryptorchismus ، صغر القامة، فتق سري (ليس دائماً) hernia umbilicalis ، حنف (تشوه في القدم) talipes ، تقعر الأصابع clinodactylia (ليس دائماً) ، postaxial polysyndactylia ، preaxial-polysyndactylia ، تشوهات فكين وأسنان (ليس دائماً) ، غالباً - ضعف العقل oligophrenia ، نوبات اختلاج crampus ، سغل قعر عين مخضب dystrophia

الشفة العليا، تشوه توضع الأسنان، قصر الأصابع
brachydactylia ، تقعر الأصابع
clinodactylia، تأخر عقلي.

Grolin - Syndrome

تناذر فرط الحركية القلبية : قصر فترة الدوران
الدموي، زيادة الحجم الدموي المقذوف، نقص المقاومة
المحيطية، ربما يكون ذلك نتيجة سوء التنظيم الدماغي
للدورة الدموية، سريراً - ارتفاع التوتر الشرياني،
ضخامة قلبية، نفخة انقباضية.

Grönald - Strandberg - Syndrome Elastorrhexia systematisata, pseudoxanthoma elasticum, elastosis dystrophica.

Groenbald Ester Elisabeth (ولد ١٩٩٨) - طبيب
عيون سويدي، Strandberg James Victor (١٨٨٣ -
؟) - طبيب جلدية وأمراض زهرية سويدي.
مرض الألياف المرنة fibrae elasticae الوراثي مع
أعراض جلدية، عينية وقلبية (وراثية صبغية جسدية
متتحة) : العيون - تكون تجاوي في منطقة قعر
العين، تذكر بالشبكة الوعائية، تغيرات مشيمية شبكية
، chorioretinialis ، retinitis exsudativa ،
الجلد - ورم أصفر كاذب pseudoxanthoma
مرن، متناظر (أصفر، محبب) بالدرجة الأولى تحت
الإبطيين، في الحفرة المأبضية fossa poplitea
والحفرة المرفقية fossa cubitalis ، والمغين
inguen ، والتي تتحول فيما بعد إلى ضمور جلدي
atrophia cutis ، الجهاز القلبي الوعائي -
اضطرابات الدورة الدموية في أوعية الأطراف، القلب،
والدماغ مع أعراض الذبحة الصدرية، والسكتة المخية
apoplexia cerebri ، غالباً توسع الشعيرات
telangiectasia ، وفي حالات كثيرة اضطرابات
نفسية إضافة إلى اضطرابات عدد الإفراز الداخلي.
تترافق أعراض هذا المرض غالباً مع أعراض
تناذر Danlos - Ehlers .

De-Grouchy - Syndrome (I)

De-Grouchy - Syndrome (II) Del (18p)-syndrome.

التنفس، النفور من الطعام، توقف دوراني، تحت تأثير
بعض العوامل يمكن أن ينتهي بالموت. (الشكل
١٩٨) .



Grignolo - Syndrome

Grignolo Antonio (ولد ١٩١٥) - طبيب عيون
إيطالي.

تلازم التهاب مفاصل الفقرات الأقسط
spondyloarthritis ankylopoetica مع أعراض
عينية (التهاب القرنية المرافق بتجمع صديد في
الخرانة الأمامية للعين hypopyoniritis ، والتهاب
العنبية uveitis) ، غالباً - حمى نضحية مؤقتة
متعددة الأشكال erythema exudativum .

Griscelli - Syndrome

► Chediak - Higashi syndrome.

Grisel - Syndrome

Morbus Grisel, torticollis atlanto-
epistrophealis.

Grisel P. - طبيب فرنسي.

التواء عنق torticollis (caput obstipum) عند
المرضى المصابين بالتهاب المفصل الفهقي المحوري
المتوسط articulatio atlantoaxialis الفيقي
بالطريق اللفاوي بعد استئصال اللوزتين، التهاب
الأنف أو الجيوب الأنفية، يحصل التواء العنق نتيجة
ارتداء المحفظة المفصالية وتمزق الرباط المعترض.

Grob - Syndrome

► Papillon-Léage - Psaume syndrome.

Oro-Facio-Digital syndrome (I)

Grob Max (١٩٠١ - ١٩٧٦) - طبيب جراحة أطفال
سويسري.

مجموعة تشوهات خلقية : أنف عريض مع تسطح
نهاية الأنف، epicanthus ، قلة شعر الرأس، شرم

مثنائية meningomyelocystocele . (الشكل
١٩٩) .



Gruner - Bertolotti - Syndrome

Bertolotti D. - طبيب عصبية إيطالي .

مجموعة الأعراض العصبية والعينية عند المرضى المصابين بالتهاب ، اضطراب الدورة الدموية، ورم، أو تشوهات خلقية في منطقة الدماغ المتوسط - الغدة الصنوبرية والمتراكفة مع تمزق ، انسداد، أو وذمة عصبية وعائية لشرايين الضفيرة المشيمية plexus chorioideus : خلل الحركات العمودية للعين، عدم تفاعل الحدقتين على الضوء أو تفاعلها بشكل ضعيف، رؤية مزدوجة، خزل العصبيين المحرك للعين (الثالث) nervus oculomotorius والعصب البكري (الرابع) nervus trochlearis ، عمى نصفى hemianopsia ، فقدان حس نصفى hemianaesthesia ، شلل نصفى hemiplegia (في الجهة المعاكسة لجهة إصابة الضفيرة المشيمية plexus chorioideus) .

Gsell - Erdheim - Syndrome

Aneurysma dissecans, medianecrosis aortae idiopathica.

Gsell Otto (ولد ١٩٠٢) - طبيب داخلية سويسري،
Erdheim Jacob (١٨٧٤ - ١٩٣٧) - باحث نمساوي

في علم الأمراض .

تتركز الطبقة المتوسطة في جدار الشريان الأبهر مع ما ينتج عن ذلك من انفصال باطنة intima الشريان الأبهر وتكون أم دم aneurisma (بالدرجة الأولى عند مرضى السفلس syphilis ، تصلب الشرايين atherosclerosis أو التدرن tuberculosis) : ألم

في هذا التناذر يحصل فقدان لجزء من الزراع القصيرة للكروموزوم ١٨ (De - Grouchy I syndrome) ، أو لجزء من الزراع الطويلة لهذا الصبغي (De - Grouchy syndrome II) مما يؤدي إلى نقص جزئي في أحد زوجي الصبغيات . فقدان جزء من الزراع القصيرة للصبغي ١٨ : نقص وزن الطفل المولود، تشوهات عينية وأذنية، ptosis ، retrogenia ، تشوهات أسنان، تراجع عمر العظام، تأخر عقلي شديد. فقدان جزء الزراع الطويلة للصبغي ١٨ : somatic-hypotrophia ، قصر قامة نخامي المنشأ، microcephalus ، نقص التوتير العضلي، وجه منغولي، تضيق أو انسداد المجاري السمعية، تشوهات عينية، تشوهات أصابع، تشوه توضع الأسنان، تراجع القدرات الجسدية والعقلية، نقص مناعة مع أعراض مناعة ذاتية. فقدان جزئي الصبغي معاً يؤدي إلى اجتماع جميع الأعراض الملاحظة عند مرضى التناذرين. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٣ أو ربما ١٩٦٣ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ١٠٠ حالة من هذه الأمراض. العلاج عرضي .

Gruber - Syndrome

Dysencephalia splanchnocystica, Meckel syndrome, Hanhart syndrome (V) .

Gruber Georg B. - باحث ألماني في علم الأمراض .

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية منتحية) : syndactylia أو polydactylia ، hypertelorismus ، أنف عريض، ضيق محجر العين، أحياناً جحوظ exophthalmus ، إحلليل تحتاني hypospadias ، إحلليل فوقاني (انتهاء الصماخ البولي على ظهر القضيب) epispadias ، انتقال أو تبدل موقع ectopia المثانة، أورام كيسية cystoma كبدية، كلوية، بانكرياسية، ومبيضية، قيلة سحائية (فتق سحائي) meningocele ، فتق سحائي مع سقوط الجدار الأمامي للمهبل وفيه المثانة meningocystocele ، أو قيلة سحائية نخاعية

flexio ، الذراعين antebrachium وضعية في والكب pronatio ، والعضدين brachium مداريتين نحو الخارج، ضعف النمو أو عدم النمو العضلي، ترقق عظام osteoporosis شامل، ضعف أو عدم نمو الرضفة patella ، قصر الأطراف، خلع luxatio أو خلع جزئي subluxatio لمفصل الفخذ، التطور العقلي طبيعي، إضافة إلى ما سبق يلاحظ عند هؤلاء المرضى سوء نمو الفك السفلي، شرم الشفة والفك العلوي والحناك والفك العلوي ، شفة الأرنب labium leporinum ، تشوهات قلب خلقية، تشوهات العمود الفقري، توسع الشعيرات telanriectasia ، قصور المنسل hypogonadismus ، clinodactylia ، camptodactylia . من المحتمل جداً أن يكون هذا المرض ناتج عن عدوى فيروسية داخل الرحم. أعراض هذا التناذر مشابهة لأعراض تناذر Kuskokwim - syndromus ذات الطبيعة الوراثة.

Guertin - Syndrome

► Dubine syndrome.

di Guglielmo - Syndrome

Morbus di Guglielmo, myelosis erythraemica, erythroblastosis acuta, erythraemia acuta, erythromyelosis maligna, erythraemia megaloplastica acuta.

di Guglielmo Giovanni (١٨٨٦ - ١٩٦١) - طبيب أمراض دم إيطالي.

مرض تكثر سليفات الحمر erythroblastosis الشبيه بابيضاض الدم leucosis عند البالغين مع تطور خبيث للإصابة : تكثر واضح لسليفات الحمر erythroblastosis في الدم المحيطي، فقر دم سوي الصباغ مع اختلاف حجم anisocytosis ، وشكل poikilocytosis الكريات الحمر، thrombocytopenia مع علامات الحيزة النزفية diathesis haemorrhagica ، زيادة عدد كريات

شديد في الفص الصدري، يذكر بألم احتشاء العضلة القلبية، حالات فقدان وعي، نفخة انقباضية فوق الشريان الأبهر، الضغط الدموي غالباً لا يتغير.

Guadalajara - Camptodactylia - Syndrome (I)

Facio-Thoraco-Skeletal syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) تمت ملاحظتها عند خمسة مرضى من عائلتين مختلفتين : قصر قامة بدئي، camptodactylia ، brachycephalia ، صدر قمعي، تشوهات وجه (وجه مفلطح، epicanthus ، telecanthus ، أنف قصير، تشوه موضع الأسنان)، تراجع القدرات النفسية الحركية ونوبات صرعية.

Guadalajara - Camptodactylia - Syndrome (II)

عام ١٩٨٥ تم فصل هذا التناذر عن التناذر السابق حيث يشكو هؤلاء المرضى إضافة إلى الأعراض السابقة من : خلع الورك، genitalhypoplasia ، سوء تنسج الرضفة patella-hypoplasia ، تشوه القدم (حنف)، microcephalia إضافة إلى تشوهات عظمية أخرى (أيضاً وراثية صبغية متنحية).

Gubler - Syndrome

► Millard - Gubler syndrome.

Guérin - Stern - Syndrome

Arthrogryposis multiplex congenita, arthromyodysplasia congenita, myodystrophia fetalis deformans, myodysplasia fibrosa simplex, Stern syndrome, Rocher - Sheldon syndrome, Rossi syndrome, amyoplasia congenita, myodysplasia fetalis deformans, pterygium multiplex, pterygoarthromyodysplasia congenital, Bruck syndrome.

Guerin Jules Rene (١٨٠١ - ١٨٨٦) - طبيب

فرنسي.

الترافق النادر لمجموعة من التشوهات الخلقية مع سوء نمو dysplasia المفاصل : التصاق المفاصل ankylosis (خاصة الكبيرة)، تثبت المفاصل غالباً في وضعية الانبساط extensio أو الانقباض

Guillain Georges (١٨٧٦ - ١٩٦١)،

Alajouanine Theophile (ولد ١٨٩٠) - طبيباً

عصبية فرنسيان، Mathieu Albert (١٨٥٥ - ١٩٦١)

(- طبيب فرنسي .

مجموعة أعراض عصبية : خزل نصفي

hemiparesis دون تقفع (تقلص العضلة أو الوتر

تقلصاً دائماً) contractura ، حركات رقصية

chorioathetosis ، نمل نصفي

hemiparaesthesia ، ارتجاج مقصود intention

tremor ، ضعف الحركات المتتالية

adiachokinesis (لا تتابع الحركات)، عمى

النصف الصدغي من الشبكية hemianopsia

.bitemporalis

Guillain - Barré - Syndrome

Strohl syndrome, Landry - Guillain -

Barre syndrome, Landry - Kussmaul

syndrome,

encephalomyeloroiculoneuritis,

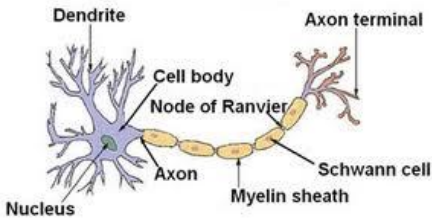
polyneuritis infectiosa acuta,

polyradiculoneuritis acuta ascendens,

celluloradiculoneuritis, polyneuritis acuta ascendens, schwanois.

Barre M. ، (١٨٧٦ - ١٩٦١) Guillain Georges

(١٨٨٠ - ؟) - طبيباً عصبية فرنسيان .



أحد أشكال التهاب الأعصاب المتعددة وجذورها

polyradiculoneuritis الذي يتطور نسبياً بشكل

حميد ويزترافق باضطرابات حركية وغياب المنعكسات

الوترية : في بداية المرض يشعر المريض بالتعب،

إضافة إلى شعور بالنقل في الجسم، بعد ذلك يظهر

شلل paralysis يتفقم بالاتجاه الأدنى، كما تظهر

حساسية عضلية بالنسبة للضغط، إضافة إلى نمل

متوسط الشدة paraesthesia ، وغياب متناظر

بيض leucocytosis غير عادي مع انحراف

الصيغة نحو اليسار، ضخامة كبدية وطحالية مع

وجود بؤر اصطناع دم ثانوية في هذه الأعضاء؛ في

نقي العظم - فرط تنسج النسيج المنتج للكريات

الحمراء مع وجود خلايا غير ناضجة وغير طبيعية

(مرضية)، نقص الخلايا الحبيبية غير الناضجة

granulocytus والخلايا الكبيرة النواة

megakariocytus ، المرض يترافق بارتفاع في

درجة الحرارة وينتهي بالموت.

Guibaud - Vainsel - Syndrome

► Albers - Schönberg syndrome.

Giuffini - Pancoast - Syndrome

► Pancoast syndrome.

Guilford - Syndrome

Guilford - Tendlau syndrome.

(١٨٤١ - ١٩١٩) Guilford Simeon Hayden

طبيب انكليزي.

خلل نمو وتطور الوريقة الجنينية الخارجية

membrana germinativa externa : الاحتباس

الكامل للعرق anhidrosis (مع خلل شديد في

عملية التبادل الحراري)، hypertrichosis ، قلة

الأسنان hypodontia ، غياب الأسنان

anodontia، فقدان حاستي الشم olfactus والذوق

gustus ، أحياناً - أنف سرجي cellaris ، والتهاب

أنف ضموري rhinitis atrophica .

Guilford - Tendlau - Syndrome

► Guilford syndrome.

Guillain - Syndrome

Syndrome cerebelleux progressif avec

abolition des reflexes tendineux des membres (F).

Guillain Georges (١٨٧٦ - ١٩٦١) - طبيباً

عصبية فرنسي.

atrophia olivopontocerebralis مع تغيرات في

النخاع الشوكي : أعراض مخيخية متفارقة مع انعدام

المنعكسات الوترية.

Guillain - Alajouanine - Mathieu - Syndrome

Syndrome du carrefour hypothalamique

(F).

Gunn - Syndrome

Marcus Gunn syndrome, synkinesia palpebromandibularis, jaw winking syndrome (E), synkinesia maxillopalpebralis, phaenomenon Marcus Gunn, synergia palpebromandibularis.

Gunn Robert Marcus (١٨٥٠ - ١٩٠٩) - طبيب

عيون انكليزي.

مجموعة تشوهات وراثية (ذات صفة وراثية صبغية جسدية سائدة) : استرخاء جفن blepharoptosis ، يرتفع بالتزامن مع حركة الفكين أثناء المضغ.

(Marcus) Gunn inversus - Syndrome

► Marin-Amat syndrome.

Günther - Syndrome (I)

Myositis myoglobinurica, rhabdomyolysis acuta recurrence.

Gunther Hans (١٨٨٤ - ١٩٥٦) - طبيب داخلية

ألماني.

البول الميوجلوبيني (بول الجلوبيولين العضلي) myoglobinuria عند مرضى التهاب العضلات myositis : ألم عضلي ومفصلي، تورم (انتباج) العضلات، خلل واضطراب الحركة، حمى erythema ، حرارة، اسهال، myoglobinuria، في بعض الحالات توجد إمكانية الطابع الوراثي الصبغي الجسدي المتنحي.

Günther - Syndrome (II)

Haematoporphyria congenita, porphyria congenitalis erythropoetica, morbus Gunther.

Porphyria congenita (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر العلامات الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل حساسية شديدة لأشعة الشمس، انحلال بشرة فقاعي epiderolysis bullosa, hydroa vacciniiformis ، قرحات تؤدي فيما بعد إلى تكون ندبات مخضبة، ضمور atrophia سلاميات الأصابع الأخيرة، صلح alopecia ، hypertrichosis ، سوء نمو dystrophia الأظافر، إحصار الأسنان

للمنعكسات الوترية، أما المنعكسات الجلدية فتبقى طبيعية؛ في السائل الدماغي الشوكي - ارتفاع واضح لتركيز البروتين (دون وجود ملحوظ للخلايا)، في الدم - ارتفاع الحمضات eosinophilia . (الشكل ٢٠٠) .

Guillain - Séze - de Blodin - Walter - Syndrome

Guillain Georges (١٨٧٦ - ١٩٦١) - طبيب

عصبية فرنسي.

شلل العصب الشظوي الموصل nervus peroneus communis الناتج عن أسباب مهنية عند الأشخاص الذين يقضون أوقاتاً طويلة في وضعية الانحناء (على سبيل المثال في بعض الأعمال الزراعية، تنظيف الأحذية ... الخ) أو عند الأشخاص الذين يجلسون لفترات طويلة، وهم يضعون رجلاً فوق رجل .

Guillain - Thon - Syndrome

Guillain Georges (١٨٧٦ - ١٩٦١) - طبيب

عصبية فرنسي.

تلازم الضنى الظهرى tabes dorsalis مع شلل متفاقم.

Gulf's war - Syndrome

متلازمة حرب الخليج : يعبر هذا التناذر عن مجموعة الأعراض التي شكا، ويشكو منها أفراد الجيش الغربيين الذين شاركوا في حرب الخليج الأولى والثانية. هناك من يشكك بوجود مثل هذا التناذر وخاصة بعد نتائج الدراسة التي قامت بها المدرسة اللندنية للوقاية والأمراض الاستوائية على 40,000 عسكري ممن شاركوا في حرب الخليج؛ أظهرت هذه الدراسة أن ٦١ % من الذين شملتهم الدراسة شكوا من عرض واحد جديد على الأقل منذ العام ١٩٩٠، أما عند غير المشاركين في الحرب، فقد بلغت هذه النسبة ٣٧ % ؛ 15,1 % شكوا من مشاكل عظمية وعضلية، 10,8 % من وهن عام، و 7,9 % من ضعف ذاكرة وصعوبة في التركيز، و 7,6 % من تحسس جلدي، إضافة إلى ذلك سجلت أعراض أخرى من أهمها التعرق الليلي والضعف الجنسي.

Gutmann - Freudenthal - Syndrome
Amyloidosis cutis nodularis disseminata,
lichen amyloides.

الأعراض الجلدية للداء النشواني amyloidosis :
ظهور حطاطات قاسية على السطوح الخارجية
للساقين تؤدي إلى حكة شديدة، هذه الحطاطات تخف
أو تختفي في غضون أسابيع إلى أشهر؛ بقية
الأعراض السريرية تتوافق مع الداء النشواني.

Gyromitra - Syndrome

► Orellanus syndrome.

H - Syndrome

► Hartnup syndrome.

Haab - Dimmer - Syndrome

Dystrophia corneae reticulata, , Reis -
Bueckler syndrome, amyloidosis corneae
localis, dystrophy - lattice type (E).
Haab Otto (١٨٥٠ - ١٩٣١) - طبيب عيون
سويسري، Dimmer Friedrich (١٨٥٥ - ١٩٢٦) -
طبيب عيون ألماني.

الشكل الوراثي لسغل dystrophia قرنية العين
cornea البارانشيمي (وراثته صبغية جسدية
سائدة): يبدأ المرض في العقد الثاني من العمر،
حيث تصبح الخلايا الانبثالية لقرنية العين غير
متساوية ومعتمة، سدى stroma هذه الخلايا تكتسب
بنية متشابكة ناتجة عن التوضع الأميلويدي
(النشواني) amiloidum ؛ في المراحل المتأخرة
يحصل تعتم الأجزاء المركزية من القرنية مع ضعف
واضح في الرؤية.

Haar - Syndrome

► BIDS syndrome.

ter Haar - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية سجلت عند أربعة أشخاص
من عائلة كبيرة (وراثته صبغية جسدية متنحية)
إضافة إلى أكثر من حالتين أخريين، وذلك منذ
اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٨٢ ؛ سوء
تنسج عظمي معمم مع عدم انتظام حدود الـ cortex
و metaphysis ، انحناء العظام الانبويبية الطويلة،
قزامة، تشوه توضع الأسنان، انتباج الوجنتين و جحوظ
خفيف، glaucoma ، تشوهات قلبية.

anaemia ، erythrodonia ، ضخامة كبدية
وطحالية، فرط تصبغ. أساس هذا المرض قائم
على نقص إحدى خمائر
porphobilinogenisomerase وهي خميرة
(uroporphyrinogen - III - kocintetase)
في الكريات الحمراء، مما يؤدي إلى أنه من
droporphyrin III وبواسطة porphobilinogen
أثناء عملية اصطناع الكريات الحمراء تتكون كميات
كبيرة من droporphyrin .

Günther - Syndrome (III)

Papillitis necrotisans renis, necrosis
papillaris.

تذكر الصورة : papillitis necrotisanse renis
السريرية لهذا المرض بالمغص الكلوي أو الخرجة
الكلوية. العلامات المسيطرة - ألم وبيلة دموية
macrohaematuria . يلاحظ عند مرضى التهاب
الكلية الجرثومي الخلالي pyelonephritis والتهاب
الكلية غير الجرثومي (الدوائي).

Gurrieri - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية سجلت عن أربعة إخوة وعند
مريض آخر بشكل إفرادي في إيطاليا (وراثته صبغية
جسدية متنحية) : تخلف عقلي، epilepsy ، سوء
تنسج الهيكل العظمي المحوري.

Gustavson - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثته صبغية متنحية
مرتبطة بالكروموزوم X) سجلت في عائلة كبيرة في
السويد : opticusatrophia ، oligophrenia ،
عمى، صمم، microcephalus ، تشوهات قحفية
وجهية، epilepsy ، تحدد حركة المفاصل، تراجع
فترة البقيا.

Gutierrez - Syndrome

Horseshoe syndrome (E).

Gutierrez Robert (ولد ١٨٩٥) - طبيب أمريكي.
مجموعة أعراض تلاحظ عند المرضى الذين لديهم
كلية على شكل الحدوة : ألم في المنطقة الشرسوفية
وحول السرة، اضطرابات هضمية، proteinuria ،
haematuria ، إمساك.

Haden Russel Landram (ولد ١٨٨٨) - طبيب
صحة وباتالوجي أمريكي.

فقر دم انحلاي كبير الخلايا وراثي (وراثه صبغية
جسدية سائده) : فقر دم انحلاي سوي الصباغ،
يرقان انحلاي، ضخامة طحالية، زيادة الكريات
الحمراء الكبيرة في الدم macrocytosis ، غالباً
وجود كريات حمر تحتوي على حبيبات مستعدة
granulositas basophilica ، شكل الكريات
الحمرة طبيعي (لا يلاحظ تكثر الخلايا الكروية
sphaerocytosis)، تخضب الدم
haemoglobinaemia . أساس هذا المرض قائم
على خلل الشحوم الفوسفورية (فوسفوليبيدي)
الموجودة في جدران الكريات الحمراء، هذا الخلل يؤدي
إلى زيادة نفاذية أو امتصاص الكريات الحمراء بالنسبة
للكاتيونات cation .

Hadron - Albright - Syndrome

► Albright - Hadron syndrome.

Haemato-biliary - Syndrome

Haemobilia.

خروج الدم من papilla vateri التي تخرج من
القنوات الصفراوية (وجزئياً من القناة البانكرياسية).
ألم في أعلى البطن، قيء دموي hematemesi ،
تغوط أسود maelena ، وذلك على خلفية رض
بطني، قصة حصى مرارية، خزعة كبدية، أو عمل
جراحي على القنوات الصفراوية يجب أن يدعو إلى
التفكير بوجود هذا المرض. تنظير العفج، ERCP
وكذلك التصوير الظليل للأوعية يمكن أن يؤكد
التشخيص.

Haenel - Syndrome

Haenel Hans (١٨٧٤ - ؟) - طبيب عصبية ألماني.
إحدى العلامات الممكنة للضنى الظهرى tabes
dorsalis : المريض لا يشعر بالألم حتى بالضغط
الشديد على مقلة العين bulbus oculi ، التفاعلات
المصلية الخاصة بالفلسس إيجابية.

Haferkamp - Syndrome

Haferkamp O. - باتالوجي ألماني.

Haas - Morbus

► Panner - Syndrome.

abal - Meguid - Murray - Syndrome

Duncan syndrome, Isadora Duncan
syndrome, long scarf syndrome (E) .

Murray J. E. ، Meguid M. M. ، Habal M. B.
- أطباء أمريكيان.

مجموعة العلامات الناتجة عن الاختناق بالمنديل :
وصف للمرة الأولى بالارتباط مع وفاة الراقصة
الأمريكية أيسيدوري دونكان عام ١٩٢٧ .

Haber - Syndrome

Haber Henry - طبيب جلدية إنكليزي.

الترافق الوراثي لسرطان البشرة الظهاري
epithelioma intraepidermalis مع العد الوردي
acne rosacea (وراثه صبغية جسدية سائده) :
حمامى erythema على الوجه، تزداد بعد التعرض
للأشعة فوق البنفسجية، عقيدات جريبية noduli
follicularis ، ندبات cicatrix ، وتوسع شعيرات
telangiectasia ، نسيجياً - زيادة كمية الأوعية
الدموية السطحية، ارتشاحات حول وعائية، وذمة،
تليف وندبات، تشوك بشروي acanthosis
epidermalis ، بؤر نظيرة قرنية parakeratosis
focalis ، وذمة بين الخلايا، نمو للغدد الزهمية
glandula sebacea غير المكتملة في الأدمة
dermis المتليفة.

Haddad - Syndrome

► Ondine syndrome.

Hadders - Oterdoom - Syndrome

ورم دموي كهفي cavernosa haemangioma في
منطقة العظام الانبويية الطويلة مع تحلل الطبقة
الاسفنجية spongiosa والناتج عن النبضان
pulsation .

Hadern - morbus

Anthrax.

مرض الجمرة الخبيثة؛ المسبب bacillus anthracis
الذي اكتشف من قبل Pollender عام ١٨٥٥ .

Habal - Meguid - Murray - Syndrome

Duncan syndrome, Isadora Duncan
syndrome, long scarf syndrome (E) .

Haglund - Syndrome (II) Morbus Haglund, exostosis Haglund.

أحد أشكال إصابة العظم العقبى calcaneus مع تغيرات ارتكاسية في الأنسجة المحيطة به : سماكات قاسية في منطقة حبة العظم العقبى tuber calcanae ، احمرار جلد موضع، ألم بالجس، شعاعياً - في الوضعية الجانبية تبدو الحافة الخلفية العلوية للعظم العقبى حادة. الأعراض السريرية ناتجة عن التهاب أوتار مع تنكسات عظمية tendinitis bursitis ، التهاب الكيس الزلالي ossificans والتهاب أوتار في مكان ارتباط وتر أخيل. (الشكل ٢٠١).



Haglund - Låwen - Morbus

► Büdinger -Låwen syndrome.

Hagner - Syndrome

► Bamberger - (Pierre) Marie - syndrome

Hailey - Hailey - Syndrome

Gougerot - Hailey - Hailey syndrome, morbus Hailey, pemphigus chronicus benignus familiaris vulgaris.

Hailey Haward ، Hailey Hugh - طبيبا جلدية أمريكيان.

فقاع pemphigus ناكس حميد وراثي (وراثه صبغية جسدية سائدة) : حطاطات papula مندمجة مع بعضها، فقاعات vesica ، تأكل erosio وتقرشر crusta ، تصبغ جلد أسمر داكن، الطفح يتوضع

ورام وعائي دموي haemangiomas عظمي منتشر مع تحلل عظمي osteolysis معمم : ألم وتشوه في الكثير من العظام ،deformatio ossea مع إمكانية حصول كسور متعددة، شعاعياً - ترقق عظام oosteoporosis منتشر غير متساوٍ؛ في الدم - ارتفاع تركيز α_2 - globulin ، ارتفاع سرعة التثقل؛ في نقي العظم - فقر دم مع نقص سليفات البيض وسليفات الحمر anaemia leucoerythroblasticus ، إضافة إلى myeloptosis . المرض يتفاقم بسرعة والإندثار غير جيد. يفترض وجود وراثه صبغية جسدية سائدة.

Haff - morbus

تسمم غذائي مجهول السبب ناتج عن أسماك وجدت للمرة الأولى في أحد خلجان بحر البلطيق عام ١٩٢٤ : myoglobinuria ، methaemoglobinuria ، myopathia .

Hageman - Syndrome

Hageman - أسم عائلة أحد المرضى.

شذوذ تخثر الدم الوراثي الناتج عن غياب العامل XII (hageman) (وراثه صبغية جسدية متنحية) : زيادة كبيرة في زمن النزف، إيجابية علامة Konschalovski - Rumpel - Leede ؛ زمن تخثر الدم وزمن انكماش الخثرة الدموية طبيعيين، لا يلاحظ وجود ميل للنزف، المرضى لا يشكون من أية أعراض والمرضى يشخص عادة عند تحليل زمن النزف قبل العمليات الجراحية مثلاً.

Haglund - Syndrome (I)

Apophysitis calcanei.

Haglund Patric (١٨٧٠ - ١٩٣٧) - طبيب جراح سويدي.

التتركز العقيم لنتوء (شاخصه) apophysis العظم العقبى calcaneus (من المحتمل أن يحمل الصفة الوراثية الصبغية الجسدية السائدة) : ألم شديد في العقب أثناء المشي، العقب مؤلم باللمس، يلاحظ هذا المرض خلال فترة نمو العظام، شعاعياً - تهدم destructio شاخصه العظم العقبى.

(خلل في الجهاز المناعي الخلوي)، يضاف إلى هذه الأعراض علامات مميزة لهذا التناذر، وهي :
 arachnodactylia ، acroosteolysis ، سوء تنسج سلاميات الأصابع و onychodysplasia .
 ينتشر هذا المرض على شكل حالات إفرادية في مناطق جغرافية معزولة (cochin في الهند).
 العلاج : retinoide (tigason) يؤدي إلى تراجع الأعراض الجلدية. (الشكل ٢٠٣).

Hair - brain - Syndrome

►BIDS syndrome.

Hairless-women - Syndrome

مع pseudohermaphroditismus masculinus علامات جنسية انسوية ثانوية، فتوق إريية (غالباً) محتوية على خصية، طرح 17-ketosteroide والأستروجين ضمن الحدود الطبيعية، الأعضاء التناسلية الخارجية انسوية مع مهبل ينتهي بشكل أعمى (أعور)، و وجود خصية بطنية أو مغبنية محتوية على خلايا لايدغ، infantilen tubuli seminiferi دون اصطناع للحيوانات المنوية، الجنس كروموزومياً ذكوري، مع حالة نفسية انثوية. سبب هذا المرض مايزال غير معروف.

Hajdu - Cheney - Syndrome

Acroosteolysis.

اعتلال الأطراف acropathia الوراثي (وراثه صبغيه جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة المتأخرة على شكل زيادة تمدد المفاصل، تقرحات تظهر بشكل نوبي على القدمين مرافقة بتفتت وتشطي العظام المتوضعة تحتها تؤدي بعد شفائها إلى أذية، وبالتالي إلى تشوهات في القدم المصابة، في الحالات الشديدة يمكن أن تصاب عظام الجمجمة، الحس والشعور بالألم إما طبيعياً أو منخفضان، ضعف الأنسجة الضامة، سقوط مبكر للأسنان مع سوء إطباق، osteoporosis ، dolichocephalus ، ضعف سمع ناتج عن خلل في نقل الأصوات، camptomelia ، قصر القامة، شكل وجه مميز، osteopseudoosteolysis ،

عادة على جلد منطقة مؤخر الرأس، تحت الإبطين، وفي الحفرتين المرفقيتين، تظهر العلامات الأولى للمرض خلال العقدين الثاني والثالث من العمر. (الشكل ٢٠٢)



Haim - Munk - Syndrome

Keratosis palmoplantaris with peridontopathia.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثه صبغيه جسدية متنحية أ و سائدة) : تظهر الأعراض الجلدية الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل keratosis ، هحمرار وتقرح راحة اليدين وأخمص القدمين ونادراً المرفقين والركبتين، فرط تعرق hyperhidrosis palmoplantaris ، تشوهات توضع الأسنان، تسوس الأسنان، gingivitis ، paradontosis و alveolar-atrophia ، كل ذلك يؤدي إلى السقوط المبكر للأسنان في مرحلتي التسنين ما عدا الطواحن ، عند البالغين يحصل تراجع تلقائي للأعراض الجلدية، ٢٠ % من المرضى يظهر ميل للإصابة بالآفات الإنتانية الجلدية ، الكبدية والرئوية

Halbrecht J. - طبيب أمريكي.

اليرقان الانحلالي عند الأطفال حديثي الولادة نتيجة عدم تطابق دم الأم مع دم الطفل (عدم تطابق ضمن مجموعة ABO) ، مع إنذار جيد نسبياً.

Hall - Syndrome

Affectio hydrocephaloides,
hydrocephalus spurius.

Hall Marchall (١٧٩٠ - ١٨٥٧) - فيزيولوجي

إنكليزي.

علامات الاستسقاء الدماغى الكاذب
pseudohydrocephalia التي تلاحظ عند الأطفال
الرضع المصابين بحثل (سوء تغذية)
atrophia نتيجة الإسهالات الشديدة.

Hall - Hittner - Syndrome

CHARGE-association.

مجموعة من التشوهات الخلقية مجهولة السبب
(وراثية ؟) ناتجة عن خلل خلال الأسبوع الثامن من
الحمل : colobom في منطقة iris-chorioidea ،
تشوهات قلب خلقية مختلفة الدرجات، انسداد قمع
الأنف choana ، تأخر عملية النمو،
genitalhypoplasia ، تشوهات أذنية مع صعوبات
سمع مختلطة، تأثر أعصاب قحفية مختلفة، شرم
الشفة والحنك، microcephalia ،
arhinencephalia ، تشوهات مري، تشوهات بولية
تتاسلية، syndactylia ... الخ. منذ اكتشاف هذا
المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٩ تم تأكيد تشخيص ما
يزيد عن ١٠٠ حالة؛ incidence : 1 : 15.000 -
1 : 10.000 . العلاج : عرضي.

Hall - Riggs - Syndrome

مجموعة تشوهات خلقية (تتأثر التخلف العقلي)
وصف للمرة الأولى عام ١٩٧٥ عند أخوين وعام
٢٠٠٠ عند قريبين أيضاً.

Hallermann - Syndrome

► Hallermann - Streif syndrome.

Hallermann - Streif - Syndrome

Dysmorphia mandibulo-oculo-facialis,
dyscephalia oculo-mandibulo-facialis,
Hallermann - Sreiff - Francois syndrome,
dyscephalia Francois.

acropseudoosteolysis ، تراجع فترة البقيا .
وصف من هذا المرض منذ اكتشافه عام ١٩٤٨ ما
يزيد عن ٤٠ حالة. العلاج عرضي دون نتائج
مرضية. (الشكل ٢٠٤) .



Hakola - Nasu - Syndrome

Lipodystrophia.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثة صبغية جسدية
متتحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى، لهذا
المرض خلال العقد الثاني من العمر على شكل ألم
أطراف ومفاصل، تورم مفاصل اليدين والقدمين، زيادة
هشاشة العظام بسبب التحولات الكيسية العظمية،
ابتداءً من العقد الرابع من العمر تغيرات في المزاج،
خلل المنعكسات، نوبات سريعة، عته dementia
على خلفية leucoencephalopathy تصلبية
متفاقمة بسرعة ومؤدية للوفاة قبل بلوغ الخمسين من
العمر، steatorrhoe ، hypothermia . وصف
من هذا المرض منذ اكتشافه عام ١٩٦٤ ما يزيد عن
١٦٠ حالة. العلاج غير معروف.

Halasz - Syndrome

Halasz, Geza (ولد ١٨٨٨) - طبيب داخلية هنغاري.
خلل تتسج dysplasia الرئة اليمنى، فرط تتسج
hyperplasia الشريان الرئوي، توضع أيمن
dextroversion للقلب، انتهاء (انصباب) الأوردة
الرئوية في الوريد الأجوف السفلي vena cava
inferior .

Halban - morbus

Halban, Joseph (١٨٧٠ - ١٩٣٧) - طبيب نسائية
نساوي.

وجود corpus luteum مع حمل كاذب.

Halbrecht - Syndrome

Erythroblastosis ABO.

أيضاً علامات هرمية، ضعف عقل متفام، وأحياناً تظاهرات صرعية، إضافة إلى اضطراب الكلام والرؤية، تظهر الأعراض الأولى للمرض في غضون العقدين الأول والثاني من العمر، وينتهي غالباً بالموت بحلول العام الثلاثين من العمر.

Hallervorden - Syndrome

مجموعة تشوهات ناتجة عن التنكس الخلقي الوراثي للجذبة العصبية المركزية (وراثته صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العقد الأول من العمر على شكل وضعية قدمين على شكل equinovarus ، نقص و توقف عمل عضلات العين الخارجية، تظاهرات عصبية متفامة كخلل القدرة على الكلام والرؤية، نوبات شبه صرعية، اضطرابات حركية رقصية، opticusatrophia ، تغيرات على مستوى الشبكية، dystonia ، demencia حتى درجة فقدان الكلي للقدرات الذهنية والحركية، يعيش هؤلاء المرضى كحد أقصى حتى عمر الثلاثين، تلاحظ حالات عند الأطفال أكثر تطوراً وخطورة. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه ما يزيد عن ٥٠ حالة. العلاج غير معروف.

Hallgren - Syndrome

► Graefe - Sjögren syndrome.

Hallopeau - Syndrome (I)

Acrodermatitis continua, acrodermatitis persistens.

- (١٨٤٢ - ١٩١٩) Hallopeau Francois Henri

طبيب جلدية فرنسي.

التهاب جلد dermatitis اليدين ونادراً القدمين المزمن مع تكون بثرات pustula : تتكون البثرات عادة على خلفية التهابية، ضمور atrophia جلد أصابع اليدين والقدمين، الذي يذكر منظره على نهايات الأصابع بعجينة البقلاوة، يضاف غالباً إلى ما سبق من أعراض التهاب عقد لمفية lymphadenitis ، التهاب أوعية لمفية lymphangitis ، دمل furunculus ، وحمرة erysipelas . يبدأ هذا المرض غالباً بعد الإصابات الرضية والداحس paronchia ، أما استمراريته فلها علاقة بالترشم ٢٥٠.

Hallermann Wilhelm (ولد ١٩٠٩) - طبيب عيون ألماني.

مجموعة تشوهات خلقية وراثية (وراثته صبغية جسدية متنحية) : وجه العصفور، microcephalus ، microgenia ، زيادة عدد الأسنان، cataracta congenita ، microphthalmia ، نقص تنسج الأضلاع والتزوفتين، قصر قامة متفام، ضمور الجلد، teleangiectasia ، hypohidrosis ، hypotrichosis ، hypogenitalismus ، brachyphalangia ، symphalangia ، من المضاعفات rtacheomalacia و تضيق الطرق التنفسية العلوية. وصف من هذا المرض ما يزيد عن ١٠٠ حالة حتى الآن. العلاج عرضي. (الشكل ٢٥٠).



Hallermann - Sreiff - Francois - Syndrome

► Hallermann syndrome.

Hallervorden - Spatz - Syndrome

Morbus Hallervorden - Spatz,

degeneratio globi pallidi progressiva.

Spatz ، (١٨٨٢ - ١٩٦٥) ،

Hugo (١٨٩٢ - ١٩٢٦) - طبيبا عصبية ألمانيان .

مرض وراثي يصيب الجهاز خارج الهرمي مع إصابة الكرة الشاحبة المخية globus pallidus والمادة السوداء substantia nigra (وراثته صبغية جسدية متنحية) : اضطرابات حركية خارج هرمية كنعية (حركات دودية مستمرة في اليدين والقدمين) ورقصية، تقيد أطراف ناتج عن شلل الحركة والتصلب، يظهر في مرحلة الطفولة، وينفام تدريجياً، تلاحظ

Hamman Louis (١٨٧٧ - ١٩٤٦) - طبيب

أمريكي، Rich A. - معاون هامان.



تليف رئئة خلالي متفام منتشر مجهول السبب ذات إنذار سيء وصف للمرة الأولى من خلال مراقبة ومتابعة ثلاث حالات من قبل هامان وريش في العامين ١٩٣٣ و ١٩٤٤ جميعهم ماتوا بقصور قلبي تنفسي. يمكن التمييز بين مرحلتين سريريتين في تطور هذا المرض : المرحلة الأولى - بداية بطيئة للمرض مع سعال شديد وألم في الصدر، دون ارتفاع في درجة الحرارة، وفي حالات نادرة ارتفاع في درجة الحرارة لعدة أسابيع، المريض يفرز غالباً كمية متوسطة من القشع اللزج المخاطي المختلط بالدم، أما بإصغاء الصدر فيسمع خراخر رطبة وجافة إضافة إلى تطاول زفيره؛ المرحلة الثانية - قصور تنفسي، زلة تنفسية متفامة، زرقة شديدة معممة، polyglobulia ، أصابع أبقراطية، شعاعياً - ارتشاحات رئوية شبكية في كامل الساحتين الرئويتين وفي الاتجاه الزليلي الرأسي، هذه الارتشاحات تذكر بالسلس الرئوي وبالركود الرئوي. يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى الرجال في متوسط العمر. الإنذار سيء. لا يستبعد وجود وراثية صبغية جسدية سائدة. (الشكل ٢٠٧).

Hammond - Syndrome

Athetosis duplex, athetosis idiopathica, status marmoratus, double athetosis (E).

Hammond William Alexander (١٨٢٨ -

١٩٠٠) - طبيب عصبية أمريكي.

بالمكورات العنقودية staphylococcus . (الشكل

٢٠٦).



Hallopeau - Syndrome (II)

Hallopeau - Leredde syndrome, dermatitis pustularis, dermatitis vegetans. أحد أشكال التهاب الجلد البثرية : بثرات pustula دخنية محاطة بحلقة وردية، تتكون على الشفتين، الغشاء المخاطي للفم، تحت الإبطين، على جلد الرأس، المغن، والمنطقة التناسلية، هذه البثرات مغطاة بقشور crusta يتكون تحتها تآكلات صغيرة erosio

Hallopeau - Leredde - Syndrome

► Hallopeau syndrome (II).

1020 . Hambach - Syndrome

ورام دموي haemangiomas معمم يصيب الهيكل العظمي والأعضاء البارانشيمية.

Hamman - Syndrome

Hamman Louis (١٨٧٧ - ١٩٤٦) - طبيب

أمريكي.

مجموعة أعراض تشكو منها المرأة الحامل أثناء المخاض labores parturietium : ریح جلدية emphysema subcutaneum، ریح صدرية pneumothorax، زلة تنفسية، زرقة cyanosis، اضطراب الدورة الدموية، ألم، نفخات خارج قلبية متناغمة مع انقباضات القلب، شعاعياً - ریح منصفية. يلاحظ بالدرجة الأولى عند الحوامل للمرة الأولى.

Hamman - Rich - Syndrome

Pneumofibrosis interstitialis diffusa progressive, scadding syndrome.

عظم الفخذ والفقرات)، جحوظ exophthalmus ،
 أعراض نخامية hypophysarius (بوال تفة
 ، diabetes insipidus ، سمنة adipositas)،
 تأخر النمو، ضخامة كبدية وندراً يرقان، أعراض
 جلدية (ورم أصفر xanthoma ، طفح حطاطي
 وفرفرية purpura)، نزف من اللثة، تساقط غير
 مؤلم للأسنان (تسقط في البداية الضواحك
 permolaris والطواحن dens molaris)، طفالة
 infantilismus ، ارتفاع كولسترول الدم، ثلاثي
 كريستيان Christian (خلل عظام الجمجمة،
 الجحوظ والبوال التفة) لا يصادف في جميع
 الحالات. يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى الأطفال
 والياقنين، السير بطيء. (الشكل ٢٠٨).

Hand-foot-mouth - morbus



مرض ناتج عن الإصابة بفيروس كوكسساكي
 coxsackievirus ويؤدي إلى تكون اندفاعات جلدية
 فقيعية (بشيرية) مع تقرحات في تجويف الفم،
 البلعوم، راحة اليدين، أخمص القدمين، وأحياناً أيضاً
 على الأطراف العلوية والسفلية، هذه الاندفاعات
 الجلدية تشفى وتزول دون أن تترك قشوراً. (الشكل
 ٢٠٩).

Hanhard - Syndrome

► Richner - Hanhard syndrome.

Hanhart - Syndrome (I)

Nanismus dysgenitalis recessivus.

Hanhart Ernst (١٨٩٠ - ١٩٧٣) - طبيب وباحث

ورثة سويسري.

anismus dysgenitalis يصادف بالدرجة الأولى
 في سويسرا، هنغاريا وبعض مناطق إيطاليا (وراثية

التعبير العام لاضطرابات الوضعية والحركة الثابتة أو
 العابرة ذات المنشأ خارج الهرمي : يبدأ هذا المرض
 عادة في سن الطفولة، حيث يلاحظ ثلاثي أعراض
 مرضية : (١) خلل الحركة - حركة أطراف (غالباً
 اليدين والأصابع) مستمرة تقريباً غير إرادية وبطيئة،
 إضافة إلى حركات رأس مشابهة أيضاً، (٢) اضطراب
 الوضعية posture (الوقفة، الجلسة) - التقلص
 الدائم للقايضات بوضعية الانحناء contractura
 flexoria، الانحناء (الانثناء) flexio الأعظمي
 الظهري لأصابع اليد الكبيرة، (٣) اضطراب التوتر
 tonus - انخفاض التوتر العضلي، الحركات المنفصلة
 (السلبية) تؤدي في أغلب الأحيان إلى حركات
 قسرية، زيادة التوتر اللاإرادي، غالباً بكاء وضحك
 قسريين، زيادة المنعكسات الوترية، من الناحية النفسية
 مزاج جيد ومرتفع وأحياناً ضعف وتأخر عقلي. من
 الممكن وجود وراثية صبغية جسدية سائدة.

Hand - Schüller - Christian - Syndrome

Schüller - Christian syndrome, Christian
 syndrome, morbus Hand - Schüller -
 Christian, cholesterinlipoidosis,
 lipidhistiocytosis, lipidgranulomatosis,
 cholesterin granulomatosis, histiocytosis
 X chronica disseminata.

Hand Alfred (١٨٦٨ - ؟) - طبيب أطفال

أمريكي، Schüller Arthur (١٨٧٤ - ؟) -

طبيب أشعة نمساوي، Christian Henry Asbury

(١٨٧٦ - ١٩٥١) - طبيب أمريكي.



مرض وراثي (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية
 متنحية، أو متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) :
 تغيرات هيكلية (بؤر وضاحة في عظام الجمجمة،

► Gruber syndrome.

Hann - Syndrome

Hann F. - طبيب هنغاري.

انعكاس لظاهرة التداخل الوظيفي بين فصوص الغدة النخامية hypophysis في الحالات المرضية : بوال تفه diabetes insipidus ، يزول في حال تطور وظهور إصابة مرضية في الفص الأمامي للغدة النخامية (ورم أو تدرن).

Hanot - Kiener - Syndrome

Hanot Victor Charles (١٨٤٤ - ١٨٩٦) - طبيب

داخلية فرنسي، Keiner Paul L. - باثولوجي فرنسي.

أحد أشكال التهاب الكبد الميزنخيمالي (القوامي) المزمن المنتشر hepatitis parenchymatosa diffusa chronica : يرقان ناكس مختلف الشدة، حرارة متقطعة مع عرواءات؛ خزعة الكبد - تجمع كبير بشكل عقد للأنسجة للمفاوية التي تؤدي إلى تضيق الأوعية الصفراوية الصغيرة، وخاصة على أطراف الفصيصات الكبدية، انسداد جزئي للأوعية الصفراوية المحيطة حول الفصية، androtropismus .

Hanot - Mc Mahon - Thannhauser - Syndrome

Cirrhosis hepatis biliaris xanthomatosa, Mahon - Thannhauser syndrome, Thannhauser - Mahgendantz syndrome.

Hanot Victor Charles (١٨٤٤ - ١٨٩٦) - طبيب

داخلية فرنسي، Mc Mahon H. M. - طبيب أمراض

كبد أمريكي، Thannhauser Siegfried J. - طبيب

داخلية ألماني أمريكي.

أحد أشكال السير المرضي للكبد hepatitis وتشمع الكبد cirrhosis hepatis داخل الكبد الصفراوي الركودي المزمن : يرقان مزمن مع ارتفاع بيليروبين دم متغير، مجموعات حاكة بشدة من الأورام الصفراء xanthoma والبقع الصفراء xanthelasma (التوضع الأساسي على الجفون والسطوح الداخلية لمفصلي المرفق)، الحرارة طبيعية؛ في الدم - hyperlipidaemia ، hypercholesterinaemia ، ارتفاع تركيز الفوسفاتاز القلوية؛ خزعة الكبد -

صغيرة جسمية متنحية) : يولد الطفل بطول طبيعي، ابتداءً من العام الثاني من العمر، تبدأ الإعاقة في النمو، ورغم استمراره حتى سن الأربعين إلا أنه لا يتجاوز الطول القزمي، إعاقة تعظم واضحة، يترافق عادة مع السغل الشحمي التتاسلي ومع الطفالة infantilismus ، تعابير وجه مميزة.

Hanhart - Syndrome (II)

Acroteriasis congenita, dysosteosis mandibularis et peromelia.



الترافق الوراثي لمجموعة من شذوذات التعظم (وراثية صغيرة جسمية متنحية) : وجه العصفور مع صغر الفك العلوي micrognathia وبروز الأنف، تشوه الأسنان، opisthodontia ، peromelia ، قصر القامة، تأخر النمو الفيزيائي، معالم الشخصية طبيعية. وصف من هذا المرض عدد قليل من المرضى منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٥٠ . (الشكل ٢١٠) .

Hanhart - Syndrome (III)

تلازم وجود مجموعة من الأعراض الوراثية الجلدية والعينية والنفسية (وراثية صغيرة جسمية متنحية) : يظهر هذا المرض بعد سن العشرين، حيث يلاحظ تقرن keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين، التهاب قرنية keratitis متشعب، تأخر عقلي.

Hanhart - Syndrome (IV)

أحد أشكال التقرن keratosis الذي يصيب راحة اليدين وأخمص القدمين (وراثية صغيرة جسمية سائدة) : تقرن راحة اليدين وأخمص القدمين دون فرط تعرق hyperhidrosis ، أورام شحمية lipoma منفردة أو (نادراً) في مجموعات، لسان مطوي (مثني)، معايير الشخصية طبيعية.

Hanhart - Syndrome (V)

(tuberculoide)، الشكل الشديد : تصاب الأعصاب المحيطية، وتحصل اضطرابات اعتدائية تؤدي إلى فقدان الحس بالألم analgesia ، وبالتالي إلى تغيرات جلدية على شكل تقرحات، تشظي وأذيات أخرى ثانوية. ينتشر هذا المرض بالدرجة الأولى في المناطق المدارية من آسيا وإفريقيا وأمريكا الجنوبية (20 : 1) . العلاج : sulfone .

Happle - Syndrome

Chondrodysplasia punctata.

Happy puppet - Syndrome

► Angelman - syndrome.

Hara - Syndrome

► Pancoast syndrome.

Harada - Syndrome

Morbus Harada, uveoencephalitis.

Harada E. - طبيب ياباني.



أحد أشكال التهاب السحايا والدماغ meningoencephalitis : التهاب سحايا ودماع مع أعراض سحائية meningismus ، نعاس somnolence ، واضطراب سمع، في السائل الدماغي الشوكي - تفاعل خلوي لمفاوي، التهاب عينية uveitis ثنائي الجانب غالباً مع جلوكوما ثانوية glaucoma secundaria ، التهاب شبكية مصلي retinitis serosa مع انفصال شبكية ablatio retinae ؛ هذه التغيرات المرضية العينية تؤدي في النهاية إلى عمى، غالباً بلىق (زوال الخضاب من بعض مواضع الجلد) vitiligo ، وداء

انسداد المجاري الصفراوية داخل الكبدية، تشمع حول فصي، تجمع الصباغ الصفراوي والكوليسترول في المناطق حول البابية. الانذار - سيء.

Hanot - Rössle - Syndrome

Morbus Hanot - Rössle.

Hanot Victor Charles (1844 - 1896) - طبيب

داخلية فرنسي، Rössle Robert (1876 - 1906) -

باتالوجي ألماني.

أحد أشكال تشمع الكبد cirrhosis hepatis

(التهاب القنوات الصفراوية cholangitis خارج

الكبدية مع التهاب القنات الصفراوية

cholangiolitis الانسدادي) : التهاب مرارة وأوعية

صفراوية مزمن cholecystitis chronica et

cholangitis chronica مع يرقان منقطع، حرارة

منقطعة مع عرواءات، غالباً حكة عامة وضخامة

طحالية، في الدم - ارتفاع شديد في سرعة التثقل،

ارتفاع الفوسفاتاز القلوية، الإعاقة المرضية للبروم

سولفالين، خذعة الكبد - تسمك المحفظة الكبدية،

التهاب حول الأحشاء perivisceritis ، التهاب مرارة

مزمن، التهاب قنوات وقنات صفراوية داخل كبدية

مزمن، تكثر دائري (حلزوني) للنسيج الضام في

المنطقة حول البابية. سير المرض طويل، حيث

يتطور تشمع كبدي صفراوي cirrhosis biliaris

(دون حبن ودون ارتفاع الضغط في وريد الباب)

يؤدي بالنتيجة إلى قصور كبدي.

الربو القصبي، التهاب شغاف القلب بالحمضات. على مخطط القلب الكهربائي - غالباً انحراف محور القلب نحو الأيمن مع علامات إصابة العضلة القلبية.

Harley - Syndrome

► Dressler (I) syndrome.

Harris - Syndrome

Hyperinsulinismus spontaneus,
hyperinsulinismus periciosus.

Harris Seale (١٨٧٠ - ؟) - طبيب إنكليزي.

ظاهرة هبوط سكر الدم العفوي البانكرياسي : في البداية مجموعة من الظواهر النباتية العامة (تعرق، تسرع قلب، نمل، قشعريرة، صداع وعائي تشنجي، شعور بالجوع، ضعف عام) والاضطرابات النفسية (تراجع النشاط والقدرة على التركيز، عدم استقرار عاطفي)؛ فيما بعد تظهر تشنجات وفقدان وعي إضافة إلى اضطرابات نفسية؛ أثناء نوبة هبوط السكر تلاحظ غالباً تشنجات وعائية مع نزوف شعرية؛ العلامة الرئيسة للمرض تتمثل بهبوط سكر الدم، يلاحظ هذا التناذر عند مرضى أورام (إغداد) adenomatosis البانكرياس وفي حالات فرط تنسج جهاز لانغرهانس.

Harris - Osborne - Syndrome

► Holt - Oram syndrome.

Harris, L. C. - طبيب أطفال أمريكي.

نقص تنسج hypoplasia أو لا تنسج (لا تكون) aplasia عظم الكعبرة radius أحادي أو ثنائي الجانب، مع دخول عظام رسغ اليد و عظام الإبهام بهذه العملية، وذلك بالتوافق مع خلل الحاجز بين البطينين.

Hart - Syndrome

► Hartnup syndrome.

Hartnup - Syndrome

Morbus Hartnup, Hart syndrome, Jollife syndrome, H-syndromus.

Hartnup Edward - أول مريض سجل لديه هذا المرض، وكان ابويه أولاد عم.

الخلل الوراثي في امتصاص الحموض الأمينية من الأمعاء الدقيقة و كذلك خلل إعادة امتصاصها في الكليتين وخاصة الـ tryptophan و الـ metionin

بوليبي poliposis . يصادف هذا المرض بشكل إفرادي ومستوطن خاصة في شرق آسيا. (الشكل ٢١١)

Harbitz - Müller - Syndrome

Morbus Harbitz - Müller,
hypercholesterinaemia familiaris,
hypercholesterinaemia idiopathica,
hypercholesterinaemia - typus II.

Harbitz Francis (١٨٦٧ - ١٩٥٠) - طبيب صحة

عامة نرويجي، Müller Carl Arnoldus (ولد ١٨٨٦)

- طبيب داخلية نرويجي.

ارتفاع كولسترول الدم الوراثي الذاتي (وراثه صبغية جسدية سائدة) : أورام صفراء xanthoma حطاطية أو كتلية على المرفقين والركبتين والحفون، تعدد أورام صفراء xanthomatosis في الأوعية الإكليلية مع أعراض الذبحة الصدرية؛ تكون مبكر لقوس القرنية الشيخوخي، في الدم - ارتفاع الكولسترول، الفيتامين A والكاروتين. تظهر أعراض هذا المرض في مرحلة الشباب وأحياناً في مرحلة الطفولة.

Harboyan - Syndrome

تنكس الخلايا الأبيثاليالية لشبكية العين من منشأ الوراثي (وراثه صبغية جسدية سائدة أو متنحية أو مرتبطة بالكروموزوم X) : تعتم الشبكية يظهر مباشرة بعد الولادة، ويؤدي إلى صعوبة نظر متعددة الدرجات. وصف من هذا المرض عدد قليل فقط من الحالات. العلاج : keratoplastic .

HARD- HARD-E - Syndrome

► Walker - Warburg syndrome.

Harkavy - Syndrome

Harkavy Joseph - طبيب أمريكي.

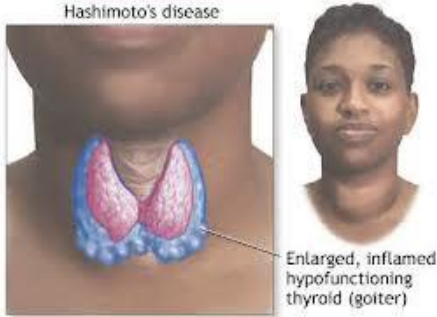
مجموعة أعراض تحسسية مع ارتفاع الحمضات في الدم والأنسجة : التهاب أعشيه مصلية polyserositis شامل غير جرثومي بالحمضات، التهاب أوعية vasculitis بالحمضات (خاصة التهاب بطانة الأوعية intima) مع تليف fibrosis وتختثر thrombosis جداري ثانوي، ارتشاحات بارانشيمية (منتية) التهابية ناكسة في الرئتين، eosinophilia ، leucocytosis ، غالباً أعراض

هذه الأعراض عائد إلى سوء تحضير مرضى الديال الدموي الذين يشكون من ارتفاع في قيم كالسيوم أو مغنيزيوم الدم.

Hashimoto – Syndrome

Morbus Hashimoto, struma Hashimoto, struma lymphomatosa, thyroiditis Hashimoto.

Hashimoto Hakaru (١٨٨١ - ١٩٣٤) - باثولوجي ياباني.



التهاب الدراق struma المناعي الذاتي المزمن (احتمال العامل الوراثي) : تبدأ الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض عند النساء خلال العقد الخامس من العمر، وذلك على شكل ضخامة غدة درقية مؤلمة تزداد بشكل تدريجي. في بداية المرض تلاحظ زيادة إفراز hyperthyreosis ، فيما بعد إفراز طبيعي euthyreosis ، وفي الحالات النهائية نقص إفراز هرمونات الغدة الدرقية hypothyreosis . يصيب هذا المرض عادة النساء بعمر الأربعين عاماً. يصادف خاصة في اليابان وأمريكا، كما يلاحظ في البلدان الأوروبية وروسيا. سجلت حالات ذات طبيعة وراثية جسدية سائدة. العلاج : معالجة طويلة ب-L thyroxin ، العلاج الجراحي. (الشكل ٢١٣).

Haspelslagh - Syndrome

مجموعة تشوهات خلقية وصفت للمرة الأولى من قبل Haspelslagh عام ١٩٨٥ : trigonocephalia ، epicanthus ، نقص تنسج الفك العلوي، صغر الفم، pectus excavatum ، pterigium ، retrogenia ، oligophrenia و hypospadias .

Hass - Syndrome

Hass - Levin syndrome.

(وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال مرحلة الطفولة المبكرة، وحتى عمر العشر سنوات بعدها تميل الأعراض للتحسن. الأعراض - تظاهرات جلدية حشافية (pellagra) بعد التعرض لأشعة الشمس، رنج مخيخي، اضطرابات مشي، nystagmus ، ميل عائلي للصداع و meningismus ، oligophrenia عند ثلثي عدد المرضى، في الشكل الثاني من هذا المرض تظهر الأعراض الأولى بين عمر الست إلى عشر سنوات على شكل أعراض جلدية. في أحد الأشكال الأخرى تظهر تغيرات بيوكيميائية مدى الحياة دون تغيرات جلدية؛ خط بياني مسطح (مستوي) للتريبتوفان في الدم بعد تناول التريبتوفان عن طريق الفم، زيادة طرح التريبتوفان عن طريق البول hypertryptophanuria ، احتواء البراز على التريبتوفان دون تغير، يلاحظ وفي نفس الوقت خلل في استقلاب بعض الحموض الأمينية الأخرى. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٦ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ٨٠ حالة في ثلاثين عائلة. العلاج : فيتامين B6 nikotinamid ، صادات واسعة الطيف، حماية غنية بالبروتينات، الوقاية من أشعة UV . (الشكل ٢١٢).



Hartwasser - Syndrome (G)

الأعراض الناتجة عن الديال الدموي (ديلزة الدم) hemodialysis على خلفية فرط كالسيوم أو ماغنيزيوم الدم : غثيان شديد، إقياء، ضعف عضلي، تنذبذب في قيم الضغط الشرياني، شعور بالحرارة، آلام في منطقة القلب، اضطرابات نظم، تغيم الحس، سبب

Hay - Wells - Syndrome

التصاق الجفنين الخطي الشكل ankyloblepharon filiforme adnatum الذي يأتي كعرض مرافق للعديد من التناذرات المرضية، وبالتراشق خاصة مع شرم الشفة والفكين والحنك.

Hayem - Widal - Syndrome

Widal syndrome, Abrami - Widal syndrome, icteroanaemia haemolytica.
Widal (١٨٤١ - ١٩٣٣)، Hayem Georges (١٨٧٦ - ١٩٢٩) - طبيباً داخلية فرنسيان.

أحد أشكال فقر الدم الانحلالي المكتسب : يرقان، ضخامة طحالية، نقص عدد الكريات الحمر، تكثر الخلايا الكروية sphaerocytosis ، ارتفاع كبير لتركيز اليوروبيلين في البول urobilinuria .

Head - Syndrome

► Head - Holmes syndrome.

Head - Holmes - Syndrome

Head syndrome.
Holmes (١٨٦١ - ١٩٤٠)، Gordon (١٨٧٦ - ١٩٦٥) - طبيباً عصبية إنكليزيان. مجموعة الأعراض الناتجة عن انعدام التأثير القشري على منطقة ما تحت المهاد hypothalamus : المبالغة في إظهار الملامح الخارجية للمؤثرات العاطفية (تصعر الوجه)، حركات دفاعية شديدة عند الاستجابة لمحرضات فيزيائية بسيطة (على سبيل المثال الوخز البسيط ببديوس)، خلل حاستي الشم والذوق بجهة واحدة، خلل حاسة اللمس dysaesthesia أحادي الجانب.

Heart and hand - Syndrome

► Holt - Oram syndrome.

Heavy chain - disease

Seligmann morbus, ► Franklin syndrome.

خلل في اصطناع الغلوبولينات المناعية (IgA ، IgM و IgG) .

Heberden - arthrosis

Heberden, William (١٧١٠ - ١٨٠١) - طبيب بريطاني.

Hass, Julius (ولد ١٨٨٤) - طبيب عظمية نمساوي. التتكرز الوراثي الذاتي العقيم لمشاشة epiphysis proximalis (brachium capuy) (من المحتمل وجود وراثة صبغية جسدية سائدة) .

Hass - Levin - Syndrome

► Hass syndrome.

1046 . Hässler - Syndrome

التتكرز الوراثي الذاتي العقيم للحفرة الحقيّة cavitas acetabularis للعظم الحرقفي os coxae (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية السائدة) .

Haven - Syndrome

► Naffziger syndrome.

Haw-River - Syndrome

Dentato-rubro-pallido-atrophia.

مرض عصبي من منشأ وراثي (وراثة صبغية جسدية سائدة) اكتشف للمرة الأولى في عائلة إفريقية-أمريكية في منطقة Haw-River في الولايات المتحدة الأمريكية. تعود أعراضه إلى تنكس يصيب بعض أجزاء الجهاز العصبي : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض ما بين العامين الأول والسابع من العمر، وغالباً خلال مرحلة البلوغ المبكرة، وذلك على شكل زنج مخيخي، حركات كورية و مختلة التوتر، demencia . العلاج غير معروف.

Haxthausen - Syndrome

Hyperkeratosis Haxthausen, keratodermia climacterica.

Haxthausen Holger (١٨٩٢ - ١٩٥٨) - طبيب جلدية دانمركي.

مرض جلدي إياسي dermatosis climactericus مع تقرنية keratosis : تقرن راحة يدين وأخمص قدمين محدد، نمو شديد لطبقة متقرنة على جلد ظهر اليدين وعلى مفصلي الركبتين (غالباً)، سمنة، ارتفاع التوتر الشرياني، gynaecotropismus شديد، يلاحظ بالدرجة الأولى في مرحلة سن اليأس menopausa . يترافق عادة مع تناذر Grama .

Hedinger - Syndrome

► Cassidy - Scholte syndrome.

Heerfordt - Syndrome

Heerfordt - Mylius syndrome, morbus

Heerfordt, febris uveoparotidea
subchronica.

(١٨٧١ - ١٩٥٣) Heerfordt Christian Frederik

- طبيب عينية دانمركي.



الالتهاب النكفي العيني uveoparotitis التلثي تحت المزمن : ارتفاع بسيط في درجة الحرارة لمدة طويلة ، نحف، التهاب قرحية وجسم هدي iridocyclitis عقدي ، التهاب غدة نكفية مزمن parotitis chronic (تتضخم الغدة النكفية وتصبح قاسية) ، غالباً ضخامة أكياس دمعية saccus lacrimalis عقدية ثنائية الجانب، يمكن لهذه التغيرات أن تلاحظ في الغدة اللعابية الأخرى، هذا الالتهاب المزمن يصيب أيضاً الثديين، المبيضين، والخصيتين، تلاحظ غالباً أعراض من جهة الجملة العصبية المركزية - شلل الأعصاب القحفية (بالدرجة الأولى العصب الوجهي والعصب المحرك للعين) والنخاعية الشوكية، أعراض إصابة جذع المخ، إضافة إلى علامات التخريش السحائي. من الممكن أن يكون هذا التناذر أحد أشكال الساركويد. (الشكل ٢١٤).

Heerfordt - Mylius Syndrome

► Heerfordt syndrome

فصال (تنكس مفصلي) arthrosis يصيب مفاصل سلاميات اليدين، مع الشكوى من عقد ذات تحذب ثنائي، غالباً مؤلمة بشدة، وأحياناً مرافقة باحمرار .

Heberden - Syndrome

Angina pectoris.

Hebra - Morbus

► Devergie syndrome.

Hebra - Syndrome

Prurigo Hebrae, prurigo agria, prurigo ferox, impetigo herpetiformis.

Hebra Ferdinand von (١٨١٦ - ١٨٨٠) - طبيب

جلدية نمساوي.

جلاد نادر dermatosis مسبب لحكة : حطاطات

حكة بشدة، تظهر فوق مستوى الجلد، تلاحظ عادة

على السطوح الداخلية للمفاصل (بالدرجة الأولى

الرجلين)؛ يتحول الطفح البدئي بسرعة (غالباً بسبب

الحك الشديد) إلى بؤر تتركز صغيرة، وفي حالات

كثيرة إلى حويصلات ممتلئة بسائل مصلي يتحول

غالباً إلى قيح؛ مع مرور الوقت يحصل تحزز (تحول

الطفح الجلدي إلى ما يشبه الأثنة) lichenificatio

، كما تضمر الجريبات الشعرية folliculus pili ، و

تتضخم العقد للمفاوية الإبطية والمغبنية؛ في الدم -

غالباً ارتفاع الحمضات eosinophilia . يبدأ هذا

المرض غالباً في مرحلة الطفولة المبكرة.

Hecht - Syndrome

► Trismus-pseudokamptodactylia
syndrome.

Hedblom - Syndrome

Diaphragmitis acuta primaria.

Hedblom Adolf Fredrik (ولد ١٨٩٨) - طبيب

سويدي.

التهاب عضلة myositis الحجاب الحاجز الحاد

البدئي: ألم أثناء الشهيق، إعاقه في حركة الجزء

السفلي من القفص الصدري، ألم في منطقة أعلى

البطن دون وجود مشاكل مرضية في البطن، ألم في

منطقة العضد، شعاعياً - ارتفاع قبة الحجاب الحاجز

في الجهة المصابة مع تحذب حركته، تزول العلامات

المرضية عادة دون علاج.

خفيفة)، نبض ضعيف، هبوط الضغط، على مخطط القلب الكهربائي - زيادة طول وصلة Q - T مع قصر نسبي في زمن الحركة الانقباضية للقلب، في الدم - زيادة أو نقص بوتاسيوم الدم. بعد علاج المرض الأساسي تزول جميع هذه الأعراض.

Heidenhain - Syndrome

► Alzheimer - syndrome.

Heilmeyer - Schöner - Syndrome

Erythroblastosis chronica.

Heilmeyer Ludwig (١٨٩٩ - ١٩٦٩) - طبيب أمراض دم ألماني، Schöner W. - طبيب داخلية ألماني. مرض تكثر سليفات الحمر المزمن erythroblastosis chronica : فقر دم شديد غالباً سوي الصباغ، erythroblastocytosis (تلاحظ غالباً أشكال مرضية من سليفات الحمر)، كثرة الكريات الحمر الشبكية reticulocytosis، الكريات البيض طبيعية، ضخامة كبدية وطحالية، يرقان متقطع، ضعف عام، في حالات كثيرة أعراض التحيزة النزفية diathesis haemorrhagica .

Heine - Medin - morbus

Poliomyelitis.

Heine, Jakob (١٨٠٠ - ١٨٧٩) - طبيب عظمية ألماني.

Heine - Norrie - Syndrome

► Norrie - Warburg syndrome.

Heiner - Syndrome

Heiner Douglas C. (ولد ١٩٢٥) - طبيب أطفال وحساسية أمريكي.



Hegemann - Syndrome

Hegemann, Robert (ولد ١٩١٢) - طبيب ألماني.

التكزز العقيم لمشاشة trochlea (epiphysis) humeri و caput radii .

Heggin - Syndrome (I)

May - Heggin syndrome, anomalia

Heggin.

Heggin Robert (١٩٠٧ - ١٩٦٩) - طبيب داخلية سويسري.

مرض النقي الشامل panmyelopathia الوراثي مع خلل في نمو كريات الدم البيضاء مختلفة الأنوية إضافة إلى قصور التخثر thrombopathia (وراثية صبغية جسدية سائدة) : يلاحظ هذا المرض عند عدد من أفراد الأسرة الواحدة. في الدم - موجودات مرض النقي الشامل panmyelopathia ، مع وجود جسيمات dele في الكريات البيض الناضجة المفصصة النواة، و في الكريات البيض المستقعدة وفي وحيدات النواة monocytus thrombocytopenia؛ مع وجود أشكال عملاقة، نادراً erythroblastosis ، في نقي العظم - خلايا كبيرة النواة megakariocytus مع بروتوبلازما protoplasma مقسمة إلى عدة حقول، من النادر أيضاً علامات التحيزة النزفية diathesis haemorrhagica . منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٤٤ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ٣٠٠ حالة. العلاج غير ضروري، في حالات خطورة النزوف الشديدة يتم اللجوء إلى استئصال الطحال .

Heggin - Syndrome (II)

Insufficiencia cardialis energetico-dynamica.

خلل القدرة التنقلية للعضلة القلبية نتيجة خلل في الشوارد : رتم القلب الثاني سابق لأوانه نتيجة قصور الحركة الانقباضية للقلب systole ، حتى أنه في حالات التسرع القلبي يندمج الرتم الثاني للقلب تماماً مع الرتم الأول؛ من الممكن حدوث syncope، أما علامات الزكود فغير موجودة (باستثناء زرقة

من الخصوانية enunchoidismus والتثدي
gynaecomastia ؛ الأعضاء التناسلية الخارجية
طبيعية أو ناقصة التنسج، غالباً صوت عالي الرنة،
في البول كمية ١٧ - كيتوستيرويدي والأستروجين
طبيعية أو منخفضة، لا تلاحظ شذوذات كروموزومية.

HELLP - Syndrome

Hamolysis : انحلال كريات الدم الحمراء، elevated
liver enzymes : ارتفاع الخماثر الكبدية، low
platelet count : نقص الصفيحات.

يعد هذا التناذر أحد الأشكال الصعبة لبدائية (مقمة)
الارتجاج أو التسسم الحلمي preeclampsia ،
والمتثل بارتفاع شديد في ضغط الدم أثناء الحمل مع
خلل شديد في الخماثر الكبدية، وفي منظومة التخثر
الدموية. هذا التناذر يترافق إذاً بخلل شديد في وظائف
الكبد والكليتين. تظهر الأعراض في الثلث الأخير من
الحمل. يمكن لهذا المرض أن يتفاقم بسرعة كبيرة،
ويعرض حياة الحامل للخطر مما يستدعي إنهاء
الحمل (بعملية قيصرية) بأقصى سرعة. أولى
الأعراض تتظاهر على شكل ألم شديد في القسم
العلوي من البطن، تورم في اليدين والساقين والوجه،
ارتفاع في ضغط الدم وزيادة طرح البروتين مع البول،
يضاف إلى ذلك غثيان، خلل في الرؤية واصفرار في
لون الجلد التي تعتبر من العلامات التي تنذر بوجود
هذا التناذر.

Helmholz - Harrington - Syndrome

Helmholz Henry Frederik (ولد ١٨٩٢) - طبيب
أطفال أمريكي، Harrington Ethel - طبيب أمريكي.
مرض قرنية العين cornea الخلقي عند الأطفال :
تعمت القرنية، تأخر عقلي، ضخامة كبدية وطحالية،
صعوبة حركة المفاصل، قصر الأطراف، حذب
kyphosis قطني، scaphocephalia .

Helweg-Larsen - Syndrome

Anhydrosis hereditaria.
Helweg-Larsen H. F. - طبيب جلدية دانمركي.
سوء نمو dysplasia الأدمة البرانية ectoderma
الوراثي (بالدرجة الأولى وراثية صبغية جسدية سائدة،

مجموعة الأعراض التحسسية عند الأطفال الذين
يتحسسون من حليب البقر : ارتشاحات رئوية مختلفة
الحجم، مع تكون انخماصات في بعض الأماكن، فقر
دم بنقص الحديد، إسهالات متقطعة، تأخر النمو
العالم؛ في مصل الدم يلاحظ وجود أجسام مضادة
لبروتينات حليب البقر، تتوافق التغيرات الرئوية
المورفولوجية مع haemosiderosis . (الشكل
٢١٥).

Heller - Syndrome

Heller - Zappert syndrome, dementia
Heller, dementia infantilis.

Heller Theodor (١٨٦٧ - ؟) - طبيب ألماني.
عته (خبل) dementia متفانم عند الأطفال (من
الممكن أن يعود السبب إلى خلل إنزيمي) : في بداية
المرض - التردد المرضي لما يقوله الآخرون
echolalia ، إضافة إلى حديث غير مفهوم، في
أوقات متأخرة - عدم القدرة على فهم كلام الناس
المحيطين، المحافظة على السماع الموسيقي لفترة
طويلة، عدم هدوء (توتر)، نوبات من الخوف
والزعر، أسلوبية (قولبية) الحركات، نادراً تظاهرات
جمودية (خلالية) catatonicus ، بكاء وضحك
قسريين، فقدان الكامل للقدرة المكتسبة وللمعرفة،
وفي حالات كثيرة نوبات صرعية، النمو الجسدي
طبيعي، يبدأ المرض بعمر ٢ - ٦ سنوات.

Heller - Zappert - Syndrome

► Heller syndrome.

Heller - Nelson - Syndrome

Heller Carl George (ولد ١٩١٣) - فيزيولوجي
وطبيب غدد أمريكي، Nelson Warren O. - طبيب
تشريح أمريكي.

فصور المنسل hypogonadismus البدئي
المصادف بكثرة والنتاج عن فرط إفراز محرض القند
hypergonadotropin عند الرجال : ضمور
الخصيتين، انعدام الحيوانات المنوية azoospermia،
زيادة تركيز محرض القند gonadotropin في البول؛
خزعة الخصيتين - شفوية hyalinisatio الأفتية
المنوية، تنكس خلايا لايدغ؛ أحياناً - درجات مختلفة

Hemolytic-uremic - Syndrome

يتميز هذا التناذر عن بقية الأمراض المشابهة بأنه يصيب فقط الأعمار المبكرة (١ - ٣ أعوام) وبأن العرض الرئيس له يتمثل بالقصور الكلوي الحاد. سبب هذا المرض ما يزال مجهولاً، حيث من الممكن أن يكون التهابياً. العلامات المميزة لهذا المرض تتمثل بوجود الكريات الحمراء المجزأة helmet cells التي تحصل نتيجة التخثر ضمن الأوعية، حيث تعتبر توضعات الشبكات الفيبرينية مسؤولة عن هذه الأذية؛ فقر الدم، نقص الصفائح، زيادة عدد الكريات البيض والأرومات الحمراء erythroblast في الدم المحيطي يمكن أن تلاحظ في حالات فرط تنسج وزيادة اصطناع الكريات الحمراء في نقي العظم؛ في أكثر من نصف الحالات يلاحظ ارتفاع التوتر الشرياني. من الأسباب المعروفة لهذا المرض الإصابة المعوية بـ Escherichia coli و shigella

Hench - Rosenberg - Syndrome Rheumatismus palindromicus.

Hench Philip S. (١٨٩٦ - ١٩٦٥) - طبيب

رومانزم أمريكي، F. Rosenberg Edward - طبيب أمريكي.

أحد أشكال التهاب المفاصل arthritis : يتطور هذا المرض عادة بسرعة، حيث يشكو المريض من ألم خفيف، كما يلاحظ تورم واحمرار وتحدد حركة المفاصل، تستمر الأعراض المفصلية لساعات ونادراً لعدة أيام؛ يصاب عادة مفصل واحد، النكسات واردة بكثرة، لا يلاحظ تشوه مفاصل أو تغيرات شعاعية مفصلية.

Henderson - Jones - Syndrome

► Reichel syndrome.

Hennebert - Syndrome (I)

Hennebert Camille - طبيب أذنية بلجيكي.

مجموعة تشوهات وجه وراثية : ثلثة الفرجية coloboma iridis ، سوء نمو dysplasia أو عدم نمو aplasia صيوان الأذن auricula ، صغر الفك العلوي micrognathia ، نقص نمو hypoplasia الفك السفلي.

وفي أحيان كثيرة مرتبطة بالكروموزوم X) : نقص أو عدم نمو غدد الجلد الزهمية glandula sebacea ، تحمل سييء لارتفاع درجة حرارة الجو المحيط، قلة نمو الشعر hypotrichosis ، سغل dystrophia الأظافر، أنف سرجي، فرط تقرن hyperkeratosis راحة اليدين وأخمص القدمين، نقص أو فقدان سمع كامل نتيجة سوء تطور الأذن الداخلية.

Hemi-3H - Syndrome

Idiopathic-hemihypertrophia.

مجموعة تشوهات خلقية وراثية (وراثية جسدية سائدة أو متنحية) : hemihypertrophia ، hemihyposthesia ، hemiareflexia ؛ وصف من هذا المرض فقط عدة حالات.

Hemoglobin S - disease

► Herrick syndrome.

Hemoglobin-S-C - Morbus

hemoglobinopathia مع ظاهرة وجود علامات HbS و HbC التي تتظاهر على شكل فقر دم منجلي؛ الإنذار ليس جيداً؛ غالباً ضخامة طحالية.

Hemolytic - Syndrome

العلامات المرضية الناتجة عن زيادة تحطم كريات الدم الحمراء، حيث يمكن التمييز من خلال سير المرض بين انحلال الدم السريع (نوبة حادة) والمستمر (chronic hemolization). العلامات المرضية المميزة تتمثل بوجود العلامات المرضية الانحلالية (قصر حياة كريات الدم الحمراء، ارتفاع بيليروبين الدم، نقص تركيز الهابتوغلوبين haptoglobin)، وكذلك علامات المعاوضة (زيادة اصطناع كريات الدم الحمراء مع زيادة عدد الخلايا الشبكية reticulocyte ، توسع أماكن اصطناع الكريات الحمراء في نقي العظم على حساب نسيج مخ العظم الشحمي، عند حدوث هذا المرض في مرحلة الشباب يلاحظ أيضاً توسع العظام المسطحة وظهور بؤر اصطناع الكريات الحمراء في الكبد والطحال وفي أعضاء أخرى).

أحد أشكال الفرغرية purpura النادرة الخبيثة المتطورة بسرعة : فرغرية واسعة متناظرة، تصيب أيضاً النسيج الخلالي تحت الجلد tela subcutanea ، تتوضع بالدرجة الأولى على الجهات الوحشية للأطراف؛ في الأجزاء المصابة بالفرغرية تتكون حويصلات تحتوي على دم، غالباً بيضاء دموية haematuria ، فقر دم سوي الصباغ، زيادة عدد الكريات البيض leucocytosis ، زيادة المعقدلات neutrophilia ، انحراف الصيغة نحو اليسار، γ - hyper globulinaemia ؛ في نقي العظم - زيادة كبيرة في الخلايا النقيية وحيدة النواة plasmocytus الشبكية والحمضات. غالباً نهاية هذا المرض بالموت. (الشكل ٢١٦).

Hepatolienoanaemicus - Syndrome

► Banti syndrome.

Hepato-renal - Syndrome

خلل وظائف الكلية الثانوي الناتج عن مجموعة من الأمراض الكبدية كالتهاب الكبد hepatitis ، تشمع الكبد، الركود الكبدى وغيرها من الأمراض الأخرى، مع ضرورة تمييز هذا المرض عن الأمراض الأخرى التي تصيب الكبد والكليتين في نفس الوقت، التغيرات الباثولوجية التي تصيب الكليتين في سياق هذا المرض تكون عادة متباينة، ويمكن أن تصادف في الأنابيب الكلوية tubuli وفي كبيبات الكلية glomeruli . أسباب هذا المرض عائدة إما إلى التأثيرات السمية المباشرة للمفرزات الكبدية، أو إلى نقص التروية الكلوية الناتجة بدورها إما عن زيادة اصطناع المواد المقبضة للأوعية في الكبد أو عن تراجع في تحطم هذه المواد في الكبد.

Herlitz - Syndrome

Epidermolysis bullosa hereditaria letalis.

Herlitz Gillis (ولد ١٩٠٢) - طبيب أطفال سويدي.

أحد أشكال الجلاد dermatosis الوراثي الفقاعي bullosus (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) : مباشرة بعد الولادة تظهر على الجلد وعلى الأغشية المخاطية حويصلات نزفية، إيجابية ظاهرة نيكولوسكي،

Hennebert - Syndrome (II)

مجموعة الأعراض الأذنية والعينية في حالات السفلس الخلقي : رأفة nystagmus نوبية عفوية مع دوار، هذه الأعراض يمكن تحريضها بضغط الهواء في مجرى السمع الخارجي، علامات السفلس الظاهر أو الخفي، إيجابية تفاعل فاسرمان.

Hennekam - Syndrome

Lymphangiectasia-lymphedema syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) اكتشفت للمرة الأولى عام ١٩٨٩، وسجل منها حتى الآن مايزيد عن ١٢ حالة : سوء تنسج الجهاز اللمفاوي مع توسع الأوعية اللمفاوية الحشوية intestinal-lymphangiectasia ، وذمات أطراف لمفاوية، علامات وجه مميزة، تأخر عقلي، hypoproteinaemia ، hypogammaglobulinaemia ، thrombocytopenia ، hypocalcemia ، نوبات صرعية، سوء تنسج الكليتين.

Henoch - Morbus

► Dubine syndrome.

Henoch - Syndrome

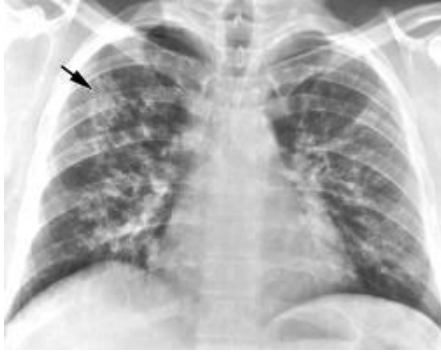
Purpura Henoch, purpura fulminans.

Henoch Eduard Heinrich (١٨٢٠ - ١٩١٠) -

طبيب أطفال ألماني.



تغيرات شبيهة بـ ceroid في الجهاز الشبكي البطاني؛ عند هؤلاء الألبينوس ذات الخلل الصبغي يظهر هذا المرض عادة خلال العقد الثالث والرابع من العمر، ويؤدي بعد عدة سنوات إلى الوفاة. أهم الأعراض السريرية - السعال الدائم غير المنتج والزلة التنفسية المترقية مع النقص الشديد في وظائف الرئة؛ شعاعياً تغيرات عقدية شبكية منتشرة، من أكثر المضاعفات التهاب الجيوب، التهاب الكولون وخلل في الصفائح. بالاختلاف عن تناذر Chédiak - Higashi لا يلاحظ وجود تغيرات في كريات الدم البيضاء، كما أن وجود الخلايا الملتزمة الكبيرة المصبغة يميز فقط هذا التناذر. العلاج : vitamin E ، مشتقات الـ vasopressin في حالات النزوف الشعرية، الأعراض الصدرية تستجيب بشكل سيء على العلاج بالكورتيكوستيرويدات، العلاج العرض لالتهاب الكولون. (الشكل ٢١٨).



Hernandez - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسدية متنحية) سجلت عند أربعة إخوة عام ١٩٨٢، وفي حالة إفرادية أخرى في أمريكا الجنوبية: adipositas، تراجع القدرات النفسية الحركية وعلامات وجه مميزة مع سماكة نهاية الأنف.

Herrenschwand - Syndrome

Heterochromia sympathetica.

Herrenschwand F. (١٨٨١ - ؟) - طبيب عيون

ألماني.

فيما بعد يضاف إلى ما سبق من أعراض تحلل عظام الأطراف acroosteolysis ؛ تحصل الوفاة غالباً نتيجة تعفن وتقيح الدم septicopyaemia حتى عمر الثلاثة أشهر. (الشكل ٢١٧).



Herman - Syndrome

Herman E. - طبيب عصبية بولوني.

مجموعة أعراض عصبية وعائية بعد رضية : زرقة مرمرية وعائية، اضطرابات نفسية ونطقية، اضطرابات هرمية وخارج هرمية مختلفة، ارتفاع التوتر الشرياني، تصادف غالباً في حالات الإصابات الدماغية الرضية المغلقة.

Hermann - Palliester - Syndrome

► KBG syndrome.

Hermansky - Syndrome

► Hermansky - Pudlak syndrome.

Hermansky - Pudlak - Syndrome

Hermansky syndrome.

Hermansky F. ، Pudlak P. - طبيباً داخليه

تشيكوسلوفاكيان.

ترافق وجود المهق albinismus مع اعتلال الصفائح thrombopathia أو الهيموفيليا الكاذبة (الناعورية الكاذبة) pseudohaemophilia إضافة إلى تجمع للصبغ في خلايا الجهاز الشبكي البطاني (وراثية صبغيه جسدية متنحية) : عام ١٩٥٩ وصفت من قبل هرمانسكي وبودلاك حالات تليف رئوي عند أخوة مهق في بورتو ريكو؛ منذ ذلك التاريخ تم وصف أكثر من ٢٣٠ حالة مشابهة أغلبها في بورتو ريكو؛ يلاحظ عند هؤلاء الأشخاص الألبينوس (الجلد والعيون) تليف رئوي خلالي، زيادة زمن النزف كنتيجة لخلل في تجمع الصفائح إضافة إلى

اختلاف لون القرصية heterochromia الناتج عن مرض وإصابة nervus sympaticus ، يترافق هذا التناذر غالباً مع تناذر كلود - برنار .

Herrick - Syndrome
 Anaemia Herrick, drepanocytosis, anaemia africana, menisocytosis, Sickle-cell anaemia (E), hemoglobin S disease (E).
 Herrick James Bryan (١٨٦١ - ١٩٥٤) - طبيب داخلية أمريكي.

فقر دم انحلالي مزمن وراثي مع أشكال كريات حمر شاذة (وراثية صبغية جسمية سائدة) : فقر دم انحلالي مزمن مع يرقان، ضخامة كبدية طحالية، ضخامة عقد لمفاوية، طفالة infantilismus ، نويات ألم بطني، مغص كلوي، شكاوى روماتزمية، ميل إلى تكون خثرات في الأوعية و embolia ، قرحات اغذائية ulcus trophicum على الساقين، شعاعياً - تصلب العظام osteosclerosis ، ترقق عظام osteoporosis ، ترقق الطبقة القرصية العظمية، وغالباً تشوهات مفاصل، في الدم - فقر دم سوي الصباغ مع كثرة الكريات الحمر الضخمة في الدم macrocytosis ، اختلاف حجم الكريات الحمر anisocytosis ، وكذلك اختلاف شكل هذه الكريات poikilocytosis ، كريات حمر منجلية، تعدد الصباغ، كريات دم حمراء مستقعدة، أثناء الهجمة ارتفاع عدد الكريات البيض مع انحراف الصيغة نحو اليسار . يصادف هذا المرض بشكل استثنائي فقط عند الزواج.

Herrmann - Syndrome
 ▶ Strsburger - Hawkins - Eldridge syndrome,
 ▶ Facio-Audio-Symphalangia syndrome.
Herrman - Aguilar - Sacks - Syndrome
 Herrman Christian Jr. (ولد ١٩٢١) - طبيب عصبية أمريكي، Aguilar Mary Jane ، Sacks O. W. - طبيبان أمريكيان.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية جسمية سائدة) : رجف العضلات الضوئي

photomyoclonia ، ثقل سمع bradycusia أو طرش كامل ناتج عن تشوهات نمو الأذن الداخلية، diabetes mellitus ، اعتلال أعصاب محيطية، اعتلال كليتين سكري أو التهاب كبد وكلية pyelonephritis ، ضعف عضلي شيخي متقدم، في الدم - hyperglycoproteidaemia ، hypermucoproteidaemia ، hyperalalinuria ، hypervalinuria ، hyperleucinuria .

Herrmann - Pallister - Syndrome
 ▶ KBG syndrome.
Hers - Syndrome (I)
 Morbus Hers, glycogenosis Via, glycogenosis hepatis, glycogenosis typ VI.
 Hers H. G. - بيوكيميائي فرنسي.

أحد أشكال داء الجليكوجين (مرض اختزان الجليكوجين) glycogenosis الوراثي (وراثية صبغية جسمية متنحية، وكذلك متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : ضخامة كبدية شديدة تتراجع عند مرحلة البلوغ الجنسي، قصر القامة، تجمع الشحوم تحت الجلد في منطقة الإليتين clunes ، ميل إلى نوبات نقص السكر، الحماض والإقياء، ارتفاع شحوم الدم hyperlipaemia . المرض ناتج عن نقص أنزيمي وراثي - نقص خميرة فوسفوليراز الكبدية الفعالة مما يؤدي إلى تراكم الجليكوجين وخاصة في الكبد.

Hers - Syndrome (II)
 Morbus Hers, glycogenosis Vib.
 أحد أشكال داء الجليكوجين glycogenosis الوراثي (وراثية صبغية جسمية متنحية) : ضخامة كبدية طحالية، قصر القامة، ضعف عضلي عام وخاصة أثناء الجهد الفيزيائي، mioglobinuria منقطععة. هذا المرض ناتج عن خلل إنزيمي وراثي - نقص شامل في خميرة فوسفوليراز مما يؤدي إلى تراكم الجليكوجين في الكبد والعضلات الهيكلية وفي عضلة القلب.

وفي المناطق التناسلية، وجود سرطانات (غالباً مع انتقالات) التي وفي حالات كثيرة لا تكشف إلا بتشريح الجثة؛ في البول hypogonadotropinuria
Heubner - Herter - Syndrome
 Gee - Herter - Heubner syndrome,
 morbus Heubner - Herter, morbus
 Thaysen - Gee, infantilismus intestinalis,
 mobus coeliacus, Zöliakie (بالألمانية)،
 steatorrhoea idiopathica.

Heubner Otto Johann (١٨٤٣ - ١٩٢٦) -

طبيب أطفال ألماني،

Herter Christian Archibald (١٨٦٥ - ١٩١٠) -
 طبيب داخلية وفارماكولوجي أمريكي.

اعتلال أمعاء enteropathia مزمن مجهول السبب يؤدي إلى قصور هضمي مزمن شديد عند الأطفال المصابين بما يسمى الطفالة الهضمية (celiacia) ، حيث يشكو هؤلاء المرضى من عدم تحمل المواد الغذائية المحتوية على الغلوتين (gliadin). تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض على الأقل بعد عدة أيام إلى أشهر من تناول أغذية محتوية على طحين القمح أي خلال العام الأول من عمر الطفل؛ تظهر عند هؤلاء المرضى الأعراض السريرية لاعتلال الأمعاء وسوء الامتصاص : anorexia ، dystrophia ، تراجع النمو، diarrhoe ، steatorrhoe ، تقلب المزاج، تغيرات عظمية كساحية، خطر الوذمات، ميل إلى تكون أحد الأشكال الخاصة من الصرع مع تكتسات مخيخية، ضخامة البطن (حين كاذب pseudoascites يتكون نتيجة وهن الأمعاء التي تحتوي على سائل)، تأخر تكتس الأسنان، ميل إلى تتخر الأسنان، في الدم - فقر دم كبير الخلايا زائد الصباغ anaemia hyperchromica macrocytaria ، ضعف التوتر العضلي إضافة إلى ضمور عضلي، علامات عوز الفيتامينات (بالدرجة الأولى الفيتامين A). الانتشار يعتمد على درجة التشخيص وإمكانات هذا التشخيص 200 - 3.000 : 1 . العلاج حمية خالية الغلوتين

Hertwig - Magendie - Syndrome

Strabismus Hertwig - Magendie, Hertwig - Magendie symptome.

Hertwig Richard (١٨٥٠ - ١٩٣٧) - باحث

ألماني في علم الحيوانات، Magendie Francois (١٧٨٣ - ١٨٥٥) -
 فيزيولوجي فرنسي.

حول strabismus عند المرضى المصابين بمرض دماغي في منطقة تقاطع الأعصاب البكرية (الدماغي الرابع) (nervus trochlearis : حول متغير مميز) في جهة الإصابة العين تنظر إلى الأعلى والخارج، في الجهة المعاكسة إلى الأسفل والداخل)، عند تغيير التحديق يحافظ على هذه العلاقة، المريض ينظر عادة باتجاه الإصابة، يضاف إلى ما سبق من أعراض رؤية دورانية nystagmus rotatorius.

Hertwig - Weyers - Syndrome

Ectrodactylia, oligodactylia.

Hertwig Paula (ولد ١٨٨٩) - بيولوجي

ألماني، Weyers Helmut - طبيب أطفال ألماني.

خلل وراثي مركب ناتج عن إصابة الأدمة المتوسطة (الطبقة الجنينية الوسطى) mesoderma (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية سائدة) : oligodactylia ، عدم نمو aplasia عظم الزند ulna ، التصاق (التحام) ankylosis مفصل مرفق انتشائي، تشوهات عظم القص sternum والكليتين، ظفرات pterygium، شفة الأرنب labium leporinum ، شرم الشفة والفك العلوي والحنك cheilognathopalatoschisis .

Herzberg - Potjan - Gebauer - Syndrome

Hypertrichosis paraneoplasia,
 hypertrichosis acuta.

Herzberg Joachim (ولد ١٩١٤)، Potjan Kurt

Gebauer D. (ولد ١٩٢٤)، أطباء جلدية ألمان.

فرط نمو الشعر (شعرانية) hypertrichosis مكتسبة عند المرضى المصابين بأورام حشوية وخاصة الأورام المسببة لانتقالات : سرعة كبيرة في نمو الشعر الناعم على الوجه، الجزء الخلفي من الرقبة، والجزء العلوي من الظهر، زيادة نمو الشعر تحت الإبطين

Heycock - Wilson - Syndrome

– Wilson J. – طبيب أطفال إنكليزي، Heycock J. B.

طبيب عصبية إنكليزي.

مجموعة تشوهات وراثية (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية المتنحية): التهاب شبكية مخضب retinitis pigmentosa ومميز (نوضع الصباغ في قعر العين يذكر بالفلفل والملح)، التهاب أعصاب متعدد polyneuritis مختلف درجات الشدة، Ataxia ، nystagmus ، bradyacusia ناتجة عن شذوذات نمو الأذن الداخلية، فقدان حاسة الشم anosmia ، حرشفة جلد ichthyosis خفيفة، tachycardia ، رهاب الضوء photophobia ، عسر الكلام (لكنة) dysarthria ، diabetes mellitus ، العلامات الثلاثة الأخيرة تميز هذا المرض عن تاندر Refsum .

Heyd - Syndrome

Syndromus hepatorenalis،
hepatonephritis serosa acuta.

Heyd Charles Gordon (١٨٨٤ - ؟) - طبيب

جراحة أمريكي.

اعتلال كبدى hepatosis دون يرقان مع اضطرابات الوظيفة الكلوية : anuria ، فيما بعد نزارة البول ، albuminuria ، isosthenuria ، oliguria ، microhaematuria ، علامات التسمم البولي ، uraemia ، acidosis ، خلل الوظيفة الكبدية، وبالدرجة الأولى خلل الاستقلاب المائي الملحي (الشاردي)، لايلاحظ وجود يرقان.

HFG - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثة صبغية جسدية سائدة) تعبر عن ما يسمى بمتلازمة اليد-القدم-الجهاز التناسلي: يدان وقدمان قصيرتان بسبب brachymetatarsia و brachymetacarpia ، قصر الإبهام والإصبع الخامسة، وكذلك أصابع القدم، uterus duplex عند الإناث و hypospadias عند الذكور، تشوهات مجاري بولية مع خطورة العدوى بالطريق الراجع. وصف هذا المرض منذ اكتشافه للمرة

Heubner - Schilder - Syndrome

► Schilder syndrome.

Heuck - Assmann - Syndrome

Anaemia osteosclerotica،
osteomyelosis، myelofibrosis،
syndromus myeloproliferativus،
osteomyeloreticulosis.

فقر دم ناتج عن تصلب عظمي anaemia osteosclerotica عند البالغين : ألم في العظام، كسور تلقائية، تشوه العظام، اضطراب النمو، خلل في وظيفة الغدة النخامية hypophysis والجملة العصبية المركزية، نقل السمع bradyacusia ، طفالة infantilismus ، ضخامة كبدية وطحالية، تكون دم haemopoësis خارج أماكن تكونه الطبيعي، فقر دم سوي أو ناقص الصباغ، تكثر سليفات الحمر erythroblastosis ، نقص الكريات البيض leucopenia مع انحراف الصيغة نحو اليسار؛ في نقي العظم - erythroblastocytosis ؛ شعاعياً - ارتشاحات عظمية كثيفة دون شكل محدد مع تضيق قناة مخ العظم medulla ossium.

Hexheimer - Syndrome

Morbus Pick، morbus Hexheimer،
erythromelia، acrodermatitis atrophicans
chronica، atrophia cutis idiopathica
progressiva، morbus Taylor، dermatitis
atrophicans diffusa progressiva.

Hexheimer Karl (١٨٦١ - ١٩٤٤) - طبيب جلدية ألماني.

ضمور جلدي عضوي مجهول السبب : احمرار جلد مرمرى بنفسجي، في البداية تتكون عليه عقد، وفيما بعد ارتشاحات تتحول إلى ضمور مزمن، مكان التوضع الرئيس على نهايات الأطراف (وخاصة ظهر اليدين والقدمين)، المرفقين والركبتين، الجلد الضامر يكون رقيقاً أحياناً حتى سماكة ورقة الكتابة، مما يتسبب في تخريشه ونزفه (وخاصة فوق العظام)، الأشعار الناعمة تتساقط، هؤلاء المرضى يشكون من الشعور بالبرد في الأطراف المصابة.

التأثير الجرثومي (ما يسمى بالخراجات الباردة) عند الأطفال (دمال furunculosis أو يؤر تقيح أكثر عمقاً دون علامات التهابية)؛ غالباً rhinitis chronica ، otitis ، sinusitis ، إكزيما eczema جرثومية، تظهر الأعراض بعد الولادة وتستمر لأعوام طويلة، في الدم - ارتفاع تركيز immunoglobulin E ، خلل haemotaxis المعتدلات. (الشكل ٢١٩).

v.Hippel - Lindan - Syndrome

Morbus Hippel, haemangioblastoma Cushing, morbus Hippel - Czermak, tumores Lindau, angiomas retinae cystica, angiomas retinocerebellosa. Hippel Eugen von (١٨٦٧ - ١٩٣٩) - طبيب عيون ألماني، Lindau Arvid (١٨٩٢ - ١٩٥٨) - باتالوجي سويدي.

ورم سلائف خلايا الأوعية الدموية angioblastoma مع ثلاثي تشوهات خلقية (وراثية جسدية سائدة): أورام أوعية الجملة العصبية، أورام شبكية وعائية angiomas retinae ، خلل نمو أعضاء الجسم الداخلية أو أورام سليمة تصيب هذه الأعضاء. تظهر الأعراض السريرية لهذا المرض خلال العقد الثاني والثالث من العمر، ولها علاقة بمكان توضع الورم الوعائي. غالباً - ألم في مؤخرة الرأس مع انتشار هذا الألم إلى الجزء الخلفي من الرقبة والعضد؛ تظهر العلامات الحادة للمرض في حالات الاختناق incarceration في foramen occipitale magnum (صلابة rigiditas النقرة، إقياء، دوار، ضعف الحركات المتناوبة أو لا تتابع الحركات، adiadochokinesis في نفس الجهة، اضطرابات المشي، فقدان وعي). تؤدي الأورام الوعائية الشبكية إلى تنكس الشبكية وبالتالي إلى حصول خلل في النظر، يترافق هذا المرض في حالات كثيرة مع أورام كيسية cystoma تصيب البانكرياس، الكليتين، الكبد، وكذلك مع الورم الكظرائي hypernephroma . سجلت المئات من الحالات في المراجع العالمية،

الأولى عام ١٩٧٠ في عشر عائلات إضافة إلى حالة إفرادية أخرى. العلاج جراحي.

HFU - Syndrome

► HFG syndrome.

HHH - Syndrome

► Hyperammonemia syndrome.

Hicks - Syndrome

► Küntscher syndrome.

Hilger - Syndrome

Carotidodynia.

Higler Jerome A. - طبيب أنف أذن حنجرة أمريكي.

اضطرابات عصبية نباتية مع توسع الأوعية الدموية في منطقة توعية الشريان السباتي arteria carotis : صداع نوبي شديد أحادي الجانب في مؤخر الرأس، وفي بعض الأحيان خلل واضطراب عملية البلع.

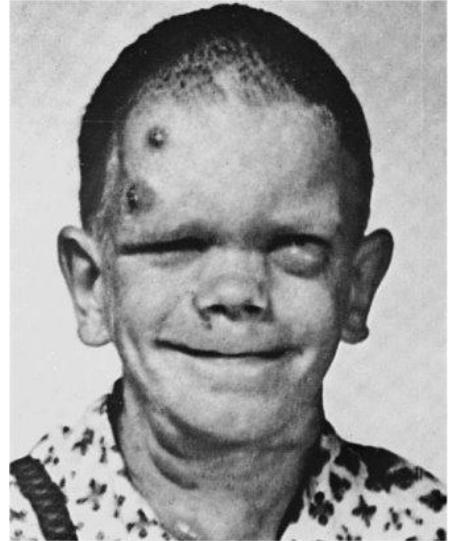
Hines - Bannick - Syndrome

Hines Marion (١٨٨٩ - ؟) - طبيب عصبية أمريكي.

أحد أشكال اعتلال الدماغ البيني diencephalon : انخفاض درجة الحرارة (جلد الإوزة)، تعرق شديد؛ تظهر هذه الأعراض نتيجة الإصابات النفسية.

Hiob - Syndrome

Job's syndrome (E).



خلل مناعي وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : مجموعة من الخراجات abscessus الناكسة بالمكورات العنقودية staphylococcus ضعيفة

المخاطي المعوي بالكتل البرازية. incidence : : 1 : 5.000 . العلاج جراحي. الشكل (٢٢٠) .

Histidinemia - Syndrome

خلل استقلابي وراثي (وراثه صبغية جسمية متنحية ومن الممكن أن تكون سائدة) يعود إلى إعاقة تحطم الحمض الأميني histidine بسبب نقص خميرة histidase (histidin-diaminase) مما يؤدي إلى تجمع الهستيديين في بلازما الدم؛ هذا الهستيديين يمكن أن يتحطم بوسائل وطرق أخرى بحيث يمكن العثور على نتائج هذا التفكك في البول. تختلف شدة الأعراض السريرية وزمن ظهورها من مريض إلى آخر، بحيث تظهر الحالات البسيطة على شكل تأخر واخل في القدرة على الكلام، قصر القامة، أما فترة البقيا فلا تتأثر عادة. بعض المرضى يشكون من نفس أعراض Marfan syndrome ، هذا المرض في الغالب لا تصاحبه أعراض ظاهرة. incidence : : 1 : 10.000 - 35.000 . العلاج : حمية غذائية فقير بالهستيديين، التدريب على الكلام.

Histiocytosis-X - Syndrome

► Abt - Letterer - Sive syndrome.

HMC - Syndrome

► Bixler syndrome.

Hypertelorismus (H), Microtia (M),
Clefting (C)

Hochrein - Schleicher - Syndrome

Hochrein Max (ولد ١٨٩٧) ، Hochrein-

schleicher Ingeborg Irene (ولد ١٩١٥) - طبيبا

داخلية ألمان.

خلل التوتر dystonia العصبي الدوراني بعد المجهود الفيزيائي : ضعف عام، أعراض وهط، خفقان قلب palpatio cordis ، تعرق خفيف، جفاف فم، إضافة إلى أعراض أخرى تختلف من شخص لآخر، وتظهر في فترة الراحة بعد التدريبات أو الأعمال الفيزيائية (الجهد العضلي) .

Hodgkin - Syndrome

Morbus Hodgkin, granuloma Hodgkin,
lymphogranulomatosis,
lymphogranulomatosis maligna, morbus

incidence : : 36.000 : 1 . العلاج : عرضي محافظ مع إمكانية العلاج الجراحي ، علاج retinaangioma بالوسائل الشعاعية المتوفرة (laser-therapy ، fotokoagulation) ، nephrectomy ... الخ.

Hirschsprung - Syndrome

Morbus Hirschsprung, infantilismus Hirschsprung - Galant, megacolon congenitum, megacolon aganglionicum, aganglionosis, Jirasek - Zuelzer - Wilson syndrome, megacolon syndrome.

Hirschsprung Harald (١٨٣٠ - ١٩١٦) - طبيب أطفال دانمركي.



megacolon congenitum الكولون الكبير الخلقي العائد إلى الخلل الوراثي في تعصيب هذا الجزء من الأمعاء، وهذا بدوره عائد إلى عدم أو نقص تنسج plexus mysentericus مع غياب خلايا العقد العصبية المعوية (وراثه صبغية جسمية متنحية) : إمساك منذ مراحل الطفولة المبكرة (حتى منذ الأيام الأولى بعد الولادة)، ضخامة أو تضليل البطن metiorismus ، إنسداد أمعاء ileus متقطع، dolichocolon ، ضعف شهية، تأخر النمو، طفالة infantilismus ، فقر دم anaemia ، القطعة المستقيمية rectum تكون عادة فارغة؛ شعاعياً - توسع الكولون النازل colon descendens غالباً في منطقة الكولون السيني colon sigmoideum ؛ نادراً - إسهال ناتج عن التخريش الطويل للغشاء

الكسور بشكل سيء وتؤدي إلى تشوه في العظام.
 (٢) صلبة sclera زرقاء سماوية (لازوردية). (٣)
 ضعف سمع كما في التصلب الأذني
 osteosclerosis . يظهر هذا المرض عادة عند
 الأحداث، ويتميز إضافة إلى ما سبق من أعراض
 بطبلة أذن membrana tympani زرقاء، كما
 يلاحظ غالباً سوء نمو dysplasia وتأخر ظهور
 الأسنان، إضافة إلى زيادة تمدد المفاصل، شعاعياً -
 hypostosis ، تقوس عظام، كسور متعددة. يترافق
 هذا المرض نسبياً بشكل نادر مع عمى ألوان،
 syndactylia ، أصابع عنكبوتية
 arachnodactylia، شرم الشفة والفك العلوي والحنك
 cheilognathopalatoschisis ، شفة الأرنب
 labium leporinum ، سغل dystrophia عضلي
 متفاقم، ناعورية haemophilia ، وصرع
 epilepsy . الإنذار جيد نسبياً، عند الوصول إلى
 مرحلة البلوغ تتراجع هشاشة العظام.

van der Hoeve - Halbertsma - Waardenburg - Syndrome

► Klein - Waardenburg syndrome.

Hoffa - Syndrome

► Hoffa - Kastert syndrome.

Hoffa - Kastert - Syndrome

Hoffa syndrome, morbus Hoffa - Kastert,
 morbus Hoffa.

Kastert Josef (١٨٥٩ - ١٩٠٧)، Hoffa Albert

(ولد ١٩١٠) - طبيبياً عظمية ألمانين.

تتكس degeneratio النسيج الشحمي في منطقة
 مفصل الركبة articulatio genus مع التهاب
 الغشاء المزلق synovitis غير النوعي وبالتالي خلل
 حركة مفصل الركبة : ألم في مفصل الركبة أثناء
 الحركة، تحدد الحركة (خاصة الانثناء)، شعاعياً -
 ضمور atrophia عظام خفيف، تضيق أو توسع
 الشق المفصلي، سرعة التثقل الطبيعية، غالباً ترفع
 حروري بسيط، وأحياناً إصابة رضية في القصة
 المرضية.

Hoffmann - Syndrome

► Debré - Semelaigne syndrome.

Sternberg, morbus Pel - Ebstein, morbus
 Hodgkin - Paltauf - Sternberg, cachxia
 lymphatica, morbus Bonfils, morbus
 Trousseau - Hodgkin, morbus Cohnheim,
 lymphogranulomatosis Kundrat - Paltauf,
 Murchison - Sanderson syndrome.

Hodgkin Thomas (١٧٩٨ - ١٨٦٦) - طبيب

إنكليزي.

مرض خبيث يصيب العقد اللمفاوية، ويترافق بتغيرات
 نسيجية مميزة : في البداية ضخامة عقد لمفاوية غير
 مؤلمة وخاصة العقد اللمفاوية الرقبية (غالباً الجهة
 اليسرى)، يرافق ذلك في حالات كثيرة ضخامة العقد
 اللمفاوية الناحية الأخرى (بما فيها العقد اللمفاوية
 الداخلية)؛ الأعراض العامة - ضعف عام متصاعد،
 نحول، ارتفاع درجة الحرارة، زيادة تصبغ الجلد، حكة
 (علامة مبكرة)، يتلو ذلك ضخامة بعض
 المجموعات من العقد اللمفاوية والطحال والكبد، كما
 يظهر حبن ودفن cachexia ؛ يلاحظ في حالات
 كثيرة أيضاً إصابة الجهاز اللمفاوي الجلدي (عقد
 حرزانية lichenoideus ، exanthema متبدل)،
 في الدم - فقر دم ناقص الصباغ، leucocytosis
 eosinophilia ، monocytosis ؛ في نقي العظم
 - صورة غير نوعية، في بزلة العقد اللمفاوية - خلايا
 شتيرنبرغ العملاقة، زيادة حمضات eosinophilia
 متبدل. سجل دور للوراثة الصبغية الجسدية المتتحية
 في بعض الحالات.

van der Hoeve - Syndrome

Trias van der Hoeve, (Adair) Dighton
 syndrome, Apert syndrome, Spurway
 syndrome, Eddowes syndrome,
 osteogenesis imperfecta typ Lobstein.

van der Hoeve J. - طبيب عيون هولندي.

osteogenesis imperfecta tarda وراثي مع لون
 صلبة sclera أزرق سماوي (لازوردي) وضعف
 سمع (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ترافت ثلاثة
 أعراض : (١) قسافة (هشاشة) fragilitas
 العظام مما يؤدي إلى كسور نتيجة رضوض وإصابات
 تعتبر نسبياً بسيطة (إنسان زجاجي)، تلتئم هذه

الانسداد الوريدي (الصمة الوريدية) الناتج عن الحقن الدوائية الوريدية، والذي يجب تمييزه عن الصمة الشريانية الناتجة عن حقن الأدوية ضمن الشرايين والمسماة Nicolau syndrome ، وكذلك عن التحسس الناتج عن حقن البنسلين؛ يصيب عادة البالغين، وتستمر الأعراض حوالي الثلاثين دقيقة على شكل شعور بالخوف من الموت، شعور بالضيق، تسرع قلب، نمل، اضطرابات حركية، تغيم وعي، تهيؤات سمعية وبصرية ... الخ؛

Holmes - Syndrome

Holmes Gordon Morgan (١٨٧٦ - ١٩٦٥)
طبيب عصبية إنكليزي.

الإصابة ثنائية الجانب للفصوص الجدارية lobus cerebri parietalis والقفوية cerebri (معرفة الاتجاهات) البصري : المريض غير قادر على تحديد ومعرفة وضع ومسافة وشكل الأشياء عن بعد، يلاحظ أيضاً خلل التكيف accomodatio والتقارب convergentio ، إضافة إلى غياب منعكس اختلاج الجفن.

Holmes - Gang - Syndrome

مرض وراثي مرتبط بالكروموزوم X يترافق بتأخر عقلي شديد : microcephalia ، epicanthus ، قصر الأنف مع اتجاه وبروز فتحتي الأنف نحو الأمام، قصر الشفة العليا، و pes equinovarus ، عند أحد المرضى وجد نقص تنسج كلوي ثنائي الجانب.

Holocaust - Syndrome

Survivor - syndrome.

أحد أشكال المعاناة الناتجة عن مجموعة من الأسباب والظروف الصعبة التي يتعرض لها الإنسان. هذا المصطلح ينطبق على الناجين من مجازر النازية في ألمانيا، إلا أنه ينطبق أيضاً على الأشخاص الآخرين أو مجموعات الأشخاص الذين استطاعوا فيزيائياً تجاوز المحن التي تعرضوا لها (معسكرات ... الخ) مع بقاء تأثيراتها النفسية.

Hoffmann - Syndrome

Myopathia hypothyreotica.

Hofmann Johann (١٨٥٧ - ١٩١٩) - طبيب عصبية ألماني.

اعتلال عضلي myopathia عند مرضى قصور الدرق hypothyreosis : ضخامة hypertrophia العضلات، تشنجات عضلية مؤلمة، تؤثر عضلي كاذب pseudomyotonia ، إضافة إلى علامات قصور الدرق hypothyreosis .

Hoffmann - Egg syndrome

► Goldenhar syndrome.

Hoffmann - Habermann - Syndrome
Melanodermatitis toxica.

Hoffmann Erich (١٨٦٨ - ١٩٥٩)،

Habermann R. - طبيباً جلدية ألمانياً.

جلاد ضوئي photodermatosis ذات طبيعة تحسسية عند الرجال الذين لعملهم صلة بالقطران والزيوت المعدنية : بعد هدوء الظواهر الالتهابية تظهر زيادة تصبغ جلد شبكية متناظرة، إضافة إلى تقرن cornificatio شديد لفتحات الأكياس الشعرية؛ من غير النادر أيضاً وجود حويصلات ذات محتوى مصلي على السطح الظهري لليدين. سير المرض مزمن.

Hoffmann - Zurhelle - Syndrome

Naevus lipomatodes cutaneus superficialis, lipomatosis cutis superficialis.

Zurhelle (١٨٦٨ - ١٩٥٩)،

Emil - طبيباً جلدية ألمانياً.

خلل واضطراب نمو الجلد : تكون عقيدات صفراء، يمكن أن تتجمع لتشكّل بوراً غير متساوية، تتوضع بالدرجة الأولى في منطقة الإليتين، عند تكون هذه البور يبقى جزء من هذه العناصر بشكل إفرادي. الطفح طري الملمس وغير مؤلم. سجل في بعض الحالات وجود وراثية صبغية جسدية سائدة.

Höhle - Braun - Syndrome

► Pyle syndrome.

Hoigné - Syndrome

Nicolau - Hoigné syndrome.

Hoigné Rolf (ولد ١٩٣٢) - طبيب داخليه سويسري.

Wiedemann Hans-Rudolf ، Holtermüller K.

(ولد ١٩١٥) - طبيباً أطفال ألمانيا .

تشوهات الجمجمة cranium الخلقية النادرة بما يشبه الاستسقاء الدماغى hydrocephaloid ، والتي تترافق عادة مع تشوهات خارج دماغية (من الممكن وجود وراثه صبغية جسدية سائدة أو متحجية) : العلامة الرئيسية - شكل مميز للجمجمة (بروز الجمجمة إلى الأعلى والجانب في المناطق الصدغية مع أذنين واسعتين ...) ، يضاف إلى ذلك تشوهات الجزء الوجهي من الجمجمة (splanchnocrania) في منطقة محجر العين orbita والفكين، وغالباً صغر الأطراف micromelia ، شعاعاً - تباعد الدروز sutura (الجمجمة عن الشقوق fissura)؛ صورة الدماغ الشعاعية encephalogramma : hydrocephalus irregularis permagnus . الأعراض تتفاقم عادة، أما الإنذار فسيء نتيجة الزيادة المستمرة للضغط داخل الدماغ. يمكن تمييز ثلاثة أشكال من هذا المرض : typ I - الشكل المميت (thanatophore) قبل أو بعد الولادة، typ II (Lösche-typ) - تشوهات جمجمة مع syndactylia ، تشوهات قدم (حنف) و قسط ankylosis عظام الجمجمة، فترة البقاء عدة أشهر فقط، typ III (Holtermüller - Wiedemann - typ) - الشكل الجمجمي المنعزل، فترة البقاء عدة سنوات. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه أكثر من ٣٠ حالة من الشكل الأول، و ٣٠ حالة من الشكل الثاني وأكثر من ٥٠ حالة من الشكل الثالث. لا يوجد علاج لهذا المرض باستثناء craniotomia التي يمكن أن تحسن بشكل طفيف جداً من الإنذار.

Holzgreve - Wagner - Rehder - Syndrome

► Oligohydramnion syndrome.

Holzknacht - Syndrome

يشمل هذا التناذر جميع العلامات الشعاعية الدالة على استئشقاق جسم أجنبي يؤدي إلى انسداد القصبات

Holt - Oram - Syndrome

Harris - Osborne syndrome, heart and hand syndrome (E), Lewis syndrome.

Holt M. - طبيب أطفال إنكليزي، Oram Samuel.

(ولد ١٩١٣) - طبيب قلبية إنكليزي.

الترافق الوراثي لشذوذات تطور ونمو القلب والأطراف العلوية (وراثه صبغية جسدية سائدة) : تشوه قلبي وولادي دون زرقة، غالباً عل شكل خلل الحاجز بين الأذنين والبطينين مع اضطرابات نظم و bradycardia ، تشوهات قلبية وعائية أخرى (Fallot-Tetralogia ، سوء تنسج شريان رؤي منعزل، انسداد الصمام التاجي، خلل الناقلية القلبية)، هذه التشوهات القلبية تترافق بخلل مختلف الأشكال يصيب عظام العضد humerus، الكعبرة radius، الزند ulna، وعظام اليد، لا تنسج الإبهام، triphalangia ، تشوهات أخرى شديدة تصيب العظام الانبويبة الطويلة وعظم الكتف. incidence : 1 : 100.000 . تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمية منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٠ . العلاج : العلاج العرضي للتشوهات القلبية والجراحي للتشوهات العظمية. (الشكل ٢٢١) .



Holtermüller - Wiedemann - Syndrome

(بالألمانية) Kleeblattschädel-Syndrom ، cloverleaf skull syndrome (E).

التهوائية : انخماص atelectasis ، ارتفاع في قمة الحجاب الحاجز ، انزياح المنصف باتجاه الناحية المصابة و حركات متأرجحة للمنصف (بالتنظير الشعاعي) .

Holzknicht - Jacobson - Syndrome
 ► Kussmaul syndrome.
Homen - Syndrome
 Syndromus nuclei lentiformis.
 Homen Ernst Alexander (١٨٥١ - ١٩٢٦) -
 طبيب عصبية ألماني .

مجموعة الأعراض الناتجة عن تنكس النواة الشلجية nucleus lentiformis في الجسم المخطط corpus striatum (من الممكن أن يكون ذات طبيعة وراثية) : مشية غير ثابتة ، دوار ، فيما بعد - تقيد معمم ، فقدان ذاكرة amnesia ، عجز حركي apraxia ، عته (خبل) dementia متفاقم .

Homologous - disease
 Graft-versus-host reaction (E).

أحد أنواع التفاعلات المناعية التي تحدث عند زرع خلايا فعالة مناعياً (كنفى العظم مثلاً) في عضو آخر مخالف من الناحية الجينية (في التجارب يشمل ذلك أيضاً الطحال والعقد اللمفاوية) ؛ التفاعل المناعي في هذه الحالات يحدث من قبل الخلايا المزروعة والفعالة مناعياً التي تعتبر خلايا العضو الذي تم زرعها فيه غريبة ، وتبدأ بتفاعل مناعي ضده ، إذا كان العضو المضيف أيضاً فعالاً من الناحية المناعية يقوم بدوره بتفاعل مناعي ضد الخلايا المزروعة host versus graft reaction .

Honey combing - Syndrome
 في هذا التناذر تظهر صورة الصدر الشعاعية بشكل قرص العسل ، حيث يمكن التمييز بين الكثير من الفقاعات الصغيرة النيرة المنتشرة في كلا الساحتين الرئويتين . هذا الشكل الشعاعي وصف أول مرة من قبل junglis ١٩٦٠ ؛ وفي عام ١٩٧٥ وضع Frasea و Pare ثلاث علامات مميزة لهذا التناذر - تكون كيسات بقطر ٥ مم أو أكثر محاطة بغشاء مخاطي قصبي ، جدار ليفي حول الكيسات ، ونسيج

رئوي مشوه بين هذه الكيسات . أكثر الأسباب شيوعاً هو X histocytosis ، كما يمكن مشاهدة هذا التناذر ايضاً عند مرضى توسع القصبات المنتشر ، وكذلك في lungmyomatosis (داء الورم العضلي الرئوي) ، في جميع هذه الحالات يجب مراعاة العلامات المذكورة أعلاه عند وضع هذا التشخيص . الوصف التشريحي الأول للالتهاب الرئوي الذي يظهر شعاعياً بشكل قرص العسل يعود لـ von Hansemann ١٨٩٨ حيث سماه lymphangitis . retiularis .

Hooft - Syndrome

Hypolipidaemia familiaris.

C. Hooft - طبيب أطفال بلجيكي .

خلل استقلابي وراثي نادر مع نقص شحوم الدم hypolipidaemia دون إسهال شحمي steatorrhea (وراثية صبغية جسدية متنحية) : إعاقة بسيطة في النمو ، جلد جاف محرشف ichthyoticus مع اندفاعات حمامية حرشفية squamousus ، ابيضاض أطافر leuconychia كامل ، تأخر النمو العقلي ، قعر العين - تنكس شبكية ، في الدم - نقص شحوم hypolipidaemia مع نقص كافة أنواع المكونات الشحمية ، hyperphosphataemia ، عدم ثبات غليكوجيني ، في البول - aminoaciduria ، indoluria ، زيادة إعادة امتصاص الفوسفات من الأقتنية الكلوية ، gaenicotropism .

Hopf - Syndrome

Acrokeratosis verruciformis.

Hopf Gustav (ولد ١٩٠٠) - طبيب جلدية ألماني .

مجموعة تشوهات وراثية نادرة (من الممكن وجود وراثية جسدية متنحية) : اندفاعات حمامية حرشفية ، ابيضاض أطافر كامل leuconychia ، تأخر النمو العقلي ، قصر القامة ، تنكس شبكية ، في الدم - hyperphosphataemia ، hypolipidaemia ؛ في البول - aminoaciduria مختلفة الدرجات . (الشكل ٢٢٢) .

أحد أشكال الشقيقة migraine : صداع مفاجيء
 قصير الأمد أحادي الجانب وشديد (بالدرجة الأولى
 في المنطقة الصدغية، محجر العين، الفكين العلويين
 ومؤخر الرأس)، تظهر هذه النوبات ليلاً بعد ١ - ٢
 ساعة من النوم، وتستمر لمدة لا تزيد عن الساعة،
 أثناء النوبة يلاحظ إفراز دموع lacrimatio في نفس
 الجهة، زيادة الإفرازات الأنفية، وذمة الجفون والغشاء
 المخاطي للأنف مع صعوبة التنفس عن طريق
 الأنف؛ فترات الهجوع تستمر لأشهر،
 androtropismus . يصيب هذا المرض عادة
 الأشخاص المسنين. يمكن تحريض النوبة بحقن ٣٥،
 ٠ - ٥، ٠ ملغ histamin تحت الجلد، أما السيطرة
 على الحالة فتم بحقن الأدرينالين أو مضادات
 الهيستامين.

Horton - Syndrome (II)

Horton - Magath - Brown syndrome,
 arteriitis temporalis, Schmidt - Warburg
 syndrome.

التهاب الشريان الحبيبي arteriitis
 granulomatosa في منطقة حوض الشريان
 السباتي arteria carotis : يصاب بالدرجة الأولى
 الشريان الصدغي arteria temporalis . في
 البداية يشكو المريض من أعراض غير وصفية -
 تعب عام، فقدان شهية، نحول، تعرق ليلي، آلام
 متتقلة في العضلات والمفاصل، ترفع حروري بسيط،
 بعد عدة أيام أو أسابيع - ألم شديد في المنطقة
 الصدغية (أحياناً في كل الرأس) يزداد أثناء المضغ
 والبلع، وذمة في المنطقة الصدغية، الشرايين الصدغية
 متسمة بشكل واضح، حساسة للضغط، وغالباً
 متعرجة، ارتفاع في درجة الحرارة، ارتفاع شديد في
 سرعة التثقل، ارتفاع متوسط في عدد الكريات البيض،
 فقر دم ناقص الصباغ لا يتجاوب على العلاج.
 يصادف هذا المرض عند الأشخاص الذين يزيد
 عمرهم عن الخمسين عاماً، يترافق عادة مع صمة
 شريان الشبكية المركزي، خثار أوعية الشبكية، كمنة
 amaurosis ثنائية الجانب، وعمى نصفي



Hoppe - Goldflam - Syndrome

► Erb - Goldflam syndrome.

Hörlein - Weber - Syndrome

Methaemoglobinaemia familiaris
 chronica.

Hörlein Heinrich (١٨٨٢ - ١٩٥٤) - طبيب داخلية
 ألماني، Weber Gerhard (ولد ١٨٩٨) - طبيب
 أطفال ألماني.

methaemoglobulinaemia وراثية (وراثية صبغية
 جسدية سائدة) : زرقة بنية قاتمة معممة منذ الطفولة،
 تطور فيزيائي جيد وإحساس بعدم المرض. بالفحص
 المجهرى للدم يلاحظ وجود الميثيمغلوبين النوعي.
 يترافق هذا المرض أحياناً مع الداء السكري، الربو
 القصبي، والسمنة، وبشكل مبكر يتطور تصلب شرايين
 atherosclerosis .

Horner - Syndrome

► (Claude) Bernard - Horner syndrome.

Horner - Bernard - Syndrome

► (Claude) Bernard - Horner syndrome.

Horseshoe - Syndrome (E) .

► Gutierrez syndrome.

Horton - Syndrome (I)

Morbis Horton, vasodilatatio
 hemicephalica, erythroprosopalgia,
 syndromus Bing, neuralgia Harris,
 neuralgia histaminica, cluster headaches
 (E).

Horton Bayard Taylor (ولد ١٨٩٥) - طبيب

أمريكي.

التتظير لاكتشاف المراحل الأولى من السرطانة المرئية. (الشكل ٢٢٣).

Howship - Romberg - Syndrome dolor Howship - Romberg.

Howship John (١٧٨١ - ١٨٤١) - طبيب جراحة إنكليزي، Romberg Moritz Heinric (١٧٩٥ - ١٨٧٣) - طبيب عصبية ألماني.

ألم عصبي neuralgia يصيب العصب الساد nervus obturatorius : ألم ينتشر على مدى العصب الساد (من الثقب الساد foramen obturatum على طول السطح الداخلي للفخذ femur حتى مفصل الركبة articulatio genus أو العقب calx).

Hozay - Syndrome

► van Bogaert - Hozay syndrome

Hubbard - White - Syndrome

White Paul Dudley (١٨٩٦ - ١٩٧٣) - طبيب قلبية أمريكي.

تسرع قلبي نوبي tachycardia paroxysmalis عند الأطفال الرضع بعدد ضربات بطين ٣٠٠ - ٣٥٠ في الدقيقة.

Hughes - Syndrome

Antiphospholipid antibody syndrome.

Graham Hughes - طبيب إنكليزي.

في هذا التناذر يقوم الجسم بتوليد أضداد موجهة ضد الفوسفوليبيدات في الأنسجة وخاصة تلك الموجودة في



الدماغ والأوعية الدموية مؤدية إلى تظاهرات سريرية مختلفة. يتصف هذه التناذر بخثار وعائي متكرر، وإسقاطات عفوية متكررة، ونقص في الصفائح

hemianopsia ؛ يعتبر الخزل النصفي hemiparesis التشنجي من مضاعفات هذا المرض.

Horton - Magath - Brown - Syndrome

► Horton syndrome (II).

Houssay - Syndrome

Houssay - Biasotti syndrome.

Houssay Bernardo Alberto (١٨٨٧ - ١٩٧١) - فيزيولوجي أرجنتيني.

النقص أو فقدان الكامل لوظيفة الغدة النخامية hypophysis عند مرضى الداء السكري : هؤلاء المرضى، وبسرعة تقل حاجتهم للأنسولين، ارتفاع السكر يتحول إلى سكر طبيعي أو انخفاض سكر، كما تزداد الحساسية للأنسولين، فيما بعد غيبوبة stupor أو اضطرابات الوعي الأخرى.

Houssay - Biasotti - Syndrome

► Houssay syndrome.

Howard - Yong - Syndrome

ترافق microcephalus مع preaxial-polydactyly إضافة إلى تشوهات أخرى سجلت حتى الآن عند ثلاثة مرضى (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية المتنحية).

Howel - Evans - Syndrome



ترافق hyperhidrosis و keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين مع سرطان المري osophaguscarcinoma : تظهر الأعراض الجلدية الأولى لهذا المرض خلال العقد الأول من العمر. ابتداءً من العقد الثالث من العمر يظهر سرطان المري وينسبة ١٠٠ % من الحالات وحتى بلوغ الخامسة والستين من العمر. العلاج : العلاج العرضي للتقرن (tigason)، المراقبة المستمرة للمري عن طريق

حالة في المراجع العالمية؛ من ٤ حالات خاصة به تراكمت بأمر دم شريانية رئوية كشفت بتصوير الاوعية الظليل، شكا مريض واحد من أعراض Bachcet ومريضان من الأعراض الخاصة بـ Hughes-stovin ، ومريض واحد من أعراض التنازيرين معاً. هذا يدعو لتصنيف هذا التناذر كأحد اشكال Bahcet . يتوافق هذا المرض عادة بترفع حروري ، erythema ، ألم مفصلي arthralgia، ومن الممكن ان يبدأ بارتفاع الضغط داخل القحف والتهاب العصب البصري neuritis optica ، وأحياناً مع dura sinus-thrombosis وينتهي بتمزق إحدى أمهات الدم والنزف حتى الموت .

Huguier - Jersild - Syndrome

Elephantiasis genito-rectalis, syndromus genito-anorectalis.

Huguier Pierre Charles (١٨٠٤ - ١٨٧٣) -

طبيب جراحة فرنسي، Jersild Peter Christian

(١٨٦٧ - ١٩٥٠) - طبيب جلدية دانمركي.

الشكل النادر للمرض الزهري الرابع (التورم الإري الحبيبي اللمفي lymphogranulomatosis inguinalis) : التهاب الغدد اللمفية lymphadenitis حول المستقيم، التهاب حول الشرج periproctitis ، تضيق المستقيم . ينتشر الالتهاب غالباً إلى الشفرين والمهبل، ويسبب فيال elephantiasis في المناطق التناسلية والشرجية. في منطقة العجان perineum وخاصة حول الشرج تظهر نواسير fistula مزمنة قيحية.

Hultkrantz - Syndrome

► Scheuthauer - Marie - Sainton syndrome.

Hünemann - Syndrome

► Conradi - Hünemann syndrome.

Hunt - Syndrome (I)

Ramsay - Hunt syndrome, neuralgia Hunt, Zoster oticus, syndromus ganglii geniculati.

Hunt James Ramsay (١٨٧٢ - ١٩٣٧) - طبيب

عصبية أمريكي.

الدموية مع ارتفاع مستمر في مستوى الأجسام الضدية للفوسفوليبيد في الدم، يتوافق أحياناً بتزرق شبكي وارتفاع توتر شرياني غير مستقر. يوجد تداخل بين هذا التناذر وبين الـ S.L.E. . يصيب هذا المرض كافة العروق، وهو منتشر في كافة القارات والنساء أكثر إصابة من الذكور؛ المرض شائع ويمثل أكثر أسباب الإسقاطات المتكررة استجابة للعلاج، ويعزى إليه خمس حالات التهاب الوريد الخثري العميق وخمس حالات الحوادث الدماغية الوعائية لدى الشباب (أقل من ٤٥ سنة) وخمس حالات الإسقاطات المتكررة. تشمل العلامات السريرية لهذا المرض - الخثار (شرياني ووريدي وخثار الشرايين المتوسطة والصغيرة والأوردة) واختلاطات الحمل، والإصابات القلبية والإصابة العصبية بالإضافة إلى إصابات أخرى. معايير التشخيص - يتطلب تشخيص التناذر وجود معيار سريري على الأقل ومعيار مخبري واحد على الأقل؛ أما التفاعلات المخبرية فيجب أن تكون إيجابية لمرتين متتاليتين بمقادير متوسطة أو شديدة وبفاصل ثمانية أسابيع؛ أما المعايير السريرية، فهي : الخثار الوريدي، الخثار الشرياني، موت محصول حمل (غير مفسر)، نقص صفيحات، أما المعايير المخبرية فهي : lupus anticoagulant ، Ig G anticardiolipin (< 20 GPL units) ، IgM anticardiolipin (< 20 MPL units) مع العلم أن : العيار الخفيف يتراوح بين ٠ - ١٥ وحدة IgG ، والعيار المتوسط يتراوح بين ١٥ - ٥٠ وحدة IgG ، والعيار الشديد أكثر من ٥٠ وحدة. (الشكل ٢٢٤) .

Hughes - Stoven - Syndrome

Hughes J. p. ، Stoven P. G. - طبيبان إنكليزيان .

عام ١٩٦٠ أعلن الطبيبان الأستراليان عن اكتشاف تناذر مرضي جديد يتمثل بوجود خثرات وريدية أو التهاب وريد أجوف سفلي خثري مترافق بصمات؛ وتكون أم دم رئوية أحادية أو متعددة غالباً عند الشباب الذكور . Durieux ١٩٨١ استطاع العثور على ١٢

Hunt - Syndrome (III)

Dyssynergia cerebellaris myoclonica.

أحد أشكال رجف العضلات myoclonia أو myoclonusepilepsia النادر مع أعراض مخيخية عند مرضى تنكس النواة المسننة dentatus المخيخية : اضطرابات حركية رجفانية، اهتزاز (ارتعاش الرأس)، ارتجاج مقصود intentio tremor ، اختلاج ataxia اليدين، ضعف التوتر العضلي، اضطرابات نطق متطورة بسرعة، فيما بعد خزل رباعي تشنجي tetraparesis وضعف عقل، يترافق هذا المرض غالباً مع حذب جنفي kyphoscoliosis ، ضمور عضلي ورأرة nystagmus ؛ (احتمال وراثية جسدية متحفية أو سائدة). سجل من هذا المرض حتى الآن أكثر من ٢٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : المهدئات .

Hunt - Syndrome (IV)

striatum-syndromus, striato-caudatus syndromus, syndromus hyperkinetico-hypotonicus, syndromus neostriaris. مجموعة الأعراض التي تعكس إصابة الجسم المخطط corpus striatum (وراثية صبغيّة سائدة) : علامات التهيج والتحريض الحركي (رقصية choreicus ، كنعية athetosis ، اختلاجية وغيرها من الحركات اللاإرادية)، ضعف التوتر العضلي، رجفان خارج هرمي، تشنج spasms انفثالي ووهن dystonia انفثالي.

Hunt - Syndrome (V)

(Ramsay) Hunt syndrome, Arbeitsparese (E). ظاهرة الانضغاط المهني للعصب الزندي nervus ulnaris : ضعف اليدين والإبهام، نمل paraesthesia وألم واخذ في نهايات الأصابع، غالباً تحدد انبساط الإصبعين الرابع والخامس، خزل paresis أو شلل paralysis العضلات المعصبة من قبل العصب الزندي، ضمور atrophie العضلات بين العظام، البروز الخنصري hypothenar والبروز الإبهامي thenar دون تغير .

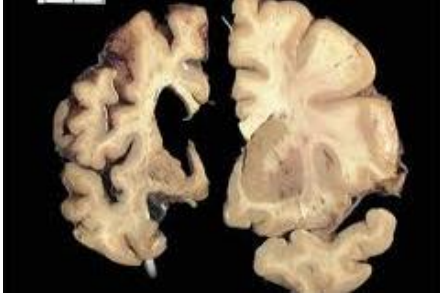


Zoster oticus مع مساهمة أحادية الجانب ل ganglii geniculati : في البداية صداع، ألم أحادي الجانب في الأذن، فيما بعد حلاً منطقي herpes zoster في منطقة الأذن، على الحنك الرخو palatum molle واللسان، آلام نوبية في مجرى السمع الخارجي، غشاء الطبل وصوان الأذن auricula ، يلاحظ غالباً خلل واضطراب سيلان الدموع واللعب، انخفاض القدرة على سماع الأصوات العالية، ضجيج في الأذنين، رأرة أفقية nystagmus horisontalis تلقائية، دوار، ضعف حس hypaesthesia الأذن واللسان، بعد ظهور الطفح الجلدي بعشرة أيام يحصل غالباً شلل عصب وجهي عابر. (الشكل ٢٢٥).

Hunt - Syndrome (II)

Paralysis agitans juvenilis. Pallidopyramidal syndrom (E). التنكس الوراثي الشبابي للكرة الشاحبة (في المخ) globus ballidus مع قلة النشاط الحركي hypokinesia وفرط التوتر العضلي (وراثية صبغيّة جسدية متحفية، ومن الممكن سائدة) : الصورة السريرية للشلل الرعاشي parkinsonismus .

Huntington George (١٨٥١ - ١٩١٦) - طبيب
عصبية أمريكي.



ضمور atrophia مخيخ cerebellum وراثي مع
خلل حركي مميز للإصابات المخيخية (وراثية صبغية
جسدية متنحية أو سائدة) : يبدأ هذا المرض عادة
بعمر ٣٠ - ٤٥ عاماً، على شكل اضطرابات عضلية
رقصية، وفرط نشاط حركي hyperkinesis أقل مما
هو عليه في حالة الكوربة البسيطة chorea minor ؛
تترافق الحركات الرقصية عادة مع الحركات الكنعية
(القفعية) athetosis ، مشية مترنحة غير
منتظمة، بطء النطق، في الحالات البسيطة يحافظ
على الحركات الإرادية نسبياً بشكل جيد، يلاحظ هبوط
البرصري للدماغ thalamus)، اضطرابات نباتية
vegetativus ، هزال (إنهاك) ، exhaustio ،
شديد، diabetes mellitus أو diabetes
insipidus ، زيادة الشهية، على صورة الدماغ
الشعاعية - توسع البطينات الدماغية الجانبية، البطين
الثالث والمساحة تحت العنكبوتية
subarachnoidalis . من الناحية النفسية - من
جملة الأعراض البدئية الشكوى من هيجانية بسيطة
وعدم السيطرة على التصرفات، فيما بعد عته (خبل)
dementia ونفاس psychosis . incidence : 1 :
10.000 - 100.000 . (الشكل ٢٢٦) .

Huppert - Morbus

► Kahler syndrome.

تظهر هذه الأعراض عند الأشخاص الذين يتطلب
عملهم الضغط على راحة اليدين، والذي يحصل
بالتزامن مع حركة اليدين ومع حركات الإمساك
بالأصابع.

Hunter - Syndrome

Mukopolysaccharidosis typ II.

أحد أشكال mucopolysaccharidosis من منشأ
وراثي (وراثية صبغية مرتبطة بالكروموزوم X)
يلاحظ استثنائياً عند الصبيان : تظهر الأعراض
السريرية الأولى لهذا المرض ابتداءً من العام الثاني
من العمر على شكل خشونة تعابير الوجه،
hepatosplenomegalia ، تأخر القدرات النفسية
الحركية وتراجع النمو، تحدد متفانم في حركة
المفاصل. يتميز الشكل الأول (typ I) من هذا
المرض بتطور خفيف بحيث يبلغ المرضى في حالات
استثنائية سن الدراسة، من المضاعفات المحتملة لهذا
المرض القصور القلبي الوعائي، الشكل الخفيف جداً
مع fertility وفترة بقيا حتى سن البلوغ، أما الشكل
الشديد جداً فتكون فترة البقا فيه قليلة. incidence :
1 : 120.000 ؛ الشكل التقليدي يصادف بالدرجة
الأولى عند اليهود (1 : 34.000) . العلاج عرضي،
زرع نقي العظم حقق نسب نجاح مختلفة.

Hunter - Fraser - Syndrome

► Hunter - McAlpin syndrome.

Hunter - Hurler - Morbus

► Pfaundler - Hurler syndrome.

Hunter - Mac - Murray - Syndrome

► VATER Association.

Hunter - McAlpin - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية وصفت في أكثر من ست
حالات حتى الآن فقط (وراثية صبغية جسدية
سائدة) : craniostenosis ، microcephalus ،
قزامة، أنف قصير مع فم صغير، نقص تنسج ميناء
الأسنان، oligophrenia ، brachydactylia .

Huntington - Syndrome

Morbus Huntington, chorea Huntington,
chorea progressiva hereditaria, chorea
Lund.

بعض المرض يحصل تحسن بإعطاء gentamycin . (الشكل ٢٢٨) .

Hutchinson - Syndrome

► (Claude) Bernard - Horner syndrome.

Hutchinson - Syndrome (I)

Trias Hutchinson.

Hutchinson Jonathan (١٨٢٨ - ١٩١٣) - جراح

وطبيب عينية وجلدية إنكليزي.

ثلاثي أعراض مميز للسفلس الولادي المتأخر : (١) تشوه القواطع dens incisivus العلوية الوسطى (تضيق الأسنان باتجاه الأسفل ، أما الحافة السفلى فعلى شكل نصف هلال) ، ميل للنخر والتسوس بالنسبة للأسنان الدائمة، يضاف إلى ذلك نقص نمو hypoplasia ميناء السن enamelum واضطرابات أخرى، (٢) التهاب قرنية متي keratitis parenchymatosa ، (٣) ثقل سمع نيهي bradyacusia labyrinthica (له علاقي بالأذن الداخلية) .

Hutchinson - Syndrome (II)

Prurigo aestivalis, prurigo adollescentium, eczema photogeneticum pruriginosum, morbus Hutchinson.

طفح جلدي حامي ضوئي مزمن ناكس : مكان التوضع الرئيس على الأجزاء المكشوفة من الجسم. يبدأ المرض غالباً في بداية الربيع، وينتهي نهاية الخريف. يصيب بشكل أساسي الشباب.

Hutchinson - Syndrome (III)

Naevus infectiosus, angioma serpiginosum, naevus lupus, morbus Hutchinson.

مرض جلدي نادر عند الأطفال : في البداية ورم وعائي angioma يتوسع باتجاه المحيط، ويكون شاحباً في الوسط، في المركز يضم الجلد، وبالنتيجة تتكون بؤر كثيفة حمراء أو رمادية وفي بعض الأماكن يتقشر الجلد. الشفاء ليس تاماً ويستمر لأعوام.

Hutchinson - Gilford - Syndrome

Gilford syndrome, nanismus Variot - Pironneau, progeria, nanismus senilis.

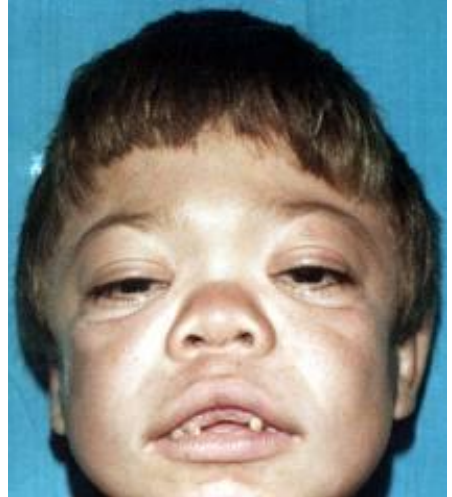
Huriez - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) وصفت للمرة الأولى عام ١٩٦٣، وتتميز بثلاثي أعراض : ضمور تصلبي أزرق مائل للاحمرار يصيب جلد اليدين، وكذلك الأصابع، سوء تنسج الأطراف، تقرن راحي أخصمي يميل إلى السرطنة. (الشكل ٢٢٧) .



Hurler - Syndrome

Mucopolysaccharidosis typ I.



أحد أشكال داء عديد السكريد المخاطي الشديد تظهر أعراضه السريرية الأولى خلال الأشهر الأولى بعد الولادة : تشوهات عظمية مختلفة مع قزامة، kyphosis ، تقلص المفاصل الكبيرة والصغيرة مع أيدٍ مخلبية، علامات وجه مميزة مع ضخامة اللسان hepatosplenomegalia ، macroglossia ، فتوق. incidence : 1 : 100.000 . العلاج العرضي دون نتائج مرضية، زرع نقي العظم، عند

Hutchison - Syndrome

Morbus Hutchison, sympathogonioma
oscraniale, sarcoma suprarenale.

(١٨٧١ - ١٩٤٣) Hutchison Robert Grieve

طبيب إنكليزي.

الورم الخبيث غير الفعال هرمونياً، والذي يصيب قشرة
الکظر أو بشكل محدد truncus sympathicus
والذي ينتقل إلى العظام بالدرجة الأولى (قاعدة
الدماغ، العظام الأنثوية الطويلة) : يصيب هذا
المرض فقط الأطفال الصغار، بداية هذا المرض غير
مميزة حيث يشكو المرضى من ألم في العظام
والمفاصل، ارتفاع في درجة الحرارة، ارتفاع سرعة
التثقل، anaemia ، dysproteinaemia ،
الانتقالات الدماغية قد تؤدي إلى جحوظ
exophthalmus ، حول strabismus و انسكاب
دموي ecchymosis في الجفون؛ في حالات التطور
البطيء للمرض يلاحظ زرق ثانوي glaucoma
secundarium ، شعاعياً - علامات الانتقالات
المتعددة. بالاختلاف عن تناذر Pepper لاتلاخظ
انتقالات إلى الأحشاء (تجويف البطن).

Hyaline-membrane - Syndrome

IRDS (infant respiratory distress
syndrome).



مرض يصيب الأطفال الحديثي الولادة والأطفال
المولودين قبل الأوان، وهو يعتبر من الأسباب الأكثر
شيوعاً بين الأمراض التي تصيب الرئة في هذه
الأعمار، وتؤدي إلى الموت المبكر، حيث سجل هذا
المرض عند حوالي ١٠ % من الأطفال المولودين
قبل الأوان (عمر حمل أقل من ٣٧ أسبوع) وخاصة

Hutchinson Jonathan (١٨٢٨ - ١٩١٣) - جراح

وطبيب عينية وجلدية إنكليزي. Gilford Hastings

(١٨٦١ - ١٩٤١) - طبيب إنكليزي.



تشوه وراثي نادر على شكل قزمية شيخوخية
nanismus senilis (احتمال الوراثة الصبغية
الجسدية المتنحية) : عند الأطفال يلاحظ وجود شكل
خارجي هرمي (شيخوخي)، شعر رطب، جلد رقيق
يذكر بمنظر الجلد في حالات التصلب الجلدي
sclerodermia ، سغل (حثل) dystrophia أو
ضمور atrophia الأطراف، صغر الأطراف
acromicria ، نمو قزمي متناسق؛ يتوقف النمو في
مرحلة الطفولة المبكرة رغم عدم تعظم غضاريف
مشاشة العظام epiphysis ؛ الأسنان اللبنية تستمر
لفترة طويلة، كما يتأخر تكلس الأسنان، هؤلاء الأطفال
يتأخرون في تعلم الكلام والمشى، لكن القدرة العقلية
لديهم تتوافق مع العمر، أحياناً جحوظ
exophthalmus ، وغالباً نقص نمو hypoplasia
الأعضاء التناسلية، ترقق عظام osteoporosis ،
ضعف النمو العضلي، يلاحظ عند هؤلاء المرضى
أيضاً استسقاء دماغي hydrocephalia مع بروز
أوردة الرأس، بسبب التقلص contractura العظمي
وتقلص النسيج الضام تتحدد حركة المفاصل، يحصل
أيضاً تعصد وعائي atheromatosis ، وميل إلى
السكتة apoplexia في مراحل الشباب. الإنذار
سيء، ومن النادر أن يصل المرضى إلى عمر
العشرين عاماً. (الشكل ٢٢٩).

Hutchinson - Weber - Peutz - Syndrome

► Peutz - Jeghers syndrome.

D يمكن أن تخفف من الأعراض الجانبية الناتجة عن المعالجة خلال فترة الحمل، وذلك من الناحية الوقائية فقط. (الشكل ٢٣١).

Hyde - Syndrome

Prurigo nodularis, morbus Hyde, lichen corneus obtusus, lichen corneus disseminatus, urticaria perstans chronic papulosa, neurodermatitis nodulosa, urticaria perstans verrucosa, tuberosis cutis pruriginosa, eczema verrucosum callosum, eczema verrucosum callosum nodulare.

Hyde James Nevin (١٨٤٠ - ١٩١٠) - طبيب جلدية أمريكي.

جلاد dermatosis في حالات الأورام السليمة التي تصيب أنسجة الأعصاب الحسية : على جلد طبيعي تظهر عقد غالباً زرقاء بحجم حبة الأرز أو حبة الحمص مغطاة بالقشور؛ هذا الطفح يسبب حكة شديدة، و توضع الرئيس على الأطراف، أما الأغشية المخاطية فتكون عادة طبيعية. سير المرض مزمن.

Hydralazin - Syndrome

الأعراض الجانبية الناتجة عن التعاطي الطويل الأمد للهيدراتالازين بجرعات عالية (أكثر من ٤٠٠ ملغ في اليوم)، من الصعب تمييز هذه الأعراض عن أعراض lupus erythematoses .

Hydrolet(h)alus - Syndrome

Salonen - Herva - Norio syndrome
مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحية) : hydrocephalus extrenus غالباً مع corpus-callosum-agenesia وتشوه os occipitale ، postaxial-polydactylia اليدين و mandibula-hypoplasia ، hallux duplex نقص تنسج الجزء المتوسط من الوجه، hydramnion ما قبل ولادي شديد. الأطفال المصابون إما يولدون موتى أو أنهم غير قادرين على الحياة بعد الولادة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٨٥ تم تسجيل ما يزيد عن ٥٠ حالة

عند الأطفال الذين يتراوح وزنهم بين ١٠٠٠ - ١٥٠٠ غرام عند الولادة، سبب هذا المرض عائد إلى نقص مادة السورفاكتانت في رئئة هؤلاء الأطفال، إذ من المعروف أن مادة السورفاكتانت (المادة المانعة للانخماص الرئوي) تبدأ بالتكون في فترة نهاية الحمل الطبيعي. تتشابه أعراض هذا المرض مع أعراض ARDS عند البالغين. (الشكل ٢٣٠).

Hydantoin – Syndrome



مجموعة من التشوهات الخلقية التي يشكو منها الأطفال المولودون من أمهات تعاطين خلال الأشهر الأولى من الحمل أدوية محتوية على مادة ال phenytoin) hydantoin ، نقص تنسج نهايات أصابع وأظافر اليدين والقدمين، قصر القامة، تشوه شكل dysmorphia الجمجمة مع microcephalus ، hypertelorismus ، أنف عريض (مفلطح) ، pterigium ، ptosis ، epicanthus ، فتقوق ، scrotum bifidum ، تراجع النمو قبل وما بعد الولادة، debility وصعوبة التعلم إضافة إلى اضطرابات نفسية حركية. يلاحظ هذا المرض عند ٧ - ١٠ % من النساء المصابات بالصرع، واللواتي يتعاطين الأدوية المذكورة أعلاه. العلاج العرضي غير مفيد، إعطاء حمض الفوليك، وكذلك الفيتامين K و

في المراجع العالمية، في فنلندا 20.000 : 1 الحالات خارج فنلندا نادرة. العلاج غير معروف.

Hydrometrokolpos - Syndrome

► Kaufman - McKysick syndrome.

Hyperamonemia - Syndrome

Ornithinemia.

اعتلال إنزيمي من منشأ وراثي (وراثه صبغية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) يؤدي إلى تراكم الأمونياك والأورنيثين في الدم والسائل الدماغي الشوكي مع قيم طبيعية للبوله الدمويه. تنتج أعراض هذا المرض عن التأثير السمي للأمونياك على الخلايا الدماغية. تظهر الأعراض السريرية الأولى خلال الأسابيع الأولى من عمر الطفل، أما في حالة الـ ornithinemia فتظهر هذه الأعراض خلال النصف الثاني من العام الأول من العمر، وذلك على شكل عدم تحمل البروتينات، حالة تشنجية عامة مع hyperreflexia وميل إلى الثبات الكبدي إضافة إلى نوبات تشنجية دماغية و oligophrenia ، نقص التشنج العضلي، hypothermia ، عند حديثي الولادة ميل للزوف، هذه الأعراض تتفاقم باستمرار . فترة البقاء في حالة الـ ornithinemia تكون قليلة عند الذكور، أما عند الإناث فيحصل تطور ونمو طبيعي. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٢ تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : حمية غذائية فقيرة بالبروتينات مع إعطاء ودون نتائج جيدة ketoglutar-، carbamylglutamat، glutaminacid- and arginin ، في الحالات الإسعافية حمية غذائية خالية من النتروجين مع إعطاء arginin و natriumbenzoat وكذلك phenilacetat إضافة إلى الغسل dialysis ، العلاج بالصادات للتقليل من تأثير الفلورا المعوية، تعويض lactobacillus acidophilus ، زراعة كبد.

Hyperbradykinismus - Syndrome

الزلة التنفسية الجهدية المترافقة بتسرع قلب وانخفاض ضغط انتصابي إضافة إلى فرط التهوية

hyperventilation كانت الاعراض الأساسية لما يسمى بتناذر فرط إفراز البراديكينين المشار إليه للمرة الأولى من قبل Streeten عام ١٩٧٢، يعتقد بوجود عامل وراثي نتيجة وجود عدة إصابات ضمن العائلة الواحدة، عام ١٩٨٦ انشر J.h.Auchincloss دراسات عن نساء بعمر ٣١-٥٨ سنة أصيبن بهذا المرض، ولوحظ لديهم ضعف بالناتج القلبي وانخفاض ضغط CO2 بالدم أثناء الجهد مما يؤدي إلى تسرع التنفس hyperpnea ونقص حامض الكربون hypocapnia في المصل، كما وجد دائماً ارتفاع البراديكينين الذي يعلل الأعراض الناجمة عن الوقوف الانتصابي arthostatism .

Hyper-IgD - Syndrome

► Mittelmeerfieber (G).

Hyper-IgM - Syndrome

Dysgammaglobulinemia typ I.

تناذر نقص الأجسام المضادة من منشأ وراثي (وراثه مرتبطة بالكروموزوم X) : نقص مناعة ومقاومة تبدأ بالظهور في عمر الرضاعة أو الطفولة مع ما يؤدي إليه ذلك من إصابات إنتانية، وكذلك انتانات موضعية وانتهازية، التهاب أذن ناكسة، التهابات رئة وطرق تنفسية، التهابات لثة، نقص العدلات neutropenia، أمراض ثانوية قد تكون مهددة للحياة كالمضاعفات العصبية والتهابات المجاري الصفراوية، ميل للسرطنة بشكل مبكر. سجلت حالات إفرادية وعائلية قليلة من هذا المرض. العلاج : الصادات الحيوية والغلوبولينات المناعية.

Hyperkinetico-hypotonicus - Syndrome

► Hunt syndrome (IV).

Hyperprolinemia - Syndrome

خلل إنزيمي ذات طبيعة وراثية (وراثه صبغية جسدية سائدة أو متنحية) يؤدي إلى فرط برولين الدم typ I : hyperprolinemia - تأخر عقلي، نوبات تشنجية، صعوبة سمع ناتجة عن الأذن الداخلية، خلل وظائف الكليتين، عدم المقاومة للإنتانات، typ II - oligophrenia ، تشنجات، عيار البرولين في الدم

دون أية أعراض. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٥ تم تسجيل ما يزيد عن ٥٠ حالة في المراجع العالمية، incidence : 350.000 : 1 ، أكثر الحالات اكتشفت في كندا. العلاج غير معروف وغير ضروري.

Hypertelorismus-hypospadias - Syndrome

► BBB syndrome.

Hypertelorismus-Microtia-Clefting - Syndrome

► Binder syndrome.

Hyperventilation - Syndrome

تتأخر فرط التهوية يعود في أسبابه إلى منشأ عصبي، ويتأرجح في الأعراض بين زلة تنفسية بسيطة وبين الأعراض الكاملة الصريحة لفرط التهوية. عرّف Ferling عام ١٩٧٢ تتأخر فرط التهوية على أنه عمق تنفس عائد لأسباب نفسية؛ يمكن أن يرافق الزلة أحياناً شعور بالخوف يؤدي مرة أخرى إلى تأزم الحالة النفسية وبالتالي زيادة الزلة وهكذا. تنظيم التنفس يتم بتدخل مركز التنفس الموجود في الجسر pons ، أما مركز التنفس نفسه فيتأثر بالإشارات العصبية القادمة من المراكز العصبية العليا (المخ)، ولذلك فإن للعوامل النفسية الدور الأساسي في تحريضه.

Hypoglossia-Hypodactylia - Syndrome

► Aglossia-Adactylia syndrome.

Hypospadias-Dysphagia - Syndrome

► G syndrome.

I-Cell - Morbus

Leroy syndrome.



مرض وراثي استقلابي (وراثية جسدية متحنية): خلع مفصل الحوض، تشوهات هيكلية (periostaposition) مع تحدد في حركة

أعلى بأربع مرات مما هو عليه في I typ . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٢ تم تسجيل عدد قليل فقط من هذا المرض في المراجع العالمية. العلاج : حمية غذائية فقيرة بالبرولين في مرحلة الطفولة تؤدي إلى نتائج جيدة.

Hyperpyrexia - Syndrome

King-(Denborough) syndrome.

الخلل الوراثي (وراثية صبغية جسدية متحنية) في تفاعل الجسم مع بعض المستحضرات الدوائية وخاصة الأدوية المستخدمة في التخدير (halothan, methoxyfluran, ether, enfluran, succinylcholin) : بعد استخدام المستحضر الدوائي، وأحياناً أثناء الإصابات الفيروسية أو الشدة stress تظهر حرارة عالية جداً حتى ٤٣ درجة بشكل سريع ومفاجيء وأحياناً بتأخير يوم لساعات فقط، تترافق هذه الحرارة العالية بتقلصات وتشنجات عضلية، حماض استقلابي، تسرع ضربات القلب. في ٦٠ % من الحالات، وعند عدم التدخل العلاجي السريع يتوقف القلب، ويموت المريض، في عمر الرضاعة يعتبر هذا المرض أحد أسباب الموت المفاجيء. من الأعراض الأخرى المرافقة لهذا المرض - myopathia ، زيادة التوتر العضلي، فتوق، خلع مفصل الكتف و kyphoscoliosis ، عند المرضى المهيئين وراثياً. incidence : 50.000 - 1 : 10.000 . العلاج : سريعاً وفي بداية الحالة الحرجة يجب التشريب الوريدي للـ dantrolen بجرعات عالية (hydantoinderivat)، تنفس اصطناعي مع ضغط أوكسجين عالٍ، التبريد وتصحيح الحماض الاستقلابي.

Hypersarkosinemia - Syndrome

خلل إنزيمي ذات طبيعة وراثية (وراثية صبغية جسدية متحنية) يؤدي إلى hypersarkosinemia و hypersarkosinuria : تتظاهر أعراض هذا المرض بأشكال مختلفة - تأخر وتراجع شديد في الحالة العامة للمريض، يؤدي إلى الوفاة خلال العام الثاني من العمر، عمى، تأخر وتراجع خفيف وأحياناً

megaloblastosis ، حموضة معدة طبيعية، إفراز طبيعي لما يسمى بالعامل الداخلي، غياب العلامات العامة لسوء الامتصاص، يلاحظ تأثير علاجي جيد بعد إعطاء الفيتامين B12 عن غير طريق القناة الهضمية؛ بعمر العشرين عاماً تزول جميع هذه الأعراض. التأثير الوراثي عائد إلى عدم قدرة الفيتامين B12 التثبث على الغشاء المخاطي للمعي اللفائفي ileum، وفيما بعد الاتحاد مع الترانس كوبالامين.

Imerslund - Najman - Gräsbeck - Syndrome

► Imerslund - Gräsbeck syndrome.

Immotile - cilia - syndrome

وصف هذا التناذر للمرة الأولى عام ١٩٧٧ من قبل Eliasson وآخرين. في هذا المرض يوجد خلل في أهداب خلايا الجهاز التنفسي يمكن ملاحظتها عن طريق الخزع و الفحص بالمجهر الإلكتروني ، كان يعتقد أن السبب هو تشوه أهداب خلقي. بعض هذه الحالات يترافق بـ necrospermia وعقم، بتظير القصبات نلاحظ أهداب فاقدة للحركة، أما بفحص السائل المنوي، فنلاحظ نفس التغيرات عند رحيل الحيوانات المنوية مع فقدانها للحركة أيضاً، فقدان حركة الأهداب تمكن ملاحظتها بفحص الغشاء المخاطي للأنف تحت المجهر؛ نفس النتيجة توصل إليها Fischer عام ١٩٨٤ بالدراسة النسيجية للخزعة المأخوذة من الغشاء المخاطي للأنف. Rossnou ١٩٢٤ و Rieger ١٩٨٥ أثبتا وجود تغيرات وخلل في وظيفة الخلايا الهدبية مرافقة بنقص في خميرة antitrypsin؛ لهذا السبب من المفروض إجراء فحوصات للطرق التنفسية و الأعضاء التناسلية إضافة إلى السؤال الدائم عن وجود العقم عند هؤلاء المرضى .

Imperato - McGinley - Syndrome

Pseudohermaphroditismus masculinus.

خنوثة intersexuality ذكرية مختلفة الدرجات ذات طبيعة وراثية (وراثية صبغية جسمية متنحية) : الخصيتان في القناة الإربية أو في صفن يشبه

المفاصل، تقوس العظام الأنبوبية الطويلة، kyphoscoliosis ، قزامة، تشوهات قفص صدري، بشرة ملساء، فتوق، gingival-hyperplasia ، تراجع القدرات النفسية الحركية مع عدم القدرة على تعلم المشي أو الجلوس، علامات وجه مميزة كما في gargoylismus ، macroglossia ، hepatosplenomegalia ، cardiomyopathy الموت عادة خلال السنوات الأولى من العمر. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٧ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ١٠٠ حالة. العلاج غير معروف، إعطاء فيتامين D يمكن أن يخفف من الأعراض العظمية. (الشكل ٢٣٢).

Idiopathic unilateral hyperlucent lung - Syndrome

► Macleod syndrome.

IgM - Syndrome

Dysgammaglobulinemia typ I.

تناذر نقص الأجسام المضادة من منشأ وراثي (وراثية مرتبطة بالكروموزوم X) : نقص مناعة ومقاومة الجسم في مرحلتها الرضاعة والطفولة مع استعداد زائد للإصابة بالآفات الإنتانية، وخاصة الإنتهازية منها، التهابات أذن ناكسة، التهابات رئوية وطرق تنفسية، التهابات لثة، neutropenia ، مضاعفات على مستوى الجهاز العصبي والصفراوي. العلاج : الصادات الحيوية والغلوبولينات المناعية.

Ilioinguinalis - Syndrome

► Mumenthaler syndrome.

Imerslund - Gräsbeck - Syndrome

Imerslund - Najman - Gräsbeck

syndrome.

Gräsbeck - Imerslund Olga - طبية أطفال نرويجية،

Ralph (ولد ١٩٣٠) - طبيب مخبري.

أحد أشكال فقر الدم anaemia megaloblastica مع نقص انتقائي في امتصاص الفيتامين B12 (وراثية صبغية جسمية متنحية) : يبدأ هذا المرض بعمر ١ - ٤ سنوات، على شكل بيبة بروتينية proteinuria حميدة غالباً مع وذمات oedema ، فقر دم زائد الصباغ anaemia hyperchromica ،

من الأمراض الشائعة التي أصبح أطباء جهاز الهضم يولونها أهمية كبيرة في السنوات الأخيرة، حيث تقدر الإحصائيات أن ٢٠ % من سكان النمسا مثلاً يشكون من هذا المرض؛ وهو مرض شائع ومنتشر في البلدان المتطورة، كما في بلدان العالم الثالث، يتميز بأعراضه الهضمية غير الواضحة، حيث ينتقل المرضى المصابون به من طبيب إلى آخر طلباً للمساعدة. الأعراض غير قاسية، لكنها مزعجة ومؤرقة للمريض بحيث تؤثر على مجرى حياته اليومية، وهي تظهر على شكل تشنجات في البطن، إمساك، إسهال، أو نفخة. يمكن لهذه الأعراض أن تتبدل فيما بينها بين الفترة والأخرى. الأسباب عصبية بالدرجة الأولى وتعود إلى خلل في تنظيم إيصال التنبهات العصبية بين المخ، الأعصاب الهضمية وعضلات جهاز الهضم، أما أسباب ذلك فما تزال غير معروفة.

Irritationnis sympathicae - Syndrome

► Reilly syndrome.

Irvine - Syndrome

Irvine A. Ray (ولد ١٩١٧) - طبيب عيون أمريكي.

وذمة البقعة الصفراء macula lutea في شبكية العين الملاحظة غالباً بعد عمليات الساد cataracta

Isaacs - Syndrome

اضطرابات عصبية عضلية نادرة تصيب الأطفال في مرحلة الطفولة المتأخرة والشباب المبكر : تقلصات عضلية muscle contractions متقطعة، muscle hyperreflexia ، fasciculation ، muscle weakness ، cramp ، myokynia ، tachycardia ، hyperhidrosis إصابة عضلات البلعوم والحنجرة يمكن أن تؤثر على عمليتي الكلام والتنفس.

Isadora Duncan - Syndrome

► Habal - Meguid - Murray syndrome.

Iselin - Syndrome

التكزز العقيم التلقائي لمشاشة رأس عظم مشط القدم الخامس. يفترض وجود وراثية جسدية سائدة.

الشفرين، التقييم الذاتي للجنس يميل للذكورة أكثر منه للإنوثة، sterility ، gynecomastia ، اضطرابات نفسية ناتجة عن عدم كيفية التعامل مع الوسط المحيط. في حالة PPH - مهبل قصير منتهي بشكل أعوري، pubertas tarda ، scrotum bifidum ، sinus urogenitalis ، حتى سن البلوغ نمو طبيعي للقضيب وللعلامات الجنسية الثانوية دون gynecomastia ، حدود شعر الذقن تأخذ الشكل المؤنث، ندرة شعر العانة والجسم. انتشار خلل اصطناع التستستيرون بحدود 1 : 10.000 بالدرجة الأولى عند العرب. العلاج إعطاء هورمون testosterone ، العلاج الجراحي باتجاه الجنس الذكر أو المؤنث.

Inclusion body - Syndrome

مرض خمجي، غالباً ذات سير مرضي خفي، ناتج عن العدوى بـ cytomegalia-virus؛ العدوى تكون عبر المشيمة داخل الرحم، أو بعد الولادة عن طريق الهواء أو بالتماس.

Influenzabazillen - Syndrom (G)

► Kleinschmidt syndrome.

Insley - Astley - Syndrome

► Marschal syndrome.

1166 . Inspissated bile - Syndrome

تناذر المرارة المتسككة.

IRDS (infant respiratory distress syndrome)

► Hyaline-membrane syndrome.

Irlen - Syndrome

يعبر هذا التناذر عن خلل دماغي في تلقي وتحليل المعلومات المأخوذة من الوسط الخارجي، مما ينتج عنه صعوبة في التعامل والتوافق مع هذا الوسط، ينتج عن ذلك أيضاً مشاكل اجتماعية، تأخر في اكتساب القدرة على الكلام، بطء في التعامل مع الوسط المحيط، خطأ في تحليل المعطيات، بحيث لا يحسب المريض حساباً لما يحيط به من أشياء أو مواقف.

Irritable bowel - Syndrome

Reizdarm Syndrom (G).

(عنة) amenorrhoea ، عدم القدرة على الجماع (عنة)
 - impotentia ؛ عنفد الأطفــــــــال -
 hypogenitalismus ، عند الرجال - تخنث
 feminisatio ، عند النساء - غالباً شعرانية
 hirsutismus ، في البول زيادة 11-OK ، لكن
 مع نقص كمية 17-kc ، تراجع القدرة على مقاومة
 الأقات الإنثانية؛ تراجع المبادرة والحالة النفسية.
 (الشكل ٢٣٣) .



Ivemark - Syndrome

Agenesia splenica, Polhemus - Schäfer -
 Ivemark syndrome, alienia syndrome,
 asplenia-syndrome

مجموعة Ivemark Björn (ولد ١٩٢٥) - طبيب
 أطفال سويدي.

تشوهات وراثية عند الأطفال (وراثية صبغية جسمية
 متنحية أو مرتبطة بالكروموزوم X) : وصف هذا
 التناذر للمرة الأولى من قبل Martin M. G. عام
 ١٩٢٦ ، ولاحقاً من قبل Schafer W. B. و
 Polhenus D. W. عام ١٩٥٢ ، وكذلك من قبل
 Ivemark B. I. في عام ١٩٥٥ وهو يشمل مجموعة
 تشوهات خلقية - نقص نمو الطحال lien agnesia
 أو تعدد أطلحة polysplenia ، غالباً مع تشوهات
 قلبية مميتة، وخلل في تناظر أعضاء الجسم، غياب
 الطحال يترافق في ثلث الحالات مع توضع القلب
 اليميني، وفي ٥٠% من الحالات مع تبدل موقع
 الشرايين الكبيرة transpositio ، وتضيق الشريان
 الرئوي مع فتحة أذينية بطينية (نادراً مع cor
 truncus arteriosus persistens ، trilocular
 vena cava) ، وغالباً يوجد وريد أجوف علوي

Iso - Kikuchi - Syndrome

سوء تتسج ظفر onychodysplasia السبابة مع
 brachydactylia الخلقى الوراثي (وراثية صبغية
 جسدية سائدة) يصادف بالدرجة الأولى عند
 اليابانيين .

Itai - Itai - Syndrome

سبب هذا المرض هو الماء الملوث بالكاديوم
 cadmium ، الذي وجد في حقول التنزه في اليابان
 نهاية الخمسينات من القرن الماضي؛ يلاحظ عند
 النساء في مرحلة ما بعد سن الإياس واللواتي على
 تماس مع الماء الملوث بهذه المادة. الأعراض - خلل
 شديد في ثبات العظام، كثرة الكسور، والتشوهات
 العظمية. السبب أذية كلوية ناتجة عن الكاديوم، مما
 يؤدي إلى زيادة فقدان الكالسيوم من الجسم وخاصة
 من العظام.

Itsinko - Cushing - Syndrome

Cushing syndrome, morbus Cushing,
 morbus Itsinko - Cushing, Crooke -
 Apert - Gallais syndrome, Apert -
 Cushing syndrome, Apert - Gallias
 syndrome, hypercorticoidismus,
 adipositas osteoporotica endocrinica,
 hyperpituitarismus basophilus, ,
 basophilismus pituitaries,
 hyperadrenocorticismus, morbus
 hypersuprarenalis.

Itsinko Nikolai Michailovitsch (١٨٨٩ -

١٩٥٤) - طبيب عصبية روسي،

Cushing Harvey William (١٨٦٩ - ١٩٣٩) -

طبيب جراحة عصبية أمريكي.

العلامات السريرية المرضية لفرط الكورتيكويدات
 القشرية البدني أو الثانوي : سمنة (وجه قمري، جذع
 بدين)، نحافة الأطراف، striae distensae
 rubrae cutis ، ارتفاع توتر شرياني،
 polyglobulia ، زرقة محيطية، جلد مرمري، فرط
 سكر الدم hyperglycaemia ، بيلة سكرية
 hypocalcaemia ، glucosuria مع ترقق عظام
 osteoporosis شديد، نوعك indispositio ،
 ضمور الغدد الجنسية، انعدام الطمث

Jackson - Syndrome (I)

Paralysis Jackson, Schmid syndrome, hemiplegia alternans infima, hemiplegia alternans hypoglossica, dysphagia-dysphonia syndromus, Mac Kenzie syndrome.

Jackson John Hughlings (١٨٣٤ - ١٩١١) -

طبيب عصبية إنكليزي.

مجموعة أعراض متقطعة ناتجة عن إصابة جذع المخ truncus cerebri عند المرضى الذين يشكون من اضطرابات الدورة الدموية في الأجزاء العليا من النخاع المستطيل medulla oblongata : خزل paresis من النوع المحيطي يصيب العصب تحت اللسان (الدماغى العاشر) nervus hypoglossus في جهة بؤرة الإصابة مع ما يتلو ذلك من ضمور لسان، شلل أطراف الجهة المعاكسة لجهة بؤرة الإصابة، غالباً اضطرابات حس الوضعية والاهتزاز، رنج ataxia ، يضاف إلى ما سبق من أعراض، وفي حالات كثيرة اضطراب عملية البلع، صعوبة الكلام dysarthria ، شلل عضلات الحنجرة، وخزل العصب الإضافي (الدماغى الحادى عشر) nervus accessorius .

Jackson - Syndrome (II)

Epilepsia Jackson, paroxysmus Jackson, epilepsia focalis, epilepsia partialis, epilepsia symptomatica, epilepsia Bravais - Jackson, epilepsia corticalis.

نوبات اختلاج عند المرضى الذين يشكون من بؤرة إصابة قشرة الدماغ : نوبات تشنجية (اختلاجية) ارتجاجية متوترة convulsio clonica et tonica في مجموعات محددة من العضلات دون فقدان وعي، في الحالات الشديدة تنتشر هذه النوبات الاختلاجية إلى الجهة المعاكسة لجهة بؤرة الإصابة (في هذه الحالات يغيب المريض غالباً عن الوعي)، بعد النوبة وفي حالات كثيرة يحصل شلل العضلات الموافقة الذي يدوم لعدة ساعات، بالتزامن مع هذه الاختلاجات

superior ثنائي الجانب، يضاف إلى ذلك إمكانية تناظر الفصوص الرئوية، وتبدل مكان المعدة والكبد أو situs inversus التوضع المتناظر لهذين العضوين ، totalis نادراً في هذه الحالات انقلاب الأذنين inversion؛ في الدم - أجزاء أنوية مدورة في الكريات الحمراء والمسماة جسيمات Howell Jolly ، حبيبات كروية محتوية على الهيموغلوبين تمنع اتحاد الأوكسجين مع الهيموغلوبين (تسمى جسيمات هاينتنس)، وجود هذه المحتويات مميز لصغر حجم أو توقف نمو aplasia الطحال، يضاف إلى ذلك زيادة الكريات الحمر الحديدية siderocytosis ، erythroblastosis دائم، و ضعف الثبات الأوزموزي للكريات الحمراء، androtropismus . يصاب الذكور بهذا المرض أكثر من الإناث، أما التغيرات فتبدأ بالتكون اعتباراً من الأسبوع الخامس من التطور الجنيني، الأسباب غير معروفة، وقد لوحظت حالات عائلية. الانتشار - وصفت حوالي مائتي حالة من هذا المرض وكانت بالدرجة الأولى إفرادية. العلاج - التصحيح الجراحي حتى الآن دون نجاح يذكر، أما المعالجة الوقائية بالصادات الحيوية، فتزيد من عمر المريض. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : العلاج الجراحي دون جدوى، أما العلاج الوقائي بالصادات الحيوية فيؤدي إلى إطالة فترة البقاء.

Jaccoud - Syndrome

Jaccoud Sigismond (١٨٣٠ - ١٩١٣) - طبيب فرنسي.

أحد أشكال التهاب المفاصل الروماتوي المتعدد polyarthritis rheumatoidea : التهاب مفاصل رثواني مع تليف داخل عضلي يؤدي إلى تصلب وضمور عضلي؛ بسرعة يظهر تقفع contractura (تقلص العضلة أو الوتر تقلصاً دائماً) والتصاق مفصلي ankylosis بحيث يقل حجم الحركة بشكل واضح. يبدأ هذا المرض عادة في مرحلة الشباب وما قبل البلوغ.

المذكورة أعلاه يلاحظ غالباً نوبات من خلل الحس والنظر والسمع.

المذكورة أعلاه يلاحظ غالباً نوبات من خلل الحس والنظر والسمع.

Jacobsen - Brodwall - Syndrome

طبيبان - Brodwall Erlig ، Jacobsen Carl Ditlef نرويجيان.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : خلل عملية اصطناع الكريات الحمر erythropoësis مع اختلاف حجم الكريات الحمر anisocytosis وفقر دم ناقص الصباغ hypochromica ، سوء نمو dysplasia الكليتين (نمو ألياف عضلية لمساء في النسيج البارانشيمي الكلوي، توقف نمو aplasia عروة غبلي lemniscus genle) ، نقص القدرة التركيبية للكليتين، التهاب قزحي هديبي iridocyclitis ، التهاب عينية uveitis مع تراجع متزايد في القدرة البصرية، تشوهات هيكلية (genu valgum pesexcavatus) وسنية (ظهور أسنان مبكر، بحيث تظهر جميع الأسنان بعمر التسعة أشهر، أما الأسنان الدائمة فنظهر بعمر الثلاث سنوات وتنتهي بعمر ست سنوات، ويعمر ١٢ عاماً، يبدأ امتصاص resorptio الجذور radix)، غالباً التهاب أذن otitis مع نقص سمع.

Jacod - Syndrome

تتأخر مجموعة الأعصاب الدماغية الوسطى : خلل في عمل الأعصاب الدماغية VI - I مع ألم في الوجه، شلل العضلات الماضغة، خلل في الحس، شلل عضلات العين ophthalmoplegia ، وكمنة (عمى بدون آفة ظاهرة في العين) amaurosis ، وذلك نتيجة نمو ورم البلعوم الأنفي epipharynx إلى داخل الجمجمة (Godtfredsen) syndrome .

Jacquet - Syndrome

► Christ - Siemens - Touraine syndrome.

Jacquet - Darier - Syndrome

Syringocystadenoma, syringoma Toeroeck, syringocystoma Neumann,

Jackson - Weiss - Syndrome

Craniostenosis, acrocephalosyndactylia.



مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية سائدة : التحامات عظمية tarsal رسغية و / أو metatarsal ، مع التحامات عظمية مجمعية مختلفة الشدة، و تشوهات dysmorphia وجه، إضافة إلى زيادة عرض إبهام القدم وبدين طبيعيتين، أعراض أخرى - ptosis ، hypertelorismus ، ارتفاق syndactylia إبهام القدم، تعدد polydactylia أصابع الأطراف السفلية، تحذب الجبهة، craniostenosis . (الشكل ٢٣٤) .

Jacobs - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : camptodactylia ، synovia- ، coxa vara ، arthropathia ، hyperplasia ، pericarditis ، انصبابات جنب. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٦٥ ما يزيد عن ٤٠ حالة.

Jacobsen - Syndrome

Deletion syndrome 11q.

مجموعة تشوهات وراثية تم تسجيلها عند ما يزيد عن ٥٠ مريضاً ناتجة عن فقد الصبغي 11q23-q25 : تأخر وتراجع كبيران في عمليتي النمو والتطور، قزامة، hypotonia ، trigonocephalia ، تشوهات epicanthus ، hypertelorismus عينية مثل coloboma ، تغيرات دموية (أعراض

الخارجية للمرفقين والركبتين، وتحت الإبطين، وفي المنطقة التناسلية، ابيضاض leucoplakia للسان والغشاء المخاطي الفموي وزاويتي الفم والحنجرة، تسمك قرنية العين cornea ، اضطرابات نظر، ساد dystrophia ، hyperhidrosis ، cataracta ، ميل إلى تكون خراجات الغدد العرقية، تكون حويصلات جلدية وسغل dystrophia نمو الشعر، ازدياد نمو العظام الطولي، تأخر ظهور الأسنان التي تتميز بعدم جودتها وبأنها تتساقط باكراً، تراجع الذكاء androtropismus ، intellectus . (الشكل ٢٣٥).



Jaeken - Syndrome

► CDG syndrome.

Jaffé - Campanacci - Syndrome

fibromatosis ، اضطرابات وظيفية في الجملة العصبية المركزية، بقع (شكل حليب مع القهوة)، تأخر سن البلوغ / hypogonadismus ، خصيتان هاجرتان / cryptorchismus ، كسور عظمية تلقائية / هشاشة العظام، ساقان على شكل حرف X ، تشوهات قلب خلقية، coax vara ، طاقة غير طبيعية ectropion ، erg anormal ، تعتم قرنية العين، cataracta / تعتم عدسة العين، kyphosis ، hydronephrosis / megaureter / myopia ، قصر نظر، ساقان على شكل حرف O ، retinitis / pigmentosa ، retinacolibom ، scoliosis ، ندرة الشعر / صلح، بلوغ مبكر.

haemangio-endothelioma tuberosum multiplex.

Jacquet - طبيب فرنسي، Darier Ferdinand Jean (١٨٥٦ - ١٩٣٨) - طبيب جلدية فرنسي.

أورام غدية وراثية تصيب الغدد العرقية glandula sudorifera (وراثية صبغية جسدية سائدة ؟) : تصادف غالباً عند النساء على الرقبة والصدر والبطن حطاطات papula صغيرة بحجم رأس الدبوس حتى حبة الحمص، دائرية أو بيضوية الشكل، ذات لون عادي أو أصفر، طرية وناعمة، المريض لا يحس بأية إزعاجات ، كما أن هذه الاندفاعات الجلدية لا تتسرطن.

Jadassohn - morbus

Granulosis rubra nasi.

Jadassohn Joseph (١٨٦٣ - ١٩٣٦) - طبيب أمراض جلدية وزهرية ألماني.

Jadassohn - Doesseker - Syndrome

Myxoedema tuberosum.

Jadassohn Joseph (١٨٦٣ - ١٩٣٦) - طبيب أمراض جلدية وزهرية ألماني.

الشكل العقدي لتتكس الجلد المخاطي دون علامات قصور الدرق hypothyreosis ، يعتقد بوجود عامل وراثي في نشوء هذا المرض.

Jadassohn - Lewandowsky - Syndrome

Siemens syndrome, polykeratosis congenita, pachyonychia congenita, pachyonychia ichthyosiformis, Schäfer syndrome.

Jadassohn Joseph (١٨٦٣ - ١٩٣٦)،

Lewandowsky Felix (١٨٧٩ - ١٩٢١) - طبيبا جلدية وأمراض زهرية ألمانيان.

عسر تقرن dyskeratosis وراثي نادر (من الممكن وجود وراثية صبغية سائدة) : تعقف (تعوج) الأظافر الولادي onychogryphosis congenita في كل الأصابع، يضاف إلى ذلك فيما بعد (لكن أيضاً في مرحلة الطفولة) اضطرابات التقرن الأخرى، والتي تشمل فرط تقرن hyperkertosis بؤري يصيب راحة اليدين وأخمص القدمين، غالباً فرط تقرن جريبي hyperkeratosis follicularis على الجهة

مرض تنكسي يصيب الدماغ، المخيخ، وعقد قاعدة الدماغ والنخاع الشوكي : يبدأ هذا المرض بعمر متأخر، وتكون الشكوى الأساسية من ضعف وألم في الساقين، كما يظهر تيبس عضلي بالتدرج، إضافة إلى عسر الكلام dysarthria ، اضطراب عملية البلع، علامات هرمية، اضطرابات نفسية، وأحياناً تشوهات تصبغية، فرط تقرن hyperkeratosis واضطراب التغوط. إضافة إلى إمكانية وجود العامل الوراثي المعروف بداية، هناك احتمال السبب الفيروسي في نشوء هذا المرض.

Jaksch - Hayem - Syndrome

Jaksch - Hayem - Luzet syndrome, anaemia pseudoleucaemica infantium, anaemia Jaksch - Hayem, morbus Jaksch - Hayem - Luzet, anaemia splenica, Ziegenmilchanämie (E).

(١٨٥٥ - Jaksch von Wartenhorst Rudolf

١٩٧٤) - طبيب داخلية نمساوي، Hayem Georges (١٨٤١ - ١٩٣٣) - طبيب داخلية فرنسي.

فقر دم ابيضاضى كاذب متعدد الأسباب عند الأطفال حتى عمر الثلاث سنوات : ضعف عام، ترفع حروري غير دائم، اضطرابات معدية معوية، تأخر النشاط الفيزيائي، ضخامة كبدية وطحالية، أحياناً ضخامة العقد اللمفاوية، اصفرار وذبول وشحوب الجلد، نزوف شعرية غير دائمة في الجلد والأغشية المخاطية؛ في الدم - فقر دم (بالدرجة الأولى ناقص الصباغ)، poikilocytosis ، anisocytosis ، megalocytosis ، macrocytosis ، تعدد صباغ polychromasia الكريات الحمراء (تحتوي غالباً على حبيبات مستقعدة)، في الدم المحيطي - الكثير من العناصر الحمراء المحتوية على أنوية، thrombocytopenia ، reticulocytosis ، ارتفاع شديد شبه ابيضاضى في عدد الكريات البيض مع وجود عناصر غير ناضجة، mononucleosis (نادراً)، غالباً كساح rachitis (فقدان لأكثر من فيتامين). يصادف غالباً عند الأطفال الذين يعتمدون

Jaffé - Lichtenstein - Syndrome

Jaffé - Lichtenstein - Uehlinger syndrome, dysplasia polyostotica fibrosa, osteofibrosis deformans juvenilis, osteodystrophia fibrosa unilateralis, oseitis fibrosa disseminata, cystofibromatosis skeleti, Albright syndrome.

Lichtenstein (ولد ١٨٩٦)، Jaffé Henry L.

Louis - باتالوجيان أمريكيان.

سوء نمو عظام تليفي متعدد dysplasia polyostotica fibrosa : يبدأ هذا المرض بعمر ٥ - ١٥ عاماً، ويتميز بتناوب فترات الراحة والنكس (بحيث تستمر فترات الراحة لعدة سنوات)، كسور تلقائية (خاصة عظم الفخذ femor)، ألم في العظام، أما الأعضاء الداخلية (باستثناء مجاورات الدرق) فطبيعية، في الدم - احتواء طبيعي للفوسفور والكالسيوم، أما الفوسفاتاز فمرتفعة أحياناً، شعاعياً - تصلب العظام وزيادة طولها وانحنائها، المادة المترصة نسبياً رقيقة، من الممكن أن لا تنتشر (تتعمم) المشكلة العظمية، تزداد التغيرات العظمية في الاتجاه الرأسي، كما يلاحظ أن مشاشات epiphysis العظام الأبوبوية وعظام قاعدة اليدين والقدمين والفقرات دون أية تغيرات، يصاب بالدرجة الأولى جسم diaphysis وطرف قصبية metaphysis العظام الأنبوبوية والمنطقة القطنية والحزام العضدي؛ يترافق هذا المرض عادة مع بلوغ جنسي مبكر. يفترض وجود وراثية صبغية جسدية سائدة.

Jaffé - Lichtenstein - Uehlinger - Syndrome

► Jaffé - Lichtenstein syndrome.

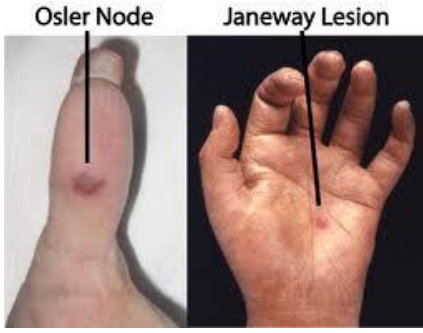
Jakob - Creutzfeldt - Syndrome

Pseudosclerosis spastica Jakob, pseudosclerosis Jakob - Creutzfeldt, morbus Jakob - Creutzfeldt,

Creutzfeldt (١٨٨٤ - ١٩٣١)، Jakob Alfons

Hans Gerhard (١٨٨٥ - ١٩٦٤) - طبيبا عصبية

ألمانيان.



أحد أشكال غياب الغاماغلوبولين الوراثي agammaglobulinaemia (وراثية صبغية مرتبطة بالكروموزوم X ، وفي حالات كثيرة وراثية صبغية متنحية) : يمكن لهذا المرض أن يظهر في أي عمر ، حيث يضغى على الصورة السريرية الميل الكبير لتلقي الإصابات الانتانية البكتيرية ، ألم في المفاصل له ملامح الألم الرثواني ، فيما بعد تظهر الأعراض السريرية المميزة لالتهاب المفاصل الرثواني arthritis rheumatoidea ، داء الذأب الاحمراري lupus erythematodes أو أمراض الغراء الأخرى؛ في الدم - نقص أو بشكل أكبر انعدام الغاماغلوبولين. الحالات الشديدة (المراقبة بفقدان اللغوايات) تؤدي إلى الموت خلال السنتين الأولى أو الثانية من العمر. (الشكل ٢٣٦) .

Jansen - Syndrome

Murk Jansen syndrome, dysosteosis enchondralis metaphysaria, osteochondritis subepiphysaria, dysosteosis metaphysaria, chondrodysplasia metaphysaria Jansen.

Jansen Murk (١٨٦٣ - ١٩٣٥) - طبيب عظمي هولندي.

أحد أشكال سوء التعظم dysostosis النادرة : قصر قامة أو قزامة غير متناسقة، (طول الجذع طبيعي، أما الأطراف فقصيرة)، تطور عقلي طبيعي، تأخر تعلم قدرات المشي، شعاعياً - عدم انتظام خطوط المشاشاة العظمية مع تسمكات بقعية،

في غذائهم على حليب البقر. يبدأ هذا المرض بعمر ٥ - ٩ أشهر.

Jaksch - Hayem - Luzet - Syndrome

► Jaksch - Hayem syndrome.

Jamison - Hopkins - Syndrome
Bagassosis.

التهاب أسناخ تحسسي ناتج عن التنفس المهني لمخلفات قصب السكر الملوثة بأنواع معينة من الفطور

Janbou - Syndrome

Syndromus cholericiformis, enteritis cholericiformis.

Janbou M. (ولد ١٨٩٨) - طبيب داخلية فرنسي.

التهاب أمعاء سمي enteritis toxica ناتج عن تعاطي الصادات الحيوية : التهاب أمعاء حاد مع تجفاف، فقدان وزن وأعراض تسمم tpxicosis ، حالات وهط؛ في حالات التسمم الشديد تلاحظ اضطرابات دماغية حتى الثبات.

Jancar - Syndrome

وصف Jancar حالة مرضية عند شاب بعمر ١٩ عاماً وذلك للمرة الأولى عام ١٩٦٧ ، حيث كانت الشكوى من ectrodactylia ، mental retardation و spastic paraplegia ، بعد ذلك وصفت حالة عند طفل بعمر ٣ سنوات من قبل Zlotogora عام ١٩٨٧ ، أما الحالة الثالثة فقد وصفت عند مريض آخر عام ١٩٩٣ ، وذلك من قبل Zlotogora و Glick . العلامات المرضية - تأخر عقلي وحركي نفسي، زيادة التوتر العضلي / صلابة / تشنج، tetraplegia / paraplegia / diplegia ، hyperreflexia ، خلع مفصل الكتف، klinodactylia الإصبع الخامسة، syndactylia ، ectrodactylia تشوهات طرفين علويين وسفليين عرضانية. غالباً وراثية ذات صفة صبغية متنحية.

Janeway - Syndrome

Bruton syndrome, agammaglobulinaemia Bruton.

Janeway Charles Alderson (ولد ١٩٠٩) - طبيب مناعة أمريكي.

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية سائدة (autosomal dominant) مختلف في شدته مع



خلل قطعي في الفقرات والأضلاع، يشخص بشكله النموذجي غالباً عند حديثي الولادة. الأعراض - قصر ومحدودية حركة الرقبة، scapula alata (لوحى كتف على شكل جناحين)، قصر الجذع، قصر القامة، تشوهات فقرية مختلفة في جميع أنحاء العمود الفقري، التشوهات الهيكلية الأساسية تتظاهر على شكل اندماج فقرات، hemivertebrae، اندماج fusion بعض الأضلاع، إضافة إلى تشوهات أضلاع أخرى مختلفة، هذه التشوهات تؤدي إلى تشوهات في العمود الفقري والصدر (scoliosis ، kyphoscoliosis، مظهر قزمي)؛ صغر الصدر يؤدي إلى أن الأطفال يعانون من قصور تنفسي وانتانات تنفسية ناكسة؛ تشوهات أخرى - تشوهات الجملة العصبية المركزية (spina bifida ، meningocele)؛ الجهاز البولي التناسلي (تشوهات الكليتين والحالبين، hypospadias)، والقلب (تشوهات قلب مركبة، خلل الحاجز بين الأذنين، تشوه نهايات الأوردة الرئوية، يضاف إلى ما

androtropismus . يفترض وجود دور للوراثة الصبغية الجسدية السائدة.

Jansky - Bielschowsky - Syndrome

► Dollinger - Bielschowsky syndrome.

Janus - Syndrome

Giano syndrome, Bret syndrome, Macleod syndrome.

الصورة السريرية- الشعاعية لاضطراب التهوية الرئوية أحادي الجانب (انتفاخ رئه emphysema أحادي الجانب خلقي أو مكتسب، توسعات قصبية خلقية أحادية الجانب ... الخ) : العلامات السريرية المميزة للمرض الرئيس، شعاعياً - زيادة وضاحة شديدة في جهة من الرئتين مع ضعف شديد في ظهور الرسم الرئوي الطبيعي. يلاحظ هذا المرض أيضاً في حالات تضيق أو انسداد atresia أحد فروع أو عدة فروع من الشريان الرئوي، وكذلك عند مرضى رباعي فالو Fallot . بالاختلاف عن تناذر Makleod لا يلاحظ وجود إصابة مرضية وعائية معزولة.

Janz - Syndrome

أحد أشكال الصرع (Impulsiv-Petit mal) الذي يصيب الأطفال في مرحلة البلوغ (من عمر ١٢ سنة وحتى البلوغ). يظهر هذا المرض على شكل اهتزازات أو تشنجات عضلية ارتجاجية (رمعية) في منطقة الكتف والزرار، وخاصة بعد الاستيقاظ صباحاً، هذه النوبات الارتجاجية تستمر لثانية مع بقاء وعي كامل مما يدفع إلى تشبيه ذلك باللكمة، أحياناً تحصل نوبات متكررة متتالية؛ يمكن أيضاً ملاحظة تحسس ضوئي photosensitization .

Jarcho - Syndrome

Jarch Saul - طبيب أورام أمريكي. مجموعة الأعراض الملاحظة في بعض حالات أورام carcinoma نقي العظم medulla ossium : انتقالات إلى العظام، thrombocytopenia ، purpura .

Jarcho - Levin - Syndrome

COVESDEM syndrome.

سبق من أعراض - تشوه شكل الوجه، تأخر عقلي خفيف. (الشكل ٢٣٧).

Järvi - Hakola - Nasu - Syndrome
عته demencia وراثي ناتج عن membrane-lipodystrophia (وراثه صبغية جسدية متتحيه) :
تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال العقد الثاني من العمر على شكل آلام أطراف ومفاصل، تورم مفاصل اليدين والقدمين، زيادة متفاقمة في هشاشة العظام ناتجة عن تغيرات كيسية، هذه الكيسات تحتوي على شحوم وكولاجين تملؤها على شكل أغشية؛ ابتداءً من العقد الرابع من العمر تبدأ الشكوى من تشوه المنعكسات، نوبات شبه صرعية وعته فص جههي متفاقم على خلفية leucencephalopathy تصلبية تؤدي إلى الوفاة قبل بلوغ الخمسين من العمر، steatorrhoe ، hypothermia ، المريضات الحاملات لهذه العلامات المرضية يلدن توائم بنسبة أعلى بثمانية مرات مقارنة بالنساء الطبيعيات. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٤ تم تسجيل ما يزيد عن ١٦٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج غير معروف.

Jaudon - Syndrome
غياب 21-hydroxylase وبالتالي إعاقة اصطناع القشرانيات المعدنية mineralcorticoids ، سريرياً : إقياء، إسهال (كما في Addison) ، pseudopylorospasmus .

Jaw winking - Syndrome (E)

► Gunn syndrome.

Jeep - morbus

Pilonidal morbus.

Jefferson - Syndrome

Syndromus foraminis laceri, foramen lacerum-syndromus.

Jefferson Geoffrey (١٨٨٦ - ١٩٦١) - طبيب

جراحة عصبية إنكليزي.

مجموعة الأعراض العصبية عند المرضى المصابين بأم دم aneurysma الشريان الثباتي الباطن arteria carotis interna : صداع أحادي الجانب جههي أو

عيني مع ضجيج في الرأس، استرخاء جفن blepharoptosis أحادي الجانب، ازدواج بصر diplopia ناكس أو دائم، ضعف إحساس hypaesthesia الخدين وقرنية العين في نفس الجهة، في بعض الحالات جحوظ نابض exophthalmus pulsans أحادي الجانب وضمور عصب بصري، اتساع بؤبؤ mydriasis في نفس الجهة، عدم تفاعل الحدقتين على الضوء مع بقاء تفاعلها المشترك طبيعياً؛ تصوير الأوعية الظليل - أم دم في المنطقة الموافقة.

Jeghers - Syndrome

► Peutz - Jeghers syndrome.

Jensen - Sarcom

Jensen, Carl Olaf (١٨٦٤ - ١٩٣٤) - طبيب

بيطري من الدانمارك.

الورم اللحمي sarcoma المنتقل من الجرزان (١٩٠١).

Jervell - Lang-Nielsen - Syndrome

Syndromus surdo-cardiacus, syndromus cardioauditivus, surditas congenitalis et arrhythmia, arrhythmia cardialis congenita, prolongatio QT herediaria.

Jervell Anton (ولد ١٩٠١) ، Lange-Nielsen

Fred - طبيبا داخلية نرويجيان.

أحد أشكال اعتلال العضلة القلبية الوراثي العائلي (وراثه صبغية جسدية متتحيه) : نوبات غشيان syncope (فقدان الوعي تماماً لمدة أطول من الاغماء) ناتجة عن خفقان palpato أو ارتجاج البطينين الليفي fibrillatio ventriculorum ، على مخطط القلب الكهربائي زيادة وصلة QT بشكل واضح، صمم بكم surdomutitas ، نسيجياً - عقد labyrinthus في منطقة مدخل التيه الغشائي cochlea ؛ يموت المريض غالباً خلال إحدى النوبات.

Jet-travel - Syndrome

► circadian syndrome.

فرنسي، Nivelon J. L. ، Freycon F. - طبيبا أطفال فرنسيان.

مجموعة شذوذات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : قصر القامة أو نمو قزمي، عته (خبل) dementia ، ثقل سمع (طرش) bradyacusia ثنائي الجانب متفاقم ناتج عن تشوهات نمو الأذن الداخلية، رنج ataxia مخيخي مع ارتجاج مقصود intentio tremor ، اضطراب التوازن والمشى مع عثرة الكلام dysarthria ، ضمور عضلات اليدين الصغيرة، ضعف أو انعدام منعكسات الركبة، تسوس أسنان شديد caries dentis مع سقوط أسنان مبكر، شذوذات تصبغ جلدية (نمش أو شامات صغيرة lentigo ، كلف ephelides ، وحامات naevus)، ضخامة كبدية طحالية، ميل إلى تلقي الأمراض التنفسية الحادة.

Jirásek - Zuelzer - Wilson - Syndrome
Ileus Zuelzer - Wilson, morbus Jirásek - Zuelzer - Wilson - Hirschsprung, ileus congenitus.

Jirásek Arnold (١٨٨٠ - ١٩٦٠) - طبيب جراحة تشيكوسلوفاكي، Zuelzer Wolf W. (ولد ١٩٠٩) - باتالوجي وطبيب أطفال أمريكي، Wilson James Leroy (ولد ١٨٩٨) - طبيب أطفال أمريكي.

أحد أشكال الكولون الكبير الخلقي megacolon congenitum الخالي من العقد العصبية agangliosus عند حديثي الولادة : انسداد أمعاء ileus شديد في الأيام الأولى بعد الولادة ينتهي في أغلب الأحيان بالوفاة رغم المداخلات الجراحية؛ نسيجياً - على طول المعى الصائم والمعى الغليظ تتعدم صغيرة آيرياخ plexus mysentericus . يفترض وجود وراثية صبغية جسدية متنحية.

Jirout - Syndrome

Jirout Jan - طبيب أشعة وعصبية تشيكي.

مجموعة الأعراض عند المرضى الذين يشكون من الانزياح الزليلي لجذع الدماغ الناتج عن الأورام أو من أمات الدم تحت الأم الجافية subduralis : صداع دائم شديد ينتشر إلى اليدين، صلابة نقرة، إيجابية

Jeune - Syndrome

ystrophia thoracica asphyctica, dyetrophia thoracico-pelvico-phalangealis.

Jeune Mathis (ولد ١٩١٠) - طبيب أطفال فرنسي. مجموعة أعراض ناتجة عن سغل غضروفي chondrodystrophia وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : قصر الأضلاع وتوضعها بشكل أفقي، توضع ترقوة منخفض، خلل تعظم العظام الأنبوبية الطويلة، إعاقة تعظم دروز الجمجمة، صعوبة تنفس ناتجة عن تحدد حركة القفص الصدري، اعتلال كلوي nephropathia ، سوء نمو قنوات كيسي، تصلب sclerosis كيببي مع ارتفاع التوتر الشرياني، proteinuria ، نترجة دم azotaemia مبكرة، شعاعياً - علامات السغل الغضروفي للهيكل العظمي. يختلف هذا التناذر عن تناذر Ellis-van Creveld بوجود الاعتلال الكلوي وغياب الاعتلال القلبي. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٥٥ تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمي. العلاج : الأكسجين، الصادات الحيوية والمهدئات، التوسيع الجراحي للقفص الصدري. (الشكل ٢٣٨).



Jeune - Tommasi - Freycon - Nivelon - Syndrome

Jeune Mathis (ولد ١٩١٠) - طبيب أطفال فرنسي، Tommasi Michel (ولد ١٩٢٨) - طبيب عصبية

Johnson - Syndrome

Johnson Lorand V. - طبيب عيون أمريكي.

تشوهات توضع وحركة العينين عند المرضى الذين يشكون من التحام بين عضلتين عينييتين (إصابة خلقية أو ناتجة عن التهاب غمد العضلات) : للأعراض علاقة بمكان توضع الالتحام (حول أنسي أو متقارب strabismus convergens عند اتجاه النظر إلى الأمام، ازدواج الرؤية عند اتجاه البصر نحو الأسفل... الخ). يلاحظ عادة عند الأطفال حتى عمر الثلاث سنوات.

Johnson - McMillin - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : (alopecia ، anosomia ، طرش ، hipohidrosis ، facialparesis ، hypotrichosis ، تسوس الأسنان، microtia .

Jolliffe - Syndrome

▶ Hartnup syndrome.

Nicotinic acid deficiency encephalopathy (E).

Jpliffie Norman - طبيب أمريكي.

اعتلال دماغي encephalopathia عند المرضى الذين يشكون من نقص حمض النيكوتينيك acidum nicotinicum (فيتامين PP) : اضطراب الوعي، نعاس somnolence ، علامة نيجرو symptom Negro II (عند محاولة القيام بحركة منغلطة يتم الإحساس بمقاومة يتخللها حركات تقلصية عضلية)، فرط نشاط حركي hyperkinesis ، علامات حصافية pellagra على الجلد والأغشية المخاطية. عند تناول حمض النيكوتينيك تزول جميع هذه الأعراض.

Jones - Syndrome

ترافق صعوبة السمع الحسية العصبية المبكرة مع ورم fibromatosis اللثة الليفي gingival-hyperplasia من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة).

Joseph - Syndrome (I)

Joseph R. - طبيب أطفال فرنسي.

علامة Kering ، غالباً رنج ataxia ، ضعف الحركات المتناوبة (لا تتابع الحركات) adiachokinesis ، ارتعاش tremor ، إيجابية علامتي بابينسكي السادسة VI والتاسعة IX ، ركود الحلمة البصرية في قعر العين؛ تصوير الحبل الشوكي myelographia - توسع المساحة تحت العنكبوتية الشوكية الأمامية على امتداد أكثر من فقرتين، في الحالات الشديدة على مسافة كافة الفقرات الرقبية؛ التصوير الشعاعي المحصور بالهواء للمخ pneumoencephalographia - انزياح النخاع الشوكي الظهري وتوسع المسافة تحت العنكبوتية الشوكية الأمامية.

Job - Syndrome (E)

▶ Hiob syndrome.

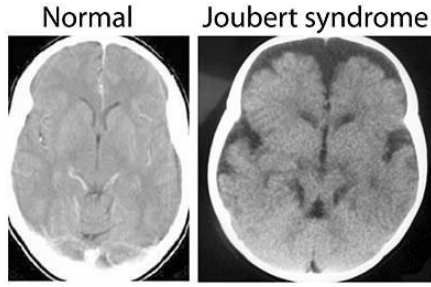
(Sven) Johansson - (Sinding) Larsen - Morbus

▶ Larsen - Johansson syndrome.

Johanson - Blizzard - Syndrome

وصف هذا المرض النادر للمرة الأولى عام ١٩٧١ ، وقد تم تسجيل ما يزيد عن ٣٠ حالة عالمياً حتى تاريخ ١٣/٥/٢٠٠٧. لم يتم اكتشاف عامل وراثي في نشوء هذا المرض، ولذلك فإن التشخيص يعتمد على الموجودات السريرية والمخبرية. الأعراض - سوء تنسج جناحي الأنف، تشوهات أسنان، قصر القامة، microcephalia ، تأخر عقلي، نقص نشاط الدرق، ضعف السمع، أعراض أخرى - العلامات المخبرية لسوء الامتصاص، حوؤل شحمي لنسيج البنكرياس (بالاعتماد على الطبقي المحوري وتشريح الجثة)، قصور بانكرياس. (الشكل ٢٣٩).





Computerized tomography of brain from normal subject and a subject with Joubert syndrome with a mutation in the newly identified gene.

الحياة. حتى الآن يوجد خلاف حول اعتباره مرض قائم بحد ذاته أو أنه نتيجة مصادفة وجود أعراض أمراض أخرى مختلفة في آن واحد؛ حتى الآن ومنذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٩ تم تسجيل أكثر من مائة حالة إفرادية في المراجع العالمية. العلامة الرئيسية لهذا المرض تتمثل بنقص تكون أو غياب البنية الواصلة بين جزئي المخيخ / vermis cerebelli ، يضاف إلى ذلك غياب أو نقص تكون الأجزاء المحيطة بمنطقة المخيخ، خصائص مميزة للفقرية iris على شكل تشوهات شبكية retina، ولطبقة الخلايا المتوضعة بين الخلايا البصرية وطبقة العين الوعائية (chorioid) المتوضعة تحتها، وكذلك الطبقة الوعائية نفسها. الأعراض - انفتاح vermis cerebelli الذي يمكن كشفه بالفحص بالأشعة فوق الصوتية بعد الأسبوع الثامن عشر من الحمل، تسرع تنفس نوبي hyperpnoea ، تسرع تنفس إلى أكثر من مائة حركة تنفسية في الدقيقة الواحدة tachypnoe ، توقف التنفس apnoe ، ataxia ، تبارز protrusion اللسان، حركات عيون لاإرادية منتظمة، occipital tremor ، nystagmus ، retinodystrophia ، meningoencephalocele كلتجان كيسيستان (في ٢ % من الحالات)، تشوهات الشبكية retina ، طبقة العين الوعائية chorioidea والعصب البصري nervus opticus ، أعراض أخرى - occipital myeloma ، microcephalia -

أحد أشكال الخلل الوراثي في استقلاب الحموض الأمينية (وراثية صغية جسدية متتحة) : تتظاهر العلامات الأولى للمرض بشكل نوبات تشنج أو اختلاج في مرحلة الطفولة المبكرة، ارتفاع تركيز البروتينات في السائل الدماغي الشوكي، ازدياد واضح للحموض الأمينية proline ، glycine ، hydroxyproline في البول.

Joseph - Syndrome (II) XXXXY- syndrome (E).

مجموعة تشوهات في حالات تعدد polysoomia الكروموزوم X : نمط ظاهري phenotypus رجالي خصواني eunuchoidus ، ضعف نمو hypoplasia العضو المذكر، والصفن scrotum ، سغل (حتل) dystrophia الخصيتين testis ، قصر الرأس (تسطح الجمجمة) brachycephalia ، بروز الفك العلوي إلى الأمام prognathia ، صغر الفك السفلي microgenia ، وأحياناً بروز الفك السفلي progenia ، سوء نمو dysplasia صوان الأذن auricula ، ما يسمى بالتوضع المنغولي لفتحات العين، epicanthus ، hypertelorismus، حول strabismus ، قصر بصر (حسر) myopia شديد، قصر الرقبة، مجموعة من التشوهات الهيكلية - سماكة عظام الجمجمة، تفصل عظمي synostosis زندي كعبري علوي، clinodactylia ، جنف scoliosis (تقوس العمود الفقري للجانب)، بزخ شديد hyperlordosis (تقوس العمود الفقري إلى الأمام)، coxa valga، ضعف توتر عضلي عام، تأخر التطور الحركي، عته (خبل) dementia وغالباً شذوذات المسالك البولية.

Josephs - Diamond - Blackfan - Syndrome

► Diamond - Blackfan syndrome.

Joubert - Syndrome

Joubert - Boltshauser - syndrome.

مجموعة مركبة من الخصائص العصبية المركزية، التنشؤية (الخاصة بالنمو) والوظيفية نتيجة تحول جيني، وهو عبارة عن مرض خلقي، ولا يكتسب خلال

كامل anuria ، ألم ثنائي الجانب في المنطقة القطنية والمنطقة الشرسوفية، ارتفاع توتر شرياني خفيف (ليس في كل الحالات)، بسرعة تتطور uraemia مع azotaemia ، hyperkalaemia ، ارتفاع منغيزيز الدم، hyponatraemia ، hypochloraemia ، إقياء وفقدان وعي. الإنذار سيء، الموت يحصل غالباً بعد ١٠ - ١٥ يوماً من ظهور الأعراض الأولى للمرض. خذعة الكليتين - تتركز الطبقة القشرية الكلوية مع فساد شفافي hyalinosis كيببيي.

Jules Verne - Syndrome

► Cassidy - Scholte syndrome.

Jüngling - morbus

Ostitis multiplex cystoids.

Jüngling, Otto (١٨٨٤ - ١٩٤٤) - طبيب جراحة ألماني.

مرض عظمي اكتشف للمرة الأولى من قبل Morosoff (١٩٠٨)، ووصف بعد ذلك من قبل Jüngling .

Jürgens - Syndrome

Thrombopathia typus Jürgens.

Jürgens Rudolf (١٨٩٨ - ١٩٦١) - طبيب أمراض دم ألماني.

قصور التجلط (التخثر) thrombopathia الوراثي (وراثه صبغيه جسديه سائده) - نزوف شعريه haemorrhagia في الجلد واللثة gingiva ونزف من الأنف، الطحال غير متضخم، عدد الصفيحات وبنيتها طبيعيين، زمن النزف والتخثر وانكماش الخثرة الدموية ضمن الحدود الطبيعية، إيجابية علامة كونشالوفسكي رومبل ريدي - symptom Rumpel - Leede (نزوف شعريه ناعمة تحت جلد الساعد بعد ٨ - ١٠ دقائق من الضغط على العضد بحزام مطاطي مضغوط بشكل خفيف بالهواء)، gynaecotropismus .

Kabuki-(make up) - Syndrome

Nikawa - Kuroki syndrome.

أورام لسان (٢ % من الحالات)، polydactylyia (في ٨ % من الحالات) . (الشكل ٢٤٠) .

Joubert - Boltshauer - Syndrome

► Joubert syndrome.

Juberg - Hayward - Syndrome

Syndromus oro-cranio-digitalis.

Juberg Richard Caldwell (ولد ١٩٣٠) - طبيب أطفال ووراثه أمريكي، Hayward James Rogers (ولد ١٩٢٠) - طبيب جراحة وجه أمريكي.

مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثه صبغيه جسديه متنحيه ؟) : شرم الشفتين والحنك ثنائي الجانب، epicanthus ، hypertelorismus ، نهاية أنف سمكة ومدورة، نقص عدد الأسنان، صغر رأس microcephalia خفيف، سوء نمو hypoplasia أصابع اليدين الكبيرة، قصر عظم الكعبرة radius مع تحدد حركة مفصل المرفق الانبساطية، clinodactylyia إصبع القدم الرابعة IV (في الناحية الأنسية) ، syndactylyia .

Juberg - Marsidi - Syndrome

مرض وراثي مرتبط بالكروموزوم X مع تأخر عقلي شديد : تراجع النمو، صعوبة السمع، micrognathia ، خثل الأظافر، خزل دماغي تشنجي، وأحياناً معص cramp دماغي إضافة إلى الموت المبكر.

Juhel-Renoy - Syndrome

Necrosis corticalis renalis bilateralis.

Juhel-Renoy E. - طبيب فرنسي. تتركز الطبقة القشرية الكلوية ثنائي الجانب necrosis corticalis renalis bilateralis : يظهر هذا المرض أثناء الحمل (أو في المرحلة النفاسية puerperalis)، غالباً مع التشنج الحلمي eclampsia ، في حالات نادرة يمكن لهذا المرض أن يتطور ويظهر عند مرضى التهاب الكلية وحوضها المزمن pyelonephritis chronic ؛ عند وجود حمل تنتهي هذه المضاعفات المذكورة أعلاه بولادة طفل ميءت؛ oliguria ، haematuria ، albuminuria ، cilinderuria ، غالباً حبس بول

قليل للكولون، تضيق فتحة الشرج، ناسور مستقيمي (مهيلي). وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٨١ ما يزيد عن ١٠٠ حالة في اليابان وأكثر من ٩٠ حالة في بلدان أخرى، incidence في اليابان، وربما في أوروبا 23.000 : 1 . العلاج غير معروف. (الشكل ٢٤١).



Kaeser - Syndrome

Neurogenic-scapulo-peroneal-amyotrophy (وراثية صبغيّة جسمية متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض من بداية العقد الثاني حتى نهاية العقد الرابع من العمر على شكل ضعف ونقص توتر عضلي متطور ببطء يبدأ من الأطراف السفلية (قصر وتر أشيل) ينتشر فيما بعد ليصيب عضلات الكتف والزراعين العلويين، أحياناً صعوبة بلع، فيما بعد dyspnoe و cardiomyopathy ، فترة البقاء تتأثر بدرجة قليلة فقط.

Kahler - Syndrome

Morbus Kahler, morbus Kahler - Bozzolo, morbus Huppert, morbus v.Rustitzky, myeloma multiplex, plasmocytoma, reticulosis paraproteinaemia.

Kahler Otto (١٨٤٩ - ١٨٩٣) - طبيب داخلية

نساوي.

وصف هذا التناذر النادر للمرة الأولى من قبل الباحثين اليابانيين Dr. Kuroki و Dr. Niikawa . ندرة هذا المرض قد تكون عائدة إمارة إلى قلة تشخيصه الذي أصبح في ازدياد مستمر، أو إلى تنوع أعراضه ذات الطيف الواسع واختلافها من مريض إلى آخر. الأعراض - في الوجه (شتر ectropion ، الجفن السفلي في ثلثه الوحشي، epicanthus ، فتحات جفون طويلة، حواجب عيون عالية مقوسة قليلة في الثلث الوحشي، صلبة زرقاء، نهاية أنف عريضة ومنمخصة، أذنان كبيرتان بارزتان، uvula bifida ، cheilognathopalatoschisis . الخ)، علامات عصبية (مشاكل في إطعام الطفل، نوبات صرعية، microcephalia ، strabismus ، تشوهات عينية بصرية، spina bifida occulta)، ارتخاء المفاصل، تأخر وتراجع النمو بعد الولادة failure-to-thrive infants ، تغيرات جلدية (تورم نهايات الأصابع ...)؛ تراجع في القدرات العقلية (القراءة، الكتابة ... الخ)، مشاكل سمعية (نقص السمع)، أعراض وعلامات هيكلية (قصر الإصبع الخامسة، brachymesophalangia ، قصر سلامة الإصبع الخامسة الوسطى، قصر اليدين، skoliosis ، خلع الرضفة patella ، خلع الكتف، خلع مفصل الورك، تشوه الفقرات، تشوه القدمين)؛ تشوهات قلبية (خلل الحاجز القلبي، عيوب في صمام الأبهر، تضيق فتحة الشريان الأبهر، رباعي فاللو، وجود ductus botalli)؛ تشوهات بولية (استسقاء الكلية hydronephrosis ، تشوهات حويضات الكلية، تشوهات المسالك البولية، ناسور مثاني - مستقيمي)، الاستعداد لقبول الإصابات الالتهابية وخاصة الأنفية والتنفسية، يضاف إلى ما سبق من أعراض (نمو ثديين سابق لأوانه، بلوغ مبكر pubertas praecox ، نقص المناعة، فتوق سرية، فتوق إريية، شعرانية hirsutismus ، توضع منخفض لحدود الشعر السفلي، بقع تصبغية vitiligo-vulgaris ، صغر العضو التناسلي، دوران

eunuchoidismus كبير، وفيما بعد بلوغ جنسي، ضعف نمو hypoplasia العضو المذكر penis ، والخصيتان testis والصفن scrotum ، فقدان anocomia أو نقص hyposomia حاسة شم من منشأ مركزي، وفي حالات نادرة عمى ضوئي، amenorrhoe عند الإناث، سوء تنسج كليتين أحادي الجانب، infantilismus عقلي وجسدي، maldescensus testis ، في بعض الحالات شرم الشفة والفكين والحنك، hypotelorismus ، دون علاج infertility ، فيما بعد osteoporosis ؛ في البول - نقص محرض القند gonadotropin و 17 ketosteroide - ، خزعة الخصيتين - غياب خلايا leidig . incidence : عند الذكور 1 : 10.000 ، عند الإناث 1 : 50.000 . العلاج : تصحيح خفاء الخصيتين cryptorchismus ، التعويض الهرموني (HCG, FSH, GnRH) يؤدي إلى تحسن مقبول ويمكن أن تحصل الخصوية fertility .

Kandinski - Clerambault - Syndrome

Kandinski Viktor Chrisanovitsch (١٨٤٩ - ١٨٨٩) - طبيب نفسية روسي، Clerambault Georges Gatian de (١٨٧٢ - ١٩٣٤) - طبيب نفسية فرنسي.

ما يسمى بالتلقائية أو العمل العضلي اللاإرادي النفسي: هلوسات كاذبة pseudohallucinationes، هذيان الاضهاد delirium persecutionis وهذيان التأثير، شعور التملك والانفتاح، الانحياز إضافة إلى العلامات الأخرى للتلقائية.

Kanner - Syndrome

Autismus Kanner, autismus Asperger, autismus primarius, autismus infantilis.

Kanner Leo (ولد ١٨٩٤) - طبيب نفسية نمساوي عمل في أمريكا.

توحد طفولي autismus infantilis كظاهرة بدئية لانفصام الشخصية schizophrenia عند الأطفال : يظهر هذا المرض عادة عند الأطفال الصبيان ابتداءً من عمر ١ - ٢ عاماً على شكل لامبالاة بالمحيط،

مرض جهازي خبيث يصيب الهيكل العظمي، نقي العظم والأنسجة للمفاوية، مع أورام تتكون من الخلايا البلازمية : يبدأ هذا المرض عادة في متوسط العمر، وتتمثل علاماته المرضية الأولى بآلام شديدة ودائمة في العظام (غالباً الفقرات والعصص والأضلاع)، إضافة إلى آلام عصبية neuralgia ، في البداية تكون العظام المصابة حساسة للضغط والقرع، وفيما بعد تحدث كسور تلقائية وتشوهات عظمية، ترقق عظام osteoporosis موضع وشامل، (زيادة كمية α ، β أو γ paraproteinaemia) وبالتوافق مع ذلك يتم الحديث عن α ، β globulin أو plasmocytoma (γ - paraproteinuria)، (في البول يلاحظ في ٥٠ % من الحالات وجود بروتين بينس دجونس)، paraamyloidosis ، في الدم - فقر دم ناقص، وندراً زائد الصباغ، plasmocytosis ، leucocytosis (ليس دائماً)، في نقي العظم - خلايا نقيانية نوعية تذكر بالخلايا البلازمية أو الشبكية؛ دنف متفقم. الإنذار سيء. في هذا التناذر يتم الحديث عن ما يسمى بثلاثي كالر الذي يتمثل بالتالي : ترقق عظام مع كسور تلقائية، بروتين بينس - دجونس في البول، ودفن. وصفت بعض الحالات ذات الطبيعة الوراثية (وراثه صبغية جسدية متنحية).

Kahler - Bozzolo - Morbus

► Kahler syndrome.

Kallmann - Syndrome

de Morsier II syndrome, Gauthier syndrome, dysrhaphia olfactoethmoidohypothalamica, dysplasia olfactogenitalis, de Morsier - Gauthier syndrome, Bosma sequence.

Kallmann Franz J. (١٨٩٧ - ١٩٦٥) - طبيب

نفسية أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (ترافق قصور المنسل hypogonadismus الذكري مع فقدان حاسة الشم anocomia) (وراثه متنحية مرتبطة بالكروموزوم X أو ربما جسدية متنحية) : نمو خصواني

في مجموعات بشكل عام غير مؤلمة، حمراء أو زرقاء بقطر ٢ سم، في البداية تكون هذه العقد صلبة وفيما بعد يمكن للعقد الطرية أن تتزف أو أن تتحول إلى تُولول verruca، من غير النادر زوال هذه العقد



تلقائياً، أما في محيط هذه العقد، فيحدث توسع للشعيرات الدموية telangiectasia. يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى اليدين والقدمين، حيث من غير النادر حصول فيال elephantiasis اليدين والقدمين؛ macropolyadenia معممة غير مؤلمة، العقد المفاوية الطرية لا تلتحم بالجلد، وإنما بالطبقة تحت الجلدية، فقر دم متفانم ودفن، انتقالات إلى الهيكل العظمي والجهاز المعدي المعوي، حرارة خفيفة (ليس دائماً)، أعراض ثانوية ناتجة عن الأورام المنصفية (زلة تنفسية، اضطرابات الدورة الدموي)، androtropismus. يفترض وجود أشكال وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة). وصف من هذا المرض ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمية وخاصة عند الإيطاليين، سكان جنوب أوروبا، اليهود الشرقيين والأفارقة. لا يوجد علاج شافي لهذا المرض. (الشكل ٢٤٢).

Kaposi - Juliusberg - Syndrome

Dermatitis Kaposi, dermatitis Kaposi - Juliusberg, eczema herpetiforme, pustolosis varioliformis acuta, pustulosis herpetica infantium.

Kaposi Moritz (١٨٣٧ - ١٩٠٢) - طبيب جلدية

نساوي، Juliusberg Fritz - طبيب جلدية ألماني.

مرض جلدي التهابي مرافق بارتفاع في درجة الحرارة، من الممكن أن يكون مسببه فيروس herpes simplex : حرارة عالية مرافقة لحالة عامة جيدة نسبياً، ظهور اندفاعات حويصلية حطاطية متعددة

فقدان العلاقة والتواصل مع الوالدين، عدم الابتسام أو الضحك، فقدان التفاعلات العاطفية السوية، التمايل أو التآرجح الإيقاعي للرأس ولكل الجسم، اضطراب الكلام (التريديد المرضي لما يقوله الآخرون echolalia)، قلوبية stereotypy، اضطراب حركات عضلات الوجه (الإيماءة) mimica، أحياناً عدم النظر إلى الأشياء بشكل مباشر، وكأن الطفل ينظر إليها من خلال الأجزاء الجانبية من الحقل البصري لديه، حركات غير لبقة، مستوى الذكاء intellectus متوسط أو أعلى بقليل، هؤلاء الأطفال يظهرون غالباً مهارات ومواهب خاصة في بعض الأمور في نفس الوقت الذي ليس بإمكانهم فيه التعامل حتى مع الأسئلة البسيطة.

Kanzaki - Syndrome

► Stenberger syndrome, typ Kanazaki.

Kaplan - Klaskin - Syndrome

Kaplan Herbert - طبيب أمريكي، Klaskin Gerald (ولد ١٩١٠) - طبيب داخلية أمريكي.

تلازم الغرناوية sarcoidosis مع الصداق psoriasis والنقرس podagra : حزاز lichen حشفي (قشري)، نوبات نقرس ناكسة مع ارتفاع حمض البول hyperuricaemia، أعراض الغرناوية الرئوية، في الدم - hyperuricaemia، hypercalcaemia، hyperglobulinaemia (نادراً)، وارتفاع الفوسفاتاز القلوية.

Kaposi - Syndrome

Morbus Kaposi, sarcomatosis Kaposi, angiomasosis Kaposi, angioreticulo-sarcomatosis, angiosarcoma pigmentosum, sarcoma idiopathicum multiplex haemorrhagicum, reticuloangiomasosis, pigmentsarcoma, acrosarcoma Unna - Kaposi, angio-endothelioma cutaneum.

Kaposi Moritz (١٨٣٧ - ١٩٠٢) - طبيب جلدية

نساوي.

مرض الجهاز النسيجي الشبكي الخبيث : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في الفترة بين العقدين الخامس والثامن من العمر على شكل عقيدات جلدية

مزمن، انخماصات رئوية، ذوات رئة ناكسة وزيادة
 المفززات القصبية، نواسير رغامية مريئية، otitis
 media بسبب الخلل في وظيفة الكريات البيض. (٢)
 التهاب جيوب مزمن pansinusitis مع بوليبيات أنفية
 polyposis nasi وزيادة المفززات الأنفية أو غياب
 الجيب الجبهي. (٣) dextrocardia مع situs
 invversus viscerum partialis / totalis والتي
 تشكل بحدود ١٠ % من تشوهات القلب الخلقية.
 شعاعياً - ارتشاحات كيسية في الرئتين، وارتشاحات
 في مناطق الجيوب الأنفية، يضاف إلى ما سبق من
 أعراض إمكانية التحام الأضلاع، الضلع الرقبية،
 spina bifida ، تشوهات القلب الخلقية، الطفالة،
 العته (الخبل) dementia ، الأصابع الأبقراطية.
 في السنوات الأخيرة سجلت علامات مرضية إضافية
 تشمل : تغيرات في السائل المنوي وعقم، خلل في
 وظيفة الخلايا الهدبية الأنفية والقصبية؛ من العلامات
 المخبرية المميزة ارتفاع نسبة ألفا- أنتيتريبيسين في
 المصل، وأحياناً انخفاض A - globulin - γ في
 الدم. incidence : 10.000 : 1 . العلاج عرضي
 محافظ مع إمكانية العلاج الجراحي. (الشكل ٢٤٣).



Kasabach - Merritt - Syndrome

Morbus Kasabach - Merritt,
 thrombopenia-haemangioma syndromus,
 anaemia haemolytica microangiopathia.
 Merritt - Kasabach Haig H. - طبيب أمريكي،
 Katharine (ولدت ١٨٨٦) - طبيب أطفال أمريكية.

الأشكال مع عناصر فقاعية bullosus دون نزوف
 ثانوية، هذه الحويصلات وحيدة التجويف، يمكن أن
 تصبح نزفية وفيما بعد تتحول إلى قشرة crusta ؛
 غالباً ضخامة العقد للمفاوية الناحية، تكون طفح
 قلاعي على الأغشية المخاطية؛ بالقرب من العيون
 وعلى الجفون keratitis dentritica والتهاب ملتحمة
 conjunctivitis ؛ يتحول الطفح في حالات كثيرة
 إلى إكزيما أو التهاب جلدي عصبي
 neurodermitis ؛ يصيب هذا المرض عادة
 الأطفال الرضع والأطفال في الأعمار المبكرة.

Kaposi - Libman - Sacks - Syndrome

► Libman - Sacks syndrome.

Karrer - Gasser - Syndrome

Karrer, I. - طبيب سويسري.

فقر دم انحلاي عند الأطفال الخدج.

Karsch - Neugebauer - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
 سائدة) : تلازم تشوهات نهايات الأطراف (typ I :
 غياب الإصبع الوسطى، ectrodactylia ،
 syndactylia ، مع معاوضة النصف الآخر
 المتبقي، نفس الشيء ينطبق على أصابع القدمين ؛
 typ II : غياب الإصبع الكعبرية مع
 monodactylia غالباً فقط الإصبع الرابعة و/ أو
 الخامسة) مع شرم الشفة والفكين والحنك، صمم،
 nystagmus وتشوهات عينية أخرى. منذ اكتشاف
 هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٣٦ تم تأكيد
 تشخيص ما يزيد عن عشرة حالات عائلية.

Kartagener - Syndrome

Trias Kartagener, morbus Kartagener.

Kartagener Manes (١٨٩٧ - ؟) - طبيب داخلية

سويسري.

ثلاثي تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية)
 وصفت للمرة الأولى من قبل الطبيب السويسري
 Kartagener في مدينة ميونيخ، وتشمل الثلاثي
 المرضي : (١) غياب دور الخلايا الهدبية في عملية
 التخلص من المفززات القصبية يؤدي إلى توسع
 قصبات bronchiectasia مع التهاب قصبات

فصال عظمي osteoarthritis متوطن endemics مشوه deformans لوحظ للمرة الأولى في وادي نهر أورف في منطقة زايبالكال : يتطور هذا المرض ببطء شديد، حيث تبدأ الأعراض الأولى بعمر ٥ - ١٦ عاماً، وذلك على شكل تشوهات مفاصل متناظرة دون التصاق مفاصل ankylosis ، خلل نمو وتطور الهيكل العظمي، نمو قزمي، مظهر شيخوخي، وقفة (وضعة) الأبيزان بسبب البزخ lordosis (تقوس العمود الفقري إلى الأمام) الشديد؛ غالباً سلعة درقية struma ، شعاعياً - فصال عظمي غضروفي osteochondroarthrosis ، إعاقة النمو الغضروفي الداخلي للهيكل العظمي، تشوه مفاصل. يعود سبب المرض غالباً إلى فطر Fusaria sporotrichilla الذي يصيب بعض الحبوب.

Kaspar - Hauser - Syndrome

أحد أشكال الاضطرابات النفسية الناتجة عن الإقامة الطويلة في المشافي hospitalismus والناتج عن الإهمال الشديد خلال مرحلة الطفولة المبكرة مع تراجع شديد في الملكات النفسية وتطورها.

Kast - Syndrome

Dyschondroplasia, osteochondromatosis, enchondromatosis, spondyloenchondromatosis

Kast, Alfred (ولد ١٨٨٩) - طبيب داخلية.

تلازم الخلل في النمو الغضروفي (نمو غضروفي متعدد شبيه بالأورام الغضروفية) مع خلل في التصبغ (وراثية صبغية جسدية سائدة).

Katayama - Syndrome

Katayama - أحد أشكال الرخويات اليابانية التي تعتبر المضيف المتوسط للبلهارسيا schistosoma . الأعراض الرئيسية للبلهارسيا في مرحلة الحدة : صداع، قشعريرة، ترفع حروري من اسبوع إلى أربعة أسابيع، أعراض بطنية (غالباً إسهالات)، ضخامة كبدية وطحالية، ارتفاع الحمضات في الدم. سبب المرض schistosoma mansoni أو schistosoma haematobium ، ينتشر هذا

أورام وعائية دموية haemangioma سليمة أحادية أو متعددة جلدية و / أو حشوية مع فرقية purpura ناتجة عن نقص الصفائح thrombocytopenia في مرحلة الرضاعة المبكرة (وراثية صبغية جسدية سائدة) : أورام دموية كبيرة (عملاقة)، علامات تجلط في منطقة الورم الوعائي (جلطات صفيحية)، خطورة النزوف الواسعة، fibrinogenopenia ، coagulopathy ، التكهفات الدماغية المستمرة طيلة الحياة يمكن أن تؤدي إلى نوبات صرعية، نزوف دماغية، صداع وأعراض عصبية أخرى، في الدم - نقص الصفائح thrombocytopenia ، وغالباً فقر دم anaemia ؛ في نقي العظم - فرط الخلايا كبيرة النواة megakaryocytosis مع خلل عملية النزح، نحيزة نزفية diathesis haemorrhagica (فرقية ناتجة عن نقص الصفائح)؛ استئصال الأورام الدموية يؤدي إلى عودة صيغة الدم إلى طبيعتها. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٤٠ تم تأكيد تشخيص القليل من الحالات فقط. العلاج : نقل الصفائح، الكريتيكويدات، interferon ، العلاج الكيميائي والشعاعي والعلاج بالليزر كل ذلك دون نتائج جيدة. (الشكل ٢٤٤).



Kaschin - Bek - Syndrome

Morbus Kaschin - Bek, osteochondroarthrosis deformans endemica, osteoarthritis deformans endemica, morbus Bek, polyarthrits chronica progressive thyreotoxica.

Kaschin Nikolai Ivanovitsch (١٨٢٥ - ١٨٧٢)

Bek E. V. (١٨٦٥ - ١٩١٥) - طبيبان روسيان.

التهاب عضلة قلبية، التهاب تامور pericarditis ، بالفحص النسيجي للجلد والطبقة الشحمية تحت الجلد والعضلات يصادف غالباً التهاب أوعية vasculitis . يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى الأطفال الصبيان. الإنذار غالباً جيد، لكن في ١ - ٢ % من الحالات يمكن أن تحصل الوفاة نتيجة تجلط أو تمزق الشرايين الإكليلية المتوسعة للقلب (نتيجة التهاب الأوعية)، مع ما يتلو ذلك من احتشاء عضلة قلبية. (الشكل ٢٤٥).



awashima - Tsuji - Syndrome

الصمم الوراثي (وراثية صبغية سائدة) مع سوء تنسج محارة الأذنين، تشوهات الهيكل العظمي و debility .

Kazaki - Syndrome

► Seitelberger syndrome.

Kazem-Bek - Syndrome

- Kazem-Bek Alexei Nikolaiivitch (١٨٥٩) - (١٩١٩) - طبيب داخلية روسي.

مجموعة العلامات المرضية المميزة لأم دم الجدار الأمامي للبطين الأيسر : نبضان شديد في الوريدين الثاني والثالث إلى يسار عظم القص، ضعف امتلاء النيض.

المرض في بعض مناطق إفريقيا، الشرق الأوسط، وفي بعض بلدان حوض البحر الأبيض المتوسط.

Kaufmann - Syndrome

► Parrot - Syndrome (II).

Kaufman - McKusick - Syndrome

Hydrometrocolpos syndrome, McKusick - Kaufman syndrome.

موه الرحم والمهبل hydrometrocolpos مع polydactyilia (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تجمع المفرزات في الرحم والمهبل بسبب الانسداد الغشائي أو الانسداد الجزئي للمهبل. يمكن أن يبدأ هذا المرض داخل الرحم كنتيجة لتحريض الغشاء المخاطي لرحم الجنين ب استروجينات الأم، عدم التشخيص والإهمال يؤدي إلى مضاعفات شديدة في أسفل البطن (انسداد أمعاء ileus ، dyspnoe)؛ عند الذكور : hypospadias ، يضاف إلى ما سبق من أعراض : تغيرات صفن ، -postaxial polydactyilia ، تشوهات قلبية. وصفت القليل من الحالات منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٤. العلاج جراحي وبناتج جيدة.

McKusick - Kaufman - Syndrome

► Kaufman - McKusick syndrome.

Kawasaki - Syndrome

Lymphadenopathia mucocutanea, MLN syndrome (E).

Kawasaki T. - طبيب ياباني.

ترافق الإصابة مجهولة السبب للجلد، والأغشية المخاطية، والعقد اللمفاوية : التهاب عقد لمفاوية lymphadenitis غالباً رقبية حاد، احمرار الصلبة، تشقق وجفاف الشفاه، احمرار اللسان، احتقان hyperaemia منتشر للأغشية المخاطية في الفم والبلعوم، تسكك حمامي لجلد راحة اليدين وأخمص القدمين، اندفاعات مختلفة الأشكال على الجذع دون تكون فقاعات (حويصلات) أو قشور؛ في مرحلة الشفاء - تقشر (توسف) جلد نهايات الأصابع حول الأظافر؛ أحياناً أيضاً - إسهالات، آلام مفصلية، التهاب سحايا عقيم، اصفرار الجلد وصلابة العين،

ophthalmoplegia progressiva مع محافظة الحدقتين على التفاعل مع الضوء، فيما بعد تتكس شبكية مخضب، وهذا يختلف عن التهاب الشبكية المخضب الوراثي، حيث من المميز هنا تجمع الخضاب في محيط الشبكية بشكل يذكر بناقضة العظم osteoclastus ؛ العلامات المرضية البدينية - عمى نهاري hemeralopia يختلط فيما بعد بغياب حقول النظر، يضاف إلى ما سبق من أعراض debilitas mentalis ، أن خزل عضلي، أن nephrosis ، فقدان السمع، نمو قزمي أو قصر القامة، و قصور المنسل hypogonadismus ، تتمثل الأعراض القلبية في البداية بخلل الناقلية ضمن البطينين على شكل حصار كامل أو جزئي للزرار الأيمن لحزمة غيس، فيما بعد تظهر علامات حصار الحزمتين أو الثلاثة حزم، والتي تتحول فيما بعد إلى حصار أذيني بطيني كامل. تصادف حالات إفرادية من هذا المرض في المراجع العالمية. لا يستبعد السبب الفيروسي في نشوء هذا المرض. وصف القليل من الحالات منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٧. العلاج : زرع ناظم خطأ قلبي، تعويض الأنزيمات (ascorbat, menadion, riboflavin,) (الشكل ٢٤٦).

Kearns - Shy - Syndrome

► Kearns - Sayre syndrome.

Kehrer - Syndrome

Fünfer-Syndrom (G).

Kehrer Erwin (١٨٧٤ - ؟) - طبيب نسائية ألماني. مجموعة علامات مرضية عند النساء ناتجة عن عسر الجماع dyspareunia : (١) احتقان شديد hyperemia وزيادة تدفق اللما hyperlymphia إلى المناطق التناسلية ناتج عن عملية الجماع، مما يؤدي تدريجياً إلى توسع أوردة الحوض، وإلى عقد باسورية داخلية وخارجية، إضافة إلى توسع أوردة الرجلين وحكة في منطقة الشفرين. (٢) فرط حساسية hyperaesthesia الجدران الداخلية للحوض الصغير pelvis minor . (٣) تصلب ليفي

Kaznelson - Syndrome

► Faber syndrome.

KBG - Syndrome

Hermann - Pallister syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبيغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من عمر الطفل على شكل تشوهات قحفية وجهية cranio-facial-dysmorphia - brachycephalus ، نوضع منخفض لشعر الرقبة والذقن، synophrys ، قصر الشفة العليا، ضخامة أنف، telecanthus ، وتسطح جذر الأنف، تشوهات عظمية وخاصة فقرية، قصر القامة، brachymetacarpia ، brachymetatarsia maxilla- و maxilla-oligodontia ، macrodontia ، mandibula-microdontia . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٥ تم تسجيل وجوده في أكثر من أربع عائلات. العلاج جراحي دون نتائج مرضية.

Kearns - Sayre - Syndrome

Kearns - Shy syndrome, ophthalmoplegia plus.

KearnsThomas P. (ولد ١٩٢٢) - طبيب عيون

أمريكي، Sayre George Pomeroy (ولد ١٩١١) -

باتالوجي أمريكي.



تلازم مجموعة من العلامات المرضية العينية والقلبية : يبدأ هذا المرض خلال العقد الأول أو الثاني من العمر على شكل شلل عيني خارجي متزايد

Kenny - Syndrome

Kenny - Linarelli syndrome, Kenny - Caffé syndrome.

Kenny Frederic M. - طبيب أطفال أمريكي.

نقص نشاط جارات الدرق
hypoparathyroidismus من منشأ
(وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية ؟) : نمو
قزمي داخل الرحم، تأخر انغلاق اليوافيخ
funiculus ، تسمك المادة القشرية للعظام الأنبوبية
الطويلة، قصر بصر (حسر) myopia ، نقص
كاليسيوم دم عابر وزيادة فوسفات الدم، تطور عقلي
طبيعي، ظهر مبكر لقصر البصر، إضافة إلى نوبات
اختلاج في مرحلة الطفولة المبكرة؛ في الدم - كلس
دم طبيعي أو منخفض (غالباً) hypocalcaemia ،
hyperphosphataemia .

Kenny - Caffé - Syndrome

► Kenny syndrome.

Kenny - Linarelli - Syndrome

► Kenny syndrome.

Keutel - Syndrome

Keutel - Jörgensen - Gabriel syndrome.

Keutel J. - طبيب أطفال وقلبية أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا
المرض في سن الطفولة على شكل مجموعة من
تضيقات الفروع المحيطة للشريان الرئوي، ثقل سمع
(طرش)، قصر السلاميات النهائية للأصابع
brachytelephalangia ، عدم حركة متفاقم
لمفاصل سلاميات الأصابع، علامات وجه مميزة مع
أنف مفلطح ونقص تنسج الجزء المتوسط من الوجه،
بؤر تكلس في صوان الأذن، غضاريف الأنف،
الحنجرة، الرغامى والأضلاع، غالباً التهاب قصبات
ناكس والتهاب أذن وسطي. منذ اكتشاف هذا المرض
للمرة الأولى عام ١٩٧٢ تم تأكيد تشخيص ما يزيد
عن ١٥ حالة من هذا المرض. لا يوجد علاج نوعي.

Keutel - Jörgensen - Gabriel syndrome

► Keutel syndrome.

fibrosclerosis يصيب الرباط
lig. Sacrouterinum .

Kehrer - Adie - Syndrome

► Adie syndrome.

Keipert - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية، أو
مرتبطة بالكروموزوم X) وصفت حتى الآن عند
أخوين ولمرتين فقط : انخماص الأنف، بروز عظام
الجبهة، نقص تنسج الفك العلوي، صعوبة سمع،
pulmonalstenosis ، اتساع نهايات الأصابع.

Kelly - Syndrome

► Plummer - Vinson syndrome.

Kelly - Patterson - Syndrome

► Plummer Vinson syndrome.

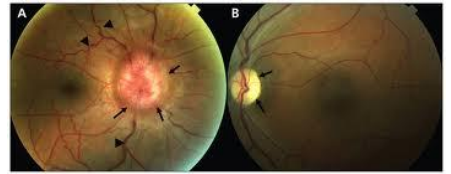
Kennedy - Syndrome

Foster Kennedy syndrome.

Kennedy Foster (١٨٨٤ - ١٩٥٢) - طبيب

عصبية أمريكي.

مجموعة أعراض عينية عند المرضى الذين يشكون
من إصابة في الحفرة الدماغية الأمامية أو في الفص
الدماغي الجبهي : ضمور عصب بصري بدئي في
جهة الإصابة، اضطرابات نظر حتى مرحلة العمى
الكامل، ركود حلمة العصب البصري في الجهة
المعاكسة، وأحياناً اضطراب حاسة الشم olfactus .
(شكل ٢٤٧).



Kennerknecht - Syndrome

Gonadendysgenesisia.

خلل تطور المنسل من منشأ وراثي (وراثية صبغية
جسدية متنحية) : agonadismus مع الغياب
الكامل لمشتقات ميولر وولف، جزئياً نقص تنسج
رئتين وشريان رئوي أحادي الجانب، dextrocardia ،
فتق حجابي، المظهر الخارجي خنوثي
intersexuality أو انثوي (XX و XY) .



Kiloh - Nevin - Syndrome (I)

Kiloh Leslie ، Nevin Samuel – طبيبا

عصبية إنكليزيان .

ترافق إصابة الفروع بين الأضلاع التابعة للعصب المتوسط *nervus medianus* : استرخاء الجفن *blepharoptosis* ، ضعف عضلات الوجه، مؤخر الرأس ، العضد والساعدين .

Kiloh - Nevin - Syndrome (II)

مجموعة علامات مرضية عينية عند المرضى المصابين بشلل عين من منشأ مركزي *ophthalmoplegia* : خلل جميع حركات العين، استرخاء جفن *blepharoptosis* .

Kimara - morbus

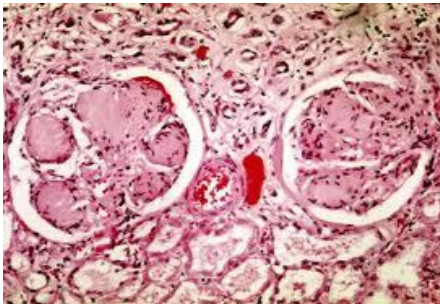
مرض يتصف بوجود العديد من البؤر المتوضعة في الجلد أو في العظام وذات طبيعة ناتجة عن تكاثر المنسجات والخلايا الوعائية؛ البؤر العظمية تكون عادة سليمة، هذه البؤر تتميز بتراجعها التلقائي في غضون عدة أشهر .

Kimmelstiel - Wilson - Syndrome

Glomerulosclerosis diabetica ,
glomerulosclerosis intercapillaris ,
nephrosis hyalinotica , *nephro-hyalinosis* ,
morbus Ebstein .

Kimmelstiel Paul (١٩٠٠ - ١٩٧٠) - باطولوجي

أمريكي ، Wilson Clifford (ولد ١٩٠٦) - طبيب إنكليزي .



Keinböck - Syndrome

Morbus Keinböck , *malacia Keinböck* ,
lunatomalacia , *Keinböck - Preiser*
syndrome , *morbus Preiser - Keinböck* .

Keinböck Robert (١٨٧١ - ١٩٥٣) - طبيب

أشعة نمساوي .

تتركز *necrosis* عقيم وراثي لمشاشة *epiphysis* العظم القمري في اليدين (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ألم شديد عند حركة معصم اليد *carpus* ، ألم شديد أثناء جس العظم القمري، إضافة إلى تورم الأنسجة المحيطة به، شعاعياً - تسمك العظم القمري، مع ارتشاحات بؤرية وحدود غير منتظمة. يصيب هذا المرض عادة البالغين بعمر ٢٠ - ٣٠ عاماً. بشكل عام تلاحظ إصابة اليد اليمنى فقط، أما في القصة المرضية فغالباً إصابة رضية .

Keinböck - Preiser - Syndrome

► *Keinböck syndrome* .

KIDD - Syndrome

kinematic imbalances due to dyspraxia and dysgnosia .

يعبر هذا التناذر عن تظاهرات *Kiss syndrome* في مرحلة البلوغ عند المرضى الذين لم يتم علاجهم في مرحلة الطفولة المبكرة، عند هؤلاء المرضى لا تعود الإصابة مقتصرة فقط على الفقرات الرقبية، وإنما تشمل الحوض أيضاً؛ من أهم تظاهرات هذا المرض : صداع، شقيقة، ضعف توازن الجسم، تقييد الحركة، صعوبة التوازن (قيادة الدراجة)، ضعف حركي، صعوبات في الفهم والتركيز والتعلم في المدرسة، صعوبة التأقلم مع المحيط، اضطرابات عاطفية (عدم التحمل، التأثر، العدوانية)، صعوبات في الكتابة والقراءة، آلام ظهر مزمنة، طنين في الأذنين *tinnitus* ، دوخة .

Kienböck - morbus

Kienböck, Robert (١٨٧١ - ١٩٥٣) - طبيب

أشعة نمساوي .

التتركز العقيم للعظم الهلالي *os lunatum* ؛ يصادف عند البالغين بعد الإصابات الرضية الصغيرة المستمرة لأعوام طويلة . (الشكل ٢٤٨) .

صلتها بالدماغ (مركز النظر والسمع والتوازن) الذي يتأثر بالمنعكسات الواردة منها. أسباب إصابة هذه المنطقة عائدة بالدرجة الأولى إلى صعوبات أثناء الولادة أو في وضعية الجنين ضمن الرحم. وصف للمرة الأولى من قبل Gottfried Gutmann في العام ١٩٥٣، وهو يصيب حوالي ٣٠ % من الناس، لكن الذين بحاجة لعلاج لايتجاوزون ١٠ % ، يعالج منهم ١ % فقط. من أهم الأعراض المميزة لهذا التناذر عدم تناظر الوجه، عدم التناظر في استخدام الأطراف (اليدين والرجلين)، انحناء الرقبة، إضافة إلى خلل في العمود الفقري، في مرحلة البلوغ يضاف إلى هذه الأعراض : مشاكل في العمود الفقري الرقبي، آلام ظهر مزمنة، طنين في الأذنين tinitus ، خلل في توازن الجسم، ودوخة.

Kitahara - Syndrome

Morbus Kitahara, chorioretinitis centralis serosa.

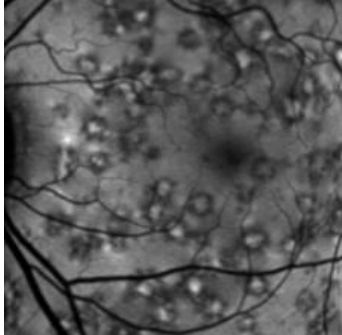
Kitahara S. - طبيب عيون ياباني.

التهاب مشيمي شبكي نضحي chorioretinitis exudativa نتيجة التهاب الشعيرات الدموية capillaritis الخمجي السمي toxicoinfectio : انصباب تحت الشبكية مع انفصال شبكية محدد في منطقة البقعة، اضطراب بصر مفاجئ، كمنة مركزية scooma centrale ، يلي ذلك تطور بعد بصر خفيف hypermetropia ، غالباً - نكسات.

Kivlin - Syndrome

► Peters'-plus syndrome.

Kjellin - Syndrome



إصابة كبيبات الكلية عند المرضى (خاصة الذكور) الذين يعانون ومنذ فترة طويلة من الداء السكري : وذمات oedema ، ارتفاع التوتر الشرياني hypertonia ، بيلة بروتينية proteinuria ، azotaemia ، اعتلال شبكية سكري أو نتيجة ارتفاع التوتر الشرياني، hypoalbuminaemia ، المرض يتطور ويتفاقم بشكل تدريجي، ويلاحظ بالدرجة الأولى عند مرضى الداء السكري المعالجين بالأنسولين، الذي تخف الحاجة له بالتوازي مع تفاقم الاعتلال الكلوي. الإنذار سيء. (الشكل ٢٤٩) .

Kindler - Syndrome



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تشوهات شكل الأطراف، فقاعات على شكل بثرات pustula على اليدين والقدمين تبدأ بالظهور في مرحلة الرضاعة، وتتحول فيما بعد وعبر نظاهرات أكزيمية إلى ضمور جلدي، poikiloderma وإلى تكون بثرات. (الشكل ٢٥٠) .

King-(Denborough) - Syndrome

► Hyperpyrexia syndrome.

Kinky-hair - Syndrome

► Menkes syndrome.

KISS - Syndrome

kinematic imbalances due to suboccipital strain.

مرض يصيب مفصل الرأس الذي يتكون من قاعدة الجمجمة، ومن الفقرتين الرقبيتين الأولى atlas C1 والثانية axis C2 إضافة إلى العضلات والأعصاب واللفافات fascia والأوعية الدموية المكونة لهذه المنطقة؛ هذه المنطقة مسؤولة عن توازن وضع الرأس في الفراغ، وكذلك بالنسبة للجسم، وهذا عائد بدوره إلى

تتسج hyperplasia عظام الأنف، مع ظهر أنف عريض ومرتفع، استواء كامل تقريباً للزاوية الأنفية الجبهية، غالباً قصر القامة، شذوذات توضع الأسنان، وبعد بصر hypermetropia . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمية، بالدرجة الأولى في جنوب استراليا، incidence في أوروبا : 45.000 : 1 . العلاج عرضي. (الشكل ٢٥٢).

Klick - Syndrome

Ichthyosis congenita typ 5.

، keratosis linearis ، Ichthyosis congenita sclerotic- و تقرن جلد راحة اليد التصليبي - keratoderma palmaris من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية أو سائدة). (الشكل ٢٥٣).



Kleine - Levin - Syndrome

Hypersomnia periodica.

Kleine Willi - طبيب ألماني، Levin Max - طبيب إنكليزي.

مجموعة الأعراض عند المرضى المصابين بمرض أو عدوى جرثومية في منطقة mesothalamus أو hypothalamus : يصيب هذا المرض عادة الأشخاص في مراحل العمر المبكرة (وخاصة قبل سن البلوغ)، حيث تتظاهر الأعراض المرضية الرئيسية على شكل عدوى جرثومية مع ارتفاع في درجة الحرارة، كثرة النوم hypersomnia دورية غير منتظمة تشبه النوم الطبيعي، شره (فرط الشهوة للطعام) polyphagia دوري مع ارتفاع أو عدم ثبات سكر الدم، بطء دوري في دقات القلب bradycardia ، ضعف التوتر العضلي، قلق dysphoria ، كثرة النسيان، بطء التفكير، سوء

تلازم dysarthria ، spastic-spinalparalysis و retinadegeneration من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية). (الشكل ٢٥١).

Kleeblattschädel - Syndrome (D)

► Holtermüller - Wiedemann syndrome.

Klein - Syndrome

► Klein - Waardenburg syndrome.

Klein - Waardenburg - Syndrome

van der Hoeve - Halbertsma -

Waardenburg syndrome, Gualdi

syndrome, Klein syndrome,

Waardenburg - Klein syndrome, dystopia

canthi medialis lateroversa, elongatio

canaliculi inferioris cum

ankyloblepharointerno.

Klein David (ولد ١٩٠٨) - باحث وراثية سويسري،

Waardenburg Petrus Johannes (ولد ١٨٨٦) -

طبيب عيون هولندي.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : صمم بكم خلقي surdumutitas congenita ، مهق albinism جزئي (خصلات من الشعر الشائب)، قصر الرأس (تسطح الجمجمة)، brachycephalia ، نقص تتسج محجر العين ، hypertelorismus ، orbita- hypoplasia ، شيب الأجزاء الأنسية من الحاجبين، خوص (تضيق الفتحة بين الجفنين) ، blepharophimosis ، تسماك غضاريف جفون العين، اختلاف لون القرنية heterochromia ، فرط

hypoglossus ؛ بقية الأعراض كما في حالات الكزاز المعروفة.

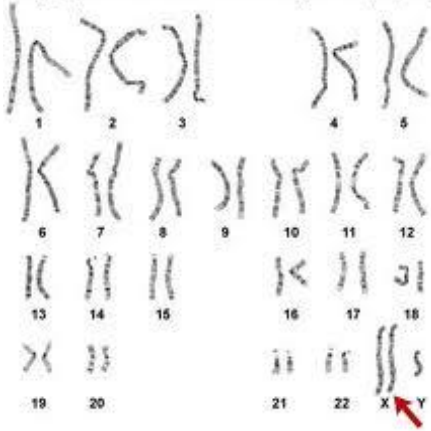
Klinefelter - Syndrome

Klinefelter - Reifenstein - Albright syndrome.

Klinefelter Harry Fitch (ولد ١٩١٢) - طبيب أمريكي.



Karyotype from a male with Klinefelter syndrome (47,XXY)



Hypogonadotropic-hypogonadismus عند الذكور والذي يتظاهر على شكل زوال عمل قنوات الخصيتين testis الوراثي في مرحلة البلوغ الجنسي (وراثته مرتبطة بالكروموزوم X ، ومن النمط الجيني 47,XXY) : تنثدي gynaecomastia (ليس دائماً) عند أشخاص ذات نمو طبيعي فيما تبقى، سوء تنسج hypoplasia الخصيتين، انعدام الحيوانات المنوية (لا منوية) azoospermia ، أو قلة الحيوانات المنوية oligospermia ، نقص

المزاج، وتراجع النشاط، مخطط الدماغ الكهربائي طبيعي.

Kleinschmidt - Syndrome

Influenzabazillen-Syndrom (G).

Kleinschmidt Hans (ولد ١٨٨٥) - طبيب ألماني .
أحد أشكال سير مرض الأنفلونزا influenza : بدء حاد للمرض مع ارتفاع في درجة الحرارة، ألم في الحلق jugulum، وصلابة نقرية، بعد بعض الوقت يضاف إلى ما سبق من أعراض تضيق stenosis رغامى يؤدي إلى صرصرة stridor شهيقيّة، توسع حدود القلب، أصوات احتكاك تامور pericardium .
عند بزل التامور يمكن الحصول على سائل مصلي - قيحي أو سائل نتحي - قيحي، إضافة إلى ذلك يمكن ملاحظة ذات رئة وجنب أو التهاب جنب قيحي، عادة وفيما بعد يمكن لهؤلاء المرضى أن يشكوا من التهاب سحايا قيحي مع تعميم وعي واضطرابات دورانية. الإنذار مشكوك فيه خاصة عند وجود التهاب السحايا القيحي.

Klemm - Syndrome

Tetanus Klemm, Rose syndrome, tetanus Rose, tetanus Janin, tetanus hydrophobicus, tetanus capitis, tetanus facialis.

Klemm Paul (١٨٦١ - ١٩٢١) - طبيب جراحة من ريغا.

أحد أشكال سير مرض الكزاز tetanus مع اختلاجات crampus أثناء البلع deglutition ومع خزل العصب الوجهي facialis nervus : تكزز ثنائي الجانب (انطباق الفكين بتقلص العضلة الماضغة) trismus ، شلل العصب الوجهي وخلل حس اللسان أحادي الجانب (غالباً في جهة دخول العدوى)؛ إذا كان دخول العدوى عن طريق العين يمكن أن يلاحظ أيضاً استرخاء جفن blepharoptosis ، حول strabismus ، اختلاف الحدقتين anisocoria ، وتضيق البؤبؤ miosis ، في بعض الأحيان يحصل أيضاً شلل العصب تحت اللسان (العصب الدماغي الثاني عشر) nervus

فقرات اسفينية، توسع الشقوق بين الفقرات، التصاق
spina bifida occulta (، أضلاع رقيقة،
et aperta ، إضافة إلى ذلك تلاحظ تشوهات
أضلاع، شرم الحنك الرخو، شذوذات قلب خلقية،
فصوص رئوية إضافية، عدم نمو aplasia
العضلة القصية الترقوية الخشائية
musculus camptodactylia ، sternocleidomastoideus
، syndactylia ، تأخر ظهور الأسنان،
hyperdontia ، عدم نمو مجرى السمع الخارجي،
bradyacusia ، تكهف النخاع الشوكي
، syringomyelia ، انسداد atresia فتحة الشرج.
incidence : 40.000 : 1 . العلاج جراحي
تقويمي . (الشكل ٢٥٥) .



Klippel - Feldstein - Syndrome
Hypertrophia cranialis simplex
familiaris.

(Klippel Maurice) (١٨٥٨ - ١٩٤٢) - طبيب

عصبية فرنسي، T. Feldstein - معاون كلييل.

سوء تنسج dysplasia هيكلية وراثية عائلي نادر :
سماكة عظام شديدة خاصة الترقوة وعظام الجمجمة،

هورمون testosterone المسؤول الأساسي عن
العلامات الجنسية الذكورية، فرط محرض القند
gonadotropin و ketosteroide - 17 في البول،
تشعر ثانوي طبيعي، منظر خصواني
eunuchoidus (في حالات نادرة)، ومن غير
النادر أيضاً انخفاض الاستقلاب العام، الجنس
كروموزومياً مؤنث، يظهر هذا المرض عادة في مرحلة
البلوغ الجنسي . incidence عند الذكور : : 1
5.00 - 1.000 . العلاج : الرعاية النفسية والتربوية
في مرحلة الطفولة، ابتداءً من عمر ١١ عاماً
التعويض الهرموني (testosterone) الذي يؤدي
إلى نتائج جيدة من الناحية الجنسية ولكن ليس من
الضروري الوصول إلى الخصوبة . (الشكل ٢٥٤) .

Klinefelter - Reifenstein - Albright - Syndrome

► Klinefelter syndrome.

Klinefelter spurius - Syndrome

► Pseudo-Klinefelter syndrome.

Klippel - Syndrome

(Klippel Maurice) (١٨٥٨ - ١٩٤٢) - طبيب

عصبية فرنسي.

مجموعة علامات مرضية تصادف في حالات
التعاطي المزمن للكحول : التهاب أعصاب متعدد
polyneuritis ، أذية بارانشيمية كبدية؛ العلامات
العصبية تتراجع عادة، لكن الأعراض الأخرى كالذلف
وتشمع الكبد والحبس تبقى وتتفاقم.

Klippel - Feil - Syndrome

Morbus Klippel - Feil, spina bifida alta.

(Klippel Maurice) (١٨٥٨ - ١٩٤٢)، Feil André

(ولد ١٨٨٤) - طبيباً عصبية فرنسيان.

مجموعة تشوهات نمو وراثية مع تشوهات فقرات مركبة
(وراثية صبغيّة جسدية سائدة) : قصر رقبة
غيرمعتاد، توضع منخفض لمكان وصول الشعر،
تحدد الحركات الجانبية للعمود الفقري الرقيبي، توضع
مرتفع لحزام الكتف، قصص صدري كأسى الشكل، غالباً
مع اضطراب عملية التنفس نتيجة التشوهات الفقرية؛
شعاعياً - تشوهات فقرات متعددة (أنصاف فقرات،

حدوث اضطرابات اغتنائية trophica جلدية، إفراز الشحوم والعرق، جلد dermatosis شبيه حرشفي، ووذمة، يضاف إلى ما سبق من أعراض تشوهات عظام ومفاصل مع خلل في وظائفها، ومن غير النادر أيضاً حدوث نواسير شريانية وريدية، عدم نمو (لا نمو) aplasia الضلع الأولى، إضافة إلى تشوهات تصبغية. يفترض وجود وراثية صبغية جسدية متحبة في انتقال هذا المرض. وصفت بالدرجة الأولى حالات إفرادية من هذا المرض. العلاج : عرضي، العلاج الجراحي والعلاج بالليزر، إضافة إلى التخثير embolisation والتصليب sclerotherapy . (الشكل ٢٥٦) .

Klippel - Trenaunay - Weber - Syndrome

► Klippel - Trenaunay syndrome.

Klotz - Syndrome

Klotz Henri-Pierre (ولد ١٩١٠) - طبيب غدد فرنسي.

مجموعة تشوهات تصيب غدد الإفراز الداخلي عند النساء (من الممكن أن تكون ذات طبيعة وراثية) : انقطاع طمث بدئي primaria aminorrhoea ، عدم اكتمال نمو الأعضاء التناسلية، عدم نمو aplasia الشفرين الصغيرين، نقص تنسج hypoplasia المبيضين مع عدم حدوث الإباضة، ما يسمى بالوجه المنغولي، وأحياناً شعرانية hypertrichosis ؛ الجنس كروموزومياً مذكر .

Klumpke - Syndrome

► Déjérine - Klumpke syndrome.

Klüver - Bucy - Syndrome

Klüver - Bucy - Terzian syndrome.

Klüver Heinrich (ولد ١٨٩٧) - طبيب نفسية

أمريكي، Busy Paul Clancy (ولد ١٩٠٤) - طبيب أمراض وجراحة عصبية.

مجموعة الأعراض المرضية الناتجة عن الاستئصال الجراحي للفصين الدماغيين الصدغيين : عدم إمكانية معرفة الأشياء سواءً بالنظر أو باللمس، ميل إلى مسك جميع الأشياء بالفم ولو كانت خطيرة، فرط التحول (الانسلاخ) hypermetamorphosis (جميع

غالباً شكل جمجمة مدبب acrocephalia ، أو تأنف (تسفط) الرأس oxycephalia ، بطء النمو الطولي لأصابع اليدين والقدمين، تحدد حركة أصابع اليدين .

Klippel - Trenaunay - Syndrome

Morbus Klippel - Trenaunay, (Parkes) Weber syndrome, Klippel - Trenaunay - Weber syndrome, gigantismus angiectaticus partialis, haemangiectasia hypertrophica, Ollier - Klippel - Trenaunay syndrome, naevus osteohypertrophicus, naevus hypertrophicans.

Kippel Maurice (١٨٥٨ - ١٩٤٢) - باتالوجي

فرنسي، Trenaunay Paul (١٨٧٥ - ؟) - طبيب فرنسي.



عملقة (عرطلة) gigantismus أجزاء منفصلة من الجسم مع فرط تنسج hyperplasia أو نقص تنسج hypoplasia الأوعية الدموية : ورم دموي angioma جلدي وراثي، غالباً أحادي الجانب ومفصص يتوضع بالدرجة الأولى على الأطراف السفلية ونادراً على اليدين، منذ الولادة أو منذ مرحلة الطفولة المبكرة يلاحظ توسع أوردة (دوالي varicosus) في الأطراف المصابة، كما يلاحظ تضخم hypertrophia الأنسجة الضامة في هذه المناطق، من أهم التظاهرات الثانوية لهذا المرض

spondylo-meta-epiphysis-dysplasia من منشأ وراثي (وراثه صبغيه جسدية سائده) : قصر قامه غير متناسق، rhizomelia ، العلامات السريرية لسوء تنسج الهيكل العظمي المحوري وعظام الأطراف المتناقم (arthrosis ، platyspondylia) مع kyphoscoliosis و hyperlordosis فطني، تحدد حركة المفاصل حتى درجه عدم القدره على الحركة، وجه مقلطح، صعوبه سمع ناتجه عن خلل انتقال الذبذبات الصوتيه، myopia مع انفصال شبكيه و cataracta حتى درجه العمى الكامل، osteoporosis ، شرم الحنك. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٠ حالة. العلاج عرضي. (الشكل ٢٥٧).

Knobloch - Syndrome

Hyaloido-retinal-degeneration.

مجموعه تشوهات وراثيه (وراثه صبغيه جسدية متتحيه) وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧١ ما يزيد عن ٢٣ حالة : تنكس الجسم البللوري للعين بالترافق مع myopia ، تشوهات البقعه الصفراء macula ، encephalo/meningocele ، إضافة إلى تشوهات دماغية أخرى. (الشكل ٢٥٨).



Kocher - Debré - Syndrome

► Debré - Semelaigne syndrome.

Koebberlin - Dunnigan - Syndrome

الداء السكري الضموري الشحمي diabetes lipoathrophica مع السغل الشحمي الجزئي (وراثه صبغيه جسدية lipodystrophia partialis)

المحرضات تثير الاهتمام) ، فرط الرغبة الجنسية، اضطراب العاطفه، انعدام الشعور بالخلل أو الخوف، الصورة السريرية الكاملة لهذا المرض سجلت عند الأيزيان (القرد) بعد إجراء العملية الجراحية المناسبة.

Klüver - Busy - Terzian - Syndrome

► Klüver - Bucy syndrome.

Knapp - Komrower - Syndrome

Komrower syndrome.

Knapp A. - باحث وراثه ألماني، Komrower G. M. - طبيب نفسية أمريكي.

التظاهرات السريرية للاعتلال الإنزيمي الوراثي (وراثه صبغيه جسدية متتحيه) : ميل إلى الحساسية، وهن dystonia إنباتي، نادراً - اضطرابات نفسانية (نفاس) psychosis ؛ يتمثل الخلل الإنزيمي في نقص فعالية kinureninase وزيادة فعالية tryptophanpirrolase ، نتيجة لهذه التغيرات يتجمع في الجسم الكينورينين، والهيدروكسي كينورينين إضافة إلى حامض الكسانتورينين، هذه الأعراض التي تذكر بأعراض نقص الفيتامين B6 تغلل على أنها ناتجه عن خلل في استقلاب التريبتوفان. العلاج : جرعات عالية من vitamin B6 بالمشاركة مع vitamin-B-komplex تؤدي إلى نتائج جيدة.

Kniest - Syndrome

Kniest-dysplasia II.



سائدة أو مرتبطة بالكروموزوم X) : داء سكري معند على المعالجة بالأسولين، سغل شحمي معمم، تجمع الشحوم في منطقة الوجه والظهر والرقبة والشفرين الكبيرين مع غياب الطبقة الشحمية تحت الجلد في بقية المناطق الأخرى.

Koebner - Syndrome

Epidermolysis bullosa, morbus Fox, morbus Koebner, morbus Goldscheider, epidermolysis bullosa hereditaria, acantholysis.

Koebner Heinrich (١٨٣٨ - ١٩٠٤) - طبيب

جلدية ألماني.

التعبير العام للأمراض الجلدية السغلية dermatosis dystrophica الوراثية التي تتصف بتكون حويصلات على الجلد : يمكن التمييز بين ثلاثة أشكال : (١) الشكل البسيط ذو الوراثة الصبغية الجسدية السائدة : يظهر مباشرة بعد الولادة وأحياناً في مرحلة البلوغ الجنسي، ويظهر بشكل حمامى erythema بسيطة وحويصلات vesicula ؛ تتوضع هذه الاندفاعات على الظهر، اليدين، القدمين، الأصابع، المرفقين، الركبتين وفي المنطقة القفوية، ارتفاع درجة حرارة المحيط الخارجي والضوء يؤديان إلى تغيرات إيجابية؛ تحتوي الحويصلات على سائل مصلي شفاف مع كمية قليلة من الخلايا، بعد تحطم الحويصلات يتخضب الجلد مكانها، إضافة إلى ما سبق يلاحظ غالباً فرط تعرق hyperhidrosis راحة اليدين وأخمص القدمين، علامة نيكولسكي سلبية، androtropismus . (٢) الشكل السغلي بوراثية صبغية جسدية سائدة : يظهر هذا الشكل خلال العام الأول من العمر وندراً بسرعة بعد الولادة، حيث تظهر حكة، أما الاندفاعات الجلدية فتشبه ما هو موصوف في الشكل السابق؛ في ٢٠ % من الحالات تشمل الإصابة الأغشية المخاطية، غالباً وإضافة إلى الأجزاء الضامرة من الجلد تلاحظ كيسات بشرية cystis epidermalis ، كما يلاحظ فرط تعرق hyperhidrosis وفرط تقرن hyperkeratosis

أخمص القدمين، حثل الأظافر وإصابة ميناء السن، علامة نيكولسكي غالباً إيجابية، androtropismus خفيف. (٣) الشكل السغلي ذو الوراثة الصبغية الجسدية المتنحية : يظهر هذا المرض في ٦٠ % من الحالات داخل الرحم أو بسرعة بعد الولادة، أما في بقية الحالات فيظهر في مرحلة البلوغ الجنسي على خلفية العد acne أو السيلان الزهمي (زهام) seborrhea ؛ تتكون الحويصلات تلقائياً مع حكة وآلام حارقة، وتتوضع عادة في نفس أماكن تواجد الشكلىين السابقين؛ في نفس الوقت الذي تتكون فيه الحويصلات يظهر على الجذع (البدن) truncus اندفاعات مسطحة (مفلطحة) بيضاء أو وردية بشكل إفرادي أو تتجمع مع بعضها بحيث تحيط بها حواف حطاطية؛ علامة نيكولسكي إيجابية، غالباً تصاب أيضاً الأغشية المخاطية للعيون، تجويف الفم، الرغامى، المري والمناطق التناسلية، فرط تعرق راحة اليدين وأخمص القدمين، لا يلاحظ تقرن keratosis ، زرقة محيطية acrocyanosis ، سغل dystrophia الأظافر والأسنان، تأخر ظهور الأسنان، غالباً صلح (ثعلبة) alopecia على شكل بؤر، نقص وظيفة الغدة الدرقية glandula thyroidea ، الغدة النخامية hypophysis والغدة الكظرية glandula suprarenalis ، ضعف العقل oligophrenia ، صغر الرأس microcephalia ، غالباً قصر القامة، الموت في مرحلة الطفولة أو داخل الرحم.

علامة نيكولسكي (علامة الفقاع pemphigus) : سحب جدار الحويصل بملقط يؤدي إلى تسلخ البشرة epidermis خارج حدود الحويصل (المرحلة I)، عند حك الجلد بين حويصليتين يظهر تآكل erosion (المرحلة II)، عند حك الجلد في مكان لا يحتوي على اندفاعات يظهر تآكل (المرحلة III) .

Koerber - Salus - Elschmig - Syndrome
Syndromus superioris aquaeductus,
nystagmus retractorius, syndromus aquaeductus Sylvii.

صرع epilepsia يتميز باختلاجات ارتجاجية convulsio clonica دائمة في مجموعات عضلية منفصلة؛ أحياناً تلاحظ نوبات اختلاجية عامة؛ من الممكن أيضاً حدوث خزل ونمل، وغالباً أيضاً تققع contracture وضمور عضلي.

Kogoj - Syndrome

Erythrokeratoderma extremitatum et hyperchromia dominans.

Kogoj Franjo (ولد ١٨٩٤) - طبيب جلدية

يوغوسلافي.

أحد أشكال تقرن الجلد keratoderma الوراثي (احتمال الوراثة الصبغية السائدة المرتبطة بالكروموزوم X) : يبدأ هذا المرض في مرحلة الرضاعة، حيث يظهر على جلد الأطراف والرقبة بؤر محددة من التهاب الجلد الوردي (احمرار الجلد) erythrodermia مع فرط تقرن hyperkeratosis مسطح عاتم ومخضب، على الأجزاء الأخرى من الجلد وفي حالات غير نادرة يلاحظ وجود بؤر فرط تصبغ دون ظاهرة التقرن؛ androtropismus .

Köhler - Syndrome

Morbus Köhler.

Köhler Alban (١٨٧٤ - ١٩٤٧) - طبيب أشعة

ألماني.



التتكزز necrosis الوراثي التلقائي العقيم لمشاشة العظم الزورقي للقدم (وراثة صبغية جسدية سائدة) : تورم قدم مؤلم في منطقة العظم الزورقي تظهر تلقائياً أو بعد الوثب أو القفز على أصابع الرجلين؛ شعاعياً - بنية خشنة للعظم الزورقي، مع عدم انتظام حوافه،

Koerber Hermann - طبيب عيون ألماني، Salus
Robert (١٨٧٧ - ؟) ، Elsching Anton Philipp
(١٨٦٣ - ١٩٣٩) - طبيبا عيون نمساويان.

مجموعة الأعراض عند المرضى الذين يشكون من إصابة (التهاب، ورم) في جذع المخ truncus cerebri في منطقة الدخول العلوية بقناة المخ المتوسط : شلل نظر عمودي، اختلاف الحدقتين anisocoria ، تشنج التقارب convergentia (تقارب تشنجي مؤقت لمقلة العينين bulbus oculi عند محاولة النظر إلى أعلى)، رأرأة nystagmus مميزة (حركات متقطعة سريعة لمقلة العينين إحداها أو الاثنتين معاً باتجاه الأنف مع العودة البطيئة إلى الوضع البدئي)، تقلص (انكماش) retractio الجفون الذي يؤدي إلى توسع فتحة العينين، ارتعاش tremor الجفون.

Koffrerath - Syndrome

Paralysis diaphragmatica obstetrica.

Koffrerath W. - طبيب ألماني.

شلل حجاب حاجز paralysis diaphragmatica خلقي أو أثناء الولادة، مترافق غالباً مع غياب وظيفة الصفيحة العنقية plexus cervicalis : خلل عملية التنفس (زلة تنفسية، تنفس صدري سريع)، cyanosis ، تورم إحدى جهتي الرقبة، ضمور وصغر البطن بشكل مميز وكبير، عدم تفريغ الأمعاء بشكل منتظم، شعاعياً - توضع مرتفع للحجاب الحاجز أحادي الجانب، مع حركات غير متناغمة في الجهتين أثناء التنظير الشعاعي (أثناء الشهيق ترتفع الجهة المشلولة نحو الأعلى، أما أثناء الزفير فتتخفض). يضاف إلى ما سبق من أعراض غالباً انخماص رئتين atelectasis .

Kogevnikov - Syndrome

Epilepsia partialis continua, epilepsia partialis continua corticalis, epilepsies Kogevnikov.

Kogevnikov Alexei Jakoblivitsch (١٨٣٦ -

١٩٠٢) - طبيب عصبية روسي.

König - Syndrome (II)

ظاهرة الانسداد اللفائفي الأعوري stenosis ileocecalis : مغص معوي نوبي مؤلم مع تناوب الإمساك والإسهال، نفخة (تطبل) meteorismus دائمة، فرقرة borborygmus في المنطقة اللفائية الأعورية، يلاحظ عند مرضى تدرن الأمعاء (في المنطقة اللفائية الأعورية).

Konigsmark - Hollander - Berlin - Syndrome

Konigsmark Bruce W. - طبيب أنف أذن حجرة أمريكي،
Hollander Mark B. - طبيب أمريكي،
Berlin Charles I. (ولد ١٩٣٣) - طبيب أذنية أمريكي.

مجموعة أعراض وراثية أذنية وقلدية (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية متنحية) : ثقل سمع bradyacusia يظهر في مرحلة الرضاعة أو الطفولة المبكرة (حتى عمر الخمس سنوات) ناتج عن شذوذات تطور الأذن الداخلية دون علامات تفاقم، فيما بعد (غالباً بين عمر ٩ و ١١ عاماً) يظهر التهاب جلد dermatitis atopica مع اندفاعات حطاطية، حمامية، تحززية وحاكة بشدة، مكان توضعها الأساسي على السطوح الانثنائية لمفصلي المرفق، السطوح الأمامية للساعدين والسطوح الظهرية لليدين.

Kopits - Matolsky - Syndrome

► Ferve - Languépin syndrome.

Körner - morbus

trachoma, conjunctivitis granulose (trachomatosa).

Kornzweig - Syndrome

A-Beta-Lipoproteinaemia.

Korsakov - Syndrome

Amentia Meynert, psychosis polyneuritica, cerebropathia psychica toxae mica.

Korsakov Cergei Cergeivitsch (١٨٥٤ -)
١٩٠٠ - طبيب نفسية روسي.

مجموعة العلامات المرضية النفسية الناتجة عن الاصابات الدماغية المختلفة (الرضوض، الأنتانات،

بعد ٢ - ٣ سنوات يأخذ العظم الزورقي شكله المعتاد القديم. يبدأ هذا المرض بعمر ٥ - ٩ سنوات، androtropismus . (الشكل ٢٥٩).

Köhler primus - Morbus

► Panner syndrome.

Kohlmeier - Degos - Syndrome

► Degos - Delort - Tricot syndrome.

Kohlschütter-(Tönz) - Syndrome

سوء تنسج ميناء الأسنان من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) مع تظاهرات عصبية مختلفة بالدرجة الأولى نوبات سريعة مع عته dementia في مرحلة الطفولة المبكرة.

Kok - Syndrome

► Stiff-baby syndrome.

Koltipin - Syndrome

Koltipin Alexander Alexeivitsch (١٨٨٣ -)
١٩٤٢ -) طبيب أطفال سوفيتي.

مجموعة علامات مرضية قلبية وعائية عند المرضى المصابين بالحمى القرمزية scarlatina : تسرع قلب لا يتوافق مع ارتفاع درجة الحرارة، انخفاض التوتر الشرياني، تعرق، حدود القلب طبيعية.

Komrower - Syndrome

► Knapp - Komrower syndrome.

König - Syndrome (I)

Morbus König, osteochondritis dissecans epiphysis distalis.

König Franz (١٨٣٢ - ١٩١٠) - طبيب جراحة ألماني.

تتركز عقيم للجزء الأنسي لمشاشة epiphysis نهاية عظم الفخذ femur (من الممكن أن يكون ذا طبيعة وراثية جسدية سائدة) : يبدأ هذا المرض في مرحلة النمو الشديد وغالباً في مرحلة النمو الجنسي على شكل تورم خفيف، وتحدد في حركة مفصلي الركبتين مع عرج claudicatio بسيط، شعاعياً - بؤر ارتشاحية محددة، فيما بعد فرز شظية متكرزة sequestrum من الجزء الأنسي لمشاشة نهاية عظم الفخذ، يستمر هذا المرض لعدة سنوات يحصل بعدها شفاء كامل، androtropismus (1 : 9) .

facies, Thymic hypoplasia, Cleft palate,
(Hypoplasia)

Koszewski - Syndrome

Morbus Koszewski, hyperostosis
generalisata Koszewski, osteosclerosis
congenita.

Koszewski B. J. - طبيب بولوني عمل في سويسرا.

فرط تعظم hyperostosis معمم نادر عند حديثي
الولادة (من المحتمل وجود عامل وراثي في انتقال
هذا المرض) : فرط توتر عضلي مع زيادة
المنعكسات، ميل إلى الاختلاج، فقر دم anaemia ،
مستوى كالسيوم الدم عادة طبيعي. شعاعياً - فرط
تعظم هيكلية منتشر داخل السمحاق الباطن، تشكل
العظام والمادة الاسفنجية طبيعيين، تسمك المادة
المنراصة في قسبة العظام. الإنذار سيء، حيث
يحصل الموت غالباً خلال الأيام الأولى بعد الولادة.

Krabbe - Syndrome (I)

Morbus Krabbe, cerebrosclerosis acuta
diffusa infantilis, poliodystrophia
cerebriprogressiva infantilis, globoid cell
sclerosis (E).

Krabbe Kund Haraldsen (١٨٨٥ - ١٩٦١) -

طبيب عصبية دانمركي.

أحد أشكال الـ leucodystrophia الدماغية المتفاقمة
(وراثية صبغية جسدية متنحية) : يبدأ المرض بعمر
٤ - ٦ أشهر وأحياناً في أوقات تلي ذلك، بعد فترة
من النمو الطبيعي تظهر صلابة rigidity متزايدة
بسرعة وخاصة في الأطراف السفلية، عدم استقرار
واضطراب حركي شامل (فرط نشاط حركي
hyperkinesia خارج هرمي)؛ المنبهات والمهيجات
المختلفة تسبب نوبات من الاختلاج، ومن غير النادر
فقدان وعي، وضعف نظر (ضمور العصب
البصري، ونادراً رؤية nystagmus ، حول
strabismus ، واختلاف الحدقتين anisocoria)؛
زيادة المنعكسات الوترية والسمحاقية periostalis،
لكن وبسبب الزيادة الكبيرة في الصلابة من الصعب
إثارتها؛ في المرحلة النهائية - rigidity
decerebratio ، وفي حالات نادرة اضطرابات

التسمم ... الخ) : عدم القدرة على تذكر الأحداث
الآتية مع بقاء القدرة على تذكر الأحداث الماضية؛
ضعف القدرة على التركيز، نسيان amnesia
الأحداث غير البعيدة يترافق مع تخريف (تحدث
المريض النفساني عن وقائع لم تحدث له)
confabulatio ؛ توهان أو عجز عن التعرف على
ما في البيئة من أشخاص أو زمان أو مكان؛ خمول
laxitas ، انهاك، جزل euphoria.

Kosenow - Syndrome

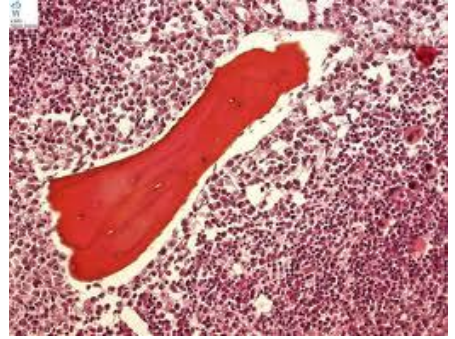
► Barnes - Syndrome

Kostmann - Syndrome

Agranulocytosis infantilis hereditaria.

Kostmann Rolf (ولد ١٩٠٩) - طبيب أطفال

سويدي.



ندرة الخلايا الحبيبية agranulocytosis الوراثي عند
الأطفال الرضع (وراثية صبغية جسدية متنحية) :
ترفع حروري، ميل إلى تكون فlegmon phlegmon
ودممل furunculus ؛ في الدم -
neutrophilopenia ، eosinophilia ، في نقي
العظم - خلل نمو ونضج الخلايا النخاعية مع
علامات سوء تنسج hypoplasia . (الشكل ٢٦٠) .

Kousseff - Syndrome

CATCH22.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية الخلفية (وراثية
صبغية جسدية سائدة) : spina bifida ، شرم
الحنك، ventrikel-septum-defect . يندرج هذا
التأذر ضمن مجموعة التنازلات المكونة لـ
CATCH22 (Cardiac, Abnormal)

وصف من هذا المرض القليل من الحالات فقط منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٦٧ . لا يوجد علاج فعال لهذا المرض.

Kraupa - Syndrome

► Fuchs syndrome (II).

Kraupe - Posner - Schlossman - Syndrome

► Posner - Schlossman syndrome.

Krause - Syndrome

► Krause - Reese syndrome.

Krause - Reese - Syndrome

Reese - Blodi syndrome, Krause syndrome, Reese syndrome, dysplasia Reese, dysplasia retinalis, dysplasia encephaloophthalmica congenitalis..

Reese Algernon ، Krause Arlington C.

Beverly (ولد ١٩٩٨) - طبيبا عيون أمريكيان .

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيّة جسمية متنحية) : سوء تنسج dysplasia شبكية العين ثنائي الجانب، تشوهات قزحية iris ، كمنة amaurosis ، hydrocephalia ، نقص تنسج hypoplasia الدماغ، سوء تنسج dysplasia المخيخ، نقص تنسج الرئتين والفصوص الرئوية، انخماص atelectasis ، فتوق حجابية hernia diaphragmatica ، تضيق stenosis البواب pyloris ، انسداد (رتق) atresia الأتشي عشري، انسداد القنوات الصفراوية، haematuria ، تشوهات هيكلية (صغر الفك العلوي ، micrognathia ، تشوهات قدم، syndactylia ، scoliosis ، polydactylia)، تشوهات قلب خلقية (عدم انسداد النقب البيضوي foramen ovale)، تشوهات الحاجز بين الأذنين والبطينين الأخرى)، كيسات كلوية ومبيضية، خفاء الخصية cryptorchismus ، تضيق مقدم قلفة القضيب . phimosi .

Kreschner - Adams - Syndrome

Adams - Kreschner syndrome, pneumonitis chronica suppurativa nonspecifica.

Adams W. E. ، Kreschner Richard D. - طبيبان أمريكيان.

حركية مخيخية، رقصية كنعنية، إضافة إلى أعراض بصلية كاذبة pseudobulbaris (اضطرابات النطق والبلع). فترة البقاء لعدة سنوات فقط، عند الإصابة في مرحلتي الطفولة المتأخرة والشباب المبكر يعيش المرضى حتى العقد الثاني من العمر، أما في مرحلة البلوغ فيعيش المرضى حتى العقد الثامن من العمر. سجل من هذا المرض منذ اكتشافه وحتى الآن ما يزيد عن ٣٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج غير معروف، عند البالغين حقق زرع نقي العظم والأستروجينات بعض النجاح.

Krabbe - Syndrome (II)

Hypoplasia musculorum generalisata congenita.

نقص التنسج hypoplasia العضلي المنتشر : تأخر الأطفال في اكتساب القدرة على المشي (غالباً بمرر الثلاث سنوات)، زيادة الشعور بالتعب، نقص الكتلة العضلية، miotonia ، لا تلاحظ تشوهات بنويّة أخرى، نقص أن اندام المنعكسات، التهيج الناتج عن التحريض الكهربائي للعضلات والأعصاب منخفض قليلاً أو طبيعياً؛ hypocreatinuria ، acreatinuria ، من الممكن حصول شفاء تلقائي، لكن بسبب التهديد بذوات رئة في الأشهر الأولى من العمر يمكن للإذار أن يكون جدياً. يفترض وجود وراثية صبغيّة جسمية سائدة.

Kramer - Syndrome

Cross syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية خلقية (وراثية صبغيّة جسمية متنحية) : نقص تصبغ جلدي عيني، شعر أشقر فضي، خلل نمو وتطور بعد الولادة، قزامة، tetralgia spastica ، ataxia ، oligophrenia ، شكل حركات كنعني athetoid (حركات تمعجية في اليدين والقدمين) إضافة إلى تظاهرات عصبية أخرى، نوبات صرعية، تشوهات عينية مختلفة nystagmus, microphthalmia, cataract,) strabismus, cornea-dystrophia)، ورام ليفي fibromatosis لثوي، تشوهات بولية تناسلية وقلبية.

Kugel - Stoloff - Syndrome

Cardiomyopathia idiopathica familiaris,
hypertrophia cordis congenital
idiopathica.

Stoloff E. Gordon ، Kugel M. A. - طبيبان

أمريكيان.

اعتلال العضلة القلبية cardiomyopathia الوراثي
(وراثية صبغيّة جسمية سائدة) : يبدأ هذا المرض في
مرحلة الرضاعة على شكل زلة تنفسية مع تنفس
مقطع، زرقة خفيفة (غير دائمة)، تسرع قلب
اشتدادي، الحرارة طبيعية، نفخات انقباضية (غير
دائمة)، شعاعياً - توسع القلب في جميع الاتجاهات،
أما قمة القلب فكروية (دائرية)، وغالباً ركود رئوي،
على مخطط القلب الكهربائي - ضعف الفولتاج، T
مسطحة أو سلبية، زيادة طول وصلة PQ ، لا تلاحظ
أية علامات لما يسمى بأمراض التراكم.

Kugelberg - Welander - Syndrome

Welander syndrome, amyotrophia
scapuloperonealis, morbus Wohlfart -
Kugelberg - Welander.

Kugelberg Eric (ولد ١٩١٣)، Welander Lisa

(ولد ١٩٠٩) - طبيبان سويديان.

ضمور عضلي وراثي شوكي علوي (وراثية صبغيّة
جسمية متنحية، وقد تكون سائدة) : ضمور خلايا
القرون الأمامية والألياف العصبية الحركية لعضلات
الأطراف العلوية الأدنى؛ يبدأ هذا المرض عادة في
مرحلة الطفولة (بين الـ ٣ والـ ٤ سنوات) ونادراً في
مرحلة الشباب (العقد الثاني من العمر)، يصيب
الضمور بالدرجة الأولى عضلات العضد والفخذ،
وفيما بعد الساعدين والساقين، خزعة العضلات -
ضمور ألياف عضلية بؤري؛ في البول -
hypocreatininuria ، hypercreatinuria . هذا
المرض منتشر على مستوى العالم. : 1 incidence: 20.000
العلاج عرضي تجبيرى دون نتائج
مرضية.

Kulenkampff - Tarnow - Syndrome

Kulenkampff Caspar (ولد ١٩٢١) - طبيب نفسية

ألماني، Tarnow G. - طبيب ألماني.

أحد أشكال ذوات الرئة الخلالية المزمنة : بداية بطيئة
للمرض تستمر لأعوام، سعال مع كميات قليلة من
القشع، نفث دم، ألم في القفص الصدري، بالقرع -
بقعة غير كبيرة ذات أصمية غالباً أحادية الجانب مع
خراخر جافة، حالة عامة جيدة نسبياً، والحرارة طبيعية،
شعاعياً - ارتشاح محدد كثيف يشبه شكل الانخماص
الرئوي؛ يشخص هذا المرض خطأً على أنه ورم.
يظهر عادة بعمر ٣٠ - ٥٠ عاماً،
gaenycotropismus .

Krokodilstränen - Syndrome

البكاء الذوقي : سيلان الدموع المفرزة أثناء الطعام من
قبل الغدد اللعابية كنتيجة للتطعيم reinnervation
الخاطيء للعصب الوجهي nervus facialis وذلك
في حالات الشلل المحيطي لهذا العصب.

Krukenberg - Tumor

Krukenberg, Friedrich Ernst (١٨٧١ - ١٩٤٦)

- باتالوجي ألماني.

نقيلة (أحادية) ثائية الجانب إلى المبيضين، تنشأ
عن الطريق للمفاوي أو الانتقال المباشر عبر ثلوث
السطح بالخلايا الورمية، وذلك في حالات سرطان
المعدة البدئي المفرز للمخاط.

Kufs - Syndrome

Idiotia familiaris amaurotica tarda.

Kufs H. (١٨٧١ - ١٩٥٥) - طبيب عصبية ألماني.

الشكل المتأخر الوراثي للبلهامة الكمنية idiotia
amaurotica congenitalis (وراثية صبغيّة
جسمية متنحية) : تظهر أعراض هذا المرض في
مرحلة البلوغ الجنسي أو في الأعمار المتأخرة، على
شكل تراجع سريع ومتفقم في الذكاء والقدرات العقلية
intellectus ، نوبات صرعية epileptic fit
وأعراض خارج هرمية، في بعض الحالات يلاحظ
التهاب شبكية مخضب pigmentosa ، retinitis
وأحياناً عمى نهاري hemeralopia وتضييق حقول
النظر .

ارتفاع الفقرة، يضاف إلى ما سبق غالباً تصلب sclerosis السحاق الداخلي.

Kundrat - Syndrome

Arrhinencephalia, holoprosencephalia
lobaris familiaris.

Kundrat Hans (١٨٤٥ - ١٨٩٣) - بالتالوجي

ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية دماغية وقحفية (وراثية صبغية جسمية متنحية) : غياب مراكز الشم olfactus ، قصور نمو agenesia عظام الأنف، hypertelorismus عيني (أحياناً اتصال العينين cyclopia) ، إضافة إلى تشوهات جمجمة أخرى.

Küntschler - Syndrome

Hicks syndrome, Buschke Syndrome.

Küntschler G. - طبيب جراحة ألماني.

التكزز necrosis العفوي العقيم لمشاشة epiphysis العظم الأسفيني للقدم.

kuru - Syndrome

“skui guria”, curuma, morbus kura kura.

kuru - تعني ارتجف بإحدى لغات الحوار.

مرض تنكسي مجهول السبب يصيب الجملة العصبية المركزية : اختلاج ataxia ، ارتعاش tremor عام، اضطراب النطق، ضحك نوبي، فيما بعد غالباً دائم وقسري، ينتهي هذا المرض غالباً بالموت بعد ٣ - ٦ أشهر . يصادف فقط في غينيا الجديدة. يفترض وجود وراثية صبغية جسمية متنحية مسؤولة عن انتقال هذا المرض.

Kuskokwim - Syndrome

أحد التناذرات التي تنتمي إلى مجموعة التشوهات الخلقية المسببة لـ arthrogryposis multiplex congenital (وراثية صبغية جسمية متنحية) ، في هذا التناذر يصاب بالدرجة الأولى مفصلي الركبة والقدمين.

Kurz - Syndrome

Kurz Jaromir (ولد ١٨٩٥) - طبيب عينية تشيكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسمية متنحية) : بعد بصر hypermetropia شديد مع عمى كامل تقريباً، انعدام منعكسات الحدقات، nystagmus ،

فرط النشاط الحركي النوبي hyperkinesis paroxysmalis نتيجة الإفراط في تناول الأدوية

المهدئة (مضادات الذهان) neuroleptic : محاولات يائسة لفتح الفم وإخراج اللسان، زيادة توتر واختلاج العضلات الماضغة وعضلات الوجه ومنطقة مؤخر الرأس، فرط المنعكسات hyperreflexia، فرط سيلان اللعاب sialorrhoea ، التواء عنق تَقْلَصي نوبي trolicollis spastica ، تركز عضلات الظهر opisthotonus ، بطء التنفس bradypnoë

Kumer - Loos - Syndrome

Pachyonychia congenital.

Loos H. O. ، Kumer L. - طبيبان نمساويان.

مجموعة أعراض وراثية جديية وسنية (وراثية صبغية جسمية سائدة) : فرط تقعرن جريبي hyperkeratosis follicularis يصيب راحة اليدين وأخمص القدمين ومنطقة وتر أشيل، تغلظ الأظافر pachyonychia ، تقرنية وجنتين بيضاء leucokeratosis ، وأحياناً فرط تعرق hyperhidrosis والتهاب قرنية keratitis .

Kümmel - Syndrome

► Kümmel - Verneuil syndrome.

Kümmel - Verneuil - Syndrome

Morbus Kümmel - Verneuil, Kümmel spondylitis syndrome, morbus Kümmel, spondylitis Kümmel, spondylitis traumatica, spondylopathia traumatica.

Kümmel Hermann (١٨٥٢ - ١٩٣٧) - طبيب

جراحة ألماني، Verneuil Aristide Auguste

Stansilas (١٨٢٣ - ١٨٩٣) - طبيب جراحة فرنسي.

النتائج المترتبة على كسور الفقرات : بعد فترة هجوع تستمر لأسابيع أو أشهر أو سنوات، وعند شخص يعتبر نفسه سليماً تماماً يحصل تفتت لإحدى الفقرات دون سبب واضح، أو بعد إصابة رضوية خفيفة، هذه العملية تتفاقم وتؤدي إلى تكون حذبة gibbus مؤلمة. شعاعياً - المراحل الأولى تكون دون أية تغيرات، فيما بعد تلاحظ فقرة معزولة وضامرة، غالباً على شكل البسكويتة مع توسع الأقرص بين الفقرات ونقص

Kussmaul Adolf (١٨٢٢ - ١٩٠٢) - طبيب داخلية ألماني.

التهاب برانية الشريان العقدي periarteriitis nodosa المتميز بأشكاله المختلفة polymorphismus وسيره الإنتاني - فرط التحسسي : ترفع حروري، leucocytosis ، eosinophilia ، حالة عامة سيئة، cachexia ، اضطرابات هضمية، مغص معوي، مجموعات من النزوف الشعرية الوعائية، تجلط (تخثر) trombotic ، صمات embolia ، احتشاءات infarctus ، أمات دم aneurysma ، علامات الالتهاب العضلي myositis ، علامات التهاب أعصاب متعدد polyneuritis ، عقد قاسية صغيرة الحجم (نادراً أكبر حجماً) متوضعة تحت الجلد ومجسوسة بسهولة، تتوضع غالباً على مسار الأوعية الدموية، من غير النادر أيضاً وجود علامات الالتهاب الكلوي (albuminuria ، erythrocyturia ، hypertonia) ، علامات القصور القلبي، كما يمكن أيضاً أن يوجد مكان للأعراض الدماغية (نوبات اختلاج، شلل نصفي حاد hemiplegia ، فقد القدرة على الكلام aphasia ، عمى نصفي hemianopsia ، فرط النشاط الحركي hyperkinesia ، أو عسر الحركات الاختيارية dyskinesia الكورية أو الكنعنية) ، بالفحص العيني - بؤر صغيرة بنية محددة في الغلاف الوعائي العيني (ليست إجبارية) .

Kussmaul - Meier - Syndrome

► Kussmaul syndrome.

Küster - Syndrome

► Mayer - Rokitsky - Küster syndrome.

kwashiorkor - Syndrome

Polycarentia-syndromus, kwashiorkor, dyschromia oedematosa pilocutanea, malignant malnutrition (E), syndromes M'Bwaki.

Kwashi - طفل، orkor - أحمر بإحدى لغات غانا المحلية.

خوص (عين غائرة) enophthalmus ، نقص تنسج hypoplasia محجر العين orbita ، قعر العين طبيعي.

Kurz/darm - Syndrome (G)

تناذر الأمعاء القصيرة : القصر الخلقي للأمعاء الدقيقة حتى حدود ٨٠ % ، والأمعاء الغليظة حتى النصف قياساً بالطول الطبيعي، يصاحب ذلك كافة أعراض سوء الامتصاص من الأمعاء، في مراحل الطفولة المبكرة قلة الشرب، براز مائي وإقياء، يلي ذلك أعراض سوء الامتصاص. تناذر نادر جداً مع إنذار سيء.

Kuskokwim - Syndrome

Morbus Kuskokwim, arthrogryposis-like syndrome (E)

Kuskokwim - اسم نهر في ولاية الاسكا الأمريكية،

الذي على ضفافه سجلت أول حالة من هذا المرض.

مجموعة تشوهات وراثية مفصلية (وراثية صبغية جسمية متنحية) : مجموعة من التقلصات contractura المفصلية وخاصة مفصلي المرفق ومفصلي الركبتين مع ضمور atrophia وتضخم hypertrophia العضلات الموافقة.

Küss - Syndrome

Rétrécissement péricolique pelvien (F).

Küss Georges - طبيب فرنسي.

الصورة السريرية لالتصاق الأمعاء adhaesio : انسداد أمعاء ileus مزمن ناكس وجزئي، انتفاخ بطن meteorismus بعد تناول وجبات الطعام، إمساك مع حركات غائبية طبيعية. شعاعياً - غشاء مخاطي طبيعي الشكل، ظاهرة تضيق stenosis القولون السيني colon sigmoideum والمستقيم rectum دون توسع أمعاء. gynaecotropismus .

Kussmaul - Syndrome

Kussmaul - Meier syndrome, Holzkecht - Jacobson syndrome, arteriitis nodosa, panarteriitis, polyarteriitis nodosa, arteriitis hyperergica.

Kyrle Josef (١٨٨٠ - ١٩٢٦) - طبيب جلدية نمساوي.

جلاد dermatosis وراثي جريبي ونظير جريبي فرط تقرني (وراثية صبغية جسمية متنحية) : يبدأ هذا المرض عادة في مرحلة البلوغ؛ في البداية - حطاطات papula غير كبيرة بارزة قليلاً تبدي تدريجياً اللون الأسمر الداكن، أما فيما بعد فتأخذ شكل الثؤلؤل verruca ، بعد التقشر تبقى فوهة قمعية الشكل، وبعد ذلك ندبة ذات سطح مخضب، يضاف إلى ما سبق تكون بؤر واسعة من فرط التقرن؛ أماكن التوضع الرئيسية - الأطراف، الجذع بما في ذلك منطقة تحت الإبطين، لا تصاب عادة راحة اليدين وأخمص القدمين، وكذلك الأغشية المخاطية، gynaecotropismus . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩١٦ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ٥٠ حالة. العلاج عرضي وغير مفيد.

KZ - Syndrome

Concentration camp syndrome (E),
Minkowski syndrome.

KZ - حرفين من كلمة Konzentrationslager الألمانية التي تعني معسكر الاعتقال.

نتائج الإصابات النفسية الطويلة والجوع الجزئي (غير الكامل) الدائم : ضعف، نحول، اضطرابات هضمية، حب الإنفراد بالذات (وحدة)، لا مبالاة، إضافة إلى اضطرابات نفسية أخرى، نقص المقاومة بالنسبة للإصابات الإثنائية؛ تزول هذه التغيرات المرضية في الظروف العادية، لكن مع بقاء انخفاض وتراجع القدرة على العمل، كما نقل مدة استمرارية الحياة بشكل عام.

Laband - Syndrome

Fibromatosis gingivalis hereditaria,
elephantiasis gingivae.

Laband Peter F. (ولد ١٩٠٠) - طبيب أسنان أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسمية سائدة): ورم ليفي fibromatosis لثوي، غياب أو سوء تنسج dysplasia أظافر أصابع اليدين، تدبب سلاميات الأصابع النهائية، ناتج عن سوء التنسج



نقص البروتينات والفيتامينات عند الأطفال الصغار في البلدان ذات المناخ الحار: تأخر في النمو، اضطرابات معدية معوية (إسهالات مع اسهالات شحمية steatorrhoea)، hyponatraemia ، وذمة مع نقص اليومين الدم hypoalbuminaemia (لا يلاحظ حبن أو سائل نضحي exudatum في المفاصل)، hyper-gamma-globulinaemia ، hyper-globulinaemia ، globulinaemia ، alpha - beta globulin دون تغير، فقر دم خفيف كبير الخلايا anaemia macrocytaria أو سوي الخلايا (فقر دم بعوز الحديد)، أحياناً فقر دم من نوع الخلايا سليفات الحمر anaemia megaloplastica ؛ نقص تكون الصباغ الجلدي، اضطرابات عملية التصبغ dyspigmentatio (الشعر الأسود يصبح أسمر داكناً و مقصف أو هيش)، جلاد dermatosis مع بقع عاتمة فرقرية حمراء تتوضع غالباً في المنطقة الإربية (المغبن) ، كما يلاحظ وجود خطوط نيرة عرضية على الأطراف، إضافة إلى تشققات fissura جلدية و تظاهرات عصبية. ينتشر هذا المرض غالباً في وسط أفريقيا والهند. (الشكل ٢٦١).

Kyrle - Syndrome

Morbus Kyrle, hyperkeratosis follicularis et parafollicularis in cutem penetrans.

Lacrimo-auriculo-radio-dentalis - Syndrome

► LADD syndrome.

Lacrimo-auriculo-dento-digitalis - Syndrome

► LADD syndrome.

LADD - Syndrome

Syndromes lacrimo-auriculo-dento-digitalis, syndromes lacrimo-auriculo-radio-dentalis.

LADD - اختصار للكلمات اللاتينية التالية : lacrima

- دموع، auricular - أذن، dens - سن، digitus - إصبع.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ضعف نمو hypoplasia أو عدم نمو (لا نمو) aplasia النقطة الدمعية punctum lacrimale مع انسداد القناة الدمعية الأنفية، xerophthalmia ، جفاف الفم مع صعوبات أثناء تناول الطعام ناتجة عن قلة وأحياناً عدم إفراز اللعاب، وذلك كنتيجة لنقص نمو أو لا نمو أو في بعض الحالات انسداد الغدد اللعابية، صوان أذن قمعي الشكل، ثقل سمع bradyacusia مختلف الدرجات، قواطع علوية dens incisivus جانبيه فلينية الشكل (بشكل الغطاء الفليني)، سوء تنسج dysplasia ميناء السن، اعوجاج الإصبع clinodactylia الخامسة لليد، تضاعف السلامة الأخيرة لإصبع اليد الكبيرة، التصاق الأصابع syndactylia ، triphalangia، سوء تنسج عظام الأطراف، تشوهات كلوية، قصر القامة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٧ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ١٥ حالة. العلاج عرضي.

Ladd - Syndrome

Ladd William Edwards (١٨٨٠ - ؟) - طبيب

جراحة أطفال أمريكي.

أحد أشكال انسداد oclusio الأمعاء عند الأطفال الصغار مع تشوهات أمعاء وراثية : تغطي على الصورة السريرية لهذا المرض أعراض انسداد الأمعاء الحاد، والناتج عن التقاف الأمعاء الدقيقة volvulus،

العظمي، ضخامة كبدية وطحالية، يضاف إلى ذلك زيادة تمدد المفاصل (بالدرجة الأولى المشطية السلامة). (الشكل ٢٦٢).



Labbé - Syndrome

Labbé Ernest Marcel (١٨٧٠ - ١٩٣٩) - طبيب فرنسي.

ارتفاع التوتر الشرياني المتقطع عند المرضى المصابين بورم مستلون (ورم الخلايا المستكرمة) pheochromocytoma .

Labbé - Riedel - Syndrome

Myxomatosis cutis hyperthyreotica, myxoedema praetibialis.

Riedel Bernhard Moritz Karl Ludwig (١٨٤٦ - ١٩١٦) - طبيب جراحة ألماني.

العلامات المرضية الجلدية عند مرضى الانسمام الدرقي thyreotoxicosis : ارتشاحات جلدية سميقة غير مؤلمة وغير منتظمة السطوح تتوضع بالدرجة الأولى على الوجه الأمامي للساقيين؛ نسيجياً - صورة التنكس الغشائي المخاطي.

Labio-Maxillo-Palato-Bronchial - Syndrome

Scharkof syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : تشوه من الناحية الجمالية ناتج عن شرم في منطقة الشفة والفكين والحنك، مع صعوبات إطعام الأطفال في سن الرضاعة والطفولة، يضاف إلى ذلك تضاعف (انشقاق) القصبات القصية، وتكون قصبات إضافية (مثل : bronchus cardiacus superior)، توسع قصبات يصيب جزئياً قطع الفصوص العلوية؛ في ٣٠ % من حالات الشرم يلاحظ وجود تشوهات في القصبات الهوائية. العلاج جراحي.

morbus Lain.

Lain EverettSamuel - طبيب جلدية أمريكي.

ظاهرة الغلفانية galvanization في تجويف الفم والمرتبطة بوجود تيجان سن corona dentis ، أسنان، أو حشوات سنية مصنوعة من المعادن المختلفة : حرقة وألم في الفم، تآكلات erosio في الغشاء المخاطي للفم، صداع، إضافة إلى عدم استقرار التوتر الشرياني.

Lakritze - Syndrome

► Pseudo-Conn syndrome.

LAMB - Syndrome

وصف هذا التناذر للمرة الأولى عام ١٩٨٤ وينتمي إلى مجموعة الأورام العضلية myoma العائلية : وجود بقع كبدية بالتزامن مع خلل تروية شريانية (كما في حالات السكتة أو الشلل) عند الأشخاص الشباب يدعو إلى الشك بهذا المرض؛ التصوير الإيكوغرافي للقلب يؤكد في أغلب الحالات وجود أورام القلب، ١٠ % من حالات myxoma يعثر عليها في سياق هذا المرض؛ العلامات المرضية الرئيسية - داء الشامات lentignosis ، ورم أذيتين مخاطي (مخاطوم) myxoma ، مخاطوم myxoma جلد وأغشية مخاطية، شامات naevi زرقاء. العلاج يتم بالاستئصال المبكر لهذه الأورام؛ بالاختلاف عن أورام القلب المخاطية الأخرى تتوضع هذه الأورام بشكل غير نموذجي، وتكون متعددة إضافة إلى احتمالات النكس، عمر المرضى يكون عادة ٢٠ عاماً في المتوسط.

Lambert - Eaton - Syndrome

خلل في الأفعال التلقائية أو الذاتية، جفاف الفم، خلل في عمليتي الانتصاب والقذف، إمساك، قلة التعرق، وفي ٦٠ % من الحالات paraneoplastic (في حالات السرطانة القصبية صغيرة الخلايا)، ولذلك يجب البحث عن الأورام القصبية في جميع الحالات التي يتم فيها تشخيص هذا المرض، حيث يمكن لأعراضه أن تسبق ظهور الورم القصي بعدة سنوات؛ يجب التفكير بهذا المرض في جميع حالات ضعف

إضافة إلى ضغط على الاثني عشري من أجزاء البريتوان peritoneum الجداري إلى يمين المعى الأور cecum المشدودة بسبب الانسداد.

Ladd - Gross - Syndrome

Gross (١٨٨٠ - ؟) ، Robert Edward (ولد ١٩٠٥) - طبيبا جراحة أطفال أمريكيان.

مجموعة تشوهات خلقية (من الممكن أن تكون ذات طبيعة وراثية) : ترافق اليرقان العادي عند حديثي الولادة مع انسداد atresia القنوات الصفراوية.

Van-Laere - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسدية متتحيية) : عدم القدرة على الكلام، ophthalmoplegia ، صعوبات بلع ومضغ وتنفس ناتجة عن ضمور العضلات المسؤولة عن هذه الأفعال (ضمور الأجزاء الحركية، وكذلك أنوية الأعصاب : nervus facialis و nervus glossopharyngeus)، فقدان السمع والوفاة بعد بضع سنوات.

Laffer - Ascher - Syndrome

► Ascher - syndrome.

Lafora - Syndrome

Morbus Lafora, Lafora - Unverricht syndrome.

Lafora Gonzalo R. - طبيب عصبية أسباني.

أحد أشكال الصرع الارتجاجي العضلي epilepsia myoclonica الوراثي (من الممكن وجود وراثية صبغيه جسدية متتحيية مسؤولة عن انتقال هذا المرض) : نوبات اختلاجية متوترة ارتجاجية convulsio tonica et clonica ، في مرحلة ما بين النوبات، وكذلك أثناء النوبة تلاحظ تشنجات ارتجاجية تشمل مختلف أعضاء الجسم؛ من المميز أيضاً تغيرات الشخصية (السلبية passivus) ، ضعف التأثيرات العاطفية)، اضطرابات نظر يمكن أن تصل حتى مرحلة العمى الكامل.

Lafora - Unverricht - Syndrome

► Lafora syndrome.

Lain - Syndrome

وأورام دموية haemangioma في صوان الأذن. شعاعياً - توسع نهايات العظام الأنثوية الطويلة، سوء تنسج مشاشات العظام epiphysis ، اختلاف طول عظام مشطي اليد والقدم وكذلك السلاميات. (الشكل ٢٦٣).



Landau - Kleffner - Syndrome

وصف هذا المرض للمرة الأولى من قبل Landau و Kleffner عام ١٩٥٧ ، وهو عبارة عن مرض نادر مكتسب يتظاهر على شكل خلل دماغي وظيفي في مرحلة الطفولة. الأعراض - حبسة حركية motor-aphasia وحسية sensory-aphasia، عمه السمع auditory agnosia ، بعد مرحلة تطور وبلوغ طبيعية، تغيرات نوبية على مخطط الدماغ الكهربائي، نوبات سريعة، علامات سلوكية مميزة. يصيب الذكور بنسبة أعلى من الإناث (٦٣ % مقابل ٣٧ %).

Landing - Syndrome

GMI-gangliosidosis typ 1.

خلل إنزيمي ذات طبيعة وراثية (وراثية صبغية جسمية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال مرحلة الطفولة المبكرة، وتشمل أعراض تخزين الغانغليوزيد gangliosidosis والموكوبولي ساخاريد mucopolysaccharidosis والتي تتظاهر على شكل أعراض تنكس دماغي شديدة مع demencia وفقدان بصير نتيجة isodactylia ، خلل وظائف الكليتين، ضخامة

عضلات الساقين مجهولة السبب؛ تأكيد تشخيص هذا المرض هو من وظيفة أطباء الأمراض العصبية (خلل في نقل الإشارات العصبية العضلية).

Lambling - Syndrome

Lambling André (ولد ١٨٩٩) - طبيب داخلية فرنسي.

مجموعة العلامات المرضية الملاحظة بعد استئصال المعدة gastrectomia والنتيجة عن سوء الامتصاص : نحسول، anaemia ، hypoproteinaemia ، وذمات oedema وإسهالات.

Lambotte - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسمية متنحية) سجلت عند بعض أفراد إحدى العائلات العربية: قزامة بدئية، microcephalus ، تشوهات قحفلية وجهية، تشوهات دماغية مع أعراض عصبية شديدة، إضافة إلى مجموعة من التشوهات الأخرى، قصر فترة النبقيا.

Laminae quadrigeminae - Syndome

► Parinaud syndrome (II).

Lamy - Maroteaux - Syndrome

Nanismus diastrophicus.

Lamy Maurice (١٨٩٥ - ١٩٧٥) - باحث وراثية فرنسي، Maroteaux Pierre - باحث وراثية وطبيب فرنسي.

أحد أشكال سوء التعضم الغضروفي السغلي الوراثي dysostosis chondrodystrophica (ما يسمى بالنمو القزمي الدياستروفيزمي، أما diastrophismus فهو عبارة عن مصطلح جيولوجي، استخدم في الطب للمرة الأولى من قبل Lamy و Maroto عام ١٩٦٠) الذي ينتقل بصفة وراثية صبغية جسمية متنحية : نمو قزمي غير متناسق مع قصر أجزاء الأطراف الدانية، micromelia rhizomelia ، تشوهات قدم، coxa vera ، توسع المسافة بين إصبعي القدم الأولى والثانية، تساوي الأصابع isodactylia ، جنف scoliosis العمود الفقري الصدري، سوء تنسج

(١٨٢٦ - ١٨٦٥) Landry Jean Baptiste Octave

- طبيب فرنسي.

الشلل الحاد الصاعد : في المرحلة البدئية من المرض يشعر المريض بnumbness في الساقين، إضافة إلى شعور عام سيء، وارتفاع بسيط في درجة الحرارة، بعد عدة ساعات إلى أيام يظهر شلل عضلات ساقين رخو، كما تزول المنعكسات الوترية، الشلل ينتشر بسرعة ليشمل عضلات الجذع، اليدين، اللسان، الحنجرة، الوجه والحجاب الحاجز؛ نتيجة شلل مركز التنفس والعضلات التنفسية تحصل الوفاة؛ في السائل الدماغي الشوكي - عدم توافق المحتوى الخلوي مع البروتيني (زيادة كمية البروتين دون زيادة واضحة في عدد الخلايا).

Landry - Kussmaul - Syndrome

► Landry syndrome.

Landry - Guillain - Barre - Syndrome

► Guillain - Barré syndrome.

Landsteiner - Syndrome

► Linneweh syndrome.

Lane - Syndrome

Erythema palmare hereditarium, morbus Lane.

Lane John E. - طبيب أمريكي.

حمامي erythema راحة يدين لامعة وراثية (وأحياناً أخمص قدمين) منذ مرحلة الطفولة المبكرة دون تغيرات جلدية أخرى (وراثية صبغية جسمية سائدة) ، يمكن أن تظهر أحياناً أثناء فترة الحمل.

Langdon - Syndrome

► (Langdon) Down syndrome.

(Cornelia) de Lange - Syndrome

Typus degenerativus amstelodamensis.

De Lange Cornelia (١٨٧١ - ١٩٥٠) - طبيب

أطفال هولندي.

مجموعة تشوهات وراثية نادرة (وراثية صبغية جسمية متنحية وأحياناً سائدة) : وجه مميز (وجه المهرج) ، يسمح بتشخيص المرض منذ النظرة الأولى، قصر الرأس (تسطح الرأس) brachycephalia ، حواجب كثيفة ملتصقة فوق القصبية الأنفية، رموش طويلة، شعر عقيقي زغبية خاصة على الجبهة،

كبديّة طحالية، و تشوهات هيكلية. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٦٤ وحتى عام ١٩٦٩ تم تسجيل ٤٠ حالة من هذا المرض. العلاج غير معروف.

Landing - Oppenheimer - Syndrome

Ceroid storage disease (E)،

Landing Benjamin Harrison (ولد ١٩٢٠) -

باتالوجي أمريكي، Oppenheimer Ella H. - طبيب أطفال أمريكي.

أحد أشكال الشحمانية lipoidosis الوراثية (وراثية صبغية جسمية متنحية) : زيادة الحساسية لأنواع الانتانات المختلفة منذ الأيام الأولى بعد الولادة، إسهالات، قصور كبدى متفاقم (يعتبر السبب الأساسي للوفاة في مرحلة الطفولة المبكرة)، نسيجياً - في الكبد، الطحال، والغشاء المخاطي للأعضاء يلاحظ تجمع لمادة السيرويد ceroid وهي مادة صبغية ذهبية صفراء قائمة قريبة من الليبو فوستين.

Landolt - Syndrome

Thrombopenia essentialis congenitalis, purpura thrombopenica congenitalis, thrombopenia congenitalis neonatorum, syndromes TAR (T - thrombocytopenia, AR - absent radius).

Landolt Robert (ولد ١٩١٣) - طبيب أطفال

سويسري.

تلازم مجموعة من التشوهات الوراثية الهيكلية والدموية (وراثية صبغية ذاتية متنحية) : diathesis haemorrhagica تظهر مباشرة بعد الولادة، عدم نمو عظم الكعبرة aplasia radius ، وأحياناً أيضاً عدم نمو عظم الزند ulna ، من الممكن أيضاً oligophrenia ، شرم الحنك، وكلية على شكل الحدوة؛ في الدم - thrombopenia ، زيادة زمن النزف؛ في نقي العظم - megacariocytopenia .

Landouzy - Déjérine - Syndrome

► Erb syndrome.

Landry - Syndrome

Landry - Kussmaul syndrome, paralysis Landry, paralysis Kussmaul - Landry, polyneuritis acuta ascendens, paralysis ascendensacuta.

نمو قزمي متوسط؛ من المحتمل أن يكون ذات صفة وراثية جسدية متتحة ، خلل تنسج غضروفي عظمي osteochondrodysplasia مع إصابة عظام الأطراف، نقص تنسج الفك السفلي mandibularhypoplasia . (الشكل ٢٦٤) .

Langer - Giedion - Syndrome Alecalo-syndrome, Tricho-Rhino-Phalengia-syndrome.

Langer L. O. – باحث وراثية أمريكي، Giedion A. – طبيب أشعة ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تأخر وتراجع التطور العقلي، صغر الرأس microcephalia ، وجود ناميات عظمية exostosis على شكل مجموعات، تجعد الجلد cutis laxa، غالباً زيادة تمدد المفاصل، زيادة الاستعداد لتلقي إبتانات الطرق التنفسية العلوية الثانوية. وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦١ ومنذ ذلك التاريخ تم تسجيل ٥٠ حالة إفرادية في المراجع العالمية. العلاج عرضي. (الشكل ٢٦٥) .



Lannelongue - Morbus

► Osgood - Schlatter syndrome.

Lannelongue - Achard – Syndrome Elephantiasis congenita.

Lannelongue Odillon Marc (١٨٤٠ – ١٩١١)

– طبيب جراحة فرنسي، Achard Emile Charles (١٨٦٠ – ١٩٤٤) – طبيب داخلية فرنسي.

داء الفيال الخلقي elephantiasis congenita : زيادة حجم الأطراف السفلية نتيجة توسع الأوعية اللمفاوية والارتشاحات الجلدية في النسيج الخلالي

hypertelorismus ، شكل عيون منغولي، أنف قصير مع توسع فتحات الأنف، توسع المسافة بين الحاجز الأنفي septum nasi والشفة العليا، نقص تنسج hypoplasia الفك السفلي، ازرقاق لون الجلد في منطقة العيون، الأنف والشفتين، إضافة إلى زيادة وضوح الرسم الوريدي؛ صغر اليدين والقدمين، زيادة عدد سلاميات الأصابع polyphalangia ، التصاق أصابع جزئي syndactylia (إصبعي القدم II و III)؛ غالباً حنك قوسي الشكل، تقفع contractura مرفق انتثائي، oligophrenia ، occulta ، fovea coccygea ، شذوذات فقرية (تقطن lumbalisatio ، تعجز أو اندماج قطني عجز sacralisatio) ، قلة وزن جسم الرضيع بعد الولادة مباشرة.

de Lange - Syndrome Dystrophia myotonica.

De Lange Cornelia (١٨٧١ – ١٩٥٠) – طبيب أطفال هولندي.

مجموعة تشوهات خلقية عند الأطفال : ضخامة hypertrophia عضلات منتشرة، اضطرابات حركية خارج هرمية، إضافة إلى اضطراب التطور العقلي والذكائي.

Langer - Syndrome



٥٠ حالة؛ incidence 1 : 100.000 . العلاج يعتمد بالدرجة الأولى عل التصحيح الجراحي. (الشكل ٢٦٦).



Larsen - Johansson - Syndrome
Morbus Larsen - Johansson, (Sinding)
Larsen syndrome, morbus (Sven)
Johansson - (Sinding) Larsen,
osteopathia patellae invenilis.
Larsen Christian Magnus Falsen Sinding
Johansson (١٨٦٦ - ١٩٣٠) - طبيب نرويجي،
Sven (١٨٨٠ - ؟) - طبيب جراحة سويدي.

الخلل الوراثي في تعظم ossificatio الرضفة patella (وراثية صبغية جسدية سائدة) : انتفاخ وانتباج الداغصة، مع حساسيتها الواضحة للضغط، ألم ناكس في مفصل الركبة، مع فصال استسقاقي متقطع hydrarthrosis intermittens . شعاعياً - تكون usura على الطبقة القشرية في الجزء الأمامي السفلي للرضفة، وغالباً مع تشظي قطبها السفلي، يصيب هذا المرض غالباً الشباب.

Lassueur - (Graham) Little - Syndrome

► Little - Syndrome (II).

Larva minor - Syndrome

العدوى الحشوية أو العينية ب Toxocara canis وبالديدان المعوية الأخرى helminthes ، مع الشكوى من سعال ، آلام عضلية ، ترفع حروري،

تحت الجلد؛ هذه التغيرات تحمل صفة تعدد الكيسات polycystosis ؛ لا تلاحظ تغيرات عظمية.

LARD - Syndrome

► Lacrimo-Auriculo-Dento-Digitalis syndrome.

Large Vestibular Aqueduct - Syndrome

تناذر القناة المائية الدهليزية الواسعة : القناة المائية الدهليزية الواسعة كتشوه معزول تترافق مع نقص سمع حسي عصبي، وهو أكثر حدوثاً في الطفولة، ولكن في هذا التناذر يكون الجزء الخشن rugose portion من كيس اللمف الداخلي endolymphatic sac هو أيضاً متوسع، المداخلات على كيس اللمف الباطن لتصحيح نقص السمع عادة غير ناجحة.

Laron - Syndrome

قزامة لارون، أحد أشكال قصر القامة من منشأ نخامي، مع معايرة هرمونية شعاعية مناعية طبيعية لهرمون النمو TSH ؛ من الظاهر أنه يتم اصطناع جزيئات TSH غير فعالة، تقوم بمحاصرة مستقبلات STH ، والدليل أن إعطاء هرمون النمو TSH لا يؤدي إلى أي ارتفاع في قيمة هرمون السوماتوميدين somatomedin .

Larsen - Syndrome

Larsen Loren J. - طبيب أطفال أمريكي.
مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة ، من الممكن أن تكون متنحية) ناتجة غالباً عن خلل في اصطناع الكولاجين : خلع مفاصل متعدد خلقي وبالدرجة الأولى مفاصل الحوض والمرفقين والركبتين مع تشوه في توضع عظم الظنبوب tibia ، scoliosis ، hydrocephalus ، spina bifida ، مع تشوهات أخرى مختلفة تصيب جسم الفقرات ، osteoporosis ، brachytelephalangia ، قزامة، صعوبة سمع نتيجة إصابة العظام السمعية، تسطح الوجه (تفلطح) planus ، نفور وتحدب الجبهة، تفلطح الأنف، hypertelorismus ، pes equinovarus أو pes equinovalgus ، شرم الحنك. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن

الغليظة، توضع مرتفع للجزء الأيمن من الحجاب الحاجز .

Launois - Bensaude - Syndrome

► Madelung syndrome.

Launois - Cleret - Syndrome

► Fröhlich syndrome.

Laurelle - Syndrome

Foramen magnum-syndromus.

ظاهرة ارتفاع الضغط داخل الدماغ عند مرضى الأورام الدماغية المتوضعة في منطقة foramen occipitale magnum : ألم نوبي في مؤخر الرأس، إقياء من أسباب مركزية، تشنج عضلات الرقبة، التواء عنق torticollis ، تسرع التنفس tachypnoe ، حركات بلع تقلصية (تشنجية)، وجه قناعي الشكل، ركود الحلمة البصرية، سلبية اختبار Kevenschedt .

Laurell - Eriksson - Syndrome

Eriksson (ولد ١٩١٩)، Laurell Carl-Bertil

Sture (ولد ١٩١٨) - طبيبان سويديان .

انتفاخ رئة emphysema وراثي (وراثية صبغية جسمية متنحية) : انتفاخ رئة انسدادية معمم مع زلة تنفسية متفائمة باستمرار، حتى في المراحل البدئية للمرض، لا توجد علامات لالتهاب قصبات مزمن. أحياناً يشكو هؤلاء المرضى إضافة إلى انتفاخ الرئة من تشمع كبد ومن ساد cataracta ؛ gynaecotropismus ، في الدم - نقص شديد أو غياب α -globulin و α -1-antitrypsin ، فقر دم

Laurence - Moon - Biedl - Syndrome

Laurence - Moon - Rozabal - Biedl syndrome, Laurence - Moon - Biedl - Bardet Syndrome , Biedl syndrome, degeneration diencephaloretinalis, LMB-syndromus, Moon - Biedel - Bardet - Syndrome.

Laurence John Zachariah (١٨٣٠ - ١٨٧٤)،

Moon Robert C. (١٨٤٤ - ١٩١٤) - طبيبا عينية

إنكليزيان، Biedl Arthur (١٨٦٩ - ١٩٣٣) -

فيزيولوجي وطبيب غدد نمساوي.

التهاب قصبات ربوي، وأحياناً مع إسهالات ودائماً هناك ارتفاع كبير بالحمضات hyperosinophilia

والغامغلوبولين بالدم

hypergammaglobulinamia ؛ غالباً ما تترافق

الأعراض السابقة مع ارتشاحات رئوية تدوم لأشهر

وهذه الارتشاحات قد تكون سنخية أو خلالية. التناذر

المسمى Larva minor يعود إلى Beaven et al

عام ١٩٥٢ وهو يشمل الأعراض السريرية الكاملة

المشار إليها من قبل Tong عام ١٩٨٣؛ من الناحية

الصدرية يمكن ان يحتوي القشع على حمضات.

سجلت حالات التهاب رئو و التهاب جنب مرافق في

حوالي نصف الحالات، كما تشاهد ارتشاحات رئوية

منتشرة على مساحات صغيرة؛ إن ارتفاع نسبة

الحمضات eosinophilia يعتبر علامة مخبرية

مميزة. تشاهد الإصابة غالباً عند الأطفال وبتفاوت

كبير بين منطقة وأخرى، وهي تكاد تنعدم في المناطق

التي يحظر فيها تربية الكلاب. أكل التراب

glophagia يلاحظ بكثرة عند الأطفال الصغار.

العدوى تكون أيضاً نتيجة تناول طعام ملوث.

التشخيص يتم بكشف الأجسام المضادة باستخدام

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Elisa-test .

Laurence - Moon - Rozabal - Biedl - Syndrome

► Laurence - Moon - Biedl syndrome.

Laurin - Sandrow - Syndrome

► Sandrow syndrome.

Laverié - Syndrome

Myoplegia paroxysmalis

أعراض الشلل الوراثي النوبي paralysis

paroxysmalis (وراثية صبغية جسدية سائدة، ونادراً متتحة) : يبدأ هذا المرض في مرحلة البلوغ الجنسي ونادراً في مرحلة الطفولة على شكل شلل أطراف نوبي رخو يدوم لساعات أو لأيام، خلال ذلك تزول المنعكسات، وتزداد هيجانية العضلات الكهربائية، لاتلاحظ اضطرابات حس شديدة؛ أثناء النوبة ينخفض التوتر الشرياني وعلى مخطط القلب الكهربائي سلبية TII و TIII . يلاحظ أيضاً فرط تعرق، شعور شديد بالجوع، إقياء، إمساك، وإسهالات؛ oligophrenia ، hypokalaemia ، تتكرر النوبات بفواصل تستمر من أشهر حتى سنوات. يصادف هذا المرض بالدرجة الأولى في اليابان، وبصيب غالباً الرجال. الإنذار جيد.

Lavy - Palmer - Merritt - Syndrome

Palmer Catherine Gardella ، Lavy Norman

(ولد ١٩٢٤) - باحثا وراثية أمريكيان ، Merritt

Arthur Donald (ولد ١٩٢٥) - طبيب داخلية

أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحة) : تشوهات فقرات وأضلاع شديدة مختلفة، تسبب قصر وصغر القفص الصدري، ضخامة بطن، وبشكل استثنائي قصر الرقبة؛ شعاعياً - مجموعة من العيوب في الفقرات الرقبية، الصدرية والقطنية العلوية (أنصاف فقرات، فقرات مخروطية) وفي الأضلاع (توسع المسافات بين الأضلاع، تجزؤ الأضلاع)؛ لا تلاحظ تشوهات هيكلية أخرى؛ التطور العقلي والذكائي طبيعيين.

Läwen - Roth - Syndrome

Läwen Arthur (١٨٧٦ - ١٩٥٨) - طبيب جراحة

ألماني.



التنكس الدماغى البينى الشبكي الوراثي degeneration diencephaloretinalis (وراثية صبغية جسدية متتحة) : ضعف العقل oligophrenia ، نمو شديد للطبقة النسيجية الشحمية تحت الجلد (منذ الولادة)، نقص نمو الأعضاء التناسلية، قامة طويلة الأعضاء التناسلية ، hypogonadismus ، hypogenitalismus ، ضعف نظر حتى العمى الكامل (غالباً التهاب شبكية مخضب pigmentosa retinopathy أو تنكس شبكية عادي)، نقل سمع bradyacusia أو طرش كامل (ليس إجبارياً)، diabetes mellitus ، hypertonia ، نقص عدد الأسنان، نقص تنسج كلوي بدئي مع pyelonephritis و uremia تؤدي إلى الوفاة غالباً في سن الطفولة، polydactylia ، syndactylia، تشوهات جمجمة مختلفة الأشكال، زيادة تمدد المفاصل. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٠٠ حالة. الانتشار يختلف من بلد إلى آخر 15.000 - 160.000 : 1 . العلاج عرضي دون نتائج مرضية. (الشكل ٢٦٧) .

Laurence - Moon - Biedl - Bardet - Syndrome

► Laurence - Moon - Biedl syndrome.

متكررة ومن قلة العدلات neutropenia ، موجودات نقي العظم تكون ضمن الحدود الطبيعية، يصاب الجنسان بهذا المرض ودون وجود قصة عائلية، الإنتانات تكون عادة بإيجابية الغرام، يمكن لهذا التناذر أن يكون علامة مرافقة لمراحل عمرية وأمراض مختلفة (حديثي الولادة، الداء السكري، Down syndrome).

Leber - Syndrome (I)

Atrophia Leber, morbus Leber.

Leber Theodor (١٨٤٠ - ١٩١٧) - طبيب عيون ألماني.

مرض تنكسي وراثي يصيب العصب البصري (وراثه سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) : يبدأ هذا المرض بشكل حاد بعمر ١٠ - ٢٠ عاماً على شكل ضعف نظر ثنائي الجانب، غالباً مع عتمة مركزية scotoma ؛ فحص العيون المجهرى - وزمة حلمة العصب البصري، يلي ذلك ضمور عصب بصري كامل، وغالباً شحوب الجزء الصدغي من الحلمة البصرية؛ لا توجد عادة علامات عامة مميزة لهذا المرض لكن يمكن أن يصادف صداع، دوار، وظاهرات شبيهة بالشقيقة، كما يبدو فإن سبب هذه التغيرات المرضية ناتج عن عدم القدرة وراثياً على استقلاب السيانيد الموجود في الطعام ودخان التبغ إلى تيوتسيانات التي تعتبر غير سامة ومن السهولة طرحها من الجسم. incidence : - 1 : 100.000 - 50.000 . لا يوجد علاج معروف شافٍ لهذا المرض، يعطى عادة prednisone و hydroxycobalamin لكن دون نتائج.

Leber - Syndrome (II)

Amaurosis congenital, dysgenesis neuroepithelialis retinae, aplasia retinae hereditaria

كمنة amaurosis وراثية (وراثه صبغية جسدية متنحية، وأحياناً سائدة) : عمى كامل أو شبه كامل يظهر مباشرة بعد الولادة، قعر العين دون أية تغيرات مرضية، رؤية أفقية غير منتظمة nystagmus horisontalis ، خوص (عين غائرة)

مجموعة علامات مرضية غالباً وراثية عند مرضى التنكس الحبيبي للغدة الصنوبرية epiphysis cerebri : نمو قزمي، تأخر عقلي، نقص نشاط الدرق hypothyreosis ، تظهر أعراض هذا المرض في مرحلة الطفولة المبكرة.

Lawford - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثه صبغية جسدية سائدة، أو متنحية) : ورام وعائي angiomatosis وجهي (شامات naevus وعائية)، تشوهات الطبقة الوعائية العينية؛ زرق glaucoma متأخر، يعتبر هذا التناذر الشكل غير المكتمل لتناذر Sturge - Weber .

Lawrence - Syndrome

Lawrence Robert Daniel (١٨٩٢ - ١٩٦٨) - طبيب غدد إنكليزي.

خلل استقلابي مركب مع سغل شحمي lipodystrophia ، تشمع كبدي وفرط نمو : في مرحلة الطفولة المبكرة يبدأ غياب وزوال الطبقة الشحمية تحت الجلد، كما يتطور داء سكري معند على المعالجة بالأنسولين، لكن دون ميل لتكون كيتونية ketosis (فرط الأجسام الكيتونية في الدم)، ضخامة بطن ناتجة عن الضخامة الكبدية والطحالية، يلي ذلك ظهور تشمع كبدي بابي cirrhosis portalis ، فرط تنسج hypertrophia عضلي معمم، سرعة النمو، زيادة عمليات الاستقلاب الأساسي دون علامات فرط نشاط الدرق، شعرائية hypertrichosis؛ في الدم - فرط الشحوم hyperlipaemia (زيادة كمية الشحوم المعتدلة)، الكولسترول طبيعي.

Lazy leucocyte - Syndrome (E)

خلل في الحركة الذاتية للكريات البيض، الخلل في الانجذاب الكيميائي chemotaxis يصيب العدلات المحيية، ولا يمكن تصحيحه بإعطاء البلازما الطبيعية، وظائف الخلايا الأخرى مثل البلعمة phagocytosis ، وقتل البكتيريا ضمن الخلية تبقى طبيعية، المرضى الذين يشكون من هذا التناذر الخلقي يشكون عادة في مرحلة الطفولة من إنتانات ناكسة

للقدم. يمكن لهذه التغييرات أن تكون ذات طبيعة وراثية.

Lederer - Brill - Syndrome

Anaemia Lederer – Brill, anaemia haemolytica acuta.

Lederer Max (١٨٨٥ - ١٩٥٢) - باثولوجي

أمريكي، Brill Nathan Edwin (١٨٦٠ - ١٩٢٥) - طبيب أمريكي.

فقر دم انحلاي حاد نادر مجهول السبب مرافق بترفع حروري : بداية حادة للمرض مع ارتفاع في درجة الحرارة، صداع، إقياء، إسهال، يرقان انحلاي حاد، ضخامة كبدية وطحالية، غالباً نحيضة نزفية diathesis haemorrhagica مع فرقية دماغية يحصل بنتيجتها اضطراب وعي وشلل؛ في الدم - فقر دم زائد الصباغ anaemia hyperchromica أو سوي الصباغ anaemia normochromica ، فقر دم طبيعي أو كبير الخلايا anaemia macrocytaria (نادراً فقر دم الخلايا الكروية الكبيرة anaemia macrocytaria)، تكثر سليفات حمر erythroblastosis خفيف، فرط كريات بيض leucocytosis نظير ابيضاضي مع تواجد لعناصر غير ناضجة بكميات كبيرة، فرط الصفائح thrombocytosis (غالباً أشكال ضخمة)، في نقي العظم - نقص أو فرط نشاط عملية اصطناع الكريات الحمراء erythropoësis ، خلايا ما قبل سليفات الكريات الحمراء proerythroblastus ، كريات حمراء مستعدة ذات نواة normoblastus ، فرط ملتقمة الكريات الحمراء erythrophagocytosis ، زيادة اصطناع كريات الدم البيضاء leucopoësis ، ثبات الكريات الحمراء الأوزموزي طبيعي أو منخفض، hyperciderinaemia ، haemoglobinaemia ، hyperkalaemia ، ارتفاع تركيز الأزوت المتبقي والكولسترول في الدم، مناعياً سيرولوجياً - ارتفاع عيار الأجلوتينين agglutinin البارد، وأحياناً يمكن مصادفة حالات الدم haemolysinum ، يضاف

enophthalmus ، فيما بعد يظهر حول strabismus ، قرنية مخروطية keratoconus ، تغيرات في الشبكية، ضمور العصب البصري، أعراض تذكر بالتهاب الشبكية المخضب retinitis pigmentosa وبالالتهاب المشيمي الشبكي chorioretinitis ، يضاف إلى ذلك تأخر عقلي ونوبات اختلاجية.

Ledderhose - Syndrome (I)

Ledderhose Georg (١٨٥٥ - ١٩٢٥) - طبيب

جراحة ألماني.

أحد أشكال ما يسمى بأمراض الكولاجين الصغيرة collagenosis : تسمكات حمراء على القدمين في منطقة قاعدة الأصابع، قليلة الحساسية أو غير مؤلمة بالجلس، هذه السماكات تصل أحياناً حتى حجم حبة الزيتون، أما عددها فيتراوح بين الواحدة والعدة تسمكات، بتفاقم المرض يقصر الصفاق الأخمصي aponeurosis plantaris مما يتسبب في التواء القدم، يلاحظ أحياناً تراجع تلقائي للمرض.

Ledderhose - Syndrome (II)

Morbus Ledderhose.

مجموعة العلامات المرضية المميزة لتمزق الصفاق fascia الأخمصي من منشأ رضي : يتميز هذا المرض بآلام شديدة في وسط القدم أثناء الوقوف أو المشي، إضافة إلى إمكانية جس نتوء مؤلم بحجم حبة الفول تحت الجلد في منطقة عظم مشط القدم الأولى؛ يصادف هذا المرض بالدرجة الأولى في حالات كسور عظام الساق والقدم، أما الأعراض فتستمر لفترة طويلة.

Ledderhose - Syndrome (III)

Contracture Ledderhose, morbus

Ledderhose, aponeurosititis plantaris.

ظاهرة تقلص (تقفع) contractura الصفاق الأخمصي plantaris aponeurosis : قصر تدريجي يصيب الصفاق (بالدرجة الأولى في الحافة الخارجية للقدم) ، تقلص (تقفع) أصابع قدم انثنائي (خاصة الإصبعين الرابع والخامس)، صعوبة مشي متزايدة، عقد تليفية مجسوسة على الجزء الوحشي

Leiner - Syndrome

Dermatitis Leiner, morbus Leiner, dermatitis desquamativa Leiner, erythrodermia desquamativa, morbus Leiner - Moussous, C5-deficiency syndrome.

Leiner Karl (١٨٧١ - ١٩٣٠) - طبيب أطفال

نمساوي.



جلاد حمامي erythematosus dermatosis في مرحلة الرضاعة : يظهر هذا المرض خلال الأسابيع الأولى من عمر الطفل لكن ليس بعد الشهر الرابع وذلك على شكل بقع حمراء تندمج مع بعضها بسرعة، وتتوضع على الجزء من الرأس المغطى بالشعر وفي المنطقة الإربية inguen مع تقشر. تنتشر هذه الحمى لتشمل وبسرعة كامل الجسم، تقشر البشرة epidermis على شكل صفائح كبيرة، أما الجلد تحتها فيكون جافاً أحمر ساطع اللون وذات ودمة، غالباً سغل dystrophia الأظافر، تضخم العقد اللمفاوية الناحية (دون تقيح)، تفاعل عام خفيف وأحياناً مع إسهالات مما يجعل الإنذار أكثر سوءاً؛ يصادف بالدرجة الأولى عند الأطفال الذين يقتاتون على حليب الأم. يحصل الشفاء الكامل من هذا المرض عادة دون تكون ندبات في غضون عدة أسابيع (وأحياناً شهور). سجل في بعض الحالات نقص وراثي في المركب الخامس للمتممة (C5) ذات الوراثة الصبغية الجسدية السائدة؛ العلاج يعتمد وينجح عادة على نقل الدم والبلازما الطازجين، وعلى الحماية بالصادات الحيوية. (الشكل ٢٦٨).

إلى كل ما سبق من أعراض haemoglobinuria ، احتباس بول (نادراً) ووذمة. يصيب هذا المرض الأطفال بالدرجة الأولى. وصفت حالات من هذا التناذر ذات طبيعة وراثية (وراثية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X).

de Lee - Syndrome

Dystokia-dystrophia syndromes, dystocia-dystrophia syndromes.

عدم إمكانية ولادة طفل حي ولادة طبيعية في حالات بلوغ الحمل والتوضع المرتفع لرأس الجنين؛ تترافق هذه الحالات عادة مع السغل الشحمي التناسلي.

Lehmann - Ribbing - Müller - Syndrome

► Ribbing - Syndrome (I).

Lehndorf - Syndrome

فقر دم تحسسي عند حديثي الولادة : بداية حادة للمرض في اليوم السادس - الثامن بعد الولادة، شحوب جلد متفاقم بشكل سريع، الطحال والكبد غير متضخمين، فقر دم شديد دون تفاعل لسليفات الحمر، نقي العظم دون تغيرات، يتراجع فقر الدم بشكل تلقائي، سبب هذا المرض عائد إلى التحسس من بروتينات وهورمونات الأم.

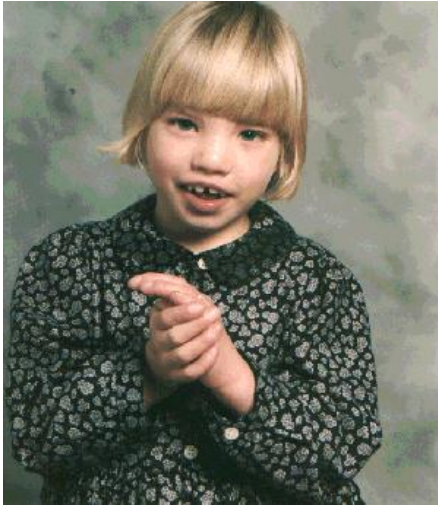
Leigh - Syndrome

Encephalopathia Leigh, encephalomyelopathia subacuta necrotisans infantilis.

Leigh Archibald Denis (ولد ١٩١٥) - طبيب

عصبية ونفسية إنكليزي.

مرض اعتلال الدماغ والحبل الشوكي encephalomyelopathia الوراثي في سن الطفولة (وراثية صبغية جسدية متنحية) : زيادة التلقي العدوى الانتاننية، ضعف عضلي، هبوط أو ارتفاع توتر شرياني، اختلاج ataxia ، رأرأة nystagmus ، غياب تفاعل الحدقتين على الضوء، فقدان سمع متفاقم، ضعف القدرات العقلية، اضطراب النوم، وسن، يحدث الموت نتيجة شلل مركز التنفس. سبب هذا المرض ناتج عن عامل مثبط لاصطناع تيامين تري فوسفات في النسيج الدماغي.



Lenartowicz - Syndrome Chenopodiasis.

Lenartowicz Jan (١٨٧٧ - ١٩٥٩) - طبيب جلدية بولوني.

رهاب الضوء photophobia المرافق لاندفاعات حمامية على الجلد عند المرضى الذين يتناولون في طعامهم فصائل نباتات معينة.

Lenegre - morbus

تغيرات نادرة تنكسية متقاومة تصيب الحزمة اليمنى واليسرى الناقلة للتنبهات القلبية دون وجود لتغيرات مرضية بدئية في العضلة القلبية أو في الشرايين الإكليلية؛ النتيجة تكون في البداية حصار غصن أيمن، وفيما بعد حصار غصن أيسر يلي ذلك حصار أذيني بطيني كامل؛ يلاحظ أحياناً وجود تليفات في الأجزاء المجاورة من العضلة القلبية.

Lennox - Syndrome

► Gastaut syndrome.

Lennox - Gastaut - Syndrome

► Gastaut syndrome.

Lenoble - Aubineau - Syndrome

Nystagmus-myoclonia, nystagmus myoclonicus.

Lenbole E. ، Aubineau E. - طبيبان فرنسيان.

مرض الجهاز العصبي من منشأ وراثي (وراثه سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) : nystagmus ، ارتعاش

Leiner - Mousous - Morbus

► Leiner syndrome.

Leitner - Syndrome

Reticuloendotheliosis tuberculosa caseosa.

Leitner St., J. - طبيب سل سويسري.

تدرن تجبني منتشر يصيب الجهاز اللمفاوي وجهاز تكون الدم : يبدأ هذا المرض بارتفاع في درجة الحرارة مع شعور عام غير طبيعي، يمكن أن تلاحظ مجموعة من العقد اللمفاوية المتضخمة الطرية في أجزاء مختلفة من الجسم، إضافة إلى ضخامة كبدية وطحالية، في الدم - anaemia ، leucopenia (الشكل ناقص - عديم التنسج) ، thrombocytopenia ، في حالات إفرايدية يلاحظ تفاعل ابيضاضي (فرط تنسجي) مع انحراف شديد نحو اليسار ، ارتفاع سرعة التثقل، يترافق غالباً مع تدرن رئوي فعال.

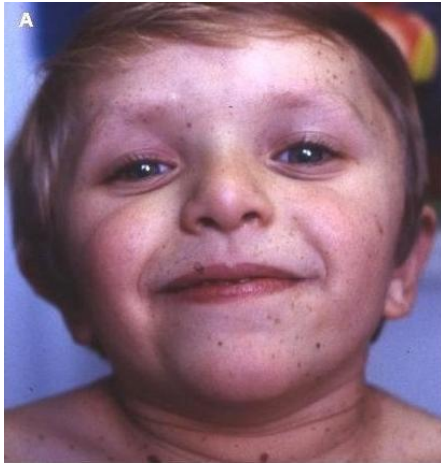
Lejeune - Syndrome

Syndromus cri du chat (F) , cat-cry syndrome.

Lejeune Jérôme (ولد ١٩٢٦) - باحث وراثه فرنسي.

مجموعة تشوهات وراثية ناتجة عن خلل في الزوج الخامس من الكروموزومات (فقد الزراع القصيرة للكروموزوم ٥) : نقص وزن ما بعد الولادة، craniofacial-dysmorphia ، مباشرة بعد ولادة الجنين يصدر عنه صراخ يشبه صوت الهر (صراخ هري) ، تأخر النمو الفيزيائي والعقلي، صغر الرأس microcephalia ، epicanthus ، hypertelorismus ، ما يسمى بتوضع محور العيون عكس المنغولي، اتساع قاعدة الأنف، حول strabismus ، صغر الفك العلوي micrognathia ، شدوذ توضع الأذنين، ثنيات (طيات) على جلد راحة اليدين وأخمص القدمين، gynaeototropismus ، يمكن للمريض البقاء على قيد الحياة حتى مرحلة البلوغ. incidence : : 1 : 50.000 . من المفترض عدم التشخيص الصحيح لهذا المرض مما يعطل ندرته واقعياً. العلاج عرضي. (الشكل ٢٦٩).

الرأس واليدين، زيادة المنعكسات، تقلصات عضلية صفاقية واضطرابات وعائية حركية vasomotorius
lentiginos multiplex - Syndrome
 ▶ Capute - Rimoin - Konigsmark syndrome.
Lenz - Syndrome
 Lenz W. - طبيب أطفال ألماني.
 مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صيغية مرتبطة بالكروموزوم X) : تشوهات عينية - صغر العيون microphthalmus، ثلمة الفزحية الخلقية coloboma congenitum iridis، ومن غير النادر أيضاً ولادة الطفل دون عيون anophthalmus؛ تشوهات الهيكل العظمي - قفص صدري طويل أسطواني الشكل، بزخ قطني lordosis lombalis، قصر بعض أصابع اليدين والقدمين، تضاعف أصابع اليد الكبيرة، قصر القامة، قلة عرض العضدين؛ تشوهات أخرى - عدم نمو agenesis القواطع السفلية، خفاء خصية cryptorchismus ثنائي الجانب، hypospadias، توسع الإحليلين، سوء تنسج dysplasia كلوي، تأخر عقلي. (الشكل ٢٧٠).



Leopold-Lévi - Syndrome

Thyreotoxicosis intermittens, paroxysmal thyroid instability (E).

Leopold- Lévi F. - طبيب فرنسي.

أحد أشكال سير الدراق التسممي المنتشر struma thyreotoxicosis diffusa toxica : تسمم دراقى مع مقطع - أدوار من فرط نشاط الغدة الدرقية تتناوب مع أدوار من نشاط الدرق الطبيعي.

Leotta - Syndrome

Perivisceritis subhepatica.

Leotta Nicola (١٨٧٨ - ؟) - طبيب جراحة إيطالي. الصورة السريرية لالتهاب حول الأحشاء perivisceritis تحت الكبدى : ألم في المراق الأيمن غالباً على شكل مغص، غثيان nausea، تطبل

بالكروموزوم X) : تشوهات عينية - صغر العيون microphthalmus، ثلمة الفزحية الخلقية coloboma congenitum iridis، ومن غير النادر أيضاً ولادة الطفل دون عيون anophthalmus؛ تشوهات الهيكل العظمي - قفص صدري طويل أسطواني الشكل، بزخ قطني lordosis lombalis، قصر بعض أصابع اليدين والقدمين، تضاعف أصابع اليد الكبيرة، قصر القامة، قلة عرض العضدين؛ تشوهات أخرى - عدم نمو agenesis القواطع السفلية، خفاء خصية cryptorchismus ثنائي الجانب، hypospadias، توسع الإحليلين، سوء تنسج dysplasia كلوي، تأخر عقلي. (الشكل ٢٧٠).



LEOPARD - Syndrome

LEOPARD - اختصار للمصطلحات التي تصف أعراض هذا المرض الوراثي النادر (وراثية جسدية السائدة). Lentiginosis - داء الشامات، ، Electocardiographic conduction defects ، Ocular hypertelorism ، Abnormality of genitalia ، stenosis

البطن meteorismus ، علامات التهاب المرارة والزائدة المزمن.

Lepine - Froin - Syndrome

► Froin syndrome.

Leprechaunismus - Syndrome

مرض وراثي يتصف بالخلل المتعدد في وظائف عدد الإفراز الداخلي إضافة إلى الخلل الاستقلابي : وجه مميز مع قصر المسافة بين العينين hypotelorismus ، سرج أنفي عميق، بروز شديد للأذنين، تشدي عند الذكور gynecomastia ، أرجل ويدين ضخمتين، ضخامة البظر

labia minor وعضامة clitorishypertrophia

Lereboullet - Brissaud - Syndrome

► Brissaud syndrome.

Léri - Syndrome (I)

Morbus Léri, Léri - Joanny syndrome, osteosis eburnisans monomelica, osteopathia hyperostotica, melorrhoeostosis.

Léri André (١٨٧٥ - ١٩٣٠) - طبيب عصبية

فرنسي.

مرض عظمي وراثي (وراثية جسدية متحثة) : آلام عظمية تنتشر إلى الأسفل، آلام في المفاصل المصابة، يلي ذلك تحدد حركة هذه المفاصل، غالباً تصلب جلدي sclerodermia ، ضمور atrophia وتكلس calcinosis الأجزاء الطرية، استقلاب الشوارد طبيعي، كما لا يلاحظ فقر دم. شعاعياً - مقاطع تكلس طولية في الأطراف المصابة، تصلب عظمي osteosclerosis يصيب السمحاق الداخلي endosteum وجزئياً السمحاق periosteum ؛ يصيب المرض غالباً طرف واحد (يد أو رجل) بالدرجة الأولى fibula . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٥٠ حالة.

Léri - Syndrome (II)

Pleonostosis familiaris.

سوء تعظم غضروفي داخلي dysostosis enchondralis وراثي متنوع (وراثية صبغية جسدية سائدة) : يتميز هذا المرض بنمط ظاهري خاص

على شكل أصابع قصيرة وسميكة مثبتة في وضعية الانتشاء في منطقة المفصل الأول بين السلاميات، الساعدان في وضعية الكب pronatio ، العضدان مفتولان نحو الداخل، البطح supinatio والدوران نحو الخارج غير ممكنين، تحدد شديد في حركة مفصلي المرفق والرسغ، الفخذان مفتولان نحو الخارج، التقريب adductio في مفصل الفخذ articulation coxae غير ممكن، ولذلك من غير الممكن تقاطع (تصالب) الرجلين، تحدد حركة الفقرات، تعابير وجه مميزة مع ملامح منغولية بسيطة، تأخر عقلي، قصر القامة؛ شعاعياً - توسع وتسمك جسم diaphysis ومشاشات epiphysis العظام، تكلس متقدم للغضروف المشاشي في عظام السلاميات، androtropismus .

Léri - Syndrome (III)

Léri - Molin de Teyssieu syndrome.

مجموعة علامات عصبية في بعض حالات التدرن الرئوي الذي يصيب قمة الرئة : ألم شديد وخلل في الحس في منطقة العضد إضافة إلى خزل بسيط في نفس الجهة.

Léri - Syndrome (IV)

► Léri - Weill syndrome.

Léri - Joanny - Syndrome

► Léri syndrome (I).

Léri - Molin de Teyssieu - Syndrome.

► Léri syndrome (III).

Léri - Weill - Syndrome

Léri syndrome (IV), dysostosis polytopica enchondralis.

Léri André (١٨٧٥ - ١٩٣٠) - طبيب عصبية

فرنسي، Weill Jean A. - طبيب فرنسي.

أحد أشكال سوء التعظم الغضروفي الداخلي dysostosis enchondralis الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : قصر قامة غير متناسق (نادراً قرمي)، قصر عظام أنبوبية طويلة متناظر، غالباً مع تسمك وانحناء جسم هذه العظام، اليدان الممددتان غالباً لا تصلان حتى منطقة مفصل الفخذ، وجود ناميات عظمية exostosis (ليس نادراً)، بزخ شديد

Lordosis (تقوس العمود الفقري إلى الأمام)، تشوه الفقرات الرقبية، أما مستوى الذكاء فطبيعي، يظهر هذا المرض غالباً في مرحلة الطفولة المبكرة. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٠٠ حالة. العلاج جراحي دون نتائج مرضية.

Lérliche - Syndrome
Bifurcation-syndromus, thrombosis aortae terminalis.
Lérliche René (١٨٧٩ - ١٩٥٥) - طبيب جراحة فرنسي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن انسداد obliteratio منطقة تقعر bifurcatio الشريان الأبهر : انعدام القوة وشعور بالتعب في الأطراف السفلية، ضمور عضلات الرجلين، برودة الأطراف، التي تتميز بجلد شاحب على شكل عظام الفيل، بقع زرقاء على القدمين، غالباً وفي المراحل الأخيرة خلل اغذائية trophica الأطراف السفلية، ضعف أو فقدان النبض في الرجلين وعلى سطح القدم، يصيب هذا المرض غالباً الرجال بعمر الأربعين.

Lermoyez - Syndrome
Paroxysmus Lermoyez, octavuscrisis, angiospasmus labyrinthicus.
Lermoyez Marcel (١٨٥٨ - ١٩٢٩) - طبيب أنف أذن حنجرة فرنسي.

أحد أشكال تناذر منيير كظاهرة عرضية عند مرضى تصلب العائي العصيدي atherosclerosis : ثقل سمع bradyacusia مستمر مع ضجيج شديد في الأذنين، نوبات دوار يتراجع خلالها ثقل السمع أو يزول بالكامل.

Lesch Micheael (ولد ١٩٣٩) - طبيب أطفال أمريكي، Nyhan William Leo (ولد ١٩٢٦) - بيوكيميائي وطبيب أطفال أمريكي. مجموعة تشوهات وراثية عائلية (وراثية صبغية متنحية مرتبطة بالكرموزوم X) ناتجة عن خلل أنزيمي : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأعوام الأولى من عمر الطفل على شكل اعتلال دماغي encephalopathia ، عدم استقرار حركي مباشرة بعد الولادة، حركات كنعية ورقصية، شلل تشنجي، ضعف توتر hypotonia عام، الطفل يعرض على شفتيه، ويقضم أصابعه، خلل الاستقلاب البوريني (فرط حمض اليوريك في الدم hyperuricaemia، فرط حامض اليوريك في البول hyperuricuria ، مغص كلوي، حصيات مثانية). هذا التناذر ناتج عن النقص الوراثي في إنزيم hypokantin-guanin phosphoribosil-transpherase الذي يظهر من خلال زيادة تجمع البورين في الجسم، دون علاج يموت هؤلاء المرضى في غضون عدة أعوام. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٦٤ ما يزيد عن ١٥٠ حالة. العلاج : allopurinol، adenine مع حمية غذائية، -5 hydroxytryptophan ، الاستئصال الوقائي للأسنان اللبنية ضروري. (الشكل ٢٧٢).

Lerner - Syndrome
Lerner, Aaron, B. - طبيب جلدية أمريكي. صلغ بقعي alopecia areata معمم، رقة الجلد، وحثل الأطراف.

Leroy - Syndrome
► I-Cell morbus.
Lesch - Nyhan - Syndrome
Hyperuricosis.



Leschke - Syndrome
(Parkes) Weber syndrome, dystrophia pigmentosa.
Leschke Erich Friedrich Wilhelm (١٨٨٧ -)
(١٩٣٣) - طبيب ألماني.

Lerner - Syndrome
Lerner, Aaron, B. - طبيب جلدية أمريكي. صلغ بقعي alopecia areata معمم، رقة الجلد، وحثل الأطراف.

Leroy - Syndrome
► I-Cell morbus.
Lesch - Nyhan - Syndrome
Hyperuricosis.

Lerner - Syndrome
Lerner, Aaron, B. - طبيب جلدية أمريكي. صلغ بقعي alopecia areata معمم، رقة الجلد، وحثل الأطراف.

Leroy - Syndrome
► I-Cell morbus.
Lesch - Nyhan - Syndrome
Hyperuricosis.

الصدر؛ نسيجياً - فرط تنسج hyperplasia ألياف الأنسجة الضامة. (الشكل ٢٧٣).



Lewandowsky - Lutz - Syndrome

Verrucosis generalisata sive disseminate, epidermodysplasia verruciformis.

Lewandowsky Felix (١٨٧٩ - ١٩٢١) - طبيب

جلدية ألماني، Lutz Wilhelm (١٨٨٨ - ١٩٥٨) -

طبيب جلدية سويسري.



جلاد ثؤلولي dermatosis verrucosus من نوع الوحمات naevus : يظهر هذا المرض مباشرة بعد الولادة أو في مرحلة الطفولة المبكرة على شكل مجموعات من التغيرات الجلدية المتناظرة وخاصة على الوجه، المنطقة القفوية من الرأس والأطراف، كما يمكن أن تصاب الشفتان والحالبان؛ هذه الاندفاعات الجلدية تشبه الثؤلول، وتترافق في أغلب الحالات مع صلح alopecia وحرشفة ichthyosis ، يمكن لهذه الاندفاعات الجلدية في حالات نادرة أن تتسرن أو أن تتحول إلى فقاع bullosus. من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية متحبة مسؤولة عن انتقال هذا المرض. (الشكل ٢٧٤).

سغل تخضبي dystrophia pigmentosa وراثي : مجموعة من البقع المخضبة المتوضعة على الجلد بشكل عشوائي، طفالة infantilismus فيزيائية ونفسية، اضطرابات استقلاب مختلفة (عدم الثبات السكري) وخلل عمل الجملة العصبية الذاتية ، systema nervosum vegetativum ، اضطرابات غدية (سغل تناسلي، سمنة نخامية، خلل وظيفة الغدة الكظرية مع وهن adynamia وهبوط ضغط الدم hypotensio) .

Letulle - Syndrome

Hygroma cysticum, lymphangioma cystoids.

تشوهات الجهاز اللمفاوي الخلقية : ورم لمفاوي lymphoma كيسي، يتكون كنتيجة لتوسع الأوعية اللمفاوية وتجمعها مع بعضها؛ يلاحظ هذا النوع من التشوهات المتوضع عادة على الرقبة، اللسان، والشفتين عند حديثي الولادة.

Levin - Critchley - Syndrome

Acanthocytosis.

خلل وراثي يصيب الأغشية (وراثية صبغية جسدية متنحية) وتظهر أعراضه في سن البلوغ، تظاهرات عصبية على شكل ضمور عضلي، نوبات صرعية، parkinsonismus ، حركات رقصية، ataxia ، acanthocytosis مع فقر دم انحلاي. وصف من هذا المرض حتى الآن عدد قليل من الحالات. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض.

Levy - Hollister - Syndrome

► Lacrimo-Ariculo-Dento-Digitalis syndrome.

Lewandowsky - Syndrome

Naevus elasticus regionis mammaris, naevus zosteriformis.

Lewandowsky Felix (١٨٧٩ - ١٩٢١) - طبيب

جلدية وأمراض زهرية ألماني.

أحد أشكال الوحمات naevus : بقع خلقية مخضبة صفراء شاحبة صلبة الملمس بقطر ٢ - ٣ ملم مغطاة بحطاطات بارزة ومحاطة من الأطراف بحزام مخضب عاتم، تتوضع بالدرجة الأولى على إحدى جهتي

زمن PQ مع أو بدون موجة دلتا (ارتفاع في موجة QRS على شكل حمالة على مخطط القلب الكهربائي) وهذه تهبيء إلى حدوث نوبات من التسرع فوق البطينية نتيجة حلقة التهيج. (الشكل ٢٧٥).

Lhermitte - Syndrome

Hallucinosi peduncularis.

Lhermitte Jean (١٨٧٧ - ١٩٥٩) - طبيب عصبية فرنسي.

مجموعة الأعراض النفسية عند المرضى المصابين بأورام أو تغيرات التهابية في منطقة قاعدة البطين الثالث : هلوسات بصرية hallucinationes opticae (المرضى يرون وبشكل غامض أجسام متحركة كثيرة، أناس وحيوانات على شكل صورة شبه مسرحية)، وهذا ما يجعل المريض في حالة تناقض لما يترأى له، أما وعي المرضى فهو أيضاً طبيعي.

Lhermitte - Duclos - Syndrome

► Cowden syndrome.

Lhermitte - McAlpine - Syndrome

Degeneration pallidopyramidalis progressive, Lhermitte - Corvil - Quesrel syndrome.

Lhermitte Jean (١٨٧٧ - ١٩٥٩) - طبيب عصبية فرنسي، McAlpine Douglas - طبيب عصبية أمريكي.

أعراض تنكس جهاز الهرم - الكرة الشاحبة degeneratio pallido-pyramidalis progressiva مجهول السبب : نوبات من البكاء والضحك القسريين، فرط توتر، صلابة وفرط نشاط حركي قفاعي hyperkinesis athetosis ورقصي hyperkinesis chorealis يصيب عضلات الرقبة والوجه؛ صعوبة الكلام (لكنة) dysarthria ، احتباس الصوت aponia ، صعوبة البلع dysphagia ؛ بتشريح جثة المريض يلاحظ وجود التهاب العقد العصبية ganglion القاعدية مع توضع لأملاح الكالسيوم، والحديد في منطقة الكرة الشاحبة nucleus globus pallidus والنواة المسننة dentatus .

Lhermitte - Corvil - Quesrel - Syndrome

► Lhermitte - McAlpine syndrome.

Levis - Syndrome

► Holt - Oram syndrome.

Leydig - Syndrome

Hypogonadismus Leydig, hypogonadismus postpubertaticus.

Leydig Franz von (١٨٢١ - ١٩٠٨) - طبيب

تشريح وفيزيولوجي ألماني.

قصور المنسل hypogonadismus في مرحلة ما بعد سن البلوغ postpubertalis عند الذكور الشباب مع سوء تنسج dysplasia خلايا leydig : تظهر أعراض هذا المرض عادة بعمر ١٧ - ١٨ عاماً على شكل شعر خفيف من النمط المؤنث، مظهر خصيتين خارجي طبيعي، تركيز طبيعي للغونادوتروبين gonadotropin مع انخفاض 17-ketosteroide في البول، زيادة المقاومة للجلوكوز في نفس الوقت الذي تزداد فيه الحساسية للأنسولين؛ الاستقلاب الطبيعي أو منخفض قليلاً؛ انخفاض التأثير الديناميكي الطبيعي للبروتينات. الاحتمال الأكثر ترجيحاً هو انتقال هذا المرض بصفة وراثية متحية مرتبطة بالكروموزوم X .

Leyton - Tornbull - Bratten - Syndrome

Macrogenitosomia thymica.

اضطرابات هرمونية تلاحظ في حالات أورام غدة التيموس thymus البدئية : سمنة، نمو عضلي شديد، ضخامة hypertrophia الأعضاء التناسلية. يبدأ هذا المرض عادة في مرحلة الطفولة المبكرة.

LGL - Syndrome

Short PQ-syndrome, praexzitations-syndrome, antesystole-syndrome.



تشوه في جهاز نقل الإشارات القلبية، حيث تختلط هذه بألياف سريعة الناقلية، يعرف منها ألياف جيمس وألياف ماهاييم، يتظاهر هذا التناذر على شكل قصر

(haematuria ، albuminuria) ، غالباً ضخامة كبدية وطحالية (normotonia) ، وضخامة عقد لمفاوية، اندفاعات جلدية على الوجه مميزة للذأب الاحمراري على شكل الفراشة؛ من غير النادر أيضاً نوبات صرعية، أعراض سحائية وشلل، في الدم - فقر دم ناقص الصباغ، leucopenia (ليس إجبارياً)، ميل إلى تكون نقط نزفية صغيرة petechiae ، ارتفاع شديد في سرعة التثقل، زرع الدم سلبي، hyper- γ -globulinaemia ، في حالات نادرة يمكن العثور على خلايا الذأب الاحمراري lupus-cell ؛ يتميز هذا المرض بفترات نكس وهجوع، حيث يستمر المرض لأشهر أو أعوام. الإنذار سيء؛ يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى البنات والشابات والنساء.

Lichtenstein - Syndrome

Lichtenstein J. R. - طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : خلل المناعة - neutrophilopenia ، تراجع القدرة على اصطناع الغلوبولين المناعي immunoglobulin A ، ازدياد الإصابات الإنتانية؛ تشوهات عظمية - ترقق عظام osteoporosis محيطي مع إمكانية حدوث كسور، خلع جزئي subluxatio يصيب الفقرتين الرقبيتين الأولى والثانية مع الأعراض العصبية المرافقة لهذه الإصابة؛ camptodactylia ، يلاحظ أيضاً تشوهات وجه مختلفة وكذلك كيسات رئوية.

Lichtheim - Syndrome

► Dana syndrome.

Liddle - Syndrome

Pseudoaldosteronismus.

Liddle G. W. طبيب إنكليزي.

أحد أشكال الاعتلال الأنبوبي tubulopathia الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية ؟) : ارتفاع التوتر الشرياني الانقباضي والانبساطي، الذي يظهر عادة في مراحل الطفولة المبكرة، انخفاض كمية الرينين rennin ، الأنغيوتنزين angiotensin

Lhermitte - Trelles - Syndrome

Lhermitte Jean (١٨٧٧ - ١٩٥٩) - طبيب

عصبية فرنسي.

المضاعفات العصبية لايبيضاض الدم المفاوي lympholeucosis ولأمراض تكثر الجهاز للمفاوي الأخرى : خزل وشلل محدد، ضمور عضلي amyotrophia موضع ناتج عن ارتشاح الأعصاب المحيطية بالنسيج للمفاوي المتكاثر.

Lian - Siguier - Welti - Syndrome

Lian Camille (١٨٨٢ - ١٩٦٩) - طبيب قلبية

فرنسي، Welti J. J. ، Siguier Fred - طبيبان

فرنسيان.

hernia diaphragmatica مع ميل للتخثر thrombosis : فتق حجابي، التهاب مري قلبي، فقر دم ناقص الصباغ بعوز الحديد (ليس دائماً)، غالباً تفاعل براز إيجابي على البنزدين، خثرات ناكسة والتهاب وريد خثري في الأطراف الأربعة.

Libman - Sacks - Syndrome

Morbus Libman, endocarditis Libman, endocarditis Libman - Sacks, endocarditis atypical verrucosa, endocarditis abacterialis, Kaposi - Libman - Sacks syndrome.

Libman Emanuel (١٨٧٢ - ١٩٤٨) ، Sacks

Benjamin (ولد ١٨٩٦) - طبيبان أمريكيان.

التهاب بطانة القلب التؤلوي الخمجي اللانموذجي endocarditis verrucosa الذي ينظر إليه كأحد الأشكال الحشوية لداء الذأب الاحمراري lupus erythematodes : ارتفاع في درجة الحرارة، حالة عامة سيئة، التهاب شغاف القلب endocarditis الذي يصيب بالدرجة الأولى القلب الأيمن، ميل للإصابة بالتهاب التامور pericarditis ، التهاب الجنب pleuritis ، التهاب البريتوان peritonitis أو التهاب الأغشية المصلي الشامل polyserositis ؛ تصاب غالباً الشرايين الصغيرة والمتوسطة، آلام مفصالية arthralgia ، التهاب مفاصل متعدد polyarthritits ، آلام عضلية myositis عابر، علامات التهاب الكلوي البؤري nephritis focalis

احتكاك مهني مع بعض المواد الطائرة (مثل البنزين) . يمكن الحديث عن تأثيرات إيجابية ممكنة، شعاعياً - ارتشاحات متناظرة ثنائية الجانب في القطع الرئوية الخلفية القاعدية، هذه الإصابات تنتقل عادة وتنتشر، مورفولوجياً - تقشر (توسف) الغشاء الالتهالي السنخي، تسمك جدار القصيبات والأسناخ الرئوية، كما يلاحظ إضافة إلى ذلك وجود تغيرات نضحية تليفية أو نخرية.

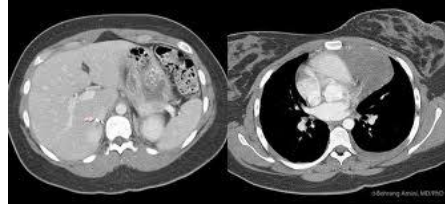
Lieb - Syndrome

Lieb, Günter (ولد ١٩٢٢) - طبيب أشعة ألماني. مرض وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : سوء تعظم تحت غضروفي subchondral-dysostosis عند الشباب مع اضطرابات وخلل تعظم اليدين والقدمين والرصفة patella والعمود الفقري، ارتخاء وتخلخل المفاصل، وذمة واختلاف مفاصل الأصابع.

Lièvre - Bloch - Michel - Syndrome

glucosephosphat-diabetes كلوي، glucosuria ، tubulopathia proximalis ، phosphaturia ، خلال عملية إعادة الامتصاص.

Li-Fraumeni - Syndrome



الاستعداد الوراثي للإصابة بالأورام الخبيثة (وراثية صبغية جسدية متنحية) : في العائلات المعنية بهذا المرض تكثر الإصابة بالساركوما خلال سن الطفولة، في عمر ما قبل سن الإياس تظهر أورام ثدي، أورام دماغية، ابيضاضات دم، لمفومات و أورام الكظر. المرض نادر جداً، ويشكل أقل من ١ % من حالات أورام الثدي. العلاج : المراقبة والعلاج الجراحي والكيميائي. (الشكل ٢٧٧).

Lightwood - Albright - Syndrome

Albright syndrome, Buttler - Lightwood - Albright syndrome, hypoparathyroidismus idiopathicus.

والألدوستيرون aldosteron في البلازما، كما يلاحظ احتباس الصوديوم إضافة إلى hypokalaemia . سبب هذا المرض عائد إلى الخلل الوراثي في الناقلية الغشائية للبيوتاسيوم والصوديوم في الأنابيب الكلوية البعيدة.

Liebenberg - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية خلقية : carpal- synostosis ، brachydactylia ، dysonychia ، تشوه الأجزاء العظمية من مفصلي المرفق مع تحدد حركة هذه المفاصل، وصفت في إحدى عائلات جنوب إفريقيا وعائلات أخرى من قبل Liebenberg عام ١٩٧٣ . (الشكل ٢٧٦).



Liebermann - Cole - Syndrome

مجموعة من الأعراض والتغيرات الخلقية التي تلاحظ فقط عند الجنس المؤنث : ضمور وسوء تنسج جلدي غير محدد، amelia ، micromelia ، syndactylia ، تأليل في منطقتي الفم وفتحة الشرج، سوء تكون الأسنان والعيون، تراجع الملكات العقلية.

Liebow - Syndrome

Rosen syndrome, proteinosis pulmonaris alveolaris, proteinosis alveolaris, Rosen - Castelman - Liebow syndrome. Liebow Averill Abraham (ولد ١٩١١) - باتالوجي أمريكي.

التليف الرئوي الكاذب pneumopseudofibrosis (proteinosis alveolaris pulmonaris) : سعال، قشع رغوي، زلة تنفسية، نفث دم خفيف، ألم في القفص الصدري، نحول، سغل dystrophia ، زرقة cyanosis ، أصابع أبقراطية، خراخر فرقية crepitative أو (نادراً) رطبة فوق الأجزاء السفلية من الرئتين، في أغلب الأحيان التي يلاحظ فيها وجود

Lindau - Syndrome

Morbus Lidau, tumor Lindau, angioreticuloma cerebelli.

Lindau Arvid (١٨٩٢ - ١٩٥٨) - باتالوجي سويدي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبيغية جسدية سائدة) : أورام وعائية angioma كيسية مخيخية، أورام شبكية وعائية، تنكس بانكرياس كيسي، كليتان كيسيتان (غالباً تشكّل ورم كظري hypernephroma)، أورام بريح epididymis . يختلف هذا المرض عن تناذر Hippel - Lindau بوجود التنكس الكيسي البانكرياسي والكروي إضافة إلى أورام البربخ.

Linneweh - Syndrome

Landsteiner syndrome, meconium-ileus, ileus neonatorum spasticus, meconium plug syndrome (E)

Linneweh F. - طبيب أطفال ألماني.

انسداد أمعاء وظيفي عند حديثي الولادة : في غضون أيام بعد الولادة يشكو الرضع من إقياء مع مفرزات صفراوية، انعدام أو قلّة الغائط (العقوي) meconium ، انتفاخ البطن، إمكانية جس عروات معوية متشنجة، تحريض الشرج يؤدي أحياناً إلى تفرغ عفوي (تلقائي) للأمعاء. شعاعياً - تغيرات مختلفة ذات علاقة بمدة الانسداد (بطء مرور محتوى الأمعاء، توسع أمعاء دقيقة غير منتظم، انتفاخ الأمعاء الغليظة، انعدام الهواء في الأجزاء الأخيرة من الأمعاء الغليظة) .

liputian - Syndrome

Lipodystrophia - Syndrome

يفهم من هذا التناذر علامتان مرضيتان مختلفتان : تفكك الشحوم في مناطق معينة من الجسم، وتجمع للشحوم في مناطق أخرى، تتجمع الشحوم والخلايا الدهنية في منطقة البطن (يطلق عليها تسمية Crixivan-Belly) والرقبة، وكذلك في منطقة الصدر عند النساء، عند مرضى الإيدز يحصل تفكك الخلايا الشحمية (lipoatrophia) في مناطق أخرى من الجسم كالوجه والذراعين والإليتين والساقين؛

Lightwood Reginald (ولد ١٨٩٨) - طبيب أطفال إنكليزي، Albright Fuller (ولد ١٩٠٠) - طبيب غدد أمريكي.

أحد أشكال هبط وظيفية جنبيهة الدرق hypoparathyreosis (وراثية صبيغية جسدية متنحية) : يلاحظ خلل في عملية النمو بشكل مبكر. شعاعياً - ترقق عظام osteoporosis ، كساح rachitis متأخر شديد مع تقوس العظام وكسور تلقائية؛ نقص تنسج ميناء السن نتيجة النخر، غالباً تنكس الطبقة الكلوية- الحليمية مع تكون حصيات في المجاري البولية concrementum urinarium ، وهن عضلي adynamia muscularis وشلل دوري (hypokalaemia)؛ تفاعل البول معتدل، بيلة بروتينية خفيفة polyuria ، proteinuria ، انخفاض الوزن النوعي للبول isosthenuria ، انخفاض الاحتياطي الأساسي في الدم، hypokalaemia . الإنذار عند الأطفال الرضع عادة جيد، لكنه سيء عند الأطفال الأكثر سناً وعند البالغين؛ يبدو من خلال متابعة هذا المرض، وكأن الأعراض تختفي بعض الشيء قبل ظهور ترقق العظام والتنكس الكلوي nephrocalcinosis .

Lignac - Syndrome

► Abderhalden - Fanconi syndrome.

Lila - morbus

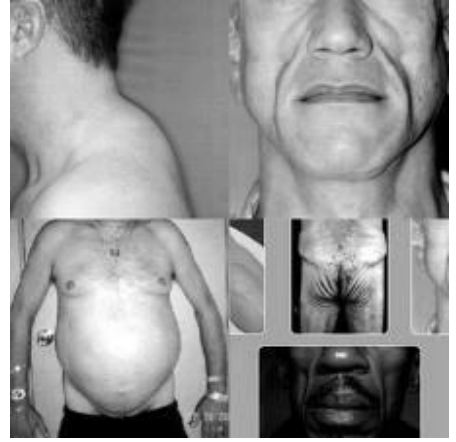
Dermatomyositis.

► Alice in the Wonderland syndrome.

Limb - Mammary - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبيغية جسدية سائدة) تشمل أعراض مجموعة من التناذرات (Schinzel syndrome, ADULT syndrome,) : تشوهات يدين وقدمين، نقص تنسج أو لا تنسج الثديين وحلمتي الثديين، شرم الحنك، hypohidrosis ، نقص عدد الأسنان مع الأعراض الأخرى الناتجة عن سوء تنسج ال ectoderma .

تجمع الشحوم يؤدي إلى إعاقة عمل بعض الأعضاء كالكبد مثلاً، لكن تأثيراته النفسية على المريض تعتبر الأهم والأكثر معاناة. (الشكل ٢٧٨).



Lipschütz - Syndrome

Morbus Lipschütz, pseudolues papulosa, ulcus Lipschütz.

Lipschütz Benjamin (١٨٨٨ - ١٩٣١) - طبيب

جلدية نمساوي.

أحد أشكال الالتهاب الميكروبي للأعضاء التناسلية genitalia الخارجية عند النساء : على جلد المنطقة التناسلية والعجان perineum تتكون مجموعات من العقد ذات سطح متأكل، هذه التآكلات erosio قليلة الألم أو غير مؤلمة، وتترافق مع ضخامة العقد للمفاوية المغنبية. التظاهرات السريرية وخاصة عند وجود عناصر وحيدة تذكر بالفلس البدئي، يسبق هذا المرض عادة التهاب مهبل colpitis طويل، أما المسبب فهو غالباً bacillus crassus . يصادف هذا المرض خاصة عند عدم اتباع قواعد النظافة.

Little - Syndrome (I)

Morbus Little, diplegia spastica infantilis, diplegia cerebri.

Little William John (١٨١٠ - ١٨٩٤) - طبيب

جراحة عظمية إنكليزي.

شلل تقلصي paralysis spastica ثنائي الجانب عند الأطفال : شلل (فالج) مزدوج diplegia ناتج عن إصابة رضية داخل الرحم، أثناء أو بعد الولادة. الأعراض - زيادة كبيرة في المنعكسات الوترية (لكن

التقلص العضلي الشديد يمنع إثارة هذه المنعكسات)، تقلص العضلات المقربة أثناء المشي والوقوف، اضطرابات حركية رقصية أو كنعبية، عسر الكلام bradylalia (، بطء التكلم) bradyarthria) ، أحياناً تظاهرات صرعية، ضعف العقل oligophrenia ، غالباً تقفع (التقلص تقلصاً دائماً) وخلل نمو الأطراف المشلولة، توضع رضفة patella مرتفع. سجل في حالات إفرادية وجود وراثية صبغية جسدية متنحية.

Little - Syndrome (II)

Graham Little syndrome, lichen rubber follicularis decalvans, trias Lassueur - (Graham) Little, Lassueur - (Graham) Little syndrome, Piccardi - Lassueur - Little syndrome.

Little Ernest Gordon Graham (١٨٦٧ - ١٩٥٠)

(- طبيب جلدية إنكليزي.

جلاد متعدد الأشكال dermatosis polymorphus مع تقرن جلدي جريبي ضموري keratosis follicularis atrophica : صلغ (ثعلبة) alopecia ضموري مع تساقط شعر العانة والشعر تحت الإبطين، طفح exanthema في منطقة العجان يذكر بالحزاز الأحمر المنبسط lichen planus rubber (بعد زوال الاحمرار يبقى تصبغ)، سغل dystrophia الأظافر؛ كمية فيتامين A قي مصل الدم طبيعية.

Little leopard - Syndrome

► Capute - Rimoin - Konigsmark syndrome.

Little - Sloper - de Wardener - Syndrome

de Wardener Hugh ، Sloper J. S. ، Little P. J.

Edward (ولد ١٩١٥) - أطباء أمريكيان.

مجموعة الأعراض المسجلة عند مرضى شذوذات شرابين الكلبيين المحيطية (من الممكن أن تكون خلقية) : ألم نوبي في المنطقة القطنية، haematuria ، حرارة متقطعة، المعايير الوظيفية للكلبيين (التصفية، البولة والكرياتينين) والتصوير

الشكل السليم الوراثي لهشاشة العظام fragilitas ossium (وراثية صبغية جسدية سائدة) : مجموعات من الشقوق fissure والكسور تظهر بعد وقت قصير من الولادة، النمو الطولي للعظام طبيعي، أما النمو العرضي (السماكة) فناقص، قصر القامة (غالباً)، زرقة الصلبة sclera (غالباً)، صعوبة السمع نتيجة تصلب الأذن otosclerosis، زيادة الفوسفاتاز القلوية في الدم، تمدد المفاصل مع ميل إلى الخلع luxatio أو الخلع الجزئي subluxatio . شعاعياً - رقاقة العظام الانبويية الطويلة مع وجود المادة المترصصة، نمو طبيعي للغضاريف المشاشية. الإنذار جيد نسبياً، حيث تتراجع هشاشة العظام بشكل واضح بعد حوالي العشرين عاماً. من الممكن أن يترافق هذا المرض مع ضمور ورخاوة الجلد (انحلال الجلد) anetodermia وساد cataracta. (الشكل ٢٧٩).



Locked-in - Syndrome (E)

بكم (خرس) لاحركي akinetic-mutismus ، tetraparesis مع وجود لحركة الجفون ولحركة النظر العمودية، وذلك نتيجة لأفات الجسر pons على مستوى نواة العصب المبعد nervus abducens ؛ على سبيل المثال بسبب نزف أو ورم؛ الحفاظ على الحركة في منطقة العين تساعد على تفهم وضع المرضى الفاقدين للوعي.

Loeper - Syndrome

Syndromes enterooxaluricus, aciduria glycolica.

Loeper Maurice René (١٨٧٥ - ؟) - طبيب

داخلية فرنسي.

أحد أشكال النحيظة diathesis الوراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : عسر هضم مزمن dyspepsia

الشعاعي للمسالك البولية urographia بعد حقن مادة ظليلة وريدياً، وكذلك التصوير الومضاني للكليتين بالنظائر المشعة دون أي انحراف عن الطبيعي، أما بتصوير الشرايين الكلوية الظليل angiographia فيظهر عدم امتلاء الشرايين الصغيرة بالدم؛ الدراسة المورفولوجية للنسيج الرئوي تظهر وجود تكثر وفرط تصنع الجدار الداخلي للشرايين الصغيرة arteriol مع أجزاء غير واسعة من التليف الخلالي.

Litré - hernia

Litré, Alexis (١٦٨٥ - ١٧٢٦) - طبيب جراحة

وتشريح فرنسي.

فتق جدار البطن الذي يحتوي فقط على جزء من جدار الأمعاء.

Livedoido-paralyticus - Syndrome

► Nicolau syndrome.

Lloyd - Syndrome

► Cowden syndrome.

Lloyd - Dennis - Morbus

► Cowden syndrome.

LMB - Syndrome

► Laurence - Moon - Biedl syndrome.

Lobo - Syndrome

Morbus Lobo, morbus (Jorge) Lobo, mycosis Lobo, blastomycosis (Jorge) Lobo.

Lobo Jorge de Oliveira (ولد ١٨٩٩) - طبيب

جلدية برازيلي.

مرض فطري mycosis جلدي نادر (يصادف تقريباً فقط في البرازيل) : عقد جلدية جذرية كاذبة pseudokeloidum بنية وقاسية، ملتحمة مع بعضها وذات حجوم وتوضعات مختلفة، مع ميل إلى التقيح suppuration ، الذي يؤدي إلى تشكل نواسير، أما العقد للمفاوية الناحية فلا تدخل ضمن هذه الإصابة.

Lobstein - Syndrome

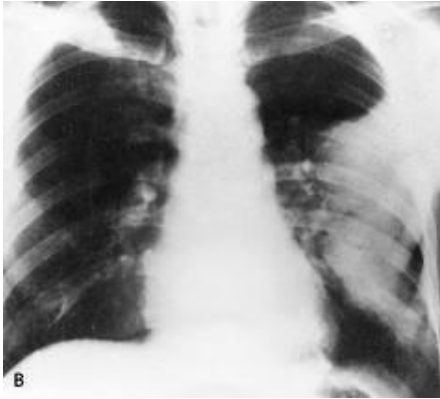
Morbus Lobstein, osteogenesis imperfecta tarda.

Lobstein Johann Friedrich Georg

Christian Martin (١٧٧٧ - ١٨٣٥) -

باتالوجي وطبيب داخلية ألماني.

الرينتين، من الممكن أن تسبب ديدان أخرى كثيرة نفس الصورة المرضية مع ارتفاع واضح للحمضات في الدم . يتظاهر هذا المرض على شكل حرارة طبيعية أو مرتفعة قليلاً، غالباً شعور عام جيد عند المرضى، وأحياناً شعور بالتعب، سعال خفيف وتعرق ليلي. إصغائياً لا توجد معطيات مفيدة للتشخيص؛ في الدم يلاحظ كثرة واضحة للحمضات (من ٧ - ٧٠ %)؛ غالباً تورم مفاصل قصير الأمد وحمامى عقدة. شعاعياً - ارتشاحات رئوية مختلفة الحجم والشكل والتوضع تزول بسرعة، في حالات كثيرة يلاحظ سريراً وبالتشريح المرضي وجود مثل هذه الارتشاحات في أعضاء أخرى من الجسم. هذا المرض سليم وسريع التراجع، يلاحظ غالباً في شهري تموز وآب. (الشكل ٢٨٠).



Löffler - Syndrome (II)

Endocarditis Löffler, endocarditis parietalis fibroblastica.

التهاب شغاف قلب تليفى
fibroblastica يصيب بالدرجة الأولى البطين الأيمن (يعتقد بوجود عامل تحسسي في نشوء هذا المرض) : قصور قلب متفاقم دون معطيات فيزيائية خاصة أو واضحة، ونادراً نفخة انقباضية أو رتم غالوب، في المراحل النهائية ضخامة قلبية كبيرة cardiomegalia ؛ على مخطط القلب الكهربائي - T سلبية، وعلامات زيادة العبء على القلب الأيمن والأيسر، مخبرياً - زيادة كبيرة في الحمضات azotaemia ، albuminuria ، eosinophilia

chronica مع إمساك تشنجي أو وهني atonicus ، يتحول غالباً إلى إسهال، نفخة meteorismus ، عدم تحمل بعض المأكولات (السبانخ، البيض، الأرز ... الخ)، ضخامة كبدية مزمنة (في القصة المرضية غالباً يرقان)، عسر حركات dyskinesia المجازي الصفراوية أو عقبي صفراوي، قصور البانكرياس، وأحياناً أيضاً تشوهات أمعاء (رداب diverticulosis ، توسع)، حصى كلوية nephrolithiasis (حصى من الأوكسالات)، المرض ناتج على ما يبدو عن خلل إنزيم - glioxilat- reductase (D-glyciroldehydrogenase).

Loewenthal - Syndrome

Morbus Loewenthal, purpura Loewenthal.

Loewenthal Leonard Joseh Alphonse (ولد

١٩٠٢) - طبيب جلدية جنوب إفريقي.

مرض جلدي dermatosis مسبب لحكة شديدة، من الممكن أن يكون أحد أشكال الهيموسيديرية haemosiderosis : حكة شديدة في أجزاء متناظرة من الجلد، تبدأ غالباً من منطقة الكعب، وتنتشر نحو الأعلى لتشمل الساقين والفخذين والإليتين nates ، أما الجذع واليدين فغالباً لا يصابان، تكون الأجزاء الحاكة عادة مغطاة بطفح وردي نقطي وحطاطات حزازية مع مظهر جلد طبيعي، يلاحظ فيما بعد تقشر الجلد وخاصة في منطقة الفخذين.

Löffler - Syndrome (I)

Eosinophilia Löffler, infiltratus pulmonis eosinophilicus.

Löffler Wilhelm (١٨٨٧ - ١٩٧٢) - طبيب

داخلية سويسري.

ارتشاحات رئوية عابرة مع فرط الحمضات في الدم eosinophilia : عام ١٩٣٢ وصف لوفلر ارتشاحات رئوية عابرة بالحمضات عند مرضى بحالة عامة مقبولة غالباً مع سعال ونادراً ترفع حروري؛ هذه الارتشاحات تختفي بعد عدة أيام ودون معالجة؛ يحصل ذلك كنتيجة لعبور بركات دودة الأسكاريد

– ارتفاع الحمضات eosinophilia والكريات البيض
leucocytosis ، شعاعياً – ارتشاحات رئوية
وانصباب جنب. يختلف عن تنانر (I) Löfller
بزيادة حدة الأعراض السريرية وبالاستمرارية الأطول.

van Lohuizen - Syndrome
Phlebectasia congenital generalisata,
cutis marmorata teleangiectatica
congenita.

Van Lohuizen Cato H. J. – طبيب هولندي.

سوء تنسج وعائي وراثي مع شيخوخة progeria
مبكرة : تظهر الأعراض السريرية بالكامل بعد الولادة
لمباشرة – جلد رقيق (كالورقة) مع رسم وعائي واضح
بشدة ناتج عن الأوردة المتوسعة المتعرجة والزائدة
العددة؛ في نفس الوقت تلاحظ علامات الشيخوخة
المبكرة – انعدام الطبقة الشحمية تحت الجلد، جمجمة
شبه استسقاءية hydrocephaloid ، توسع أوردة
الجمجمة، microgenia، exophthalmus ، صلابة
sclera زرقاء، ملامح وجه شيخوخية، افتراق
musculus diastasis عضلات البطن المستقيمة
rectus abdominis ، تلين malasia عظام
الجمجمة (غير الكساحي) وخاصة العظام الصدغية
والجدارية؛ في الدم hypercalcaemia ؛ أعراض
هذا المرض عادة لا تتفاقم، كما أن النمو العام يستمر
بشكل طبيعي.

Long scarf - Syndrome (E)

► Habal - Meguid - Murray syndrome.

Looser - Debrary - Milkman - Syndrome

► Milkman syndrome.

Looser - Milkman - Syndrome

► Milkman syndrome.

Lorain - Syndrome

Infantilism hypophysarius,
panhypopituitarismus praepubertaticus,
Lorain - Levi syndrome, ateliosis.

Lorain Paul Joseph (١٨٢٧ - ١٨٧٥) – طبيب

داخلية فرنسي.

عمليات تهدم destructio تصيب الغدة النخامية
hypophysis مع اضطرابات نمو فيزيائية وعقلية

العلامات العامة – سير المرض غالباً غير مرافق
بترفع حروري، وهن asthenia ، نحول، زلة تنفسية،
ضخامة طحالية. الإنذار سيء، والموت يحصل في
غضون ٢ - ٢٤ شهراً.

Löfgren - Syndrome

Adenopathia mediastinalis cryptogenica
benigna, syndromes lymphomatis hilaris
bilateralis.

Löfgren Sven Halvar (ولد ١٩١٠) – طبيب داخلية
سويدي.

الشكل الحاد البطني للساركويد : وصف هذا التناذر
للمرة الأولى من قبل الطبيب السويدي لوفغرين عام
١٩٤٦ ؛ فيما بعد اعتبر تناذر لوفغرين الشكل
السريري للغرناوية الرئوية (sarcoidosis) التي ما
تزال مجهولة السبب حتى الآن. الأعراض – ضخامة
عقد لمفاوية متناظرة في السرتين الرئويتين، سعال
جاف، شعور بالضغط خلف عظم القص، ترفع
حروري بسيط، حمamy عقدة erythema nodosum
على الساقين، آلام مفصلية مع تورم خاصة في
مفصلي الكاحل، تفاعل سلين سلبي أو إيجابي خفيف.
(الشكل ٢٨١) .



Löhr - (Leon) Kinberg - Syndrome

Löhr Hans – طبيب ألماني، Kindberg Michel

Léon (١٨٨٣ - ١٩٤٥) – طبيب فرنسي.

أحد الأشكال الخاصة للارتشاحات الرئوية بالحمضات
وصفت لأول مرة من قبل الألماني Lohr والفرنسي
Leom في عام ١٩٤٠ : بداية مفاجئة حادة وسريعة
للمرض، حرارة عالية تستمر لأسابيع، قشعريرة مع
تعرق شديد، وغالباً علامات احتقانية شديدة، في الدم

شوكي، اضطرابات عمليتي المشي والتوازن (امتناع الوقوف astasia ، امتناع الخطو abasia ، اختلاج ataxia)، طمح جلدي شبيه بالشمس على لون (قهوة مع الحليب)، توسع شعيرات telangiectasia على ملتحمة مقلة العين وبنسبة أكبر في البؤرة القريبة من الجفون، إبتانات ناكسة خاصة في منطقة الجيوب الأنفية والرئتين (dysgammaglobulinemia typ III : نقص شديد وأحياناً غياب كامل لـ IgA)، neoplasma ، زيادة إفراز اللعاب hypersalivatio ، encephalographia - توسع البطين الرابع، ضمور المخيخ، الإنذار سيء وهؤلاء المرضى يموتون عادة خلال العقد الثاني من العمر. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٥٠ حالة؛ incidence : 300.000 : 1 . العلاج عرضي، صادات حيوية إضافة إلى الغلوبولينات المناعية، زرع التيموس. (الشكل ٢٨٢).



Loutit - Syndrome

Anaemia haemolytica Loutit, anaemia Loutit.

Loutit John Freeman (ولد ١٩١٠) - طبيب إنكليزي.

أحد أشكال فقر الدم المناعي المكتسب : فقر دم متفاقم ببطء زائد، ناقص أو سوي الصباغ دون وجود نويات انحلال دم حادة، يرقان مزمن دون ارتفاع بيليروبين البول ودون انعدام أو نقص الصفراء acholia ، ضخامة طحالية، في الدم - تكثر الخلايا

عند الأطفال : صغر القامة أو قزامة متناسقة نخامية، قصور الجهاز التناسلي hypogonitalismus ، طفالة infantilismus ، نقص نشاط الدرق hypothyreosis ، قصور الغدة الكظرية (وهن adynamia ، هبوط الضغط hypotension)، صغر الأطراف acromicria ، زرقة محيطية acrocyanosis ، جلد شيخوخي genodermia ، تعابير وملامح وجه شيخوخية، خلل اغتذائية النسيج الشحمي.

Lorain - Levi - Syndrome

► Lorain syndrome.

Loriga - Syndrome

تتكزز وكيسات تصيب عظم الرسغ os carpale ناتجة عن العمل بمطارق الهواء المضغوط، جزئياً تصاب - أيضاً - عظام العضد والزرع بالترام مع اضطرابات عصبية اغتذائية في اليدين.

Lou - Gehring - Syndrome

ثلاثي تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ضمور عضلي شوكي، bulbar-paralysis ، spastic-spinalparalysis . تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في المتوسط خلال العقد الخامس من العمر، وذلك على شكل ضمور عضلات اليدين والزرعين وحزام الكتف ومن ثم الوجه، تشوه المنعكسات مع تقلصات تصيب اليدين والساقين، رجف العضلات. هؤلاء المرضى يموتون بعد مضي ١ - ١٠ سنوات من بداية المرض. لا يوجد علاج معروف لهذا المرض.

Louis-Bar - Syndrome

Ataxia teleangiectatica, syndromes Boder - Sedgwick, telangiectasia cephalo-oculo-cutanea.

Louis-Bar Denise - طبيب فرنسي.

مجموعة تشوهات وراثية عند الأطفال (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأعوام الأولى من حياة الطفل على شكل رنح ataxia مخيخي متفاقم، صعوبة الكلام، خلل حركة العينين، apraxia ، ضمور عضلي

الجانب، استسقاء العين hydrophthalmus ، زرق ، albuminuria ثنائي الجانب؛ ، aminoaciduria (في البول يلاحظ وبكميات كبيرة وجمود cystine ، valine ، leucinum ، histidinum و lysinum)، نادراً بيلة سكرية ، glucosuria ، وزيادة طرح الحموض العضوية، لا يلاحظ polyuria أو isosthenuria ، تأرجح الحرارة ووزن الجسم، في الدم - نقص الاحتياطي الأساسي، hyperchloraemia ، غالباً نقص الفوسفات وزيادة الفوسفاتاز. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٢ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ١٠٠ حالة من هذا المرض. العلاج عرضي، ويشمل علاج الحمضات وتشوهات العيون، حمية غذائية فقيرة بالغالكتوز. (الشكل ٢٨٣).

Lowe - Terrey - Mac-Lachlan - Syndrome

► Lowe syndrome.

Lown - Gannong - Levine - Syndrome

► Clere - Levy - Cristesco syndrome.

Low-output - Syndrome (E)

المضاعفات التي تلي مباشرة العمليات الجراحية على القلب مع علامات الصدمة schock وأحياناً وذمة الرئة، لكن يوجد ضغط شرياني متوسط طبيعي.

Lowry - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) تشمل ترافق microcephalus مع kyphosis و تحدد حركة المفاصل.

Lowry - Maclean - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) تتظاهر على شكل ترافق microcephalus مع glaucoma ، craneostenosis ، قزامة، تشوهات قلبية وخلل حجاب حاجز .

Lowry - Miller - Maclean - Syndrome

► Smith - Lemli - Opitz syndrome.

Lowry - Wood - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية خلقية (وراثية صبغية جسدية متنحية) تشمل ترافق dysplasia epiphysaria مع multiplex microcephalus ، قزامة ،

الكروية sphaerocytosis ، تكثر الخلايا الشبكية reticulocytosis ، تراجع ثبات الكريات الحمراء بالمحاليل الأوزموزية، ارتفاع سرعة التثفل، إيجابية تفاعل Kumbs . استئصال الطحال لا يؤدي إلى نتائج علاجية ملحوظة؛ غالباً ميل إلى هجوع تلقائي للمرض.

Lowe - Syndrome

Syndromes oculo-cerebro-renal, Lowe - Terrey - Mac-Lachlan syndrome.

Lowe Charles Upton (ولد ١٩٢١) - طبيب أطفال أمريكي.



قصور كلوي انبوبي وراثي مع تأخر عقلي oligophrenia ، سداد cataracta وزرق glaucoma (وراثية صبغية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : يبدأ هذا المرض في مرحلة الرضاعة على شكل تأخر في النمو الفيزيائي والنفسي، نمو قزامي متناسق، ضخامة عضلات، خفاء الخصية cryptorchismus ، كساح rachitis متأخر (ليس إجبارياً)، ساد cataracta خلقي ثنائي

Luciani - Syndrome

Trias Luciani, ataxia cerebellaris.

Luciani Luigi (١٨٤٠ - ١٩١٩) - فيزيولوجي
إيطالي.

مجموعة الأعراض المسجلة عند مرضى الإصابات
المخيخية مختلفة الأسباب : ثلاثي أعراض - وهن
asthenia ، استرخاء atonia ، امتناع الوقوف
astasia ؛ يضاف إلى ذلك اختلاج ataxia ، لا
تتابع الحركات adiadochokinesis ، فرط مجال
الحركة hypermethria ، bradylalia ، زيادة تمدد
المفاصل، ارتجاف مقصود intention tremor ، لا
فرط النشاط الحركي hyperkinesis نظير الرقصي.

Luder - Sheldon - Syndrome

Luder J. ، Sheldon W. - طبيا أطفال أمريكيان.

الخلل الوراثي في إعادة الامتصاص reabsorptio
من القنوات الكلوية (وراثية صبغيه جسدية سائدة) :
فرط الأحماض الأمينية في البول
hyperaminoaciduria ، بيلة سكرية
glucosuria ، فرط فوسفات البول
hyperphosphaturia . سريرياُ - يتظاهر هذا
المرض على شكل كساح rachitis وخفيف وتشوهات
عظام مختلفة، غالباً لا تلاحظ أية أعراض سريرية.

Luft - Syndrome

Luft Rolf - طبيب أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن التشوهات
الوراثية لميتاخونديريا العضلات المخططة (وراثية
صبغية جسدية متنحية) : تعرق شديد، polydipsia
دون فرط تبول polyuria ، polyphagia ، نحف
متفاقم، وهن asthenia ، ضعف وضمور عضلي،
مخطط عضلات كهربائي مرضي، انعدام المنعكسات
الوترية العميقة، creatinuria ، زيادة واضحة في
عمليات الاستقلاب الأساسية.

Lujan - Syndrome

تراجع الذكاء intelligence مع Marfanoid-
habitus (وراثية صبغية مرتبطة بالكروموزوم X) .

Lujan - Fryns - Syndrome

► Marfan syndrome.

nystagmus و dysplasia epiphysaria ، أما
multiplex فتظهر أعراضها خلال مرحلة الطفولة
على شكل تحدد في الحركة وألم في المفاصل، حيث
تصاب بالدرجة الأولى مفاصل الوركين، الركبتين،
القدمين والأصابع، يضاف إلى ذلك إصابة مفصل
الركبتين بـ osteoarthrochondritis و
osteochondritis dissecans مما يؤدي إلى
صعوبة المشي والحركة، وبالتالي عدم القدرة فيما بعد
على المشي مع coxarthrosis ، تشوهات فقرية،
آلام ظهر، kyphosis إضافة إلى أعراض أخرى.

Lubarsch - Pick - Syndrome

Lubarsch Otto (١٨٦٠ - ١٩٣٣) ،
Pick Ludwig (١٨٦٨ - ١٩٣٥) - باتالوجي ألماني.

الداء النشواني amyloidosis كأحد مضاعفات الورم
النقيي (الورم النخاعي) myeloma : داء نشواني
منتشر يصيب الأعضاء الداخلية، الجلد والعضلات،
تضخم (كبر) اللسان macroglossia ، أورام العقد
اللمفاوية lymphomatosis تحت الفكية، اضطراب
عمليتي النطق والبلع، مجموعات من الأورام الصفراء
xanthoma ، انسكايات دموية petechiae ،
ضعف عقلي، proteinuria (في البول بروتين
بيونس - دجونس) ، hyperproteinaemia ،
anaemia ؛ في نقي العظم - خلايا شاذة، أحياناً
فرط تنسج خلوي ورمي نخاعي بلازمي.

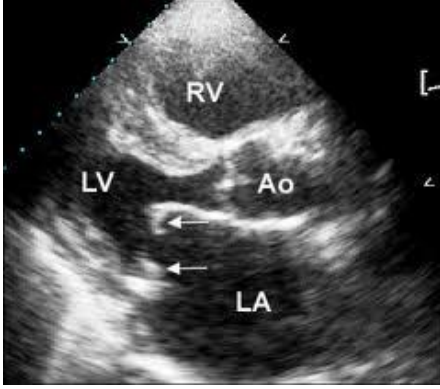
Lubs - Syndrome

Pseudoeunuchoidismus مع سوء تنسج
العلامات الجنسية الخارجية والتي تشمل المظهر
الخارجي الأنثوي للأعضاء التناسلية مع scrotum
bifidum وتطور أقينية Wolff (وراثية صبغية
مرتبطة بالكروموزوم X) .

Lucey - Driscoll - Syndrome

أحد الأشكال الخاصة ليرقان الطفولة المبكرة خلال الـ
٤٨ ساعة الأولى بعد الولادة؛ ينتج عن إعاقة ربط
البيليروبين بسبب الزيادة في أحد عوامل السيروم عند
الأم (أجسام ستيروئيدية) .

. gynaecotropismus ، arachnodactylia
لايستبعد في بعض الحالات الإفرادية وجود عامل
وراثي مسؤول عن انتقال هذا المرض.(الشكل ٢٨٤).



Lutembacher - Cossio - Syndrome

► Cossio (II) syndrome.

Lüthi - Sordat - Büttler - Syndrome

Büttler R. ، Sordat B. ، Lüthi H. طبيب

سويسري.

مجموعة العلامات المرضية عند مرضى فرط تنسج
العقد اللمفاوية المسارية الورمي : فقر دم شديد بعوز
الحديد، انخفاض تركيز الحديد في مصل الدم، ارتفاع
سرعة التثقل، hypoalbuminaemia ، ارتفاع α_1 -
 α_2 - γ -globuline ، ارتفاع تركيز الفوسفاتاز القلبية
في الدم. بعد استئصال الورم تزول جميع هذه
الأعراض. بالفحص النسيجي - فرط تنسج النسيج
اللمفاوي مع فساد شفاقي hyalinosis ، هيموسيديرية
haemosiderosis واضحة، وارتشاح بالخلايا
البلازمية.

Lutz - Morbus

► Lutz - Splendore - de Almeida
syndrome.

Lutz - Jeanselme - Syndrome

Nodositates iuxtaarticulares, morbus

Lutz - Jeanselme.

Lutz Alfredo - طبيب برازيلي،

Edouard (١٨٥٨ - ١٩٣٥) - طبيب جلدية فرنسي.

التهاب تحسسي مع تكون عقد حول مفصالية (يلاحظ
غالباً في حالات السفلس المتأخر والروماتزم) : يبدأ

Lundbaek - Syndrome

Stiff-hand syndrome (E).

Lundbaek Kund (ولد ١٩١٢) - طبيب داخلية

دانمركي.

علامات الاعتلال الوعائي السكري angiopathia

diabetica : داء سكري مستمر منذ فترة طويلة،

ضعف حساسية وحركة راحة اليدين والساعدين، نمل

paraesthesia ، ضعف وضمور عضلات اليدين،

ألم أثناء جس عضلات اليد الصغيرة.

Luschka - Simmonds - Syndrome

Pneumopathia osteoplastica.

Luschka, Hubet von (١٨٢٠ - ١٨٧٥) - طبيب

تشریح أمانى.

Lutembacher - Syndrome

Morbus Lutembacher.

Lutembacher René (ولد ١٨٨٤) - طبيب فرنسي.

تلازم خلل الحاجز بين الأذنين الخلقى مع تضيق

الدسام التاجي المكتسب : الموجودات الإصغائية

المميزة لتضيق الدسام التاجي، والتي تترافق مع لغط

قلبي مميز يذكر بصوت التيار الهوائي المائي الصادر

بتأثير الضغط، نبض محيطي، هبوط الضغط

الشرياني، لا تلاحظ زرقة، شعاعياً - شكل قلب

بيضوي كبير، انحناء (تقوس) شديد لقوس الشريان

الرئوي، احتقان شديد بالسرتين الرئويتين مع نضان؛

على مخطط القلب الكهربائي - انحراف محور القلب

نحو الأيمن، P رئوية، غالباً خلل الناقلية ضمن

البطينين (حصار غصن أيمن جزئي أو كامل)،

القنطرة القلبية - ارتفاع الضغط ضمن البطين الأيمن

والشريان الرئوي، إضافة إلى أن احتواء القلب الأيمن

على الأوكسجين مرتفع دائماً؛

Angiocardiogramma - امتلاء وضخامة الأذينة

اليسرى مع ما يتلو ذلك من امتلاء للقلب الأيمن، أما

البطين الأيسر فيمتلىء بشكل ضعيف جداً، خلل

ديناميكية حركة الدم، كما في حالة خلل الحاجز بين

الأذنين. المضاعفات - التهاب شغاف قلب جرثومي

تحت حاد، ذات رئة وقصبات ناكسة، ذات رئة فصيحة

واحتشاء رئة. يترافق هذا المرض غالباً مع

مرض جلدي dermatosis شديد مجهول السبب مع سير مرضي حاد ونهاية بالموت : حالة عامة سيئة، ارتفاع في درجة الحرارة، وهن (لا حركية) adynamia ، كما تظهر على الجلد بقع حمامية ذات مظهر أزرق اللون وفي غضون ساعات قليلة، بعد ذلك ويسرعة تتكون فقاعات، وتبدأ البشرة epidermis بالتقشر والانسلاخ كما في الحروق من الدرجة الثانية؛ علامة نيكولسكي إيجابية، مثل هذه الاندفاعات تظهر أيضاً على الأغشية المخاطية للفم، العيون، الأعضاء التناسلية ومن غير النادر أيضاً على الغشاء المخاطي لكامل الجهاز الهضمي؛ بعد انسلاخ الجلد تظهر مساحات واسعة من التقرح erosio تفرز سائل مصلي مدمي؛ في الدم - leucocytosis ، ونادراً leucopenia ؛ من الممكن أيضاً أن تصاب الكليتان nephritis ، تحصل الوفاة عادة نتيجة الصدمة الشديدة.(الشكل ٢٨٥).



Lyle - Syndrome

Lyle Donald Johanson (ولد ١٨٩٥) - طبيب عيون أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن إصابة منطقة نواة العصب المحرك للعين nervus oculomotorius (العصب الدماغي الثالث) : في البداية تشنج spasmus النظر والتقارب convergentia ، رؤية nystagmus ، وأحياناً رؤية عمودية nystagmus verticalis ، اختلاف الحدقتين anisocoria ، فيما بعد - شلل العصب المحرك للعين ثنائي الجانب واتساع بؤبؤ شللي mydriasis paralytica ثنائي الجانب.

هذا المرض بالتدرج حيث تظهر عقد مختلفة الحجم والقوام وغير مؤلمة تحت الجلد حول المفاصل بالدرجة الأولى فوق النتوءات العظمية، وعلى السطوح المفصالية (غالباً على المرفقين، فوق مفاصل الأصابع الصغيرة وفوق مفصل الفخذ)، الجلد فوق العقد المتوضعة على المفاصل الصغيرة يكون ذات شكل طبيعي، لكن فوق المفاصل الكبيرة مزرق ومسحوب، آلام مفصالية arthralgia ، حرارة متقطعة، ضعف، دنف، تلاحظ غالباً فترات هجوع، حيث يمكن لهذا المرض أن يستمر لأعوام.

Lutz - Splendore - de Almeida - Syndrome

Morbus Lutz - Splendore - de Almeida, morbus Lutz, blastomycosis brasiliensis, paracoccidiosis, morbus de Almeida.

Lutz Alfredo ، Splendore A. - طبيبان برازيليان، Almeida Floriano Paulo de (ولد ١٨٩٨) - طبيب وميكروبيولوجي برازيلي.

الفطار البرعمي blastomycosis في أمريكا الجنوبية : ينتج هذا المرض عن الفطر blastomyces brasiliensis ويلاحظ عند الرجال العاملين في الحدائق والبساتين في البرازيل بالدرجة الأولى؛ تظهر عقد حول الفم، الأنف، وعلى الغشاء المخاطي للخدين، تنقرح فيما بعد، أما الإصابة فتنتقل بعد ذلك إلى العقد اللمفاوية الناحية، حيث تؤدي إلى ظهور نواسير قيحية. من غير النادر انتشار الإصابة عن الطريق اللمفاوي أو الدموي إلى أعضاء الجسم الداخلية (وخاصة الجهاز الهضمي).

Lycopinaemia - Syndrome

اليرقان المزمن ذو القوام الأورانجي الناتج عن تناول الزائد للبدنورة المحتوية على المادة الملونة lycopin (carotinisomer)؛ تخزين الليكوبين في الكبد المتضخمة، القيم المخبرية الوظيفية الكبدية والمرارية ضمن الحدود الطبيعية.

Lyell - Syndrome

Necroepidermolysis acuta combustiformis toxicallergica.

Lyell A. - طبيب جلدية إنكليزي.

Josephine (ولد ١٩١٩) - طبيب داخلية أمريكي،
Krush Anne J. - بيولوجي أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية : الداء السكري diabetis mellitus ، فرط شحوم الدم hyperlipaemia ، قصور المنسل hypogonadismus ، قصر القامة .

Lynch - Wiersema - Syndrome

Lynch syndrome.

Lynch Henry T. (ولد ١٩٢٨) طبيب داخلية وباحث
وراثية أمريكي، Wiersema M. V. - طبيب هولندي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : حرشفة الجلد ichthyosis التي تصيب بالدرجة الأولى السطوح الانبساطية (الظهرية) للأطراف، خصوانية eunuchoidismus ، طول القامة، نقص تتسج العضو التناسلي الذكر، غياب تصبغ العين، خفاء الخصية cryptorchismus (ليس نادراً)، عقم sterility ، صوت طفولي عالٍ، سمنة خفيفة، حذب kyphosis صدري (تقوس العمود الفقري إلى الخلف)، خزعة الخصيتين - ضمور atrophia عام، خلل اصطناع الحيوانات المنوية، عدم نمو (لا نمو) aplasia خلايا لايدغ cell leidig ، في البول - نقص طرح الغونادوتروبين و ١٧ - كيتوستيرويدي، androtropismus.

Lyonnais - Syndrome

أحد أشكال التهاب الدماغ والنخاع الشوكي الفيروسي الحاد encephalomyelitis : في البداية اضطرابات نفسية (تغيم وعي، هلوسات) وحرارة خفيفة، فيما بعد التهاب العصب البصري nervus opticus مع وذمة حلمة العصب، تراجع النظر وتفاعل سحائي شديد (التهاب لمفاوي)، بعد ٤ - ٥ أسابيع تزول الأعراض الدماغية لكن النظر لا يتحسن، ومن الممكن الوصول إلى مرحلة العمى الكامل.

Mach - Syndrome

Mach René Sigmond (١٩٠٤ - ؟) - طبيب داخلية سويسري.

Lymphangiectasia-lymphedema Syndrome

► Hennekam syndrome.

Lymphoangiomyomatosis - Syndrome

تمت الدراسة المفصلة لهذا التناذر من خلال ٤٣ حالة جميعها من النساء من قبل Wissler (١٩٧٥) ومن قبل reier-sydaw عام ١٩٧١، أما أول من وصفه فهو Enterlire و cornog عام ١٩٦٦؛ أما عام ١٩٦٨ فقد تم وصفه وتصنيفه كتناذر من قبل Frack . هذه اللوحة النادرة تتظاهر على شكل انصبابات كيلوسية في التجويفين الصدري و البطني وضخامة في العقد اللمفية المنصفية وخلف البريتوان ، إضافة إلى تكاثر الألياف العضلية الملساء في المجرى اللمفاوي؛ في المراحل المتأخرة تظهر تغيرات رئوية بشكل كيسات صغيرة وريح صدرية، مما يسبب الوفاة بقصور تنفسي، Hedinger, Lutg وجدوا عام ١٩٧٣ في ١٩ حالة جميعها في مراحل متأخرة انتفاخ رئوي كيسي ١٧ منهم توفوا نتيجة قصور قلب أيمن؛ في ١٦ حالة مرضية وجدت تغيرات عند ستة مرضى في المنصف الخلفي، وعند ستة مرضى في المنطقة خلف البريتوان. ١٩٨٧ أثبت Vinceut lungangiomyomatosis مترافق مع renalangiomyomatosis .

Lymphoedema-Distichiasis Syndrome

ازدواج الأهداب وانقلابها من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) المترافق مع hyperplastic-lymphoedematosis وتشوهات عينية أخرى (logaphthalmus ، microblepharia ، platyonychia ، myopia و hyperopia).

Lynch - Syndrome

► Lynch - Wiersema syndrome.

Lynch - Kaplan - Henn - Krush - Syndrome

Lynch Henry T. (ولد ١٩٢٨) - طبيب وباحث وراثية أمريكي، Kaplan Arnold Raymond (ولد ١٩٢٦) - طبيب نفسية وباحث وراثية أمريكي، Henn Mary

التسميات المختلفة لفرط الوضاحة الرئوية أحادية الجانب hyper-transradiancy ؛ لهذه الموجودات الشعاعية ثلاثة أسباب رئيسة : سبب دوراني يتمثل بسوء نمو الشرايين الرئوية الخلقى، و نقص التهوية الرئوية، السببان السابقان معاً، شعاعياً يشاهد فرط وضاحة كامل الرئة أو جزء منها مع انحراف المنصف بعكس الجهة المصابة. (الشكل ٢٨٦).



Maddock - Syndrome

Maddock W. O. - طبيب أمريكي.

قصور الوظيفة المحرضة للقند (المنبه المنسلي) gonadotropin والوظيفة الأدرينالينية - الكورتيكويدية للغدة النخامية مع الحفاظ على الوظيفة الدرقية : غياب شعر العانة والشعر تحت الإبطين، ضعف نفسي وفيزيائي، نحول، قلق ليلي، نعاس نهاري، شحوب الجلد، شيخوخة مبكرة، في البول - انخفاض ١٧ - كيتوستيرويد بشكل واضح، انعدام الغونادوتروبين gonadotropine ، كمية اليود المرتبطة مع البروتينات في الدم طبيعية.

Madelung - Syndrome

Launois - Bensaude syndrome, morbus Buschke, lipomatosis symetrica multiplex, lipomatosis diffusa symmetrica.

Madelung Otto Wilhelm (١٨٤٦ - ١٩٢٦) -

طبيب جراحة نمساوي.

وذمات مع فرط الدوستيرون البول hyperaldosteronuria عند النساء : بعد تناول ٤ غرام من ملح الطعام في اليوم تظهر وذمات إضافة إلى فرط الدوستيرون البول، وظائف القلب والكبد والكليتين ضمن الحدود الطبيعية، لا يلاحظ hypokalaemia ، فرط ملح الطعام لا يخفف من فرط الدوستيرون البول؛ غالباً سمنة adipositas .

Machado - Joseph - Syndrome

تتكس نخاعي شوكي مخيخي مع امتداد الإصابة إلى العقد العصبية القاعدية basalganglion (وراثية صغية جسمية سائدة) : العلامات السريرية ل spino-ponto-cerebellar-degeneration مع رنج مخيخي، dystonia ، ophthalmoplegia ، externa ، exophthalmus ، ضمور عضلي amyotrophia محيطي، أعراض خارج هرمية وهرمية، تموج (ارتجاج) عضلي myokimia . تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العقدين الثالث والرابع من العمر مع وصول الأعراض العصبية إلى ذروتها في غضون ١٠ - ١٥ عاماً. وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٢.

Mac Kenzie - Syndrome

► Jackson syndrome (I).

MacLennan - Syndrome

Thaysen syndrome, prostatic fugas.

MacLennan Alexander (١٨٧٢ - ١٩٥٣) - طبيب جراحة إنكليزي.

ألم انعكاسي نوبي في منطقة فتحة الشرج : ألم قصير الأمد في منطقة المعصرة الشرجية، ينتشر أحياناً إلى الداخل (الأعمق)، يرافق هذا الألم غالباً شعور بالضغط في منطقة القلب، شحوب وتعرق، من غير النادر مصادفة مثل هذه الأعراض في حالات الإمساك، البواسير، التهاب المستقيم proctitis ، والالتهاب المستقيمي السيني.

Macleod - Syndrome

Macleod symptom, Swyer- James- syndrome, Janus-syndrome, idiopathic unilateral hyperlucent lung syndrome.

Macleod W. M. - طبيب عصبية إنكليزي.

شذوذ شديد في شكل العظام، مع مرور الوقت تزداد الـ dischondroplasia ، يضاف إلى ذلك تكون مجموعات من الأورام الوعائية التي تصيب الجلد والأعضاء الداخلية، انعدام (إزالة) اصطبغ depigmentatio أجزاء من الجلد وظهور وحامات naevus ؛ في ٢٠ % من الحالات تظهر ساركوما غضروفية chondrosarcoma ، أورام لمفاوية وعائية lymphangioma ، ورم غراء عصبي glioma أو أورام مسخية مبيضية (تراتوما) teratoma ovarialis ؛ كل ما سبق يؤدي إلى إنذار سيء وإلى مضاعفات من أهمها الكسور وحصوة الوريد phlebolithus ؛ androtropismus شديد. يعتقد بوجود وراثة صبغية جسدية سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض. (الشكل ٢٨٨).



Maffucci - Kast - Syndrome

► Maffucci syndrome.

Magath - Syndrome

Arteriitis temporalis.

Magath, T., B. - طبيب أمريكي.

Majewski - Syndrome

► Thoraxdystrophia-Polydactylia syndrome.

Magrassi - Leonardi - Syndrome

Morbus Magrassi - Leonardi, febris eosinophilica monocytaria, pneumonia eosinophilica monocytaria.

Leonardi G. (ولد ١٩٠٨) ،

- طبيباً داخلية إيطاليان.

ذات رئة بالحضات وبوحيدات النوى من الممكن أن تكون من منشأ فيروسي : الصورة السريرية لذات الرئة الفصية الحادة أو المستمرة، في المرحلة الحادة من

أحد أشكال الشحام lipomatosis الوراثي المتعدد (وراثة صبغية جسدية سائدة) : يبدأ الشحام من الظهر، في منطقة العضدين ومن مؤخر الرأس occiput ، وفيما بعد يمتد إلى الذقن mentum ، القص الصدري، المنطقة القطنية الإليوية، تحت المنطقة الإربية (المغبنية) ، وإلى منطقة الصفن. يصيب هذا المرض عادة الرجال بعمر ٣٥ - ٤٠ عاماً؛ المضاعفات - انضغاط الأعصاب المحيطة، خلل الجريان الوريدي، لا يلاحظ وجود تغيرات مخبرية، أما نسيجياً فيلاحظ تجمع لنسيج شحمي ذو بنية طبيعية. (الشكل ٢٨٧).



Maffucci - Syndrome

Maffucci - Kast syndrome, morbus

Maffucci, syndromes

dyschondroplastico-dyschromico-cutaneus, chondrodystrophiacum angiomatosi.

Maffucci Angelo (١٨٤٥ - ١٩٠٣) - باتالوجي

إيطالي.

خلل نادر مركب يصيب تطور الأنسجة ذات المنشأ الميزوديرمي mesoderma (الطبقة الجنينية الوسطى أو الأدمة المتوسطة) مرافق بتعدد الأورام الغضروفية dischondromatosis ويتكون مجموعات من الأورام الوعائية angiomatosis : تعدد أورام غضروفية chondromatosis منتشر متناظر أو dischondroplasia أحادي الجانب مع

cardiaca . يصادف هذا المرض غالباً عند المدمنين على الكحول. (الشكل ٢٨٩).



Malmrose - Hedvall - Syndrome

► Ranke syndrome.

Malpuech - Syndrome

أحد التظاهرات السريرية لـ fronto-nasal-dysplasia (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) : شرم وجه متوسط بدرجات مختلفة (شرم أنف مع نقص أو لا تتسج الأنف، سوء تتسج غضاريف الأنف) ، cranium bifidum frontalis ، holoprosencephalia ، شرم الشفة والحنك ، arhinencephalia ، microphthalmia ، anophthalmia ، corpus-callosum- ، agenesia ، تشوهات عينية أخرى، شرم الشفة والفكين والحنك ، polydactylia ، هذه الأعراض تترافق مع قزامة و تشوهات بولية تناسلية. وصف هذا المرض حتى الآن عند ما يزيد عن ١٥ مريضاً.

Manager - Syndrome

Manager (E) تعني القائد.

وهن عصبي دوراني dystonia عند الرجال الذكور نتيجة زيادة التوتر النفسي ونادراً الفيزيائي : يلاحظ هذا المرض عادة عند الأشخاص القادة أو المشرفين على الأعمال (رجال الأعمال) بعمر ٤٠ - ٦٠ عاماً، حيث يظهر بضعف القدرة على العمل، الأداء، المبادرة والتركيز، شعور خفيف بالتعب، يضاف إلى ذلك، وليس نادراً اكتئاب depressio ، اضطراب النوم، ضعف الشهوة الجنسية lipido sexualis والقدرة على الانتصاب، زلة تنفسية بعد

المرض يلاحظ سعال، شعور عام سيء، ألم عضلي منتشر، وأحياناً انصباب جنب؛ في الدم - في البداية كثرة وحيدات النوى monocytosis يضاف إليها فيما بعد كثرة الحمضات eosinophilia . من الممكن أن يكون هذا التناذر أحد أشكال تناذر Löffler .

Mahon - Thannhauser - Syndrome

► Hanot - Mc Mahon - Thannhauser syndrome.

Majocchi - Syndrome

Morbus Majocchi, signum Majocchi, purpura Majocchi, purpura telangiectoides anularis, purpura anularis, telangiectasia follicularis anulata.

Majocchi Domenico (١٨٤٩ - ١٩٢٩) - طبيب

جديّة إيطالي.

فرقرية purpura نادرة : توسع شعيرات telangiectasia على شكل نقط أو دوائر زهرية غالباً متناظرة، تتوضع بالدرجة الأولى على الساقين، فيما بعد وعلى نفس مكان وجود التوسعات الشعرية، يلاحظ تكون نزوف غير كبيرة مع ما يتلو ذلك من توضع لمادة الهيموسيديرين، تكون البقع عادة ذات لون أحمر عاتم، أما الجلد في مركز هذه البقع فيكون ضامراً.

Malignes neuroleptisches - Syndrome

تظاهرات مرضية نادرة ناتجة عن العلاج بالأدوية النفسية.

Mallory - Weiss - Syndrome

Lacerations gastrooesophagales haemorrhagicae.

Mallory G. Kenneth - باتالوجي أمريكي، Weiss

(١٨٩٨ - ١٩٤٢) - طبيب أمريكي.

ظاهرة تمزق الغشاء المخاطي في المنطقة الانتقالية بين المري والمعدة : إقياءات متكررة، تصبح فيما بعد مدمامة، شعاعياً - لا توجد معطيات مرضية، تنظيف المعدة - تمزق غشاء مخاطي بطول ٢ - ٤ سم يتوضع طولياً بالنسبة لمحور المري والمعدة بالدرجة الأولى على الحد بين المري والفتحة الفوادية pars

Manzo - Syndrome

مرض ناتج عن تشوه عضلات اللسان وأربطته مما يؤدي إلى فرط حركته، وبالتالي إلى صعوبات أثناء الشرب وإلى خطورة الاستنشاق.

Maple bark - disease

Maple bark allergic pneumonitis (E) ،
maple bark stripper's disease (E) .

التهاب أسنخ تحسسي يصيب بالدرجة الأولى الأشخاص المعرضين لأبواغ (أكياس) الفطر *Cryptostroma corticale* .

Maple bark stripper's - Disease (E)

- ▶ Maple bark disease.
- ▶ Menkes syndrome (II) .

Maranon - Syndrome (I)

(١٩٦٠ - ١٨٨٧) Maranon Posadillo Gregorio
- طبيب أسباني .

مجموعة تشوهات غدية عند النساء : سمنة
adipositas ، فرط نشاط الدرق (انسمام درقي)
thyriotoxicosis ، ترفع حروري، جحوظ
exophthalmus (غالباً)، شعور بالتعب،
اضطراب (عدم هدوء)، صداع، leucocytosis
وارتفاع سرعة التثقل.

Maranon - Syndrome (II)

مجموعة علامات غدية عند الرجال : ضخامة
hypertrophia الخصيتين، تثدي
adipositas ، إضافة إلى سمنة
gynaecomastia معتدلة أو شديدة.

Maranon - Syndrome (III)

ثلاثي أعراض عظمي - غدي عند النساء : جنف
scoliosis (تقوس العمود الفقري إلى الجانب)،
تسطح القدم pes planus ، ونقص وظيفة
المبيضين.

Marburg - Syndrome

Trias Marburg.

Marburg Otto (١٨٧٤ - ١٩٤٨) - طبيب تشريح
جملة عصبية نمساوي.

ثلاثي أعراض عند مرضى التصلب المنتشر
sclerosis disseminata : شحوب أو ضمور

أقل مجهود فيزيائي، ذبحة صدرية stenocardia ،
اضطراب الدوران المحيطي، غالباً ألم جذري، إضافة
إلى زيادة الاستعداد للإصابة باحتشاءات العضلة
القلبية والنزوف الدماغية.

Manganotti - Syndrome

Cheilitis abrasiva praecancrosa.

Manganotti Gilberto (ولد ١٩٠١) - طبيب جلدانية
إيطالي.

تآكل erosio شفتين ما قبل سرطاني : يلاحظ غالباً
عند الرجال، حيث يظهر في منطقة وسط الشفة
السفلى تآكل erosio دون ارتشاح، يتطور عنه غالباً
سرطان ظهاري epithelioma .

Mann - Syndrome

Mann Ludwig (١٨٦٦ - ١٩٣٦) - طبيب عصبية
ألماني.

مجموعة علامات عصبية ناتجة عن الإصابات
الدماغية المؤدية إلى أذية المخيخ وحزمته السفلى :
تحدد أو شلل النظر (متوجه إلى جهة واحدة)،
علامات الرنح ataxia المخيخي، إيجابية علامة
رومبيرغ، وكذلك إيجابية اختبار الإصبع - الأنف
والعقب - الركبة، انعدام حركة اليدين أثناء المشي،
ثقل سمع bradyacusia أحادي الجانب، ضعف
منعكس قرنية العين cornea ومنعكسات الغشاء
المخاطي للأنف، ارتفاع ضغط السائل الدماغى
الشوكي؛ يضاف إلى ما سبق من أعراض غالباً تسرع
قلب، شعور بالضغط في الرأس وخفقان قلب
palpitation cordis .

Mannosidase-deficient - Syndrome

المانوزيدوز : مرض ذو صفة وراثية صبغية جسدية
متتحيية. انخفاض أو نقص α و β -
mannosidase مما يؤدي إلى خلل في تفكك
البروتينات السكرية glycoprotein ؛
mannosiduria ، oligophrenia ،
dysostosis ، craniohyperostosis ، تشوه
فقرات.

حلمة العصب البصري، زوال المنعكسات البطنية، وزيادة توتر عضلات الأطراف.
Marburg-virus - morbus rhabdovirus (simiae)، فترة الحضانة ٣ - ٩ أيام، العدوى الثانوية من شخص إلى شخص ٥ - ٩ أيام. الأعراض - بداية حادة مع ارتفاع شديد في درجة الحرارة و شعور شديد بالضعف والوهن، يلي ذلك إقياء وإسهالات مائية، وفي اليوم ٥ - ٦ اندفاعات جلدية حطاطية بقعية وحمامى وجه؛ في المراحل النهائية زيادة إمكانية النزوف المعدية المعوية والرئوية؛ التشريح المرضي - تتركز بؤري في جميع الأعضاء البارانشيمية.

Marchiafava - Syndrome

Marchiafava - Micheli syndrome, haemoglobinuria paroxysmalis nocturna, Strübing - Marchiafava syndrome. Marchiafava Ettore (١٨٤٧ - ١٩٣٥) - باتالوجي إيطالي.

أحد أشكال فقر الدم الانحلالي المكتسب : فقر دم انحلاي زائد الصباغ وذو خلايا ضخمة كاذبة anaemia haemolytica hyperchromica pseudomacrocytaria ، نقص الصفائح ، reticulocytosis ، thrombocytopenia اصفرار لون الجلد، يتميز سير المرض بتناوب فترات نكس وهجوع مع حرارة دورية، إضافة إلى ألم نوبي خلف عظم القص و ألم بطني، بيلة دموية ليلية نوبية haemoglobinuria (البول الصباحي عاتم ويحتوي على هيموغلوبين، أما البول النهاري ففاتح ودون هيموغلوبين)، من غير النادر أيضاً وجود ضخامة كبدية وطحالية؛ في نقي العظم - زيادة عملية اصطناع الكريات الحمراء erythropoësis ؛ الثبات الأوزموزي للكريات الحمراء طبيعي جزئياً إلى ناقص جزئياً.

Marchiafava - Micheli - Syndrome

► Marchiafava syndrome.

Marchiafava - Bignami - Syndrome

Morbus Marchiafava, degeneration corporis callosi. Marchiafava Ettore (١٨٤٧ - ١٩٣٥)،

Bignami Amico (١٨٦٢ - ١٩٢٩) - باتالوجيان إيطاليان.

أحد أشكال المضاعفات الدماغية عند المرضى الكحوليين المزمنين (تتكس الجسم الجاسيء corpus

حلمة العصب البصري، زوال المنعكسات البطنية، وزيادة توتر عضلات الأطراف.

Marburg-virus - morbus rhabdovirus

(simiae)، فترة الحضانة ٣ - ٩ أيام، العدوى الثانوية من شخص إلى شخص ٥ - ٩ أيام. الأعراض - بداية حادة مع ارتفاع شديد في درجة الحرارة و شعور شديد بالضعف والوهن، يلي ذلك إقياء وإسهالات مائية، وفي اليوم ٥ - ٦ اندفاعات جلدية حطاطية بقعية وحمامى وجه؛ في المراحل النهائية زيادة إمكانية النزوف المعدية المعوية والرئوية؛ التشريح المرضي - تتركز بؤري في جميع الأعضاء البارانشيمية.

March - Syndrome

► Basedow syndrome.

Marchesani - Syndrome

Weill - Marchesani syndrome, dysmorpho-dystrophia mesodermalis, dystrophia mesodermalis hypoplastica, dystrophia mesodermalis congenital, brachymorphia.

Marchesani Oswald (١٩٠٠ - ١٩٥٢) - طبيب عيون ألماني.



التشوهات الوراثية لمكونات الوريقة الجنينية الوسطى mesoderma (وراثية صبغية جسدية متنحية) : علامات مرضية عينية (كروية العدسات sphaerophakia ، صغر العدسات microphakia ، خلع أو خلع جزئي للجسم البللوري lens ، خلل التكيف أو المطابقة accomodatio

gallinarum مع تكون أورام في الجهاز اللمفاوي؛
نسبة وفاة عالية.

Marfan - Syndrome (I)

Marfan - Achard syndrome, Marfan - Erb syndrome, arachnodactylia, dolichostenomelia, gigantismus partialis, dystrophia mesodermalis congenital, hyperchondroplasia, acrochondrohyperplasia.

Marfan Antonin Bernard (١٨٥٨ - ١٩٤٢) -

طبيب أطفال فرنسي.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسدية سائدة) : (A : تشوهات الأدمة المتوسطة mesoderma : ١ - الهيكل العظمي : قفص صدري قمعي الشكل، صدر الدجاجة، جنف (تقوس العمود الفقري للجانب) scoliosis ، حذب (تقوس العمود الفقري للخلف) kyphosis ، تغيرات في السرج التركي tella turcica ، أطراف طويلة غير طبيعية، زوائد عظمية (عرن) exostosis ، هشاشة العظام osteopsathyrosis ، spina bifida ، hallux valgus ، شرم الشفة والفك العلوي والحنك cheilognathopalatoschisis ، حنك رفيف، hypodonia . ٢ - الأنسجة المرنة : نقص تتسج hypoplasia العضلات والأنسجة الشحمية، زيادة تمدد الأوتار والمفاصل. ٣ - الأعضاء الداخلية : شدوذات قلب خلقية، أم دم أبهرية، توسع الأوردة تحت الجلد، نقص عدد الفصوص الرئوية. ٤ - العيون : قصر بصر myopia شديد، انعدام الرموش، ضخامة القرنية cornia ، غياب القرنية aniridia ، صلابة sclera

callosum وتصلب قشري لويحي scleriosis laminocorticalis) : خمول apathia ، اكتئاب depressio ، أحياناً هلوسات نظرية وسمعية hallucinationes opticae et auditivae ، تراجع القدرات الذكائية intellectus ، ارتعاش tremor أطراف علوية خفيف، عجز حركي apraxia ، عسر الكلام dysarthria ، امتناع الخطو abasia ، امتناع الوقوف astasia ، فالج شقي hemiplegia عابر، شدوذ المنعكسات، فقدان الشهية. يلاحظ هذا المرض عادة عند الرجال المسنين، وهو ذات إنذار سيء. الأعراض ناتجة عن تنكس الجسم الجاسيء وعن التصلب القشري اللويحي الدماغي.

Marcus Gunn - Syndrome

► Gunn syndrome.

Marden - Walker - Syndrome

Walker W. A. ، Marden P. M. - طبيبا أطفال أمريكيان.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسدية متنحية) : ضيق الفتحة بين الجفنين (خوص) blepharophimosis ، صغر الفك العلوي micrognathia ، حذب جنفي kyphoscoliosis ، تقلصات contractura أطراف علوية مختلفة، صدر الدجاجة، arachnodactylia ، تعدد الكيسات الكلوية (كيسات صغيرة) ، myotonia ، amimia ، تقلص مفاصل من منشأ عضلي، نقص التوتر العضلي، hydramnion ، نقص تتسج جزع المخ والمخيخ ودودة المخيخ vermis - corpus callosum-agenesia . تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ٢٥ حالة من هذا المرض حتى الآن.

Marek - morbus

Marek, J. (١٨٦٧ - ١٩٥٢) - طبيب بيطري هنغاري.

التهاب أعصاب متعدد polyneuritis ناتج عن الإصابة بفيروس الطيور virus polyneuritis

Marfan - Syndrome (II)

الشلل السفلي paraplegia التشنجي عند مرضى السفلس الخلقي : شلل سفلي تشنجي دون خلل الاغذائية trophica أو الحس، إيجابية علامة ارغايل-روبيرتسون، التهاب قرنية متني keratitis parenchymatosa ، قصر البصر myopia ، ضمور العصب البصري، عته (خبل) dementia ، إيجابية تفاعل فاسرمان.

Margarita - Island (Insel) - Syndrome

العلامات السريرية لسوء تنسج الأدمة البرانية ectodermal-dysplasia (وراثية صيغية جسدية متتحية) : شرم الشفتين والفكين والحنك مع شرم اليدين والقدمين، تشوهات يدين وقدمين أخرى شديدة، ندرة الشعر، غياب الرموش، صغر الأسنان، انسداد القنوات الدمعية، hypohidrosis ، التهابات قرنية، صعوبة تبول نتيجة سوء تنسج الخلايا المثنائية والخلل الشديد في المسالك البولية، hypogonadismus ، نقص تنسج الرنتين.

(Julien) Marie - Syndrome

Reticuloendotheliosis pulmonalis
maligna infantium.

Marie Julien j ean (ولد ١٩٩٩) - طبيب أطفال فرنسي.

داء البطان الشبكي reticuloendotheliosis maligna الجلدي الرئوي الخبيث المصادف بشكل نادر عند الأطفال : يبدأ هذا المرض في مرحلة سن الطفولة المبكر على شكل طفح حطاطي مغطى بقشور، زلة تنفسية متفاقمة، تسرع التنفس مع زرقة، نوبات سعال شبيهة بنوبات السعال الديكي، حرارة جسم طبيعية. شعاعياً - ارتشاحات رئوية مختلفة الشكل ومتجانسة نسبياً، ضخامة العقد اللمفاوية في السرئين الرئويتين، كما يمكن أن يظهر غالباً ربح منصفية أو تحت الجلد emphysema subcutaneum إضافة إلى ربح صدرية عفوية spontan pneumothorax ؛ بالفحص النسيجي للرينتين - وجود مجموعة من الارتشاحات الكثيفة

زرقاء سماوية. ٥ - تشوهات المظهر الخارجي : أنف كبير، ذقن صغير (وجه العصفور)، سوء تنسج dysplasia شحمة الأنين، شكل شيخوخي (عند الأطفال)؛ (B) تشوهات الأدمة البرانية ectoderma : ١ - العيون : انتباز عدسي ectopia lentis ، عدسة عين lens متحركة، غياب عدسة العين aphakia ، وجود ثلثة (شق) coloboma . ٢ - الجملة العصبية المركزية : توسع حدقتين مختلف مع انعدام التفاعل على الضوء والتقارب convergentia ، أعراض هرمية، hydrocephalia ، nystagmus ، dystrophia أو ضمور الدماغ atrophia cerebri ، اختلاف المنعكسات. ٣ - النخامي - الدماغ البيني : طول القامة، أعراض مرض ضخامة الأطراف acromegalia ، اضطرابات الدورة الشهرية عند النساء، diabetes insipidus ، اضطرابات إنباتية، طفالة infantilismus . ٤ - الأعراض النفسية : غالباً عدم اكتمال القدرات العقلية والذكائية؛ (C) تشوهات الأدمة الباطنة entoderma : زيادة كبيرة في طول الأمعاء، نقص تنسج hypoplasia الأمعاء؛ يمكن أن يترافق مع تآذر ايرلز دانلوز، حيث الخلل الوراثي بالنسيج الضام، رؤياً يتظاهر هذا المرض بشكل تغيرات في عظام القفص الصدري، وتحولات كيمية فقاعية في النصف العلوي من الرنتين مما قد يؤدي في النتيجة إلى ارتشاحات رئوية وريح صدرية. Incidence : 10.000 : 1 ، الحالات ذات الوراثة الصيغية الجسدية المتتحية والمرافقة بـ microcephalus و glomerulonephritis سجل منها حتى الآن ما يزيد عن ٢٥ حالة. العلاج عرضي، ويشمل علاج العينية والوعائية، ويؤدي إلى نتائج جيدة عادة، حاصرات بيتا وحاصرات الكلس مع التداخل الجراحي على الأبهير. (الشكل ٢٩١).

Marfan - Achard - Syndrome

► Marfan syndrome (I).

Marfan - Erb - Syndrome

► Marfan syndrome (I).

(**Pierre**) **Marie - Syndrome (II)**
Nonne - (**Pierre**) Marie syndrome,
Marie syndrome, morbus (**Pierre**)
Marie, ataxia cerebellaris hereditaria,
ataxia spinocerebralis.

الاختلاج الشوكي المخي ataxia
spinocerebellaris الوراثي (وراثية صبغية جسدية
سائدة) : يبدأ هذا المرض باضطراب وخلل عملية
المشي، اضطراب الكلام (خلل نطق مخيخي
مميز)، يلي ذلك اختلاج يدين شديد (خلل الخط)،
ضعف الحركات المتتالية adiadochokineses ، لا
تأثر asynergia مخيخي، زيادة المنعكسات الوترية،
نقص التوتر tonus العضلي، علامات مرضية عينية
- حول متقارب strabismus convergens ، خزل
paresis العصب المبعد abducens nervus
(العصب السادس)، والعصب المحرك
nervus oculomotorius للعين (العصب
الثالث)، ضمور العصب البصري، التهاب شبكية
مخضبة pigmentosa retina ، رؤية
nystagmus ؛ غالباً أيضاً - ارتجاج (ارتعاش)
tremor يشبه الباركنسونزم (داء باركنسون)؛ يظهر
هذا المرض عادة بعد عمر ٤٥ - ٥٠ عاماً، وأحياناً
تظهر فترات هجوع تلقائية، بالفحص المورفولوجي
يلاحظ تجعد النخاع الشوكي والمخيخ ونقص خلايا
بوركنيني، تنكس النواة المسننة nucleus dentatum
، دباق (فساد ضمامي عصبي) gliosis ، تجرد
عن النخاعية demyelinisatio يصيب القناة
الهرمية، تنكس أنوية الجسم الزيتوني oliva ، قنطرة
Farol varolii pons ، خلايا القرون الأمامية للنخاع
الشوكي والقشرة المخية.

Marie - Bechterew - Strümpel - morbus

Spondylarthritis ankylopoetica.

Marie - Léri - Syndrome

Morbus Marie Léri, trophopathy
myelodysplastica, arthritis mutilans ,
arthropathia mutilans, doigts en lorgnette
(F), main en lorgnette (F).

الحمراء تحوي جزراً من النسيج الرئوي الطبيعي،
إضافة إلى وجود فجوات صغيرة ضمن النسيج
البارانشيمي وفقاعات انتفاخية تحت وريقة الجنب.
الإتذار سيء.

(**Pierre**) **Marie - Syndrome (I)**

Morbus (**Pierre**) Marie, Marie
syndrome, morbus Marie, von
Recklinghausen syndrome, P. Marie -
Léri syndrome, acromegalia , Pachyacria.
Marie Pierre (١٨٥٣ - ١٩٤٠) - طبيب عصبية
فرنسي.

مجموعة علامات مرضية مع علامات ضخامة
الأطراف acromegalia : pachyacria ، نمو زائد
لأجزاء الجسم البارزة، وخاصة ضخامة الأنف، الفك
السفلي، القوس فوق الحاجبين، الشفتان، الأذنان، راحة
اليدين، أخمص القدمين (الكفوف والأحذية تصبح
صغيرة) واللسان؛ تظهر هذه التغيرات عادة بعد
اكتمال نمو العظام الانبويبية الطويلة. إذا بدأ المرض
قبل بلوغ مرحلة النضوج الجنسي يظهر ما يسمى
بالعملاقة gigantismus النخامية، خلل اغتذائية
trophica الشعر، عند النساء غالباً شعراوية
hirsutismus خفيفة، وعند الرجال سقوط الشعر،
علامات مرضية عينية - عمى النصف الصدغي من
الشبكية bitemporalis hemianopsia ، ركود
حلمة العصب البصري، الأعضاء التناسلية - انعدام
الشيق والرغبة الجنسية، ضمور الغدد التناسلية،
انقطاع الطمث amenorrhoea ، عثر الطمث
dysmenorrhoea ، سماكة الجلد، خلل عملية
التصنيع الجلدي، ضخامة الأحشاء
splanchnomegalia ، حذب kyphosis العمود
الصدري، اتساع القفص الصدري، وهن انباتي
vegetativa dystonia ، شعاعياً - توسع السرج
التركي turcica sella ، في الدم - زيادة تركيز
الفوسفور، أما تركيز الكالسيوم فطبيعي، غالباً فرط
سكر الدم hyperglycaemia ، فرط سكر البول
glucosuria ، ونادراً فرط شحوم الدم lipaemia.

لا تلاحظ علامات مرضية عصبية، السائل الدماغي الشوكي ذو مظهر شفاف وضغط مرتفع، أما تركيز الخلايا والبروتين فيه فطبيعيان؛ ارتفاع شديد عابر للفيتامين A في مصل الدم، oliguria ، albuminuria ، cylindruria ، haematuria . الإندازر جيد، والتظاهرات المرضية تدوم فقط لعدة ساعات.

Marin-Amat - Syndrome (Marcus) Gunn inversus syndrome.

Marin-Amat – Manuel – طبيب عيون أسباني.
استرخاء جفن blepharoptosis جزئي أحادي الجانب، عند فتح الفم يغلق الجفن المصاب العين، من غير النادر أيضاً وجود علامات شلل عصب وجهي مركزي.

Marilyn Monroe - Syndrome



الشكل ٢٩٢

Marinesco - Sjögren - Syndrome Marinescu - Sjögren - Garland syndrome.

Marinesco Gheorghe (١٨٦٣ - ١٩٣٨) - طبيب عصبية روماني، Sjögren Torsten (ولد ١٨٩٦) - طبيب عصبية ونفسية سويدي.

مرض وراثي نادر (وراثته صغبية جسدية متنحية) : اختلاج أطراف شوكي دماغي ataxia ، spinocerebellaris ، عسر الكلام dysarthria ، نقص أو انعدام المنعكسات، علامات هرمية، oligophrenia ، أفن كاذب pseudodebilitas

Marie Pierre (١٨٥٣ - ١٩٤٠) ، Lére Andre (١٨٧٥ - ١٩٣٠) - طبيبا عصبية فرنسيان.

التهاب مفاصل متعدد مزمن polyarthritits chronica مع إصابة عصبية اغتذائية شديدة تصيب العظام والأنسجة الرخوة : انحلال decompositio واسع متناظر في منطقة مفصلي الرسغ articulatio carpometacarpea والكاحل talocruralis مع تقوس في العظام، بسبب الانحلال الشديد لعظام الرسغ والمشط والسلاميات يحصل قصر في الأطراف، أما الأجزاء الزائدة من الجلد نتيجة لذلك فتكون طيات (ثنيات) فوق أصابع اليدين والقدمين؛ في القصة المرضية غالباً حزاز حشفي lichen squamosa ، إصابات مفصالية ناكسة، شرى urticaria ، إكزيما eczema ، والتهاب قرحية iritis ، يلاحظ غالباً أيضاً scoliosis ، فقرات زائدة أو اسفينية، spina bifida ، قيلة سحائية meningocelle ، انعدام المنعكسات، فرط الاحساس بالألم hyperalgesia ، جحوظ exophthalmus ، ساد cataracta ، اختلاف الحدقتين anisocoria ، إضافة إلى تشوهات أخرى.

Marie - Sainton - Morbus

► Scheuthauer - Marie - Sainton syndrome.

Marie - Scheuthauer - Sainton - Syndrome

Dysostosis cleidocranialis.

Marie - Seé - Syndrome

(Julien) Marie - Seé syndrome, hypervitaminosis A acuta, hydrocephalia acuta.

Marie Julien Jean (ولد ١٨٩٩) ، Seé Georges - طبيبا أطفال فرنسيان.

استسقاء دماغي حاد hydrocephalia acuta عابر عند الأطفال الرضع نتيجة التسمم بالفيتامين D : الامتناع عن تناول الطعام، إقياء، prostratio ، اضطراب النوم، وسن، عدم هدوء، وغالباً - أيضاً - شحوب شديد، حرارة لفترة قصيرة، بروز شديد لليوافيخ fonticulus ، توسع دروز الجمجمة، لكن رغم ذلك

Marker - X - Syndrome

► Martin Bell syndrome.

Maroteaux - Lamy - Syndrome (I)

Pycnodysostosis.

Maroteaux Pierre - طبيب أطفال وباحث وراثة

فرنسي، Lamy Maurice (١٨٩٥ - ١٩٧٥) - باحث وراثة فرنسي.

سغل غضروفي chondrodystrophia وراثي معمم سليم وعسر تعظم dysostosis مع سوء نمو dysplasia الهيكل العظمي : صغر قامة غير متناسق مع أطراف قصيرة نسبياً، سغل دماغي جمجمي - رأس كبير نسبياً مع بروز المنطقتين الجبهية والقفوية، عدم انغلاق اليافوخ forticulus الكبير حتى مرحلة البلوغ، نقص تنسج hypoplasia الفك السفلي، شذوذات توضع الأسنان، ميل كبير إلى تسوس الأسنان، كسور تلقائية، تشوهات في القفص الصدري، ضعف نمو hypoplasia الأصابع، brachydactylia ، نقص تنسج الأظفار، شعاعياً - جميع العظام متمسكة بشكل متناظر، وخاصة تسمك الطبقة القشرية للعظام الطويلة، توسع دروز الجمجمة، التطور العقلي طبيعي، والإنذار جيد.

Maroteaux - Lamy - Syndrome (II)

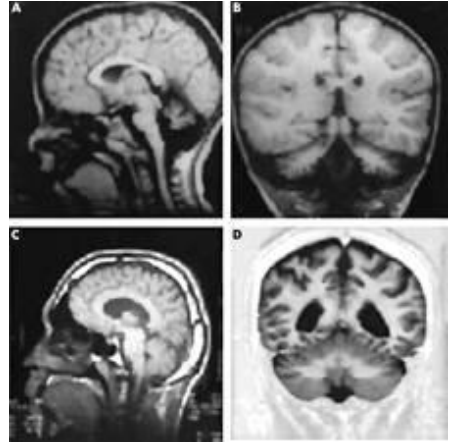
Dysplasia spondylo-epiphysaria tarda.

سوء نمو العمود الفقري ومشاشات العظام dysplasia spondylo-epiphysaria الوراثي (وراثة صبغيه متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : قصر قامة أو نمو قزمي غير متناسق (قصر جذع نسبي ناتج عن وجود الفقرات المسطحة، مرافق لأطراف ذات طول طبيعي)، حذب kyphosis صدري، بزخ lordosis قطني شديد، تقوس عظم القص، تضيق الحوض، شعاعياً - تسطح فقرات platyspondylia معمم مع تشوه جسم الفقرات، ضعف نمو hypoplasia عظام الحوض. يظهر هذا المرض بعد عمر العشر سنوات، androtropismus .

Maroteaux - Lamy - Syndrome (III)

Mucopolysaccharidosis VI, mucopolysaccharidosis B, nanismus polydystrophicus.

mentalis ، نمو قزمي، ساد cataracta ثنائي الجانب، رأرأة nystagmus منقطعة، حول مقارب (أنسي) strabismus convergens ، فوق الماق epicanthus ، فرط إفراز اللعاب hypersalivatio ، اسـ تطالة الرأس dolichocephalia ، حنك palatum حاد، hypogonadismus . (الشكل ٢٩٣) .



Marinescu - Sjögren - Garland - Syndrome

► Marinescu - Sjögren syndrome.

Marion - Syndrome

Morbus Marion, stenosis colli vesicae urinariae congenital, bladder neck obstruction (E).

Mario Henri - طبيب فرنسي.

تضيق عنق المثانة عند الأطفال : يبدأ هذا المرض على خلفية التهاب مجاري بولية إنتاني مزمن، ومن أهم أعراضه - polyuria ، زيادة عدد مرات البول pollakiuria ، احتباس البول ischuria ، سلس بول كاذب pseudoenuresis ، وجود بول متبقٍ عند القططرة، بتظير المثانة - التهاب مثانة تليفي cystitis fibrinosa ، بتصوير حوض الكلوة والحالب الراجع pyelographia - استسقاء الحالب hydroureter ، تقرح الحالب، توسع حويضات الكلية، جذر refluxus مثاني- حالي- حويضي. بدون علاج جراحي يتسبب هذا المرض غالباً بقصور كلوي أنبوبي مع إنذار سيء؛ andrtropismus .

وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٩ . العلاج
عرضي. (الشكل ٢٩٤).



Marshall - Smith - Syndrome

العلامات السريرية التي تجمع أعراض Marshall syndrome و Greig syndrome إضافة إلى سرعة اكتمال نمو الهيكل العظمي، تراجع شديد في النمو، قصر فترة البقاء على قيد الحياة، ميل للإصابة بالإنتانات المختلفة ومضاعفات تنفسية. وصف من هذ التناذر منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٧١ ما يزيد عن ٢٠ حالة. (الشكل ٢٩٥).



Marchall - White - Syndrome

Maculae Bier, maculae vasoconstrictoriae chronicae, Bier's spots (E).

White Cleveland ، Marchall Walla - طبيبان
أمريكيان.

أحد أشكال تعدد السكريات
mucopolysaccharidosis الوراثي (وراثية صبغية
جسدية متنحية) : نمو قزمي، حذب kyphosis
قطني، تقوس عظم القص sternum ، صعوبة حركة
المفاصل، ضخامة كبدية وطحالية، تعتم قرنية، نقل
سمع bradyacusia مختلف الدرجات، شفاه غليظة
(سمبكية)، وسطح أنف عريض، شعاعياً - خلل
جسم metaphysis ومشاشات epiphysis العظام،
تأخر نمو عظام رسغ القدم tarsus والمعصم
carpus ، فقرات مسطحة اسفينية، في الدم - وجود
لحبيبات الموكوبولي ساخاريد في كريات الدم البيضاء.
يتمثل الخلل الوراثي بتجمع السكريات المخاطية
المتعددة بكميات كبيرة في النسيج الضام، وبإفراز
dermatansulphat بكميات كبيرة مع البول.

Marshall - Syndrome

Weissenbacher - Zweymüller syndrome.

Marshall Don - طبيب عيون أمريكي.

سوء تنسج النسيج الضام من منشأ وراثي (وراثية
صبغية جسدية سائدة) : hypohidrosis ، سوء
نمو الوجه - أنف سرجي، نقص تنسج hypoplasia
الجزء المتوسط من الوجه، فرط تنسج hyperplasia
المنطقة فوق الحاجبية supraorbitalis ، تشوهات
أسنان - غياب الأسنان adentia ، نقص الأسنان
hypodontia ، ازدواجية الأسنان، صغر الأسنان
microdentia ، بروز فك سفلي كاذب
pseudoprognathia ، تشوهات عيون - قصر بصر
myopia خلقي، ساد cataracta متفقم بسرعة
يظهر أحياناً فقط في مرحلة الشباب، زرق ثانوي
glaucoma secunda ، ميل إلى خلع عدسة
(بللورية) العين الجزئي luxatio lentis أو تمزق
محفظتها التلقائي أو الرضي، قعر العين - سغل
مخضب dystrophia pigmentosa مع وضاحة
رسم الطبقة الوعائية العينية، نقل سمع خلقي غالباً
متفقم أحادي أو ثنائي الجانب، نقص تعرق
hypohidrosis شامل، الغطاء الشعري طبيعي.

لكن دون علامات أخرى فارقة، تراجع القدرات العقلية يبدأ من العام ٢ - ٣ من عمر الطفل، ويعرف من خلال عدم تطور قدرة الطفل على الكلام، dyslalia، logorrhoe، stottern، التكرار، فرط التوتر hyperactivity، نقص القدرة على التركيز إضافة إلى علامات نفسية أخرى، أعراض التوحد (١٢ %)، تقلصات (٢٠ %)، في سن المرسمة - macrocephalus (٧٠ % من الحالات)، زيادة الطول، عند الأطفال الذكور بدء صغر حجم الخصيتين، وعند الفتيات ضخامة مبايض وذمية، زيادة تمدد وحركة مفاصل سلاميات الأصابع، توسع الشريان الأبهر وانسدال الصمام التاجي دون علامات سريرية ذات أهمية؛ بعد مرحلة البلوغ تكتمل الأعراض بوجه طويل، بروز الذقن، كبر الأذنين و macroorchia، فترة البقيا والقدرة على الإنجاب لا تتأثران، سن الإياس قبل عمر الأربعين. وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٩ . incidence عند الأطفال الذكور 1.000 - 1.350 : 1، وعند الفتيات 2.000 - 3.000 : 1 . العلاج يعتمد فقط على العناية والتوجيه النفسيين.

Martin-(Bosviel) – Syndrome

► Bosviel syndrome.

Martin de Gimard - Syndrome

► de Gimard syndrome.

de Martini - Balestra - Syndrome

► Burke syndrome (II).

Martin Schmidt - Syndrome

► Schmidt - Syndrome (II).

Martland - Syndromer

Punch drunk (E), dementia pugillistica,

Boxer-Syndrome (D).

اعتلال دماغي encephalopathia بعد رضي عند محترفي رياضة المصارعة : تطور تدريجي لعدم استقرار عاطفي، ضعف التفكير والمحاكمة والحديث، ضعف الذاكرة، بسبب الرضوض والكدمات contusio المتكررة الخفيفة تظهر أعراض التصلب sclerosis المنتشر، والشلل الرعاشي

أحد أشكال اعتلال الأوعية vasopathia الذي يعتبر غالباً الشكل البدئي لالتهاب الأوعية vasculitis الجهازية : بقع على اليدين ناتجة عن تشنج الأوعية الدموية، الجلد في هذه المناطق أكثر برودة وشحوباً مقارنة بأجزاء الجلد الأخرى على اليدين؛ قلق ليلي دوري، غالباً مع تسرع قلب دائم.

Martin - Syndrome

periosteoarthritis متوسط القدم الناتج عن الإجهاد الطويل والشديد؛ وذمة الأنسجة الرخوة في هذه المنطقة إضافة إلى ألم في مفاصل قاعدة الأصابع.

Martin - Albright - Syndrome

Albright syndrome, "Seabright" - Bantam syndrome, Albright - Bantam syndrome, pseudohypoparathyroidism, cretinismus hypoparathyroidicus.

Martin Eric - طبيب سويسري، Albright Fuller

(ولد ١٩٠٠) - طبيب أمريكي.

هبط وظيفية جينية الدرق الكاذب hypoparathyreosis العائلي الوراثي مع تركز tetania ناتج عن نقص الكالسيوم، لكنه ثابت بالنسبة لهرمون جينية الدرق parathormonum (من الممكن وجود وراثية صبغية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : قصر القامة، سمنة معممة، وجه مدور، غلظ الجلد pachydermia، ضعف تنسج hypoplasia ميناء السن مع سقوط مبكر للأسنان، قصر الأطراف (خاصة قصر أصابع الجهة الزندية)، بسبب قصر عظام رسغ اليد III و IV و V تصبح السبابة الإصبع الأكثر طولاً في اليد، تركز ظاهر أو خفي ثابت بالنسبة لهرمون جينية الدرق، oligophrenia ؛ في الدم - نقص كالسيوم مزمن hypocalcaemia، زيادة فوسفات الدم hyperphosphataemia، الفوسفاتاز طبيعية.

Martin - Bell - Syndrome

Fra (X) syndrome, Maker-X syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (مرتبطة بالكروموزوم X) : يولد هؤلاء الأطفال بوزن يزيد عن الحد الطبيعي بقليل

parkinsonismus ، على مخطط الدماغ الكهربائي
- علامات ضمور القشرة الدماغية.

Martorell - Syndrome (I) Ulcus cruris hypertonicum, ulcus hypertensivum ischaemicum.

Martorell Fernando Otzet - طبيب أسباني.

تقرحات ulcer متناظرة على الساقين ناتجة عن نقص التروية عند مرضى ارتفاع الضغط الشرياني : بالدرجة الأولى تظهر على الأطراف السفلية بقع مخضبة زرقاء، يلي ذلك تلقائياً أو بعد رض خفيف تكون تقرحات متناظرة في مكان البقع مغطاة بالقشور، لا يوجد انسداد في شرايين الساقين، إلا أنه يمكن جس النبض بشكل واضح، المكوث الطويل في الفراش لا يؤدي عادة إلى نتيجة، من الملاحظ عند هؤلاء المرضى أيضاً الشكوى من ارتفاع التوتر الشرياني والاعتلال الوعائي العام (الكليتين، الشبكية والقلب)؛ يصيب هذا المرض غالباً النساء المسنات. (الشكل ٢٩٦).

الوريدي داخل العضلي (وذمة، زرقة، ألم بالضغط على عضلات الساق بوضعية انحناء الركبة)؛ علامات تشنج spasms الشرايين (انخفاض حرارة الجلد، ضعف نبض شريان القصبية الخلفي arteria tibialis posterior وشريان سطح القدم، ألم متزايد في عضلات بطة الساق عند المشي، وخاصة أثناء صعود السلالم أو الدرج)، يحصل غالباً تحسن بعد الحصار الودي القطني.

Martsoff - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحيية) : (cataract ، oligophrenia ، microcephalus ، hypogonadismus إضافة إلى علامات قحفية وجهية أخرى مميزة. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٦ حالة.

MASA - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (مرتبطة بالكروموزوم X) : تأخر عقلي جزئياً مع hydrocephalus ، aphasia ، وتقارب الإبهام.

Masshoff - Syndrome

Masshoff Willy Johann (١٩٠٨ - ؟) - طبيب ألماني.

التهاب الغدد اللمفاوية lymphadenitis الناتج عن pasteurella pseudotuberculosis : ترفع حروري، ألم بطني، ضخامة العقد اللمفاوية المسارية، يلي ذلك خراجات مسارية أحادية أو متعددة، ففي الدم - leucocytosis ، reticulocytosis .

Masson - Tumor

Glomustumor.

Masson, P. L. Pierre M. (١٨٨٠ - ١٩٥٩) -

باتالوجي فرنسي.

Mast - Syndrome

Mast - أسم العائلة التي تم اكتشاف هذا المرض عند

أقرادها للمرة الأولى (في مدينة أوهايو في أمريكا).

مجموعة اضطرابات عصبية نفسية وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحيية) : يبدأ هذا المرض في



Martorell - Syndrome (II)

Syndrome du coup de fouet (F).

انصبابات دموية haemorrhagia عفوية مؤلمة داخل العضلات : ألم مفاجيء في القدمين، بسرعة بعد ذلك تتكون كدمات (انسكابات دموية) ecchymosis على الساقين؛ علامات تخثر الجهاز

Lhermitte Jean (١٨٧٣ - ١٩٥٩) - طبيب عصبية فرنسي.

مجموعة اضطرابات عصبية ناتجة عن إثارة أو إصابة (النواة تحت الحذبة) : تقلصات عضلية كورية (رقصية) في إحدى جهات الجسم وخاصة في منطقتي حزام الكتف والحوض، عسر الكلام dysarthria ، صعوبة البلع dysphagia ، فرط تعرق في أحد نصفي الجسم hemihyperhidrosis ؛ من غير النادر أيضاً وذمة جسم أحادية الجانب وضعف توتر عضلي؛ التقلصات العضلية بالشكل الضعيف تستمر أيضاً خلال فترة الليل.

Matzenauer - Polland - Syndrome

Polland - Matzenauer syndrome, dermatosis Polland - Matzenauer, dermatitis symmetrica dysmenorrhoea, acne necrotica, urticaria gangraenosa, acne Dreyer - Welsh, urticaria Besnier - Renault, pemphigus hystericus. Polland (١٨٦٩ - ١٩٣٢)، Matzenauer Rudolf R. - طبيباً جلدية نمساويان.

تظاهرات الجلاد dermatosis الناتج عن خلل هرموني : حمامى erythema عفوية (ذاتية) متناظرة (تحتوي غالباً على فجوات) محددة بشكل واضح، تآكلات erosio جريبية وقشور، اضطرابات وعائية حركية، هذه التغيرات الجلدية تتكرر بشكل منتظم حسب مواعيد الدورة الشهرية، وهي تلاحظ غالباً عند النساء الثمبات اللواتي يشكين من عسر الحيض (الطمث) dysmenorrhoea أو عند النساء في مرحلة ما قبل سن اليأس.

Maugeri - Syndrome

Diabetes mellitus infantilis, glycogenosis diabetica secundaria, Pierre Mauriac syndrome. Mauriac Pierre - طبيب فرنسي.

السحار الضوئي المنصفي mediastinitis silicotica : زلة تنفسية ربوية، انتباج وتورم حاد يصيب الحنجرة والرغامى، نوبات سعال تلي الشهيق

منتصف العقد الثاني من العمر، حيث يخف النشاط كما يظهر خلل واضطراب في المشي؛ في غضون العقدين الثالث والرابع من العمر يزداد العتة dementia ، عدم الاستقرار النفسي وعدم السيطرة على الأفعال، تدريجياً يزداد أيضاً التوتر العضلي التشنجي المرافق بزيادة في المنعكسات وعلامات هرمية؛ بطء الحركة bradykinesia ، عسر انسجام الحركات dyspraxia ، التردد المرضي لما يقوله الآخرون echolalia ، لاإيمائية (عجز التعبير بالإيماء أو بالإشارة) amimia ، يلاحظ أيضاً لكن نادراً خلل حركة قفاعي (حركات دودية مستمرة في اليدين والقدمين)، اختلاج ataxia الجسم وارتجاف مقصود intention tremor ؛ لا يلاحظ خلل في الحساسية. هذا المرض يتفاقم عادة وإنذاره سيء.

Master - Allen - Syndrome

Master William Howell - طبيب نسائية أمريكي. تمزق lig. latum uteri أثناء الولادة مرافق بألم أثناء الوقوف في الحوض وفي الختلة hypogastrium ؛ dysmenorrhoe ، عسر الجماع dyspareunia ، زحار مستقيمي، بوال pollakisuria ، وضعف عام. مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسدية متحية) : ترافق anophthalmia مع نقص تتسج رئوي مختلف الدرجات.

Mattioli-Foggia - Syndrome

Mattioli-Foggia - Raso syndrome, myopathia lipofibrocalcareia. Mattioli-Foggia Cesare - طبيب فرنسي.

أحد أشكال اعتلال العضلات مجهول السبب myopathia idiopathica : ضعف عضلي متفام، إضافة إلى إمكانية جس مكونات قاسية لكن غير مؤلمة؛ نسيجياً - أورام النسيج الضام والنسيج الشحمي مع ترسب لأملاح الكالسيوم.

Mattioli-Foggia - Raso - Syndrome

► Mattioli-Foggia syndrome. Matzdorff - Lhermitte - Syndrome Syndromes corporis Luys, syndromes nuclei hypothalamici.

MRK-Syndrom (D), Meacham syndrome.

Mayer C. A. J. - فيزيولوجي وطبيب تشريح ألماني،

Rokitansky Karl von (١٨٠٤ - ١٨٧٨) -

باتالوجي نمساوي، Küster Hermann - طبيب نسائية ألماني.

تشوهات نمو رحم وراثية (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية سائدة) : في القصة المرضية انعدام طمث بدئي amenorrhoea primaria ، عقم، نمو طبيعي للعلامات التناسلية الثانوية، وظهور طبيعي للدورة الشهرية، أحياناً نزوف معاوضة من المثانة، المستقيم، تجويف الفم أو من الأنف، الأعضاء التناسلية الخارجية - نقص تنسج hypoplasia عام، غالباً توضع خلفي وتوسع قمعي لفتحة القناة البولية، الأعضاء التناسلية الداخلية - انعدام أو غياب كامل للمهبل، انقسام الرحم غالباً إلى جزئين، دون جوف ومع غياب البطانة الداخلية endometrius ، اندماج غير كامل لأقنية Muller في منطقة الرحم وبدرجات مختلفة يعطي الرحم أشكالاً مختلفة أيضاً : uterus duplex, uterus didelphys, uterus bipartitus, uterus bicornis نسيباً للمبيضين، ضعف نمو القناة الناقلة للبيوض لكن مع بقاء القناة، العلامات الجنسية الثانوية - مظهر نسائي خارجي طبيعي، نمو طبيعي للثديين، تشعر مميز للجنس المؤنث، أما الشهوة الجنسية lipido فطبيعية أيضاً، الوظيفة المبيضية - حرارة قاعدية طبيعية، احتواء طبيعي للبريغنانديول والأستروجين في البول، يترافق هذا المرض أيضاً مع تشوهات كلوية وتشوهات مجاري بولية، كما يلاحظ أحياناً أم دم أبهرية خلقية، تشوهات مساريقية، تعجز sacralisatio الفقرة القطنية الخامسة إضافة، إلى نقص تنسج hypoplasia الضلع الثاني عشر. incidence : 4.500 : 1 عند الجنس المؤنث. العلاج يعتمد على التصحيح الجراحي للتشوهات الرحمية. (الشكل ٢٩٨).

العميق، اختلاف الحدقتين anisocoria الناتج عن توسعها mydriasis .

Mauriac - Syndrome

Diabetes mellitus infantilis, glycogenosis diabetica secundaria, syndrome Pierre Mauriac.

Mauriac Pierre - طبيب فرنسي.

داء الجليكوجين الثانوي glycogenosis secundaria عند الأطفال الذين يشكون من داء السكري : داء سكري شبابي من الصعب السيطرة عليه ومرافق ببيلة خلونية acetonuria ، ضخامة كبدية دون خلل الوظيفة الكبدية، الطحال غير متضخم، مغص معوي، ضخامة البطن مع توسع الأوردة تحت الجلد ، تأخر النمو ، تأخر مرحلة البلوغ الجنسي، زيادة تراكم الشحوم في الفخذين، وجه قمري، ترقق عظام، تأخر التعظم، خلل الاستقلاب الدهني (الشحمي) مع زيادة كولسترول وشحوم الدم. (الشكل ٢٩٧).



Maxwell - Goldberg - Syndrome

► Goldberg - Maxwell syndrome.

May - Hegglin - Syndrome

► Hegglin syndrome (I).

Mayer - v.Rokitansky - Küster -

Hauser - Syndrome

Küster syndrom, uterus bipartitus, uterus bicornis rudimentarius solidus partim cum vagina solida, syndromes MRK,

، photophobia رهاب الضوء ، ثنائي الجانب ، نوبات تشنج صرعانية convulsio ، ارتجاج مقصود intention tremor ، نوبات تشنج صرعانية convulsio ، خفاء الخصوية epileptiformis ، في الدم - قلوثة استقلابية، cryptorchismus ؛ نقص الفانض الأساسي، نقص صوديوم وزيادة بوتاسيوم دم خفيف، زيادة الأزوت المتبقي؛ في البول - تفاعل حمضي، aciduria ، نقص الوزن النوعي للبول hypostenuria . الإنذار سيء، حيث يموت هؤلاء المرضى نتيجة للصور الكلوي.

Mc Cune - Bruch - Albright - Braiceva - Syndrome

▶ Albright syndrome.

McGeoch - Reed - Syndrome

Dysplasia dermalis facialis focalis, hereditarii, van Barga syndrome.

Reed W. B. ، McGeoch A. H. - طبيباً جلدية

أستراليان.

مجموعة تشوهات جلدية وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : أجزاء معددة من الجلد ثنائية الجانب في المنطقة الصدغية، تشبه في شكلها آثار ملاقط الولادة، نسيجياً - سوء تتسج الأدمة المتوسطة mesoderma مع انعدام كامل تقريباً للطبقة الشحمية تحت الجلد، العضلات الهيكلية تلتحم بالبشرة بشكل محكم.

McGinn - White - Syndrome

White Paul - طبيب أمريكي، McGinn Sylvester

Dudley (١٨٨٦ - ١٩٧٣) - طبيب قلبية أمريكي.

مجموعة العلامات المسجلة على مخطط القلب الكهربائي عند المرضى المصابين بصمة في الشريان الرئوي : S1 و QIII عميقة، TIII سلبية جداً.

McKittrick - Wheelock - Syndrome

McKittrick Leland Sterling (ولد ١٨٩٢) ،

Wheelock Cawthorne (ولد ١٩١٨) - طبيب

جراحة أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن خلل الاستقلاب الشاردي عند مرضى الأورام الغدية adenoma المعوية : يظهر هذا المرض عادة في



Mazabraud - Syndrome

▶ Albright syndrome.

M'Bwaki - Syndrome

▶ kwashiorkor syndrome.

McArdle - Syndrome

McArdle - Schmid - Pearson syndrome, glycogenosis V, myopathia glycogenica.

McArdle B. - طبيب أطفال إنكليزي.

أحد أشكال داء الجليكوجين glycogenosis الوراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : في مرحلة الطفولة وبعد القيام بأقل مجهود عضلي يشكو هؤلاء المرضى من ألم في العضلات مع سرعة تعب هذه العضلات، ضعف، بول الغلوبولين العضلي myoglobinuria، في أوقات متأخرة سغل dystrophia عضلي، وصور قلب، من غير النادر أيضاً ضعف العضلات المساء، في وضعية السكون والهدوء لا تلاحظ أية أعراض. ينتج هذا المرض عن نقص خميرة فسفوريلاز العضلية مما يؤدي إلى إعاقة تفكك الغليكوجين الذي يتجمع بكميات زائدة في العضلات.

McArdle - Schmid - Pearson - Syndrome

▶ McArdle syndrome.

McCance - Syndrome

Syndromus cerebro-oculo-renalis, dystrophia cerebro-oculo-renalis.

McCance R. A. - طبيب أطفال إنكليزي.

تلازم وجود مجموعة من التشوهات الوراثية الدماغية والعينية والكلوية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : يبدأ هذا المرض في مرحلة الرضاعة على شكل فقدان شهية anorexia ، إعاقة نمو، إقياءات ناكسة مع عسر هضم dyspepsia ، نقص توتر عضلي، تعتم

الشكل، سغل dystrophia الأظافر (تقصف وقصر)، تترافق هذه التغيرات في حالات كثيرة مع تشوهات معوية (سوء امتصاص، كولون كبير megacolon)، شعاعياً - تلاحظ التغيرات المرضية الشعاعية، غالباً في مفصلي المرفق وفي العظام الأنيوبية القصيرة (خطوط طرف القصبة metaphysis ذات شكل متموج، لكنها محددة بشكل جيد) ، بؤر التكلس متوسعة وسميكة، غالباً مع تغيرات كيسية، تواجدها لفقرات ضيقة وعالية. (الشكل ٢٩٩).

McKusick - Kaufman - Syndrome

► Kaufman - McKusick syndrome.

McLeod - Syndrome

فقر دم انحلاي يظهر بشكل خفيف في حالات داء الخلايا الشائكة acanthocytosis ناتج عن خلل كروموزومي (الكروموزوم X)، يمكن أن تلاحظ أيضاً تغيرات في كريات الدم البيضاء إضافة إلى ضعف عضلي وزيادة في تركيز creatininkinase .

McMahon - Thannhäuser - Syndrome

الورام التشمعي الكيدي الصفراوي biliary cirrhosis xantomathosis .

McMaster - morbus

التكزز العقيم لحدبة جزء الجلوس من عظم الساق.

McQuarrie - Syndrome

Hyperglykaemia idiopathica infantilis, hypoglykaemosis familiaris.

McQuarrie Irvine (ولد ١٨٩١) - طبيب أطفال

أمريكي.

هبط سكر الدم hypoglycaemia الوراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر العلامات الأولى للمرض قبل بلوغ العام الثالث من العمر على شكل تظاهرات هبط سكر دم نوبية، تظهر غالباً صباحاً على الريق، حيث يلاحظ أثناء ذلك نقص توتر عضلي، هيجان، تعرق، ارتعاش، تشنج عضلي muscular twitching ، دوار، ومن غير النادر اختلاج convulsio ؛ في الدم - انخفاض سكر الدم أثناء النوبة حتى 0,6 - 1,1 ميلي مول / ليتر (١٠

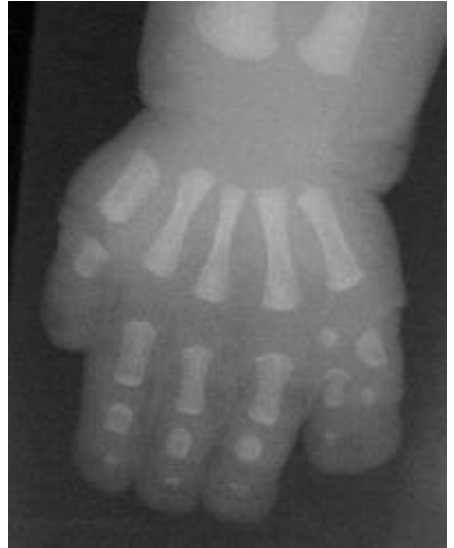
مراحل السن المتأخرة، ويتظاهر بشكل إسهالات مخاطية شديدة مزمنة مع عدم ملاحظة وجود دم مع البراز، كما يلاحظ زحير tenesmi وتجفاف dehydratio عام، مرافق بميل إلى خلل واضطراب دوراني، في الدم - hyponatraemia ، hypokalaemia ، hypochloraemia ، يمكن أحياناً أثناء الجس أو الفحص الشرجي (وأحياناً أثناء تنظير المستقيم) كشف الكتلة الورمية الغدية في المستقيم أو في المنطقة السينية، على مخطط القلب الكهربائي - علامات نقص بوتاسيوم الدم. إذا اكتشف المرض وتم استئصال الورم يمكن للإنذار أن يصبح جيداً.

McKusick - Syndrome

Nanismus achondroplasticus, cartilage-hair-hypoplasia (E), syndromus CHH.

McKusick Victor Almon (ولد ١٩٢١) - باحث

ورثة وطبيب قلبية أمريكي.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : إعاقة نمو شديدة (نمو قزمي مع زيادة نسبية في طول الجذع وقصر في الأطراف)، شكل الجمجمة طبيعي، قصر الأطراف العلوية مع قصر الأصابع، زيادة تمدد مفاصل اليدين والأصابع، صعوبة حركة مفصلي المرفق، قفص صدري ناقوسي

dysgenitalismus ، تشمع كبد، وتشوهات قدم (حنف). هؤلاء الأطفال قادرون على الحياة لأسابيع أو أيام أو ساعات. اكتشف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٨٢٢ . incidence : - 140.000 : 1 : 9.000.

Meconium plug - Syndrome (E)

► Linneweh syndrome.

Median cleft face - Syndrome

► De Myer syndrome.

Meekeren - Ehlers - Danlos - Syndrome

► Ehlers - Danlos syndrome.

Meesmann - Syndrome

Meesmann, Alois (١٨٨٨ - ١٩٦٩) - طبيب

عيون ألماني من كيل.

سغل (حثل) قرنية عين cornea-dystrophia متفاقم ذات صفة وراثية جسدية سائدة يبدأ في مرحلة الطفولة المبكرة.

Megacolon - Syndrome

► Hirschsprung syndrome.

Megacystis - Microcolon -

Hypoperistaltic - Syndrome

سوء تنسج أحشاء من منشأ وراثي (وراثه صبغيه جسدية متحيه) : انسداد معوي خلقي كاذب مع قصر كولون شديد، غياب الحركات الحويية peristaltic و dilatation وخاصة في منطقة العفج duodenum ، المثانة المتوسعة يمكن أن تملأ كامل تجويف البطن، يضاف إلى ذلك إمكانية cardiac-rhabdomyoma . الإنذار سييء والمرضى يموتون غالباً قبل أو بعد الولادة.

Meier - Gorlin - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثه صبغيه جسدية متحيه) وصفت للمرة الأولى عام ١٩٥٩ : قزامة بدئية متناسفة، microtia ، patella-aplasia / hypoplasia ، زيادة حركة المفاصل، تشوهات بولية تناسلية، علامات وجه مميزة مع microgenia ، microstomia وشرم حنك.

Meige - Syndrome

► Nonne - Milory syndrome, Brueghel syndrome.

- ٢٠ ملغ %)، زيادة الحساسية بالنسبة للأسولين، والتي يمكن تخفيفها باستخدام المركبات الكورتيكوستيرويدية، يتميز هذا المرض باستجابته العلاجية الجيدة بالستيروئيدات؛ تكرر هذه النوبات بكثرة يؤدي إلى ظهور اختلاج (رنج) ataxia وإلى إعاقة النمو العقلي؛ في بعض الحالات يلاحظ شفاء تلقائي.

MCS - Syndrome

Multiple Chemical Sensitivity syndrome.

يعبر هذا التناذر عن مجموعة الأعراض الناتجة عن عوامل بيئية وكيميائية، وهذا ماعطى هذا المصطلح أهمية سياسية على اعتبار أن التلوث البيئي الناتج عن الثورة الصناعية المتنامية هو السبب الكامن خلف هذه الأعراض؛ تعبر هذه الأعراض عن ما يسمى بـ idiopathic environmental intolerance ، أي ما معناه عدم القدرة الذاتية على تحمل تأثيرات العوامل البيئية .

Meacham - Syndrome

► Mayer - v. Rokitansky - Küster -

Hauser syndrome.

Meckel - Syndrome

► Gruber syndrome.

Meckel - Syndrome

- (١٨٢٣ - ١٧٨١) Meckel, Johan Friedrich

طبيب تشريح ألماني من هالي.

مجموعة تشوهات وراثية (dysencephalia syndrome) نادرة ذات صفة صبغيه جسدية متحيه. يتميز هذا التناذر بالثلاثي : قيلة قفوية (قزاليه) occipital-encephalocele (أو microcephalia ، hydrocephalia)، سداسية أصابع hexadactylylia في اليد و / أو القدم (مترافقة مع التصاق أصابع syndactylylia)، كلبتان كيسيتان؛ يضاف إلى ذلك مجموعة من الأعراض الأخرى غير الإجبارية - تشوهات قلبية وعائية، شق شرع الحنك، تشوهات عينية (cataracta ، microphthalmia)، كبد كيسي، cryptophthalmia ، campomelia ، spina bifida ، microphthalmia

ورم ليفي fibroma مبيضي مع حبن ascitis وانصباب جنب hydrothorax : علامات تهيج بريتواني، ألم بطني، حبن، انصباب جنب (غالباً أيمن)، ورم مبيضي (غالباً ورم ليفي)، زلة تنفسية ناتجة عن ارتفاع توضع الحجاب الحاجز؛ بعد استئصال الورم الليفي تزول جميع هذه الأعراض. وصف للمرة الألى من قبل Meigs و Case عام ١٩٣٧. (الشكل ٣٠١).



Meigs - Cass - Syndrome

► Meigs syndrome.

Meleda - Syndrome

Keratosis palmoplantarias progrediens, morbus Mljet, keratosis extremitatum hereditaria progrediens, keratoma hereditarium palmare et plantare, morbus Meleda.

Meleda (Mljet) - اسم جزيرة في البحر الأدرياتيكي

(يوغوسلافيا) حيث اكتشف هذا المرض للمرة الأولى.

أحد أشكال تقرن راحة اليدين وأخمص القدمين keratosis palmoplantaris (وراثية صبغية جسمية متنحية) : تسمك الطبقة القرنية المسطح المتناظر لراحة اليدين وأخمص القدمين مع اكتسابها اللون الأصفر أو العاتم؛ تظهر هذه التغيرات أثناء الولادة أو بعد أسابيع إلى أشهر من ذلك، تنتشر بعد ذلك إلى السطوح الظهرية لليدين والقدمين وإلى الساعدين؛ في منطقة الساعدين يلاحظ أيضاً وجود احتقان hyperaemia وفرط تقرن hyperkeratosis خفيف؛ من غير النادر أيضاً ظهور تقفع contractura أصابع اليدين؛ يمكن لهذه التغيرات أن تظهر فيما بعد في منطقة مفصلي المرفق والركبة؛

وصف هذا المرض بشكل مستفيض للمرة الأولى من قبل الطبيب Henry Meige عام ١٩١٠، كما يطلق على هذا التناذر أيضاً اسم Brueghel syndrome نسبة إلى الرسام Pieter Brueghel الذي قام برسم لوحة (المتناذب) في القرن السادس عشر. تتمثل أعراض هذا المرض بتراقق blepharospasmus مع oromandibular dystonia ؛ على المريض مقاومة حركات المضغ وحركات اللسان وعضلات الوجه التي تصبح خارج السيطرة، إضافة إلى اختلاجات الجفون اللاإرادية، البلع والكلام يتأذيان بشدة. أسباب هذا المرض ما تزال مجهولة. الشفاء النهائي من المرض غير ممكن، من أهم وسائل العلاج - الحقن بـ botulinumtoxin ، معالجة فيزيائية . الخ. (الشكل ٣٠٠).



Meige - Milory - Syndrome

► Nonne - Milory syndrome.

Meigs - Syndrome

Meigs - Cass syndrome, Demons - Meigs syndrome.

Meigs Joe Vincent (١٨٩٢ - ١٩٦٣) - طبيب

جراحة أمريكي.

Mellitus - Syndrome

تلازم ارتفاع سكر الدم hyperglycemia والبييلة السكرية glucosuria لكن دون وجود للداء السكري بمعناه المرضي (حسب Mohnike).

Melnick - Fraser - Syndrome

► Branchio-Oto-Renal syndrome.

Melnick - Needleless - Syndrome

Osteodysplasia Melnick - Needles.

Needles - Melnick John C. - طبيب أشعة أمريكي،

Carl F. - طبيب أطفال أمريكي.

أحد أشكال سوء التنسج العظمي osteodysplasia الوراثي (وراثية صبغية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) الذي اكتشف للمرة الأولى عام ١٩٦٦: صغر وزن وطول جسم الرضيع عند الولادة، في البداية يظهر قصر قامة غير متناسق يتحول فيما بعد إلى نمو طبيعي لكن غير متناسق أيضاً، تشوهات وجه وجمجمة (hypertelorismus) ، صغر الفك العلوي exophthalmus ، صغر الفك العلوي micrognathia ، جبهة عالية محدبة)، تشوهات توضع الأسنان وانطباق الأسنان occlusio dentium ، تأخر انغلاق اليوافيخ، استرخاء ونحافة العضدين، سوء حركة مفصلي المرفق، رجلين على شكل حرف X ، مفصلي فخذ أروحيين، نقص نمو وتنسج hypoplasia أصابع اليد الكبيرة مع قصر شديد في السلاميات النهائية (الأخيرة)، تشوه المفصل الحرقفي الفخذي والرجلين في مرحلة الطفولة المبكرة يؤدي إلى خلل واضطراب المشي عند الطفل؛ فيما بعد وبسبب زيادة الحمل التشنجي يظهر داء مفصلي حرقفي (وركي) مرضي coxarthrosis وعرج claudicatio . شعاعياً - تصلب sclerosis عظام القحف وخاصة قاعدة القحف وهرمي العظام الصدغية، تسمك وقصر طرف قصبه العظام metaphysis الأنبوبية الطويلة إضافة إلى تقوسها على شكل حرف S ، عدم تساوي سماكات الطبقات القشرية العظمية، سوء تنسج الفقرات، وخاصة الرقبية والقطنية، سوء تنسج لوح الكتف scapula (تسمكه

يضاف إلى ما سبق من أعراض - أيضاً - فرط تعرق hyperhidrosis راحة اليدين وأخمص القدمين، تقعر الأظافر coilonychia ، تشوهات شعر مختلفة، ونادراً قصر وتضيق سلاميات الأصابع الأخيرة وتعمت قرنية العين.

Melkersson - Rosenthal - Syndrome

Rosenthal - Melkersson syndrome, Rossolimo - Melkersson - Rosenthal syndrome, paralysis facialis recidivans, ganglion geniculi-syndromus.

Melkersson Ernst Gustaf (١٨٩٨ - ١٩٣٢) -

طبيب سويدي، Rosenthal Curt - طبيب عصبية دريان.



أحد أشكال شلل العصب الوجهي nervus facialis : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العقد الثاني من العمر، في البداية انتباج وتورم وجه وشفتين ناكس وفيما بعد دائم، شلل عصب وجهي ناكس، لسان ذات ثنيات (طيات) lingua plicata ، نمل paraesthesia الأصابع، خلل دوري في عملية البلع، ميل إلى نوبات شبيهة بالشفيفة، فرط إفراز الدموع hyperlacrimatio ، فرط السمع hyperacusia ، في بعض الحالات إصابة روماتزمية مرافقة rheumatismus ، يضاف إلى ذلك اختلاط هذا المرض أحياناً بالتهاب شفة حبيبي cheilitis granulomatosa . وصف من هذا المرض منذ اكتشافه وحتى الآن ما يزيد عن ٢٠٠ حالة. العلاج بالكورتيكويدات يمكن أن يوقف النوبات لكنه لا يمنع تكرارها. (الشكل ٣٠٢).

استنشاق العصارة المعدية والملاحظة بعد العمليات الجراحية والتخدير كنتيجة للإقياء، يلاحظ ذلك غالباً عند المرضى في حالات الغيبوبة والعمليات الجراحية الإسعافية والحوادث عندما لا يكون المريض صائماً؛ تؤدي العصارة المعدية المستنشقة إلى أذية الخلايا الأيبتيالية التنفسية وخلايا الأوعية الرئوية الشعرية مما يؤدي في النهاية إلى وذمة رئئة؛ بعد ٢ - ٥ ساعات من الاستنشاق تظهر زلة تنفسية ربوية، ترتفع درجة الحرارة، تظهر زرقة، تسرع نبض، خراخر رطبة وذمة رئئة، يضاف إلى ذلك أيضاً انهيار وصدمة. شعاعياً - نسيبياً وبالمقارنة مع الحالة العامة السيئة جداً للمريض يلاحظ وجود تغيرات شعاعية قليلة تذكر بذات الرئة؛ سجل هذا التناذر للمرة الأولى عند التخدير أثناء إحدى عمليات الولادة. (الشكل ٣٠٣).



Mendes-da Costa - Syndrome

Keratitis rubra figurata,
erythrokeratodermia variabilis,
erythroderma congenitum symmetricum
progressivum.

Mendes da Costa S. - طبيب جلدية هولندي.

أحد أشكال الجلاد dermatosis الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض بسرعة بعد الولادة أو في غضون الأشهر الستة الأولى من العمر، وذلك على شكل حمامي erythema متبذلة متناظرة متقرنة بشدة وخاصة على الأطراف؛ يمكن لحدة هذه الحمامي أن تتبدل خلال عدة ساعات، بعد تكون

وقصره (والحوض، نقص تنسج وعدم تناظر عظام الحرقفة os ilium ، العانة os pubis ، والورك os ischii ؛ مستوى الذكاء طبيعي، gynaeotropismus . العلاج جراحي دون نتائج مرضية.

Meltzer - Syndrome Cryoglobulinemia.

عدم تحمل البرد من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة)، حيث يلاحظ وجود غلوبولينات مناعية غير فيزيولوجية في المصل IgG, IgM, IgA (cryoglobuline)، والتي ترتبط تحت تأثير البرودة بالغلوبولينات الأخرى وتترسب. تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض ابتداءً من مرحلة الطفولة، حيث تلاحظ على الأجزاء المكشوفة من الجلد والأغشية المخاطية necrosis ، purpura ، ulcer ، ويقع طفحية، في بعض الحالات لوحظت اضطرابات في وظائف الكليتين مع proteinuria و hematuria ، إضافة إلى أعراض مفصلية. العلاج يعتمد على الوقاية من البرد ومن المأكولات والمشروبات الباردة.

Mende - Syndrome

Mende Irmgard - طبيب ألماني.

الترافق الوراثي للمهق albinism الجزئي مع المنظر العام المنغولي (وراثية صبغية جسدية غالباً سائدة) : مهق جزئي مع تشوهات تصبغ الجلد والشعر، بقاء الشعر الزغابي، صمم بكم surdomutitas خلقي، وجه منغولي، التهاب جفن blepharitis ، قصر القامة، كبر شحمة الأذنين، غالباً أيضاً - شرم الشفة العليا، تأخر ظهور الأسنان، تسطح الجمجمة (قصر الرأس) brachycephalia ، عته dementia .

Mendelson - Syndrome

Aspiratio bronchopulmonaris obstetrica,
pneumonitis aspirativa, pneumonia
aspirationis pepticae.

Mendelson Curtis L. - طبيب تخدير أمريكي.

الأعراض الناتجة عن استنشاق العصارة المعدية الحمضية أثناء التخدير : ذات الرئة الناتجة عن

طرش كامل ثنائي الجانب ناتج عن تشوهات نمو الأذن الوسطى، نمو قزمي، cryptorchismus ، hypogonadismus ، نفخة انقباضية فوق قمة القلب؛ صورة القلب الشعاعية وتخطيط القلب الكهربائي ضمن الحدود الطبيعية.

Ménière - Syndrome

Hydrops endolymphaticus, morbus Ménière, vertigo labyrinthica, oticodnyosis, oticodynia.

Ménière Prosper (١٧٩٩ - ١٨٦٢) - طبيب

داخلية فرنسي.

التعبير العام عن مجموعة الاضطرابات التيهية (الدهليزية) الناتجة عن endolymphatic-hydrops والعائدة بدورها إلى خلل في إفراز وإعادة امتصاص endolympha : ضجيج في الأذنين، دوار نوبي، tinnitus ، غالباً - رآرة أقيية nystagmus horisontalis ذاتية، خلل سمع غير متراجع ناتج عن اضطرابات الأذن الداخلية، تغيرات انباتية - شحوب، صداع، تعرق، فرط إفراز اللعاب، إقياء، إسهال. ٩٠ % من الحالات إفرادية، أما الحالات الأخرى العائلية فتعود غالباً إلى عوامل وراثية (وراثة صبغية جسدية سائدة). incidence : : 1 : 1.500 - 5.000 .

Meningoeruptive - Syndrome

مرض التهابي فيروسي ناتج عن العدوى بحمات ECNO-virus (typ 4, 9, 16) في فصل الربيع وبداية فصل الخريف. الأعراض - التهاب سحايا عقيم aseptic-meningitis ، طفح جلدي morbilliform exanthema شبيه بطفح الحصبة ، وجزئياً نزوف حبرية petechial .

Menke - syndrome

► Ahornsirup syndrome.

Menkes - Syndrome (I)

Kinky hair disease (E).

Menkes John H. (ولد ١٩٢٨) - طبيب أطفال

وعصبية أمريكي.

الحمامي يظهر فرط تقرن hyperkeratosis ، لا يلاحظ فرط تعرق hyperhidrosis .

Ménétrier - Syndrome

Gastritis hypertrophica gigantea, polyadenoma ventriculi, gastropathia exudativa, enteropathia exudativa, hypoproteinaemia exudativa, nephrosis sine nephrosi, proteinlosing gastroenteropathy .

Ménétrier Pierre Eugéne (١٨٥٩ - ١٩٣٥) -

طبيب داخلية فرنسي.

اعتلال معدة نضحي gastropathia exudativa مجهول السبب : ألم شرسوفي، حرقة beartburr ، غثيان nausea ، إقياء vomitus ، نقص إفراز حامض الهيدروكلوريك في المعدة achlorhydria ، hypochlorhydria ، anaemia ، hypoproteinaemia ، hypocalaemia ، احتواء العصارة المعدية على كميات كبيرة من البروتينات. نسيجياً - يلاحظ وجود كمية كبيرة من الخلايا الغدية في الغشاء المخاطي للمعدة، كما يلاحظ ارتشاح بالخلايا البلازمية والمفاوية والحمضات.

Mengel - Konigsmark - Berlin -

McKusick - Syndrome

Mengel Marvin C. - باحث وراثة أمريكي،

Berlin Charles ، Konigsmark Bruce W. (ولد

١٩٣٢) - طبيبا أنف أذن حنجره أمريكيان،

McKusick Victor Almon (ولد ١٩٢١) - باحث

وراثة وطبيب قلبية أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثة صبغية جسدية متنحية) : سوء تنسج dysplasia صوان أذن auricular ثنائي الجانب، بروز شديد للأذنين، أحياناً يكون صوان الأذن على شكل هلال، سوء تنسج وجه خفيف - توضع فتحتي عيني عكس منغولي، hypertelorismus خفيف، أنف مفلطح، أحياناً ضيق الفتحة بين الجفنين (خوص) blepharophimosis ، فتحة فم واسعة، جبين رفيع وضيق؛ تأخر عام في النمو والتطور، ثقل سمع أو

في المادة الدماغية البيضاء مع ضمور الطبقة القشرية المخيخية. الإنذار سيء والمرضى يموتون خلال الأعوام الأولى من العمر؛ androtropismus . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٢، تم تأكيد تشخيص هذا المرض في مئات من العائلات، incidence : 250.000 - 300.000 : 1 ، في أستراليا 35.000 : 1 . العلاج : مركبات النحاس حقناً parenteral (cu-acetat, cu-EDTA, cu- sulfat, cu-histidin) . (الشكطل ٣٠٤) .

Menkes - Syndrome (II)

► Ahornsirup - Krankheit (G) ,
Maple syrup urine disease (E) , valin-leucinuria, leukinosis, morbus Menkes.
الخلل الوراثي في استقلاب الأحماض الأمينية isoleucinum و valin (وراثية صبيغية جسدية متنحية) : تظهر أعراض هذا المرض غالباً بعد اليوم الرابع من عمر الرضيع على شكل إقياء، ضعف شهية، زيادة التوتر العضلي واختلاجات convulsio ، في أوقات متأخرة من المرض يطغى ضعف العقل oligophrenia على غيره من الأعراض، في الدم - زيادة تركيز leucinum ، isoleucinum ، و α - acidum ketoisocaproic .

Menzel - Syndrome

Menzel P. - طبيب ألماني (؟) .
ثلاثي أعراض يلاحظ في مجموعة من حالات أورام البلعوم الخبيثة : ضخامة العقد للمفاوية الرقبية، ضعف السمع، وألم العصب مثلث التوائم nervus trigeminus .

MERRF - Syndrome

Myoclonic epilepsy with ragged red fiber.
أحد الأمراض المنتمية إلى الاعتلالات العضلية الميتوكوندرية mitchondriopathia : تشنج عضلي رمعي ارتجاجي) ، نوبات صرعية، رنج مخيخي cerebellar ataxia ، تغيرات عضية ترى بالمجهر الألكتروني (ragged red fibers) .

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبيغية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) ناتجة عن خلل في نقل النحاس يتمثل بخلل انتقاله إلى الخلايا، وكذلك عبر جدار هذه الخلايا، مما يؤدي إلى خلل في امتصاصه ضمن الأمعاء، وبالتالي إلى نقص تركيزه ضمن الخلايا الذي يؤدي بدوره إلى نقص فعالية الأنزيمات الداخل في تركيبها : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال الأشهر ٣ - ٤ بعد الولادة، وذلك على شكل تأخر نمو ، ضمور أجزاء من الدماغ مع الأعراض العصبية المتعلقة بهذا الضمور، corpus ataxia ، callosum agenesis ، تشوهات وعائية، توقف النمو، trichorrhexis nodosa ، شعر قصير وسميك، pili torti ، monilethrix dystrophia شديد في النمو العقلي، سغل



الشعر، تجعد الشعر مع تسمكات مغزلية الشكل وزيادة التقصف fragilitas crinium ؛ يلاحظ أحياناً صغر الفك العلوي micrognathia ، فتق حجابي، proteinuria ، انغلاق مبكر للدروز القحفية، pes excavatum ، زيادة حمض الغلوتامين في الدم؛ نسيجياً - ضمور شديد



Metatarsus - Syndrome

► Morton syndrome (I).

Methemogloulinemia (enzymatic) - Syndrome

مرض استقلابي وراثي (وراثية صبغية جسمية متنحية) ناتج عن خلل انزيمي يصيب كريات الدم الحمراء يؤدي إلى زيادة تركيز methemoglobin في الدم إلى حوالي ٢٠ - ٥٠ ضعفاً مع ما يرافق ذلك من أعراض : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض بعد الولادة مباشرة على شكل زرقة، في مرحلة الرضاعة يمكن أن يؤدي إلى حالات مهددة للحياة، فيما بعد يكون تأثيره أقل بكثير، oligophrenia ، تشوهات عينية وقلبية، pseudohermaphroditismus (في بعض الحالات). منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٤٨ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٠٠ حالة، incidence : 1 : 500.000 - 1 : mili . العلاج ضروري فقط أثناء النوبة (methylenblau حقناً)، يعطى أيضاً فيتامين C وحمض الأسكوربيك ascorin-acid .

Methemogloulinemia (hemoglobinopatic) - Syndrome

ينتج هذا المرض عن خلل في اصطناع البروتينات الداخلة في تركيب الهيموغلوبين (سلسلة α أو β)، والذي يؤدي إلى تأكسد تلقائي لـ FeII إلى FeIII ، وهذا يقلل من ارتباط الهيموغلوبين بالأكسجين ويؤدي

Mesenterialarteria - Syndrome

انسداد أمعاء iliوس ميكانيكي علوي ناتج عن انضغاط العفج duodenum من قبل الشريان المساريقي العلوي arteria mesenterica superior .

Messie - Syndrome

وجد هذا المصطلح طريقه إلى التداول في المراجع العالمية منذ العام ١٩٨٥، وهو مرتبط بالأشخاص الذين يجدون أنفسهم مجبرين على ترك منازلهم واللجوء إلى المصحات عندما تصبح هذه المنازل ولأسباب مختلفة غير صالحة للسكن. اسم هذا التناذر مأخوذ من الكلمة الإنكليزية mess ، وتعني (عدم النظام، الفوضى، الصعوبة). هؤلاء الأشخاص لا يجدون السبيل إلى العيش الهادي في منازلهم الخاصة، هذا الشعور المرضي عند هؤلاء يجعلهم لا يستطيعون التمييز بين الأشياء التي هم بحاجة إليها، وبين الأشياء التي ليسوا بحاجة لها. شخصية هؤلاء المرضى مختلفة عادة لكن الكثيرين منهم يمارسون أعمالهم بشكل أكثر دقة من الآخرين ؛ أشياء كثيرة تعتبر بالنسبة للشخص العادي طبيعية، يعتبرها هؤلاء صعبة وقاسية وغير محتملة حتى الصغير والتافهة منها كالانتقال إلى منزل آخر أو حتى الغسيل .. الخ . هناك صعوبة كبيرة في اتخاذ القرارات حتى في الأمور الصغيرة والبسيطة في الحياة اليومية، هؤلاء الأشخاص الذين في ظاهرهم طبيعويون يتولد لديهم إحساس بأنهم أصبحوا عاجزين وغير قادرين على فعل أي شيء، مما يولد لديهم نوع من العزلة الاجتماعية التي تزيد بدورها من تقادم مشكلتهم.

Mestre - Syndrome

► Nockeman syndrome.

Metabolic - Syndrome

التناذر الاستقلابي : تلازم adipositas ، hypertonia ، hyperlipoproteinaemia ، diabetes mellitus ، والنقرس، يلاحظ عند هؤلاء المرضى وبدرجة عالية تشحم كبد، تحصي مراري cholelithiasis ، نقص تروية قلبية وأمراض وعائية. (الشكل ٣٠٥).

Meyer-Betz Friedrich - طبيب ألماني.

بيلة بروتينية عضلية ذاتية myoglobinuria idiopathica (يفترض وجود وراثه صبغية جسدية متنحية مسؤولة عن انتقال هذا المرض) : ألم عضلي شديد وتورم عضلي بعد الجهد الفيزيائي، بداية هذا المرض عادة عفوية، بعد أربع ساعات من النوبة يتم إفراز بول شفاف عاتم إلى أحمر أو بني اللون، في هذا البول يلاحظ وجود الغلوبولين العضلي myoglobinuria ، الألبومين albuminuria ، كريات دم حمراء وبيضاء، وأسطوانات cylindruria، خلال ٢٤ ساعة يعود البول عادة إلى حالته الطبيعية، في الحالات الشديدة يمكن أن يظهر قصور كلوي حاد.

Meyer-Schwickerath - Weyers - Syndrome

Dysplasia oculo-dento-digitalis, syndromes ODD, syndromes oculodentoosseus, syndromes Gillespie.
Meyer-Schwickerath Gerhard (ولد ١٩٢٠) - طبيب عيون ألماني، Weyers Helmut - طبيب أطفال ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثه صبغية جسدية سائدة أو متنحية) : صغر العيون microphthalmia مع تشوهات قزحية iris و زرق glaucoma ، أنف صغير ذات نهاية مسننة وقاعدة عريضة (pseudohypertelorismus)، سوء تنسج ميناء سن معمم، قلة نمو الشعر hypotrichosis ، syndactylia ، camptodactylia من الملاحظ وجود شبه بين المرضى المصابين بهذا المرض.

Mibelli - Syndrome

Porokeratosis zosteriformis, parakeratosis centrifugata atrophicans, hyperkeratosis excentrica, keratoma excentricum, parakeratosis Mibelli, parakeratosis annularis.
Mibelli Vittorio (١٨٦٠ - ١٩١٠) - طبيب جلدية إيطالي.

أحد أشكال سوء التقرن dyskeratosis الوراثي (وراثه صبغية جسدية غالباً سائدة) : بؤر فرط تقرن

بالتالي إلى خلل في نقل الأكسجين، كل ذلك يؤدي إلى تراجع النقص في كمية الميثيموغلوبين في الدم، والذي يحصل فيزيولوجياً، مما يتسبب في زيادة تركيزه إلى أضعاف قيمته الطبيعية (وراثه صبغية جسدية سائدة). تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض بعد أسابيع قليلة من الولادة على شكل زرقة رمادية بنية دون أعراض أخرى ودون تأثير على الحالة العامة وعلى فترة البقاء على قيد الحياة، في بعض الحالات يلاحظ فقر دم انحلاسي تحرضه مركبات السولفا. incidence : 1 : 500.000 - 1 : mill.

العلاج غير ضروري.

Meulengracht - Syndrome

► Gilbert - Lereboullet syndrome.

Meyenburg - Morbus

► Meyenburg - Altherr - Uehlinger syndrome.

Meyenburg - Altherr - Uehlinger - Syndrome

Panchondritis, chondromalacia systematisata, morbus Meyenburg, syndromes Askanazy.

Von Meyenburg Hans (١٨٨٧ - ؟) - باتالوجي

سويسري، Altherr Franz - طبيب سويسري،

Uehlinger E. - باتالوجي سويسري.

التهاب غضاريف شامل panchondritis نادر مع انحلال غضروفي chondrolysis : يبدأ المرض بحدفة، احتقان طرق تنفسية علوية وضعف عام، زلة تنفسية متفاقمة ناتجة عن الانحلال الغضروفي الحنجري والرغامي، أنف سرجي، تورم مؤلم في مكان اتصال الغضاريف بالعظام، تورم وألم مفصلي، التهاب قصبات قيحي ناكس، ذات رئه وقصبات، تسرع قلبي، إصابة العضلة القلبية myocardium ، التهاب النسيج الضام المحيط بالصلبة episcleritis ، ارتفاع سرعة التثقل، زيادة الحمضات، albuminuria . الإنذار سيء. يفترض وجود آلية مناعية في حدوث هذا المرض.

Meyer-Betz - Syndrome

Myoglobinuria idiopathica paroxysmalis paralytica, morbus Meyer-Betz.

جلدية محددة بشكل واضح وأحادية الجانب على شكل حزام تذكر بداء المنطقة herpes zoster ومحاطة بطبقة قشرية بسماكة ١ - ٢ ملم، تغيرات مماثلة يلاحظ وجودها - أيضاً - على الأغشية المخاطية وعلى الأعضاء التناسلية، تعتم قرنية بني، سغل الأظافر. يلاحظ هذا المرض غالباً عند اليافعين والأطفال، andropotismus .

غالباً مع تناذر Melkersson - Rosenthal .
(الشكل ٣٠٦) .



Miescher - Syndrome (II)

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثه صبغيه جسدية سائده) : acanthosis nigricans ، الداء السكري diabetes mellitus ، dementia ، infantilisimus ، hypertrichosis ، cutis ، vertices gyrate ، تشوهات أسنان .

Miescher - Syndrome (III)

Miescher - Burckhardt syndrome.
مجموعة من التشوهات الجلدية والهيكلية الوراثية (وراثه صبغيه جسدية متنحية) : ضمور جلد atrophodermia خلقي جريبي، ثعلبة (صلح) alopecia على شكل بقع، قصر العظام الأنثوية الطويلة عادة في جهة واحدة، عدم الحفاظ على التصبغ (غالباً)، ساد cataracta ، تقرن راحة اليدين وأخمص القدمين keratosis ، palmoplantaris ، متأخر عقلي، gynaecotropismus .

Miescher - Burckhardt - Syndrome

► Miescher syndrome (III) .

جلدية محددة بشكل واضح وأحادية الجانب على شكل حزام تذكر بداء المنطقة herpes zoster ومحاطة بطبقة قشرية بسماكة ١ - ٢ ملم، تغيرات مماثلة يلاحظ وجودها - أيضاً - على الأغشية المخاطية وعلى الأعضاء التناسلية، تعتم قرنية بني، سغل الأظافر. يلاحظ هذا المرض غالباً عند اليافعين والأطفال، andropotismus .

Micheli - Rietti - Syndrome

► Rietti - Greppi - Micheli syndrome.

Michelin - Reifen - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية خلقية سوء تنسجية (وراثه صبغيه جسدية سائده) : لفافات شحمية حلقيه غالباً على الأطراف والأصابع خارج الثنيات المفصالية تزول خلال فترة الطفولة، شرم الحنك، الأعراض الأخرى ليست دائمة (epicanthus ، عيون منغولية، hypertelorismus ، تراجع خفيف في القدرات العقلية أو تراجع شديد في التطور والنمو). وصفت القليل من الحالات. العلاج : التصحيح الجراحي لشرم الحنك.

Michels - Syndrome

► Reese syndrome.

Michotte - Syndrome

► Baastrup syndrome.

Micro - Syndrome

► Warburg syndrome.

Microcephalia - Lymphoedema - Syndrome

ترافق microcephalia مع lymphedema من منشأ وراثي (وراثه صبغيه جسدية متنحية) . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٠ حالة .

Middle lobe - Syndrome

► Brock syndrome.

Miescher - Syndrome (I)

Cheilitis granulomatosa, macrocheilia granulomatosa essentialis.

Miescher Guido (١٨٧٧ - ١٩٦١) - طبيب جلدية سويسري .

تغلظ الشفة macrocheilia الالتهابي المزمن (من منشأ تحسسي أو سللي) : بداية هذا المرض حادة على شكل ترفع حروري، صداع، توعك

غثيان، إقياء، صداع، فيما بعد - ضخامة العقد المفاوية، يرقان، ضخامة كبدية وطحالية، يمكن أن تلاحظ مثل هذه الأعراض - أيضاً - على شكل تفاعل غير نوعي ناتج عن إعطاء أدوية أخرى.

Milkman - Syndrome

Looser - Milkman syndrome, Looser - Debrary - Milkman syndrome, morbus Milkman, Ermüdungsbruch (G).

(١٨٩٥ - ١٩٥١) Milkman Louis Arthur

طبيب أشعة أمريكي.

مجموعة من بؤر التنكس المتناظرة في العظام المختلفة مع كسور وتشققات : آلام رثوانية في العظام المصابة؛ عند الأطفال يبدأ هذا المرض غالباً بكساح rachitis ، أما عند البالغين فيبدأ باعتلال عظمي osteopathia مختلف الأشكال، شعاعياً - وجود بؤر محددة من التحلل الكلسي decalcificatio في العظام الأنيوبية الطويلة والقصيرة، والتي يلاحظ فيها وجود كسور تلقائية، أما في منطقة الكسور فتتكون ما تسمى بمادة التئام العظام المكسورة callus ؛ تلاحظ هذه التغيرات المرضية بالدرجة الأولى في عظام الذنوب tibia ، الزند ulna ، الكعبرة radius ، في الأضلاع والترقوة clavícula . يتفاقم الاعتلال العظمي، كما يستجيب بشكل سيء على العلاج. احتواء الدم على الكالسيوم والفوسفور طبيعي. الإنذار سيء. يفترض وجود عامل وراثي في انتقال هذا المرض. (الشكل ٣٠٧).



Millard - Syndrome

► Millard - Gubler syndrome.

Millard - Gubler - Syndrome

Millard syndrome, Gubler syndrome, hemiplegia alternans inferior, paralysis Gubler, hemiplegia alternans facialis.

Mietens - Weber - Syndrome

- Weber Helga (ولد ١٩٣٣)

طبيبا أطفال ألمانين.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية مع ضعف العقل oligophrenia (من المحتمل وجود وراثية صبغية جسدية متحبة أو ربما سائدة) : قصر القامة أونمو قزمي، تقفع contractura أطراف علوية انتثائي، قصر الساعدين، clinodactylia ، رأرة أفقية nystagmus horisontalis ودورانية nystagmus rotatorius ، حول أنسي أو متقارب strabismus convergens ، تعتم قرنية مركزي سطحي ثنائي الجانب، ضخامة العضلة المنحرفة المربعة musculus trapezius مع ارتفاع توضع لوح الكتف scapula ، تأخر شديد في النمو العقلي، شعاعياً - نقص تتسج وسوء توضع رأس عظم الكعبرة radius ، قصر عظمي الزند ulna والكعبرة radius .

Mikulicz - Syndrome

Morbus Mikulicz.

(١٨٥٠) Mikulicz Johann von Radecki

(١٩٠٥) - طبيب جراحة ألماني.

انتفاخ معمم يصيب الغدد اللعابية glandula salivaris والدماغية glandula lacrimalis : انتفاخ (تورم) غدد لعابية ودمعية تدريجي، في هذه العملية تدخل الغدد المخاطية في الخدين واللسان، حيث يستمر هذا المرض لأعوام، في أوقات متأخرة يختلط هذا المرض بضمور الغدد اللعابية مما يؤدي إلى جفاف الفم xerostomia والعيون xerophthalmia ، نخر أسنان شديد. يعتبر هذا التناذر أحياناً إحدى التظاهرات الجزئية لمرض تكثر الخلايا البطانية الشبكية reticulosis.

Milian - Syndrome

Erythema-syndromus.

(١٨٧١ - ١٩٤٥) Milian Gaston

فرنسي.

التفاعل الحاصل خلال إعطاء عقار نوفارسيتول عن غير طريق جهاز الهضم (وريدياً) أو بعد إعطائه مباشرة : حمى عابرة، قشعريرة، ترفع حروري،

hydramnion ، تشوهات الأعضاء الداخلية و
. polydactylia

Miller - Fineman - Smith - Syndrome

تشوهات خلقية موضوعة في منطقة العين من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) تتمثل بانسداد أو سوء تنسج النقاط الدمعية، وكذلك ductus nasolacrimalis : تظهر الأعراض خلال العام الأول من العمر على شكل سيلان دمع مع خطورة المضاعفات الأخرى التي يمكن أن تصيب العين. العلاج يعتمد على فتح القنوات الدمعية الاصطناعي.

Miller Fisher - Syndrome

► Fisher syndrome.

Miller - Fraumeni - Manning - Syndrome

► Miller syndrome.

Miller - McKusick - Malvaux - Syndrome

► MMM syndrome.

Miller - Taussig - Syndrome

Cheilitis venerata.

التهاب جلد الشفتين dermatitis بعد استخدام أحمر الشفاه.

Miller - White - Lev - Syndrome

White Haarvey ، Miller Robert A. (ولد ١٩١٦)

(- طبيبات أطفال أمريكيان ،

Lev Maurice (ولد ١٩٠٨) - باتالوجي أمريكي.

تشوهات قلب وأوعية دموية كبيرة خلقي (من الممكن أن تكون ذات طابع وراثي) : خلل الحاجز بين البطينين، توضع أيمن للشريان الأبهري hypertrophia aortae ، تضخم البطين الأيمن، بالاختلاف عن رباعي فالو (Fallot) - توسع الشريان الرئوي، نفخة انقباضية انبساطية فوق جميع نقاط الاصغاء القلبي، على مخطط القلب الكهربائي - علامات زيادة العبء على البطين الأيمن إضافة إلى حصار حزمة غيبس اليمنى، القطرة القلبية - ارتفاع الضغط في البطين الأيمن مع انخفاض واضح للضغط في الشريان الرئوي، تحويلة وريدية شريانية مختلطة.

Millard Auguste (١٨٣٠ - ١٩١٥) ،

Adolphe Marie (١٨٢١ - ١٨٧٩) - طبيب

فرنسي.

أحد أشكال hemiplegia alternans : شلل عصب وجهي في نفس الجهة من الشكل المحيطي، شلل أطراف تشنجي في الجهة المعاكسة.

Miller - Syndrome

► Genée - Widemann syndrome.

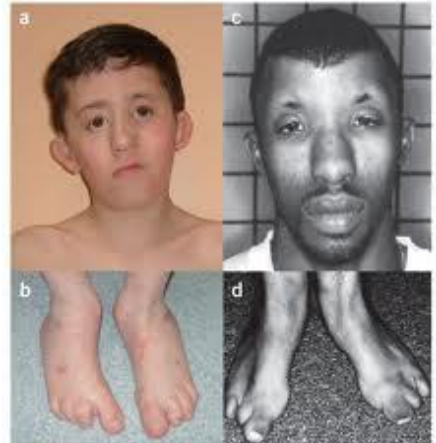
Miller - Syndrome

Syndromes oculocerebrorenalis, Miller - Fraumeni - Manning syndrome.

Miller Robert Warwick (ولد ١٩٢١) - طبيب

أطفال أمريكي.

ترافق ورم الكليتين الخبيث (أو ما يسمى بورم Wilms) مع مجموعة من التشوهات المختلفة (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية متنحية مسؤولة عن انتقال هذا المرض) : لا قرزحية aniridia ، ساد cataracta ، زرق glaucoma ، تضخم نصف الجسم hemihypertrophia ، وحمات naevus مخضبة، مجموعة من الأورام الوعائية haemangioma ، إليل تحتاني hypospadias ، خفاء الخصية cryptorchismus ، صغر الرأس microcephalia ، نمو قزمي وتأخر عقلي. (الشكل ٣٠٨).



Miller - Dieker - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية : ملوسة النخاع (انعدام التلافيف الدماغية) (lissencephalia typ I)

شلل صاعد متفاقم ببطء، يبدأ عادة في رجل واحدة، وفي مراحل متأخرة يصبح شللاً ثنائي الجانب، التشريح المرضي - وجود توسع في البطينات الدماغية، وكذلك ضمور atrophia التلايف المخية الجبهية gyrus frontalis superior, medius et inferior، أو التلايف الأمامية المركزية.

Minimata - Syndrome

Morbus Minimata.

Minimata - أسم خليج في جنوب اليابان اكتشف هذا المرض في منطقتة للمرة الأولى عام ١٩٥٧ - ١٩٦١ . مجموعة الأعراض الناتجة عن التنكس المتفاقم للجملة العصبية المركزية والناتج عن التسمم بمركبات الزئبق : اختلاج ataxia ، ارتعاش tremor عام، عسر الكلام dysarthria ، ثقل سمع (طرش)، عند الأطفال الرضع - صمم بكم surdomutitas ، ضيق حقول بصر متفاقم، أرق insomnia ، سيلان اللعاب، نوبات من التشنج العضلي muscular twitching المنتشر، على مخطط الدماغ الكهربائي - موجات دللتنا مختلفة الشكل، إضافة إلى موجات تبتا غير منتظمة، وإلى موجات دللتنا نوبية تظهر على شكل مجموعات غير كبيرة وحيدة الفولتاج.

Minkowski - Syndrome

► KZ syndrome.

Minkowski - Chauffard - Syndrome

Gänsslen - Erb syndrome, Gänsslen syndrome, icterus haemolyticus familiaris, anaemia haemolytica familiaris, anaemia sphaerocytotica.

Minkowski Oskar (١٨٥٨ - ١٩٣١) - طبيب

داخلية ألماني، Chauffard Anatole Marie Emile

(١٨٥٥ - ١٩٣٢) - طبيب داخلية فرنسي.

الترافق الوراثي لفقر الدم الانحلالي العائلي مع تشوهات بنوية مختلفة (وراثية صبغية جسمية سائدة) : يرقان انحلاي، ضخامة طحالية؛ في الدم - فقر دم مع تكثر الخلايا الكروية الصغيرة microphaerocytosis ، reticulocytosis ، زيادة المعتدلات مع انحراف الصيغة نحو اليسار، في نقي العظم - صورة زيادة إعادة التصنع (التجدد)؛

Milles - Syndrome

الترافق الوراثي للوحمة naevus على الوجه وعلى الغشاء الوعائي للعين (من الممكن وجود وراثية صبغية جسمية سائدة أو متحفية). من المحتمل أن يكون هذا التناذر الشكل غير المكتمل لتناذر Sturge Weber -

Millikan - Siekert - Syndrome

Syndromus thrombosis arteriae basilaris, insufficientia arteriae basilaris intermittens.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن القصور الدوراني في منطقة تروية الشريان الدماغى القاعدي arteria basilaris : مرحلة أعراض المرض الأولى - على مدى عدة سنوات يشكو هؤلاء المرضى من دوار بشكل متقطع، نمل paraesthesia اليدين وإحدى جهات الوجه، خزل paresis عابر، عسر الكلام dysarthria ، اضطراب المشي، علامات نزوف مخية insultus غير كبيرة، يمكن إثارة هذه الأعراض المذكورة سابقاً عند انحناء الرأس السريع إلى أحد الجوانب؛ مرحلة المرض الأساسية - السقوط في جهة بؤرة الإصابة، دوار، اضطراب الوعي، إقياء، شلل أعصاب دماغية ثنائي الجانب من النوع المركزي، ازدواجية نظر، تفاعل حدقتين ضعيف على الضوء، عسر الكلام، بحة صوت dysphagia ، فواق singultus ، إيجابية علامة بابينسكي I ، زيادة المنعكسات الوترية، خزل سفلي paraparesis ، خزل رباعي (خزل الأطراف الأربعة) tetraparesis ، اختلاج (رنج) ataxia ، امتناع الخطو abasia ، اختلاج convulsio (أحياناً)، ومن وقت لآخر تصلب rigidity بنزع الدماغ decerebratio ، بعد تراجع التظاهرات الحادة يبقى في الغالب أعراض الشلل البصلي السكتي الشكل apoplectiformis .

Mills - Syndrome

Morbus Mills, hemiplegia Mills, hemiplegia ascendens Mills.

Mills Charles Karsner (١٨٤٥ - ١٩٣١) -

طبيب عصبية أمريكي.

Oppenheim Hermann (١٨٥٨ - ١٩٤٢) -
طبيب عصبية ألماني.

ضعف عضلي، وهن (استرخاء) atonia وانعدام
المنعكسات نتيجة الإصابة الرضية أثناء الولادة
(إصابة النخاع الشوكي) : وهن atonia أو نقص
توتر hypotonia ، تحدد أو عدم إمكانية الحركات
العضلية الفعالة، أكثر الإصابات شدة تكون في
العضلات الماضغة، العضلات المسؤولة عن البلع،
عضلات الوجه وعضلة الحجاب الحاجز، ضعف أو
غياب المنعكسات الوترية والسماحية، الحساسية دون
تغير، انخفاض الإثارة على التحريض الفارادي أو
الغلفاني؛ لا يلاحظ وجود تفاعلات تنكسية؛ ضمور
عضلي بسيط، androtropismus .

Mirhosseini - Holmes - Watson - Syndrome

► Cohen syndrome.

Mirizzi - Syndrome

Morbus Mirizzi, stenosis ductus
hepaticus.

Mirizzi Pablo Luis (ولد ١٨٩٣) - طبيب جراحة
أرجنتيني.

الصورة السريرية لانسداد قناة الصفراء ductus
choledochus ذات الأسباب المختلفة (تشنج،
التهاب، ورم، حصاة) : ألم غير محدد تحت الضلع
اليمنى وفي المنطقة الشرسوفية epigastrium ،
غثيان، يرقان، hyperbilirubinaemia ، يمكن في
أغلب الحالات جس حويصل صفراوي vesica
fellea مؤلم ومتضخم؛ في أغلب حالات هذا المرض
تلاحظ الصورة السريرية المميزة للبطن الحاد.

Mitchell - Syndrome

► (Claude) Bernard - Horner syndrome.

(Weir) Mitchell - Syndrome

► Pirogov syndrome.

Mittelmeerfieber (G)

Polyserositis.

خلل وراثي (وراثه صبغيه جسديه متنحيه) يصيب
الغلوبولينات المناعية والبروتينات، حيث وعلى خلفية
مناعة ذاتية تظهر نوبات ناكسة من ارتفاع درجة
الحرارة مع حديثات التهابية و paraproteinosis

نقص الثبات الأوزموزي للكريات الحمراء، علامات
قصور كبدي، حصى صفراوية cholelithiasis ؛
تشوهات هيكل عظمي ثانوية (بالدرجة الأولى عظام
القحف) - تسطح وزيادة عرض ظهر الأنف، مظهر
منغولي أو زنجي، بروز مقلة العينين، طفالة
infantilismus ، تشوهات صبغية، حنك حاد،
brachydactylia ، syndactylia ،
polydactylia ، تشوهات القدم، خلع مفصل ورك
خلقى؛ تشوهات عيون خلقية - صغر العيون
microphthalmia ، تضيق فتحة العيون، اختلاف
تصبغ قزحية العين، عدم تواضع الحدقتين في المركز،
تعتم عدسة العين والقرنية cornea ،
astigmatismus لايورية، عمى ألوان جزئي، تشوه
الأذنين - تصلب أذني مع ثقل سمع (طرش)
surditas ، تشوهات قلب خلقية، في مرحلة الرضاعة
أو مرحلة الطفولة المبكرة تضغى أعراض فقر الدم
على اليرقان، يتميز سير المرض بتكرار نوبات
انحلالية.

Minor - Syndrome

Morbus Minor, tremophilia, tremor
familiaris essentialis, tremor hereditarius.

Minor Lazar Colomonovitsch (١٨٥٥ -

١٩٤٢) - طبيب عصبية روسي.

رجفان tremor وراثي (ربما وراثه صبغيه جسديه
سائدة) عند المرضى المصابين بتنكس الجسم
المخطط corpus striatum : ارتجاج منقطع في
وضعية السكون، يزداد بالتحريض الحسي أو
العاطفي، يلاحظ هذا الارتجاج إما في أجزاء منفصلة
من الجسم أو في كامل الجسم؛ نقص توتر عضلي
خفيف. يبدأ هذا المرض بشكل تدريجي عند
الأشخاص في عمر العشرين عاماً، لكن تطوره يتوقف
فيما بعد.

Minor - Oppenheim - Syndrome

Haematomyelia centralis.

Minor Lazar Colomonovitsch (١٨٥٥ -

١٩٤٢) - طبيب عصبية روسي،

Gloomy-face لما يسمى بالوجه العابس تسمى syndrome . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٥ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ٣٤ حالة. العلاج : هورمونات النمو قد تكون ذات تأثيرات إيجابية.

Mobitz - Syndrome

Interferential-dissociatio, dissociation-interferentia.

Mobitz W. - طبيب ألماني.

تتأخر له علاقة بتخطيط القلب الكهربائي : وجود رتم جيبى ورتم عقدي بأن واحد، يلاحظ في حالات التهاب العضلة القلبية myocarditis (الخناق diphteria ، الروماتزم rheumatismus)، بعد زيادة جرعة العقاقير القلبية (الغليكوزيدات)، وأحياناً دون سبب ظاهر . يزول هذا المرض في أغلب الحالات دون علاج محدد.

Moebius - Syndrome (I)

► Bell syndrome.

Moebius - Syndrome (II)

Paralysis oculomotoria recurrens, migraine ophthalmoplegica, paralysis oculomotoria periodica.

Moebius Paul Julius (١٨٥٣ - ١٩٠٧) - طبيب

عصبية ألماني.

شلل العصب المحرك للعين nervus oculomotorius (العصب الدماغى الثالث) عند المرضى الذين يشكون من شقيقة دورية migraine : صداع شديد، غثيان، إقياء، ألم عيني ophthalmodynia ، غياب حركة العينين، اتساع البؤبؤ mydriasis ؛ تزول جميع هذه الأعراض تدريجياً، أما اتساع البؤبؤ فيدوم عادة لمدة أطول. سبب هذا المرض هو غالباً الضغط على العصب المحرك للعين، والنتيجة عن وذمة الأنسجة أو عن الأوعية الدموية الممتلئة.

Moeller - Morbus

► Moeller - Barlow syndrome.

Moeller - Barlow - Syndrome

Cheadle - Moeller - Barlow syndrome, morbus Cheadle - Moeller - Barlow,

(perireticular-amyloidiidosis) تصيب بالدرجة الأولى الأعضاء الداخلية، الخلل الأساسي عائد إلى antigen موجود في أنوية الخلايا الدموية المحببة pyrin : granulocyte (MEFV) : تظهر الأعراض الأولى خلال مرحلة الطفولة (في ٧٠ % من الحالات قبل العاشرة من العمر) بشكل مزمن على شكل نوبات ناكسة من ارتفاع درجة الحرارة، pleuritis ، synovialitis و peritonitis تترافق بألم في المفاصل، العضلات والبطن، تظاهرات جلدية مؤلمة خلال النوبات في نصف الحالات تقريباً، نوبات مغص معوي، العلامات السريرية للداء النشواني الثانوي (١٢ - ٤٠ % من الحالات) مما قد يؤدي إلى تناذر نفروزي وموت في مرحلة الطفولة، الحالات غير المرافقة بالداء النشواني لا تؤثر عادة بشكل ملحوظ على فترة البقاء، على مدى الأشهر والسنوات، وكذلك خلال فترة الحمل تحصل فترات خالية من الأعراض. يصيب بالدرجة الأولى سكان حوض البحر الأبيض المتوسط، وخاصة سكان شمال أفريقيا وأرمينيا، incidence : 2.000 : 1 . العلاج : حمية غذائية فقيرة بالشحوم، colchicin .

Miyasato - Morbus

α 2-plasmin-inhibitor-defect.

Mljet - Morbus

► Meleda syndrome.

MLN - Syndrome (E)

► Kawasaki syndrome.

MMM - Syndrome

Miller - McKusick - Malvaux syndrome, 3 M syndrome, Gloomy-face syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : نقص وزن الطفل المولود، وفيما بعد قصر قامة (dolichospondylia)، وجه مثلثي الشكل، شفة ثخينة، زقن بارز، تشوهات حنك وأسنان، رقبة قصيرة وعريضة مع بروز للعضلة trapezius ، تشوه عظم القص، scapula alatae ، rectusdiastasis ، رخاوة المفاصل، خطوط عرضية في الجزء السفلي من الصدر، مستوى الذكاء طبيعي؛ الحالات المميزة

مرض عضلي مجهول السبب : تيبس عضلي مؤلم يبدأ في الأطراف، مؤخر الرأس، العضدين وغالباً أيضاً في جذع الجسم، بعد عدة أيام (نادراً أسابيع أو أشهر) ينتشر المرض ليصيب عضلات أخرى، مما يؤدي في النهاية إلى تصلب rigidity عضلي عام وشامل.

Mohr - Syndrome Syndromus OFD.

Mohr O. L. - طبيب نرويجي ؟ .



الشكل الوراثي المتتحي الجسدي لمجموعة تشوهات : Papillon - Léage - Psaume
polysyndactyly أصابع القدم الكبيرة، تضاعف السلاميات، صغر الأصابع syndactylyا، صغر الأصابع brachydactylyا، صغر السلاميات المتوسطة brachymesophalangia لإصبع القدم الخامسة، قصر مع نقص أو تشقق اللسان، حنك رفيع وضيق، غالباً شرم الشفتين والحنك، hypertelorismus، قاعدة أنف عريضة، أحياناً تسمك وتشقق (شرم) نهاية الأنف، عدم نمو aplasia القواطع المتوسطة dens incisivus، نقص تنسج hypoplasia الفك السفلي، في حالات إفرادية يلاحظ أيضاً اندفاعات حمامية على الجلد، تشوهات واختلاجات صرعية، ثقل سمع أو طرش ناتج عن خلل انتقال الصوت، يحصل الموت غالباً في مرحلة الطفولة المبكرة. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٤٥ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ٥٠ حالة. العلاج : التصحيح الجراحي لبعض التشوهات. (الشكل ٣٠٩).

morbus Moeller, morbus Barlow, morbus Moeller - Barlow, morbus Brinton, morbus Cheadle, scorbutus infantilis, rachitis haemorrhagica.

Moeller Julius Otto Ludwig (١٨٨٧ - ١٨١٩)

- طبيب جراحة ألماني، Barlow Thomas (١٨٤٥ -

١٩٤٥) - طبيب داخلية إنكليزي.

الأعراض الناتجة عن غياب الفيتامين C (avitaminosis C) عند الأطفال الرضع أو الأطفال في مرحلة الطفولة المبكرة : يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى الأطفال من عمر ستة أشهر حتى السنة والنصف، ويتظاهر بعدم هدوء، مزاج سيء، سوء شهية، زكام دموي، نزف لثوي، بيلة دموية haematuria، وذمة طرفين سفليين، شعاعياً - بؤر وضاحة في أطراف قصبات العظام epiphysis، تشققات، كسور، بعد الشفاء تستمر التغيرات العظمية لفترات طويلة.

Moeller - Hunter - Syndrome

Glossitis Hunter, glossitis Moeller - Hunter, glossitis exfoliativa, glossodynia.

Moeller Julius Otto Ludwig - طبيب جراحة

ألماني، Hunter William (١٨٦١ - ١٩٣٧) -

طبيب إنكليزي.

التهاب لسان glossitis ثانوي في حالات فقر الدم بعوز الفيتامين B12، إسهال المناطق الحارة spru أو الحصاف pellagra : سطح لسان أملس ناتج عن ضمور الحليمات papilla، في كثير من الحالات يلاحظ وجود حويصلات أو تآكلات erosio على السطح الجانبي للسان أو في منطقة نهاية (طرف) اللسان، إضافة إلى شعور بالحرقنة والألم في اللسان، جميع هذه الأعراض تتوافق مع أعراض المرض الأساسي.

Moersch - Woltman - Syndrome

► Stiff-man syndrome (E).

Moersch F. P. - طبيب أمريكي، Woltman Henry

William (ولد ١٨٨٩) - طبيب عصبية أمريكي.

ثلاثي تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحة) : بيلة سكرية glucosuria ، فتق حجابي ، تأخر عقلي ، من غير النادر أيضاً - قصر القامة ، إضافة إلى درجات مختلفة من التشوهات الوعائية .

Moncrieff - Wilkonson - Syndrome

► Moncrieff syndrome.

Money - Syndrome

► Eldridge - Berlin - McKusick syndrome.

Monge - morbus

Mong, Carlos (ولد ١٨٨٤) - باتالوجي من البيرو .

مرض المرتفعات المزمن في مناطق الاندين .

Mongolismus - Syndrome

► (Langdon) Down syndrome.

Mondor - Syndrome

Morbus Mondor.

Mondor Henri (١٨٨٥ - ١٩٦٢) - طبيب جراحة

فرنسي .

التهاب الأوردة السطحية في الجزء الجانبي من القفص الصدري : شعور بسيط بالتوتر tonus وزيادة حساسية في النصف الأيسر من القفص الصدري ، وفي منطقة الخط الإبطي الأمامي linea axillaries anterior gubernaculum ، على الجدار الجانبي للقفص الصدري يلاحظ وجود منطقة (دفة) gubernaculum تشبه في ملمسها الأنبوب ؛ من النادر جداً أيضاً الشكوى من ضخامة العقد للمفاوية الإبطية ؛ بعد الشفاء - جزئياً ألم حارق causalgia في المنطقة المصابة ؛ gynaeototropismus .

Montandon - Syndrome

Occlusio sphincteris oesophagi superioris myopathica passiva.

Montandon A. - طبيب أنف أن حنجرة سويسري .

انسداد الفتحة العليا للمري esophagus الناتج عن اعتلال عضلي myopathia : صعوبة بلع dysphgia جزئية أو دائمة ، تتفاقم ببطء ، وتؤدي إلى دنف cachexia ، في مراحل متقدمة يصبح المريض غير قادر حتى على بلع السوائل التي تسقط غالباً في الحنجرة larynx . يبدأ هذا المرض عادة في عمر الأربعين . بتنظير المري يمكن فقط ملاحظة وجود

Mohr - Majewski - Syndrome

► Mohr syndrome.

Mohr - Tranebjaerg - Syndrome

مجموعة أعراض (وراثية صبغية مرتبطة بالكروموزوم X) وصفت عند أفراد من عائلة نرويجية كبيرة كان من الصعوبة إرجاعها إلى نفس المنشأ : صعوبة سمع حسية سمعية في مرحلة الطفولة ، dystonia ، dysphagia ، نقص ، كسور ، psychosis و dementia .

Moldenhauer - Gordon - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحة) تعود أعراضها إلى مجموعة تناذرات arthrogyposis multiplex congenita : قدم حنفاء ، camptodactylia ، شرم الحنك ، قصر القامة ، قصر الرقبة ، ptosis ، hypomimia ، تشوهات عينية ، سوء تنسج الخطوط المفصليّة ، ملوسة الأصابع .

Monakow - Syndrome

Arteria chorioidea anterior-syndromus.

Monakow Konstantin von (١٨٥٣ - ١٩٣٠) -

طبيب عصبية سويسري .

تمزق أو انسداد الشريان الأمامي للضفيرة المشيمية plexus chorioideus أو الوذمة العصبية الوعائية في منطقة تروية هذا الوعاء : شلل نصفي hemiplegia في الجهة المعاكسة ، خدر نصفي hemianaesthesia ، وعمى نصفي hemianopsia .

Monbrun - Benisty - Syndrome

الأعراض المرضية الناتجة عن الإصابات الرضية للحجاج orbita والعيون : ألم عصبي في الوجه مع اضطرابات انباتية vegetative ، إضافة إلى آلام منتشرة باتجاه الناحية القفوية من الرأس .

Mongoloidismus

► Down syndrome.

Moncrieff - Syndrome

Moncrieff - Wilkonson syndrome.

Moncrieff Alan Aird (١٩٠٢ - ١٩٧١) - طبيب

أطفال إنكليزي .

وتوازن، صداع، نوبات سرعية، خلل استقلاب الكربوهيدرات carbohydrate ، مع ميل لفرط سكر الدم hyperglycaemia ، وسكر اليبول glucosuria ، كبر شحمة الأذنين (غالباً)، زيادة تمدد والتواء المفاصل، ومن غير النادر أيضاً تطور وظهور قرحات على الساقين. من الممكن أيضاً وجود وراثية صبغية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X . مرض نادر جداً يصيب بالدرجة الأولى النساء المتقدمات في العمر .

Morgagni - Adams - Stokes - Syndrome

Adams - Stokes syndrome, Stokes syndrome, morbus Adams - Stokes, Spens syndrome, pouls lent Charcot (F).
Morgagni Giovanni Battista - باتالوجي وجراح وطبيب تشريح إيطالي،

Stokes Robert (١٧٩١ - ١٨٧٥) ،
William (١٨٠٤ - ١٨٧٨) - طبيبان إيطاليان.
خلل واضطراب التروية الدموية الدماغية النوبي من منشأ قلبي وعائي : فقدان وعي مفاجيء، غالباً مع اختلاجات شبيهة سرعية، قبل ذلك يشكو هؤلاء المرضى من شعور عام سيء، شعور بالضغط في منطقة الصدر، ودوار، أثناء النوبة bradycardia ، نبض ضعيف، هبوط الضغط، شحوب وزرقة، بطء دقات القلب يستمر حتى بعد انتهاء النوبة، على مخطط القلب الكهربائي : أثناء النوبة - عدم انقباض القلب asystolia ، يلي ذلك حصار أذيني بطيني جزئي أو كامل؛ من أهم مضاعفات هذه الحالة خفقان palpitatio البطينين الذي يمكن أن يؤدي إلى الموت.

Morgagni - Morel - Stewart - Syndrome

► Morgagni syndrome.

Morgagni - Stewart - Morel - Syndrome

► Morgagni syndrome.

Morgagni - Turner - Albright - Syndrome

► Scherschevsky - Turner syndrome.

تشنج خفيف وبسيط في المعصرة musculus sphincter ، مع عدم وجود تغيرات في الغشاء المخاطي المريئي.

Montefiore - Syndrome

► Shprintzen - Goldberg - Marfanoid syndrome.

Moon - Biedel - Bardet - Syndrome

► Laurence - Moon - Biedl syndrome.

Moore - Syndrome

Migraene abdominalis, epilepsy abdominalis.

Moore Matthew Thibaud (ولد ١٩٠١) - طبيب عصبية ونفسية أمريكي.

زيادة حركية الأمعاء النوبية الناتجة عن التهيج الدماغى : ألم نوبي في البطن من الصعب تحديده، في المراحل البدئية للمرض - غثيان، إقياء، إسهال، شحوب، وقرقرة في البطن، أثناء النوبة - تشنجات اختلاجية تصيب عضلات الضغط البطني prelum abdominale ، بعد النوبة - توعك indispositio somnolence ؛ على مخطط القلب والكهربائي - سوء رتم dysrhythmia دماغى.

Moore - Federman - Syndrome

► Weil - Marchesani syndrome.

Morado - morbus

Morado - محافظة في المكسيك.

داء كلابيات الذئب onchocercosis, onchocerciasis .

Morgagni - Syndrome

Morgagni - Stewart - Morel syndrome, Morgagni - Morel - Stewart syndrome, Stewart - Morel syndrome, Greeg - Morel syndrome, craniopathia metabolica, hyperostosis frontalis interna, craniopathia neuroendocrinica.

Morgagni Giovanni Battista - باتالوجي وجراح

وطبيب تشريح إيطالي.

ترافق تشوهات دماغية وراثية مع اضطرابات غدية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ثلاثي أعراض - فرط تعظم hyperostosis جبهى داخلى، سمنة adipositas ، ترجل virilismus ، و شعرانية hirsutismus ، يضاف إلى ذلك اضطرابات نوم

حالات التسمم : شلل نصفي hemiplegia ، نقص جميع أنواع الحس في جهة الشلل النصفي (البصري، السمعي، الشمي والذوقي)، ضعف المنعكسات العظمية السمحاقية والجلدية في نفس الجهة، انعدام منعكسات القدم في نفس الجهة، زيادة الشعور بالتعب، تراجع الذاكرة، تهيج، شعور بالخوف، إضافة إلى اضطرابات عصبية إنباتية (تغيرات إيقاع حركات التنفس ودقات القلب، ارتفاع أو انخفاض الضغط الشرياني، وسمنة)، نقص سكر الدم في الساعات الأولى بعد الولادة، العلامة المرضية الأكثر شيوعاً هي القصور النخامي الملاحظ من خلال نقص هرمون النمو مع تجاوب النخامى على إعطاء thyrotropin-releasing-factor ، غالبية المرضى يشكون من نقص هرمون corticotropin ، كما يشكو البعض من diabetes insipidus . سجل موت غير متوقع عند خمسة أطفال. إعطاء الهرمونات النخامية في الأسبوع الأول بعد الولادة يمكن أن يؤدي إلى اختفاء الأعراض. هناك احتمال لوراثة صبغيّة جسدية سائدة.

de Morsier - Syndrome (II)

► Kallmann syndrome.

de Morsier - Gauthier - Syndrome

► Kallmann syndrome.

Mortensen - Syndrome

► Revol syndrome.

essential-thrombocytomia فرط الصفائح الأساسية مع نحيضة نزفية hemorrhagic .
diathesis obsoleta

Morton - Syndrome (I)

Metatarsus-syndromus, metatarsus atavicus, metatarsus primus brevior.

Morton Dudley J. - طبيب جراحة أمريكي.

تشوه وراثي في تطور عظم مشط القدم metatarsus الأولى (من الممكن وجود وراثة صبغيّة جسدية سائدة) : قصر عظم مشط القدم الأولى، تراجع وضعف حركة الجزء الموافق من القدم، غالباً توضع ظهري للعظم السمسي sesamoideus ، ألم، تورم، تيبس وتحدد حركة القدم. (الشكل ٣١٠).

Morning - Glory - Syndrome

تشوه عصب وجهي أحادي الجانب : حليلة ضاربة للحمرة ومجنوية بشكل القمع، في الوسط محاطة بحزام مخضب رمادي من المشيمة والشبكية chorioretina ، تعرج الأوعية الدموية للشبكية، تراجع معتدل في حدة البصر .

Morquio - Syndrome

► Brailsford - Morquio syndrome.

Morquio - Brailsford - Syndrome

► Brailsford - Morquio syndrome.

Morquio - Ulrich - Syndrome

► Brailsford - Morquio syndrome.

Morris - Syndrome

Testicular-feminization.

► Goldberg - Maxwell Syndrome.

Morrow - Brooke - Syndrome

Keratosis follicularis contagiosa, keratosis follicularis Morrow - Brooke.

Moorow Prince Albert (١٨٤٦ - ١٩١٣) -

طبيب جلدية أمريكي، Brooke Henry Ambrose

Grundy (١٨٥٤ - ١٩١٩) - طبيب جلدية إنكليزي.

أحد أشكال فرط التقرن hyperkeratosis الجريبي (من المحتمل أن يكون من منشأ وراثي) : حطاطات papula متوضعة بشكل متناظر بارزة بوضوح ومنعزلة (حجمها بحجم رأس الدبوس أو أكبر بقليل)، في مركز الحطاطات محور عاتم ينضغط (ينعصر) غالباً بسهولة، هذه الحطاطات تتوضع بالدرجة الأولى على الأطراف، الإليتين، الأذنين والجذع؛ من غير النادر أيضاً وجود تقرنية بيضاء leucokeratosis على اللسان والغشاء المخاطي للشفتين.

de Morsier - Syndrome

Morsier syndrome, dysplasia septo-optica.

De Morsier Georges (ولد ١٨٩٤) - طبيب

عصبية ونفسية سويسري.

مجموعة أعراض حسية حركية عند مرضى الإصابات الدماغية الناتجة عن الالتهاب أو الأورام في منطقة الدماغ البيني diencephalon (corpus callosum و septum pellucidum) أو في

تسرع النبض، نحول، وغالباً ضعف جنسي عند الرجال. يلاحظ هذا التناثر في حالات التسمم المختلفة. يفترض وجود وراثية صبغية جسدية سائدة.

Morvan - Syndrome (II)

Morbus Morvan, neuropathia sensoria progressiva infantium.

الشكل الوراثي لتكهنف النخاع الشوكي syringomyelia عند الأطفال (وراثية صبغية جسدية متنحية) : يبدأ هذا المرض في مرحلة الطفولة المبكرة أو المراهقة بفقدان تدريجي للحس، وفيما بعد تظهر الصورة السريرية الكاملة لتكهنف النخاع الشوكي، التي تتوافق بتقوس وانحناء اليدين، ومن الممكن تساقط السلاميات أو كامل الإصبع. هذه العملية المرضية شبيهة بالجزام lepra .

Morvan - Syndrome (III)

Neuropathia sensoria radiculata hereditaria.

اعتلال أعصاب neuropathia حسي جذري وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : انخفاض وزوال تدريجي لحس الألم، والحرارة واللمس في الأطراف السفلية، قرحات اغذائية ulcus trophicum على الساقين (غالباً متناظرة). نسيجياً - انكماش وزوال خلايا العقدة العصبية ganglion التابعة للجذور الخلفية القطنية والعجزية.

Moschcowitz - Syndrome

Morbus Moschcowitz, Moschcowitz - Singer - Symmers syndrome, morbus Baehr - Schiffrin, microangiopathia thrombotica, purpura thrombotica-thrombocytopenica, thrombosis thrombocytopenica disseminata.

Moschcowitz Elli (١٨٧٩ - ١٩٦٤) - طبيب أمريكي.

فرقية تخثرية (تجلطية) منقوصة للويحات purpura thromboticothrombocytopenica مع سير مرضي خبيث وأعراض غياب وظيفة الجملة العصبية المركزية الدوري : في المرحلة البدئية للمرض (عدة أسابيع أو أشهر) - ضعف، تعب، فقدان شهية، نحول، التهاب قصبات، ألم مفصلي



Morton - Syndrome (II)

Neuralgia Morton, metatarsalgia anterior.

Morton Thomas George (١٨٣٥ - ١٩٠٣) -

طبيب جراحة أمريكي.

ألم نوبي شديد في منطقة رأس عظم مشط القدم الرابعة IV (نادراً III أو II) : العلامة المرضية الرئيسية - ألم يجبر المريض على خلع حذاءه بدون إعطاء أهمية للموقف الموجود به، هذا الألم تمكن إثارته بالضغط بأداة حادة على المنطقة الثالثة بين عظام مشط القدم، وجود سماكة تحت عظام مشط القدم الثاني والثالث، وضعية انحناء ظهري للإصبع الثانية، تضخم عظم مشط القدم الثاني II ، من غير النادر وجود زوائد عظمية osteophyte في منطقة قاعدة الإصبع الكبيرة، نادراً يمكن أن يكون سبب هذه الأعراض وجود ورم ضاغط على أعصاب أخمص القدم، gynaecotripismus .

Morvan - Syndrome (I)

Myokymia, chorea Morvan, myoclonus multiplex fibrillaris, chorea fibrillaris.

Morvan Augustin Marie (١٨٩٧ - ١٨١٩) -

طبيب فرنسي.

أحد أشكال رجف العضلات myoclonia : بداية تدريجية للمرض على شكل ضعف عضلي عام، ألم منتشر أو اختلاجات، فيما بعد - ارتجاج عضلي ليفي fibrillaris (بالدرجة الأولى الفخذ وعضلات بطة الساقين)، وفرط نشاط حركي hyperkinesis ، شعور بالرعب، تراجع المزاج، سوء النوم، تغيرات انباتية (تعرق شديد، رطوبة راحة اليدين والقدمين)، حمامى على راحة اليدين وعلى القدمين، acrodynia ، ميل إلى تكون وذمات، حكة جلدية،

Mouchet (١٨٦٩ - ؟) - طبيب جراحة فرنسي.

Albert

أحد أشكال شلل العصب الزندي *nervus ulnaris* المتأخر : في القصة المرضية كسر المكحال الأنسي *epicondylus medialis* لعظم الزند *humerus* ، ظهور *cubitus valgus* بعد رضي، بعد مضي ٢٠ عاماً وأكثر ونتيجة إما زيادة العبء أو الحركات غير المناسبة والصعبة يحصل شلل العصب الزندي، عدم القدرة على القيام بحركة الانثناء *flexio* الزندي لليد، غياب حركة الخنصر *digitus minimus* الذي يوجد بوضعية الإبعاد *abduction* ، ضمور *atrophia* البروز الخنصري (ضرة الخنصر) *hypothenar* وخلل حس الأجزاء الجلدية المعصبة من قبل العصب الزندي.

Mouchet - Syndrome (II)

syndrome (Albert) Mouchet.

التكزز *necrosis* العقيم الوراثي لبقرة العظم القنزعي *trochlea talus* (وراثية صبيغية جسدية سائدة ؟) .

Mounier-Kuhn - Syndrome

Megatrachea idiopathica, trachiectasia, tracheomegalia, tracheobronchomegalia.

Mounier-Kuhn P. - طبيب أنف أذن حنجرة فرنسي.

الضخامة الرغامية القصصية *tracheobronchomegalia* (من الممكن أن تكون وراثية) مع رداد *diverticulosis* : تظهر العلامات الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة أو المراهقة بعمر ٢٠ - ٣٠ عاماً على شكل سعال شديد مع إفراز لكميات كبيرة من القشع، زلة تنفسية مزمنة، ذوات رئة ناكسة، ونادراً استرواح صدر عفوي، بالإصغاء - علامات التهاب وتوسع قصبات، بتنظير القصبات - توسع شديد في لمعة الرغامى والقصبات الهوائية الرئيسية غالباً مع تحرك زائد وعدم استقرار الجدار الخلفي للرغامى *pars membranacea*، مع الميل إلى الانخماص أثناء الزفير والسعال، شعاعياً - ضخامة رغامية قصصية مع زوائد مختلفة الحجم تظهر على أفضل شكل بالتصوير الظليل. وصف Mounier-Kuhn عام ١٩٣٢ ، واعتماداً على

وعضلي، إضافة إلى شرى. يبدأ المرض بشكل حاد - حرارة وتغيم وعي، نزوف شعرية مختلفة التوضع (في الغشاء المخاطي للأنف، اللثة، الجهاز المعدي المعوي، الأعضاء التناسلية الجلد والشبكية)، بشكل تدريجي تتطور وتظهر مجموعة من الأعراض المميزة - فرقرية منقوصة اللويحات، فقر دم انحلاسي، أعراض عصبية عابرة، وترفع حروري (أحياناً فرط ارتفاع الحرارة *hyperpyrexia*) ، في الدم - نقص لويحات غير دائم، زيادة زمن النزف، أما زمن التخثر وزمن البروترومبين فضمن الحدود الطبيعية، زيادة زمن تقلص (انكماش) الخثرة، فقر دم شديد سوي الصباغ وسوي الكريات الحمراء، *anisocytosis* ، *poikilocytosis* ، *reticulocytosis* ، *leucocytosis* مع انحراف الصيغة نحو اليسار، ثبات الكريات الحمر الأوزموزي ضمن الحدود الطبيعية، فقر دم انحلاسي خفيف مع زيادة البيليروبين غير المباشر في مصل الدم؛ اضطرابات الجملة العصبية المركزية - *paresthesia* ، شلل ، شلل نصفي، *aphasia* ، *apraxia* ، تشنجات اختلاجية، تغيم وعي، هذيان *delirium* ، هلوسات *hallucinationes* واضطرابات نفسية أخرى، سبات *coma* ، سلس بول وبرزاز *incontinentia urinae* ، *et alvi* . إنذار هذا المرض سييء؛ حيث تمر فترات هجوع قصيرة؛ الموت غالباً خلال المرحلة الحادة من المرض وفي غضون عدة أسابيع. (الشكل ٣١١) .



Moschcowitz - Singer - Symmers - Syndrome

► Moschcowitz syndrome.

Mouchet - Syndrome (I)

Albert Mouchet syndrome.

عند مرضى التصلب المنتشر sclerosis disseminata ، أو التنكس الكبدي العدسي (النواة العديسية في المخ) degeneratio hepatolenticularis .

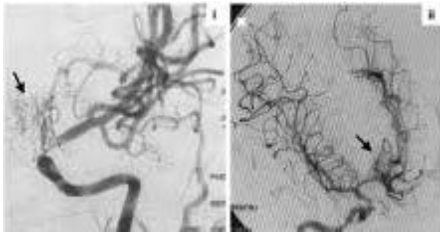
Mowat - Wilson - Syndrome

► Hirschsprung syndrome.

Moya - Moya - Syndrome

Nishimoto - Takeuchi - Kudo - Suzuki - morbus.

تضييق خلقي أو مكتسب عالي الدرجة ثنائي الجانب لarteria carotis interna بعد تفرع arteria ophthalmica مع تكون العديد من النفاغرات مع arteria carotis externa، وكذلك تكون ضفيرة وعائية عند قاعدة الدماغ. الأعراض تتمثل بأعراض نقص التروية الدماغية. (الشكل ٣١٢).



Moynahan - Syndrome

Alopecia-epilepsia-oligophrenia-syndromus.

Moynihan E. J. - طبيب عصبية إنكليزي.

مجموعة تشوهات وراثية (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية متنحية) : صلح (يبدأ الشعر بالنمو فقط ابتداءً من عمر ٢ - ٤ سنوات، تشعر خفيف)؛ نوبات اختلاجية، تأخر النمو العقلي، إضافة إلى علامات مرضية على مخطط الدماغ الكهربائي.

MRK - Syndrome (D)

► Mayer - Rokitsky - Küster syndrome.

Mucha - Habermann - Syndrome

Pityriasis lichenoides et varioliformis acuta, parapsoriasis acuta varioliformis.

Mucha Viktor (١٨٧٧ - ١٩٣٣) - طبيب جلدية

Habermann R. - طبيب جلدية ألماني.

نتائج التصوير الشعاعي والتنظير القصي هذا التناذر المرضي الذي تشمل أعراضه توسع الرغامى مع ما ينتج عن ذلك من التهاب قصبات وقد سميت هذه الحالة أيضاً tracheobronchomegalia . عام ١٩٦٥ أكد Green تكرار هذه الحالات عند أكثر من شخص في خمس عائلات مما يؤدي إلى افتراض أن الضعف الوراثي في النسيج الضام للقصبات الكبرى هو المسؤول عن هذه الحالات. عام ١٩٧٣ وصف هذا التناذر - أيضاً - من قبل Gullagher و Himalstein مرة أخرى حيث وضع التشخيص اعتماداً على توسع الرغامى إلى أكثر من 30,5 ملم والقصبية الرئيسية اليمنى إلى أكثر من ٢٤ ملم واليسرى ٢٣ ملم. حتى عام ١٩٧٣ تمكن Himalstein من وصف ٧٠ حالة؛ Reisz et al وصفوا هذا التناذر عند مريض بعمر ٦٨ عاماً مما يستوجب التفكير بهذا الشذوذ حتى عند المرضى المسنين؛ وجد توسع قصبات عند ٤٣ % من المرضى.

Mount - Syndrome

Choreoathetosis familiaris paroxysmalis

Mount Lester Adran (ولد ١٩١٠) - طبيب جراحة عصبية أمريكي.

مجموعة أعراض عصبية وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : حركات كنعية رقصية choreoathetosis نوبية مع تشنج انفتالي، يمكن للنوبة أن تثار بالكحول، القهوة، التدخين، الجوع والتعب، لكنها على الإطلاق لا تحصل أثناء النوم، كما أنها لا ترافق بفقدان وعي.

Mount - Reback - Syndrome

Dystonia paroxysmalis familiaris.

Mount Lester Adran (ولد ١٩١٠)، Reback S.

- طبيباً جراحة عصبية أمريكيان.

وهن عضلي dystonia وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : يأخذ هؤلاء المرضى فجأة ودون فقدان وعي نفس الوضعية، كما في حالة الوهن العضلي أحادي الجانب، لا يلاحظ وجود فرط تشنج عضلي أو اختلاجات. لوحظت حالات إفرادية من هذا التناذر

هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٠ وعند أكثر من ثلاث عائلات. العلاج : colchicin يمكن أن يؤثر إيجابياً على الأعراض الكلوية. (الشكل ٣١٤).

Muenke - Syndrome Craniostenosis.

مجموعة تشوهات وراثية تنتمي إلى جملة التنازرات المسببة لـ craniostenosis (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تمفصل عظمي يصيب الدروز الدماغية مع تشوهات تصيب عظام الأطراف ولوح الكتف والعمود الفقري الرقبي. (الشكل ٣١٥).



Muir - Torre - Syndrome

ترافق الورم الشوكي القرني keratoacanthoma و adenoma sebaceum مع أورام متعددة وخاصة أورام الأعضاء الداخلية (وراثية صبغية جسدية متنحية). (الشكل ٣١٦).



أحد أشكال pityriasis lichenoides : عقد نزفية منتشرة بحجم حبة الحمص (مع نزف في المركز ومحاطة بحافة التهابية)؛ في نفس الوقت تلاحظ حطاطات فاقدة الصباغ مع انخماصات في المركز، هذه الاندفاعات تظهر بشكل دوري وتختفي. يلاحظ غالباً وجود علاقة لهذه الأعراض مع الدورة الشهرية. يفترض وجود عامل وراثي مسؤول عن انتقال هذا المرض. (الشكل ٣١٣).



Muckle - Wells - Syndrome

Muckle Thomas J. - طبيب أطفال إنكليزي، Wells

Michael - طبيب إنكليزي.



مجموعة علامات مرضية وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) تتمثل بترافق الصمم مع urticaria : يبدأ هذا المرض عادة في مرحلة الشباب على شكل نكسات من القشعريرة، التوعك العام، مع طفح يستمر لفترات قصيرة يشبه الشرى، فيما بعد وتدرجياً تحصل أذية سمعية حتى الطرش الكامل، كما يتطور تناذر نفروزي (ليس دائماً)، يلاحظ أحياناً أيضاً ضمور الخصيتين، غياب الرغبة الجنسية، glaucoma ، في الدم - hyperglobulinaemia ، ارتفاع سرعة التثقل، hypercholesterinaemia ، ارتفاع سرعة التثقل، وفي المراحل الأخيرة hyperazotaemia ، في البول - proteinuria و hyperaminoaciduria ، الموت يحصل نتيجة القصور الكلوي المزمن. وصف

Multiple Chemical Sensitivity - Syndrome

► MCS syndrome.

Multiple Exostoses-Mental Retardation - Syndrome

تشوهات خلقية مع وجود العديد من الأورام الغضروفية العظمية osteochondroma ، وخاصة في العظام الأنبوبية الطويلة مع تأذي العظام المجاورة، تأخر عقلي في أوقات مبكرة، يضاف إلى ذلك قزامة غير متناظرة، microcephalia ، خلل تنسج مشاشات العظام، وخاصة في الأطراف السفلية مع مشاشات صنوبرية، نقص تنسج عضلي، وزيادة تمدد المفاصل، hypertelorismus .

Mulvihil - Smith - Syndrome

مجموعة تشوهات ربما وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحية) وصف منها حتى الآن ما يزيد عن ٧ حالات : علامات وجه شيخوخية (نحافة الطبقة الشحمية تحت الجلد، مع نحافة الجزء السفلي من الوجه)، ارتفاع نبيرة الصوت، خلل مناعي، قصر القامة، microcephalus ، صعوبة سمع ناتجة عن خلل يصيب الأذن الداخلية، تعدد الوجودات.

Mumenthaler - Syndrome

Syndromus ilioinguinalis.

Mumenthaler Marco ، Mumenthaler A. (ولد

١٩٢٥) - طبيب عصبية سويسري.

مجموعة الأعراض الملاحظة عند مرضى انضغاط العصب الحرقفي الإربي nervus ilioinguinalis : ألم واضطراب حس في المنطقة الإربية ومنطقة جدار البطن الأمامي، الأربطة المغبينية، فقرات الحوض والمنطقة المغبينية، وكذلك ألم في منطقة عظم العجز os sacrum ، هذا الألم يتراجع عند التثني والدوران في مفصل الفخذ articulatio coxae، تحدد في حركة مفصل الحوض (innenrotation ، extension) وانحناء إلى الأمام أثناء المشي، نقص الحس hypaesthesia أو غيابها anaesthesia في منطقة العظم الحرقفي os ilium وفي جذر العضو التتاسلي الذكر والصفن.

Mulibry - Syndrome

اختصار للجملة الإنكليزية muscle liver brain eye . تغيرات الأعضاء والأجهزة عند مرضى التناذر القزمي ذات الصفة الوراثية الصبغية الجسدية المتتحية : سغل عضلي، تشوهات قلب خلقية (مثلاً تضيق الشريان الأبهر)، ضخامة كبدية، تشوهات في الجملة العصبية المركزية، تشوهات عينية إضافة إلى تغيرات في الجزء الخلفي من العين. لوحظ هذا التناذر خاصة في فنلندا. وصف للمرة الأولى عام ١٩٧٠.

Müller - Metzger - Syndrome

Müller Johannes Karl (١٨٩٩ - ١٩٧٧) -

طبيب عيون ألماني.

مجموعة علامات مرضية عينية وغدية : زرق glaucoma واضطرابات هرمونية نخامية مع تغيرات وجه أحادية الجانب من الشكل الضخامي acromegalia .

Müller - Ribbing - Clement - Syndrome

► Ribbing - Syndrome (I).

Müller - Weiss - Syndrome

Os naviculare pedis-malacia.

Müller Walther (١٨٨٨ - ؟) - طبيب جراحة

عظمية ألماني، Weiss Konard - طبيب أشعة نمساوي. تلين malacia عظم زورقي ثنائي الجانب في القدم عند البالغين : صعوبة المشي، ألم واخذ على الوجه السطحي للقدمين؛ شعاعياً - تسمك وتشوه حدود العظم الزورقي، إضافة إلى انزياحه للخلف والأنسي، يضاف إلى ذلك تسطح القدم وتشوهات قدم أخرى. يفترض وجود وراثية صبغية جسدية سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض. (الشكل ٣١٧).



tendo ، و aponeurosis يؤدي إلى صعوبة، وتحدد الحركة مع وضعية جسم إجبارية. في بداية المرض تكون الشكوى من تغيرات التهابية عضلية مع ارتشاحات، إضافة إلى التهابات جلدية، نشوء مفصل عظمي synostosis في مفصل الإصبع الكبيرة، في المفاصل بين السلاميات، وفي المفاصل الضلعية الفقرية وأقل من ذلك في مفاصل أخرى، microdactylia ، clinodactylia الأصابع الصغيرة، زوائد عظمية أو ناميات عظمية exostosis فوق عظم العقب calcaneus ، وأصابع القدم الكبيرة، وضع أروحي valgus تأخذه أصابع القدم الكبيرة في أوقات مبكرة، شعاعياً - يؤر تعظم في العضلات، إضافة إلى عمود فقري خيزراني الشكل، صعوبة حركة القفص الصدري وتحدد حركة العمود الفقري تؤدي إلى ظهور قصور قلبي، ذوات رئة، تدرن رئوي، كما أن صعوبة حركة الفكين تسبب إعاقة في تناول الطعام ونحول، androtropismus غير كبير. يبدأ هذا المرض غالباً قبل الولادة أو في مرحلة الطفولة المبكرة. الأمراض المرافقة تسيء إلى الإنذار، في مرحلة البلوغ عندما ينتهي نمو الهيكل العظمي يتوقف أيضاً تعظم العضلات. يفترض وجود وراثية صبغية جسدية سائدة.

Murchison - Sanderson - Syndrome

► Hodgkin syndrome.

MURCS - Association

WOCS.

، Mullerian duct aplasia/hypoplasia

، Unilaterale Renal aplasia/ectopia

Cervicothoracic Somte (Spinal)

. dysplasia

(Murk) Jansen - Syndrome

► Jansen syndrome.

Muscarin - Syndrome

► Orellanus syndrome.

Mutchnick - Syndrome

ترافق microcephalus و hydrocephalus

internus مع تشوهات معدية معوية (وراثية جسدية

متنتحية).

Münchhausen - Syndrome

Neurosis Münchhausen.

Münchhausen Karl Friedrich Heironymus Freiherr von (١٧٢٠ - ١٧٩٧) - بارون ألماني عرف في الحكايات الشعبية كراو للقصص الخرافية غير المعقولة.

مجموعة أعراض نفسية عصبية : المرضى المصابون بهذا التناذر يسافرون كثيراً في الغالب، والقصص التي يتحدثون عنها فيما يتعلق بمرضهم تحمل وبشكل مقصود طابع التهويل والمبالغة إلى درجة الابتعاد الكبير عن الواقع الذي يمكن تصديقه. هؤلاء المرضى يرجعون المشافي بشكوى الشعور بآلام شديدة، نزوف مهددة للحياة، فقدان وعي... الخ. في القصة المرضية إشارة إلى تعاطي لكميات كبيرة من الأدوية المختلفة، مراجعات للمشافي النفسية وإقامة في السجون. بعض الباحثين يميزون بين عدة أشكال لهذا التناذر : (١) بطني - ويتميز بالشكوى من أعراض هضمية والإشارة للخضوع إلى كثير من العمليات الجراحية. (٢) عصبي - حيث تسيطر على الأعراض الشكوى من غشيان syncope ، نوبات، شلل ... الخ. بشكل عام تختلف تظاهرات هذا المرض وتتنوع بحيث من الصعب أحياناً وضع التشخيص المناسب حسب ما يرويه المرضى.

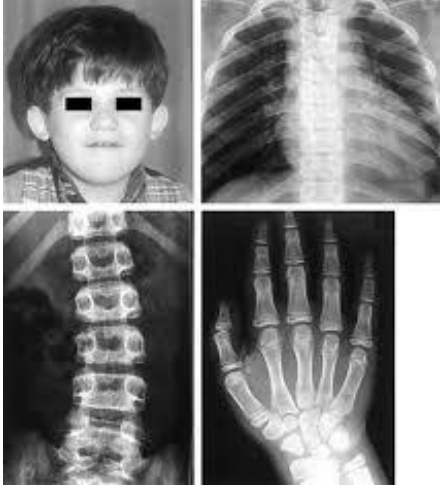
Münchmeyer - Syndrome

Morbus Münchmeyer, osteoma multiplex intermusculare, exosteosis luxurians, hyperplasia facialis ossificans, fibrositis ossificans, myositis ossificans progressiva, myopathia osteoplastica, polyossificatio congenita progressiva, hyperplasia facialis progressiva, fibrocellulitis ossificans multiplex progressiva.

Münchmeyer Ernst (١٨٤٦ - ١٨٨٠) - طبيب ألماني.

التهاب عضلي متعظم متصاعد myositis ossificans progressiva : تعظم غير منظم متفاقم ينتشر من الأعلى نحو الأسفل يصيب العضلات المخططة، الصفاق fascia ، الأوتار

oligophrenia (وراثة جسدية سائدة).
(الشكل ٣١٨).



Myle - van Bogaert - Syndrome

Van Bogaert Ludo - طبيب عصبية بلجيكي.
مجموعة الأعراض الوراثية عند مرضى التنكس
النخاعي الشوكي والمخيخي - الزيتونى oliva :
ataxia ، صرع الارتجاج العضلي epilepsy
، myoclonica ، arachnodactylia ،
oligophrenia .

Myorenalis - Syndrome

► Bywaters syndrome.

N - Syndrome

► Louis - Bar syndrome.

Nabius Mask-like Facial - Syndrome

مجموعة تشوهات وجهية facial-dysmorphia في
مقدمتها وأهمها blepharophimosis سجلت في
عدة عائلات دون التأكد من طبيعتها الوراثية.

Naegeli - Syndrome

► Franceschetti - Jadassohn syndrome.

Naegeli - syndrome (I)

► Berlin syndrome.

Naegeli - Syndrome (II)

Thrombopathia Naegeli.

Naegeli Otto (١٨٧١ - ١٩٣٨) - طبيب أمراض دم
سويسري.

خلل وراثي في وظيفة الجهاز الصفيحي (وراثية
صبغية جسدية متنحية) : نزوف شعرية في الجلد
والأغشية المخاطية، نزوف بولية، عدد الصفيحات

Myasoto - Morbus

الأعراض السريرية المطابقة للهموفيليا والناجمة عن
plasminogen-or plasmin-inhibitor-defect
De-Myer - Syndrome
Dysplasia cranio-metaphysaria, cranium
bifidum occultum frontale hereditarium,
median cleft face syndrome (E) ,
holoprosencephalia alobaris familiaris.

De Myer William Erl (ولد ١٩٢٤) - طبيب

عصبية أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متنحية) : العلامة المميزة hypertelorismus ؛
يمكن التمييز بين ثلاثة أنواع : النوع I - حدود
الشعر على الجبهة تشبه حرف V اللاتيني، غياب
عظام المنطقة الجبهية، توضع عريض للعيون
(cranium bifidum occultum)، شرم أجزاء
الأنف العظمية والغضروفية، عدم تنسج aplasia
الجزء المتوسط من الفك العلوي، شرم واسع للفك
الرخو والحنك الصلب والفك العلوي والشفة العليا،
النوع II - بالمقارنة مع النوع I يلاحظ شرم أنف أقل،
مع شرم خفيف للقنطرة الأنفية nasal bridge ، لا
يلاحظ شرم الشفتين أو الفكين أو الحنك، أحياناً
يتشكل ورم دهني lipoma في وسط الشفة، النوع III
- بالاختلاف عن النوعين I و II لا يلاحظ
cranium bifidum occultum ، شرم أنف غير
واضح، في جميع هذه الأشكال يلاحظ أحياناً عدم نمو
الجسم الجاسيء corpus callosum ،
clinodactylia ، أما التطور العقلي فطبيعي.

Myhre - Syndrome

مجموعة أعراض وصف منها منذ اكتشافها للمرة
الأولى عام ١٩٨٤ وحتى عام ١٩٩٣ ستة حالات
إفرادية عند مرضى لا تربطهم صلة قرابة وخلال
مرحلة الطفولة : صغر قامة ناتج عن العظام
الأبوبية، تشوهات قلبية، صعوبة سماع ناتجة عن خلل
في نقل الاهتزازات الصوتية، blepharophimosis ،
progenia ، قصر philtrum ، ضخامة عضلية،
تحدد حركة المفاصل، زيادة عرض الأضلاع،

de Reynier ، (١٨٧٧ - ١٩٥٠) Nager Felix R.
J. O. - طبيبان سويسريان.

أحد أشكال سوء تعظم الفك السفلي dysostosis mandibularis الوراثي (وراثثة صبغية جسدية سائدة) : فتحات عيون عكس مغولية، سوء نمو صوان الأذن، نقص تتسج hypoplasia فروع الفك السفلي والمفصل الصدغي الفكي articulation temporomandibularis ، غياب رموش الثلاث الأنسي من الجفن السفلي، -Piere-Robin sequence ، شرم الحنك، تشوه عظام الأطراف العلوية (radius-hypoplasia / aplasia) ، نقص / لا تتسج الإبهام، radio-ulnar-synostosis ، تحدد وظيفة مفصل المرفق (، تشوهات أخرى تلاحظ أيضاً في الأطراف السفلية وخاصة إصبع القدم الأولى، نقص تتسج القناة السمعية، تلاحظ أحياناً أشكال أحادية الجانب. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٤٨ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ٤٠ حالة من هذا المرض. العلاج يعتمد بنجاح على التصحيح الجراحي للتشوهات .

Naguib - Richieri - Costa - Syndrome
مجموعة تشوهات وراثثة (وراثثة صبغية جسدية متنحية) سجلت عند أخوين في البرازيل وفي الكويت hypertelorismus-hypospadias syndrome : microbrachycephalia و polysyndactylia ؛ من الضروري التشخيص التفريقي مع BBB syndrome .

Nail-Patella - Syndrome (E)



طبيعي، وجود أشكال متنكسة واختلاف في الحجم aglutinatio ، خلل تـلازن anisocytosis الصفائح، زيادة كبيرة في زمن النزف وفي زمن انكماش (تقلص) retractio الخثرة الدموية، أما زمن التخثر فطبيعي، إيجابية علامة - Rumpel - Leede (نزوف شعرية ناعمة في جلد الساعدين بعد ٨ - ١٠ دقائق من الضغط الخفيف على العضد بحزام مطاطي مضغوط هوائياً)، نقص شديد في مرونة الخثرة الدموية. سبب المرض عائد إلى الخلل الوراثي في تكون مركبات بين المغنيزيوم و ATP، أما المركب الأنزيمي للصفائح فطبيعي.

Naffziger - Syndrome

Adson syndrome, Adson - Coffey syndrome, Nonne syndrome, Coote - Hunauld syndrome, syndromes scalenus anticus, Haven syndrome, scalenus-syndromus.

(١٨٨٤ - ١٩٦١) Naffziger Howard Christian

- طبيب جراحة أمريكي.

مجموعة علامات مرضية وعائية عصبية ناتجة عن انضغاط الحزمة العصبية الوعائي عند المرضى الذين يشكون من ضلع رقبية : عند هؤلاء المرضى يمكن جث بروز protrusio قاس بعرض الإصبع، يمكن وبشكل جيد الإحساس فوقه بنبض الشريان تحت الترقوي arteria subclavia ؛ ألم في منطقة الفقرات الرقبية مع تقلص (تقفع) contractura انعكاسي لهذه الفقرات؛ ألم شديد في العضدين عند حركة الرأس أو اليدين المفاجئة؛ نمل paraesthesia أو نقص حساسية hypaesthesia الأصابع الزندية، نقص الضغط الشرياني في جهة الإصابة، ركود وريدي، إذا رفع المريض اليد المصابة وحنى رأسه باتجاهها يزول النبض. شعاعياً - ضلع رقبية ظاهرة. أحياناً spondyloarthrosis يمكن أن يسبب نفس الأعراض المرضية.

Nager - de Reynier - Syndrome

Dysostosis mandibularis.

اختصار للكلمات الإنكليزية **non butanol extractable iodine** . خلل وراثي في الاستفادة من اليود مما يؤدي إلى نقص نشاط الدرغ **hypothyreosis** ؛ على عكس الـ **thyroxin** و الـ **triiodothyronin** المستخرج من البوتانول يتم في الدم طرح مركبات هرمونية غير مكتملة. **B**

Nebécourt - Syndrome

(؟) - Nebécourt J. P. - طبيب فرنسي

ثلاثي تشوهات غدية خلقية : **diabetes mellitus** ، قصر قامة قزمي نخامي، أعضاء تناسلية طفولية.

van Neck - Syndrome

Mobus van Neck, morbus van Neck - Odelberg, Odelberg syndrome, morbus Odelberg, osteochondritis ischiopubica, osteochondropathia ischiopubica.

Van Neck M. - طبيب جراحة بلجيكي.

تتكرر **necrosis** عقيم وراثي يصيب المشاشة **epiphysis** في منطقة الالتحام العاني (من الممكن وجود وراثية صبغيّة جسدية سائدة) : يظهر هذا المرض بعمر ٦ - ١٠ سنوات ويصيب بالدرجة الأولى الأطفال الذكور، حيث يتظاهر بشكل ألم في الفخذين أو في المنطقة الإربية، حركات إبعاد وتقريب ودوران مؤلمة، عرج **claudicatio** انعكاسي (ليس نادراً)، وغالباً أيضاً ألم في منطقة الالتحام العاني، بالفحص الشرجي يلاحظ وجود تورم مؤلم في منطقة تفرعات العظم العاني؛ ترفع حروري خفيف (في أغلب الحالات)، سرعة التنقل غالباً طبيعية، ارتفاع نسبي في عدد المفاويات في الدم **lymphocytosis** ؛ شعاعياً - ارتشاح دائري في منطقة التمثصل الغضروفي **synchondrosis** الوريكي العاني، هؤلاء المرضى يشكون عادة من سمنة شديدة.

van Neck - Odelberg - Morbus

► **van Neck syndrome.**

Neck-tongue - Syndrome

صداع على شكل نوبات في جهة واحدة من مؤخرة الرأس والرقبة مرافق بنقص غير مريح بالإحساس **hypaesthesia** ، طرش و ألم في النصف الموافق من اللسان، يصاب في هذه الحالة العصب اللساني

مرض وراثي ذات صفة صبغيّة جسدية سائدة مع غياب أو تراجع نمو شديد لأظافر اليد والقدم، إضافة إلى علامات مرضية عظمية (مثل غياب الرضفة **patella**). (الشكل ٣١٩).

NAME - Syndrome

مرض نادر يتظاهر على شكل ترافق تغيرات جديّة مع أورام أذيتين قلبية حميدة (**naevus** ، **atrial-myxoid-neurofibroma** ، **myxoma** ، **myxoid-ephelides**). الأعراض - توقف قلب وتجلط دوراني شرياني عند مرضى يشكون من نمش، من الممكن حدوث تطور خبيث للمرض.

Nance - Syndrome

Nance Walter Elmore (ولد ١٩٢٣) - طبيب

داخلية وورثة أمريكي.

أحد أشكال تشوهات الأذن المتوسطة والداخلية الوراثي (وراثية مرتبطة بالكروموزوم X من الممكن أن تكون متتحية) : طرش خلقي **congenital surditas** يؤدي في أغلب الحالات إلى صمم بكم **surdomutitas** ، خلل انتقال الأصوات، إضافة إلى اضطرابات دهليزية **vestibularis** ، هذه الأعراض ناتجة عن ثبات **fixatio** العظم الركابي **stapes** في الأذن الوسطى وعن تشوهات نمو القوقعة **cochlea** في الأذن الداخلية. يصيب هذا المرض الذكور فقط.

Nance - Horan - Syndrome

cataracta congenital totalis ، **cataracta congenital with microcornea** (وراثية صبغيّة جسدية متنحة، سائدة أو مرتبطة بالكروموزوم) .

Naso-Digito-Akusticus - Syndrome

► **Keipert syndrome.**

Nasu - Hacola - Syndrome

► **Järvi - Hakola - Nasu syndrome.**

Naxos - Morbus

Naxos - اسم جزيرة.

Keratosi palmoplantari ، اعتلال قلبي لا نظمي **arrhythmic-cardiomyopathia** ، وتعدد الشعر . وصف منها حتى الآن ما يزيد عن ١٥ حالة غالبيتها عائلية (وراثية صبغيّة جسدية سائدة).

NEI - Syndrome

السرغ التركي sella turcica المميزة للورم النخامي. يلاحظ تقريباً عند ١٠ % من المرضى الخاضعين للجراحة.

Nelson - Syndrome (II)

Ridges-off-the-end-syndrome (E).

تشوهات جلدية وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : انعدام القنزعة crista الجلدية فوق الحلبيات papilla الجلدية لراحة اليدين وأخصص القدمين وذلك على نهايات الأصابع، التي تعطي في الحالات الطبيعية بصمات الأصابع المميزة.

Neostriaris - Syndrome

► Hunt syndrome (IV).

Nephrotic - Syndrome

اعتلال كلوي من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية)، حيث يحصل glomerulonephritis مع glomerulosclerosis . الخلل في النمط الأول من هذا المرض (typ I) يصيب الـ nephrin ، أما في النمط الثاني المعند على الكورتيزون (typ II) فالخلل يصيب الـ podocin (وهو البروتين الغشائي membrane-protein للخلايا podocytes في كبيبات الكلية glomeruli)، خلل ارتشاح البروتينات عبر كبيبات الكلية والناتج عن ذلك هو المسؤول عن أعراض هذا المرض. الأعراض : proteinuria ، hypoalbuminemia ، oedema ، hypertonia ، hypercholesterolemia ، في غضون سنوات يموت هؤلاء المرضى نتيجة القصور الكلوي. Typ I - النمط الفنلندي congenital nephritic syndrome الذي تظهر أعراضه قبل الولادة، ويؤدي إلى ولادة مبكرة ونقص وزن، هؤلاء الأطفال يموتون خلال مرحلة الطفولة، typ II - النمط الطفولي المبكر الذي تظهر أعراضه في مرحلة الطفولة، ويعيش مرضاه حتى سن البلوغ. ٥ % من حالات الداء الكلوي nephrosis عند الأطفال تعتبر عائلية. ينتشر هذا المرض في فنلندا بشكل واسع : 1 : 10.000 . العلاج : النمط الأول من هذا المرض غير قابل للعلاج، أما النمط الآخر الذي تظهر

nervus linguinalis ؛ أما الألم في مؤخرة الرأس والرقبة فهو تابع لمنطقة تغذية الجذر الرقبي الثاني (جذر العمود الفقري الرقبي) . أسباب هذا التناذر غير معروفة بشكل واضح، حيث يفترض أن يكون للخلع الجزئي subluxation للمفصل بين الجمجمة والعمود الفقري atlanto-axial دوراً في آلية حدوث هذا المرض. العلامة السريرية المميزة لهذا التناذر هي الألم الناتج عن الدوران المفاجيء للرأس، إلا أنه لوحظت نفس هذه الأعراض عند البقاء الطويل الإجباري للرأس في نفس الوضعية (على سبيل المثال عند الجلوس الطويل خلف طاولة الكمبيوتر) .

Neel - Rusk - Syndrome

Neel James van Gundia (ولد ١٩١٥) ، Rusk

Malkolm L. - باحثان أمريكيان في علم الوراثة.

أحد أشكال زيادة أصابع القدم polydactylia الوراثي (غالباً وراثية صبغية جسدية سائدة) : تضاعف عظم مشط القدم الثاني II مع تكون زوائد (ناميات) عظمية exostosis ، قصر عظم مشط القدم الخامس V ، hallux valgus ، عدم التوضع الصحيح لأصابع القدم II ، III و IV ، ومن النادر أيضاً camptodactylia الإصبع الخامسة؛ جميع هذه التغيرات ثنائية الجانب.

Neill - Dingwall - Syndrome

► Cockayne syndrome.

Nelson - Syndrome (I)

Nelson Don Harry (ولد ١٩٢٥) - طبيب غدد

أمريكي.

ظاهرة الورم النخامي النافر من الصباغ المتطور بعد استئصال الكظر adrenalectomia ثنائي الجانب (على خلفية تناذر كوشينغ) : سمنة، وجه قمري، انقطاع الطمث amenorrhoea ، شعرانية hypertrichosis (عند النساء)، ارتفاع التوتر الشرياني، فرط الكريات الحمر polycytaemia ، ضعف عضلي، ترقق وزيادة تصبغ الجلد؛ في الدم - ارتفاع ACTH ، وغالباً ارتفاع تراكيز الكاتيكول أمينات؛ على الصورة الشعاعية للجمجمة - تغيرات

بالفحص المجهرى يمكن إظهار تسمكات عقدية مشكلة لحزام (الشعر يذكر بالخيزران). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٤ تم تأكيد تشخيص ما يزيد عن ٥٠ حالة من هذا المرض. (الشكل ٣٢١).

Nettleship - Syndrome

Urticaria pigmentosa, urticaria xanthelasma, morbus Nettleship.

Nettleship Edward (١٨٤٥ - ١٩١٣) - طبيب جلدية إنكليزي.

أحد أشكال تكثر الخلايا الشبكية البطانية reticulosis السليم والذي يذكر سريراً بالشرى المخضب urticaria pigmentosa : اندفاعات جلدية على شكل شرى أو بقع صفراء xanthelasma بحجم رأس الدبوس في أجزاء الجسم المختلفة، مركز وحواف هذه العناصر الاندفاعية الجلدية تكون عادة مخضبة؛ مثل هذه الاندفاعات تلاحظ أيضاً على الأغشية المخاطية لتجويف الفم ومن ضمنها الخدين والشفتين، في الدم - lymphocytosis ، فقر دم ثانوي، أحياناً نقص تحمل البلازما للهيبارين، إضافة إلى زيادة زمن التخثر وزمن النزف، تراجع مقاومة الأوعية الشعرية الدموية، ترقق عظام osteoporosis ، تصلب عظام osteosclerosis ، ضخامة كبدية وطحالية، نسيجياً - في محيط العناصر الجلدية يلاحظ وجود الكثير من الخلايا الشبكية (البدينة) labrocytus . من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض.

Neu-Povisilova - Syndrome

مرض نادر جداً، يتمثل بمجموعة من التشوهات الخلقية، غالباً ذات صفة وراثية صبغية جسدية متنحية : قصر قامة، خلل وتشوهات شديدة جداً في الجملة العصبية المركزية وفي الأطراف، الموت يحصل عادة خلال الأيام الأولى بعد الولادة.

Neuhäuser - Bernberg - Syndrome

Chalasia cardiooesophagica, megalocornea.

أعراضه في أوقات متأخرة فيستجيب بشكل جيد على العلاج بالكورتيكوستيرويدات ومثبطات المناعة (cyclosporine)، كما يمكن اللجوء إلى زراعة الكلية. (الشكل ٣٢٠).



Netherton - Syndrome

Morbus Netherton, erythroderma ichthyosiforme congenitum, trichorrhexis-syndromus, bamboo hair (E).

Netherton Earl W. - طبيب جلدية أمريكي.



تشوهات جلد وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية أو وراثية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل التهاب جلدي وردي (احمرار جلدي erythrodermia) شبيه حرشفي يصيب الجذع والأطراف، جفاف وتقصف شديد يصيب الشعر والحواجب والرموش، حيث يصل الشعر إلى طول ٣ - ٤ سم فقط ثم يتقصف، alopecia ، trichorrhexis invaginata ، من غير النادر أيضاً الشكوى من شرى ووذمة وعائية عصبية،

أحد أشكال الفقاع pemphigus : بشكل تلقائي وعفوي تتكون فقاعات vesica على الغشاء المخاطي للفم والأعضاء التناسلية، وتحت الإبطين، هذه الفقاعات تنزف بسرعة، وتغطي بكتل حليمية من النسيج الحبيبي. يتميز هذا المرض بإنذار جيد مع فترات هجوع طويلة.

Neumann - Syndrome (II)

Epulis congenital, epulis connatalis, myoplastoma congenitum neonatorum.

Neuman Ernst (١٨٤٣ - ١٩١٨) - باتالوجي

ألماني.

أورام اللثة السليمة عند الأطفال الرضع : نتوءات غير مؤلمة على طول حواف الفكين، والتي من خلالها تنمو غالباً الأسنان اللبنية مع خلل في ميناء السن؛ هذا المرض خلقي، gynaecotropismus .

Neurath - Cushing - Syndrome

Cushing Harvey William (١٨٦٩ - ١٩٣٩) -

طبيب جراحة عصبية أمريكي.

تلازم السغل الشحمي التناسلي dystrophia adiposogenitalis مع العملاقة gigantismus .

Neuro - Facio - Digito - Renalis - Syndrome

وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ثلاث حالات فقط، وهو عبارة عن مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صيغية جسدية متتحية) : تأخر شديد في التطور العقلي والحركي، تشوهات قلب خلقية، خلل وطائف الكلية، تشوهات عظام الأطراف إضافة إلى تشوهات دماغية.

Nevin - Syndrome

Encephalopathia praesentis spongiosa, atrophia cerebri spongiformis.

Nevin Samuel - طبيب عصبية إنكليزي.

أحد أشكال الاعتلال الدماغي encephalopathia الشيوخية مجهول السبب : تظهر أعراض هذا المرض عادة بعمر ٥٠ - ٧٠ عاماً على شكل خلل نظر متفاقم حتى مرحلة العمى الكامل، شلل الحركة، اضطراب النطق، أعراض مخيخية، تراجع الذكاء، اختلاج ارتجاجي عضلي convulsio

Neuhauser Edward Blaine Duncan (ولد ١٩٠٨)

(- طبيب أشعة أمريكي، Bernberg William

(ولد ١٩١٥) - طبيب أطفال أمريكي.

ارتخاء معصرة الدسام الفؤادي للمعدة عند الأطفال الرضع : قلس (غالباً) regurgitatio ، إقياء، شعاعياً - توسع الجزء السفلي من المري وارتداد (جزر) refluxus أثناء التنفس وبعد الضغط على جدار البطن.

Neu - Laxova - Syndrome

Lissencephalia III.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صيغية جسدية متتحية) : نقص تنسج دماغي ورئوي على شكل انعدام التلايف الدماغية lissencephalia الشديد الذي يبدأ قبل الولادة، - corpus-callosum agenesia ، microcephalus ، exophthalmus ، شحرم الحنك، microretrogenia ، قصر قامة بدئي، وذمة oedema خاصة في منطقة الرأس مما يعيق إغلاق الجفنين، arthrogyriposis ، camptodactylia ، syndactylia ، قصور الرقبية، hypogenitalismus ، تغيرات جلدية حرشفية. هؤلاء الأطفال يولدون موتى أو يموتون بعد فترة قصيرة من الولادة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧١ تم تسجيل ما يزيد عن ٣٠ حالة. (الشكل ٣٢٢).



Neumann - Syndrome (I)

Pemphigus vegetans, pemphigus papillaris, condylomatosis pemphigoides maligna, erythema bullosum vegetans, pemphigus framboesioides.

Neuman Isidor (١٨٣٢ - ١٩٠٦) - طبيب جلدية

نمساوي.

متتحية) : يظهر هذا المرض أثناء الولادة أو في أوقات تلي ذلك، وفي الحالة الثانية يظهر عد acne يدوم لفترات طويلة، بعد ظهور مفاجيء لحكة، ألم، وحرقة تظهر فقاعات كبيرة نسبياً مع محتوى دمى، بعد تحطم الفقاعات تبقى منطقة جلدية مصابة (مع تطور عملية تكاثرية نزفية) تلتئم فيما بعد مشكلة ندبة.

Nicolau - Syndrome

Embolia cutis medicamentosa, dermatitis livedoides, syndromes livedoido-paralyticus, Nicolau - Hoigné syndrome.

Nicolau S. G. - طبيب فرنسي.

الاختلاطات الناتجة عن الحقن الوريدي للبنسلينات المديدة أو الأدوية الأخرى المحتوية على بنية كريستالية : نقص تروية مفاجيء في مكان الحقن، تكون بقع مؤلمة، زرقاء مع ما يلي ذلك من ظهور لفقاعات وتموت، في بعض الحالات الإفرادية يظهر شلل أطراف رخو في نفس الطرف الذي حقن فيه الدواء، وفي بعض الحالات شلل عرضي، من ضمن المضاعفات الإفرادية ظهور بيلة دموية - haematuria ، دم في البراز، في الدم - leucocytosis . تصادف هذه الحالات غالباً في عيادات الأطفال. (الشكل ٣٢٣).



Nicolau - Hoigné - Syndrome

► Hoigné syndrome, ► Nicolau Syndrome.

myoclonica . نسيجياً - ضمور atrophia الخلايا العصبية الدماغية مع تكون بنية إسفنجية spongiosus في الضمام العصبي النجمي للخلايا . astrogia

Nevo - Syndrome

نفس أعراض Sotos syndrome يضاف إليها : وذمة عامة عند الأطفال حديثي الولادة، نقص التوتر العضلي، تقلصات مفصالية، أصابع مغزلية طويلة، مفاصل يدين وقدمين غير مستقرة، kyphosis و osteoporosis .

New - Peterson - Syndrome

نقص تركيز الكورتيزول مع بقاء تركيز الأندروجين طبيعياً عند زيادة إفراز ACTH . السبب هو خلل جزئي في خميرة 17- α -hydroxylase .

Nezelof - Syndrome

► Di-George syndrome.

Neuro-ophthalmo-pinealis - Syndrome

► Frankl-Hochwart syndrome.

Nichamin - Syndrome

Morbus Nichamin, polycytaemia congenitalis familiaris.

Nichamin S. B. طبيب فرنسي.

فرط الكريات الحمر polycytaemia الوراثي النادر (من الممكن وجود وراثة صبغية جسدية متتحية) : منذ الولادة لون جلد وأغشية مخاطية أحمر مزرق بشدة، لا توجد تغيرات أو اضطرابات تنفسية، قلبية وعائية أو عصبية، كما لا توجد ضخامة كبدية أو طحالية، ونمو الطفل أيضاً يستمر بشكل طبيعي، في الدم - erythrocytosis ؛ في نقى العظم - اصطناع عناصر دم طبيعي.

Nicolas - Favre - Morbus

► Durand - Nicolas - Favre syndrome.

Nicolas - Moutot - Charlet - Syndrome

Epidermolysis bullosa dystrophica ulcerovegetans.

Nicolas Joseph Franz (١٨٦٨ - ؟) ، Moutot

، H. Franz ، Charlet H. - أطباء جلدية فرنسيون.

أحد أشكال انحلال البشرة الفقاعي الوراثي epidermolysis bullosa (وراثية صبغية جسدية

sphingomyelinosis وهو أحد أمراض تخزين الشحوم الوراثية يصادف في مرحلة الطفولة المبكرة (وراثية صغوية جسمية متنحية) : ضخامة كبدية، ضخامة طحالية، ضخامة العقد اللمفاوية، حين، جلد أصفر مسمر، شكل منغولي (ليس دائماً)، نحول شديد حتى درجة الدنف cachexia ، نادراً تغيرات قعر العين (تنكس مخي بقعي)، في منطقة البقعة الصفراء تتكون بقع حمراء بنية، في الدم المحيطي (نادراً)، وفي مخ العظم، والكبد، والطحال، والعقد اللمفاوية - غالباً - يلاحظ وجود خلايا محببة ذات فجوات وتبدي تفاعلاً إيجابياً للفوسفاتيد، في الأعضاء المصابة يزداد تركيز السفينغوميلين، التظاهرات العصبية - خلل النظر والسمع، صلابة عضلية خفيفة، ضعف العقل، في الخلايا العصبية يتجمع الغانغليوزيد الذي يؤدي إلى تطور وظهور بلاهة كمنية idiotia amaurotica ، أما تجمع الفوسفاتيد في النسيج الخلالي الرئوي فيؤدي إلى ظهور منظر شعاعي مميز (منظر دخني). يترافق هذا المرض عادة مع تشوهات أخرى. يبدأ المرض في الأشهر الأولى من عمر الطفل، أما الموت فيحصل خلال الأعوام الأولى من عمر الطفل؛ يصادف هذا المرض عند الشعوب السامية. الأشكال - typ A (شكل الاعتلال العصبي الحاد) : أعراض حشوية وعصبية شديدة تؤدي إلى الموت خلال السنوات الثلاثة الأولى من العمر، typ B (الشكل الحشوي المزمن) : دون أعراض عصبية يظهر في مرحلة الطفولة المبكرة ومن أهم أعراضه hepatomegalia و icterus ، typ C (شكل الاعتلال العصبي المزمن) : تظهر الأعراض خلال الأعوام الأولى من العمر، neonatal-hepatitis ، نوبات شبه صرعية، ataxia ، فقدان قدرة ثانوي على النطق، hepatomegalia ، icterus ، blickparalysis ، الموت خلال الأعوام ٥ - ١٥ ؛ typ D (Nova -) typ Scotia (: الأعراض الأولى خلال مرحلة الطفولة على شكل hepatosplenomegalia .

Nielsen - Syndrome (I)

Dystrophia brevicollis congenital, Ulrich - Nielsen syndrome.

Nielsen Hermann (١٨٨٢ - ١٩٦٠) - طبيب دانمركي.

تلازم مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صغوية جسمية سائدة) : أغشية رقبية (ظفرة pterigium) ثنائية الجانب، أغشية مفصلية، وذمة ناتجة عن توسع الأوعية اللمفاوية على سطح اليدين والقدمين، clinodactylia ، انحراف الأصابع ، انثناء الأصابع camptodactylia ، استرخاء الجفون، حول strabismus ، شلل العصب الوجهي، dyscrania (حنك رفيع، hypertelorismus ، تعمق impressiones digitatae)، نقص تتسج الفك السفلي، جلد زائد المرونة وسريع التأثر والعتب، زيادة تمدد المفاصل، كما أن الظفرات pterigium تعيق حركة المفاصل الانتثائية، اضطرابات عمليتي النمو والتعظم، تشوهات الغضاريف الأذنوية والفقرات (رقبية قصيرة، تحدد حركة العمود الفقري الرقبية). شعاعياً - أنصاف فقرات، فقرات اسفينية، توسع الشقوق بين الفقرات، أضلاع رقبية؛ خلل في القدرات العقلية والذكائية.

Nielsen - Syndrome (II)

Nielsen Johannes Maagard (ولد ١٨٩٠) - طبيب عصبية ونفسية أمريكي.

قصور كظري بعد الجهد الفيزيائي الشديد : ضعف شديد، إرهاق فيزيائي، اضطرابات نفسية (عدم هدوء نفسي حركي)، ارتعاش عضلي صفاقي، جذل euphoria . الإنذار جيد والأعراض تزول بعد الراحة.

Niemann - Pick - Syndrome

Morbus Niemann - Pick, sphingomyelinosis, lipidhistiocytosis, phosphatidosis.

Niemann Albert (١٨٨٠ - ١٩٢١) - طبيب أطفال ألماني، Pick Ludwig (١٨٦٨ - ١٩٣٥) - باثولوجي ألماني.

مرض تخزين السفينغوليبيد الناتج عن نقص prosaposin الذي يعمل كبروتين منشط للسفينغوليبيد-activator-protein sphingolipid، نقص هذا البروتين المنشط يؤدي إلى عدم التأثير الكامل ل sphingolipidase وبالتالي إلى الأعراض المميزة لهذا المرض (وراثية صبغيه جسدية متنحية).

Nierhoff - Hübner - Syndrome

– Nierhoff H. – طبيب أطفال ألماني، Hübner Otto. باتالوجي ألماني.

سوء تعظم dysostosis غضروفي داخلي قضيبي مشاشي وراثي (وراثية صبغيه جسدية غالباً سائدة) : صغر الحبل الشوكي micromyelia عند حديثي الولادة مع طول جسم طبيعي، نوبات اختلاجية خلال الأيام الأولى بعد الولادة، مكونات السائل الدماغي الشوكي ضمن الحدود الطبيعية، hyperazotaemia. شعاعياً – خلل نمو مشاشات وأطراف قضبات العظام الانبويية الطويلة؛ لا تلاحظ تشوهات وجه، الموت خلال الأسابيع الأولى بعد الولادة.

Nievergelt - Syndrome

Nievergelt - Pearlman syndrome,
Nievergelt - Erb syndrome.

– Nievergelt Kurt – طبيب جراحة عظمية سويسري.



وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٠٠ حالة. العلاج : فقط زرع نقي العظم يمكن أن يؤدي إلى بعض النتائج الإيجابية. (الشكل ٣٢٤).



Niemann - Pick - Syndrome (typ E) Sea-blue-histiocytosis.

مرض تخزين الخلايا الشبكية من منشأ وراثي (وراثية صبغيه جسدية متنحية)، حيث يعود الخلل إلى نقص فعالية الأنزيم الليزوسومالي الحمضي sphingomyelinase (isoenzyme I c)، هذا يؤدي إلى تخزين sphingolipids في الأنسجة المختلفة، وكذلك في الخلايا الملتزمة الكبيرة (توضع سفينغوليبيدية حمراء - sea-blue-histiocyte). الأعراض : تظهر الأعراض الأولى في مرحلة البلوغ على شكل ضخامة طحالية، نحيزة نزفية وفرفرية purpura ناتجة عن نقص صفيحات thrombocytopenia العائد بدوره إلى hypersplenismus ، نقص كريات بيض مع ميل للإصابة بالآفات الانتانية (جزئياً)، في حالات فردية (ضخامة كبدية، أعراض معدية معوية، وأعراض عصبية مع ataxia و demencia). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٤٧ تم تسجيل ما يزيد عن ٧٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : استئصال الطحال عندما يكون ذلك ضرورياً.

Niemann - Pick - Syndrome (atopic) Prsaposin-deficiency.

أخرى : تأخر عمليتي النمو والتطور (حتى خلال المرحلة الجنينية) ، microcephalia ، تأخر عقلي ، خلل مناعي ، زيادة احتمال الإصابة بالأمراض الخبيثة كإبيضاض الدم ، واللمفوما وغيرها من الأورام ، تشوهات جمجمة ووجه ، تشوهات دماغية ، ضمور atrophيا أو توقف نمو corpus aplasia callosum ، تشوهات خلقية أخرى . الشفاء من هذا المرض غير ممكن والعلاج عرضي . المشكلة التي تعترض علاج هؤلاء المرضى ، هي زيادة حساسيتهم للعلاج الشعاعي والكيميائي بسبب زيادة عطب الكروموزومات .

NOACH - Syndrome

Albinismus.

نقص أو انعدام صبغ الجلد والشعر والعيون من منشأ وراثي : علامات عصبية ، تشوهات عظمية ، غياب منعكسات macula و fovea ، congenital- nystagmus ونقص تصبغ .

Nikawa - Kuroki - Syndrome.

► Kabuki-(make up) syndrome.

Nishimoto - Syndrome

► Moya - Moya syndrome.

Nishimoto - Takeuchi - Kudo - Suzuki - Morbus

► Moya - Moya syndrome.

NOACH - Syndrome

Albinismus.

نقص أو انعدام صبغ الجلد والشعر والعيون من منشأ وراثي : علامات عصبية ، تشوهات عظمية ، غياب منعكسات macula و fovea ، congenital- nystagmus ونقص تصبغ .

Noack - Syndrome

Acrocephalopolysyndactylia, ACPS I.

Noack M. - طبيب أطفال ألماني .

أحد أشكال تشوهات الجمجمة والأصابع acrocephalopolysyndactylia الوراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تدبب قمة الرأس (تسفط الرأس) acrocephalia ، التصاق أصابع متعدد polysyndactylia ، تسمك نهايات أصابع يدين

مجموعة تشوهات هيكلية نادرة (وراثية صبغية جسدية سائدة) : سوء نمو dysplasia مفصل المرفق مع تمفصل عظمي synostosis زندي كعبري ، خلع أو خلع جزئي لرأس عظم الكعبرة radius وعظم الزند ulna ، سوء نمو الساقين ، ساقين على شكل حرف X ، زيادة طول عظم الشظية fibula ، التحام عظام synostosis مشط القدم ، تشوه أصابع القدم الكبيرة ، androtropismus . وصف من هذا المرض حتى الآن القليل من الحالات الإفرادية فقط إضافة إلى إصابة أب مع ثلاثة من أولاده من ثلاث زيجات مختلفة . العلاج عرضي جراحي تجبيرى . (الشكل ٣٢٥) .

Nievergelt - Erb - Syndrome

► Nievergelt syndrome.

Nievergelt - Pearlman - Syndrome

► Nievergelt syndrome.

Night-eating - Syndrome

تصرف بطريقة الطعام مصاحب بزيادة في الوزن : فقدان شهية صباحي ، مع نوبات من فرط الطعام واضطرابات نوم ليلاً ، إلى جانب اضطرابات الخلود إلى النوم تلاحظ أيضاً اضطرابات خلال النوم ، تلاحظ أعراض هذا المرض غالباً أثناء القيام بجهد شديد ، مزاج هؤلاء المرضى يزداد سوءاً مع تقدم ساعات المساء ؛ خلال هجمات فرط الطعام الليلية يكون المرض يقظين ، ويتذكرون كل ما قاموا به من أفعال في اليوم التالي .

Niikawa - Kuroki - Syndrome

► Kabuki-(make-up-) syndrome.

Nijmegen - Breakage - Syndrome

مرض خلقي نادر ناتج عن خلل في آليات ترميم repair المادة الوراثية DNA في جميع خلايا وأعضاء الجسم مع زيادة في تخرب وعطب الكروموزومات . وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٨١ في Nijmegen ، وهو مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية . الأعراض - لا توجد أعراض مميزة لهذا المرض بالذات ، إذ إن جميع الأعراض الملاحظة يمكن أن تصادف في أمراض

وقدمين شديد، سوء تنسج الوجه، مستوى الذكاء طبيعى.

Nockemann - Syndrome
Keratoma palmoplantar
mutilans, Vohwinkel syndrome, Pardo -
Castello syndrome,

Nockemann Paul Ferdinand (ولد ١٩٢٩) -

طبيب جراح ألماني.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تظهر أعراض هذا المرض بعمر ٢ - ٤ سنوات على شكل تقرن keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين، تسمكات ثلولية على السطوح الظهريه لليدين والمرفقين والركبتين؛ نتيجة التأثير الميكانيكي المستمر (مثل الضغط) أو بعد التجريح، يمكن لهذه العناصر أن تظهر على أجزاء أخرى من الجسم؛ حتى نهاية الأعوام العشرة الأولى من العمر تظهر بشكل تدريجي شقوق ulcer عميقة دائرية غير مؤلمة في وسط الإصبع الخامسة، وفيما بعد الأصابع الثانية والثالثة والرابعة، وكذلك حول قاعدة الأصابع الكبيرة في اليدين والقدمين؛ ثقل سمع ناتج عن تشوهات في الأذن الداخلية، تؤدي فيما بعد إلى تطور صمم بكم، alopecia ، onchodystrophia ، hyperhidrosis . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٢٩ تم تسجيل القليل من الحالات فقط. العلاج : aromatic-retinoide يمن أن تؤدي إلى نتائج مقبولة.

Nonne - Froin - Syndrome

Nonne Max (١٨٦١ - ١٩٥٩) - طبيب عصبية

ألماني.

ارتفاع تركيز البروتينات في السائل الدماغى الشوكى (عدة مئات من المليغرامات في الملييلتر) والناتج عن حصار عبور هذا السائل نتيجة الأورام، والكتل الأخرى الضاغطة على النخاع الشوكى، وذلك مع بقاء الصيغة الخلوية لهذا السائل ضمن الحدود الطبيعية.

Nonne - Marie - Morbus
Heredoataxia cerebrosplanalis.

Nonne Max (١٨٦١ - ١٩٥٩) - طبيب عصبية

ألماني.

الشكل الدماغى للرنح الدماغى الشوكى، وهو مرض وراثى ذو صفة صبغية جسدية سائدة. بالإضافة إلى الرنح تلاحظ علامات عصبية دماغية أخرى - زيادة المنعكسات، خزل النظر، ضمور العصب البصرى opticus-atrophia ، وخرف dementia .

Nonne - (Pierre) Marie - Syndrome

► (Pierre) Marie syndrome (II).

Nonne - Milory - Syndrome

Meige syndrome, morbus Meige, Meige - Milory syndrome, Nonne - Milory - Meige - syndrome, morbus Nonne - Milory, trophoedema chronicum, elephantiasis arabum congenita, elephantiasis congenita hereditaria, trophoneurosis, oedema hereditarium, pseudoelephantiasis neuroarthritica.

Nonne Max (١٨٦١ - ١٩٥٩) - طبيب عصبية

ألماني، Milory William Forsyth (١٨٥٥ - ١٩٤٢)

(- طبيب داخلية أمريكي.



وذمة oedema اغتذائية مزمنة وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : وذمة ساقين شاحبة أو زرقاء قاسية وغير مؤلمة، قصر القامة، طفالة infantilismus ، قصور الجهاز التناسلى hypogenitalismus ، تأخر عقلى وفيزيائى (ليس فى جميع الحالات)، سمنة، صغر الأطراف acromicria ، رجليين وقدميين

ورم الشبكية الضمامي السوراثي الكاذب pseudoglioma retinae (وراثية صبغية متتحية مرتبطة بالكروموزوم X) : ورم شبكية، فقدان بصر (عمى)، فيما بعد فقدان سمع ثنائي الجانب، تأخر عقلي شديد oligophrenia ؛ قعر العين - في مرحلة الطفولة وخلف الأوساط الشفافة العاكسة للضوء يلاحظ وجود أغشية بيضاء أو صفراء (بأوعية أو بدونها)، والتي ترتبط بها الزوائد الهدبية الطويلة. نسيباً وبسرعة يظهر ساد cataracta مع مضاعفات، ضمور مقلة العين bulbus oculi إضافة إلى تنكس قرنية العين و microphthalmia و cornea . androtropismus . باستثناء القليل من الحالات يصيب هذا المرض الذكور فقط. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٥٩ ما يزيد عن ٢٤٠ حالة. العلاج غير معروف.

Norum - Syndrome

Lecithin-cholesterol-acyltransferase-deficiency.

مرض استقلابي من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متتحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العقد الثاني من العمر على شكل فقر دم انحلاسي، proteinuria ، hematuria مع نقص متفانم في وظائف الكلية، تشمع كبد، تعتم شبكية إضافة إلى صعوبة سمح حسية عصبية مع تقدم العمر. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٧ تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : علاج الأعراض الكلوية مع إمكانية زرع الكلية، keratoplastic .

Nothnagel - Syndrome

Nothnagel Hermann (١٨٤١ - ١٩٠٥) - طبيب داخلية وعصبية نمساوي.

تلازم شلل عضلات العين مع الاختلاج المخي ataxia cerebrials : شلل العصب المحرك للعين في نفس الجهة، اختلاج نصفي hemiataxia في الجهة المعاكسة. يصادف عادة عند مرضى أورام الأجسام التوأمية الرباعية lamina

على شكل حرف X ، حذب kyphosis صدري، ضعف عضلي، غالباً - قرحات اغتنائية وعدوى ثانوية في منطقة الوذمات، في حالات نادرة أغشية رقيقة، في الدم - hypoproteinaemia ؛ في البراز - كميات كبيرة من الألبومين. (الشكل ٣٢٦).

Nonne - Milory - Meige - Syndrome

► Nonne - Milory syndrome.

Nonnenbruch - Syndrome

Nonnenbruch, Wilhelm (١٨٧٨ - ١٩٥٥) -

طبيب داخلية تشيكي من براغ.

تغيرات كلوية وظيفية ناتجة عن مؤثرات خارج كلوية (عصبية، هرمونية ... الخ) دون تغيرات كلوية مورفولوجية (خلل ثانوي في وظائف الكلية)، تلاحظ غالباً في التهابات الكبد الجرثومية والسمية، فقدان أملاح الصوديوم في حالات الإقياء والإسهالات ... الخ (تناذر نقص الصوديوم).

Noonan - Syndrome

► Bonnevie - Ulrich syndrome.

Norman - Robertes - Syndrome

Lissencephalia typ I.

contiguous gene syndrome مع قشرة دماغية cortex مؤلفة من أربع طبقات بدل ستة طبقات (وراثية جسدية متتحية).

Norman - Wood - Syndrome

Norman R. M. ، Wood N. - طبيبا نفسية أمريكيان.

أحد أشكال البلاهة الكمنية الوراثية idiotia

amaurotica (وراثية صبغية جسدية متتحية) :

صغر رأس شديد microcephalia مع إصابات مخية شديدة، تراكم كولسترولي خارج خلوي، تنكس شبكية شحمي، بلاهة كمنية.

Norrie - Morbus

► Norrie - Warburg syndrome.

Norrie - Warburg - Syndrome

Morbus Norrie, Heine - Norrie syndrome, atrophia bulborum hereditaria, pseudoglioma congenitum, degeneratio oculoacusticocerebrials.

Norrie Gordon (١٨٥٥ - ؟) - طبيب عيون

دانمركي.

الشفتين والحلق، زلة تنفسية، وذمة كوينكي
Quincke odem ، غثيان، شرى.

OAV - Syndrome

► Goldenhar syndrome.

Obal - Syndrome

Amblyopia nutritive, camp eyes (E).

Obal Adalbert – طبيب عيون ألماني.

أذية بصرية شديدة عند المرضى الذين يشكون من
الجوع لفترات طويلة : وذمة غذائية oedema
alimentarium ، سغل dystrophia الأظافر
والشعر، التهاب أعصاب متعدد polyneuritis ،
ضخامة غدد نكفية glandula parotis ، أذية
بصرية، التهاب جفون blepharitis ، التهاب ملتحمة
conjunctivitis ، التهاب قرنية keratitis ، عتمة
(كمن) مركزية centrale scotoma كبيرة،
androtropismus .

Obama - Syndrome



الشكل ٣٢٨

Oberling - Syndrome

Reticulosarcomatosis.

ساركوما (ورم لحمي أو غرن) sarcoma من منشأ
بطاني شبكي : ضخامة العقد اللمفاوية (بالدرجة
الأولى الرقبية)، ترفع حروري، ضخامة كبدية
وطحالية، ارتفاع سرعة التثقل، فقر دم خفيف،
lymphopenia ، leucocytosis ، انتقالات مبكرة
إلى الأعضاء المختلفة. سير المرض حاد، حيث يذكر

tectimesencephali التي تسبب ضغطاً في
الاتجاه الظهري.

Nuclei hypothalamici - Syndrome

► Matzdorff - Lhermitte syndrome.

Nursing bottle - Syndrome

مرض يصيب الأطفال الرضع، ويتظاهر في أسوأ
الأحوال على شكل تحطم الأسنان اللبنية، السبب عائد
إلى العناصر الغذائية المحتوية على السكر (الشاي
المحلى بالسكر وعصير الفواكه المحتوية على
الأحماض الطبيعية). (الشكل ٣٢٧).



Nygaard - Brown - Syndrome

Thrombophilia essentialis, morbus

Nygaard - Brown.

– Browwn George E. ، Nygaard Kaare K.

طبيبان أمريكيان.

تجلط (تخثر) شرياني thrombosis arterialis
مجهول السبب : عرج متقطع ناتج عن الألم الشديد
في عضلات بطة الساقين، علامات تجلط أوردة
الأطراف السفلية، ارتفاع تركيز الغلوبولين
والفيبرينوجين في مصل الدم، قصر زمن التخثر وزمن
النزف، المعادل البروترومبيني طبيعي؛ يختلط هذا
المرض ببيلة دموية haematuria ، بغنغرينا (موات
gangraena) الأطراف ويوهط وعائي؛ يصيب عادة
الأشخاص في متوسط العمر والأشخاص المسنين.

OA - Syndrome

Orales Allergie Syndrom (G).

تحسس يظهر على الغشاء المخاطي للفم والجهاز
المعدي المعوي عند المرضى الذين يتحسسون من
غبار الطلع نتيجة تناولهم بعض الأطعمة. الأعراض:
حرقة في الفم، وذمة اللسان، انسداد بالأذن، ورم في

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحية) : تتناقض في تعصيب الأعصاب الوجهية (منظر الوجه البياكي أثناء الضحك) ، hypogenitalismus ، خلل في تعصيب الجهاز البولي التناسلي مع إلتانات ، hydronephrosis ، enuresis . ينتشر هذا المرض بالدرجة الأولى في كولومبيا وبشكل أقل في بعض البلدان الأخرى. (الشكل ٣٢٩).

Ockerman - Syndrome Mannosidosis.

Ockerman P. A. - طبيب إنكليزي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحية) : زيادة تقبل الأوقات الانتهاية (العدوى) ، ضخامة شكل الجسم مع ضخامة الهيكل العظمي ، زيادة طول الجسم ، ضخامة اللسان macroglossia ، تفلطح الأنف ، كبر وبروز الأذنين ، قلة الأسنان ، ضخامة الرأس ، كبر اليدين والقدمين ، ضخامة الكبد والطحال الشديدة ، ضعف التوتر العضلي ، حذب kyphosis قطني ، تشوهات هيكلية مختلفة تظهر بالتصوير الشعاعي ، توسع البطينات الدماغية ؛ تعتم الجسم البللوري (عدسة العين) lens ، hypo- globulinaemia ، كريات دم لمفاوية ذات فجوات في نقي العظم وفي الدم المحيطي. وراثياً يعود سبب هذا المرض إلى انعدام شكلي الانزيم الكبدي A and B mannosidase .

O'Connor - Syndrome

تتكرر necrosis عقيم ذاتي ربما وراثي لمشاشة النتوء المرفقي olecranon ؛ (من الممكن وجود وراث صبغية جسدية سائدة).

Oculo-Auricularis - Syndrome

► Goldenhar syndrome.

Oculocerebrorenalis - Syndrome

► Miller syndrome.

Oculo-cerebro-renalis - Syndrome

► Lowe syndrome.

Oculodentalis syndrome

► Meyer-Schwickerath - Weyers syndrome.

بالورم الغرنبي اللمفي lymphosarcomatosis وينتهي بالموت .

Obrinsky - Syndrome

Fröhlich (II) syndrome, prune belly syndrome (E).

Obrinsky William (ولد ١٩١٣) - طبيب أطفال أمريكي.

عدم نمو (لا نمو) aplasia عضلات جدار البطن الأمامي (وراثية صبغية جسدية سائدة ، ومن الممكن أيضاً وراثية صبغية متتحية مرتبطة بالكروموزوم X) : عدم نمو جزئي أو كلي لعضلات البطن (يصاب بالدرجة الأولى العضلة المستعرضة البطنية musculus transversus abdominis ، العضلة المنحرفة الباطنة البطنية musculus obliquus internus abdominis ، والعضلة المنحرفة الظاهرة البطنية musculus obliquus externus abdominis) ، ضخامة البطن ، من خلال جدار البطن الرقيق الشفاف بالإمكان وبسهولة جث جميع أعضاء التجويف البطني ، سرعة على شكل شق ، ضخامة وتوسع المثانة بسبب انسداد عنقها ، استسقاء الحالب hydroureter ، استسقاء الكليّة hydronephrosis ، خفاء الخصوية cryptorchismus ؛ غالباً أيضاً تشوهات قفص صدري ، عمود فقري ، وقدامين ؛ ونادراً oligophrenia .

OCHOA - Syndrome

Uro-facial syndrome.



زيادة حركة وتمدد المفاصل، ضمور دماغي و
. corpus-callosum-hypoplasia

Oculo-Palato-Skeletal - Syndrome

► Reese syndrome.

Oculo-Pharyngealis – Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال مرحلة البلوغ على شكل ptosis ، تحدد أو انعدام حركة العيون بسبب خزل العضلات الموافقة، سغل dystrophia عضلات البلعوم مع ما ينتج عن ذلك من صعوبة بلع و dysphagia ، في بعض الحالات تنتشر الإصابة إلى أعضاء الوجه الأخرى وعضلات الرقبة (amimia)، كما يمكن أن تصاب عضلات لوح الكتف وبعض العضلات الأخرى، في بعض الحالات يمكن أن تترافق هذه الأعراض أيضاً مع retinopathia pigmentosa ، hypogonadismus واعتلالات عضلية أخرى.

أغلب الحالات سجلت في كندا، أوروبا، اليابان وأمريكا. العلاج يعتمد على إمكانية التصحيح الجراحي.

Oculo-Vertebralis - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) تشمل تشوهات عينية وهيكلية وخاصة العمود الفقري : epibulbar-dermoids ، تشوهات عينية أخرى (ثلثة coloboma الجفن العلوي، microphthalmia)، تشوهات عمود فقري، kyphoscoliosis .

Oculo-Cerebro-Cutaneous - Syndrome Dellman syndrome.

كيسات داخل العين وكيسات دماغية غالباً غير متناظرة أو بجهة واحدة، زوائد جلدية في منطقتي العين والخدين، صغر العيون microphthalmia ، ثلمات عينية أو anophthalmia ، خلل في أماكن مختلفة من الجلد إضافة إلى سوء تنسجات أخرى، oligophrenia . وصف من هذا المرض منذ اكتشافه ما يزيد عن ٢٦ حالة إفرادية. السبب غير معروف.

Oculo-Dento-Digitalis - Syndrome

► Meyer-Schwickerath - Weyers syndrome.

Oculodentosseus - Syndrome

► Meyer-Schwickerath - Weyers syndrome.

Oculo-dento-digital– Syndrome

سوء نمو الأدمة البرانية : microphthalmia ، pseudohypertelorismus ، تغيرات في السحنة ، hypotrichosis ، physiognomy ، syndactylia ، camptodactylia ، تشوهات ميناء الأسنان.

Oculo-Digito-Esophago-Duodenal - Syndrome

► ODED syndrome.

Oculo-Facio-Cardio-Dentalis - Syndrome

► OFCD syndrome.

Oculo-genito-laryngeal - Syndrome

► BBB - syndrome.

Oculo-glandularis - Syndrome

► Parinaud syndrome (I).

Oculo-Maxillo-Facialis - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية ؟) : سوء تنسج وجه على شكل أربطة وأخاديد تفصل أجزاء الوجه عن بعضها إضافة إلى بتر أعضاء أخرى.

Oculo-Oto-Radialis - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية مختلفة في شدتها (وراثية صبغية جسدية سائدة) اكتشفت عند عدد من العائلات الأوروبية، والتي تتظاهر على شكل ترفاق خلل وظيفة عضلات العين مع صعوبة السمع، تشوهات radius و الإصبع الكبرى إضافة إلى thrombocytopenia .

Oculo-Palato-Cerebralis - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) وصفت عند عدد قليل من العائلات، وفي حالة إفرادية واحدة : صغر قامة بدئي، microphthalmus ناتج عن الجسم البللوري للعين، شرم الحنك، أذنين كبيرتين، صغر اليدين والقدمين،

والناتج عن خلل التعصيب الودي : ضخامة البطن،
توسع الأمعاء الغليظة، نحول، إمساك، لا تلاحظ
تغيرات مرضية في الأمعاء الغليظة، يصادف هذا
المرض غالباً في حالات الشكوى من أورام خبيثة في
أعضاء أخرى خارج الأمعاء تؤدي إلى نقائل تصيب
العقد العصبية الودية ganglion sympathicum .
(الشكل ٣٣٠) .

Oguchi - Syndrome

Morbus Oguchi, hemeralopia
congenitalis.

Oguchi Chuta (١٨٧٥ - ١٩٤٥) - طبيب عيون
ياباني.

عمى ليلي وراثي ناتج عن اعتلال شبكية
retinopathia (وراثية صغوية جسدية متتحية أو
مرتبطة بالكروموزوم X) : تراجع شديد في قدرة
العين على التأقلم مع العتمة، مع عمى كامل تقريباً
في العتمة، يقع شاحبة بنية أو صفراء في منطقة قعر
العين، مع وجود أوعية دموية ذات قوام عاتم في
محيط الشبكية، إيجابية علامة Mizuo (شبكية
العين المضاءة تبدي اللون البني الأصفر الودي، أما
في الظلمة فيعود لون الشبكية إلى طبيعته)، جميع
العلامات المرضية المذكورة أعلاه عادة لا تتفاقم.
ينتشر هذا المرض بالدرجة الأولى في اليابان.

OHAHA - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صغوية جسدية
متتحية) : ophthalmoplegia ، musculus-
hypacusis (، ataxia ، hypotonia
، athetosis و hypacusia)

OHDO - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صغوية جسدية
متتحية) : علامات وجه مميزة (أنف قصير، شفاه
رقيقة، فم صغير)، زيادة حركة وتمدد المفاصل، شرم
الحنك، تشوهات بولية تناسلية، سوء تنسج محارة
الأذن، صعوبة سماع، نقص تنسج الأسنان، تراجع
النمو وانخفاض الضغط. وصف من هذا المرض حتى
الآن القليل فقط من الحالات الإفرادية.

Oculo-Cerebro-Renalis - Syndrome

► Lowe syndrome.

Occipitalhorn - Syndrome

► Menkes syndrome, ► Ehlers - Danlos
syndrome typ IX.

ODD - Syndrome

► Meyer-Schwickerath - Weyers
syndrome.

ODED - Syndrome

Oculo-Digito-Esophago-Duodenal
syndrome.

syndactylia (، unilateral-microphthalmia
mesobrachyphalangia (2 and ، 2/3, 4/5)
، 5) ، duodenalatresia ، (وراثية صغوية جسدية
سائدة) .

Odelberg - Syndrome

► van Neck syndrome.

OFD - Syndrome

► Mohr syndrome.

OFCD - Syndrome

Oculo-Facio-Cardio-Dentalis syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية سائدة مرتبطة بالكروموزوم
X وصفت للمرة الأولى عام ١٩٨٠ : cataract ،
، glaucoma secundaria ، microphthalmia
تشوهات قلبية (ASD, VSD) ،
، radiculomegalia (خاصة الأنياب canini) ،
، oligodontia ، تأخر ظهور وبقاء مرحلة التسنين
الأولى، علامات وجه (نحافة وشكل أنف مميز) .

Oglivie - Syndrome

Pseudoobstructio coli.

Oglivie Heneage (١٨٨٧ - ١٩٧١) - طبيب جراح
إنكليزي.



الصورة السريرية لانسداد الأمعاء الغليظة الكاذب

ارتفاع سرعة التثقل دون وجود علامات مرضية سريرية : ارتفاع سرعة التثقل على مدى عدة سنوات أو عشرات السنين؛ مخبرياً يمكن ملاحظة أحد المعايير التالية : hyper- γ -globulinaemia ، hyper- β - hyperfibrinogenaemia ، lipoproteinaemia hyperfibrinogenaemia ، paraproteinaemia ، gynaecotropismus ، شديد. الإنذار جيد.

Oligodactylia – Syndrome (typ Weyers)

وصف القليل من الحالات العائلية والإفرادية من هذا المرض الذي يتظاهر على شكل تراجع أحادي أو ثنائي الجانب في نمو عظمي الزند والكعبرة مع hydronephrosis وجزئياً مع خلل الخط المتوسط. وصفت حالة عند أخوين من oligpdactylia أحادية الجانب، تشوه ulna و كليتين كيسييتين. أسباب هذا المرض متعددة ويتظاهر بأشكال مختلفة.

Oligohydramnion - Syndrome

► Potter syndrome I , II.

Oljenick - Syndrome

تقذل (التصاق الفهقة بالعظم القزالي) occipitalisatio الفقرة الرقبية الأولى، المرافق باختلاج مخيخي متفانم وخلل في دوران السائل الدماغي الشوكي.

Ollendorff-Curth - Syndrome

Pseudoacanthosis nigricans.

Ollendorff-Curth Helene – طبيب ألماني.

أحد الأشكال الوراثية ذات السير السليم ل acanthosis nigricans iuvenilis (وراثه صبغية جسدية سائدة) : يصادف هذا المرض بالدرجة الأولى عند النساء مع توضع الإصابة في المنطقة تحت الإبطين، المنطقة الإربية، وعلى السطوح الجانبية للرقبة على شكل تجمعات حطاطية، هذه الحطاطات papula غير متساوية ورمادية اللون، يترافق هذا المرض في بعض الحالات مع توسع شعيرات . teleangiectasia

Ohlsson - Syndrome

Ohlsson Lave – طبيب داخلية سويدي.

التلازم الوراثي لمجموعة من التشوهات الأذنية والعينية والكلوبية (وراثه صبغية جسدية متحية) : قصر بصر (حسر بصر) myopia شديد مع قعر عين مميز وخاص به، ميل إلى التهابات أذنية otitis ناكسة، علامات الاعتلال الكلوي المزمن – proteinuria ، microhaematuria ، زيادة إفراز الأحماس الأمينية في البول alanine ، hyperaminoaciduria ، زيادة تركيز glutamine acid وحمض الجلوتامين histidine في البول.

Okihiro - Syndrome

► Acro-Reno-Utero-Mandibular syndrome, ► Stilling - Türk - Duane syndrome..

Öko - Syndrome

تتأزر مرضي يصيب أعضاء مختلفة من الجسم، ويسبب مجموعة مختلفة من الأعراض، مع القناعة الكاملة والتأكد من أن الملوثات البيئية هي السبب الكامن خلف هذه الأعراض. من الناحية الطبية تصنف الملوثات الكيميائية كسبب رئيس لهذا المرض. تتظاهر أعراض هذا المرض على شكل اضطرابات نفسية بدنية psychosomatic وخلل في الشخصية إضافة إلى مشاكل عاطفية.

Oldfield - Morbus

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية سائدة : داء بوليبيات polyposis الأمعاء الغليظة مع تعصبات وعائية متعددة atheroma .

Oldrydgen - Syndrome

مرض يكثر في بعض العائلات : تلامز otitis purulenta مع eczema و thrombopenia .

Olfacto-Genitalis - Syndrome

► Kallmann syndrome.

Olhagen - Liljestrang - Syndrome

Olhagen Börje (ولد ١٩١١) ، Liljestrang Ake – طبيبا داخلية سويديان.

الاحتياطي الأساسي، وفي البول غالباً بول أسيتوني
. acetonuria

Ondine - Syndrome

► Undine syndrome.

Opalski - Syndrome (I)

Hemianalgisia alternans subbulbaris,
syndromus subbulbaris.

(١٨٩٧ - ١٩٦٣) Obalski Adam
- طبيب عصبية
بولوني.

مجموعة الأعراض الناتجة عن انسداد الفروع النخاعية
الشوكية للشريان الشوكي الخلفي arteria spinalis
posterior : ضعف جميع أنواع الحس في منطقة
الوجه، هبط إحساس hypaesthesia متقطع بالألم
والحرارة في الجسم والأطراف، علامة هورنر في نفس
الجهة، خزل هرمي واختلاج ataxia ، هذه التظاهرات
السريرية ناتجة عن إصابة الجسم الزيتوني oliva
نتيجة نقص الأكسجة.

Opalski - Syndrome (II)

Diencephalopathia.

مجموعة الأعراض المرضية الناتجة عن الإصابات
البؤرية النخاعية : خفقان قلب، ارتفاع ضغط مؤقت،
شعور بالضغط في منطقة البطن، urina spastica ،
خلل تكيف نوبي، ارتجاج ليفي fibrillation في
حقل البصر، اضطرابات تهيبة byrinthicus
(دوار)، توعك عام، وفي أغلب الحالات خوف
الموت.

Ophthalm-Acromelia - Syndrome

تشوهات وراثية (وراثية صيغية جسمية متنحية) تشمل
ترافق anophthalmia مع تشوهات أطراف شديدة.

Opie - Syndrome

انسداد مجرى البانكرياس بحصاة في منطقة
papilla vateri .

Opitz - Syndrome

Splnomegalia thrombophlebitica,
fibroadenia lienis.

► BBB syndrome.

(١٨٨٨ - ؟) Opitz Hans
- طبيب أطفال ألماني.
الأعراض الناتجة عن اضطرابات الدورة الدموية
المختلفة في الطحال : في بداية المرض نزوف من

Ollier - Syndrome

Morbus Ollier, dyschondroplasia Ollier,
chondroplasia Ollier, hemichondroplasia.

(١٨٣٠ - ١٩٠٠) Ollier Louis Eduard Léopold

- طبيب جراحة فرنسي.

خلل تطور ونمو الغضاريف الخلقى : تأخر وإعاقة
نمو الأطراف أحادي الجانب، أما الأطراف القصيرة
فغير مشوهة وغير مؤلمة؛ شعاعياً - قصر العظام
الانبويبية الطويلة والقصيرة، مجموعة من الأورام
الغضروفية الداخلية enchondroma . يفترض
وجود وراثية صبغية جسدية سائدة. ترافق هذه
الأعراض مع مجموعات من الأورام الوعائية الوريدية
haemangioma يسمى تتاذر مافوسي Maffucci .
(الشكل ٣٣١) .



Ollier - Klippel - Trenaunay - Syndrome

► Klippel - Trenaunay syndrome.

Ombredanne - Syndrome

Syndrome de paleur et hyperthémie
postopérateur (F).

(١٨٧١ - ١٩٥٦) Ombredanne Louis

جراحة عظمية وجراحة أطفال فرنسي.

التفاعل الجوابي غير النوعي لجسم الأطفال الرضع
والأطفال خلال الأعوام الأولى من العمر على
المدخلات الجراحية : بعد ٦ - ١٠ ساعات من
العملية الجراحية يحصل ارتفاع شديد في درجة
الحرارة، شحوب، تعرق، تسرع قلب شديد وزلة تنفسية،
هبوط ضغط، خمول (لا مبالاة) apathia ، من
الممكن انتهاء هذه الحالة بالموت، في الدم - نقص

المركز وذات لون أزرق بنفسجي في المحيط، مركز هذه البقع يضمم فيما بعد بحيث تظهر توسعات شعيرية telangiectasia ؛ يمكن لمثل هذه العناصر أن تظهر أيضاً على الأغشية المخاطية لتجوف الفم والبلعوم pharynx ؛ في بعض الأماكن يمكن أن تظهر كتل دائرية تحت الجلد بحجم يصل حتى بضعة سنتيمترات؛ يلاحظ عادة عند مرضى الداء السكري وخاصة عند النساء.

Optico-Oto-diabetic - Syndrome

► Barjon - Lestradet - Labauge syndrome.

Orbinsky - Syndrome

عدم نمو (لا نمو) aplasia غطاء البطن.

Oregon - Morbus

ترافق oculi albinismus مع strabismus ، myopia ، astigmatismus و عمى ليلى (وراثية مرتبطة بالكروموزوم X) .

Orellanus - Syndrome

Phalloides - Syndrom, Gyromitra - syndrome, Muscarin - syndrome, Pantherina - syndrome, Psilocybin - syndrome, Coprinus - syndrome, Paxillus syndrome, Gastrointestinales Pilzsyndrome.

جميع التسممات بالفطور التي تؤدي بعد فترة حضانة طويلة إلى اضطرابات في وظائف الكلية : عرف هذا المرض للمرة الأولى في بولونيا بعد تسمم جماعي في العام ١٩٥٢، والذي أدى إلى ١٠٢ إصابة و ١١ وفاة. سبب الإصابة المعدية المعوية الناتجة عن هذا المرض والنادرة جداً ما تزال غير معروفة؛ بعد فترة حضانة تستمر ١٧ يوماً (؟) تظهر العلامات الأولى للإصابة الكلوية، تظهر العلامات الأولى للمرض على شكل صداع وشعور بالإعياء، فقدان الشهية، العطش الشديد، polyuria ، الإقياء، الغثيان، diarrhoe ، الألم في الخاصرتين، شح البول oliguria حتى درجة انعدامه anuria يشير إلى المشكلة الكلوية، دون ارتفاع في درجة الحرارة يشعر هؤلاء المرضى بالبرد والقشعريرة، مخبرياً يلاحظ ارتفاع البولة وكرياتينين

الجهاز المعدي المعوي، نزوف شعيرية في الجلد والأغشية المخاطية، ضخامة كبدية وطحالية، في الدم - فقر دم، نقص الكريات البيض، نقص الصفائح. شعاعياً - دوالي مري (أحياناً) . سبب المرض الأساسي عائد إلى وجود ورم أو نقائل، إصابات رضية، التهاب أو عوامل مرضية أخرى تعيق جريان الدم الوريدي في الطحال.

Opitz - Frias - Syndrome

► G syndrome.

Opitz - G/BBB - Syndrome

► BBB syndrome, ► G syndrome.

Opitz-Trigonocephalia - Syndrome

► C syndrome.

Oppenheim - Syndrome

Morbus Oppenheim, myasthenia congenita, amyotonia congenita.

Oppenheim Hermann (١٨٥٨ - ١٩١٩) - طبيب عصبي ألماني.

الخلل الوراثي في نمو الخلايا الحركية للقرون الأمامية للنخاع الشوكي مع ضعف عضلي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : وهن عضلي atonia musculi ، أو نقص توتر عضلي hypotonia musculi متناظر يصيب عضلات الجذع والأطراف (بالدرجة الأولى السفلية) ، ضعف المنعكسات الوترية والسماقية periostalis ، ضمور عضلي خفيف، لا يلاحظ أي تقاوم للأعراض والإصابات المذكورة أعلاه. يبدأ هذا المرض عادة داخل الرحم. androtropismus .

Oppenheim - Urbach - Syndrome

Necrobiosis lipoidica, dermatitis atrophicans maculosa lipoides diabetica, necrobiosis lipoides diabetica.

Oppenheim Maurice (١٨٧٦ - ١٩٤٩) - طبيب جلدية نمساوي، Urbach Erich (١٨٩٣ - ١٩٤٦) - طبيب جلدية وحساسية نمساوي.

جلاد ضموري dermatosis atrophicans مع سغل شحمي lipodystrophia عند مرضى الداء السكري : حطاطات منفردة أو في مجموعات، تتحول بالتدريج إلى بقع (لطح) agmina مصفرة في

نوبي شديد، نوبات وهط وإعياء لفترات قصيرة، على مخطط القلب الكهربائي في وضعية الوقوف - اتجاه محور القلب نحو اليمين، انخفاض مقعر (حوضي) لموجة ST ، تسطح السن T (ومن الممكن أن يكون سالباً)، تسرع ضربات القلب، بروز موجات p2 و p3 ، الأعراض والتظاهرات المرضية، كما في الألم الطاعن الجانبي أو القلبي، إضافة إلى ضيق في الصدر، هذه الأعراض تزول في وضعية الاستلقاء الأفقي.

Ortner - Syndrome

Dyspragia intestinalis arteriosclerotica, dyspragia abdominalis angiosclerotica, angina abdominalis, pseudothrombosis mesenterica.

Ortner Norbert - طبيب داخلية نمساوي.

نقص تروية متقطع لأعضاء تجويف البطن عند المرضى المصابين بتصلب أو عية مسارية تعصدي ساد atherosclerosis obliterans أو (أقل) عند تجلط (تخثر) thrombosis هذه الأوعية : ألم نوبي في البطن، وخاصة في منطقة السرة أو في المراق الأيمن يظهر بعد تناول الطعام أو بعد الجهد الفيزيائي، شعور بالتخمة، تجشؤ eructatio ، نفخة، إمساك، وزلة تنفسية؛ لا يصادف هذا المرض في الأعمار المتأخرة.

Osgood - Morbus

► Osgood - Schlatter syndrome.

Osgood - Schlatter - Syndrome

Morbus Schlatter, Schlatter syndrome, apophysitis tibialis adolescentium, periosteitis tuberositatis tibiae, morbus Osgood, morbus Lannelongue.

Osgood Robert Bayley (١٨٧٣ - ١٩٥٦) -

طبيب جراحة عظمية أمريكي، Schlatter Carl (١٨٦٤ -

- ١٩٣٤) - طبيب جراحة سويسري.

تتركز necrosis ذاتي عقيم وراثي يصيب شاخضة القصبية tuberositas tibiae (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ألم شديد أثناء الضغط أو بعد الحمل الزائد على منطقة شاخضة القصبية؛ يتميز هذا المرض

الدم، وهما الاستقصاءان اللذان يفترض إجراؤهما في جميع حالات التسمم بالفطور. السم المسبب لهذا المرض هو orellanin الذي يعتبر سم كلوي بالدرجة الأولى. العلاج عرضي والإنذار جيد خاصة في ظل الإمكانيات العلاجية المتوفرة حالياً.

Ormond - Morbus

Ormond John - طبيب بولية أمريكي من ديترويت.

تليف خلف البريتوان.

Ormond - Syndrome

Albarran - Ormond syndrome, morbus Ormond, fasciitis Gerota, fibrosis retroperitonealis, retroperitonitis chronica idiopathica, pericystitis plastica, liposclerosis periureteralis.

Ormond John - طبيب بولية أمريكي من

ديترويت.

انسداد متزايد لأحد الحالبين أو الحالبين معاً نتيجة تكاثر proliferatio أو تصلب sclerosis الأنسجة المحيطة، والناجمة بدورها عن إصابات التهابية أو اضطرابات استقلابية : احتباس البول في الحالبين أو في كؤيسات الكلية، ألم قطني، وهن asthenia ، ارتفاع درجة الحرارة، إسهال، توسع حوض الكلية pyelectasia ، وذمة، علامات قصور كلوي، انقطاع البول anuria . يمرض عادة الرجال (٢ : ١) بعمر ٤٠ - ٦٠ عاماً.

Oro-cranio-digitalis - Syndrome

► Juberg - Hayward syndrome.

Oro-Facio-Digital - Syndrome

► Ankyloglossum superius syndrome.

Oro-Facio-Digital - Syndrome (II -IV)

► Mohr syndrome.

Oro-Facio-Digital - Syndrome (I)

► OFD syndrome I , ► Papillon - Léage - Psaume syndrome.

Orthostatic - Syndrome

مجموعة علامات مرضية ناتجة عن خلل في وظيفة وعمل جهاز الدوران العائد لأسباب إنباتية : يصادف غالباً عند الأشخاص ذات التركيبة البنيوية الخاصة (ضعف الأنسجة الضامة)، وفي حالات النمو السريع، بعد الوقوف لفترة طويلة يحصل هبوط ضغط

بنسبة أعلى. العلاج : estrogene مع
prorosteron في الحالات الصعبة تؤدي إلى نتيجة
جيدة، نقل الدم، تعويض الحديد، العلاج الجراحي
للمضاعفات. (لشكل ٣٣٢) .

Osler - Vaquez - Syndrome

Polycythaemia vera.

Osteoporosis-Pseudoglioma Syndrome

خلل نسيج ضام عائد لأسباب وراثية (وراثية صبغية
جسدية متنحية) يؤدي إلى ما يشبه تلين العظام
كنتيجة لخلل تمعدن العظام وبمشاركة من
osteoblaste : تظهر الأعراض الأولى خلال العام
الأول من العمر على شكل تلين عظمي شديد، عمى
بسبب microphthalmia ، انفصال شبكية نتيجة
الساء الدبقي الكاذب pseudogliomatosis ،
التصاقات قزحية synechia ، تنكس الجسم البللوري،
سغل القرنية. وصف من هذا المرض ما يزيد عن ٣٠
حالة. العلاج عرضي والنتائج غير مرضية.

Österreich - Syndrome

خلع luxatio رأس الكعبرة radius ، ؛ جزئياً اعتلال
كلوي nephropathia وأعراض nail - patella
syndrome

Ostrum - Furst - Syndrome

Furst - Ostrum syndrome.

Ostrum Hermann W. - طبيب أشعة أمريكي،
Furst - William - طبيب جراحة عظمية أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
سائدة) : تمفصل فقرات رقبية عظمية synostosis
، توضع مرتفع مع تسطح قاعدة blatybasia لوح
الكتف scapula ، خزل عصب وجهي أيسر خفيف
(أحياناً) ، غياب الحركات المشاركة لليد اليسرى،
زيادة منعكسات عضلة العضد ذات الرأسين
musculus biceps في جهة اليسار وغيابها في
جهة اليمين.

Ota - Syndrome

Naevus Ota, naevus fusco-caeruleus
ophthamomaxillaris, melanocytosis
oculodermalis, phacomatosios Ota - Sat,
melanosis bulbi.

بسير مزمن، شعاعياً - بؤر ترقق عظمي وتهدم
(هدم) destruction ؛ يصيب غالباً اليافعين.

orbis Rendu - Osler, morbus Osler,
Rendu - Weber - Osler syndrome,
teleangiectasia hereditaria
haemorrhagica, angioma haemorrhagica
hereditarium.

Osler - Syndrome

M Osler William (١٨٤٩ - ١٩١٩) - طبيب

داخلية إنكليزي أمريكي.



مجموعة من النزوف الشعرية telangiectasia في
الجلد والأغشية المخاطية من منشأ وراثي (وراثية
صبغية جسدية سائدة)، يعود الخلل فيها إلى ضعف
إمكانات التقلص إضافة إلى تشوهات شريانية وريدية
تصيب الأوعية الدموية الصغيرة والعادة بدورها إلى
خلل الجزء المرن المكون لجدار الأوعية : تظهر
الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة،
وتصل إلى زروتها خلال العام ٢ - ٣ من العمر،
تتوضع النزوف الشعرية في هذا التناذر عادة وبالدرجة
الأولى على الشفتين والأغشية المخاطية الأنفية والوجه
واليدين؛ كما تلاحظ مجموعات من الأورام الدموية
angioma في الجلد والأغشية المخاطية، يضاف إلى
ذلك غالباً نزوف أنفية، نفث دم، إقياء مدمى وبيلة
دموية haematuria ، تؤدي هذه النزوف غالباً إلى
فقر دم تالي للنزف، كما يشكو هؤلاء المرضى من
ضخامة كبدية مع ما يتلو ذلك من تشمع كبدي،
نواسير وريدية شريانية في الرئتين، أمات دم،
phlebotasia ، polycytemia . وصف المئات
من الحالات في المراجع العالمية. incidence : : 1
10.000 : 1 - 20.000 ، اليهود يصابون عادة

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) تصادف بالدرجة الأولى عند سكان جنوب افريقيا كم سجلت في بعض العائلات الألمانية : تظهر أعراض هذا المرض خلال مرحلة الطفولة على شكل palmo-plantar-keratosis حميد مع erythema و hyperkeratosis دوريتين تظهران في المواسم الباردة، وتؤديان إلى تكون فقاعات دورية على الأماكن المصابة من الجلد.

OURA - Association

Omphalocele.

Omphalocele-Unilateral-Radius-Aplasia

(وراثية مرتبطة بالكروموزوم X) . incidence : : 1 : 2.000 عند المولودين أحياء وموتى.

“Outpatient hyperkalemia” -

Syndrome

► Gordon syndrome.

Overzier - Syndrome

انعدام الغدد التناسلية الحقيقي agonadismus : غياب كامل للوظيفة المبيضية وعدم تطور المهبل والرحم والأبواق وذلك عند الأشخاص المصنفين جينياً كذكور وظاهرياً (شكلاً) كإناث؛ مرض نادر جداً على عكس gonadendysgenesis (Turner – syndrome) .

Owren - Syndrom (I)

Parahaemophilia, parahaemophilia

Owren, hypoprothrombinaemia, morbus

Owren.

Owren Paul Arnor (ولد ١٩٠٥) - طبيب داخلي

نرويجي من أوصلو .

إعاقة المرحلة الأولى I من عملية التخثر الدموي نتيجة غياب العامل الخامس V : نزوف مزمنة في الجلد والأغشية المخاطية، زيادة زمن التخثر وزمن النزف، تعداد الصفائح وزمن انكماش الخثرة طبيعيين. لهذا التناذر طبيعة وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) .

Owren - Syndrom (II)

Crisis Owren.

حالة نقي عظم لا تكوينية aplasticus من منشأ التهابي تحسسي : يتميز هذا المرض ببداية حادة على

Ota M. T. Yasudac - طبيب عيون ياباني .

وحمات naevus وراثية أحادية الجانب في منطقة تعصيب nervus trigeminus : تصبغ بني عاتم ينتشر حتى العيون (الصلبة sclera ، الملتحمة conjunctiva ، القرنية iris) ، وحمات كبيرة في مجموعات تتوضع في المنطقة المعصبة من الفرعين الأول والثاني للعصب الثالث التوائم؛ gynaecotropismus .

Oto-Facio-Cervicalis - Syndrome

► Fara - Chlupáckova - Hrivnáková syndrome.

Oto-palato-digital - Syndrome

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية أو مرتبط بالكروموزوم X يصيب فقط الذكور، ويتمثل بتراجع شديد في نمو الأذنين (صعوبة سمع ناتجة عن الأذن الداخلية، تشوهات محارة أو قوقعة الأذن) ، هذه الأعراض مترافقة مع ارتفاع شراع الحنك، تشوهات أسنان ، hypertelorismus ، macrocephalia ، وتشوهات أصابع (brachymegalodactylia ، syndactylia ، klinodactylia) . وصف من هذا المرض منذ اكتشافه عام ١٩٦٢ ما يزيد عن ٧٠ حالة. العلاج عرضي. (الشكل ٣٣٣) .



Oto-Sino-Bronchial - Syndrome

مرض ناتج بالدرجة الأولى عن نقص الأجسام المضادة، ولذلك فهو مرتبط بالتهابات طرق تنفسية علوية احتقانية ناكسة، otitis media، sinusitis، و bronchopneumonia .

Ottawa - Morbus

السفلس syphilis المستوطن في كندا .

Oudtshoorn - Morbus

Erythrokeratolysis hiemalis.

زرع الكلية يؤدي إلى نجاح مؤقت أما زرع الكبد فيؤدي إلى نجاح دائم.

18p - Syndrome

► De-Grouchy syndrome (I).

PA - Syndrome

Parenteral Alienation syndrome.

تناذر افتراق الوالدين : يعبر هذا التناذر عن محاولة أحد الوالدين برمجة الطفل بطريقته الخاصة بحيث يقوم هذا الطفل بالفصل بين الوالدين (الأب والأم) بحيث يعتبر أحدهما جيداً والآخر نقيض ذلك، مما يجعل الطفل يعتبر ودون أية مبررات، وإنما نتيجة توجيه وتربية أحد الوالدين إن الآخر الذي لا يعيش معه عدواً له.

Page - Syndrome

Diencephalosis.

Page Irvine Heinly (ولد ١٩٠١) - طبيب داخلية أمريكي.

الشكل الدماغى البينى لارتفاع التوتر الشريانى الشبابى : ارتفاع توتر شريانى شبابى غير مستقر، بقع حمراء ذات حواف غير منتظمة تظهر بشكل دورى على الصدر؛ من غير النادر أيضاً زيادة تعرق hyperhidrosis فى هذه المناطق، غالباً ضخامة غدة درقية وارتفاع بسيط فى عمليات الاستقلاب الأساسى، استئصال السلعة الدرقية لا يؤدي إلى نتيجة علاجية؛ gynaecotripismus شديد.

Paget - Morbus

Page James (١٨١٤ - ١٨٩٩) - طبيب جراح إنكليزي من لندن.

أحد الأشكال الخاصة لورم carcinoma مجارى الغدد العرقية apocrine و البشرة epidermis ، وهو يتصف هيستولوجياً بوجود خلايا فاتحة محتوية على الغليكوجين (Paget-cell)؛ تصاب عادة التآليل الصدرية عند الإناث ونادراً المنطقة التناسلية-الشرجية.

Paget - Syndrome

Morbus Paget, osteitis deformans Paget, scleromalacia multiplex, osteodystrophia fibrosa localisata, osteodystrophia deformans, osteomalacia chronica

شكل ارتفاع فى درجة الحرارة، قشعريرة، إقياء، صداع، احتقان طرق تنفسية علوية، ضخامة طحالية، ومن غير النادر فرقية إعوارية purpura anaphylactica ؛ فى الدم - فقر دم شديد، تكثر الخلايا الكروية leucopenia ، cpharocytosis ، reticulocytosis ، thrombocytopenia ، ونقص شديد فى حديد المصل، فى نقي العظم - نقص أو انعدام سليفات الحمر erythroblastus ، وتكثر الخلايا الكبيرة النواة megakariocytosis ، تكثر سلالتف النخاعية myeloblastosis ، تكثر الخلايا النخاعية القبلية promyelocytosis . يصادف عادة عند الأطفال ، اليافعين والشباب، وغالباً أيضاً عند وجود فقر دم سابق من أسباب مختلفة. الإنذار جيد.

Oxalose - Syndrome

Hyperoxaluria typ I.

peroxisomopathia من منشأ وراثى (وراثية صبغية جسدية متنحية) تتظاهر على شكل خلل استقلاب الحمض الأمينى glycin فى الكبد : تظهر الأعراض الأولى فى مرحلة الرضاعة أو مرحلة الطفولة على شكل oxaluria ، حصى كلوية من نوع كالسيوم-اوكسالات، nephrocalcinosis ، قصور كلوي متفامق حتى مرحلة الفشل الكلوي الكامل، renal-osteodystrophia ،

hyperparathyreoidismus secunda ، مضاعفات وعائية، أعراض قلبية وعينية ودماغية، نتيجة توضع الـ oxalate فى الأعضاء المختلفة يشكو بعض المرضى من تحدد حركة المفاصل ومن retinopathia . مرضى الشكل الطفولى المبكر يموتون فى غضون بضع سنوات، أما فى الحالات المتأخرة لبدء الأعراض فالإنذار أفضل. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٣٠٠ حالة. العلاج عرضى ويعتمد على علاج القصور الكلوي، العلاج الدوائى (orthophosphat, vitamin B6)،

غالباً ألم عفوي (تلقائي) في اليدين ونادراً ازرقاق اليدين، انتفاخ الأوردة السطحية، نمل وضعف، في بعض الحالات تظهر الأعراض السريرية بعد زيادة الحمل على اليدين، انتباج شديد في أوردة العضد، خلل اعتدائية trophica الجلد والعضلات، نقص أو فرط تعرق فصيصي، زيادة توتر العضلات الرافعة للشعر، تصاب بالدرجة الأولى اليد اليمنى (وعند اليساريين اليد اليسرى). سير المرض عادة طويل مع نكسات متكررة. يصيب هذا المرض عادة الشباب الذكور الذين لديهم نمو عضلي.

Pagon - Syndrome

► Walker -Warburg syndrome.

Paine - Syndrome

Microcephalia vera, syndromes

Giacomini.

Paine R. S. - طبيب كندي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) ناتجة غالباً عن خلل في استقلاب الحموض الأمينية : صغر الرأس microcephalia ، ضعف تنسج hypoplasia المخيخ cerebellum والجسم الزيتوني oliva و قنطرة فارول varolii pons ، اعوجاج مفصل تيبسي arthrogryposis ، شلل جانبيين تقلصي diplegia spastica ، نوبات اختلاجية myoclonia ، خلل المنعكسات، tetralgia spastica ، تأخر النمو العقلي oligophrenia ، تشوهات قلب خلقية، حنك رفيع، تشوهات أسنان، في بعض الحالات زيادة تركيز الحموض الأمينية في السائل الدماغي الشوكي. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٠ تم تسجيل القليل من الحالات فقط. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض.

PAI - Syndrome

Partial Androgene Insensitivity Syndrome.

الفرق بين هذا التناذر وبين CAI syndrome هو أنه في هذا التناذر يلاحظ تحدد جزئي وبأشكال مختلفة في وظيفة وعمل المستقبلات الأندروجينية،

deformans hypertrophica, osteitis deformans.

Paget James (١٨١٤ - ١٨٩٩) - طبيب جراح

إنكليزي من لندن.

سغل عظمي osteodystrophia يصيب إحدى العظام أو مجموعة من العظام (وراثية صبغية جسدية سائدة عند ٢ - ٣ % من الناس) : يتميز هذا المرض بفترة بدئية تستمر لأعوام، تشبه الفترة البدئية المعروفة عند مرضى الروماتزم. تبدأ الأعراض الأولى لهذا المرض بالظهور عادة ابتداءً من العقد الخامس من العمر، وذلك على شكل تقوس أو زيادة سماكة إحدى العظام الأنبوبية الطويلة أو مجموعة منها، زيادة حجم الرأس الدائري عند إصابة عظام الجمجمة، أحياناً تكون ما يسمى بالوجه الأسدي facies leonine ، زيادة حجم العظام مع نقص تحملها الميكانيكي والسكوني، كسور تلقائية تلتئم بسهولة، تكون ما يسمى بوضعية الأبريان، في حال انضغاط الدماغ نتيجة تسمك العظام يمكن أن تظهر أعراض عصبية (صمم ناتج عن تصلب عظمي، اضطرابات بصرية، ضمور العصب البصري، شلل عضلات العين، ألم جذري)، شعاعياً - تغير إفرادي في بنية وشكل العظام (تغيرات مختلفة لكنها نوعية)، تعظم سمحاق periostosis مع تسمك وتقوس العظام الأنبوبية الطويلة، تقشر الطبقة الخارجية للعظم، ضمور المادة الإسفنجية بشكل تصليبي. Androtropismus . العلاج عرضي.

Paget - Schroetter-Kristelli - Syndrome

Claudicatio intermittens venosa, thrombosis venae axillaries, effort thrombosis (بالإنكليزية).

Paget James (١٨١٤ - ١٨٩٩) - طبيب جراح

إنكليزي، Schroetter-Kristelli Leopold von

(١٨٣٧ - ١٩٠٨) - طبيب داخلية نمساوي.

ظاهرة خلل الدورة الدموية في الوريد الإبطي arteria axillaries : في البداية تورم في اليدين مع شعور بالتوتر يبدأ بشكل تدريجي وأحياناً بشكل مفاجيء،

الأصابع، تراجع نفسي حركي شديد، نوبات صرعية، فتوق حجابية في ٥٠ % من الحالات التي شخصت قبل الولادة. العلاج غير معروف. (الشكل ٣٣٥).



Pallister - Mosaik - Syndrome.

► Pallister - Killian syndrome.

Pallister-V - Syndrome

► W syndrome.

Pallister-W - Syndrome

► Oro-Facio-Digital syndrome.

الشكل الشديد لـ

syndrome .

1875 . Palmar - Syndrome

Erythema palmaris et plantaris (Lane).

Pal - Nothnagel - Syndrome

Hypertonia paroxysmalis, crisis Pal.

Pal Jacob (١٨٦٣ - ١٩٣٦) - طبيب نمساوي،

Nothnagel Hermann (١٨٤١ - ١٩٠٥) - طبيب

داخلية وعصبية نمساوي.

تضيق أوعية دموية معمم قصير الأمد مع ارتفاع شديد في التوتر الشرياني عند مرضى ارتفاع الضغط الشرياني أو الضنى الظهرى tabes dorsalis : دوار، غشيان syncope، نمل paraesthesia الأطراف، خلل الرؤية، ذبحة صدرية.

Paltauf - Syndrome

Status thymicolymphaticus.

Paltauf Arnold (١٨٦٠ - ١٨٩٣) - طبيب ألماني.

لذلك فإن باستطاعة الأستروجينات المتكونة في المرحلة الجنينية إبداء مجموعة من التأثيرات الذكورية، وهذا يستمر خلال مرحلة البلوغ، المظهر الخارجي يبدو بشكل خفيف إلى شديد الشكل الرجولي.

Pajtas - Typ

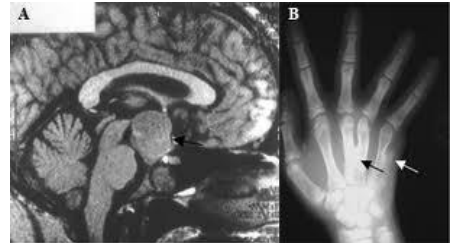
► Hypotrichosis congenital.

Pallidopyramidal - Syndrome (E)

► Hunt syndrome (II).

Pallister - Hall - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : يولد أطفال غالباً غير قادرين على الحياة، لكن مع وجود حالات بأعراض أقل حدة. الأعراض - anus imperforatus ، سوء تنسج أو لا تنسج الكليتين، قصور قشرة الكظر، polysyndactylia ، brachytelephalangia ، نقص تنسج الأطراف، تشوهات دماغية، شرم الحنك و fernula و larynx ، hypothalamus-hamartoma and ، pubertas praecox ، hamartoblastoma ، hypopituitarismus ، micropenis ، hypogenitalismus ، تشوهات أخرى شديدة. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٠٠ حالة. العلاج يعتمد على التصحيح الجراحي لبعض التشوهات. (الشكل ٣٣٤).



Pallister - Killian - Syndrome

Pallister - Mosaik syndrome.

مجموعة تشوهات خلقية (وراثية) سجل منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٨١ ما يزيد عن ٣٠ حالة : علامات وجه مميزة (جبهة عالية مقوسة في المنتصف، أنف قصير وعريض، telecanthus ، سوء تنسج الأذنين)، نمو شعر خفيف مع تراجع وعدم انتظام حدود شعر الجبهة، خلل تواضع

cachexia. يتميز هذا الورم الخبيث بنموه السريع و أكثر ما يلاحظ عند المدخنين وهو ذو إنذار سيء جداً. (الشكل ٣٣٦).



Pancoast - Tobias - Syndrome

► Pancoast syndrome.

Pancreaticobiliaris – Syndrome

► Bard - Pic syndrome.

Panner - Syndrome

Morbus Panner, morbus Haas, morbus Köhler primus, epiphyseonecrosis capituli humeri juvenilis, osteochondrosis capituli humeri.

Panner Hans Jessen (١٨٧١ - ١٩٣٠) - طبيب دانمركي.

تتركز necrosis عقيم وراثي يصيب مشاشة epiphysis رأس عظم العضد humerus (وراثية صبغية جسمية سائدة) : تحدد الحركة في مفصل المرفق، ألم رأس عظم العضد باللمس؛ شعاعياً - تسطح رأس عظم العضد، يصيب هذا المرض عادة الأطفال في سن المدرسة.

Panscherewski - Koch - Syndrome

حبيبيوم بالحمضات eosinophil-granuloma يصيب النخامي hypophysis (مع diabetes insipidus)، الجلد وكذلك الأغشية المخاطية وجزئياً الهيكل العظمي، يظهر هذا المرض غالباً في العقدين الثاني والثالث من العمر. الإنذار نسبياً جيد.

Panse - Syndrome

Panse J.-P. - طبيب فرنسي.

شكل بنيوي constitutionalis عند الأطفال : سوء نمو عند الطفل المصاب مع ارتخاء في العضلات، لون وجه غير طبيعي، ضخامة عقد لمفاوية، زيادة كبيرة في عدد اللمفاويات lymphocytosis ، ميل إلى توتر العصب التائه vasotonia ، في بعض الحالات النادرة يمكن أن يحصل موت مفاجيء.

Paltauf - Sternberg - Morbus

Lymphogranulomatosis.

Paltauf, Richard (١٨٥٨ - ١٩٢٤) - باثولوجي

نمساوي من فيينا.

Pancoast - Syndrome

Pancoast - Tobias syndrome, Hara syndrome, Tobias syndrome, tumor

Pancoast, Giuffini - Pancoast syndrome.

Pancoast Henry K. (١٨٧٥ - ١٩٣٩) -

طبيب أشعة أمريكي.

وصف H.Pancoast سنة ١٩٣٢ سرطانة قمة الرئة مع الامتداد الى عظام القفص الصدري المجاورة و الضفيرة العضدية، ومع الانتقال إلى العقد اللمفية الرقبية وإلى السرتين الرئويتين، يتظاهر هذا التناذر بشكل ألم شديد جداً في الكتف والزرار مع إمكانية تأذي الحس والحركة في الناحية المصابة إضافة إلى الأعراض العينية المعروفة (علامة هورنر)؛ يصيب هذا الورم الخبيث قمة الرئة، ويؤدي إلى إصابة العصب الودي nervus sympathicus ، نقص أو انعدام تعرق anhidrosis مبكر (بالدرجة الأولى على الرقبة، العضدين، اليدين، والرأس في جهة الورم)، إيجابية علامة كلود - برنار، ألم حارقة شديدة في اليدين، والعضدين والصدر غالباً دون حدود معينة، هذا الألم الشديد يذكر بالألم الخناقي، ولا يتراجع باستخدام المهدئات والمسكنات، غالباً ضمور عضلات اليدين، نقص hypaesthesia أو انعدام الحس anaesthesia في الساعد، الورم يصيب ويسرعة أنسجة الرقبة الرخوة، كما تصاب الأضلاع والعمود الفقري بشكل مبكر، نتيجة إصابة الأضلاع تصبح الحركات التنفسية أكثر صعوبة، أحياناً سعال وزلة تنفسية؛ فقر دم وفي المراحل النهائية ذنف

وتسلك العظام الانبوية الطويلة، brachydactylia ،
 ، camptodactylia ، clinodactylia ،
 polydactylia ، تشوهات عصبية نفسية - رجفان
 tremor ، نقص نمو عام، استسقاء دماغي
 hydrocephalia (أحياناً)، يضاف إلى كل ما
 سبق صلح alopecia ، تخضب شبكي
 poikiloderma و gynaecotropismus .

Papillon - Lefèvre - Syndrome

Keratosis palmoplantar with
 periodontopathia.

Lefèvre Paul ، Papillon - طبيباً جلدية فرنسيان .
 مجموعة تشوهات وراثية سنية - جلدية (وراثية صبغية
 جسدية متنحية) : فرط تقرن hyperkeratosis راحة
 اليدين وأخمص القدمين مع تشققات جلدية
 عميقة، فرط تعرق hyperhidrosis ، تورم اللثة
 gingival ، فجوات (جيوب) recessus في
 اللثة، خراجات abscessus ، نخر أسنان
 caries dentis شديد، بعد تساقط الأسنان اللبنية تتراجع
 الأعراض السنية. (الشكل ٣٣٧) .



Paracushing - Syndrome

الأعراض المشابهة لأعراض مرض كوشينغ،
 والملاحظة خاصة في مرحلة البلوغ، لكن دون فرط
 إفراز الستيروئيدات القشرية.

Paraneoplastic - Syndrome

التظاهرات المرضية المرافقة للأورام الخبيثة والمعبرة
 عن خلل في عمليات استقلابية معينة أو في إفراز
 الغدد الداخلية المختلفة، وهذه إما ناتجة عن الأورام
 نفسها أو أنها نتيجة أمراض أخرى، ولذلك فهي ليست

تلازم التنكس الدماغى البيني - الشبكي مع تناذر
 داون : ضعف العقل oligophrenia ، سمنة،
 ضعف نمو وصغر الأعضاء التناسلية، طول القامة
 (نادراً نمو قزمى)؛ عمى نهاري hemeralopia ،
 التهاب شبكية مخضب pigmentosa retinitis
 (غالباً)، تقلل سماع، polydactylia ،
 syndactylia ، تشوهات جمجمة، زيادة تمدد
 المفاصل، تعابير وجه منغولية. يفترض وجود وراثية
 صبغية جسدية متنحية.

Pantherina - Syndrome

► Orellanus syndrome.

Pantothén-Acid-Deficiency - Syndrome

البانتوتين هو جزء من pantethin-4-phosphats
 (coenzem A). الأعراض : نمل، ضعف وجزئياً
 تشنجات عضلية، إعاقة في اصطناع الأجسام
 المضادة، نقص في وظيفة الكظر، نقص إفراز
 العصارة المعدية، الميل لتلقي الإصابات الالتهابية.

PAPA - Syndrome

Pyogene sterile Arthritis, Pyoderma
 gangrenosum, Acne.

ترافق مجموعة من الأمراض الالتهابية المناعية الذاتية
 (وراثية جسدية سائدة).

Papageien - Morbus

Psittacosis, ornithosis.

Papillon-Léage - Psaume - Syndrome

Dysplasia linguofacialis, syndromus

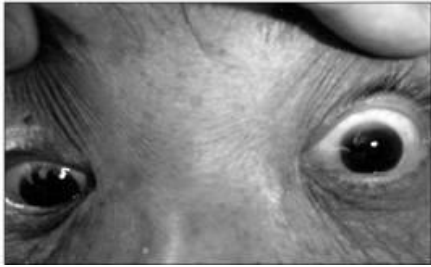
Grob, Oro-Facio-Digital syndrome I.

Papillon-Léage ، Psaume Jean - طبيبان فرنسيان .

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
 سائدة) : تشوهات وجه - نقص نمو hypoplasia
 غضاريف الأذن، hypertelorismus ، شرم و
 تقلص الجزء المتوسط من الشفة العليا؛ تشوهات
 تجويف الفم - شرم الحنك، نقص اللسان وتثبيته
 بلجام frenulum قصير، ضعف قوة dystonia
 الأسنان، عدم نمو aplasia القواطع dens
 incisivus السفلية، كثرة الأسنان polydontia ،
 زيادة قابلية نخر الأسنان؛ تشوهات هيكلية - قصر

Parinaud Henri (١٨٤٤ - ١٩٠٥) - طبيب عيون فرنسي.

التهاب ملتحمة conjunctivitis قرصي حبيبي سليم أحادي الجانب : ترفع حروري، وذمة جفون، عقد بنية صفراء بحجم رأس الدبوس تحت الغشاء المخاطي للشبكية، إفرازات شبكية مخاطية تحتوي على خيوط من الفيبرين (نادراً قحبية)، أما القرنية cornea فغير مصابة، ضخامة عقد لمفاوية حول أذنية ورقبية بسيطة وغير مؤلمة. الشفاء يحصل بعد ٤ - ٥ أشهر من بدء الإصابة. مسبب هذا المرض هو leptothrix والعدوى هنا تنتقل عن طريق الحيوانات. (الشكل ٣٣٨).



Parinaud - Syndrome (II)
Syndromus laminae quadrigeminae.

شلل نظر عمودي عند مرضى الإصابات الدماغية في منطقة الأجسام التوأمية الرباعية lamina tectimesencephali : خلل تحول النظر بالاتجاه العمودي، انعدام تفاعل الحدقة على الضوء، محافظة على التأقلم المتأخر، شلل (من الشكل النووي) العصب البكري nervus trochlearis (العصب IV) والعصب المحرك للعين oculomotorius (العصب III)، رآرة nystagmus (أحياناً). يلاحظ هذا التناذر غالباً عند مرضى أورام الدماغ البثرية أو الانتقالية.

Parker - Syndrome

مجموعة من التشوهات الذكورية المتمثلة بخلل في عضلات جدار البطن، تشوهات الصدر، تغيرات توضع أعضاء البطن، hydronephrosis ، hydroureter ، ضخامة المثانة، خلع مفصل الحوض، تشوه قدم (حنف) ... الخ.

من العلامات الخاصة والمميزة فقط للأورام الخبيثة. العلامات المرضية : تغيرات دموية (ارتفاع سرعة التثقل، leukocytosis مع انحراف الصيغة نحو اليسار)، تغيرات قلبية وعائية (صمات، thrombophlebitis ، التهاب شغاف لا بكتيري abacterial endocarditis)، تغيرات غدية (مرض كوشينغ، نقص سكر الدم hypoglycaemia)، تغيرات عصبية وعضلية (neuropathia ، myopathia)، أعراض رثوانية (acanthosis nigricans)، هذه الأعراض تزول بعد استئصال الورم، النكس أو ظهور نقائل يؤدي إلى ظهر هذه الأعراض من جديد.

Paranoide - Syndrome

حالات نفسية مرافقة بأفكار وهمية قاسية في حالات النفاس الداخلي المنشأ endogenic psychosis واضرابات النمو.

Parenteral Aliention - Syndrome

► PA syndrome.

Parenti - Fraccaro - Housto - Syndrome

Achondrogenesis typ BI.

خلل نمو عظام عائد لأسباب جينية.

Pardo - Castello - Syndrome

► Nockemann syndrome.

Parhon - Syndrome

Antidiabetes insipidus.

Parhon Constantin (١٨٧٤ - ١٩٦٩) - طبيب

وبيولوجي روماني.

فرط وظيفة الفص الخلفي النخامي مع زيادة إفراز الفازوبريسين vasopressin : صورة سريرية معاكسة للبول التقه diabetes insipidus ، تغطي الوذمات على الصورة السريرية لهذا المرض، يضاف إليها شح البول oliguria، الذي يستبدل بشكل دوري بزيادة التبول وبإسهالات.

Parinaud - Syndrome (I)

Leptotrichosis conjunctivalis، Galezowski - Parinaud syndrome، conjunctivitis Parinaud، syndromus oculo-glandularis، cat-scratch-oculo-glandular syndrome (E).

كولين، حالات الودي، حاصرات بيتا، فيتامين B6 ،
tolcapon ، chloramphenicol

Park - Powers - Syndrome

► Apert syndrome (I).

Parrot - Syndrome (I)

Paralysis Parrot, morbus Parrot,
pseudoparalysis, morbus Wegner,
osteochondritis Wegner, osteochondritis
syphilitica, pseudoparalysis syphilitica.

Parrot Jules (١٨٢٩ - ١٨٨٣) - طبيب أطفال

فرنسي من باريس.

شلل يدين مبكر عند الأطفال المصابين بالسفلس
الولادي syphilis congenital : شلل يدين رخو مع
دوران اليدين نحو الداخل، حركة الساعدين والأصابع
تكون عادة ممكنة، ألم بالحركات المنفصلة، غالباً تورم
الأنسجة الرخوة في منطقة العضد ومفصل المرفق،
من غير النادر أيضاً أعراض السفلس الأخرى - ففاع
pemphigus سفلسي، تشققات الغشاء المخاطي للخم
والشففتين ... الخ، شعاعياً - غالباً لكن ليس دائماً
انفصال المشاشة epiphysis ، يؤر تهدم، غالباً
أيضاً تناذر كلود - برنار في جهة واحدة. تظهر
أعراض هذا المرض غالباً بين الأسابيع ٢ - ٨ بعد
الولادة. نتيجة للعلاج السفلسي يتراجع الشلل الكاذب،
ويزول في غضون عدة أسابيع.

Parrot - Syndrome (II)

Morbus Parrot, Kaufmann syndrome,
morbus Kaufmann, chondrodysplasia,
achondroplasia, osteosclerosis congenita,
chondrodystrophia fetalis,
chondrogenesis imperfecta,
osteochondrodystrophia fetalis.

الخلل الوراثي في تكون الغضاريف مع نمو قزمي غير
متناسق (وراثية صبغية جسدية سائدة ونادراً متنحية) :
صغر قامة غير متناسق، كبر الرأس مع انسحاب
عميق لجذر الأنف، تأخر ظهور الأسنان، تأخر
انغلاق اليوافيخ fonticulus ، حذب kyphosis
ظهري قطني، صغر الأطراف micromelia
(طول الجذع طبيعي)، صغر أصابع اليدين
والقدمين، قفص صدري ناقوسي الشكل، ضخامة

Parker - Jackson - Syndrome

ساركوما خلايا النسيج الشبكي لجسم
metaphysis العظام الأنبوية، بالدرجة الأولى عند الذكور في
الثلاثينات والأربعينات من العمر، تحلل عظمي
osteolysis وكسور تلقائية، انتقالات متأخرة إلى
العقد للمفاوية.

Parkes - Weber - Syndrome

► Klippel - Treunay syndrome.

خلل تنسج وعائي خلقي angiodyplasia : تلازم
الناصور الشرياني-الوريدي الفعال هيموديناميكياً مع
ضخامة الأطراف.

Parkinson - Syndrome

Morbus Parkinson, parkinsonismus,
paralysis agitans, syndromus striati.

Parkinson James (١٧٥٥ - ١٨٢٤) - طبيب

جراحة وصيدلي إنكليزي.

ظاهرة الانتكاس involutio الوراثي المبكر للجهاز
خارج الهرمي (وراثية صبغية جسدية سائدة) أو
إصابة هذا الجهاز نتيجة التسمم أو الالتهابات مع ما
يؤدي إليه ذلك من اضطرابات حركية (فرط أو نقص
حركية) : العلامات الحركية - تيبس، شلل الحركة
(لا حركية) akinesia ، وجه قناعي، انحناء الجسم
والأطراف، خطوات صغيرة منزلفة، اندفاع أمامي
propulsion ، اندفاع خلفي retropulsion ، اندفاع
جانبي lateropulsio ، كتابة دقيقة
micrographia ، حديث أحادي الرتم، ارتجاج
اليدين والرأس، من الممكن أحياناً أن لا يلاحظ
ارتجاج؛ العلامات النباتية (ليس دائماً) - فرط إفراز
اللعاب hyperhidrosis ، العلامات النفسية -
اكتئاب depression أو اكتئاب مرافق بتوهم وجود
مرض غير موجود hypochondria ؛ في المراحل
المتأخرة من المرض يحصل بعض التراجع العقلي
والذهني، كما أنه من الممكن حصول اضطرابات
وعى وهلوسات. يبدأ هذا المرض عادة بعمر ٥٠ -
٦٠ عاماً. incidence : 1,500 : 1 - 2,000 : 1
. العلاج : DOPA - L ، مضادات الاستئيل

تساقط الشعر والرموش والحوابج في جهة الإصابة.
(الشكل ٣٣٩) .

Parsonage - Turner - Syndrome

Amyotrophia neuralgica, neuritis
brachialis paralytica.

Turner John - Parsonage M. J. - طبيب إنكليزي،

W. Aldern - طبيب عصبية إنكليزي.

أحد أشكال الضمور العضلي amyotrophia من منشأ عصبي : ألم جذري في منطقة الضفيرة العصبية (Cv1 - Cv2) plexus brachialis ، خزل مبكر متفاقم وشلل ضموري يصيب العضلات الموافقة مع خلل الحساسية الجلدية، بقية القطع لا تتعرض للإصابة. يلاحظ هذا المرض غالباً بعد الإصابات الرضية والالتهابية غالباً بعمر ٢٠ - ٥٠ عاماً.

Partial Androgene Insensitivity - Syndrome

► PAI syndrome.

Pasini - Syndrome

Epidermolysis bullosa dysrtophica
(Pasini).

Pasini Augustin - طبيب جلدية إيطالي.

أحد أشكال انحلال البشرة الفقاعي epidermolysis bullosa : يلاحظ هذا المرض عادة في مرحلة البلوغ الجنسي عند المرضى المصابين بالسيلان الزهمي (زهام) seborrhea ، حيث تظهر فقاعات (حطاطات) papula حمراء شاحبة في مجموعات، أما الأعراض الجلدية الأخرى، فهي كما في انحلال البشرة الفقاعي. لهذا التناذر طبيعة وراثية، حيث يفترض وجود وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية.

Pasini - Pierini - Syndrome

Morbus Pasini - Pierini, atrophoderma
idiopathica, scleroderma superficialis.

Pasini Augustin - طبيب جلدية إيطالي،

Luis - طبيب جلدية أرجنتيني.

ظاهرة الضمور الجلدي العفوي المتفاقم (من الممكن أن يكون ذات طبيعة وراثية) : يؤر ضمور جلدي زرقاء، منخمصة قليلاً، محددة بشكل جيد ومتفاقمة ببطء، تتوضع بالدرجة الأولى على الجذع؛ هؤلاء المرضى لا يشكون عادة من أعراض. يصيب بالدرجة

البطن، سرّة غائرة، نمو طبيعي للأعضاء التناسلية، شعاعياً - عظام قصيرة ذات نهايات حادة، أطراف قصبات metaphysis عريضة، عدم تناظر نمو العظام في المناطق المشاشية epiphysis . الموت داخل الرحم أو في مرحلة الطفولة المبكرة (الرضاعة) . يلاحظ غالباً وجود أشكال لا نموذجية وغير متناظرة. incidence في الدول الاسكندنافية 1 : 10.000 ، في أمريكا الشمالية 30.000 : 1 . العلاج عرضي.

Parry - Syndrome

► Basedow syndrome.

Parry - Romberg - Syndrome

Romberg syndrome, morbus Romberg,
trophoneurosis Romberg, hemiatrophia
faciei, hemiatrophia faciei progressiva.

Parry Caleb H. (١٧٥٥ - ١٨٢٢) - طبيب

إنكليزي، Romberg Moritz Heinrich (١٧٩٥ -

١٨٧٣) - طبيب داخلية ألماني.



ضمور وجه وراثي أحادي الجانب متفاقم (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ضمور جلد وجه مستمر وبجهة واحدة، هذا الضمور يصيب فيما بعد الطبقة الشحمية تحت الجلد، والعضلات ومن ثم العظام، ضمور الصدغ temous ، الجبين frons ، الوجنتين والذقن في جهة الإصابة، غالباً أيضاً ضمور الحبال الصوتية ligamentum vocale في نفس الجهة، إضافة إلى ضمور نصف الحجرية larynx واللسان،

يعتمد على التصحيح الجراحي لكن دون نتائج مرضية. (الشكل ٣٤٠).



Patterson - Syndrome

► Plummer - Vinson syndrome.

Patterson - Kelly - Syndrome

► Plummer - Vinson syndrome.

Patterson - Kelly - Plummer - Vinson - Sjögren - Syndrome

► Plummer - Vinson syndrome.

Patterson - Stevenson - Fautain - Syndrome

مرض وراثي سجل عند أخوين (وراثية جسدية سائدة) : صعوبة سمع ناتجة عن خلل نقل الإشارات الصوتية مع auricula-dysmorphia ، ligosyndactylia ، إضافة إلى تشوهات أخرى.

Paul - Robin - Syndrome

Glossoptosis-apnea-syndrome.

عام ١٩٢٣ وضع Robin مصطلح glossoptosis للتعبير عن حالات استرخاء، وتراجع اللسان إلى الخلف مع انسداد البلعوم، التظاهرات السريرية فرزت ما يسمى glossoptotic-syndrome مع التمييز بين نوعين مختلفين حسب أعمار المرضى المصابين : عند الأطفال من عمر ٦ سنوات وأكثر تعزى الصعوبات التنفسية إلى استرخاء اللسان glossoptosis المكتسب غالباً مع ضخامة الناميات adenoids أما عند الرضع فتعزى هذه الصعوبات إلى استرخاء اللسان الخلقي congenital glossoptosis مع خطورة حقيقية من الدنف والموت

الأولى الأطفال بعمر ١٠ - ٢٠ عاماً، gynaecotropismus .

Pasqualini - Syndrome

Eunuchoidismus fertilis.

Pasqualini Rodolfo Q. (ولد ١٩٠٩) - طبيب

داخلية وغدد أرحنتيني.

خلل منعزل في وظيفة الخصيتين testis فيما يخص عملية إفرازها الداخلي : خصوانية eunuchoidismus ، طول القامة، سمنة، نعومة الصوت، ضعف التشعر الثانوي، المظهر الخارجي للخصيتين طبيعي، نقص عدد خلايا لايدغ، المحافظة على القدرة على الإنجاب.

von Passow - Syndrome

Passow C. Adolf von (١٨٥٩ - ١٩٢٦) - طبيب

ألماني من برلين.

مجموعة أعراض عينية : استرخاء الجفنين، عين غائرة enophthalmus ، اختلاف لون القرنية heterochromia الجانبي، وهو ما يميز هذا التناذر عن تناذر كلود - هورنر.

Pätau - Syndrome

Trisomia 13, D1-Trisomia, Bartholin - Patau syndrome.

Tau Klaus - طبيب أطفال أمريكي.

مجموعة أعراض وراثية عند الأطفال ذات تريوسوميا الكروموزوم ١٣ (trisomia D1, 47,XY,+13 or 47,XX,+13) : سوء نمو dysplasia قحفي دماغي، arhinencephalia ، غياب العينين anophthalmus ، شفة الأرنب labium leporinum ، شرم الشفة والفك العلوي والحنك cheilognathopalatoschisis ، تجعد الجلد، زيادة تمدد مفاصل الأصابع الكبيرة لليد، polydactylia ، hexadactylia ، أورام وعائية شعرية haemangioma ، تشوهات قلب خلقية، أحياناً تشوهات أعضاء داخلية أخرى مختلفة، سوء نمو الأظافر، طرش، hydronephrosis . يموت هؤلاء الأطفال عادة خلال الشهر الأول بعد الولادة. incidence : 1 : 4.000 - 1 : 15.000 . العلاج

أو الامتلاء في المربع الأيسر العلوي من البطن، شعور بالضغط أو ألم حارق في منطقة القلب، خفقان قلب، زلة تنفسية، ألم تحت عظم القص أو حول القلب مع شعور بالرعب والخوف، ألم أحادي أو ثنائي الجانب في العضدين مع انتشار إلى اليدين، ألم بين لوح الكتف.

PCOS - Syndrome

Polyzystische Ovarsyndrom (G).

من الأمراض النسائية الغدية الأكثر شيوعاً عند النساء البالغات، وصف للمرة الأولى عام ١٩٩٠ في المؤتمر الذي أقامه معهد الصحة العالمي، وعرف على أنه oligomenorrhoe من انعدام إباضة مزمن amenorrhoe /التلازم مع hyperandrogenismus سريري و / أو مخبري وذلك بعد نفي أمراض النخامي والكظر والمبايض الأخرى. يشخص هذا المرض عند وجود اثنين من المعايير التالية : تعدد كيسات مبيضية، oligomenorrhoe أو amenorrhoe ، العلامات السريرية (acne ، hirsutismus ، alopecia ، adipositas ، عدم إنجاب) أو المخبرية لفرط إفراز المذاكر hyperandrogenismus . (الشكل ٣٤١).



18P-Deletion - Syndrome

► De-Grouchy syndrome (I).

Pearson - Syndrome

فقر دم منشأ وراثي عائد إلى حدوث طفرات ميتوكوندرالية وصف للمرة الأولى عام ١٩٧٩ وسجل منه منذ ذلك التاريخ القليل من الحالات فقط : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من عمر الطفل على شكل شعور بالإعياء، فيما

بقصور تنفسي أو بسبب سوء التغذية. Robin افترض أن السبب هو عبارة عن عائق ميكانيكي ناتج عن ضخامة الناميات واللوزتين يؤدي إلى نوبات من ضيق التنفس أثناء إعطاء الوجبات وخلال النوم (Dennison 1965)، من الممكن أيضاً وجود تضيق أو تشوه خلقي في المنخر السداسي choanostenosis إضافة إلى انسداد أنفي.

Pautrier - Woringer - Syndrome

Morbus Pautrier - Woringer, reticulosis lipomelanotica, lymphadenitis dermatopathica.

Woringer (١٨٧٦ - ١٩٥٩)، Pautrier L. M. Friedrich (١٩٠٣ - ١٩٦٤) - طبيبا جلدية فرنسيان. ضخامة عقد لمفاوية موضع أو معمم كظاهرة ثانوية للأمراض الجلدية dermatosis المختلفة : بعد مرور عدة أشهر إلى عدة سنوات من بدء المرض الجلدي تظهر ضخامة عقد لمفاوية تصل حتى حجم حبة الحمص، هذه العقد المتضخمة تكون محددة بشكل جيد ومتحركة؛ تتضخم بالدرجة الأولى العقد للمفاوية المغنبية وتحت الإبطينية، ونادراً - المرفقية والرقبية وحول الثديين، بالتزامن مع تراجع المرض الجلدي تتراجع أيضاً ضخامة العقد للمفاوية، لا يلاحظ حصول تسرطن، كنتيجة للمرض الجلدي من الممكن تكون ميلانية جلدية melanodermia ، كما يلاحظ في نفس الوقت زيادة ميلانين البول melaninuria ، زيادة الحمضات eosinophilia ، وفقر دم متفام. يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى المتقدمين بالسن.

Paxillus - Syndrome

► Orellanus syndrome.

Paxon - Syndrome

► Bywaters syndrome.

Payr - Syndrome

Morbus Payer, syndromes flexurae lienalis.

Payr Erwin (١٨٧١ - ١٩٤٦) - طبيب جراحة

ألماني.

مجموعة أعراض بطنية ناتجة عن ركود غازي أو برازي في منطقة الانحناء الطحالي : شعور بالضغط

Pelizaesus Friedrich (١٨٥٠ - ١٩١٧)

(Merzbacher Ludwig (١٨٧٥ - ؟) - طبيباً
عصبية ألمانياً .

أحد الأشكال الوراثية لـ leucodystrophia (وراثية صبغية متحية مرتبطة بالكروموزوم X) : يبدأ هذا المرض في مرحلة الرضاعة، حيث يظهر بعد عدة أشهر من النمو الطبيعي للطفل اختلاج ataxia ، ورأراً nystagmus ؛ هؤلاء الأطفال الصغار يفقدون القدرة على تثبيت الرأس وعلى الجلوس، وفيما بعد ataxia ، ارتجاج مقصود intention tremor ، خلل الحركات المتأغمة للطرفين السفليين ونادراً العلويين، bradylalia ، تقيد حركة عضلات الوجه (سيماء الوجه) mimica ، يضاف إلى ما سبق من أعراض ويسرعة خزل paresis عضلات اليدين والرجلين والجذع، كما تزداد المنعكسات العميقة، علامة باينيسكي I تصبح إيجابية، كما تزول منعكسات جلد البطن، يلاحظ غالباً ضمور العصب البصري، في المراحل النهائية - تقفع contractura تقلصي يصيب الرجلين مع اضطرابات اعتدائية ووعائية حركية. يصيب هذا المرض عادة الأطفال الذكور. رغم التفاقم المستمر لهذا المرض إلا أنه لا يؤدي إلى قصر مدة الحياة بشكل ملحوظ، المستويان العقلي والذكائي يبقيان نسبياً دون تغيير. وصف من هذا المرض ما يزيد عن ١٥٠ حالة عند الذكور. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض.

Pelletier - Leisti - Syndrome

► Floating - Harbor (Homburg) syndrome.

Pellizzi - Syndrome

Syndromus epiphysarius,
macrogenitosomia praecox, pubertas
praecox centralis.

Pellizzi G. B. - طبيب إيطالي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن ورم الغدة الصنوبرية epiphysis cerebri : بلوغ جنسي مبكر (بسبب غياب التأثير المثبط للغدة الصنوبرية على الفص النخامي الأمامي)، شلل عضلات العين، ثقل سمع

بعد إسهالات مزمنة و lactat-acidosis وكذلك sideroplastic-macrocytic- ، neutropenia ، anemia ، علامات قصور بانكرياسي، hypoparathyroidismus ، أذيات أعضاء أخرى. فترة البقاء محدودة حيث يموت هؤلاء المرضى عادة في سن الطفولة، أما في الحالات الأقل حدة ومع بقاء المرضى على قيد الحياة تتحول الأعراض إلى أعراض Kearns-Sayre syndrome . العلاج : العلاج العرضي للحمض (dichloroacetat ، bicarbonate) ولنقص العدلات و قصور نشاط جارات الدرق (vit. D ، calcium) مع نتائج جيدة.

Pel - Syndrome

Crisis Pel, neuralgia ciliaris tabetica,
crisis ophthalmica.

Pel Pieter Klaases (١٨٥٢ - ١٩١٩) - طبيب
داخلية هولندي.

نوبات عينية نوبية عند مرضى الضنى الظهري tabes dorsalis : ألم شديد نوبي حارق وواحد في كلتا العينين (neuralgia ciliaris)، زيادة حساسية مقلة العين bulbus oculi والجفون، رهاب الضوء photophobia مع تشنج عضلة العين الدائرية، سيلان دموع شديد.

Pel - Ebstein - Morbus

► Hodgkin syndrome.

Pelger - Huet - Anomalía

تشوه الخلايا الدموية المحببة granulocyte من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تشوهات مورفولوجية تصيب الخلايا المحببة دون أعراض. في بعض الحالات لوحظ سوء تنسج عظمي (brachydactylia ، brachymetacarpia) ، تشوهات قلبية وتشوهات أخرى. incidence : : 1 : 10.000 - 50.000 . العلاج غير ضروري.

Pelizaesus - Merzbacher - Syndrome

Morbus Pelizaesus - Merzbacher, aplasia
axialis extracroticalis congenital,
sclerosis familiaris centrolobaris.

dystrophia تناسلي، تأخر وإعاقة النمو العقلي والفيزيائي.

Pendred - Syndrome

Pendred Vaughan - طبيب إنكليزي.

تلازم مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) الناتجة عن خلل أنزيمي : ضخامة غدة درقية معاوض (دراق) struma ابتداءً من عمر الست سنوات مع هبط الدرقية incidence . oligophrenia ، صمم بكم surdomutitas مع اضطرابات دهليزية، thyroxin و التصحيح الجراحي، أما الإصابة السمعية فغير قابلة للعلاج. (الشكل ٣٤٣).



Penfield - Syndrome

Penfield Wilder Graves (ولد ١٨٩١) - طبيب

جراحة عصبية كندي.

مجموعة أعراض نوبية عند مرضى أورام ما تحت المهاد hypothalamus (بدئية أو انتقالية) : نوبات اختلاجية، ارتفاع توتر شرياني، فرط سيلان اللعاب، فرط إفراز الدموع، nystagmus ، exophthalmus ، جلد الإوزة ، هبط الحرارة ، tachycardia ، تسرع النبض hypothermia ، بطء التنفس bradyponoë .

Pepper - Syndrome

Morbus Pepper, sympathicogonioma, sympathicoblastoma, neuroblastoma sympathicum embryonale.

bradyacusia ، وارتعاش ataxia ، androtropismus .

Pena - Shokeir - Syndrome (I)

Arthrogryposis multiplex congenita.

مجموعة تشوهات وراثية : arthrogryposis مع نقص تنسج الرتئين، multiple ankylosis ، kamptodactylia ، تشوهات وجهه، إمكانية الاصابات القلبية، pterigium ، hydramnion ، قصر الحبل السري. الأطفال المصابون بهذا المرض يولدون بإعاقات شديدة أو أنهم غير قادرين على الحياة. في حال تجاوز المصاب الأعمار الأولى من العمر يمكن أن تكون القدرات العقلية عنده سليمة دون إصابة البنية الدماغية لكن مع macrocephalia ؛ السبب في هذه الحالات عائد ربما إلى وجود antiacetylcholinreceptor-antibody عند الأم. الشكل حول الولادي perinatal (Herva) الذي يتميز باعتلال عصبي، hydrops ، رقعة الأعصاب الانبويية والأضلاع، مع خلع مفصلي الورك والركبة قبل الولادة وصف عند عدد من الإخوة في فنلندا. (الشكل ٣٤٢).



Pena - Shokeir - Syndrome (II)

Cerebro-Oculo-Dento-Ariculo-Skeletal syndrome.

Pende - Syndrome

Hyperthymia.

Pende Nicola (١٨٨٠ - ١٩٧٠) - باثنالوجي وطبيب

إيطالي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن وجود وبقاء وظيفة الغدة التيموسية (التوتة) thymus : سمنة، سغل

Pepper William (١٨٧٤ - ١٩٤٧) - طبيب أمريكي.

Peron - Droquet - Coulon - Syndrome **Acropathia ulcerosa mutilans** **familiaris, neuropathia radicularis** **sensorialis hereditaria.**

الإصابات الوراثية للأعمدة الخلفية من المادة البيضاء في النخاع الشوكي (وراثية صبغيّة جسدية سائدة) :
قرحات اغتذائية على الأطراف مع تورم المفاصل المشطية السلامية في اليدين والقدمين، زوائد عظمية osteophyte حول مفصليّة، خلل اغتذائية الأطراف، غياب منعكس وتر أخيل، كما يلاحظ خلل الحس السطحي والعميق، إضافة إلى عمه تجسيمي (فقدان إدراك أشكال الأجسام عن طريق اللمس)
astereognosia .

Perrault - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) : XX-gonadaldysgenesis ، صعوبة سمع حسية عصبية إضافة إلى علامات عصبية أخرى (رنج مخيخي) .

Perry - Morbus

أعراض Parkinson syndrome مع اكتئاب depression متأخر متفانم بسرعة ومقاوم لـ DOPA ،
alveolar-hypoventilation و pallido- ponto-nigra-degeneration (وراثية صبغيّة جسدية سائدة) .

Perthes - Syndrome

► Calve - Legg - Perthes syndrome.

Perthes - Calve - Legg - aldenstom - Syndrome

► Calve - Legg - Perthes syndrome.

Perthes - Jüngling - Syndrome

Morbus Jüngling, osteopathia Boeck, osteitis multiplex cystoids, osteitis cystica multiplex, osteitis polycystica Jüngling.

(١٨٦٩ - ١٩٢٧) Perthes Georg Clemens

(١٨٨٤ - ١٩٤٤) Jüngling Otto - طبيباً جراحاً ألمانياً.

ورام حبيبي granulomatosis مزمن سليم مجهول السبب مع توضع أساسي في العظام : تورم أصابع مؤلم (واحدة أو أكثر) في اليدين والقدمين مع

ورم خبيث غير فعال هرمونياً، يصيب الطبقة القشرية من الغدة الكظرية أو عمود ودي محدد عند الأطفال الصغار مع انتقالات إلى أعضاء التجويف البطني بالدرجة الأولى : يبدأ هذا المرض في مرحلة الطفولة المبكرة، العلامة الرئيسية - ضخامة كبدية شديدة متفانمة بشكل تدريجي مع ركود وريدي ثانوي، وذمة الصفن إضافة إلى وذمة عامة، في بعض الحالات انتقالات عقديّة تحت الجلد، دنف متفانم وفقر دم، يتميز سير هذا المرض بحرارة دورية، ارتفاع شديد في سرعة التثقل، و disproteinaemia ، في نقى العظم - يؤر من الخلايا الورمية، وأحياناً - انتقالات منصفية كبيرة، في مثل هذه الحالات لا يمكن جس الورم البدئي.

Peregrine - Syndrome

St. Peregrine syndrome.

St. Peregrine (١٢٦٥ - ١٣٤٥) - راهب، تحكي الروايات أنه أصيب بورم في ساقه وتقرر بترها، لكن ذلك لم يحصل لكون هذا الراهب استيقظ أحد الأيام ووجد رجله شافية من الورم تماماً.

التعبير عن التراجع التلقائي للأورام الخبيثة.

Perlman - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية في إطار macrosomia syndrome (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧٠ ما يزيد عن ٢٠ حالة : prenatal-hydramnion ، fetal-ascites ، ضخامة كلوية كيسية مع renal-harmatom ، nephroblastomatosis ، نقص توتر عضلات البطن، ميل للإصابة بـ Wilms-tumor ، visceromegalia ، macrocephalia ، فتوق حجابية، تشوهات قلبية، kryptorchismus ، علامات وجه مميزة، inselcellhypoplasia ، hypotonia . يموت هؤلاء المرضى عادة خلال العام الأول من العمر بالقصور التنفسي.

عن ٢٠ حالة : وجه مدور مع hypertelorismus ، شرم الشفة والحنك، قصر القامة، قصر الأطراف، قصر اليدين والقدمين، تأخر النمو والتطور، تشوهات أخرى، العلاج غير معروف.

Peters - Seefelder - Syndrome

► Peters syndrome.

Petges - Cléjat - Syndrome

Petges - Cléjat - Jacobi syndrome, poikilodermatomyositis, poikiloderma atrophicans vascularis.

Cléjat ، Petges G. - طبيا جلدية فرنسيان.

أحد أشكال الالتهاب الجلدي العضلي dermatomyositis النادر مع تخضب شبكي poikiloderma : في البداية الصورة السريرية للالتهاب الجلدي العضلي التليفي مع ألم وانتفاخ (تورم)، فيما بعد يظهر ضمور عضلي ثانوي إضافة إلى ضعف عضلي وظيفي، ظهور ضمور بشروي وجلدي بقعي متزايد يذكر بالتصلب الجلدي scleroderma (تخضب شبكي ثانوي)، كما تتكون توسعات أوعية telangiectasia بقعية ثانوية مع توضع للخضاب، حكة عامة شديدة؛ شعاعياً - يلاحظ وبشكل متناظر تقريباً توضع لأملاح الكالسيوم في الحواجز بين العضلات المكونة من أنسجة ضامة وفي نفس الوقت تترقق عظام عام.

Petges - Cléjat - Jacobi - Syndrome

► Petges - Cléjat syndrome.

Petit - Syndrome

du Petit syndrome.

(١٧٤١ - ١٦٦٤) Du Petit Francois Pourfour

- طبيب تشريح وجراحة فرنسي.

مجموعة الأعراض العينية الناتجة عن تحريض العصب الودي nervus sympathicus : اتساع البؤبؤ mydriasis ، exophthalmus ، توسع فتحة العين، ارتفاع الضغط داخل العين، تضيق أوعية الغشاء الوعائي وشبكية العين.

Petzetakis - Morbus

► Debré (III) syndrome.

Petzetakis - Takos - Syndrome

Petzetakis M. - طبيب يوناني.

احمرار يذكر بالتجمد، شعاعياً - تغيرات كيسية في عظام الأصابع، تصلب وترقق عظام خفيف، لا تلاحظ تفاعلات سمحاقية (غالباً)، تشوهات غضاريف أنفية غير مؤلمة، leucopenia ، monocytosis ، eosinophilia . الإنذار جيد، حيث تزول البؤر غالباً في غضون عدة أشهر أو سنوات، ينظر بعض الباحثين إلى هذا المرض على أنه الشكل المفصلي للساركويد.

Perthes - Legg - Calvé - Morbus

► Calve - Legg - Perthes syndrome.

Peters - Syndrome

Peters - Seefelder syndrome.

Peters A. - طبيب عيون ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : leucoma قرنية عين مركزية، خلل في غشاء دسمت descemt's membrane في قرنية العين، توسع الحجرة الأمامية مع إمكانية استسقاء عين ثانوي hydrophthalmus ، بقايا ثابتة من الغشاء الحدقي، صغر العينين microphthalmia (نادراً)، التصاق عظام ankylosis الأطراف (غالباً)، شرم الشفة والفك العلوي والحنك atresia ، cheilognathopalatoschisis انسداد المعاء، تأخر عقلي. (الشكل ٣٤٤).



Peters - Plus - Syndrome

Kivlin syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) وصف منها منذ عزلها عام ١٩٨٤ ما يزيد

de la Peyronie - Syndrome

Morbus de la Peyronie, morbus van Buren, cavernitis fibrosa, induratio penis plastica, sclerosus fibrosa penis.

(١٧٤٧ - ١٦٧٨) de la Peyronie Francois

طبيب جراحة فرنسي.

تصلب induratio العضو التناسلي الذكر : يبدأ هذا المرض بعمر ٤٠ - ٦٠ عاماً، حيث يتكون على الجدار الظهري للعضو التناسلي الذكر ودون سبب ظاهر قساوة مرنة، وفيما بعد غضروفية، تأخذ بدايتها من رأس العضو التناسلي، بعد ذلك ويسرعة يحصل خلل في عملية الانتصاب erectio ، ومن ثم عدم القدرة على الجماع coitus ، فرط التنسج يحمل دائماً الصفة الحميدة، توجد معطيات عن وجود دور للعامل الوراثي في حدوث هذا المرض (من الممكن وراثية صبغية جسدية سائدة). incidence في وسط أوروبا 300 - 500 : 1 . العلاج - vitamin A يليه علاج شعاعي، مثبطات المناعة... الخ دون نتائج مرضية.

Pfannenstiel - Syndrome

Icterus gravis neonatorum, icterus gravis familiaris, icterus gravis habitualis, morbus haemolyticus neonatorum, fetosis haemolytica.

Pfannenstiel Johann (١٨٦٢ - ١٩٠٩) - طبيب

نمائية ألماني.

فقر دم انحلاكي شديد متفاقم عند حديثي الولادة ناتج عن تكون أجسام مضادة في جسم الأم بالنسبة لعوامل مختلفة في دم الجنين (غالباً ضد عامل الريزوس Rh factor) : بعد عدة ساعات من ولادة الرضيع يظهر بقران، وفي حالات كثيرة يمكن أن يولد الطفل بلون أصفر، غالباً فقر دم شديد مع erythroblastosis ، ضخامة كبدية وطحالية، نحيزة نزفية diathesis haemorrhagica (علامة تشير إلى إنذار سيء). أحياناً وذمة معممة، واضطرابات دماغية ناتجة عن البقران، اختلاجات convulsio ، زلة تنفسية، اضطرابات الدورة الدموية، بؤر اصطناع دموي خارج أماكنها المعتادة في الطحال، الكبد،

أعراض عينية تلاحظ في حالة الوذمات الشديدة : وذمة الجفون والملتحمة، زيادة حساسية قرنية العين، ضعف منعكس القرنية، ونقص إفراز الدموع.

Peutz - Syndrome

► Peutz - Jeghers syndrome.

Peutz - Jeghers - Syndrome

Peutz - Touraine syndrome, Peutz syndrome, Hutchinson - Weber - Peutz syndrome, Jeghers syndrome, lentiginopolyposis digestive, polyposis intestinalis II..

Peutz J. L. A. - طبيب هولندي،

Joseph (ولد ١٩٠٤) - طبيب أمريكي.

داء بوليبي معوي polyposis intestinalis وراثي مع تصبغ الوجه والشفقتين (وراثية صبغية جسدية سائدة) : كلف (نمش) ephelides ذات حجوم مختلفة ويقع على شكل (قهوة مع الحليب) على جلد الوجه، الشفتين، الملتحمة والغشاء المخاطي للفم، ومن غير النادر أيضاً على الأطراف، يولد الطفل عادة مع هذه البقع المخضبة، أو أنها تتكون في مرحلة الطفولة المبكرة، داء بوليبي معوي شديد (بالدرجة الأولى في الأمعاء الدقيقة، ونادراً في المعدة والأمعاء الغليظة) مع ميل بسيط للتسربن، فقر دم ثانوي ودفن، في بعض الحالات يمكن ملاحظة الأعراض السريرية لانسداد الأمعاء، يلاحظ عند هؤلاء المرضى غالباً زيادة التصبغ الجلدي مقارنة بالأشخاص الأصحاء. (الشكل ٣٤٥).



Peutz - Touraine - Syndrome

► Peutz - Jeghers syndrome.

تسوس الأسنان، في البول - وجود للسكريات المخاطية المتعددة المرضية (chondroitinsulfat و B ، و heparitinsulfat). يمكن التمييز بين نوعين من هذا المرض : I (gargoilismus أو اللسـغل الغضـرـوفي الشـحمي lipochondrodystrophia) : والذي يتميز بوجود وراثية صبغية جسدية متنحية وإندار سيء (العمر لا يتجاوز الـ ١٢ عاماً، أما الخلل الانزيمي فعائد إلى نقص خميرة α -L-iduronidase في الأعضاء المختلفة)، II نوع (Hunter) : يتميز بوراثية صبغية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X وإندار أقل سوءاً وسير مرضي أطول مدة، أما الخلل الأنزيمي هنا فعائد إلى نقص β -galactosidase الليزوسومي في الأعضاء المختلفة.

Pfeifer - Weber - Christian - Syndrome

Weber - Christian syndrome, morbus Weber - Christian, panniculitis, lipogranulomatosis generalisata, morbus Weber - Rubaschov.
Pfeifer Victor (1846 - ١٩٢١) - طبيب ألماني،
weber Frederick Parkes (١٨٦٣ - ١٩٦٢) -
طبيب إنكليزي، Christian Henry Asbury (١٨٧٦ -
١٩٥١) - طبيب أمريكي.



الرنيتين، الكليتين، الغدة الدرقية...وفي أعضاء أخرى، hypertelorismus شديد، bilirubinuria معتدلة.

Pfaundler - Hurler - Syndrome

Morbus Pfaundler - Hurler, morbus Hurler, Hurler syndrome, dysosteosis multiplex, lipochondrodystrophia, Ellis - Sheldon syndrome, gargooylismus, idiotia dysosteotica, polydystrophia Hurler, dysosteosis polytopica enchondralis, morbus Hunter - Hurler, mucopolysaccharidosis, Hunter syndrome.

Pfaundler Meinhard von (١٨٧٢ - ١٩٤٧)،
Hurler Gertrud - طبيبا أطفال ألمانين.

أحد أشكال تعدد السكريات المخاطية mucopolysaccharidosis الوراثي والمتميز بتوضع السكريات المخاطية في الأعضاء المنبتقة عن الوريقة الوسطى mesenchyma وفي الجملة العصبية المركزية : قصر القامة (إعاقة عملية النمو تبدأ منذ نهاية العام الأول من عمر الرضيع)؛ نمط ظاهري مميز - كبر الجمجمة، انكماش جذر الأنف، تسمك الشفاه، كبر اللسان، تعابير وجه مميزة، قصر الرقبة؛ تعتم قرنية عينين منتشر، gynaecotropismus شديد، تشوهات هيكلية - تحدد حركة المفاصل (بالدرجة الأولى المرفق والأصابع)، حذب (تقوس العمود الفقري إلى الخلف) kyphosis مثبت في مكان الانتقال بين الفقرات الصدرية والقطنية. شعاعياً - تعظم مبكر للدرز اللامي sutura lambdoidea ، توسع السرج التركي sella turcica ، وجود فقرات ذات أشكال مرضية (شاذة)، تقوس عظم الكعبرة radius ، تشوه مشاشات epiphysis وأطراف قصبات metaphysis العظام الانبوية الطويلة، قصر عظام مشط اليد وعظام الأصابع، ضخامة بطن مع ضخامة كبدية وطحالية، ميل للفتوق السرية، أحياناً ضعف العقل، ثقل السمع أو طرش كامل، ضعف وخشونة الصوت، تشوهات تحبب الكريات البيض، فرط تشعر hypertrichosis ، أظافر على شكل زجاج الساعة،

كبدية وطحالية؛ في الدم - leucocytosis ، فرط وحيدات النوى monocytosis حتى ٤٠ - ٩٠ % ؛ يبدأ هذا المرض عادة بالتهاب لوز احتقاني، فجوي أو تقرحي نكروزي. تلاحظ غالباً أشكال شاذة (سحائية، قلبية، كبدية، بطنية)، فترة حضانة هذا المرض ٤ - ١٥ يوماً، تلاحظ نكسات في سياق سير هذا المرض، من غير النادر ملاحظة تشكل اندفاعات جلدية تذكر بالشرى urticaria ، الحصبة morbilli أو الحمى القرمزية scarlatina .

PHC - Syndrome

► Böök syndrome.

Phalloides - Syndrome (G)

► Orellanus syndrome.

phantom double - Syndrome

► Capgras syndrome.

Philipp - Syndrome

ترافق مجموعة من التشوهات الخلقية التي وصفت في القليل من الحالات : microcephalia ، تأخر عقلي، ارتفاع جذر الأنف و polysyndactylia .

Phrenicopyloricus - Syndrome

► Roviralta syndrome.

Pic - Syndrome

► Band - pic syndrome.

Pica - Syndrome

خلل في عملية الأكل ناتج عن عادات وتقاليد الوسط المحيط أو عن أذيات دماغية عضوية. اسم هذا المرض مأخوذ من التسمية اللاتينية للعققق elster (pica pica) والمعروف عنه أنه ويمنقاره يقوم بجمع أي شيء دون استثناء أو اختيار من أجل بناء عشه. تشخيصياً يمكن الفصل بين نوعين من هذا التناذر : non-food-pica - تتناول مواد غير صالحة للأكل و food-pica - تتناول أغذية مسموح أكلها لكن بكميات ونوعيات غير طبيعية. هذا المرض غير معروف على نطاق واسع، حيث من الضروري إدخاله في قائمة التشخيص التفريقي في جميع حالات الألم البطني مجهولة السبب؛ المرضى يمكن أن يأكلوا أي شيء غير متوقع من التراب إلى الأعشاب والأنسجة وقشور البطاطا ومعجون الأسنان إلى الكثير

التهاب النسيجة الشحمية panniculitis الناكس العقدي الذاتي غير القيحي والمرافق بارتفاع في درجة الحرارة : عقد محددة ومؤلمة في الطبقة الشحمية تحت الجلد في منطقة العجان perineum ، الأليتان nates وعلى الأطراف، حرارة دورية؛ سير مرضي مزمن مع فترات هجوع تستمر لأعوام، بعد زوال العقد تتكون في أماكن وجودها أجزاء من الجلد الضامر، نقص الكريات البيض (ليس دائماً)، gynaecotropismus . (الشكل ٣٤٦).

Pfeiffer - Syndrome

Acrocephalosyndactylia.

الشكل ٣٤٧



Pfeiffer - Syndrome

Morbus Pfeiffer, angina lymphocytaria, mononucleosis infectiosa, lymphomatosis Türck, leukaemia benigna, Drüsenfieber (G), glandular fever syndrome (E).

Pfeiffer Emil (١٨٤٦ - ١٩٢١) - طبيب داخلية ألماني.

مرض فيروسي سليم حاد يترافق بإصابة النسيج اللمفاوي : حرارة عالية لا نوعية تستمر من ١ - ٣ أسابيع؛ تضخم عقد لمفاوية ناحي أو معمم، ضخامة

سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض. لا يوجد علاج مؤثر حتى الآن. (الشكل ٣٤٨).



Pick - Syndrome (II)

Pseudocirrhosis hepatis, cirrohsis Pick, cirrhosis cardialis, pseudocirrhosis hepatis pericarditica.

Pick Friedel (١٨٦٧ - ١٩٢٦) - طبيب داخلية

وأف أن حجرة ألماني.

تشمع كبدي ركودي تاموري : علامات الركود الوريدي (انتباج الأوردة الرئوية، ضخامة كبدية، زيادة الارتسامات الوريدية تحت الجلدية في منطقتي الصدر والبطن)، حبن، انصباب جنب hydrothorax، وذمة أطراف سفلية، زلة تنفسية، تسرع التنفس، زرقة الوجه، ضخامة طحالية (ليس دائماً)، على مخطط التموجات الحركية kymogramma - تحدد شديد (أو غياب) حركة ظل القلب؛ على مخطط القلب الكهربائي - علامات إصابة الطبقات تحت التامورية، القثطرة القلبية - ارتفاع شديد في الضغط الوريدي في الوريدين الأجوئين العلوي والسفلي.

Pick-wickorum - Syndrome

Cardiorespiratory syndrome of extreme obesity (E), Pickwickian-syndrome(E). تناذر يتظاهر بالعلامات المرضية التالية: ازرقاق cyanosis، فرط الكريات الحمر polycytaemia، و سمنة adipositas، وصف للمرة الأولى عام ١٩٣٦ من قبل Kerr و Lagln، وضع أسم هذا التناذر من قبل Burwell عام ١٩٥٦، وذلك على أسم بطل رواية الكاتب العالمي الشهير تشارلز ديكنز الذي كان يشكو من نفس الأعراض، هؤلاء المرضى المفرطين في السمنة يشكون عادة من نقص أكسجة

من الأشياء الأخرى، هذا ينتج عنه مجموعة كبيرة من الأعراض: تسممات، إصابة بالطفيليات، اضطرابات استقلابية، أعراض معدية معوية يمكن أن تكون مهددة للحياة، حيث سجلت حالات وفاة ناتجة عن انسداد الأمعاء أو انتقاب أو نزوف... الخ.

Piccardi - Lassueur - Little - Syndrome

► Little - Syndrome (II).

Pick - Syndrome (I)

Mobus Pick, atrophia Pick, dementia praesentilis.

Pick Arnold (١٨٥١ - ١٩٢٤) - طبيب عصبية

ونفسية أمانى.

ضمور محدد لمكونات القشرة وما تحت القشرة لنصفي الكرتين الدماغيتين hemispherium cerebri مع ما يرافق ذلك من تغيرات في الشخصية : يبدأ هذا المرض عادة بعمر ٥٥ عاماً، أما طبيعة تغيرات الشخصية فنترتبط بمكان توضع الضمور . عند إصابة الفصوص الجبهية تغطي على الأعراض الأفعال السلبية (المنفصلة)، اللامبالاة، تراجع التفاعلات العاطفية، والنطق والتفكير والحركة. عندما يغطي ضمور الأجزاء القاعدية للفصوص الجبهية يشكو المرضى بالدرجة الأولى من الجذل euphoria، ضعف الانتقاد الذاتي، فقدان الصفات الأخلاقية، وتثبيط الشهوة libido . عند ضمور الأجزاء الجبهية الجدارية تظهر أنماط مختلفة من التغيرات - في البداية التصرفات، ومن ثم الحديث والكتابة، من الممكن حصول بعض التغيرات النفسية قصيرة الأمد - هلوسات، هذيان delirium، وحالات من التثوش (البلبلة) والتشنج النفسي الحركي، أحياناً اضطرابات خارج هرمية (amimia، وتقيد باركنسوني)؛ من غير النادر ضمور عضلات راحة اليدين الصغيرة، توسع منتشر في البطينات الدماغية، تجمع الهواء في المسافة تحت العنكبوتية في المناطق المصابة من الفصوص الدماغية؛ السائل الدماغى الشوكي طبيعى، يفترض الكثير من الباحثين وجود وراثه صبغية جسدية

nervus المعصبة من قبل العصب الساد obturatorius بعد زيادة الحمل، في أوقات متأخرة وبعد زيادة العبء على العضلات المقربة يظهر الألم مجدداً على شكل نوبات، ألم بالجس في منطقة الارتفاق symphysis في مكان تثبيت العضلة الرقيقة musculus gracilis ؛ شعاعياً - إصابة في بنية الفرع السفلي للعظم العاني os pubis تحت منطقة الارتفاق العاني symphysis pubica ؛ يفترض وجود وراثه صبغية جسدية سائدة.

Pietrantonì - Syndrome

Pietrantonì Luigi (ولد ١٨٩٩) - طبيب أنف أذن حنجرة إيطالي.

مجموعة الأعراض العصبية الناتجة عن أورام جيوب العظم المفصوي os ethmoidale أو الفك العلوي : الصورة السريرية لآلام العصب مثلث التوائم nervus trigeminus ، أحياناً نقص أو فقدان حس أجزاء محددة من الجلد أو الغشاء المخاطي؛ لتوضع التغيرات علاقة بمكان وجود الورم : (١) عند وجود الورم في قاعدة الفك العلوي - الجزء العلوي من الشاخصة السنخية processus alveolaris ، مقدمة فتحة الفم. (٢) عند وجود الورم في الجزء العلوي من جيب الفك العلوي - الجفون palpebra ، الخدين، الشفة العليا، الثنية الأنفية الشفوية. (٣) عند ورم الجدار الخلفي والجدارين الجانبيين للفك العلوي - الخدين، الشفة العليا، الطواحن dens molaris العلوية، الجزء الخلفي من الشاخصة السنخية. (٤) عند ورم الخلايا الأمامية للعظم المفصوي - الزاوية الداخلية للعين، الثلث العلوي من الأنف والحاجز الأنفي septum nasi ، الغشاء المخاطي للثلاث الأمامي للجدار الجانبي للأنف. (٥) عند ورم الخلايا الخلفية للعظم المفصوي - المنطقتين حول العينية والصدغية، منطقة الأذن والعظم الوجني os zygomaticum .

Pilo-ocularis - Syndrome

► Raczy - Turi syndrome.

دم وفرط ثاني أكسيد الكربون في الدم، التنفس خلال الوضعيات التي تسبب انسداد المجاري التنفسية العلوية يؤدي إلى نقص تهوية الأسناخ الرئوية، والتي تزداد بدورها حدة تحت تأثير الطبقة الدهنية السمكية المحيطة بالصدر ، إضافة إلى أن العضلات الصدرية مرتشحة هي الأخرى بالدهون أيضاً، الاضطرابات الناتجة عن هذا التآذر يمكن أن تؤدي إلى قصور تنفسي ، علماً أنه وبخلاف تآذر الاختناق الليلي تلاحظ علامات القصور التنفسي ليس أثناء النوم فقط وإنما - أيضاً - خلال النهار.

Pickwickian - Syndrome (E)

► Pick-wickorum syndrome.

PIE - Syndrome

بهذا الاختصار رمز Hall etal. ١٩٦٤ الى الارتشاح الرئوي الناكس مع كثرة الحمضات ؛ يمكن أن يلاحظ بعد تعاطي بعض الأدوية، بالاختلاف عن الارتشاح الرئوي العابر بالحمضات يشكو مرضى هذا التآذر من أعراض حادة (سعال وحرارة) مع ارتشاحات رئوية خلالية شديدة وارتفاع في الحمضات؛ شوهد عند سيدة بعمر ٢٨ عاماً ،والذي أظهر خلال ثلاث سنوات خمس نكسات حادة مع سعال وضيق تنفس وتعرق ، وترافق بآلام مفصلية إضافة إلى ارتفاع نسبة الحمضات في الدم حتى ٥٠ % .

(Pierre) Marie - Syndrome

► Bamberger - (Pierre) Marie syndrome.

(Pierre) Marie - Bamberger - Syndrome

► Bamberger - (Pierre) Marie syndrome.

Pierre Mauriac - Syndrome

► Maugeri syndrome.

Pierre Robin - Syndrome

► Robin syndrome (I , II) .

Pierson - Syndrome

Osteonecrosis pubica posttraumatica, osteitis necrotica pubis, gracilis-syndromus.

مجموعة الأعراض الناتجة عن زيادة العبء على عضلات القدمين المقربة : ألم شديد في المنطقة



Piringer - Syndrome

Piringer-Kuchinka syndrome,
lymphadenitis Piringer, lymphadenitis
nuchalis et cervicalis subacuta.

Piringer Alexandra (ولد ١٩١٢) - باتالوجي

نمساوي.

التهاب غدد للمفاوية قيحي تحت حاد سليم
lymphadenitis purulenta subacuta بالدرجة
الأولى في منطقة الرقبة : يلاحظ غالباً عند المرضى
المصابين بالتهابات لوزتين ناكسة وأعراض مفصالية
رثوانية في القصة المرضية؛ زيادة حجم (حتى حجم
حبة الحمص) وتلين العقد اللمفاوية الرقبية والعقد
المفاوية في مؤخر الرأس؛ لا تلاحظ حرارة ، كما أن
الشعور العام عند المرضى دون أي تغيير، في الدم -
hyper- β et γ - globulinaemia ، تركيز
البروتينات العام الطبيعي؛ الإنذار جيد، حيث تزول
أعراض هذا المرض في غضون عدة أشهر.

Piringer - Kuchinka - Syndrome

► Piringer syndrome.

Pirogov - Syndrome

Syndromus (Weir) Mitchell, syndromus
Gerhardt, morbus Gerhardt,
erythromelalgia, erythrothermia,
acromelalgia.

(١٨١٠ - ١٨٨١) Pirogov Nikolai Ivanovitsch

- طبيب جراحة روسي.

خلل وإصابة الجملة العصبية الإنباتية عند الشباب :
تورم راحة اليدين والقدمين بالتسخين (التدفئة) مما
يؤدي أيضاً إلى احمرار وشعور بألم حارق؛ يلاحظ
أيضاً فرط تعرق hyperhidrosis ، فرط حساسية

Pins - Syndrome

Pins Emil (١٨٤٥ - ١٩١٣) - طبيب نمساوي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن التهاب التامور
النضحي : أصمية بالقرع مع ضعف انتقال الاهتزازات
الصوتية والأصوات التنفسية السنخية في الأجزاء
الخلفية السفلية اليسرى من القفص الصدري؛ جميع
هذه الأعراض تزول عندما يجلس المريض مقرباً
الركبتين من الصدر.

Pinsky - Syndrome

Pinsky - di George - Harley - Baird
syndrome.

Pinsky Leonhard (ولد ١٩٣٥) - باحث وراثية

كندي.

مجموعة تشوهات عينية دماغية وراثية (وراثية صبغية
جسدية متحية) : تضخم قرنية مختلف الدرجات،
microphthalmus ، تشوهات في بنية قزحية
العين، تغير مكان dystopia عدسة العين lens ،
nystagmus ، strabismus ، بعدد البصر
hypertelorismus ، hypermetropia ، توضع
فتحتي عيني عكس منغولي، صغر الرأس
microcephalia و (أو) استسقاء الدماغ
hydrocephalia ، شرم الشفة العليا والحنك القاسي،
توسع مجاري السمع الخارجية، حذب جنفي
kyphoscoliosis ، تأخر عقلي شديد.

Pinsky - di George - Harley - Baird - Syndrome

► Pinsky syndrome.

Pirie - Syndrome

► Debré - Fibiger syndrome.

Piriformis - Syndrome

مجموعة الأعراض العصبية العضلية الناتجة عن
انضغاط أو تخريش العصب الوركي nervus
sciatic من قبل العضلة الكمثرية musculus
piriformis . الأعراض : ألم وشعور بالدغدغة
والتمثيل في الأجزاء الخلفية من الجسم على مسار
العصب الوركي. (الشكل ٣٤٩).

Plummer Henry Stanley (١٨٧٤ - ١٩٣٧) -

طبيب داخلية أمريكي.

ورم غدي درقي انسامي adenoma glandulae thyroideae toxicum : تسرع قلب نوبي، خوارج انقباض و fibrillatio atriorum ، فيما بعد غالباً قصور قلبي وعائي، انعدام العلامات العينية المميزة للانسمام الدرقي (جحوظ exophthalmus في حالات نادرة)، أثناء نوبة التسرع القلبي تتورم إحدى جهتي الرقبة، وهن عضلي myasthenia درقي انسامي، ارتفاع الاستقلاب الأساسي، بالتصوير الومضاني للغدة الدرقية يلاحظ وجود ما يسمى بالعددة الحارة ذات الإفراز الهرموني العالي، gynaeotropismus .

Plummer - Vinson - Syndrome

Patterson syndrome, Patterson - Kelly syndrome, Kelly syndrome, Patterson - Kelly - Plummer - Vinson - Sjögren syndrome, syndromes sideropenicus, dysphagia sideropenica, Kelly - Patterson syndrome.

Plummer Henry Stanley (١٨٧٤ - ١٩٣٧) -

طبيب داخلية أمريكي، Vinson Porter Paisley (ولد

١٨٩٠) - طبيب أمريكي.

ضمور الغشاء المخاطي في تجويف الفم وفي البلعوم pharynx والمرى esophagus مع صعوبة البلع dysphagia : اضطراب عملية البلع، شعور بالحرقنة في اللسان، تشنج بلعوم وفؤاد وظيفي، ضمور الغشاء المخاطي لتجويف الفم والغشاء المخاطي البلعومي والمرئي والمعدي، التهاب لسان glossitis سطحي، تشققات زاويتي الفم، تشقق الشفتين وحرشفتهما cheilosis ، سغل dystrophia الأظافر (الأظافر تفقد لمعانها، تكون شقوق، تقعر الأظافر coilonychia)؛ التهاب جلد وجه سيلاني زهمي، على الأجزاء المتبقية من الجلد - فرط تقرن hyperkeratosis ، تشقق زاويتي العينين، التهاب جفون blepharitis ، التهاب ملتحة conjunctivitis، التهاب قرنية keratitis

hyperaesthesia وكذلك خلل اغذائية محيطي لراحة اليدين والقدمين، النبض مجسوس بشكل جيد.

Pitt - Rogers - Danks - Syndrome

مموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) microcephalus : صغر قامة، cranio-facial-dysmorphia ، تأخر عقلي.

Piulachs - Hederich - Syndrome

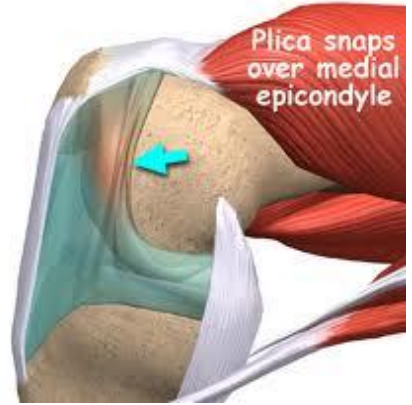
Dilatation coli acuta.

Piulachs P. ، Hederich H. - طبيبان أسبانيان.

توسع أمعاء غليظة شللي حاد دون وجود انسداد ميكانيكي : يطغى على الأعراض تطبل البطن meteorismus ، ألم شديد حتى درجة البطن الحاد؛ بالفحص الشعاعي يلاحظ وجود كولون طويل بالدوليجون dolichocolon وكبير megacolon . من الممكن أن يكون السبب المباشر لهذا المرض تجمع الغازات في الأمعاء الغليظة.

Plica - Syndrome

(الشكل ٣٥٠)



Plott - Syndrome

تحدد وظيفة التباعد لعضلة الحجره Mm.crico-arytaenoidei العائد إلى خلل في منطقة nucleus ambiguous . الأعراض - اختناق stridor في سن الطفولة، oligophrenia ناتجة غالباً عن نوبات الزلة التنفسية المتكررة (وراثية مرتبطة بالكروموزوم X ، أو سائدة).

Plummer - Syndrome

Morbus Plummer, adenoma toxicum glandulae thyroideae.

الجزء القصي الضلعي في نفس الجهة، لا نمو (عدم نمو) الثديين وحلمة الثديين في نفس الجانب (ليس دائماً)، نقص تنسج الرئتين، سوء تنسج الكليتين، قصر الأطراف في جهة واحدة، إصابة الجهاز العصبي الموضع يمكن أن يتسبب بأعراض عصبية (epilepsia, Moebius syndrome)، انعدام الشعر تحت الإبطين في نفس الجهة. هذا المرض نادر جداً ومجهول السبب حتى الآن، يصيب عادة جهة واحدة من الجسم. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ١٠٠ حالة، incidence : : 1 : 30.000 - 50.000 . العلاج جراحي. (الشكل ٣٥٢).



Polhemus - Schäfer - Ivemark - Syndrome

► Ivemark syndrome.

Polland - Matzenauer - Syndrome

► Matzenauer - Polland syndrome.

Pollitt - Syndrome

► BIDS syndrome.

Pollitt - Jenner - Merskey - Syndrome

طرح كلوي خلقي ل aspartylglycosamin : تراجع في القدرات العقلية، نوبات من فقدان الوعي، شكل وجه مميز .

Pollitzer - Morbus

Acanthosis nigricans, papulonecrot. tuberculid.

Pollitzer, Sigmond (١٨٥٩ - ١٩٣٧) - طبيب

جديّة أمريكي من نيويورك.

Polyalveolysis - Syndrome

انحلال العديد من الأسناخ السنوية مع غياب أو سقوط الأسنان.

مع زيادة توعية القرنية، ضعف النظر في العتمة، في الدم - فقر دم ناقص الصباغ، anisocytosis ، microcytosis ، poikilocytosis كثرة الخلايا الجواله planocytosis ، فقر دم زائد الصباغ، نقص تركيز الحديد في مصل الدم؛ achlorhydria ، التهاب المعدة مزمن، gastritis ، porphyrinuria ، chronica ؛ يصادف غالباً فقط عند النساء. (الشكل ٣٥١).



PM - Syndrome

Pamenstruelles Syndrom (G).

العلامات المرضية السابقة للدورة الشهرية عند النساء : ألو ووذمة الثديين mastodynia ، انقلاب المزاج، وهن عام.

Pointer - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صغية جسمية متتحية) وصفت أول حالة منها عام ١٩٩٧ : camptodactylia حتى إصبع السبابة، skeletal abnormalities ، campomelia ، feeding difficulties ، facial anomalies .

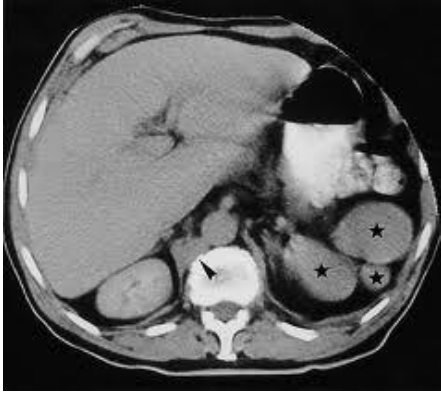
Poland - Syndrome

Syndactylia Poland, Amazonensyndrom..

Poland Alfred (١٨٢٠ - ١٨٧٢) - طبيب جراحة إنكليزي.

مجموعة تشوهات صدرية إضافة إلى تشوهات العضدين وراحة اليدين (غالباً وراثية صغية جسمية سائدة أو متتحية) : syndactylia أحادية الجانب، قصر الأصابع brachydactylia ، sbrachydactylia ، سوء نمو (لا نمو) aplasia العضلة الصدرية الكبيرة musculus pectoralis major أو (غالباً)

مجموعة تشوهات حشوية مجهولة السبب (يعتقد بوجود وراثية صبغية جسدية متنحية) تتمثل بتوضع متناظر للأعضاء الحشوية التي تتوضع في الحالة الطبيعية بشكل غير متناظر كالكسبات والرئتين والكبد والمعدة (situs ambiguus)، أما الطحال فيتوضع بشكل مضاعف. تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل علامات تشوه قلبي كالزرقة والذلة التنفسية بدرجات شدة مختلفة، وبحسب شدة التشوهات القلبية، يمكن أن يموت هؤلاء المرضى في مرحلة الطفولة المبكرة. حالات هذا المرض غير المرافقة بتشوهات قلبية ووعائية يمكن أن لا تسبب أية أعراض ظاهرة. وصف القليل من الحالات حتى الآن. العلاج يعتمد على التصحيح الجراحي للتشوهات القلبية. (الشكل ٣٥٣).



Pompe - Syndrome

Morbus Pompe, Pompe - Bischoff syndrome, rhabdomyomatosis cordis, cardiomegalia glycogenica, glycogenosis II.

Pompe J. C. - باتالوجي هولندي.

أحد أشكال داء الجليكوجين glycogenosis الوراثي : يبدأ هذا المرض بعمر ٢ - ٦ أشهر على شكل سوء شهية وتراجع في زيادة الوزن، كما تظهر نوبات اختناق وزرقة، تضخم اللسان حتى درجة أنه في المراحل الأخيرة من المرض يتدلى من الفم، ظهور وذمات (غالباً)، إقياء، الطفل سغلي (حثلي) الشكل، ضخامة قلبية، تسرع قلب، وغالباً نفخة

Polyangiitis overlap - syndrome

وصف هذا التناذر للمرة الأولى من قبل Fauci و Leavitt عام ١٩٨٦ ، حيث يلاحظ عند هؤلاء المرضى وجود ارتشاحات رئوية وتغيرات جلدية في نفس الوقت؛ قام المؤلفون بدراسة عشر حالات من التهابات الأوعية الجهازية التي لا تندرج تحت تصنيف تناذرات التهابات الأوعية المصنفة كالتالي : ١ - التهاب الأوعية الجهازية النخري مثل : Churg - Strauss ، polyarteriitis nodosa syndrome . ٢ - التهاب الأوعية التحسسي مثل : Henoch Schönlein purpura ، disease Wegener ، granulomatosis . ٣ - التاب الشرايين الضخم الخلايا مثل : Takayasu arteriitis temporalis ، arteriitis . ٤ - التهابات الأوعية الأخرى مثل : Kawasaki disease ، Behcet - Burger disease ، في حالة overlap تصادف جميع هذه الأنواع من التهابات الأوعية أو البعض منها مرافقة دائماً بتغيرات جلدية ووعائية، ارتشاحات رئوية، التهابات الشرايين الرئوية، نزوف شعرية رئوية وأحياناً ريو قسبي إضافة إلى eosinophilia . ١٠ من بين ٢٥ حالة التهاب أوعية قام بدراستها Fauci و Leavitt أظهرت التغيرات المميزة لـ overlap syndrome . يصيب هذا المرض عادة الأشخاص في سن الشباب المبكر، لم يتمكن الباحثان من العثور على أية حالات يمكن أن تندرج تحت هذه التسمية في المراجع العالمية. أسباب هذا المرض ما تزال مجهولة. في الأمراض السادة المزمنة يمكن أن تزداد مقاومة الأوعية الرئوية بشكل ملحوظ لدرجة أنه في بعض الحالات المصحوبة بـ sleep-apnoe يمكن أن يتطور overlap syndrome الموصوف أعلاه.

Polycarentia - Syndrome

► Kwashiorkor syndrome.

Polycystic - ovary - Syndrome

Polysplenla - Syndrome

الإيجابي وعلى التفاعلات المناعية الخاصة بهذا المرض.

Posner - Syndrome

Alken syndrome, Blumensaat Syndrome, prostatopathia, neurosis prostatae, neurosis urogenitalis, prostatorrhoea.

Posner Karl (١٨٤٥ - ١٩٢٩) - طبيب بولية ألماني.

اضطرابات عصبية إنباتية في تنظيم عمل الجهازين البولي والتناسلي عند الذكور : اضطرابات تبول وظيفية pallakyuria عند التعرض للبرد أو الزعل، عسر التبول dysuria ، خلل الوظيفة الجنسية (ضعف الانتصاب erectio ، قذف مبكر) ، خلل حاسة اللمس dysaesthesia (التألم من حس غير مؤلم عادة) في منطقة العجان perineum والمنطقة التناسلية (شعور بالبرد، نقص الإحساس hypoaesthesia أو زيادة الإحساس hyperaesthesia ، حكة) ، إمـزاء prostatorrhoea ، ومن غير النادر أيضاً الخروج التلقائي للسائل المنوي أثناء التغوط و (أو) التبول؛ بالفحص الشرجي ضخامة بسيطة في غدة البروستات (الموتة) prostate .

Posner - Schlossman - Syndrome

Glaucoma allergicum, Kraupe - Posner - Schlossman syndrome, crisis glaucomatocyclitica.

Schlossman (ولد ١٩٠٦) ، Posner Adolph

Abraham - طبيباً عيون أمريكان.

اعتلال عيون تحسسي ophthalmopathia allergica (تناذر نوبات الزرق الدورية) : نوبات ارتفاع ضغط في عين واحدة، ترسبات على غشاء دسمت في قرنية العين Descemet's membrane ، توسع حدقة بسيط، المحافظة على المنعكسات العينية؛ بعد عدة سنوات تفقد القرنية لونها؛ أثناء ارتفاع الضغط داخل العين تحصل شكوى من أعراض معتدلة إلى خفيفة - عدم هدوء، عدم وضوح الرؤية، ودوائر ملونة حول مصادر الضوء؛ لا يلاحظ ألم أو

انقباضية تسمع فوق قمة القلب، على مخطط القلب الكهربائي - العلامات التي تشير إلى تغيرات منتشرة في العضلة القلبية، قصر وصلة PR . الإنذار سييء، الموت غالباً خلال العام الأول من عمر الطفل. يكمن السبب الوراثي لهذا المرض في خلل الأنزيم الليزوسومي (المالتاز الحمضية) $\alpha 1,4$ -glucosidase ، مما يؤدي إلى إعاقة تفكك الغليكوجين الذي يتجمع بكميات كبيرة في الأنسجة المختلفة، وبالدرجة الأولى في العضلة القلبية.

Pompe - Bischoff - Syndrome

► Pompe syndrome.

Portilo - Syndrome

► Duncan syndrome.

Portsmouth - Syndrome

Portsmouth - مدينة في انكلترا.

أحد أشكال النحيزة النزفية diathesis haemorrhagica (من الممكن أن يكون ذات طبيعة وراثية) : في القصة المرضية إشارة إلى شكوى سابقة من نزف أو haemorrhagia ، زيادة بسيطة في زمن النزف، نقص واضح في تلازن agglutinatio الصفائح بعد إضافة خلاصة الكولاجين (في الوعاء in vitro) ، تركيز طبيعي للغلوبولين المضاد للهيوفيليا في مص الدم.

Posada - Wernicke - Syndrome

Coccidioidomycosis, morbus Posada - Wernicke.

Posada Alejandro (١٨٧٠ - ١٩٠٢) - باحث

أرجنتيني في علم الطفيليات، Wernicke Robert -

باتالوجي أرجنتيني (القرن التاسع عشر) .

أحد أمراض الجهاز التنفسي الناتج عن الإصابة بفطر coccidioides immitis : تذكر الصورة السريرية لهذا المرض بالسلس الكهفي المرافق بنفث دم، يضاف إلى ذلك الشكوى من حمى عقدة erythema nodosum التي تزيد من الصعوبة في التشخيص التفريقي مع السل الرئوي؛ في حالات إفرادية تتعمم أعراض هذا المرض بحيث تظهر أعراض سحائية. يتم التشخيص بالاعتماد على التفاعل الجلدي

الحليمة papilla ، أمراض سابقة لالتهاب المرارة لم يتم كشفها مسبقاً.

Postdysentericus - Syndrome

► Reiter syndrome.

Posthepatitis - Syndrome

الأعراض التالية لالتهاب الكبد أو المتبقيّة والتي تصنف على أنها أعراض التهاب كبد.

Postcardiomy - Syndrome

الصورة السريرية النادرة الناتجة عن العمل الجراحي على القلب (شق القلب)، والتي تظهر على شكل pericarditis ، اضطرابات نظم، ركود رئوي، انصباب جنب وحرارة، تتجاوب على العلاج بالستيروئيدات القشرية.

Postcommissurotomy - Syndrome

المضاعفات المتأخرة الناتجة عن التدخل الجراحي في حالات تضيق الصمام التاجي metralstenosis : حرارة، ألم صدري، أحياناً نوبات التهاب مفاصل متعدد polyarthritis ، تسرع قلبي.

Postcommotion - Syndrome

الأعراض الملاحظة عند التراجع المستمر لفترة طويلة عند مرضى الارتجاج الدماغى commoti cerebri والتي تتظاهر على شكل صداع مستمر، دوخة، ضعف تركيز ... الخ.

Posthepatitis - Syndrome

► Caravati syndrome.

Postlaminarectomy - Syndrome

الأعراض الناتجة عن القطع الصفيحي laminarectomy والمتمثلة بارتفاع في ضغط السائل الدماغى الشوكي كنتيجة للنزوف أو الوذمات؛ يلي ذلك ألم جذري موضع أو معمّم نتيجة الندبات.

Postmyocardial infarction - Syndrome

► Dressler (II) syndrome.

Postphlebitic - Syndrome

تكون وذمات نتيجة التهاب الوريد الخثري : وذمة oedema ، تصلب induration الأنسجة الخلوية تحت الجلدية، ألم أثناء الوقوف الطويل، ulcerus ، التوضع الرئيسي على الساقين.

إقياء أو احتقان في مقلة العين، تستمر النوبة لمدة أسبوعين، أما الترسبات على غشاء دسمت فتزول بعد الشهر تقريباً؛ تتكرر هذه النوبات بفواصل زمنية مختلفة (مع فترات راحة من أسبوعين إلى تسع سنوات)؛ مع مرور الزمن تضعف النوبات وتصبح نادرة الحدوث. العلاج الدوائي غير ناجح. يعتقد بأن هذا المرض يظهر نتيجة وذمة الجسم الهدبي corpus ciliare التحسسية عند إصابات الهيپوتالاموس hypothalamus أو عند عدم استقرار الجهاز العصبي العيني الإنبائي. يترافق هذا التناذر عادة مع إصابات التهابية بؤرية. (الشكل ٣٥٤).



Postappendectomy – Syndrome

ظهور التهاب قيحي ما حول الزائدة الدودية periappendicitis خمسة أيام بعد عملية استئصالها، مرافق بحرارة، انسداد أمعاء ileus و leucocytosis .

Postasphyxia - Syndrome

مصطلح يعبر عن اضطرابات التأقلم عند حديثي الولادة وخاصة المضاعفات القلبية الرئوية، الاستقلابية والدماغية بعد الاختناق، وكذلك بعد نقص الأكسجة قبل الولادة أو بعدها perinatal .

Postbiopsia - Syndrome

الأعراض الناتجة عن الخزعة المعوية : حرارة، تشنّج عضلات البطن، ألم بطني. من الممكن أن تكون هذه الأعراض ناتجة عن التهاب بريتان peritonitis موضع.

Postcholecystectomy - Syndrome

العلامات المرضية والأعراض الناتجة عن استئصال المرارة. أهم الأسباب : نتائج العمل الجراحي، تحصي القناة الصفراوية choledocholithiasis ، تضيق

dysgenesia أو عدم نمو agenesis الكلتيين، تشوهات المسالك البولية، نقص نمو الأعضاء التناسلية، hypospadias ، نقص تنسج hypoplasia الرئتين أو أحد فصوصها، تضيق atresia الحنجرية، والمري، والفتحة الشرجية، andropenis . الموت غالباً خلال الساعات الأولى بعد الولادة. (الشكل ٣٥٥).

Potter - Syndrome (II)

Syndromus fetalis polycysticus, fibroangiomas bilis congenitalis, morbus polycysticus congenitalis. مجموعة تشوهات وراثية حشوية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ضخامة كبدية وطحالية، عسر dysphagia مزمن، خلل وظائف كلية شديد مع قصور كلوي، مورفولوجياً - فرط تنسج متعدد الكيسات يصيب المجاري الصفراوية داخل الكبدية، التهاب كلية خلالي مع ضمور القنوات الكلوية، كيسات بانكرياسية متعددة.

Pötzl - Syndrome

Pötzl Otto (١٨٧٧ - ١٩٦٢) - طبيب نفسية نمساوي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن إصابة التلفيف الصدغي القزالي الأنسي gyrus occipitotemporalis medialis (سكتة مخية insultus ، التهاب بطانة الأوعية الانسدادي) في نصف الكرة المخية المسيطر : عم مفاجيء في تحليل العلامات المكتوبة مع المحافظة على القدرة على الكتابة؛ عمى قرائي alexia (عدم قدرة المريض على تمييز الحروف أو الكلمات)، خلل عملية تمييز وتسمية الألوان (عمى لوني بصري)، عمى نصفي hemianopsia في الجهة المقابلة، وأحياناً خلل حركة النظر.

Pozzi - Syndrome

Pozzi, Samuel Jean de (١٨٤٦ - ١٩١٨) - طبيب نساوية فرنسي.

Posttachycardia - Syndrome

تغيرات مخطط القلب الكهربائي الدائمة الناتجة عن الاستمرار الطويل للتسرع القلبي : توسع وسلبية رأس الموجة T ، في بعض الحالات ارتفاع سرعة التنقل وسكر الدم وكذلك leucocytosis .

Postthrombosis - Syndrome

قصور وريدي مزمن ناتج عن تجلط الأوردة العميقة : وذمة، ودوالي varices ، dermatitis ، pigmentation ، التهاب النسيج الخلوي cellulites ، تقرحات ulcer .

Postvagotomia - Syndrome

الأعراض الملاحظة خلال نصف العام الأول بعد العمل الجراحي على المعدة والمتمثل بقطع العصب المبهم : اضطرابات هضمية، تغوط صباحي، إسهالات، بشكل عام هذه الأعراض قابلة للتراجع.

Potocki - Schaffer - Syndrome

microdeletion of EXT2 and ALX4 (وراثية صبغية جسدية سائدة) : bipartial-foramina ، قصر القامة. multiple-exostosis ، magna .

Potter - Syndrome (I)

Syndromus renofacialis, dysplasia renofacialis.

Potter L. Edith Louise (ولد ١٩٠١) - باطالوجي أمريكي.



مجموعة تشوهات وراثية كلوية ووجيهية (وراثية صبغية جسدية متنحية ؟) : hypertelorismus ، epicanthus ، توسع قاعدة الأنف، صوان أذنين عاليين ومقسمين، micrognathia ، منظر كهلي يميز حديثي الولادة؛ التحام الرجلين، تشوهات في القدم والفقرات (الصدرية والطنية والعجزية)، عسر نمو

ألم الظهر و fluor albus الناتجين عن التهاب بطانة الرحم (endometritis دون تغيرات في أوعية الرحم).

polyphagia ، strabismus ، قصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ، hypogonadismus ، نوبات تشنجية. تظهر هذه الأعراض بسرعة بعد الولادة، أما في أوقات متأخرة فيضاف إلى ما سبق من أعراض ضعف العقل oligophrenia ، نوبات نقص سكر تتحول إلى داء سكري (مع سير سليم وكشف جزئي لمضادات الأنسولين) ، ونادراً أيضاً syndactylia إضافة إلى حنك رفيع. Incidence : 10.000 - 15.000 : 1 . لا يوجد علاج فعال لهذا المرض، يمكن التوصل إلى نتيجة علاجية بإعطاء clomiphen-citrat وذلك بالنظر لوجود hypogonadismus . (الشكل ٣٥٦).

Prader - Labhart - Willi - Syndrome

► Prader - Willi syndrome.

Prasad - Koza - Syndrome

Prasad Ananda (ولد ١٩٢٨) - طبيب أمراض دم وداخلية أمريكي، Koza Donald W. - طبيب أمريكي. ربما انعدام الغاما غلوبولين الوراثي مع اعتلال العقد اللمفاوية (اللماف) lymphadenopathia (يفترض وجود وراثية صبغيّة سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) : يظهر هذا المرض فقط في مرحلة البلوغ، حيث ويشكل تدريجي تتضخم جميع العقد اللمفاوية الناحية، والكبد والطحال، في الدم - فقر دم انحلاسي، انعدام كامل للغاما غلوبولين، gynaecotropismus ، بزل الكبد والطحال والعقد اللمفاوية - التهاب لا نوعي مع ورم حبيبي granulomatosis .

Preiser - Syndrome

Preiser Georg Karl Felix (١٨٧٩ - ١٩١٣) -

طبيب جراحة عظمية ألماني.

التتركز العقيم الوراثي للعظم الزورقي في معصم اليد

carpus (وراثية صبغيّة جسدية سائدة ؟) .

Preiser - Keinböck - Morbus

► Keinböck syndrome.

Premenstrual - Syndrome

مجموعة الاضطرابات الجسدية والعاطفية التي تعاني منها النساء في الفترة السابقة للدورة الشهرية. هذا

ألم الظهر و fluor albus الناتجين عن التهاب بطانة الرحم (endometritis دون تغيرات في أوعية الرحم).

Prader - Siebenmann - Syndrome

Prader, Andrea (ولد ١٩١٩) - طبيب أطفال

سويسري من زيوريخ.

20,22-desmolase-defect خلقي مع خلل في اصطناع الستيروئيدات وقصور كظري إضافة إلى hypoadrogenismus .

Praecardiac-chondrocostal - Syndrome

التهاب ما حول الغضروف perichondrosis يصيب مكان اتصال الأضلاع ٢ - ٤ مع عظم القص، وخاصة في حالات تشوهات القفص الصدري الناتجة عن زيادة الإجهاد؛ يلاحظ ألم قلبي في وضعيات معينة، إضافة إلى تشنج أوعية انعكاسي.

Prader - Willi - Syndrome

Prader - Labhart - Willi - Fanconi

syndrome, HHHO (hypotonia, hypomentia, hypogonadismus, obesitas), Royer syndrome.

Prader Andrea (ولد ١٩١٩)، Willi Heinrich

(١٩٠٠ - ١٩٧١) - طبيبا أطفال سويسريان.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) : acromicria ، قصر القامة، سمنة، نقص التوتر العضلي (زوال التوتر العضلي بشكل تدريجي)، صعوبة الشرب والبكاء والإطعام، تتحول خلال الأعوام الأولى من عمر الطفل إلى

أو تكون متناظرة (تتوضع غالباً على الأنف بشكل فراشات)، أورام ليفية fibroma تحت أظافر أصابع اليدين والقدمين، شامات (وحمات) naevus على الجسم؛ عدد زهمية شفافة على اللثة، ومن النادر أيضاً وجود أورام شبكية وأورام أعضاء داخلية أخرى مختلفة، نتيجة التصلب الدماغي الدرني يحصل في أوقات متأخرة تراجع في القدرات الذكائية، إضافة إلى نوبات شبه صرعية. بالاختلاف عن تناذر Bourneville يكون التصلب الدماغي الدرني أقل ظهوراً أو من الممكن أن يندعم أحياناً.

Prinzmetal - Syndrome

Graybiel syndrome, angina Prinzmetal.

Prinzmetal Myron (ولد ١٩٠٨) - طبيب قلبية أمريكي.

مجموعة أعراض وعائية عصبية عند مرضى تصلب الأوعية الكليلية الانسدادي : آلام ذبحة صدرية في وضعية الهدوء، اضطرابات النظم القلبي، شعور بالرعب والخوف، عدم هدوء، تعرق، على مخطط القلب الكهربائي أثناء النوبة - تغيرات بؤرية واسعة تحت تامورية تزول بعد انتهاء النوبة.

Prinzmetal - Massumi - Syndrome

Prinzmetal Myron (ولد ١٩٠٨) - طبيب قلبية أمريكي.

مجموعة أعراض عصبية وعائية عند المرضى المصابين سابقاً باحتشاء عضلة قلبية : ألم في منطقة القلب والصدر يدوم لساعات دون انتشار مميز للذبحة الصدرية، سيلان لعاب وتعرق، مخطط القلب الكهربائي (أثناء النوبة وبعدها) دون تغيرات مرضية، الآلام تزول عادة بعد استخدام مسكنات الألم، أما النيتروغليسرين فعديم الفائدة في هذه الحالات، يلاحظ هذا المرض عادة بعمر ٣٠ - ٧٠ عاماً بعد عدة أسابيع أو أشهر من احتشاء العضلة القلبية.

Profichet - Syndrome

Calcinosis circumscripta, diabetes phosphaticus.

يعني أن هذا التناذر يصادف فقط عند النساء اللواتي وصلن سن البلوغ puberty . تبدأ الأعراض ابتداءً من اليوم الرابع عشر قبل الدورة، وقد يكون أقل من ذلك بكثير. لتأكيد التشخيص يفترض أن تزول جميع الأعراض مع بداية اليوم الأول من الدورة.

Preobragenski - Syndrome

Preobragenski Peter Alkceebitsch (١٨٦٤ -) - طبيب عصبية روسي.

مجموعة العلامات المرضية الملاحظة عند إصابة النخاع الشوكي (تلين malacia)، وذلك في حوض الشريان الشوكي الأمامي arteria spinalis anterior : شلل سفلي paraplegia تقلصي يصيب الأطراف السفلية مع افتراق في خلل حس الحرارة والألم، خلل وظيفة أعضاء الحوض.

Price - Syndrome

Price James Melford (ولد ١٩٢١) - طبيب أورام أمريكي.

الخلل الوراثي في استقلاب التريبتوفان (من الممكن وجود وراثة صبغيه جسمية متنحية) : تصلب جلد sclerodermia محدد، في البول - ارتفاع ملحوظ في تركيز kinurenin ، acidum ، acetykinurenin ، kinureninicum و acidum gippuronicum .

Prieto - Syndrome

أحد تناذرات التخلف العقلي oligophrenia .

Pringle - Syndrome

Morbus Pringle, naevus multiplex

Pringle, naevus sebaceous angiomatosus.

Pringle John James (١٨٥٥ - ١٩٢٢) - طبيب جلدية إنكليزي.

ورم غدي adenoma وراثي يصيب الغدد الزهمية glandula sebacea وخاصة عند مرضى التصلب الدرني sclerosis tuberosa الدماغي (وراثة صبغيه جسمية سائدة) : أورام غدد زهمية ليفية غدية fibroadenoma مع توسع شعيرات telangiectasia هذه الغدد بالدرجة الأولى على جلد الوجه؛ هذه التغيرات المرضية تتوضع في جهة واحدة

Profichet Georges Charles (١٨٧٣ - ؟) -

طبيب فرنسي.

تكلس جلدي أو تحت جلدي بؤري مجهول السبب (ذاتي) : توضع أملاح الكالسيوم على شكل عقد في الجلد وفي الطبقة الشحمية تحت الجلدية في الأطراف، وفي منطقة المفاصل الكبيرة ومفاصل الأصابع، اضطرابات الدورة الدموية في الأجزاء النهائية من الأطراف تذكر بمرض Raynaud ، من الممكن أن يكون هذا المرض المرحلة الختامية لأحد أشكال التهاب الأوعية الجهازية.

Progeria, Pregeroid - Syndrome

► Hutchinson - Gliford syndrome.

Proteus - Syndrome



تناذر العملاقة الجزئية (وراثية صبغيّة جسدية سائدة) : النمو الكبير الجزئي لليدين و/أو القدمين إضافة إلى hemihypertrophia بشدات مختلفة يمكن أن تسبب إعاقات شديدة، فرط تنسج الأعضاء المختلفة العابي، lipomatosis ، تسمك الأنسجة الضامة (خاصة راحة اليدين وأخمص القدمين)، Lymphangioma ، خطورة المضاعفات الناتجة عن

الشحام lipomatosis البطنسي الحشوي وعن Lymphangiomatosis وعن العملاقة غير الطبيعية، ، epidermal-navi ، navi flammei ، scoliosis ، exostosis ، macrocephalus في ١٠ % من الحالات. منذ عزل هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٨٣ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٥٠ حالة غالبيتها إفرادية (أول وصف لهذا المرض كان في القرن التاسع عشر). العلاج : استئصال الأورام السليمة، أما التصحيح الجراحي للعملاقة فغير ناجح. (الشكل ٣٥٧).

Protopopov - Syndrome

- (١٨٨٠) Protopopov Viktor Pavlobitsch

(١٩٥٧) - طبيب نفسية روسي.

مجموعة علامات ودية في حالات الجنون الهوسي الاكتئابي maniac-depressive psychosis : تسرع قلب، توسع حدقات، إمساك.

Prune-belly - Syndrome (E)

► Andren - Bjersing - Williams syndrome, ► Obrinsky syndrome.

Pseudoaminopterin - Syndrome

► Aminopterin syndrome.

Pseudo-Banti - Syndrome

تثبيط نقي العظم الثانوي من منشأ طحالي في سياق العديد من الأمراض الاثنائية، التي تترافق مع ضخامة طحالية (كالا آذار)، وذلك في حالات تجلط أوردة الطحال و / أو وريد الباب.

Pseudo-Biermer - Syndrome

فقر الدم العرطل، غير الناتج عن نقص العامل

الداخلي (Biermer anemia)intrinsic-factor .

Pseudo-Bartter - Syndrome

Partter Frederic Crosby (ولد ١٩١٤) - طبيب

غدد صم أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن الاستخدام الطويل والرائد للأدوية المرخية (المسهلة) : تغطوط زائد، هبط بوتاسيوم الدم، قلونة استقلابية، فقدان السوائل dehydratatio ، زيادة فعالية رينين الدم، زيادة تركيز الالودستيرون في الدم. بعد الإقلاع عن تعاطي المرخيات تزول هذه الأعراض بسرعة.

بالاختلاف عن تناذر Bartter يكون احتواء الدم على المغنيزيوم طبيعياً.

Pseudo-Conn - Syndrome Conn exogenes syndrome, Lakritze-Syndrom.

Conn Jerome W. - طبيب إنكليزي.

علامات التسمم المزمن بحمض الغليسيرين : في القصة المرضية تعاطي طويل للمشروبات الروحية المحتوية على حمض الغليسيرين؛ إسهالات مزمنة، ضعف عضلي، ظاهرات كزازية، ارتفاع الضغط الشرياني، polyuria ، hyperkaliuria ، hypokalaemia ، hypernatraemia ، تقلصون الدم، زيادة كبيرة في طرح الألدوستيرون مع البول. يلاحظ عادة عند الكحوليين المزمنين الذين يتعاطون المشروبات المحتوية على حمض الغليسيرين. وصف هذا التناذر في فرنسا، حيث توجد بودة شعير البيرة التي تصنع منها المشروبات الروحية، والتي يتم التعامل معها على أنها ماء معدني صودي. لحمض الغليسيرين تأثير مشابه لتأثير الألدوستيرون على الجسم، التوقف عن تعاطي هذه المشروبات يؤدي وبسرعة إلى زوال جميع الأعراض التي تميز هذا المرض.

Pseudo-Crouzon - Syndrome Crouzon fruste (F).

Crouzon Octave (١٨٧٤ - ١٩٣٨) - طبيب فرنسي.

سوء تعظم قحفي dysostosis cranialis وراثي دون تغيرات في منطقة الجمجمة الوجهية (وراثية صبغية جسدية سائدة)؛ يلاحظ أيضاً ثقل سمع، ضمور الأعصاب العينية، acromicria ، clinodactylia ، حنك مرتفع.

Pseudo-Fröhlich - Syndrome Pseudodystrophia adiposogenitalis, syndromus pseudohypophysarius.

Fröhlich Alfred (١٨٧١ - ١٩٥٣) - طبيب

عصبية وصيدي نمساوي.

سمنة في مرحلة البلوغ وما قبل سن البلوغ مع سغل (حنك) تناسلي كاذب : يبدأ هذا المرض في المرحلة

العمرية حتى التسع سنوات، وذلك على شكل بطء في النمو والبلوغ الجنسي، اللذان ينتهيان عادة بشكل طبيعي، صغر أطراف acromicria ، توضع ركبتيين أروحي genu varum ، ميل إلى هبوط سكر الدم hypoglycaemia وتخلون الدم acetonaemia ، تراجع النشاط، ارتخاء (خمول) laxitas ، بعد الوصول إلى مرحلة البلوغ الجنسي يصبح وزن الجسم طبيعياً، كما يتحسن الأداء النفسي، وتزول التغيرات الاستقلابية (هبوط سكر الدم وتخلون الدم).

seudo-Hodgkin - Syndrome Pseudolymphoma, pseudolymphogranulomatosis.

Hodgkin Thomas (١٧٩٨ - ١٨٦٦) - طبيب

إنكليزي.

تفاعل شبه لمفاوي حبيبي كجواب على تعاطي بعض الأدوية المضادة للاختلاج (التريميتين والديفينين) : حرارة غير منتظمة، حمى مختلفة الأشكال، ضخامة عقد لمفاوية معممة، ضخامة كبدية وطحالية، التهاب مفاصل arthritis متقطع مع درجات مختلفة من تورم المفاصل، ففي الدم - leucocytosis ، eosinophilia ، ونادراً فقر دم ناقص الصباغ؛ بزل العقد للمفاوية - غياب البنية العادية، يؤر تتكرر، تكاثر لخلايا شبه ورمية، زيادة الخلايا سليفة للمفاوية reticulocytus والخلايا الشبكية lymphoblastus ، كما يمكن أن تظهر أيضاً خلايا شتيرن بيرغ العملاقة. بعد الإقلاع عن تناول الأدوية المسببة تزول جميع هذه الأعراض خلال ٧ - ١٤ يوماً.

Pseudo-Klinefelter - Syndrome Klinefelter spurius syndrome.

Klinefelter Harry Fitch (ولد ١٩١٢) - طبيب

أمريكي.

تصلب وضمور الخصيتين دون شذوذات كروموزومية. يبدأ هذا المرض بعمر ٣٠ - ٤٠ عاماً، حيث تتراجع الشهوة الجنسية libido sexualis ، كما تتقلص الخصيتان في الحجم؛ في البول - نقص تركيز الغونادوتروبيين gonadotropine ونقص

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : شكل خارجي شبيه بالشكل الخارجي لمرضى تناذر Marfan I ؛ رداً diverticulum الأمعاء الغليظة والمثانة؛ فتوق ناكسة فخذية hernia femoralis وإربية hrrnia inguinalis .

Pseudo-Morquio - Syndrome (typ I)

► Dyggve - Melchior - Clausen syndrome.

Pseudo-Raynaud - Syndrome

► Clough - Richter syndrome.

Pseudo-red-man - Syndrome

تفاعل حمامي erythematous reaction يصيب الجزء العلوي من الجذع ناتج عن تعاطي الـ vancomycin ، هذه الحمامي يمكن أن تترافق مع حكة pruritus وهبوط ضغط hypotension .

Pseudothalidomid - Syndrome

► Appelt - Gerken - Lenz syndrome.

Pseudo - Turner - Syndrome

► Noonan syndrome.

Pseudo - Zellweger - Syndrome

► Cerebro-Hepato-Renale syndrome.

Pseudo - Ulrich - Syndrome

► Bonnevie - Ulrich syndrome.

Psilocybin - Syndrome

► Orellanus syndrome.

تسمم بالفطر المسمى psilocybe semilanceata و psilocybe cyanescens إضافة إلى مجموعة أخرى من الفطور التي تسبب بعد حوالي النصف ساعة من تناولها شعور بهبات من الحرارة وغثيان، يلي ذلك ظهور الأعراض النفسية المميزة لهذا المرض : تغيير في تقبل الإحساس بالألوان والأصوات، جنل euphoria ، شعور بالخوف، وهلوسات، بعد ٤ - ٦ ساعات تنتهي أعراض هذا التسمم دون مضاعفات، في بعض الحالات يمكن للإحساس بالجنل أن يستمر لعدة أيام. المادة المسببة للأعراض النفسية هي psilocybin و psilocin التي عزلت من psilocybe mexicana من قبل الباحث Albert Hofmann .

PTA - Syndrome

► Rosenthal syndrome.

إطراح ١٧ - كيتوسيتيرويدي، نمط ذكوري وراثي طبيعي (XY)، انعدام وجود الحيوانات المنوية في السائل المنوي.

Pseudo-Little - Syndrome

Little William John (١٨١٠ - ١٨٩٤) - طبيب جراحة عظمية إنكليزي.

تصلب (تيبس) rigiditas عضلي ثنائي الجانب من منشأ دماغي مع إنذار جيد : تأخر النمو، ظهور متأخر للابتسام الأولى، زيادة المنعكسات الرضفية، اضطراب (عدم هدوء) حركي، تراجع تدريجي لفرط التوتر العضلي في الاتجاه الدماغي الزليلي؛ عودة التوتر العضلي إلى الشكل الطبيعي يكون بعمر ٦ - ١٠ أشهر من عمر الطفل. يلاحظ هذا المرض عادة عند الأطفال الذكور. في القصة المرضية لا يوجد ذكر لإصابة رضفية أثناء الولادة.

Pseudo-Marfan - Syndrome (I)

Syndromus marfanoides (I), hypermobilitas marfanoides.

Marfan Antonin Bernard (١٨٥٨ - ١٩٤٢) - طبيب أطفال فرنسي.

مجموعة من التشوهات الوراثية الهيكلية والجلدية (ربما وراثية صبغية سائدة) : شكل خارجي شبيه بما هو عليه الحال عند مرضى تناذر Marfan I ، زيادة تمدد المفاصل والجلد، تشوهات عيون وقلب كما في تناذر Marfan I غير موجودة.

Pseudo-Marfan - Syndrome (II)

Syndromus marfanoides (II).

مجموعة تشوهات وراثية (ربما وراثية صبغية جسدية سائدة) : شكل خارجي شبيه بالشكل الخارجي لمرضى تناذر Marfan I ؛ ورم عصبي neuroma يصيب الأغشية المخاطية، تجويف الفم، العيون، الأنف، والحنجرة، غالباً وهن عضلي myopathia نوبي، نادراً ورم الخلايا المسستكرمة pheochromocytoma وسرطان الغدة الدرقية.

Pseudo-Marfan - Syndrome (III)

Syndromus marfanoides (III).

Putti - Syndrome

Syndromus vertebralis, sciatica
idiopathica, sciatica rheumatic.

Putti Vittorio (١٨٨٠ - ١٩٤٠) - طبيب جراحة
عظمية إيطالي.

ألم العصب الوركي (عرق النسا) ischialgia عند
المرضى الذين يشكون من تغيرات التهابية مفصلية أو
من اعتلال مفصلي في منطقة الفقرات القطنية
السفلية : ألم عصب وركي أحادي أو ثنائي الجانب،
جنف scoliosis (تقوس العمود الفقري للجانب) في
نفس الجهة أو في الجهة المعاكسة. شعاعياً -
تغيرات التهابية أو تنكسية في المفاصل بين الفقرات؛
يلاحظ في أغلب الحالات وجود تشوه في نمو الفقرات
القطنية السفلية.

Putti - Chavany - Syndrome

Sciatica paralytica.

Putti Vittorio (١٨٨٠ - ١٩٤٠) - طبيب جراحة
عظمية إيطالي، Chavany J. A. - طبيب فرنسي.

الشكل الشديد لالتهاب العصب الوركي nervus
ischiadicus : ألم شديد على طول مسار العصب
الوركي، يلي ذلك وبسرعة شلل قدم يتوافق مع تراجع
في حدة الألم، غياب منعكس أخيل مع خلل في
الحس.

PVO - Syndrome

Pulmo-veno-occlusive-syndrome.

يعتبر هذا المرض أحد أشكال ارتفاع الضغط الرئوي
pulmonal hypertension كنتيجة للأمراض التي
تصيب الأوعية الدموية بعد الشعيرية. وصف هذا
المرض نسيجياً للمرة الأولى من قبل Hora عام
١٩٣٤، ومرة أخرى من قبل Wagenroort .
الشكوى السريرية تكون عادة من زلة تنفسية جهدية
متزايدة ووهن. شعاعياً - ارتشاحات رئوية شبكية
عقدية وبروز جزع الشريان الرئوي -pulmonalis
conus إضافة إلى ضخامة البطين الأيمن، وأحياناً
انصباب جنب، نسيجياً - يلاحظ انسداد الأوردة
الرئوية الصغيرة وأحياناً مفاغرات وتليف خلالي،
القنطرة القلبية اليمنى وتصوير الأوعية الرئوية الظليل

Pterygium - Syndrome

► Bonnevie - Ulrich syndrome.

Puente - Syndrome

Cheilitis glandularis.

التهاب شفة cheilitis مجهول السبب : ضخامة
hypertrophica الغدد المخاطية glandula
mucosa في منطقة الشفة السفلى، حول فتحة هذه
الغدد يلاحظ وجود حزام أبيض (hyperkeratosis)،
بالضغط على هذه الغدد يخرج مخاط على شكل نقط
منفردة؛ هذه الغدد تتقيح غالباً؛ يتميز وجه هؤلاء
المرضى بمظهر شيخوخي.

Pulmo-veno-occlusive - Syndrome

► PVO syndrome.

Puretic - Syndrome

Puretic S. - طبيب جلدية إنكليزي.

مجموعة تشوهات وراثية (الفساد الشفافي
hyalinosis المعمم) (وراثية صبغية جسدية
متنحية) : تقفع contractura انتشائي مؤلم لحزام
الكف، والمرفقين والركبتين، تشوه وجه وفكين، توقف
النمو، انحلال عظمي يصيب سلاميات الأصابع
النهائية، مجموعات من العقد الكبيرة تحت الجلد،
جزئياً مع ترسبات لأملاح الكالسيوم، تغيرات جلدية
تذكر بالتصلب الجلدي sclerodermia والضمور
atrophia ، عدوى قحبية جلدية، عينية، أنفية
وجلدية.

Purtscher - Syndrome

Purtscher Otmar (١٨٥٤ - ١٩٢٧) - طبيب عيون
نمساوي.

ظاهرة اعتلال الشبكية الرضي الوعائي
angiopathia : وذمة، انصباب (نضح) ونزوف
في الشبكية بعد عدة أيام من الإصابة الرضية؛ يمكن
في الغالب - أيضاً - أن تتكون صمات هوائية أو
دهنية أو شحمية ؛ lipaemia شبكية ناتجة عن
سيلان السائل للمفاوي فيها.

Putnam - Dana - Syndrome

► Dana syndrome.

كريات الدم الحمراء وجزئياً في الكبد، مما يتسبب في قصر عمر الكريات الحمراء وانحلالها؛ عند قصور هذا الانزيم في كريات الدم البيضاء أيضاً يتسبب ذلك في نقص و تراجع الوظيفة الدفاعية للجسم وخاصة ضد streptococcus . بدء الأعراض المرضية وشدتها تختلف إلى حد كبير من مريض إلى آخر. من أهم هذه الأعراض فقر دم انحلالي متفاقم في مرحلة الطفولة المبكرة، عند مرضى آخرين قد تظهر هذه الأعراض في سن متأخر، يضاف إلى ما سبق من أعراض إمكانية التشوهات العظمية وقصر القامة إضافة إلى ميل لتكون حصى كلوية. هذا المرض منتشر في جميع أنحاء العالم وخاصة في وسط وشمال أوروبا. العلاج – splenectomy ونقل الدم، inosin و adenine على شكل تسريب وريدي، يجب تجنب مانعات الحمل الهرمونية.

Q - Syndrome

الاضطرابات العصبية الإنباتية في النصف العلوي من الجسم الناتجة عن تحريض العصب الودي الرقيبي.

18 Q - Syndrome

يشمل هذا التناذر : تأخر تطور روحي حركي psychomotor retardation ، نقص مقوية hypotonia ، قامة قصيرة short stature ، صغر رأس microcephaly ، نصف وجه ناقص التصنع hypoplastic midface ، غضة موقية epicanthus ، أذيات عينية ophthalmologic abnormalities ، انشقاق قبة الحنك cleft palate ، إصابة قلبية ولادية congenital heart disease ، تشوهات أعضاء تناسلية abnormalities of the genitalia ، أصابع مستدقة tapered fingers ، نقص سمع توصيلي loss conductive hearing .

QT - Syndrome

Long QT - syndrome (E).

مرض وراثي نادر يتمثل بطول موجة QT على مخطط القلب الكهربائي مرافق بحالات إغماء syncope ناكسة عائدة إلى اضطرابات نظم بطينية

يكشف عن وجود ارتفاع في الضغط الرئوي، وكذلك عن الصمات الرئوية في حال وجودها. يلاحظ هذا المرض في مختلف الأعمار مع فترة حياة تقل عن السنتين عند المرضى المسنين. التشخيص صعب عادة لأنه يجب أن يعتمد على المراقبة والمتابعة النسيجية.

Pyle - Syndrome

Morbus Pyle, morbus Pyle - Cohn, dysplasia metaphysaria, Backwin - Krida syndrome, dysplasia craniometaphysaria. Pyle Edwin J. - طبيب أمريكي.

سوء نمو dysplasia أطراف قصبات العظام metaphysis الوراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر العلامات الأولى لهذا المرض في مرحلة الرضاعة، وذلك على شكل صعوبة تنفس عن طريق الأنف مرافقة بأصوات خشرجة، فيما بعد تتكون ملامح وجه مميزة (leontiasis ossea) مع ظهر أنف أظطس عريض ومع hypertelorismus ، الفم وبشكل دائم نصف مفتوح، قوسي وجنتين عريضين، prognathia ، brachycephalia ، تطور الأسنان كما النمو والذكاء والمكونات الكيميائية للدم ضمن الحدود الطبيعية. شعاعياً - سوء تتسج dysplasia العظام الطويلة وخاصة في الجزء الأخير من عظم الفخذ، حيث يشكل سماكة، ازدياد طول الفقرات القطنية، يضاف إلى ذلك ضعف السمع الناتج عن خلل في عملية انتقال الصوت (الوظيفة الدهليزية طبيعية)؛ ضمور العصب البصري، شلل عصب وجهي ثنائي الجانب (من النوع المحيطي)، نقص تهوية الجيوب الأنفية والخشاء mastoideus processus . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٠ حالة. العلاج يعتمد على التصحيح الجراحي في حال كان ذلك ضرورياً.

Pyle - Cohn - Morbus

► Pyle syndrome.

Pyruvatkinase-deficiency - Syndrome

خلل انزيمي وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) يتمثل بنقص فعالية الانزيم pyruvatkinase في

تتبع أحمر erythroplasia يصيب رأس العضو التناسلي الذكر : مجموعة من البقع الصفراء الشاحبة المحددة بشكل واضح على رأس العضو التناسلي المذكور، بعد ذلك يحصل غالباً توسف desquamatio خلايا ابتليالية مع تكون قرحات سطحية غير نازفة؛ في بعض الحالات النادرة تلاحظ نفس هذه التغيرات على الأغشية المخاطية الأخرى (غالباً تجويف الفم والحنجرة). يستمر هذا المرض لأعوام.

Quincke - Syndrome

Syndromes angioneuroticus, oedema Quincke, oedema angioneureticum, morbus Bannister, oedema cutis circumscriptum, urticaria gigantea Milton.

(١٨٤٢ - ١٩٢٢) Quincke Heinrich Irenaeus

- طبيب داخلية ألماني.



وذمة وعائية عصبية مختلفة الأسباب (تحسسية، سمية، أو عفوية ذات طبيعة وراثية بصفة صبغية جسمية سائدة) : تورم حاد يصيب الوجه (بالدرجة الأولى الشفتين والجفون) والأطراف والأعضاء التناسلية الخارجية، يمتد هذا التورم غالباً ليصيب أيضاً اللسان، الغشاء المخاطي للخدنين، وكذلك اللهاة epiglottis مما قد يتسبب بحدوث اختناق، يلاحظ غالباً وإضافة إلى ما سبق من أعراض غثيان، إقياء،

من نوع Torsade de pointes . يصيب هذا المرض عادة الأطفال الأصحاء والشباب. التشخيص ويسبب موجودات تخطيط القلب الكهربائي ذات المظاهر المختلفة يكون بالعادة صعباً، لذلك يكون للقصة المرضية (وجود حالات إغماء أو موت مفاجيء في العائلة) دلالات مهمة. الإنذار جدي.

Quarelli - Syndrome

Guarelli Gustavo - طبيب إيطالي.

مجموعة الأعراض العصبية عند مرضى التسمم بالكربون المكبرت : يطغى على الأعراض العصبية الاختلاج الذي يذكر بالباركنسونية.

Quénu - Morbus

Phlebalgia ischiadica.

ischias syndrome أعراض شبيهة بأعراض ونتيجة عن توسع الأوردة المرافقة للعصب الوركي nervus ischiadicus .

de Quervain - Syndrome

Thyreoiditis subacuta, thyreoiditis de Quervain, thyreoiditis granulomatosa, thyreoiditis subacuta non purulenta, thyreoiditis pseudotuberculosa, struma granulomatosa, thyreoiditis gigan-to-cellularis.

Quervain Fritz de (١٨٦٨ - ١٩٤١) - طبيب

جراحة سويسري.

التهاب غدة درقية حاد أو تحت حاد غير قيحي : ألم واخذ في الحلق ينتشر إلى الأذنين والصدر؛ أما الغدة الدرقية فقاسية ومتضخمة وملتحمة غالباً بالأنسجة المحيطة بها؛ يبدأ المرض عادة بارتفاع بسيط في درجة الحرارة، نحول، ارتفاع بسيط في عمليات الاستقلاب الأساسية في الجسم، في المرحلة الحادة من المرض يلاحظ ارتفاع تركيز اليود في المصل. يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى النساء بعمر ٢٥ - ٣٠ عاماً. يلاحظ غالباً شفاء تلقائي.

Queyrat - Syndrome

Erythroplasia Queyrat, morbus Queyrat, balanitis ulceromembranosa.

Queyrat Louis (١٨٥٦ - ١٩٣٣) - طبيب جلدية

فرنسي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) :
خلل الحاجز بين البطينين، تضيق الشريان الرئوي،
تضيق الجبين والوجه، قفاح ديوبترين
(Dupuytren's contracture) الذي يعني
انقباض راحة اليد contracture aponeurosis
palmaris مما ينتج عنه ثني إصبع أو أكثر.

Rabson - Mendenhall - Syndrome

تعدد كيسات مبيضية، masculinization ،
hirsutismus ، تشوهات قحفية وجهية وتشوهات
أسنان مع ميل شديد للتسوس، lipodystrophia ،
leprechaunismus ، هذا كله بالترافق مع الداء
السكري (الشكل ٣٥٩).



Racine - Syndrome

Racine W. - طبيب سويسري.

مجموعة علامات مرضية قبل الدورة الشهرية : تورم
غدد لعابية، يظهر بالتزامن مع تورم الثديين، بانتهاء
الدورة الشهرية يزول هذا التورم.

Racz - Turi - Syndrome

Syndromus pilo-ocularis.

تلازم الخلل المرضي في عملية التشعر مع إصابة
مرضية عينية دون أسباب معروفة (يمكن أن يعود
السبب إلى إصابة ما تحت المهاد
hypothalamus) : فرط تقرن hyperkeratosis

إسهال، صداع ووذمة رئية، بعد زوال التظاهرات
الحادة يشكو هؤلاء المرضى غالباً من polyuria ،
يتميز بوجود ميل لحدوث نكسات متكررة، يصادف
عند هؤلاء المرضى غالباً أمراض تحسسية انبائية
أخرى (ربو قصبي، شقيقة، التهاب كولون تشنجي
colitis spastica... الخ). وصف من هذا المرض
حتى الآن ما يزيد عن ٦٥٠ حالة؛ incidence : : 1
50.000 . العلاج - danazol ، stanazolol ؛
إعطاء C1-estrase-inhibitor أو نقل الدم قبل
العمليات الجراحية أو الولادة يمكن أن يكون ذات
فائدة؛ يحظر إعطاء مضادات الحمل القموية.
(الشكل ٣٥٨).

R - Syndrome

يشمل هذا التناذر العلامات المرضية الملاحظة في
تناذري (I) و De-Grouchy (II)
(، حيث يعود السبب في هذا التناذر إلى فقد الزراعين
القصيرة والطويلة (r 18) للكروموزوم ١٨ .

Raas - Rothschild - Syndrome

► Al-Awadi/Raas - Rothschild
syndrome.

Rabbiosi - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيه جسدية
سائدة) : hyperkeratosis palmoplantaris مع
أعراض عصبية تظهر في أوقات متأخرة.

Rabe - Salomon - Syndrome

Glanzmann - Schöhlzer syndrome،

Risak syndrome، afibrinogenaemia،
congenitalis>

Rabe F. ، Salomon E. - طبيبان ألمانيان.

انعدام الفيبرينوجين الوراثي afibrinogenaemia

congenitalis (وراثية صبغيه جسدية متتحية) :

ميل إلى النزف يظهر بعد الولادة مباشرة، ويتظاهر
بشكل نزف طويل من السرة، نقص زمن التخثر،
استمرار النزف لفترات طويلة بعد جروح صغيرة،
نزوف تحت جلدية متكررة، نزوف أنفية، نزف لثة
شديد بعد خلع الأسنان.

Rabenhorst - Syndrome

Syndromus cranio-acro-facialis.

تضييق يؤيو miosis ؛ تظهر هذه الأعراض عادة صباحاً وتستمر حتى منتصف النهار. الإنذار جيد، يصيب غالباً النساء.

Raine - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٨٩ ما يزيد عن ١٠ حالات : osteosclerosis مع تكلسات داخل قحفية، تشوهات قحفية وجهية (microcephalia ، exophthalmia ، شـرم الحنك، سوء تنسج القسم المتوسط من الوجه، نقص تنسج الأنف، choanalstenosis)، كسور قيل ولادية، نقص تنسج الرنتين مع أضلاع هشية. هؤلاء المرضى غير قادرين على الحياة، ويموتون بسبب القصور التنفسي الناتج عن نقص تنسج الرنتين.

Rambam - Hasharon - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية سجلت في عائلتين عربيتين (وراثية صبغية جسدية متنحية) ناتجة عن عوز adhesion كريات الدم البيضاء وكذلك sialylglykoproteine الأخرى (Lewis-factor) ، مكونات الزمر الدموية ABO في الكريات الحمر) . الأعراس - cortical-atrophia ، microcephalia ، oligophrenia ، نقص المقاومة ضد الآفات الانتانية بسبب نقص العدلات neutropenia ، علامات وجه مميزة، hypotonia وقصر القامة.

Ramon - Syndrome

► Cherubismus.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : أعراض Cherubismus syndrome ، rheumatoid- ، gingival-fibromatosis ، arthritis ، تغيرات عينية، epilepsy ، oligophrenia .

Ramsay - Hunt - Syndrome

► Hunt syndrome (I) .

جريبى، غطاء شعري غير منظم مع سماكات شعر مختلفة، تضيق شديد في حقل البصر .

Rademacher - Syndrome

Morbus Rademacher.

Rademacher - اسم عائلة أحد المرضى . مجموعة علامات مرضية تتضمن ميل شديد لتقبل الإصابات الالتهابية، فرط تنسج hyperplasia العقد للمفاوية وعدم سوية بروتينات الدم : يبدأ هذا المرض في مرحلة سن الرضاعة على شكل تقيح جلدي، إكزيما ونحيزة نزفية diathesis haemorrhagica ، تقيح في الأذن otorrhoea ، ذوات رئة وقصبات ناكسة، التهاب سحايا meningitis ؛ فيما بعد - ضخامة عقد لمفاوية معممة، splenomegalia ، في الدم - thrombopenia ، leucocytosis ، زيادة زمن النزف، نقص زمن انكماش retractio الخثرة الدموية، hypo-γ-globulinaemia ، غياب β2A-globulin (بالتصنيف الجديد Ig A) ؛ في نقي العظم - نقص متقطع في عدد الخلايا كبيرة النواة megakaryocytopenia . الإنذار سيء، حيث تحدث الوفاة نتيجة الإنتانات (التهاب رئة، التهاب سحايا، sepsis) ، أو نتيجة تحول فرط تنسج العقد للمفاوية إلى haematosarcoma .

Radicular - Syndrome

ألم في منطقة امتداد أحد الجذور العصبية، فقدان الحس في المقاطع الجلدية dermatome حسب التوزيع الجذري-الفصيصي، إضافة إلى فقدان الحركة بحسب التعصيب الجذري، وبذلك يكون لكل جذر عصبي عضلات ومنعكسات عضلية تدل عليه.

Radius-aplasia - Syndrome

► Baller - Gerold syndrome.

Raeder - Syndrome

Syndromus sympathicus paratrigeminalis, syndromes paratrigeminalis.

Raeder J. G. - طبيب عصبية نروبيجي .؟

التعبير عن الآلام العصبية المشابهة لآلام العصب مثلث التوائم nervus trigeminus : صداع نصفي شديد، ألم نابض في العيون، غثيان وإقياء (غالباً) ،

onchodystrophia ، تشوهات أسنان مع ميل للتسوس، علامات وجه مميزة وأنف نحيف، صغر الفم، شرم الشفتين و/أو الحنك، خطورة hyperthermia الناتجة عن hypohidrosis في سن الطفولة المبكر، سوء تنسج القنوات الدمعية، ميل للإصابة بالتهابات الأذن otitis والملتحمة hypospadia ، syndactylia ، conjunctivitis . العلاج عرضي دون نتائج مرضية.(الشكل ٣٦٠).



Rapunzel - Syndrome

Rapunzel - شخصية من حكاية إخوة غريم.



علامات الانسداد المعوي : تلاحظ غالباً عند الأطفال (في حالات الاعتلال النفسي، ضعف العقل...الخ) وذلك نتيجة البلع المستمر للشعر، مما يؤدي إلى تكون كتلة في الأمعاء ناتجة عن تجمع هذه الكميات من الشعر التي تم بلعها، إذا وصل حجم هذه الكتلة إلى حد معين يمكن أن يتسبب في انسداد الأمعاء مع

Ranke - Syndrome

Complexus tuberculosis primitivus, affection tuberculosa posprimaria, Malmrose - Hedvall syndrome.

التعبير عن الصورة السريرية للمركب السللي البدئي.

Ransom - Zeman - King - Syndrome

Zeman - King syndrome.

Zeman Wolfgang (ولد ١٩٢١) - طبيب عصبية

أمريكي، King Frederick Alexander (ولد ١٩٢١)

- طبيب عصبية ونفسية أمريكي.

الأعراض السريرية الناتجة عن النمو البطيء للورم في منطقة الحاجز الشفاف septum pellucidum لنصف الكرة الدماغية hemisoherium cerebri : عدم استقرار عاطفي تدريجي، نوبات من الدوار وعدم السيطرة على المشي، تراجع الذاكرة، خلل بسيط في التوازن؛ في المراحل المتأخرة من المرض يزداد الضغط داخل الدماغ (ركود حلمة العصب البصري، صداع وأعراض أخرى)، على مخطط الدماغ الكهربائي - علامات إصابة عصبية بؤرية.

RAPADILINO - Syndrome

تشوه خلقي يصيب عظم الكعبرة radius (وراثية صبغية جسدية متنحية) وصف منه حتى الآن ما يزيد عن ١٢ حالة إضافة إلى مجموعة من التشوهات الأخرى المرافقة : Radius- and Patellaaplasia ، شرم وارتفاع سقف الحنك (Palate)، إسهالات مزمنة (Diarrhoe) وميل للإصابة بالآفات الانتانية، خلع مفاصل (Dilokation)، قصر القامة (Little)، نحافة الجفون (Lid)، تشوهات أطراف (Limb)، قدرات ذكائية طبيعية (Normale) .

Rapp - Hodgkin - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (ektodermal- dysplasia) ذات صفة صبغية جسدية سائدة وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٦٨ ما يزيد عن ٦ حالات : جلد رقيق وجاف، hypotrichosis (pili torti, pili canaliculi)، نقص تنسج الأعضاء الأخرى المتعلقة بالجلد،

Rauch - Syndrome

► AHOP-syndrome.

Ravin - Pecher - Syndrome

Arthromalacia dystrophica ligamentaris familiaris hereditaria.

Pecher A. ، Ravin D. - طبيبان فرنسيان.

اعتلال عظمي مفصلي osteoarthropathia مجهول السبب مع احتمال الطبيعة الوراثية : تشوه أصابع اليدين، توسع السلاميات الأخيرة، خلع أصابع يد كبيرة جزئي، تسطح قدم pes planus (غالباً)، ترقق عظام (أحياناً)، تكون كيسات عظمية، لا وجود لتفاعلات أو تغيرات سمحاقية، فيما بعد يتطور kyphosis ، أرجل على شكل حرف X ، ضعف الأربطة المفصليّة.

Rayer - Syndrome (morbus)

► Addison - Gull syndrome.

Raymond - Syndrome

Hemiplegia alternans abducentis.

Raymond Fulgence (١٨٤٤ - ١٩١٠) - طبيب

عصبية فرنسي.

شكل الشلل المتناوب عند المرضى المصابين بمرض نواة العصب المبعد للعين والمسار الهرمي حتى نقطة تقاطعه : شلل العصب المبعد للعين في نفس الجهة، خزل نصفي hemiparesis في الجهة المعاكسة.

Raymond - Cestan - Syndrome

Syndrome de la calotteprotuberantielle.

Raymond Fulgence (١٨٤٤ - ١٩١٠) - طبيب

عصبية فرنسي، Cestan Etienne Jacques Marie

Raymond (١٨٧٢ - ١٩٣٢) - طبيبان فرنسيان.

أحد أشكال الشلل المتناوب عند مرضى الورم السليي الدماغي : لا تأثر asynergia في نفس الجهة، فالج شقي hemiplegia في الجهة المعاكسة، خدر نصفي hemianaesthesia في الجهة المعاكسة، شلل النظر.

Raynaud - Syndrome

Morbus Raynaud, gangraena Raynaud, gangraena symmetrica.

Raynaud Maurice (١٨٣٤ - ١٨٨١) - طبيب

داخلية فرنسي.

ما ينتج عن ذلك من أعراض. العلاج فقط جراحي. (الشكل ٣٦١) .

Rasmussen - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧٩ ما يزيد ستة حملة للمرض و إصابة واحدة (وراثية صبغية جسدية سائدة) : subtotal-bilateral-meatusatresia ، تشوهات عظام القدم، hypertelorismus ، صعوبة سمع (خلل نقل الأصوات) و تشوهات أخرى.

Rathbun - Syndrome

Hypophosphatasia, phosphoetanolaminuria.

Rathbun J. C. - طبيب أطفال أمريكي.

الزيادة الوراثية في فعالية الفوسفاتاز القلوية مع أعراض سريرية شبيهة بأعراض الكساح rachitis (وراثية صبغية جسدية متنحية) : جميع الأعراض الأساسية المميزة للكساح، نقص نوبي للفوسفاتاز القلوية في الدم، أما تركيز الفوسفور في الدم فطبيعي والكالسيوم غالباً مرتفع، hypercalciuria ، phosphoethanoluria ، في أغلب الحالات يلاحظ خلل في الوظيفة الكلوية حتى درجة التسمم الدموي البولي uraemia . يمكن التمييز بين ثلاثة أشكال أساسية : النوع I - يظهر في مرحلة النمو الجنيني أو خلال الأسابيع الأولى من عمر الطفل، وذلك على شكل تضيق جمجمة craniostenosis ، تشوهات هيكلية مختلفة، hypercalcaemia ، الموت خلال العام الأول من عمر الطفل؛ النوع II - يظهر في أوقات أكثر تأخراً، ويتفاقم بشكل أقل حدة، يتميز بوجود العلامات السريرية للكساح المعتدل، تساقط مبكر للأسنان، النوع III - دون علامات مرضية شديدة، يظهر فقط بالتحليل الكيميائي للدم والبول. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٤٨ ما يزيد عن ٢٠٠ حالة؛ incidence في أوروبا 100.000 : 1 . العلاج - هذا المرض مقاوم للفيتامين D ، plasmapheresis ، يؤدي إلى نتائج علاجية مختلفة، التصحيح الجراحي.

انضغاط النخاع الشوكي الناتج عن تدخل (اندساس)
الأورام (غالباً أورام الألياف العصبية neurinoma)
ويعد البزل القطني.

Recklinghausen - Syndrome
Neurofibromatosis, neurinomatosis
universalis, dystrophia ontogenica,
neurino-fibro-lipomatosis,
gliofibromatosis, neurogliomatosis,
dysplasia neuroectodermica congenitalis.

Recklinghausen Friedrich Daniel von (١٨٣٣)

- (١٩١٠) - باتالوجي ألماني.

مرض جهازى وراثي يصيب الأنسجة العصبية غير
المتمايزة (وراثية صبغية جسدية سائدة) : يظهر هذا
المرض في مرحلة الطفولة، حيث تظهر بقع مخضبة
على الجلد تعطيه شكل القهوة مع الحليب، مجموعة
من الأورام العصبية الليفية neurofibroma غير
المؤلمة، في منطقة الحزم العصبية (وخاصة الرقبة
واليدين) يلاحظ وجود أورام دبقي عصبي
neuroglioma ؛ فيال elephantiasis رموش
العينين (غالباً)؛ عقد ليفية في النخاع الشوكي
والدماغ تسبب أعراض تتوافق مع مكان توضعها،
مجموعة من البؤر العصبية الليفية في العظام، يضاف
إلى ما سبق وجود تغيرات تنكسية عامة ومجموعة من
التشوهات (وخاصة العظمية) . (الشكل ٣٦٣) .



اضطرابات متناظرة تصيب الدورة الدموية في اليدين
والقدمين مع علامات الموات gangraena الثانوي،
هذه الاضطرابات قد تكون ناتجة عن تشوهات تصيب
التعصيب الودي، عن زيادة استجابة الشعيرات الدموية
على التحريض، عن تغيرات لزوجة الدم أو عن آليات
مناعية ذاتية : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض
خلال العقدتين الثاني أو الثالث من العمر غالباً نتيجة
التعرض للبرد أو الشدة النفسية على شكل تشنج أوعية
أصابع يدين وقدمين متناظر مؤلم، خدر أصابع مع
تغيرات دورية للون هذه الأصابع، نزوف من نهايات
الأصابع ونادراً غنغرينا هذه النهايات، اعتلال أظافر
مزمن onychopathia chronica ، في حالات
نادرة يمكن ملاحظة هذه الاضطرابات الوعائية
المركبة في منطقة الأنف والأذنين والذقن؛ بالفحص
المجهري للأوعية الشعرية قبل ظهور المرض بفترات
طويلة يلاحظ وجود تضيق هذه الأوعية مع انتائنها
بشدة. يصيب هذا المرض النساء بالدرجة الأولى (٥ : ١) .
incidence : 1 : 100 . العلاج يعتمد على
الوقاية من التعرض للبرد، موسعات الأوعية لا تؤدي
إلى نتيجة علاجية، ينصح بـ sympathectomia في
الحالات الصعبة. (الشكل ٣٦٢) .



Raynaud - Leriche - Syndrome

► Clough - Richter syndrome.

Razdolski - Syndrome

: (١٩٦٢ - ٨٠) Razdolski Ivan Yavlovitsch

طبيب عصبية روسي.

Reclus Paul (١٨٤٧ - ١٩١٤) - طبيب جراحة

فرنسي.

تنكس ثديين كيسي متعدد عند النساء : مجموعة من الكيسات في الثديين تظهر بشكل متتابع أو دفعة واحدة، وبشكل متتابع تتكون كيسات جديدة، تزداد هذه الأعراض عادة أثناء الدورة الشهرية. يبدأ هذا المرض غالباً في مرحلة ما قبل سن الإياس .
prelimacterium

Reed - Syndrome

uterus-myoma ، cutis-leiomyoma ، و uterus-fibroma مع ميل للإصابة بالأورام الكلوية.
(الشكل ٣٦٤) .



Reese - Syndrome

Reese - Blodi syndrome.

► Krause - Reese - Syndrome

Reese, Algernon - طبيب عينية أمريكي.

سوء تنسج الشبكية retinaldysplasia الخلقي، غالباً العائلي، إضافة إلى إمكانية تشوه أعضاء أخرى (شرم الشفة والفك والحنك، blepharophimosis ، ptosis ، epikanthus inversus ، تشوهات الحبل السري). وصف من هذا المرض منذ عزله للمرة الأولى عام ١٩٧٨ ما يزيد عن الستة حالات.

Refetoff - Syndrome

Refetoff - de Wind - de Grout syndrome.

Refetoff Samuel - طبيب داخلية أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صغية جسدية متنتحية) : صمم بكم surdomutitas ثنائي الجانب خلقي أو يظهر في مرحلة الطفولة المبكرة، دراق (سلعة درقية) struma سوي الإفراز الهرموني؛ خلل تكون osteodysgenesis أطراف العظام مع

Recklinghausen - Engel - Syndrome

Osteitis fibrosa generalisata, osteodystrophia fibrosa generalisata, morbus v. Recklinghausen, osteitis fibrosa cystica, Engel - v.

Recklinghausen syndrome, hyperparathyreoidismus primaries.

Recklinghausen Friedrich Daniel von (١٨٣٣ -

- ١٩١٠) - باتالوجي ألماني، Engel Gerhard -

طبيب ألماني.

سغل عظمي osteodystrophia معمم مع كيسات وتجمع لخلايا عملاقة في العظام : يظهر هذا المرض عادة بعمر ٢٠ - ٤٠ عاماً بعلامات مرضية غير مميزة (ألم في العظام، إقياء، polyuria ، polydipsia)، كما يظهر تحدد في الحركة وكسور تلقائية بشكل تدريجي؛ شعاعياً - تحلل عظام كلسي decalcificatio حتى درجة الضمور الحبيبي، تكون كيسات cystitis في منطقة أطراف القصبات metaphysis ، إضافة إلى ارتشاحات من الخلايا العملاقة في مشاشات epiphysis العظام الانبوبية الطويلة، تخلخل عظام الفقرات، kyphosis ، hypercalcaemia ، pseudoarthrosis ، hypophosphataemia ، ارتفاع فوسفاتاز مصل الدم؛ hypercalciuria ، نكلس كلوي nephrocalcinosis ؛ gynaeotropismus . سبب هذا المرض عائد إلى فرط جنيبية الدرق hyperparathyreosis (غالباً ورم)، حيث يؤدي فرط إفراز هورمون جنيبية الدرق parathormonum إلى تنشيط عمل ناقصات العظم osteoclastus مما يؤدي إلى ترقق العظام osteoporosis ، تكون كيسات عظمية وكذلك كسور تلقائية.

von Recklinghausen - Syndrome

► (Pierre) Marie syndrome (I) .

Reclus - Syndrome

Morbus Reclus, cystadenoma mammae, mastopathia chronica cystica, mastitis chronica cystica, hydrocystoma mammae, fibromatosis diffusa, fibroadenomatosis cystica, morbus Cooper.

١٩٤٥ والشكل الطفولي عام ١٩٨٢ تم تسجيل ما يزيد عن ٦٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج - حماية غذائية تعتمد على تجنب الأطعمة الحاوية على الـ chlorophyll والـ phytol (الزبدة والخضار)، التخلص من الشحوم، إعطاء الفيتامينات، plasmapheresis . (الشكل ٣٦٥) .

Refsum - Thiébant - Morbus

► Refsum syndrome.

Regad - Syndrome

Volvulus tubarius, torsio tubae ovarialis.

Regad - طبيب نسائية ألباني.

الصورة السريرية لانفتال القناة الناقلة لليبوز torsio tubae ovarialis : ألم شديد مفاجيء في الجزء السفلي من البطن مع أعراض صدمة؛ تسرع قلب، غثيان، إقياء؛ زيادة في الأعراض الناتجة عن تخريش اليريتوان، ارتفاع في درجة الحرارة، leucocytosis ، ارتفاع سرعة التثقل، بالفحص المهبطي يلاحظ وجود تسمك مؤلم في منطقة الملحقات الرحمية، في الحالات المزمنة (عند الانفتال التدريجي) - ألم يتزايد ببطء مع punctum maximum يتطابق مع مكان الانفتال، تسرع قلب خفيف مع ترفع حروري بسيط، أحياناً يحصل فك للانفتال يتبعه تراجع في الأعراض.

Regenbogen - Donnai - Syndrome

Renal-Coloboma syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية) : hypertelorismus ، irishypoplasia ، انفصال الشبكية، cataract ، صعوبة سماع، فتوق حجابية أو لا تكون agenesis الحجاب الحاجز. في الحالات الصعبة يموت هؤلاء المرضى في مرحلة الطفولة المبكرة، لكن من الممكن في بعض الحالات حدوث تطور نفسي حركي طبيعي. وصف من هذا المرض عدد قليل من الحالات حتى الآن. العلاج - عرضي.

Reichel - Syndrome

Morbus Reichel. Reichel - Jones -

Henderson syndrome, Henderson - Jones syndrome.

تشوهات عظام الحوض، ما يسمى بوجه العصفور؛ في الدم ارتفاع تركيز اليود المرتبط بالبروتينات.

Refetoff - de Wind - de Grout -

Syndrome

► Refetoff syndrome.

Refsum - Syndrome

Heredopathia atactica polyneuriformis, morbus Refsum - Thiébant.

Refsum Sigvald Bernhard (ولد ١٩٠٧) - طبيب

عصية نرويجي.



peroxisomopathia وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى للشكل الطفولي خلال الأسابيع الأولى من العمر، أما في الشكل البالغ فيعمر ٢ - ٣ سنوات ونادراً بعد ذلك. الأعراض - hepatomegalia ، اضطرابات هضمية (خلل استقلاب الأحماض الصفراوية) التهاب شبكية مخضب pigmentosa retinitis ، عمى نهاري ، hemeralopia ، nystagmus ، صعوبة سماع، اعتلال أعصاب مزمن polyneuropathia (خزل paresis متفاقم يصيب أطراف الجسم، انعدام أو ضعف المنعكسات الوترية، اختلاج مخيخي ataxia cerebellaris ، فقدان حاسة الشم anosomia ، زيادة كبيرة في كمية السائل الدماغى الشوكي مع صيغة خلوية طبيعية)، سوء نمو dysplasia مفاصل متناظر، تغيرات جلدية شبيهة بالحرشفة ichthyosis ، تغيرات مختلفة على مخطط القلب الكهربائي (تسرع قلب جيبي، خلل الناقلية، موجة T سلبية). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام

Reichel Paul Friedrich (١٨٥٨ - ؟) - طبيب

جراحة ألماني.

الصورة السريرية لداء الأورام الغضروفية
chondromathosis المفصلي السوراثي المتعدد
(وراثية صبغية جسدية متنحية) : دون سبب ظاهر
تتكون في الغشاء الزلالي membrane synovialis
المفصلي مجموعة من العقد الغضروفية الزجاجية
cartilago hyaline ، التي ومع مرور الوقت تلتحم
بالغشاء المفصلي، ومن ثم تتكلس، تكون هذه
الإصابات عادة متنوعة لكنها تصيب في الغالب
مفصلاً واحداً؛ تصاب بالدرجة الأولى مفاصل المرفق
والركبة والورك، سير المرض عادة سليم، ويستمر
لفترات طويلة دون أعراض، غالباً داء مفصلي
arthrosis ثانوي؛ androtropismus .

Reichel - Jones - Henderson - Syndrome

► Reichel syndrome.

Reichenstein - Syndrome

الصورة السريرية للتسمم المزمن بالزرنيخ : نزوف من
الأغشية المخاطية في الفم والأنف، إكزيما إريية
eczema inqualis ، ميلانينية جلدية melanosis
cutis ، فرط تقرن hyperkeratosis راحة اليدين
وأخمص القدمين، حبن، دنف؛ النهاية بموت ميكرو .

Reichert - Syndrome

Neuralgia plexus tympanici, tic
douloureux nervi glossopharyngealis.

Reichert Frederick Leet (ولد ١٨٩٤) - طبيب

جراحة أمريكي.

علامات ألم neuralgia العصب الطبلي nervus
tympanicus (فرع العصب اللساني البلعومي
nervus glossopharyngeus - العصب
التاسع) : نوبات من الألم في منطقة مجرى السمع
الخارجي مع انتشار هذا الألم إلى الوجه وإلى منطقة
processus mastoideus .

Reichman - Syndrome

Morbis Reichman, gastrosuccorrhoea.

Reichman Mikolaj (١٨٥١ - ١٩١٨) - طبيب

داخلية بولوني.

خلل نوبي بدني أو ثانوي في إفراز العصارة
الهضمية : زيادة إفراز العصارة المعدية مع إقياء
لعصارة معدية شفافة بكميات كبيرة، آلام معدة
اختلاجية بشكل متكرر (غالباً مساءً وأثناء الليل)؛
الفقدان المتكرر للعصارة المعدية يمكن أن يؤدي إلى
خلل ونقص في الشوارد وإلى فرط آزوت الدم
azotaemia الناتج عن فقدان شوارد الكلور .

Reifenstein - Syndrome

► [Gilbert] Dreyfus syndrome.

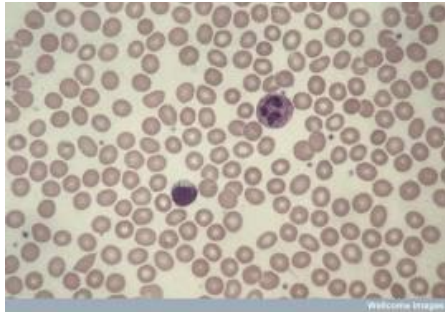
Reilly - Syndrome

Syndromus irritationis sympathicae,
vasoplegia splanchnica, phaenomenon
Reilly.

Reilly James (١٨٨٧ - ١٩٧٥) - طبيب

إنتانية وعصبية فرنسي.

مجموعة أعراض عصبية وعائية : توسع أوعية دموية
مع ركود دموي في الأوعية الدموية الصغيرة مع ما
يؤدي إليه ذلك من فرقية نزفية purpura
haemorrhagica ، ميل إلى تكون خثرات
واحتشاءات، نقص نمو عام في النسيج اللمفاوي،
وذمة دماغية، نزوف في منطقة العقد العصبية الودية
ونظيرة الودية. (الشكل ٣٦٦).



Reinhardt - Pfeiffer - Syndrome

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية :
صغر قامة متوسط، osteochondroplasia
صغر قامة (غالباً قليل) و سوء تنسج dysplasia
يصيب بالدرجة الأولى ulna و fibula ؛ توجد
علاقة مع Nievergelt syndrome و Langer
syndrome .

خصية orchitis ، اعتلال العقد اللمفاوية lymphadenopathia) ، بالإضافة إلى التهاب الملتحمة يلاحظ أيضاً من الناحية العينية التهاب قرنية keratitis ، التهاب قزحية iritis ، و التهاب قزحي هدي iridocyclitis ، غالباً طفح بثري نظير تقرني parakeratosis ، شرى ، فرغرية (نادراً) ، حلاً شفوي ، سغل أظافر ، نزوف في قاعدة الأظافر ، التهاب مفاصل متعدد مع سير غير جيد . شعاعياً - تغيرات في البنية العظمية حتى درجة تحطمها ، الالتحام العظمي ankylosis والتققع contractura يلاحظان لكن نادراً . يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى الرجال بعمر ٢٠ - ٤٠ عاماً . سير المرض مزمن مع نكسات متكررة . incidence : 1 : 1000 . العلاج بمضادات الالتهاب (aspirin ، phenylbutazon ، الكورتيزون) دون نتائج مرضية . (الشكل ٣٦٧) .



Reizdarm - Syndrom (G)

► Irritable bowel syndrome.

Remak - Syndrome

Paralysis Remak, neuritis saturnine, saturnismus, plumbismus.

Remak Ernst Julius (١٨٤٩ - ١٩١١) - طبيب

عصبية ألماني .

Reis - Bueckler - Syndrome

► Haab - Dimmer syndrome.

Reiter - Syndrome

Morbus Reiter, trias Reiter, Fiessinger - Leroy syndrome, morbus Fiessinger - Leroy - Reiter, polyarthritis urethrica, syndromus urethra-oculo-articularis, syndromus urethra-oculo-synovialis, syndromus postdysentericus, polyarthritis enterica, syndromus coniunctivo-urethro-synovialis, rheumatismus urethralis, urethritis Waelsch, rheumatismus blennorrhagicus, spirochaetosis arthritica.

Reiter Hans (١٨٨١ - ١٩٦٩) - طبيب صحة

عامة ألماني .

مرض التهابي مجهول السبب . ليس معروف حتى الآن فيما إذا كان سبب هذا المرض عائد إلى حالات تفاعلية تحسسية-سمية بعد التهابية جرثومية أو فيروسية (غالباً التهاب أمعاء) ، أو أنه ناتج عن تفاعلات مناعية ذاتية لنواتج الإصابات الانتانية : ثلاثي أعراض - التهاب حالب urethritis ، التهاب ملتحمة conjunctivitis ، التهاب مفاصل متعدد polyarthritis . في القصة المرضية - التهاب أمعاء أو زحار dysenteria ، سوء الحالة العامة ، فقدان شهية anorexia ، نحول ، غثيان ، غالباً ارتفاع في درجة الحرارة ، علامات تهيج الأغشية المخاطية المختلفة - التهاب أنف rhinitis ، التهاب لثة stomatitis ، التهاب بلعوم pharyngitis ، التهاب قصبات bronchitis ، التهاب فرج vulvitis ، التهاب حشفة balanitis ، التهاب مثانة وحوض كلية cystopyelitis ، التهاب أمعاء enteritis ، التهاب كولون colitis ؛ في أغلب الحالات تدخل الأغشية المصلية tunica serosa في العملية المرضية (التهاب جنب pleuritis ، التهاب سحايا meningitis ، التهاب غمد الوتر tendovaginitis) وكذلك الأعضاء البارانشيمية والغدية (التهاب كلية nephritis ، التهاب كبد hepatitis ، التهاب غدد نكفية parotitis ، التهاب

نتاج عن التحسس من مكونات الأغذية : الأعراض تبدأ بعد دقائق إلى ساعتين من الطعام مع إمكانية تأخر بدء التشنج القصيبي إلى ما بعد ١٤ ساعة عندما يكون التحسس ناتجاً عن natriumglutamat. سبب المرض هو مولدات الضد الموجودة في الأغذية (البيض)، المواد الحافظة (metabisulfide)، الملونات (tartrazin) و محسنات الرائحة (monosodiumglutamat). الأعراض هنا ناتجة عن التفاعل التحسسي السريع من النوع I بواسطة الغلوبولين المناعي Ige والذي يبدأ بالظهور بعد حوالي ٣٠ دقيقة من تناول الوجبات الحاوية على مواد محسسة. ١٠% من مرضى الربو القصيبي يتفاعلون على مادة السولفيد بشكل نوبات من التشنج القصيبي الشديد، الصدمة ، هبوط التوتر الشرياني... الخ.

Restless - Legs - Syndrome

Acromelalgia, Wittmaack - Ekbom syndrome.

مذل paresthesia ذات طبيعة وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تظهر أعراض هذا المرض في سن البلوغ على شكل حركة ساقين لا إرادية في وضعية الراحة ناتجة عن paresthesia ، اضطرابات نوم نتيجة رجف العضلات، ألم، ونادراً رجفان كامل الجسم. المرض سليم لكنه متفاقم. الانتشار ٢ - ٥ % . العلاج - المهدئات، levodopa ، pergolite ، (parcotil) .

Rethoré - Syndrome

مرض ناتج عن طفرة وراثية (تثلث trisomia الزراع القصيرة للصبغي التاسع) : microdolichocephalus ، جبهة مدورة وعالية، hypertelorismus ، أنف قصير وعريض، enophthalmia ، microretrogenia ، كبر وسوء تنسج الأذنين، فتحات عيون بتوضع عكس منغولي، تأخر القدرات العقلية، قصر القامة، dysonychia ، تشوهات قلبية وبولية تناسلية، تأخر اكتمال نمو العظام، pseudoepiphysis يصيب metacarpus ١ و ٣ و ٤ . وصف من هذا المرض

التهاب أعصاب متعدد polyneuritis ناتج عن التسمم بالرصاص : شلل رخو يصيب حركات الأصابع والساعدين الاتيساطية، لا يلاحظ خلل في الحس، لكن يلاحظ شلل أطراف سفلية وخلل وظيفة الأعصاب القحفية لكن بشكل نادر جداً، حتى مرحلة ظهور الشلل تكون الشكوى غالباً من صداع، أرق insomnia ، إمساك تقلصي، مغص يسببه الرصاص (مغص رصاصي)، فيما بعد التهاب كلية nephritis مع ارتفاع توتر شرياني، طبقة بنية سوداء على اللثة (توضع لسولفيد الرصاص)، من غير النادر تفتت الأسناخ السنوية وتساقط الأسنان، في الدم يلاحظ وجود كريات حمراء تحتوي على حبيبات مستتعدة، في حالات التسمم المزمن يلاحظ أيضاً وجود أعراض نفسية (اعتلال دماغ رصاصي) .

Renal-Coloboma - Syndrome

► Regenbogen - Donnai syndrome.

Rendu - Osler - Morbus

► Osler syndrome.

Rendu - Weber - Osler - Syndrome

► Osler syndrome.

Reno-Hepato-Pancreatic - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : قصور كلوي، قصور بانكرياسي، situs inversus مع أو بدون تشمع كبدي.

Rénon - Delille - Syndrome

Dysfunction hypophyseo-thyreoideo-ovarialis.

Rénon Louis (١٨٦٣ - ١٩٢٢) - طبيب فرنسي،

Delille Arthur (١٨٧٦ - ١٩٥٠) - طبيب فرنسي.

مجموعة أعراض ناتجة عن خلل في عمل بعض غدد الإفراز الداخلي : هبوط ضغط، تسرع قلب، hyperhidrosis ، أرق، ندرة البول oliguria ، شعور بالحر، شكل خارجي ضخامي.

Renpenning - Syndrome

oligophrenia دون تشوهات فيزيائية لكن مع microcephalus (وراثية مرتبطة بالكرموزوم X) .

Restaurant - Syndrome

تفاعل تحسسي سريع أثناء تناول الطعام أو بعده بقليل

Revol J. - طبيب فرنسي.

تلازم زيادة الصفائح مع النحيزة النزفية diathesis thrombotica : تكون خثرات thrombosis والتهاب وريد خثري thrombophlebitis ، نزف من الأنف والمعدة والأمعاء، ضخامة طحالية، erythrocytosis ، hyperproteinaemia (حتى ١٠ مليون)، مع ارتفاع كمية الهيموغلوبين حتى ١٨٠ غ / ل (١٨ غ %) ، leucocytosis ، thrombocytosis (حتى عدة ملايين في Mkl ١) ، megakariocytosis النواة الكبيرة النواة . يظهر هذا المرض في الأعمار المتأخرة.

Reye - Syndrome

Reye - Morgan - Baral syndrome, syndromus hepatocerebralis, white liver disease.

Reye R. D. K. - طبيب استرالي.

مرض كبدي دماغي وراثي (ربما وراثية صبغية جسدية متنحية) أو النهائي (ناتج عن إصابة خمجية بكوكساكي فيروس koksaki virus) يصيب الأطفال في الأعمار المبكرة : بعد عدة أيام أو أسابيع من التهاب الطرق التنفسية العلوية المرافق بحرارة ترتفع درجة الحرارة فجأة من جديد وبحدة حتى hyperpyrexia ، إقياءات متكررة مع مزيج دموي أحياناً، نوم عميق spoor يتحول إلى سبات coma ، نوبات اختلاجية تشنجية ارتجاجية convulsio tonicoclonica ، خلل توتر عضلات الأطراف، فرط التنفس hyperpnoea ، طفح جلدي شديد متغير، ضخامة كبدية، في الدم - leucocytosis نقص سكر دم منقطع، زيادة فعالية alaninaminotransferase ، دم كيتوني ketonaemia ، حمض acidosis ، hypernatraemia ؛ في السائل الدماغي الشوكي - نقص شديد في تركيز السكر، الموت خلال عدة أيام.

Reye - Morgan - Baral - Syndrome

► Reye syndrome.

منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٧٠ ما يزيد عن ١٠٠ حالة. العلاج عرضي دون نتائج مرضية.

Retino-Hepato-Endocrine - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : macula-degeneration ، hepato-degeneration ونقص وظائف غدد الإفراز الداخلي.

Rett - Syndrome

Rett Andreas (ولد ١٩٢٤) - طبيب أطفال نمساوي. اعتلال إنزيمي وراثي (غالباً وراثية صبغية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) : تبدأ الأعراض الأولى لهذا المرض بالظهور بعمر ال ٦ - ١٨ شهراً. شكل طفل خارجي طبيعي مع تطور طبيعي أيضاً بعد الولادة، يلاحظ بعد ذلك تأخر واضح في النمو العام، صعوبة تعلم المشي حيث يخطو الطفل ببطء خطوات قصيرة وذات رتم واحد، كما تتوقف عملية تطور النطق، لجلجة alalia ، لا إيمائية amimia أو hypomimia ، aerophagia ، hyperventilation ، تجاوب ضعيف على المؤثرات النظرية والسمعية، زيادة توتر عضلات الأطراف العلوية والسفلية، زيادة المنعكسات، حركات متماثلة دائمة، ميل إلى الاختلاجات الصرعية، ضعف العقل oligophrenia ؛ في الدم - hyperamonaemia ، hyperchloraemia ؛ يلاحظ تطور بطيء لكن مستمر لجميع الأعراض المذكورة أعلاه، gynaecotropismus . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٦ تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠٠ حالة عند النساء؛ incidence : 10.000 - 15.000 : 1 . العلاج عرضي.

Reverse Gougerot - Sjogren - Syndrome

► Creyx - Levy syndrome.

Revol - Syndrome

Thrombocytaemia essentialis hawmorrhagica, Mortensen syndrome, morbus Revol, myelosis hyperthrombocytaria.

Engelmann إفرادية، تشبه أعراضه أعراض syndrome حيث يبدأ بشكل غير متناظر وتقتصر الإصابة على العظام الانبوية الطويلة.

Ribbing - Fairbank - Syndrome

► Ribbing syndrome (II).

Richards - Rundle - Syndrome

Rundle A. T. ، Richards B. W. - طبيبان أمريكيان.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيّة جسمية متنحية) : طرش، ataxia ، ضمور تدريجي يصيب العضلات المحيطة، تأخر عقلي، عدم اكتمال نمو العلامات التناسلية الثانوية، بيلة حمضية أسيوتونية . ketoaciduria

Richardson - Olszowski - Syndrome

Steele - Richardson - Olszowski syndrome, dystonia oculo-facio-cervicalis, paralysis supranuclearis progressiva.

Richardson John Clifford (ولد ١٩٠٩) - طبيب عصبية كندي، Olszowski Jerzy (- ١٩٦٦) - طبيب عصبية بولوني.

مجموعة أعراض عصبية ناتجة عن تنكس بعض أجزاء الدماغ : شلل عضلات عيون جزئي ophthalmoplegia (عدم قدرة العين على التحرك نحو الأسفل، تحدد حركة العين نحو الأعلى، مع المحافظة التامة على الحركات الجانبية)، شلل بصلي كاذب، عسر الكلام dysarthria ، نقص القدرات الذكائية intellectus ، تصلب متفام يصيب عضلات مؤخر الرأس والجذع، تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض بعد عمر الستين، وينتهي بالموت بعد ٤ - ٥ سنوات، تتمثل التغيرات الباثولوجية بانحلال الخلايا cytolysis ، دباق (فساد ضمامي عصبي) gliosis ، تنكس حبيبي وفجوي، إضافة إلى تجرد عن النخاعية demyelinisatio ، أماكن الإصابة الرئيسية - globus pallidus ، الأنوية تحت المهاد nucleus subthalamicus ، النواة المسننة nucleus dentatus ، المادة السوداء

Rhzero - Morbus

Rh-amorphia من منشأ وراثي (وراثية صبغيّة جسمية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في سن الطفولة على شكل نوبات انحلالية وفقر دم، يرقان، stomatocytosis ، بقاء hemoglobin F . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٤٠ حالة؛ incidence : 1 : 100 - 6 mill - mill . العلاج - دوائي مع splenectomy

Ribbing - Syndrome (I)

Müller - Ribbing - Clement syndrome, Lehmann - Ribbing - Müller syndrome, morbus Ribbing, dysosteosis epiphysaria, dysosteosis enchondralis epiphysaria.

Ribbing Seved (ولد ١٩٠٢) - طبيب أشعة سويدي. سوء تعظم المشاشات dysostosis epiphysaria المفصلية المنعزل : تشوه وانكماش مشاشات العظام المختلفة مع ميل إلى انحلال هذه العظام، نمو العظام الطولي يكون غالباً طبيعياً، نمو قزمي (نادراً)، سريراً - ألم وتقيّد حركة المفاصل (خاصة مفصلي الفخذ articulatatio coxae والركبة articulatatio genus)، أعراض هذا المرض غير نوعية، وتظهر غالباً في مرحلة الطفولة، يتوافق في أغلب الحالات مع هبط الدرقية hypothyreosis ، يفترض وجود وراثية صبغيّة ذاتية سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض.

Ribbing - Syndrome (II)

Morbus Ribbing, sclerosis diaphysaria hereditaria multiplex, Ribbing - Fairbank syndrome..

تصلب جسم العظم sclerosis diaphysaria الوراثي (ربما وراثية صبغيّة جسمية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض بعد عمر الثلاثين، وذلك على شكل ألم غير محدد الشكل ومتغير في الأطراف السفلية (ليس دائماً) . شعاعياً - تسمك متجانس للمادة القشرية في جسم العظام الطويلة دون تعظم سمحاقى periostosis ، لا تلاحظ تغيرات أخرى. الإنتذار جيد، حيث لا يحصل تقاوم في الإصابة، وهو مرض نادر جداً لوحظ في حالات

Riddoch - Syndrome

Riddoch George (١٨٨٨ - ١٩٤٧) - طبيب

عصبية إنكليزي.

توقف الناقلية القشرية المهادية عند الإصابة أحادية الجانب للفص الجداري المخي lobus parietalis cerebri : عمى نصفي hemianopsia في نفس الجهة، المريض غير قادر على تحديد الأجسام المرئية ضمن الجزء المتبقي من حقل البصر، بسبب الأذى الخفيف للنظر المركزي لا يشعر المريض عادة بالتغيرات المذكورة أعلاه، قلة الانتباه، توهان disorientatio (عجز المريض عن التعرف على ما في البيئة من أشخاص أو زمان أو مكان).

Ridges-off-the-end - Syndrome (E)

► Nelson syndrome (II).

Rieder - Syndrome

Paralysis Rieder, stone-carrier paralysis.

Rieder Herwig (١٨٥٨ - ١٩٣٢) - طبيب أشعة

ألماني.

خلل حس إضافة إلى خزل paresis اليدين عند المرضى الذين يشكون من إصابة الضفيرة العضدية plexus brachialis الناتجة عن الانضغاط : نقص أو انعدام الحس في اليدين، ضعف، تحدد الحركات الفعالة، غالباً ضعف المنعكسات الوترية والسماقية؛ في القصة المرضية حمل أُنقال كبيرة على العضدين.

Rieger - Syndrome

Dysgenesis mesodermalis corneae et iridis, embryotoxon corneae posterius, dysplasia marginalis posterior, Axenfeld syndrome.

Rieger Herwig - طبيب عيون نمساوي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صغوية جسدية سائدة) : توضع على قرنية العين، تسمك الصلبة sclera مع تكون زرق ثانوي glaucoma secundaria ، بؤبؤ على شكل شق، نقص تنسج قرنية العين والقزحية iris ، انتباز (انتقال) عدسي cataracta ectopia lentis ، ساد ولادي congenital microphthalmia ، coloboma-iridis ، microcornea

substantia nigra والمادة البنية حول قناة سلفيوس aqueductus Sylvii .

Richner - Syndrome

► Richner - Hanhard syndrome.

Richner - Hanhart - Syndrome

Richner syndrome, keratosis palmoplantaris, Hanhard syndrome.

Richner Hermann - طبيب عيون سويسري،

Hanhard Ernst - طبيب داخلية ووراثية سويسري.

أحد أشكال تقرن keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين الوراثي (وراثية صغوية جسدية متنحية) : تقرن راحة اليدين وأخمص القدمين (بالدرجة الأولى نهايات الأصابع)، لا يلاحظ فرط تعرق dystrophia قرنية العين ، hyperhidrosis ، سغل cornea مع تكون تفرعات على شكل شجيرة في الظهارة epithelium ، حساسية القرنية غير منخفضة؛ تأخر التطور العقلي والفيزيائي، قصر القامة أو نمو قزمي؛ سلس البول enuresis ؛ غالباً أيضاً مجموعة من الأورام الدهنية lipoma . (الشكل ٣٦٨).



Ricker - Syndrome

اعتلال عضلي وراثي وصف للمرة الأولى عام ١٩٩٤ (وراثية صغوية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة البلوغ ويعتبر من الأمراض السليمة لكن المتفاقمة. الأعراض - myotonia ، myopathia ، نوبات ألمية، cataract ، اضطرابات الناقلية القلبية، ضعف عضلي.

syndrome, thalassaemia minor, anaemia haemolytica hypochromica familiaris, anaemia microcytaria familiaris.

Greppi Enrico (ولد ١٨٩٦) - طبيب إيطالي،
Micheli F. ، Rietti f. طبيباً أمراض دم إيطاليان.

فقر دم انحلاصي وراثي مع تكثر الكريات الحمراء الصغيرة في الدم (microcytosis) (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية المتنحية) : فقر دم انحلاصي عائلي، في الدم - microcytosis ، hypochromia ، ovalocytosis ، لا يلاحظ وجود سليفات الحمر erythroblastus في الدم المحيطي، زيادة الثبات الأوزموزي الأعظمي للكريات الحمر، دورياً - اصفرار صلبة خفيف، ضخامة كبدية أو طحالية بسيطة، في نقي العظم زيادة سليفات الحمر erythroblastosis.

Rigid-Spine - Syndrome

تصلب عمود فقري مع scoliosis وتقع contracture المفاصل الكبيرة تبدأ بالظهور في سن الطفولة. وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٥ ووصف منه حتى الآن ما يزيد عن ٥٠ حالة (وراثة صبغية جسدية متنحية أو مرتبطة بالكروموزوم X).

Riley - Day - Syndrome

Dysfunctio familiaris autonómica,
dysautonomia familiaris.

Riley Conrad Milton (ولد ١٩١٣) - طبيب أطفال أمريكي،
Day Richard Lawrence (ولد ١٩٠٥) - طبيب أمريكي.

خلل وظيفة الجملة العصبية التلقائية (الذاتية) systema nervosum vegetativum الوراثي المركب (وراثة صبغية جسدية متنحية) : ١٩٤٩ وصف من قبل ريلي وداي مرض وراثي عند خمسة من الأطفال اليهود أهم ما يميزه صعوبات في التغذية وذوات رثة وقصبات ناكسة. أهم أعراض هذا التناذر: فقد الحليمات الكمنية على اللسان، سيلان دموع، تعرق شاذ، حمى دورية، صعوبة بلع، إقياء دوري، عدم استقرار عاطفي، اضطرابات معوية وجنف؛ نقص شديد أو انعدام إفراز الدموع، حمى

الأسنان adentia أو نقص الأسنان hypodontia ، oligodontia ، غياب القواطع العلوية، سوء تنسج ميناء السن، سوء توضع وتصنع الفكين العلوي والسفلي، خلل تعظم عظام الأطراف، من غير النادر أيضاً تضيق فتحة الشرج ، تشوهات كلوية، سوء تنسج الأظافر. العلاج عرضي دون نتائج مرضية. (الشكل ٣٦٩).



Rieger - Axenfeld - Syndrome

نفس أعراض syndrome Rieger لكن دون أعراض خارج عينية.

Riehl - Syndrome

Melanosis Riehl, morbus Riehl.

Riehl Gustav (١٨٥٥ - ١٩٤٣) - طبيب جلدية نمساوي.

جلاد صباغي dermatosis pigmentosa شبيهه بالتخضب الشبكي poikilodermia : تصبغ جلدي بني قائم شبكي مع توسف desquamatio ، من غير النادر أيضاً حطاطات حزازية lichenoides وتقرنية جريبية keratosis follicularis ، أماكن التوضع الرئيسية - الوجه، مؤخر الرأس، الرقبة، راحة اليدين، تحت الإبطين، لهذه الاندفاعات الجلدية علاقة بالتحسس الضوئي.

Rietti - Greppi - Micheli - Syndrome

Anaemia Rietti - Greppi - Micheli,
morbus Rietti - Greppi, Micheli - Rietti

Rille Johannes Heinrich (١٨٦٤ - ؟) - طبيب
جلدية ألماني، Comél Marcello (ولد ١٩٠٢) -
طبيب جلدية إيطالي.

أحد أشكال مرض التهاب الجلد الوردي (احمرار
الجلد) erythrodermia الوراثي (وراثية صبغية
جسدية سائدة) : يظهر هذا المرض خلال الأسابيع
الأولى من عمر الطفل، حيث تظهر بقع حمراء لامعة
كبيرة على مختلف أجزاء جسم الطفل، تشبه حدودها
الخارطة الجغرافية، أما على أجزاء الجسم المعرضة
لتأثيرات ميكانيكية أقل (مثل الذراع) فتتكون قشور
(حراشف) squama بنية بنفسجية الشكل مكونة من
بؤر فرط تقرن، فرط تعرق hyperhidrosis راحة
اليدين وأخمص القدمين.

Rimbaud - Jusse - Syndrome

Rimbaud - Passouant - Vallat syndrome,
encephalitis comatose.
مجموعة الأعراض المسجلة في بعض أشكال
الالتهابات الدماغية encephalitis : ترفع حروري،
اختلاجات موضعية أو معممة، فالج شقي
hemiplegia ، hyperglycaemia ،
hyperleucocytosis ، hyperazotaemia ؛
بالفحص النسيجي - وذمة دماغية وتجرد الأعصاب
المحيطة عن النخاعية demyelinisatio ، غالباً
نهاية بالموت.

Rimbaud - Passouant - Vallat - Syndrome

► Rimbaud - Jusse syndrome.

Ricin - Disease

مرض يتعرض له الأشخاص الذين على تماس مع
مادة الخروع، إذ بالإضافة للأعراض التحسسية الناتجة
عن ذلك يمكن لهؤلاء الأشخاص أن يصابوا بالتسمم
من هذه المادة، أعراض التسمم بهذه المادة تشبه
أعراض الكريب حيث الشكوى من تغيرات التهابية في
القصبات الهوائية، ترفع حروري، ألم، وأحياناً طفح
جلدي.

Risak - Syndrome

► Rabe - Salomon syndrome.

erythema بقعية محددة بشكل جيد تظهر في
حالات الخوف (الاضطراب) أو بعد الطعام، على
الجلد يظهر غالباً طفح بثري pustulosus ، تعرق
شديد جداً وخاصة عند الخوف، زيادة إفراز اللعاب
الخلقي الذي يستمر في مرحلة الرضاعة، عدم استقرار
عاطفي، خلل في عملية التوازن الحركي، ضعف أو
انعدام المنعكسات، نقص الاحساس بالألم، ارتفاع
توتر شرياني (أحياناً)، إقياءات دورية، ارتفاع دوري
مجهول السبب في درجة الحرارة، توقف تنفس نوبي
(خلال العام الأول من العمر)، زيادة عدد مرات
التبول pollakiuria ، سلس البول enuresis
(incontinentia urinae)، قرحات قرنية عين
سريعة الالتئام، scoliosis وتغيرات هيكلية أخرى
مختلفة، قصر القامة، النمو العقلي الطبيعي (في
حالات نادرة جداً ضعف عقل)، المضاعفات الرئوية
لهذا التناذر تتظاهر غالباً بالتهابات رئوية، أما شعاعياً
فتلاحظ ارتشاحات خلالية، انخماصات وانتفاخ رئة.
مع استثناءات قليلة يلاحظ هذا المرض فقط عن اليهود
بمعدل انتشار 4.000 : 1 . العلاج - يمكن لبعض
المستحضرات الدوائية مثل acetylcholine و
betanechol و urecholin أن تكون ذات فائدة.

Riley - Shwachman - Syndrome

Hyperosteosis Riley - Shwachman.

Riley Conrad Milton (ولد ١٩١٣)،
Shwachman Harry (ولد ١٩١٠) - طبيبا أطفال أمريكيان.

فرط تعظم hyperostosis مع اعتلال عضلي
myopathia : ضعف عضلي عام مع خلل في
عملية المشي، زيادة المنعكسات الوترية، رجفان
(رمع) klonus القدمين - شعاعياً - ششن العظام
pachyostosis (تسمكات كبيرة وتصلب في منطقة
جسم العظام الأنبوبية الطويلة)، يفترض وجود عامل
وراثي مسؤول عن انتقال هذا المرض.

Riley - Smith - Syndrome

► Bannayan - Zonana syndrome.

Rille - Comél - Syndrome

morbus Rille - Comél, keratosis rubra
figurata Rille,

stridor غالباً - صرير pseudoglossoschisis ،
يزداد في وضعية الوقوف أو الاستلقاء على الجانب ،
ميل إلى الإقياء، وسغل dystrophia ، نسبة وفاة
عالية، غالباً أيضاً نوبات اختناق asphyxia نتيجة
غور اللسان أو استنشاق المواد الغذائية. (الشكل
٣٧٠).

Robin - Syndrome (II)

Pierre Robin syndrome.

تلازم مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية
متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : micrognathia ،
microretrogenia ، microglossia ،
glossoptosis ، شرم الحنك، تشوهات قلب خلقية،
حنف (تشوه قدم) talipes .

Robinow - Syndrome

Robinow - Silverman - Smith syndrome,
nanismus Robinow, fetal-face syndrome.

Robinow Meinhard - طبيب أطفال أمريكي.

أحد أشكال عسر التهيكل العضروفي
dyschondroplasia الوراثي (وراثية صبغية جسدية
متنحية أو سائدة) : نمو قزمي غير متناسق،
brachymelia ، قصر الأطراف العلوية،
kampungelia . في الشكل ذات الوراثة المتنحية -
scoliosis نتيجة تشوه الفقرات، brachydactylia ؛
في سن الطفولة يلاحظ macrocephalus مع تحذب
الجبهة و hypertelorismus ، فتحات عين واسعة
عكس منغولية، أنف أفطس، نقص تنسج الجفن
السفلي (pseudoexophthalmos) ،
microgenia ، نقص نمو الفك السفلي، سوء تنسج
الأسنان، hypodontia ، تشوه توضع الأسنان،
نقص نمو الصفن والعضو التناسلي،
clitorchismus ، نقص نمو البظر
والشفرين الصغيرين، خصوبة fertility طبيعية،
وكذلك تطور عقلي وحركي طبيعيين. وصف من هذا
المرض منذ اكتشافه عام ١٩٦٩ ما يزيد عن ١٠٠
حالة، ربع هذه الحالات ذات الوراثة المتنحية من
تركيا، أما الحالات ذات الوراثة السائدة فسجلت

Ritscher - Schinzel - Syndrom

► 3C syndrome.

Ritter - Syndrome

Dermatitis Ritter, morbus Ritter,
dermatitis exfoliativa neonatorum,
dermatitis erysipelatos, keratolysis
neonatorum.

Ritter Gottfried von Rittershain (١٨٢٠ -)

(١٨٨٢) - طبيب أطفال نمساوي.

التهاب جلدي نضحي dermatosis exudativa
عند الأطفال مع تسلخ بشرة منتشر : يظهر هذا
المرض خلال الأسابيع الأولى من عمر الطفل، وذلك
على شكل احمرار حول الفم مع فقاعات ناعمة بشكل
مجموعات في البداية، أما فيما بعد فترتفع البشرة،
وتتسلخ كاشفة طبقة الجلد الحليمية، نفس هذه
التغيرات تلاحظ على الأغشية المخاطية، في حالات
كثيرة يحصل تجرثم دم sepsis بالمكورات العنقودية
staphylococcus ؛ الإندثار مشكوك فيه.

Roberts - Syndrome

► Appelt - Gerken - Lenz syndrome,

► Pseudothalidomid syndrome.

Robin - Syndrome (I)

Pierre Robin syndrome, micrognathia-
glossoptosis congenitalis.

Robin Pierre (١٨٦٧ - ١٩٥٠) - طبيب أسنان

فرنسي من باريس.



تشوهات تجويف فم وفكين ولسان وراثية (ربما وراثية
صبغية جسدية متنحية) : نقص تنسج الفك السفلي،
صغر الفك العلوي micrognathia ، شرم حنك
أنسي، استرخاء (تدلي) اللسان glossoptosis ،
صغر اللسان microglossia ، شرم لسان كاذب

بالدرجة الأولى في الكاريبي واليابان. العلاج عرضي.
(الشكل ٣٧١).



Robinow - Silverman - Smith - Syndrome

► Robinow syndrome.

Robinow - Sorauf - Syndrome

► Saethre - Chotzen syndrome.

Robinson - Miller - Bensimon - Syndrome

Bensimon Joseph R. ، Robinson Geoffrey C.

، - طبيبا أطفال كنديان، Miller James R. - بيولوجي
كندي.

تلازم مجموعة من التشوهات الوراثية (احتمال الوراثة
الصبغية الجسدية السائدة) : صمم بكم، أسنان
مخروطية، anodontia ، غياب أسنان جزئي، سوء
نمو الأظافر، hyperhidrosis ، syndactylya ،
polydactylya ، احتواء العرق على شوارد بتراكينز
عالية.

Robinson - Miller - Worth - Syndrome

► Trich-Dento-Osseous syndrome.

ROCA - Wiedeman syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متنحية) : تراجع النمو (Rtardation)، استرخاء
الجفن (Ocular-ptosis)، تشوهات
قلبية (Cardial-defect) و Analatresia .

ROCA - Wiedeman - Syndrome

► ROCA syndrome.

Rocher - Syndrome

► Guérin - Stern syndrome.

Rogers - Syndrome

Megaloplastic anemia.

فقر دم ضخم الأرومات من منشأ وراثي (وراثية
صبغية جسدية متنحية) تم وصفه للمرة الأولى عام

١٩٦٩ : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا
المرض في سن الطفولة - - megalod-
diabetes mellitus ، sideroplastic-anemia
وصعوبة سمع، يضاف إلى ذلك إمكانية حصول
تشوهات قلبية وأعراض عصبية مختلفة. العلاج -
vit B1 .

Rohistling face - Ssyndrome

► Freeman - Sheldon syndrome.

Roifman - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية تم عزلها في أكثر من خمس
حالات عند الذكور (وراثية متنحية مرتبطة
بالكروموزوم X) : سوء تنسج فقاري مشاشي، نقص
مناعة، تشوهات قحفية وجهية، retindystrophia ،
قصر القامة ، gonadendysgenesis و
oligophrenia .

von-Rokitansky - Morbus

► Budd - Chiari syndrome.

Rollet - Syndrome

Syndromus apices orbitae، syndromus
sphenoidalis.

Rollet J. - طبيب عصبية فرنسي.

مجموعة العلامات العصبية والوعائية الحركية عند
مرض الالتهاب ، الأورام أو النزوف في منطقة قمة
محجر العين orbita : ophthalmoplegia ،
exophthalmus ، diplopia ، ptosis
neuritis وضمور عصب بصري، غياب حقول
النظر، فرط أو انعدام الحس الجلدي في منطقة
الجبين، وقرنية العين والجفن العلوي، فيما بعد تظهر
اضطرابات وعائية حركية.

Romano - Ward - Syndrome

Romano - طبيب إيطالي، Ward O. C. - طبيب
إيرلندي.

تشوه قلب وراثي عند الأطفال والشباب (وراثية صبغية
جسدية سائدة) : نوبات إغماء (غشيان)، ناتجة
عن ارتجاج ليفي بطيني fibrillation
ventriculorum أو خفقان بطيني palpitatio
ventriculorum ؛ على مخطط القلب الكهربائي -
زيادة كبيرة في وصلة T - Q ؛ في أغلب الحالات

تظهر نتيجة تناول أطعمة مختلفة، الماء البارد أو المتلج، النيذ...الخ؛ يلاحظ غالباً عند الذكور.

Rosenberg - Chutorian - Syndrome

Taylor - Rosenberg - Chutorian syndrome.

Rosenberg R. N. - طبيب عصبية أمريكي،

Chutorian A. - طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية ؟) : ثقل سمع شديد ثنائي الجانب يظهر في سن الطفولة المبكر، يتفاقم حتى الوصول إلى مرحلة الطرش الكامل، تأخر تطور القدرة على التكلم أو صمم بكم؛ في عمر ٣ - ٥ سنوات يظهر خلل في عملية المشي، إضافة إلى ضمور عضلات الأطراف السفلية، وحتى مرحلة البلوغ تضمير جميع عضلات الأطراف البعيدة؛ بعد عمر العشرين يبدأ ضمور عصب بصري مع اضطراب متفاقم في النظر، الخزعة العضلية - ضمور من منشأ عصبي، تجرد عن النخاعية demyelinisatio ، مستوى ذكاء طبيعي.

Rosen - Syndrome

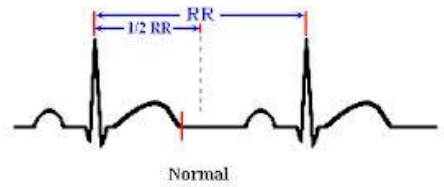
► Liebow syndrome.

Rosen - Castelman - Liebow - Syndrome

► Liebow syndrome.

وصف للمرة الأولى من قبل Roseret عام ١٩٨٥. من الناحيتين التشريحية و الباثولوجية (تشريح مرضي) امتلاء الحويصلات الرئوية بسائل نحتي exudatum يحتوي بروتينات ، إضافة إلى زيادة تكاثر الخلايا المبطنة للأسناخ الرئوية. شعاعياً - ارتشاحات رئوية قد تؤدي في النهاية إلى قصور تنفسي. سريرياً - زلة تنفسية مع تسرع تنفس tachypnoe ، سعال ، قشع بسيط؛ اصغائياً - خراخر ناعمة رطبة، وبالنتيجة يظهر شعور شديد بالتعب ، انخفاض وزن ، وقصور تنفسي متصاعد. مهنيأ - يمكن أن يؤدي التعرض لمواد طازرة كالبينزين ، الابخرة و المبيدات الحشرية الى حدوث هذا التناذر.

يموت المريض خلال إحدى النوبات، يصادف بالدرجة الأولى عند الأطفال واليافعين. (الشكل ٣٧٢).



Romberg - Syndrome

► Parry - Romberg syndrome.

Romberg - Paessler - Syndrome

Romberg Moritz Heinrich (١٧٩٥ - ١٨٧٣) -

طبيب عصبية ألماني، Paessler H. - طبيب ألماني.

مجموعة الأعراض الناتجة عن التوسع المفاجيء لأوعية أعضاء تجويف البطن : هبوط الضغط، تسرع قلب، ضجيج في الأذنين، حالات فقدان وعي(غالباً) .

Roques - Syndrome

Roques r. - طبيب قلبية فرنسي.

ترافق التصلب الرئوي pneumosclerosis مع تصلب الشرايين الاكليلية atherosclerosis عند المسنين : سعال، قشع، زلة تنفسية، ألم خنقي أثناء الجهد وفي وضعية الراحة، قصور قلب أيمن وأيسر.

Rose - Syndrome

► Klemm syndrome.

Rosenbach - Syndrome

Rosenbach Ottomar (١٨٥١ - ١٩٠٧) - طبيب

داخلية ألماني.

مجموعة أعراض معدية قلبية نوبية، من الممكن أن تكون ناتجة عن تحريض العصب الحائر nervus vagus العصب الدماغى العاشر) أو عن تحسس غذائي : يظهر هذا المرض بعمر ٣٠ - ٤٠ عاماً، وذلك على شكل نوبات من الشعور بالخوف مع ألم في منطقة القلب، خفقان قلب palpitatio cordis ، زلة تنفسية، شعور بالضغط في المنطقة الشرسوفية، إضافة إلى إمكانية جس نبضان شديد في الجزء العلوي من البطن، يضاف إلى ما سبق من أعراض إمساك وشعور نوبي بالجوع. يمكن لهذه النوبات أن

اضطراب نفاذية الغازات يؤثر سلبياً على الانذار ويؤدي غالباً الى الوفاة.

Rosenthal - Syndrome

Morbus Rosenthal, PTA-syndromus.

Rosenthal R. L. - طبيب أمريكي، PTA - سليف التروموبولاستين في المصل (عامل روزينثال).

مرض الناعور الوراثي من النمط C (نقص PTA أو عامل روزينثال في الدم) (وراثية صبغية جسدية متنحية) : نزوف أنفية تظهر بسهولة نتيجة إصابات رضية بسيطة، أما النزوف الأكثر شدة فتلاحظ بعد العمليات الجراحية (استئصال سن... الخ)، hyperpolymenorrhoea ، لا تلاحظ نزوف في المفاصل أو الجلد؛ في الدم - تعداد ووظيفة الصفائح ضمن الحدود الطبيعية، زيادة بسيطة في زمن التخثر، خلل عملية تجدد regeneratio أنزيم التروميوكينايز thrombokinase ، زيادة زمن إعادة التكلس recalcificatio .

Rosenthal - Kloepfer - Syndrome

Pachydermoperiosteosis familiaris.

Rosenthal J. William (ولد ١٩٢٢) - طبيب عيون وجراحة أمريكي، Kloepfer Henry Warner (ولد ١٩١٢) - باحث وراثية أمريكي.

تلازم مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : عتمة قرنية leucoma ، مظهر بصمات أصابع مميز، cutis vertices gyrate ، علامات مرض ضخامة الأطراف acromegalia .

Rosenthal - Melkersson - Syndrome

► Melkersson - Rosenthal syndrome.

Rosenwater - Syndrome

عقم sterility بوجود أعضاء تناسلية طبيعية وثندي gynecomastia (وراثية صبغية جسدية متنحية) .

Roske - de Toni - Caffey - Smit - Morbus

► Caffey - Silverman syndrome.

Ross - Syndrome

Anhidrosis universalis, denervatio, sudomotorica selective progressive, hypohydrosis segmentaria.

Ross Alexander Treloar (ولد ١٩٠٨) - طبيب

عصبية أمريكي.

مجموعة الأعراض الناتجة عن خلل في وظيفة الجملة العصبية الودية : توتر حدقي pupillonia أحادي الجانب، ضعف أو غياب منعكسات الركبة و (أو) الرضفة، بعد عدة أعوام تظهر مجموعة من الأعراض غير النوعية - ضعف عام، صداع ناكس، احمرار وجه شديد بعد الجهد الفيزيائي، لا تعرق anhidrosis موضعي محدد، في نفس الوقت الذي يزداد فيه التعرق في أجزاء الجسم الأخرى، والذي يتحول بدوره فيما بعد إلى لا تعرق أيضاً، ظهور اللاتعرق يترافق بسرعة التعب، تسرع قلبي، تسرع التنفس، إضافة إلى ارتفاع درجة حرارة الجسم بعد الجهد الفيزيائي، بالفحص النسيجي لأجزاء الجسم الفاقدة التعرق لا تلاحظ أية تغيرات مرضية، الصيغة الدموية طبيعية، هناك احتمال لوجود عامل وراثي مسؤول عن انتقال هذا المرض.

Rosselli - Gulienetti - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : شرم الشفتين والفكين والحنك مع تشوهات يدين وقدمين، oligophrenia .

Rossi - Syndrome

Pterygoarthromyodysplasia congenital.

Rossi Ettore - طبيب أطفال في سويسرا من بيرن.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة : ظفرات pterigium رقبية ومفصالية، وذمة ناتجة عن توسع الأوعية للمفاوية، syndactylia ، انحراف الأصابع clinodactylia ، dyscrania ، زيادة تمدد أو التصاق ankylosis المفاصل، نقص تنسج العضلات، ترقق عظام معمم إضافة إلى أذنيات عظمية أخرى، ضعف مستوى الذكاء.

Rössle - Syndrome

Nanismus sexogenes.

Rössle Robert (١٨٧٦ - ١٩٥٦) - باتالوجي فرنسي.

تشوه نمو الغدد التناسلية الوراثي بالتوافق مع النمو القزمي (وراثية صبغية سائدة مرتبطة بالكروموزوم) : إعاقة في عملية النمو (قصر قامة غير متناسق -

الشلل، تحريض التيه الآخر يؤدي إلى انحراف مقلتي العين باتجاه الشلل.

Rothmann - Makai - Syndrome

Morbus Rothmann - Makai,
lipogranulomatosis spontanea,
lipogranulomatosis subcutanea,
oleogranuloma, panniculitis spontanea.

– Makai Endre، طبيب ألماني، Rothmann Max

طبيب جراحة هونغاري.

التهاب النسيجة الشحمية panniculitis البؤري العفوي : عقد مؤلمة عميقة محددة ومتناظرة تنمو بشكل سريع (بحجم عجوة حبة الكرز)، إضافة إلى ارتشاحات مسطحة متحركة بسهولة على الأطراف والجذع، هذه الموجودات تتراجع دون أن تؤدي إلى تكون ندبات cicatrix، لا يلاحظ ارتفاع في درجة الحرارة أو أية علامات أخرى عامة. (لشكل ٣٧٣).



Rothmund - Thomson - Syndrome

Dystrophia Rothmund, morbus Rothmund - Werner, dystrophia cutis congenita, Thomson syndrome, morbus Thomson, poikiloderma atrophicans familiaris, dystrophia cutanea congenitalis.

Rothmund August (١٨٣٠ - ١٩٠٥) - طبيب

عيون ألماني، Thomson Matthew Sydney (١٨٩٤ - ١٩٦٩) - طبيب جلدية إنكليزي.

مرض جلدي (جلد) dermatosis ضموري وراثي ناتج عن توسع الشعيرات telangiectasia مع ساد cataracta (وراثية صبغية جسمية متنحية) : خلال الأشهر الأولى بعد الولادة يكتسب جلد الوجه (وفيما بعد أيضاً جلد الأطراف والإبليتين) اللون المرمرى، تبدأ هذه التغيرات الجلدية عادة من منطقة الذقن، حيث تتكون في البداية شبكة وريدية مرمرية ناعمة على الجلد تتحول إلى حمراء قاتمة وفيما بعد تصفر،

جذع قصير مع أطراف زائدة الطول)، ترقق عظام خفيف، خلل تكون dysgenesis منسلي gonadal يظهر في مرحلة البلوغ الجنسي، انعدام طمث وعقم بدئي، طفالة infantilismus تناسلية (نقص تنسج ونمو المهبل والبظر clitoris، غياب المبايض ovarium)، قلة نمو الشعر hypotrichosis في منطقة العانة وتحت الإبطين، عدم اكتمال نمو الثديين، في الدم - نقص الأستروجين، زيادة تركيز الهرمونات المحرصة للجربيات FSH. الجنس حسب الكروموزومات وفي أغلب الحالات XO، XY، إضافة إلى شكل موزاييكي XO / XY.

Rosolimo - Melkersson - Rosenthal - Syndrome

► Melkersson - Rosenthal syndrome.

Rot - Bernhardt - Syndrome

Morbus Bernhardt, paralysis Bernhardt, meralgia paraesthetica, neuritis nervi cutanei femoris lateralis.

– (١٨٤٨ - ١٩١٦) Rot Vladimer Karlovitsch

– (١٨٤٤) Bernhardt Martin، طبيب عصبية روسي،

(١٩١٥) - طبيب عصبية ألماني.

نمل paraesthesia، ألم، شعور بالحرقنة، ضعف حس اللمس والألم والحرارة في منطقة تعصيب العصب الفخذي الجليدي الخارجي nervus cutaneus femoris lateralis ؛ غالباً اضطرابات اغتذائية مع فرط تعرق hyperhidrosis وتساقت الشعر.

Rot - Bielschowsky - Syndrome

Pseudoophthalmoplegia, syndromes Bielschowsky, syndromes Bielschowsky - Lutz Cogan, ophthalmoplegia internuclearis.

– (١٨٤٨ - ١٩١٦) Rot Vladimer Karlovitsch

طبيب عصبية روسي، Bielschowsky Alfred

(١٨٧١ - ١٩٤٠) - طبيب عيون ألماني.

علامات إصابة غطاء المخ المتوسط : شلل الحركات الجانبية للنظر مع رؤية دهليزية nystagmus vestibularis، تحريض أحد التيهين labyrinthis يؤدي إلى انحراف مقلتي العين باتجاه يعاكس اتجاه

الصفراوي. وصف من هذا المرض عدد قليل من الحالات حتى الآن. لا توجد ضرورة للعلاج.

Rotter - Erb - Syndrome **Osteochondrodysplasia.**

Rotter Wolfgang (ولد ١٩١٠) - باتالوجي ألماني،
Erb Werner - طبيب ألماني.

سوء نمو dysplasia التسيج الضام (الجهاز العظمي، المفاصل ومحافظها، والأربطة) : قصر القامة أو نمو قزمي، ضعف مفاصل خلقي مع خلوع وخلوع جزئية، غالباً تقفع (تقلص) القابضات وcontractura flexoria ، سوء أو عدم نمو خلقي لمشاشات العظام، سوء نمو عظام راحة اليدين والقدمين (brachymetapodia ، قصر عظام مشط اليد brachymetacarpia ، قصر عظام مشط القدم brachymetatarsia)، سوء نمو العمود الفقري (kyphoscoliosis) ، سوء نمو الجمجمة (brachycephalia) ، رقة العظام، تشوه القاعدة)، تشوهات قدم، مجموعات من الظفرات pterigium ، ضمور عظام وعضلات محدد أو معمم، سوء نمو العظام الطويلة (قصر أو زيادة في الطول)، مجموعات من تشوهات الأعضاء الداخلية (بالدرجة الأولى hypoplasia)، ضخامة hypertrophia الطبقة الشحمية تحت الجلد؛ يفترض وجود وراثية صبغية جسدية متنحية أو (نادراً) سائدة.

Roussy - Cornil - Syndrome **Neuritis hypertrophica priogressiva.**

Roussy Gustave (١٨٧٤ - ١٩٤٨) - باتالوجي فرنسي.

التهاب أعصاب ضخامي متفام عند البالغين : اضطراب تعصيب اليدين والقدمين الحسي الإثباتي المختلط، يمكن جس تسمكات على الجذوع العصبية truncus nervosus تشبه في قوامها وتوضعها المسبحة، فيما بعد يظهر خلل في حركية العضلات وكذلك ضمور عضلي (ابتداءً من الأجزاء البعيدة)؛ في المراحل النهائية - شلل، عدم التحكم بالبول والبراز، عدم القدرة على الجماع (عنة)

بعمر ٤ - ٦ سنوات يظهر بسرعة ساد cataracta ثنائي الجانب، صلح alopecia مبكر، سغل أظافر، خلل نمو وتطور الأسنان، خلل مختلف الأشكال في الإفرازات الداخلية، غالباً أيضاً - نقص نمو hypoplasia الخصيتين testis ، نقص خفيف في نمو العلامات التناسلية الثانوية، تصلب شرايين تعصدي atherosclerosis شبابي، شعاعياً - يلاحظ غالباً خلل تعظم داخل غضروفي في أطراف قصبات ومشاشات العظام، قصر القامة. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٨٦٨ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج عرضي دون نتائج جيدة، الحماية من الضوء. (الشكل ٣٧٤) .



Rothmund - Werner - Morbus

► Rothmund - Thomson syndrome.

Rotor - Syndrome

Morbus Rotor, hyperbilirubinaemia typIII..

Rotor Arturo B. - طبيب داخلية فيليبيني من مانيلا.

ارتفاع بيليروبين الدم hyperbilirubinaemia الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : يرقان مزمن أو اصفرار الجلد والأغشية المخاطية، الكبد والطحال غير متضخمين، ارتفاع تركيز بيليروبين الدم المباشر مع فرط بيليروبين البول bilirubinuria ، وظائف الكبد طبيعية. شعاعياً - عند تصوير المرارة cholecystogramma لا يمكن رؤية الحويصل

Rowley - Rosenberg - Syndrome

Syndromus Bushy.

Rowley Peter Tempelton (ولد ١٩٢٩) - طبيب

داخلية ووراثية أمريكي، Rosenberg Leon Emanuel

(ولد ١٩٣٣) - باحث أمريكي في علم الوراثة.

مجموعة الأعراض الناتجة عن سوء إعادة امتصاص الأحماض الأمينية في القنوات الكلوية من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : يظهر هذا المرض في الفترة حتى عمر السنتين، وذلك على شكل إعاقة في النمو، غياب الطبقة الشحمية تحت الجلد ونقص الكتلة العضلية، ذوات رئة ناكسة مع انخماصات رئوية، علامات القلب الرئوي، في البول - hyperaminoaciduria ، لا تلاحظ علامات خلل وظيفة كليتين أخرى، في الدم - تركيز طبيعي للحموض الأمينية، ارتفاع تركيز الأحماض الدهنية غير المؤسترة، خزعة العضلات - انعدام النقلات العضلية العرضية، زيادة كمية الكولاجين، ارتشاح شحمي منتشر. بالنظر للمضاعفات الرئوية والقلب الرئوي فإن الإنذار غير جيد.

Roy - Syndrome

Roy - Jutras syndrome.

Roy J. N. طبيب كندي.

أحد أشكال غلظ الجلد والتعظم السمحاق (احتمال الطبيعية الوراثة) : ضخامة hypertrophia الجفون مع استرخاء جفون ثانوي، التهاب ملتحمة، تساقط الرموش مع توسعات أوعية شعرية، تغيرات جلدة الرأس (cutis vertices gyrate)، تسمك راحة اليدين والقدمين. شعاعياً - تغيرات عظمية تليفية، فرط تنسج عظمي سمحاق مع ما يتلو ذلك من تسمك أجزاء العظام الخارجية؛ غالباً زيادة حجم الجيوب الجبهية.

Roy - Jutras - Syndrome

► Roy syndrome.

Royer - Syndrome

► Prader - Willi syndrome.

RSI - Syndrome

Repetitive Strain Injury.

impotentia ، بالتخطيط الكهربائي يلاحظ وجود تفاعلات تنكسية عصبية، أما في السائل الدماغي الشوكي فيلاحظ ارتفاع خفيف في تركيز البروتين.

Roussy - Lévy - Syndrome

Dystasia hereditaria areflectoria.

Roussy Gustave (١٨٧٤ - ١٩٤٨) - باتالوجي

فرنسي، Lévy Gabrielle - طبيب فرنسي.

شكل الاختلاج المخي الشوكي الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : خلال محاولات المشي الأولى يظهر اختلاج، تشوهات قدم، جنف scoliosis (تقوس العمود الفقري للجانب)، ضمور عضلات الساقين البعيدة (يتشكل ما يسمى بساقي اللقلق)، ضمور بسيط للبروز الإبهامي (ضرة الإبهام) thenar وللبروز الخنصري hypothetar ، غياب المنعكسات الوترية في اليدين والرجلين، أحياناً تلاحظ إيجابية علامة بابينسكي I ، خلل الحس العميق، خلل تناسق حركة اليدين (ضعف خفيف، عدم رشاقة)، أحياناً أيضاً - توتر حدقي pupillonia ، حول strabismus خلقي، cataracta ، oligophrenia . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٢٦ تم وصفه في أكثر من ٢٥ عائلة كبيرة إضافة إلى العديد من الحالات الإفرادية. العلاج - anticholinesterase ، الحموض الأمينية ومجموعة فيتامين B ، إضافة إلى المعالجة الفيزيائية والجراحية التجبيرية.

Roviralta - Syndrome

Syndromus phrenicopyloricus.

Roviralta-Astoul Emilio - طبيب جراحة أطفال

أسباني من برشلونة.

تشوهات حجاب حاجز ومعدة خلقية (من الممكن أن تكون ذات طبيعة وراثية) : تقيؤ شديد تشنجي مباشرة بعد الولادة مع كميات غير كبيرة من الدم المختلط بالطعام، خلل عملية البلع، تجشؤ، تفاعل براز إيجابي على البنزدين، شعاعياً - التهاب مري قلبي، فتق حجابي، تضيق بواب معدة ضخامي.

Rowley - Syndrome

► Fourman - Fourman syndrome.

عظام وأنسجة الأصابع الكبيرة، أحياناً أيضاً تشوهات عظام الجمجمة، عظم القص والأعضاء الداخلية. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٧ تم تسجيل ما يزيد عن ٦٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج تصحيح حالات سوء التنسج. (الشكل ٣٧٥).

Rud - Syndrome

neurodermal-dysplasia من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العام الأول من العمر على شكل pseudoacanthosis nigricans ، ichthyosis palmoplantar-hyperkeratosis and oligophrenia ، hyperhidrosis ، نوبات سرعية، خلل الوظيفة النخامية مع eunuchoidismus ، hypogonadismus وغياب الشعر تحت الإبطين وشعر العانة، يضاف إلى ما سبق من أعراض - polyneuritis ، ضمور عضلي، retinopathia pigmentosa وفقدان الرؤية. منذ اكتشاف هذا المرض عام ١٩٢٧ وحتى عام ١٩٨٣ تم تسجيل ٢٨ حالة من هذا المرض. العلاج عرضي.

Rüdiger - Syndrome

► Berendorfer syndrome

Rudzitis - Syndrome

Facies oroseptica.

Rudzitis Kristap Kristovitsch (١٨٩٨ - ١٩٧٨) - طبيب روسي.

مجموعة العلامات المرضية في حالات الأفات الانتانية البؤرية : بؤرة التهاب في اللوزتين أو اللثة، التهاب عقد لمفاوية ناحي (بالدرجة الأولى تحت الفك السفلي submandibularis)؛ التهاب جريبات folliculitis الوجه أو (و) الجذع.

Ruhelose Beine - Syndrome

تتأزر القدمين المتعبتين : شعور غير طبيعي وغير مريح في الساقين يصادف عند الأشخاص الطبيعيين عادة، ولا ترتبطه صلة بالوضع النفسي للمريض، رغم أن التسمية تشير إلى الساقين إلا أنه من الممكن في بعض الحالات أن يمتد هذا الشعور إلى اليدين (الزراعين)؛ تكون الشكوى بالدرجة الأولى في

الأعراض الناتجة عن الاستخدام الطويل وبوضعيات محددة للماوس المستخدم خلال العمل على الحواسيب الألكترونية. الأعراض - تعب مجهول السبب، شعور بتقل السمع (الطرش)، ضعف اليدين والساعدين، تيبس المفاصل، صعوبة في إطباق اليدين أو في إمساك الأشياء بشكل عام، الحاجة الدائمة إلى تدليك أماكن الألم من أجل تخفيف حدتها، الشعور بارتخاء الأصابع واليدين والساعدين، برودة وألم في اليدين خاصة صباحاً، صعوبة في التوازن.

Rubber - Syndrome

الأعراض الناتجة عن إصابة nucleus ruber : يمكن التمييز بين تتأزر علوي - شلل النظر في جهة الإصابة، خزل شقي hemiparesis في الجهة المعاكسة، intention-tremor ، hemiataxia ، myorhythmia ؛ تتأزر سفلي - Benedict syndrome مع شلل nervus oculomotorius .

Rubinstein - Taybi - Syndrome

Rubinstein Jack - طبيب نفسية عند الأطفال، Taybi Hooshang (ولد ١٩١٩) - طبيب أشعة أمريكي.



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : زيادة طول أصابع اليدين والقدمين، تشوهات وجه (أنف غرابي، hypertelorismus ، فتحات عيون عكس منغولية، حول strabismus ، ptosis)، تشوهات عيون (hypermetropia ، لا نقطية astigmatismus ، ساد cataracta)، صغر الرأس microcephalia ، تأخر عقلي، تشوه فـقـسـرات، opstipation ، schalscrotum ، maldescensus testis . شعاعياً - فرط تنسج

الحديد، androtropismus . الإنذار سيء؛ الموت في مرحلة الشباب نتيجة الصباغ الدموي (مرض يتميز باصطباغ الجلد والأنسجة)
haemochromatosis .

Russell - Syndrome (I)

Nanismus Russell, nanismus intrauterinus dysmorphicus.

Russell Alexander – طبيب أطفال إنكليزي.



نمو قزمي وراثي نتيجة خلل في عملية التطور الجنيني : ولادة ضمن الوقت الطبيعي، نقص طول ووزن المولود، زيادة نسبية في الحجم الدائري للرأس، انغلاق اليوافيخ بعمر الثلاث سنوات، سوء نمو القحف (استسقاء دماغي hydrocephalia مع بروزات جبهية واضحة، جمجمة وجهية ضيقة على شكل حرف V)، كبير الفم macrostomia ، الأجزاء الوحشية للشفتين العلويتين تغطيان الشفة السفلى، بروز الأنف، صغر الفك العلوي micrognathia ، hypertelorismus خفيف، توضع فتحات عيون عكس منغولي، نمو قزمي غير متناسق، نسبياً قصر الأجزاء القريبة وزيادة طول الأجزاء البعيدة للأطراف، غالباً - scoliosis شديد، hyperlordosis ، clinodactylia ، pes valgus ، نقص نمو العضلات والطبقة الشحمية تحت الجلدية، حتى عمر ٨ - ٩ سنوات يحافظ الصوت على نبرته العالية، قصور الجهاز التناسلي hypergenitalismus ، cryptorchismus ، بسبب تسوس الأسنان الشديد يحدث تساقط مبكر للأسنان، التطور العقلي والحركي طبيعيين، ميل إلى هبوط سكر الدم. بالاختلاف عن تناذر Silver لا يلاحظ وجود عدم تناظر الجسم، يفترض وجود وراثية صبغية جسدية متتحية. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٣ تم

وضيعتي الجلوس والاستلقاء وخاصة عند الذهاب إلى الفراش، يصحب ذلك عند غالبية هؤلاء المرضى ألم شديد في بطة الساقين ، هذا الشعور غير المريح يلاحظ أثناء الاستيقاظ فقط لكن من الممكن أن يؤدي إلى صعوبات أثناء الخلود إلى النوم.

Ruiter - Syndrome

Vasculitis allergica cutis, arteriolitis allergica.

Ruiter Maximilian (ولد ١٩٠٠) - طبيب جلدية هولندي.

التظاهرات السريرية لالتهاب الأوعية التحسسي vasculitis allergica : شعور بالثقل والألم في الساقين، بعد عدة أيام تظهر على الساقين حطاطات مسطحة متعددة الأشكال، بالدرجة الأولى في منطقتي المرفقين والركبتين، بعد زوال هذه الحطاطات، وذلك خلال عدة أسابيع تظهر الأعراض من جديد، الأعضاء الداخلية لا تصاب عادة، الإنذار جيد.

Ruiter - Pompen - Wyers - Syndrome

► Fabry syndrome.

Rulf - Syndrome

أحد أشكال الاضطرابات الحركية ذات المنشأ القشري - تحت القشري عند الأطفال : ارتجاج مقصود - intentio tremor نوبي بعد البقاء في وضعية السكون، هذا الارتجاج المقصود يتحول بسرعة إلى تشنج متوتر convulsio tonica ينتشر غالباً في إحدى جهات الجسم، تظهر هذه الأعراض دائماً في بداية الحركة.

Rundles - Falls - Syndrome

Rundles Ralph Wayne (ولد ١٩١١) - طبيب

داخلية وأمراض دم أمريكي، Falls Harold Francis

(ولد ١٩٠٩) - طبيب عيون وباحث أمريكي في علم الوراثة.

أحد أشكال فقر الدم الوراثي (وراثية صبغية متتحية مرتبطة بالكروموزوم X) : فقر دم صغير الخلايا anaemia microcytaria ، مع نقص الصباغ واصطباغية متعددة، نقص ثبات الكريات الحمر الأوزموزي، ضخامة طحالية، في الدم - زيادة تركيز

وفي الفقرتين الرقبيتين العلويتين، هذه العلامات الشعاعية تكون غالباً غير واضحة.

v.Rustitzky - Morbus

► Kahler syndrome.

Rutherford - Syndrome

Rutherford Margaret E. - باحث أمريكي في علم الوراثة.



مجموعة علامات مرضية وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : سغل dystrophia قرنية مع تعتم، تضخم hypertrophia اللثة مع خلل في عملية بروز وظهور الأسنان، hypodontia ؛ تأخر عملية التطور العقلي (أحياناً) . (الشكل ٣٧٧) .

Ruvalcaba - Myrhe - Smith - Syndrome

► Bannayan - Zonana syndrome.

Sabathie - Vedoga - Syndrome

► Cossio (I) syndrome.

Sabin - Syndrome

Trias Sabin, Sabin - Feldman syndrome, pseudotoxoplasmosis.

Sabin Albert Bruce (ولد ١٩٠٦) - باحث أمريكي في علم الفيروسات.

التعبير السريري عن داء المقوسات سلبي المصل (أو ما يسمى بداء المقوسات الكاذب pseudotoxoplasmosis) الذي تتطابق أعراضه مع أعراض داء المقوسات الحقيقي : يتميز بثلاثي الأعراض التالي - استسقاء دماغي hydrocephalia ، التهاب مشيمي شبكي chorioretinitis ، وبؤر تكلس دماغي، إضافة إلى ذلك يلاحظ عين غائرة enophthalmus ، صغر عيون microphthalmia واختلاجات، عند الأطفال

تسجيل ما يزيد عن ٣٦٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج : هورمون النمو دون فائدة، ينصح بتجنب حالات هبوط سكر الدم. (الشكل ٣٧٦) .

Russell - Syndrome (II)

ظاهرة الورم الخبيث الذي يصيب الأجزاء الأمامية للهيبتوتالاموس عند الأطفال : نحول متفاقم مع انعدام كامل للطبقة الشحمية تحت الجلد، إبقاء دون علامات اضطراب أو خلل التغذية، رغم الحثل dystrophia يبقى المريض محافظاً على شعور ونشاط جيدين، العلامات العصبية تلاحظ عادة بشكل خفيف كما أنها تظهر في أوقات متأخرة - فرط النشاط الحركي nystagm ، hyperkinesis (في ٥٠ % من الحالات) ، اختلاج، ataxia ، ، علامات إصابة الحزمة الهرمية tractus pyramidalis وضمور العصب البصري، زيادة التعرق وخاصة في منطقتي الرأس والوجه، تسرع قلبي، مخطط الدماغ الكهربائي دون تغيرات مرضية، التشخيص يتم بالتصوير الوعائي الظليل لـ arteria carotis .

Rust - Syndrome

Morbus Rust, malum Rust, malum suboccipitale, malum vertebrae suboccipitale.

Rust Johann Nepomuk (١٧٧٥ - ١٨٤٠) - طبيب جراحة ألماني.

مجموعة العلامات المرضية الملاحظة عند المرضى الذين يشكون من تفتت الفقرتين الرقبيتين العلويتين (تدرن، انتقالات ورمية) : ألم في مؤخر الرأس، صلابة عضلات مؤخر الرأس، تورم في المنطقة تحت القفوية؛ من الصعوبة بالنسبة للمريض المحافظة على الرأس في الوضعية الطبيعية؛ ألم العصب مثلث التوائم، شلل العصب تحت اللسان nervus hypoglossus (العصب الدماغي الثاني عشر) مع ضمور اللسان، أحياناً تسرع قلب ناتج عن شلل العصب الحائر nervus vagus (العصب الدماغي العاشر)، شعاعياً - تهدم في منطقة العظم القفوي

المصابين ببدء المقوسات يلاحظ تأخر عقلي وفيزيائي.

Sabin - Feldman - Syndrome

► Sabin syndrome.

Sabouraud - Syndrome

Sabouraud - Prieur - Trénel syndrome, moniletrichosis.

Sabouraud Raymond Jacques Adrien (١٨٦٤ -

١٩٣٨) - طبيب جلدية فرنسي من باريس.

مجموعة تشوهات وراثية مرافقة بعدم نمو aplasia

الشعر وتعتم عدسة العين المنقطع (وراثية صبغية

جسدية سائدة إضافة إلى إمكانية الوراثة الصبغية

المتنحية) : ندرة الشعر مع عدم نمو aplasia

دوري، غالباً keratitis pilaris (على الرأس،

الحواجب، تحت الإبطين، على الفخذين، وأحياناً على

كامل الجسم)، تعتم عدسة العين، الأطفال يولدون

عادة بشعر طبيعي، لكن وفيما بعد يتساقط الشعر

عندهم وفي أوقات أكثر تأخراً تنمو بشكل غير منتظم.

Sabouraud - Prieur - Trénel - Syndrome

► Sabouraud syndrome.

Saethre - Chotzen - Syndrome

Craniosynostosis, Robinow - Sorauf syndrome.



وصف هذا المرض للمرة الأولى من قبل Saethre

عام ١٩٣١ ومن قبل Chotzen عام ١٩٣٢ وذلك

دون علم أحدهما بالآخر، وهو مرض وراثي ذات

صفة صبغية جسدية سائدة. العلامات الرئيسية لهذا

المرض تتمثل بالتحامات عظمية إكليلية coronal

synostosis إضافة إلى تشوهات نهايات الأطراف

وخاصة التصاق أصابع syndactylia اليدين

والقدمين. (الشكل ٣٧٨).

Sahli - Syndrome

Corona venosa Sahli.

Sahli Hermann (١٨٥٦ - ١٩٣٣) - طبيب

سويسري.

مجموعة الأعراض الملاحظة عند مرضى انسداد

الوريد الأجوف العلوي (غالباً في حالات الأورام) :

توسع الأوردة تحت الجلد في القسم العلوي من الفحص

الصدري مع تكون ضفائر plexus في بعض

الأماكن.

Saint - Syndrome

Trias Saint.

Saint Charles Frederick Morris - طبيب جراحة

جنوب افريقي.

تلازم ثلاثة تغيرات مرضية : فتق حجابي، حصى

مرارية، ورداب الأمعاء الغليظة (ونادراً الأمعاء

الدقيقة)، تبقى أعراض هذا المرض غير ظاهرة حتى

مرحلة الشيخوخة حيث تكشف غالباً بتشريح الجثة.

Sainton - Syndrome

Dysostosis cleidocranialis.

Salamon - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية

متنحية) : alopecia ، تدلي الشفة السفلى، بروز

الأذنين.

Saldino - Noonan - Syndrome

Saldino R. M. - طبيب أمريكي، Noonan Charles

D. (ولد ١٩٢٨) - طبيب طب نووي أمريكي.

تلازم مجموعة من التشوهات الوراثية (غالباً وراثية

صبغية جسدية متنحية) : تعدد الأصابع

polydactylia ، أطراف قصيرة إلى حد تشبه فيه

مخالب الحيوانات، سوء نمو أجسام العظام الأنوبوية

الطويلة، عدم انتظام نمو الجزء العظمي من

المجمجمة، الفقرات وعظام الحوض والأطراف، يترافق

هذا المرض مع داء تعدد الكيسات الكلوية، تغير

موضع الأوعية الدموية الكبيرة، انسداد atresia

الهيمية مع اضطرابات حركة رقصية كنعية
 و chorioathetosis ، تشدي gynaecomastia ،
 فرط النمو التاسلي hypergenitalismus ، في الدم
 - hypophosphataemia . شعاعياً - ضمور
 عظام معمم مع ترقق المادة القشرية وتحلل كلسي
 decalcificatio . يبدأ هذا المرض في مرحلة
 الطفولة وهو ذو إنذار سيء.

de Sanctis - Cacchione - Syndrome Idiopia xerodermica.

de Sanctis Carlo ، Cacchione Aldo - طبيبياً
 نفسية أمريكيان.

التلازم الوراثي لجفاف الجلد المخضب xeroderma
 pigmentosum مع اضطراب في عمل الجملة
 العصبية المركزية (وراثية صبغية جسدية متحية) :
 جفاف جلد مخضب، قصر قامة أو نمو قزمي
 متناسق، ضعف عقل oligophrenia بدرجات
 مختلفة، خلل النطق، المنعكسات والتوازن، نقص نمو
 تاسلي. شعاعياً - غالباً عدم اكتمال نمو السرج
 التركي sella turcica ، يلاحظ إضافة إلى ما سبق
 خلل في استقلاب اليورفيرين.

Sanders - Syndrome

Sanders - Hogan syndrome,
 keratoconjunctivitis epidemica, keratitis
 superficialis punctata, keratitis maculosa,
 keratitis nummularis.

Sanders Murray (ولد ١٩١٠) - باحث أمريكي في
 علم الجراثيم.

مرض عيون فيروسي على شكل جائحات يساعد في
 نشوئه عوامل مناخية معينة (الضباب والجو
 السديمي) : التهاب ملتحمة حاد، ضخامة العقد
 اللمفاوية أمام الأذنية، بعد تراجع الأعراض الحادة
 يلاحظ تكون ارتشاحات نقطية في القرنية cornea .
 الإنذار جيد، لكن مع إمكانية بقاء تعتم القرنية.

Sanders - Hogan - Syndrome

► Sanders syndrome.

Sandhoff - Syndrome

Gangliosidosis GM (2) typ II, morbus
 Sandhoff.

Sandhoff K. - طبيب أمريكي.

(على مستويات مختلفة) في الجهاز المعدي المعوي
 والجهاز البولي التاسلي. الإنذار سيء، الموت خلال
 الأيام والأسابيع الأولى بعد الولادة.

Salivo-sudoriferous - Syndrome

خلل تعصيب الوجه الناتج عن التهاب أو إصابة
 رضية لـ nervus auriculo-temporalis,
 auriculus magnus, and facialis ، مع ما ينتج
 عن ذلك من احمرار مفاجيء، فرط تعرق
 hyperhidrosis وألم، هذه الأعراض تحرض جزئياً
 أثناء تناول الطعام.

Salla - Morbus

مجموعة تشوهات وراثية سجل منها منذ اكتشافها للمرة
 الأولى عام ١٩٧٩ في مقاطعة Salla الواقعة في
 شمال شرق فنلندا ما يزيد عن ٥٠ حالة (وراثية
 صبغية جسدية متحية) : تظهر الأعراض السريرية
 الأولى خلال العام الأول من العمر، وذلك في الشكل
 الفنلندي أو ما يسمى بمرض Salla ، أما في الشكل
 الطفولي، فتظهر الأعراض خلال الأسابيع الأولى بعد
 الولادة. الأعراض - توقف النمو، تراجع القدرات
 النفسية الحركية، ataxia ، athetosis ، تشنج مع
 فرط توتر معمم، hepatosplenomegalia . في
 الشكل الطفولي يموت المرضى خلال العام الأول من
 العمر، أما في الشكل الفنلندي فليست هناك فترة
 محددة للعمر. العلاج غير معروف.

Salonen - Herva - Norio - Syndrome

► Hydrolet(h)alus syndrome.

Salvioli - Syndrome

Osteopathia familiaris neuroendocrinica.

Salvioli Gaetano (ولد ١٨٩٤) - طبيب أطفال
 إيطالي.

حثل dystrophia عظام ناتج عن نقص الفوسفات
 من منشأ وراثي مع اضطرابات مركبة في عمل الجملة
 العصبية المركزية وجهاز الإفراز الداخلي (من
 الممكن وجود وراثية صبغية جسدية سائدة) : حثل
 عظام معمم مع ألم في العظام أثناء الحركة، اضطراب
 المشي، كسور تلقائية وتشوهات عظام ثانوية، ضمور
 عضلات الأطراف السفلية، إصابة الطرق خارج

N-acetyl- α -heparansulphatase ، نقص (٢)
D-glucosaminidase ، في الحاليتين يلاحظ زيادة
كبيرة في كمية السكريات المخاطية الحمضية في
البول.

Sanger - Brown - Syndrome

Ataxia hereditaria.

Sanger R. – باحث أمريكي في علم الوراثة.

تنكس المجرى الشوكي المخي الوراثي (وراثته صبغيّة
جسدية سائدة) : ataxia ، blepharoptosis ،
strabismus ، diplopia ، يلاحظ أيضاً التهاب
شبكية مخضب pigmentosa retinitis ،
ophthalmoplegia ، وضمور عصب بصري.

SAPHO - Syndrome

أحد الأمراض الرثوانية : acne ، synovitis ،
osteitis ، hyperostosis ، pustulosis .

SARS - Syndrome

Severe Acute Respiratory Syndrome.

المتلازمة التنفسية الحادة المعنّدة (سارس) عبارة عن
مرض تنفسي حاد ينجم عن الخمج بحمة السارس،
وهي حمة غير مألوفة من الحمات التاجية الجديدة
التي اكتشفت في آذار من عام ٢٠٠٣، وقد تم
تحديدها لأول مرة من قبل باحثين في هونغ كونغ
والولايات المتحدة وألمانيا؛ هذه الحمة أطلق عليها
اصطلاحاً اسم الحمة التاجية المرافقة للسارس
(SARS CoV -). تعد الحمى المتبوعة بإصابة
تنفسية سريعة التطور أولى الأعراض والعلامات
المميزة للمرض إضافة إلى أعراض أخرى من مثل
القشعريرة والآلام العضلية والصداع وفقدان الشهية.
معدل الوفيات في هذا المرض والذي كان يعتقد في
البداية بأنه يبلغ حوالي ٣ % يمكن أن يصل إلى ١٥
%، وقد خمنت منظمة الصحة العالمية معدل الوفيات
بين ٠ - ٥٠ % تبعاً لعمر المصابين، فهو أقل من
١ % في الأشخاص بعمر ٢٤ سنة وما دون ٦ %
في الأشخاص بعمر ٢٥ - ٤٤ سنة، ١٥ % في
الأشخاص بعمر ٤٥ - ٦٤ سنة، وأكثر من ٥٠ %
في الأشخاص بعمر ٦٥ سنة فما فوق، أما إصابة

أحد أشكال الغانغليوزيد gangliosidosis الوراثي
(وراثته صبغيّة جسدية متنحية) : تظهر أعراض هذا
المرض خلال الأشهر الستة الأولى بعد الولادة، وذلك
على شكل ارتفاع في درجة التهيج، سرعة فقدان
البصر، اضطراب متفانم في التطور الحركي والنفسي،
وجه يشبه شكل الدمية، بقع حمراء على الجلد،
ضخامة قلبية cardiomegalia ، تضخم اللسان
macrocephalia ، macroglossia ، ونادراً
kyphosis قطني. هذا المرض ناتج عن نقص في
خميرة غيكسوزأمينيداز في الدم والكبد، مما يؤدي إلى
تجمع الغانغليوزيدات (2) GM في الأعضاء
المختلفة، وخاصة في الجملة العصبية. يموت هؤلاء
الأطفال عادة خلال الأعوام ٢ - ٣ من العمر. لا
يوجد علاج معروف لهذا المرض.

Sandrow - Syndrome

Laurin - Sandrow syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية وصف منها حتى الآن ما
يزيد عن التسع حالات (وراثته صبغيّة جسدية
سائدة) : تشوهات متناظرة في اليدين و / أو القدمين
على شكل poly(syn)dactylia ، -fibula(ulna) ،
dimelia ، tibia(radius)aplasia ،
columella-dysplasia مع انخماص قمة الأنف،
arthrosis وتشوهات أخرى.

Sanfilippo - Syndrome

Mucopolysaccharidosis III, oligophrenia
polydystrophica.

Sanfilippo Sylvester J. – طبيب أطفال أمريكي.

أحد أشكال داء تعدد السكريات المخاطية الوراثي
(وراثته صبغيّة جسدية متنحية) : تأخر عقلي (حتى
العتة)، فرط تشعر hypertrichosis خفيف،
ضخامة لسان macroglossia ، التهابات طرق
تنفسية علوية ناكسة، ضخامة كبدية وطحالية، تسمك
عظام الجمجمة، أشكال فقرات قطنية مرضية، تأخر
نمو، وخلل سمع. مع وجود نفس العلامات المرضية
السريرية يمكن التمييز بين نوعين من الاضطرابات
البيوكيميائية - (١) نقص β -galactosidase and

Satoyoshi - Syndrome

تلازم مجموعة من الأعراض التي وصفت بشكل استثنائي عند مرضى غير أوروبيين باستثناء ثلاث حالات فقط : تشنجات مؤلمة متقطعة ومتفاقمة، علامات سوء الامتصاص، amenorrhoe إضافة إلى علامات أخرى لسوء عمل غدد الإفراز الداخلي، alopecia ، قصر القامة، علامات عظمية هيكلية ثانوية. الأسباب غير معروفة.

Savill - Syndrome

Morbus Savill, dermatitis exfoliativa epidemica.

Savill Thomas Dixon (١٨٥٦ - ١٩١٠) - طبيب إنكليزي.

التهاب جلدي توسفي وبائي : التهاب جلد توسفي يمكن أن يظهر بشكلين : (١) رطب يذكر بالإكزيما، (٢) جاف يذكر بالنخالية الوردية pityriasis rosea؛ تتوضع الاندفاعات الجلدية بالدرجة الأولى على اليدين، الوجه، أجزاء الرأس المغطاة بالشعر، وفيما بعد تنتعم، ضخامة عامة في العقد اللمفاوية وخاصة الرقبية، غالباً حنل الشعر والأصابع، نزول الاندفاعات البدئية غالباً بعد ٤ - ٦ أسابيع لكنها تنكس غالباً فيما بعد. يصيب هذا المرض عادة الأشخاص المتقدمين بالعمر.

Say - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧٥ ما يزيد عن خمس حالات فقط (وراثية صبغية جسدية سائدة) : قصر القامة مع تأخر عمر العظام، brachydactylia ، microcephalia ، شرم الحنك، ضخامة الأذنين وتشوهات كلوية.

Say - Gerald - Syndrome

Say Burhan ، Gerald Park S. (ولد ١٩٢١) - طبيباً أطفال أمريكان.

تلازم مجموعة من التشوهات الوراثية (ربما وراثية صبغية جسدية سائدة) : تعدد أصابع polydactylia ناتج عن تضاعف أحادي الجانب لعظمي الكعبرة radius والظنوب tibia ، أو

الإنسان بإنفلونزا الطيور، فتكون مشابهة لأعراض الأنفلونزا الأخرى، حيث يظهر ترفع حروري وتعب وسعال والتهاب حلق؛ بينت المجموعات الأولى من حالات الإصابة في الفنادق والمباني السكنية في هونغ كونغ بأن انتشار حمة السارس يمكن أن يكون فعالاً بشكل كبير، كما بينت التقارير أن معدلات الإصابة بلغت ٥٠ % . تنتقل حمة السارس بشكل رئيسي عن طريق القطيرات أو من خلال التماس المباشر وغير المباشر، كما يتم طرح الحمة مع البراز والبول، ويعد الأطباء والعاملون في مجال التمريض وعمال المشافي من أكثر الأشخاص عرضة للإصابة. أما العامل المسبب لمرض إنفلونزا الطيور فهو فيروس من عائلة الفيروسات المخاطية السوية التي تختلف بنيتها تماماً عن بنية فيروس السارس؛ في غياب العقاقير الفعالة أو اللقاح فإن السيطرة على مرض السارس يعتمد على التشخيص السريع للحالات والتعامل معها بالشكل المناسب والصحيح، والذي يتضمن عزل الحالات المشتبهة والمحتملة وحسن تدبير العلاقات الاجتماعية، وفي معظم البلدان منعت هذه التدابير من انتشار الوباء من المصابين إلى الآخرين؛ وفي الوقت الحاضر ما يزال نظام المعالجة الفعال للسارس خاضعاً للمناقشة؛ على كل حال بالنسبة للمرضى ذوي الإصابة المتقدمة تعد العناية المركزة والداعمة ذوي أهمية كبيرة، ويمكن لتطبيق معدلات المناعة (الستيرويدات القشرية) أن يكون مفيداً.

Sassoon Hospital - Syndrome

Sassoon Hospital - مشفى في الهند في مدينة بونا (ولاية ماخاراشترا).

خمج على شكل وباء يسببه الفطر Rhizopus migrans : فرط تبول شديد polyuria ، عطاش، فقدان شهية anorexia ، ضعف، تعب، يتميز هذا المرض بعدم الشكوى من ارتفاع في درجة الحرارة أو من إصابة كلوية؛ الإنذار سيء.

Schlatter - Syndrome

► Osgood - Schlatter syndrome.

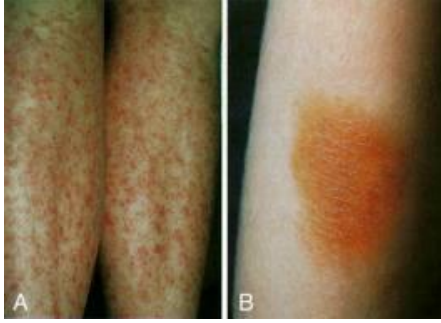
Schamberg - Syndrome

Morbus Schamberg, pigmentodermatosis progressive.

- (١٨٧٠ - ١٩٣٤) Schamberg Jay Frank

طبيب جلدية أمريكي من فيلادلفيا.

أحد أشكال الفرفرية الوراثية الناتجة عن الاعتلال الوعائي purpura angiopathica (وراثية صبغية جسدية سائدة) : بقع ناعمة نقطية حمراء مسمرة تلاحظ بالدرجة الأولى في منطقة عظم الظنوب tibia وكذلك على السطح الظهري للقدمين، في الحفرة المأبضية fossa poplitea وعلى الفخذين، بعد عدة أشهر يزول الطفح الجلدي. يصيب هذا المرض غالباً الأطفال الذكور. (الشكل ٣٧٩).



Schanker - Saxon - Syndrome

عام ١٩٨٥ قام Saxon ، Reifer و Schanker بوصف مرض تنفسي ناكس مرافق ببوليبيات أنفية وانعدام الحيبيات المنوية azoospermia . تمت الدراسة على ثلاثة مرضى بالغين من الرجال شكوا منذ سن الشباب المبكر من إصابة تنفسية أنفية رئوية مع بوليبيات أنفية، توسع قصبات وانعدام الحيبيات المنوية، بعكس الداء الكيسي الليفي كان اختبار التعرق ووظائف البنكرياس مع تكرار المراقبة ضمن الحدود الطبيعية، كما كانت حركة الأهداب والحيبيات المنوية طبيعية أيضاً؛ الخزعة الخصوية testisbiopsy كانت طبيعية كما أن التشريح المرضي أظهر أن الحيبيات المنوية والخلايا الهدبية في الرغامى كانت طبيعية أيضاً أثناء الفحص تحت

تضاعف ثنائي الجانب لعظمي الزند ulna والشظية fibula ، انسداد atresia فتحة الشرج، تشوهات فقرية (أنصاف فقرات، فقرات صغيرة، فقرات ذات أقواس مشققة spina bifida ، فقرات زائدة)، scoliosis ، نادراً تشوهات حوض؛ يضاف إلى كل ما سبق خلل في التطور العام.

SC - Syndrome

► Appelt - Gerken - Lenz syndromem,

► Pseudothalidomid syndrome.

Scaglietti - Dagnini - Syndrome

► Erdheim syndrome (II).

Scalenus-anticus - Syndrome

► Naffziger syndrome.

انضغاط عصبي وعائي ناتج عن قطعة شاذة أو ضخامة تخص العضلة musculus scalenus anterior ، مما يؤدي إلى اضطرابات تروية وظيفية في منطقة الساعد.

Schaefer - Syndrome

تناذر يشمل مجموعة من التشوهات التي وصفت في المراجع الأنغلو أمريكية من قبل E. Schaefer عام ١٩٢٥، والتي صنفت عام ١٩٠٦ من قبل J. Lewandowsky و F. Jadassohn على أنها pachyonychia congenita .

Schäfer (- Siemens) - Syndrome

► Jadassohn - Lewandowsky syndrome.

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية سائدة، يصيب بالدرجة الأولى الذكور : hyperkeratosis follicularis ، صدادف (قران أبيض) leukokeratosis الغشاء المخاطي للفم، areata hypertrichosis ، hyperhidrosis ، خلل البصر، تأخر عملية النمو.

Scheie - Syndrome

أحد أشكال mucopolysaccharidosis typ I الوراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في سن الطفولة. الأعراض - تعتم شيكية، مضاعفات قلبية وعائية، تراجع بسيط بالقدرات العقلية مع فترة بقيا طبيعية، اضطرابات سمع.

Syndromus Ulrich - Turner, syndromus Turner, syndromus Turner - Albright, syndromes Morgagni - Turner - Albright, nanosomia ovarialis, agenesia ovarialis, infantilismus pterygonuchalis.

۱۸۸۵) Scherschevsky Nikolai Adolphovitsch

Turner Nenry (۱۹۶۱) - طبيب غدد أمريكي.

Hubert (ولد ۱۸۹۲) - طبيب غدد أمريكي.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية (هؤلاء المرضى لديهم بدل العدد الطبيعي من الكروموزومات البالغ ۴۶ فقط ۴۵ كروموزوم، مع هذا العدد وفي ۸۵ % من الحالات يوجد كروموزوم أنثوي واحد فقط X ، أما في ۱۵ % من الحالات فيوجد كروموزوم X آخر لكن مع زيغ aberration ؛ عند ۳۰ % من المرضى فقط جزء من خلايا الجسم تملك caryotyp 45,X، أما بقية الخلايا فلديها أنماط أخرى متنوعة : (X/XY, X/XX, X/XX/XXX : mosaic أغشية (pterigium) رقيقة ثنائية الجانب (مميزة لكن ليست إجبارية)، جميع علامات تتأذر Ulrich - Bonnevie ، نمو الشعر على الحدود السفلى للرقبة، طفالة افتراقية - الأعضاء التي يكون نموها عائداً للأستروجينات (الثديان، الشفران الصغيران، المهبل، والرحم) تبقى طفولية، لكن نمو الشفرين الكبيرين، والشعر تحت الإبطين وشعر العانة الواقعة تحت تأثير الأندروجينات، فتنمو بشكل طبيعي (مع احتمال أن يكون هذا النمو في بعض الحالات بطيئاً)؛ انعدام طمث بدئي، قصر قامة أو نمو قزمي متناسق مع تأخر في تعظم غضاريف البؤرة المشاشية العظمية؛ تشوهات القفص الصدري، مسافة كبيرة بين حلمتي الثديين، فتور تعابير الوجه، استرخاء الجفن وزاوية الفم إلى النصف (وجه أبو الهول)، نقص نمو agenesia أو سوء نمو dysgenesia المنسل، تحديد الجنس بالكروموزومات يعطي نتائج مختلفة، ارتفاع تركيز الفوسفور في مصل الدم، في أغلب الحالات تلاحظ زيادة طرح الغونادوتروبيين ونقص طرح KC - 17 مع البول، تلاحظ غالباً أيضاً

المجهر الألكتروني. انعدام الحبيبات المنوية يعذى إلى آفة تشنجية في البربخ، وذلك بخلاف ما هو معروف عن مرضى تناذر يونغ Young syndrome .

Schanz - Syndrome

Insufficiencia vertebrae, insufficiencia spinalis.

Schanz Alfred (۱۸۶۸ - ۱۹۳۱) - طبيب جراحة

عظمية ألماني.

عدم كفاءة الجهاز المثبت للعمود الفقري (الأربطة) : شعور سريع بالتعب في وضعيتي الوقوف والجلوس، ألم في الفقرات عند الجس، إضافة إلى ألم في العمود الفقري في وضعية الاستلقاء على البطن.

Scharkof - Syndrome

► Labio-Maxillo-Palato-Bronchial syndrome.

Scheie - Syndrome

Mucopolysaccharidosis V , forme fruste of Hurler's disease (بالإنكليزية) , Ulrich - Scheie syndrome, Schinz syndrome.

Scheie Harold G. (ولد ۱۹۰۹) - طبيب عيون

أمريكي.

أحد أشكال داء تعدد السكريات المخاطية الوراثي (وراثية صيغية جسدية متنحية) : تظهر العلامات الأولى لهذا المرض في مرحلة البلوغ، وذلك على شكل سوء نمو dysplasia الوجه، قصر قامة أو نمو قزمي، ساقين على شكل حرف X ، تشوهات يدين وقدمين شديدة (صعوبة الحركة، ضمور العضلات بين العظام مع فرط انبساط المفاصل المشطية السلامية، ومع انقباض المفاصل بين السلاميات، أحياناً تتأذر قناة الرسغ)، فتوق سرية وفتوق إربية، تعتم قرنية (خاصة في المحيط)، أحياناً التهاب شبكية مخضب، نادراً تشوه أبهري أو تضيق برزخ الأبهر coarctatio aortae ، مستوى ذكاء طبيعي.

يتمثل الخلل الوراثي بنقص خميرة α-L-iduronidase ، مع ما ينتج عنه من تجمع للسكريات المخاطية في الأنسجة الضامة وإفراز زائد مع البول ل dermatansulfate .

Scherschevsky - Turner - Syndrome

- تقوس شديد للعمود الفقري إلى الخلف (kyphosis، تشوهات فقرات صدرية ناتجة عن تتركز عقيم للشاخصة apophysis. الانتشار عند ٨ % من الناس. العلاج فيزيائي وجراحي. (الشكل ٣٨٠).

Scheuthauer - Marie - Sainton - Syndrome

Dysplasia cleidocranialis, Scheuthauer - Marie syndrome, morbus Marie - Sainton, Hultkrantz syndrome, dysosteosis cleidocranialis, dysosteosis cleidocraniodigitalis, dysosteosis cleidocraniopelvina, dysosteosis generalisata, caput Arnold.

Scheuthauer Gustav (١٨٣٢ - ١٨٩٤) - طبيب
جراحة ألماني، Marie Pierre (١٨٥٣ - ١٩٤٠) -
طبيب عصبية فرنسي، Sainton Raymond - طبيب
فرنسي.



سوء نمو dysplasia ترقيوي قحفي (جمجمي) وراثي (وراثية صبغية جسمية سائدة) : عدم نمو (لا نمو) aplasia ترقوة أحادي أو ثنائي الجانب، كامل أو جزئي (يمكن للمريض أن يضم العضدين إلى بعضهما)، تشوهات تعظم عظام القحف (انفتاح اليوافيخ، عدم انغلاق الدروز، نقص نمو الفك العلوي و بروز الفك السفلي (progenia)، بقاء الأسنان

تشوهات هيكلية أخرى (الأضلاع، الفقرات، الرضفة)، طرش، cataracta، جحوظ exophthalmus، حوول شبكية مخضب، تضيق عنق الأبهري، خلل الحاجز بين البطينين، تشوهات كلوية، مستوى الذكاء طبيعي أو منخفض قليلاً. incidence عند الجنس المؤنث 1 : 2.500، أغلب الحالات إفرادية، ٩٨ % من الأجنة ذات الـ caryotyp 45,X يموتون خلال الثلث الأول من الحمل. العلاج : التعويض بإعطاء الأستروجينات و anabolic-steroids .

Scheuermann - Syndrome

Morbus Scheuermann, kyphosis Scheuermann, kyphosis dorsalis juvenilis, osteochondrosis deformans juvenilis dorsi, malum epiphyseonecroticum vertebrale.

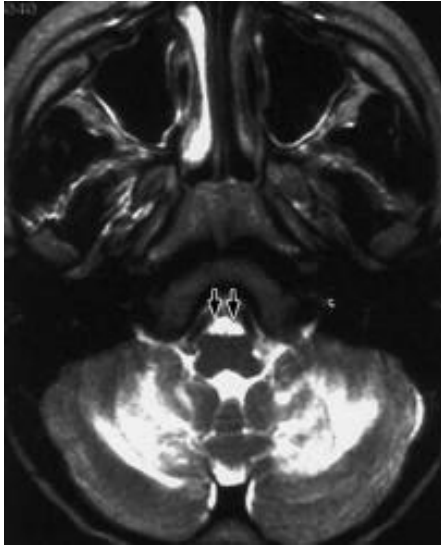
(١٨٧٧ - ١٩٧٠) Scheuermann Holger Wefel

- طبيب أشعة دانمركي.



حذب kyphosis (تقوس العمود الفقري إلى الخلف (العمود الفقري الصدري الزائد الوراثي) وراثية صبغية جسمية سائدة) : انحناء الجسم إلى الأمام، الشكوى من تعب وألم في القفص الصدري أثناء الجلوس، تحدد الحركة في منطقة الفقرات الصدرية الوسطى والسفلية. يبدأ هذا المرض غالباً بعمر ١ - ١٣ عاماً. يساعد في نشوء وظهور هذا المرض عدم اكتمال النمو الفيزيائي وكذلك الجهد الفيزيائي الزائد. شعاعياً

أعراض عصبية على شكل نوبات صرعية، توقف التطور النفسي الحركي، علامات قصور قشرة الكظر (hyperpigmentation) ، زيادة التأثر بالأفات الأنتانية، تشوهات قحفية وجهية. هؤلاء المرضى يموتون خلال الأعوام الأولى من العمر. في الأشكال الأخرى - paraplegia spastica ، رنج ataxia شوكي مخيخي، إضافة إلى أعراض عصبية أخرى، علامات قصور قشرة الكظر، تصلب دماغي ، hypogonadismus ، cerebral-sclerosis ، تفاقم مع إنداز سي.ء. (الشكل ٣٨٢).



Schilder - Foix - Syndrome

► Schilder syndrome.

Schilder - Stengl - Syndrome

Asymbolia dolorosa.

- Schilder Paul Ferdinand (١٨٨٦ - ١٩٤٠) -

طبيب عصبية ونفسية عمل في النمسا وألمانيا وأمريكا.

أحد أشكال خلل تحديد وفهم هيئة وشكل الجسم الملاحظ في أمراض الجملة العصبية المركزية المختلفة : انعدام التفاعل على التحريض الألمي مع عدم القدرة على حماية الذات من هذا المحرض الألمي مع المحافظة على حاسة الألم (ليس بإمكان المريض تحديد مكان الألم، وذلك لعدم قدرته على معرفة التوضع الحقيقي لأجزاء جسمه).

اللبنية، microdontia ، poliodontia ، عدم نمو الارتفاق symphysis ، coarctation ، arachnodactylia ، غالباً قصر قامة مع بزخ lordosis (تقوس العمود الفقري إلى الأمام) قطني شديد أو حذب جنفي kyphoscoliosis ؛ من غير النادر أيضاً hypertelorismus ، exophthalmus وحول strabismus. (الشكل ٣٨١).

Scheuthauer - Marie - Syndrome

► Scheuthauer - Marie - Sainton syndrome.

Schilbach - Rott - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : شرم الحنك، hypotelorismus و hypospadias .

Schilder - Syndrome

Schilder - Foix syndrome, Heubner - Schilder syndrome, encephalitis periaxialis diffusa, leucoencephalitis subchronica, cerebro sclerosis sudanophilica, sclerosis cerebri sudanophilica.

- Schilder Paul Ferdinand (١٨٨٦ - ١٩٤٠) -

طبيب عصبية ونفسية عمل في النمسا وألمانيا وأمريكا.

تصلب دماغي سوداني cerebrosclerosis sudaophilica وراثي (ربما وراثية صبغية جسدية متنحية) : أعراض غير وصفية (صداع، ارتفاع في درجة الحرارة)، ركود الحلمة البصرية، ضمور العصب البصري مع عمى، شلل ثلاثي triplexia أو رباعي tetraplexia تشنجي، نوبات اختلاجية، aplasia ، خلل حاستي السمع والشم، عته (غالباً).

Schilder - Addison - Syndrome

Adrenoleukodystrophia, Siemerling-Creutzfeldt syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية من زمرة peroxisomopathia (وراثية صبغية جسدية متنحية) : يمكن للأعراض السريرية أن تظهر في سن الرضاعة، أو خلال العقد الأول من العمر أو بعد سن البلوغ. الأعراض (neonatal-form) -

► Epithelnaevus Syndrome.

Schindler - Syndrome

► Seitelberger syndrome, typ Schindler I and II.

Schinz - Syndrome

► Scheie syndrome.

Schinzel - Syndrome

Schinzel Alfred (ولد ١٩٠٤) - طبيب صحة عامة نمساوي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : نقص تكون السلايمات النهائية، أو عدم نمو (لا نمو) aplasia إصبع اليد الرابعة أو الخامسة (ويشمل ذلك أيضاً عظام المشط) ، hypogenitalismus ، kryptorchismus ، pubertas tarda عند الذكور، ضعف الشهوة الجنسية وعقم، سمنة، hypohidrosis ، انعدام الحلمة athelia ، غياب غدد الثديين عند النساء، عدم اكتمال نمو العضو التناسلي، سمنة، تأخر ظهور البلوغ الجنسي، تضيق البواب pylorus ، subglottisstenosis ، analstenosis . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٦ تم وصف ما يزيد عن ٨٠ حالة. العلاج جراحي وهورموني.

Schinzel - Syndrome

► Acro-callosum syndrome.

Schinzel - Geidon - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية ؟) وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧٨ ما يزيد عن ٢٠ حالة : سوء تنسج القسم المتوسط من الوجه، hypertelorismus ، exophthalmus ، أنف صغير، hypertrichosis ، تشوهات قلبية وكلى مع hydronephrosis ، skeletal dysplasia ، genital dysplasia ، choanal atresia ، قصر الرقبة، أضلاع عريضة، تسمك قاعدة القحف والعظام الانبويبية الطويلة، نقص تنسج os pubis ، postaxial-polydactyly ، تأخر نمو شديد، نوبات صرعية. هؤلاء المرضى يموتون خلال الأيام أو الأسابيع الأولى بعد الولادة.

Schilling - Syndrome

Leukaemia monocytaria typus Schilling.

Schilling Victor (١٨٨٣ - ١٩٦٠) - طبيب

أمراض دم ألماني.

أحد أشكال داء البطان الشبكي reticuloendotheliosis (في الدم المحيطي خلايا شبكية شبيهة بوحيدات النوى) : ترفع حروري، نزوف شعرية أو تتركز جلد وأغشية مخاطية، فقر دم، نقص صفائح، ارتفاع كريات بيض (الكثير من الخلايا الشبكية الشبيهة بوحيدات النوى) ، تحول شبكي وحيد نوى في مخ العظم، غالباً أيضاً ضخامة عقد لمفاوية، إضافة إلى ضخامة كبدية وطحالية؛ الصورة السريرية تذكر بابيضاض الدم الحاد. ينتهي هذا المرض بالموت في غضون عدة أسابيع إلى عدة أشهر.

Schimke - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) سجل منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧٩ ما يزيد عن ٢٥ حالة : سوء تنسج مشاشي فقري خلقي، lymphopenia ، خلل المناعة الخلوية (T-cell-defect) ، hypothyreosis ، علامات وجه مميزة، multiple lentigines ، قصر القامة، زيادة احتمال الإصابة بالاحتشاءات الدماغية والقصور الكلوي المتفاقم (glomerulosclerosis) بسبب تصلب الشرياني arteriosclerosis والتشوهات الوعائية. من الضروري الاعتماد على الغسل الكلوي في سن الطفولة وفيما بعد زرع الكلية. في الشكل الخلقي يموت هؤلاء المرضى في سن الطفولة، أما في الشكل الشبائي فالإنذار أفضل. (الشكل ٣٨٣).



Schimmelpenning - Mims - Feuerstein - Syndrome

sternocleidomastoideus والعَضَلَةُ المنحرفة
المربعة musculus trapezius .

Schmidt - Syndrome (II)

Martin Schmidt syndrome, (M. B.)

Schmidt syndrome, syndromus
thyreosuprarenalis, syndromus
triglandularis, insufficientia
thyreosuprarenalis, insufficientia
pancreatohyreosuprarenalis.

Schmidt Martin Benno (١٨٦٣ - ١٩٤٩) -

باتالوجي ألماني من غوتغن.

ترافق قصور الغدة الدرقية مع قصور قشرة الكظر ومع
الداء السكري : زيادة تصبغ الجلد والأغشية المخاطية،
asthenia ، adynamia ، جفاف الجلد، هبوط
الضغط، غشيان syncope ، فقدان الشهية، غثيان،
إقياء، إسهالات، انعدام الطمث، انعدام الشهوة الجنسية
sexualis ، libido ، عدم القدرة على الجماع
impotentia ، انخفاض الاستقلاب الأساسي،
عطاش polydipsia ، فرط التبول polyuria ، في
الدم انخفاض تركيز الصوديوم، زيادة البوتاسيوم
والسكر، فرط سكر البول، نقص طرح ١٧ -
كيتوستيرويدي مع البول. ينتج هذا المرض عن إصابة
مناعية ذاتية للغدد الثلاثة. يفترض وجود وراثه صبغية
جسدية متنحية مسؤولة عن انتقال هذا المرض.

Schmidt - Warburg - Syndrome

▶ Horton syndrome (II).

Schmieden - Syndrome

Schmieden Victor (١٨٧٤ - ١٩٤٦) - طبيب

جراحة ألماني.

هبوط جزئي أو كلي للغشاء المخاطي للمعدة في
العفج (الاثنا عشري) duodenum : ألم نوبي
وشعور بالنفخة في المنطقة الشرسوفية، تطبل البطن،
حرقه heartburn ، إقياء (أحياناً مدمى).

Schmitt - Syndrome

Clay shoveller's fracture (E), Schipper -
Bruch (E), morbus Schmitt.

Schmitt H. G. طبيب جراحة ألماني.

إصابة العمود الفقري من منشأ مهني رضي : يلاحظ
عند الحفارين، حيث تظهر الأعراض الأولى للمرض

Schinzel - Ritscher - Syndrome

▶ 3C syndrome.

Schirmer - Syndrome

Schirmer R. - طبيب ألماني.

ثلاثي تشوهات وراثية (ربما وراثه صبغية جسدية
متنحية، ومن الممكن وراثه صبغية جسدية سائدة) :
ورم وعائي haemangioma وجهي، زرق ولادي
glaucoma congenitale ، غالباً أيضاً عين ثور
(استسقاء مقله) buphthalmus في جانب واحد.
يعتبر هذا التناذر الشكل غير المكتمل لتناذر
Sturge - Weber .

Schmid - Syndrome

▶ Jackson syndrome (I).

Schmid - Syndrome

Dysostosis metaepiphysaria, dysostosis
enchondralis metaepiphysaria,
osteochondritis subepiphysaria.

Schmid Franz - طبيب أطفال ألماني.

سوء تعظم dysostosis السمحاق الداخلي الوراثي
في منطقة طرف القصبه metaphysis (وراثه
صبغية جسدية سائدة) : يظهر هذا المرض في العام
الثاني من العمر على شكل إعاقة نمو ملحوظة ناتجة
عن تغيرات مرضية خاصة في منطقة أطراف قصبات
العظام الانبويية الطويلة. شعاعياً - عدم انتظام الخط
المشاشي، بؤر تصلب وترقق مع حدود غير واضحة
في منطقة الخط المشاشي وفي بؤرة طرف القصبه
metaphysis القريبة منه؛ مستوى الذكاء طبيعي، لا
تلاحظ تغيرات بيوكيميائية في الدم.

Schmid - Fraccaro - Syndrome

▶ Cat-Eye syndrome.

Schmidt - Syndrome (I)

Avellis - Schmidt syndrome.

Schmidt Adolf (١٨٦٥ - ١٩١٨) - طبيب داخلية

ألماني من درسدن.

الشلل الدوري الملاحظ عند إصابة الأجزاء الزليلية من
النخاع المستطيل medulla oblongata : شلل
الحنك الرخو والحبال الصوتية في نفس الجهة، شلل
في نفس الجهة وفالج شقي في الجهة المعاكسة
للعضلة القصبية الترقوية الخشائية musculus

والأغشية المخاطية بحجم رأس الدبوس حتى حبة الحمص (غالباً متناظرة)، وذمات، آلام مفصالية وتورم مفاصل، آلام تشنجية بطنية (مغمص) مع تغطوط أسود melena ، إيجابية اختبار رومبل - ليدي (ليس دائماً) ، albuminuria ، haematuria ، أحياناً eosinophilia و leucocytosis ، زمن النزف وتعداد الصفيحات غالباً ضمن الحدود الطبيعية؛ في المرحلة الحادة يلاحظ غالباً hyperproteinaemia . يترافق هذا المرض غالباً مع أمراض تحسسية أخرى (الشرى، وذمة كفيكي ... الخ) . يصيب بالدرجة الأولى النساء . يلاحظ خلال العلاج تناوب فترات هجوع ونكس؛ أشير في بعض الحالات إلى وجود وراثية صبغية جسدية سائدة. (الشكل ٣٨٤) .



Schöpf - Syndrome

Keratosis palmoplantaris with paradontopathia.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) ناتجة عن سوء تنسج الأديم الظاهر ectodermal-dysplasia وصف منها ما يزيد عن

بعد عدة أسابيع من بداية العمل، وذلك على شكل شعور بالتعب في منطقة العمود الفقري، ألم شبه روماتزمي، أو ألم شبه قشري في منطقة مؤخر الرأس، في الرقبة وفي المنطقة بين لحي الكتف، هذه الأعراض ناتجة عن النمو التدريجي لبؤرة حثل dystrophia في منطقة قاعدة الشاخصة الشوكية processus spinosus الفقرات الرقبية السفلية والصدريّة العلوية، كنتيجة لذلك يظهر ألم يزداد بالحركة ناتج عن انقطاع الشاخصات الشوكية.

Schneider - Fischer - Syndrome

Sneider, Wilhelm (ولد ١٩١٠) - طبيب جلدية

ألماني من توبنغن .

إعاقة جريان الدم في منطقة الحوض مع ما ينتج عن ذلك من أعراض : وذمة الساقين وتصلب حديدي siderosclerosis يصيب رسغي القدم، إضافة إلى caput medusae في الانتحاء المغيني.

Schock - Syndrome

التسمم بالمكورات العنقودية staphylococcus الناتج عن الضمادات القطنية المستخدمة عند النساء : ترفع حروري شديد، إقياء، إسهالات وصدمة schock؛ يصادف بالدرجة الأولى في أمريكا وفي حالات إفرادية في أوروبا أيضاً.

Scholz - Syndrome

► Greenfield syndrome.

Scholz - Bieschowsky - Henneberg - Syndrome

► Greenfield syndrome.

Schönlein - Henoch - Syndrome

Purpura Schönlein - Henoch, morbus Schönlein - Henoch, purpura essentialis athrombopenica, capillarotoxicosis, peliosis rheumatica, purpura rheumatica, purpura infectiosa acuta, purpura anaphylactica.

- (١٨٦٤ - ١٧٩٣) Schönlein Johann Lukas

طبيب داخلية ألماني، Henoch Eduard Heinrich

(١٨٢٠ - ١٩١٠) - طبيب أطفال ألماني.

فرقرية تحسسية : طفح يشبه الشرى، حمامي متعددة مختلفة الأشكال، نزوف في الجلد (الأطراف)

النويات المفصصة والعصوية، خلل نمو وتطور عناصر الكريات المحببة.

Schuppli - Syndrome

Leuconycholysis parodontotica.

Schuppli Rudolf – طبيب أمراض دم سويسري.

تلازم الفساد حول السن parodontosis مع حثل الأظافر : فقدان لمعان أظافر أصابع اليدين والقدمين، مع ظهور بقع شاحبة عليها، وسقوطها فيما بعد؛ فساد شديد حول السن مع تساقط الأسنان، حيث تبدأ هذه العملية من القواطع. يتميز سير هذا المرض بتناوب حالات من الهجوع والنكس. في الدم – ارتفاع خفيف في سرعة التثقل، نقص معتدل في حديد الجسم في sideropenia ؛ gynaecotropismus . يعتقد بوجود عامل وراثي مسؤول عن انتقال هذا المرض.

Schwann - Syndrome

Keratosis palmaris et plantaris cum surditate congenital et leuconychia totali (unguium).

Schwann Jadwiga – طبيب جلدية بولوني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تقرن keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين، ابيضاض أظافر leuconychia شامل، keratosis follicularis (lichen pilaris)، فرط تعرق hyperhidrosis أخصص القدمين، شعرانية hypertrichosis ، حنك قوسي، تشوهات توضع الأسنان، paradontopathia ، طرش ناتج عن تشوهات نمو الأذن الداخلية، صمم بكم، من غير النادر أيضاً – syndactylia وتقع Dupuytren .

Schwartz - Syndrome

Schwartz - Jampel syndrome, dystrophia osteochondromuscularis.

Schwartz Oscar = طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) تتظاهر على شكل chondrodystrophia و myotonia : توتر عضلي myotonia ، قصر القامة، سوء نمو dysplasia عظام الحوض، ضيق الفتحة بين الجفنين (خصوص) blepharophimosis ، تقلص الجفن

١٤ حالة : keratosis palmoplantaris ، periodontopathia ، كيسات حواف الجفن، hypodontia ، hypotrichosis في مرحلة التسنين الثانية، سغل dystrophia الأظافر .

Schöpf - Schulz - Passarge - Syndrome

► Schöpf syndrome.

Schottmüller - Morbus

Paratyphus B.

Schottmüller, Hugo (١٨٦٧ – ١٩٣٧) – طبيب

داخلية ألماني من هامبورغ.

Schroeder - Syndrome

Hypertension endocrinica.

Schroeder Henry A. (ولد ١٩٠٦) – طبيب

أمريكي.

ارتفاع توتر شرياني مجهول السبب عند المرضى الذين يشكون من خلل في الوظيفة الهرمونية : سمنة تتطور بسرعة (غالباً بعد الولادة، في مرحلة سن اليأس menopausa ، بعد العمليات النسائية.. الخ)، ارتفاع توتر شرياني، نزوف في قعر العين، ارتفاع سكر الدم، فرط تعظم hyperostosis جبهي، شعرانية، نقص الكلوريد والصوديوم في السائل العرقي sudor .

Schüller - Christian - Syndrome

► Hand - Schüller - Christian syndrome.

Schultz - Syndrome

Morbus Schultz, angina Schultz, angina agranulocytotica, agranulocytosis, mucositis necroticans agranulocytotica.

Schultz Werner (١٨٧٨ – ١٩٤٧) – طبيب داخلية

وأعراض دم ألماني.

الصورة السريرية لفقدان الكريات المحببة في الدم agranulocytosis (مع التهاب لوزتين تتركزي) : تظهر أعراض هذا المرض بعد التهابات البلعوم pharyngitis ، الإنفلونزا ... الخ. الأعراض – ترفع حروري خمجي سريع مع التهاب لوزتين نخري وطلاء خنأقي على اللوزتين، تضخم وألم في العقد اللمفاوية الناحية، leucopenia (حتى ٥٠٠ وأقل في ١ mkl من الدم) مع اختفاء سريع للكريات المحببة؛ في نقى العظم – انعدام العناصر ذات

غالباً عند مرضى السرطانة القصبية صغيرة الخلايا والسرطانات الأخرى المفترزة لمواد شبيهة بالفازوبريسين. hypernatruria ، hypokalaemia ، وذمات ، hyponatraemia ، زيادة طرح ١٧ - كيتوستيرويدية ونقص طرح الألدوستيرون مع البول، علامات السرطانة القصبية.

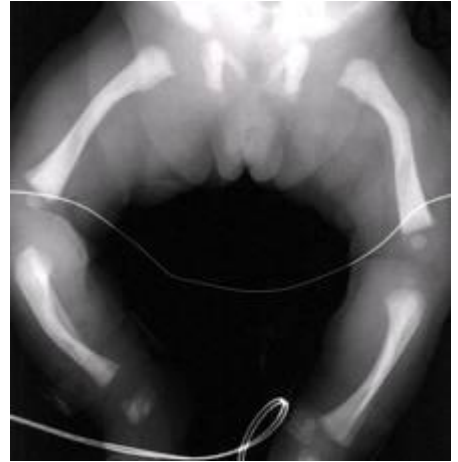
Schwartz - Lelek - Syndrome

Schwartz Emanuel Elliot (ولد ١٩٢٣) - طبيب أشعة أمريكي، Lelek I. - طبيب أشعة ألماني. أحد أشكال التشوهات القحفية العظمية الوراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : ضخامة الرأس نتيجة كبر عظام الجمجمة، رجلان على شكل حرف X أو O ، توسع العظام الانبويبية الطويلة، في مصّل الدم زيادة تركيز الفوسفاتاز القلوية، androtropismus .

Scimitar - Syndrome

مجموعة تشوهات قلبية وعائية مجهولة السبب (وراثية صبغية جسدية سائدة) وصفت للمرة الأولى من قبل Neil عام ١٩٦٠ وسجل منها حتى الآن ما يزيد عن ١٥٠ حالة : شعاعياً يظهر ظل بشكل سيف تركي معقوف (Scimitar) يمتد على طول حدود القلب اليمنى مقابل الحجاب، وهذا يشير تماماً إلى مسار الوريد الرئوي الأيمن الذي يمتد حتى الوريد الأجويف السفلي؛ هذا التناذر مرتبط مع التشوهات القصبية الوعائية للرئة اليمنى، وغالباً مع نقص تنسج الرئة اليمنى والوريد الرئوي وتشوهات الشجرة القصبية، يضاف إلى ذلك ولكن بنسبة أقل تشوهات قلبية مختلفة (dextropositio cordis). الأعراض - يمكن أن تظهر الأعراض في أي عمر بحسب درجة التشوه، وذلك على شكل علامات قصور رئوي وقلبي، زرقة، tachypnoe ، dyspnoe ، زيادة التوتر الرئوي، التهاب الطرق التنفسية، إعياء ونقص القدرة على الأداء، كما يمكن لبعض الحالات أن تمر دون أعراض؛ حالات الوفاة تكون عادة حول الولادة perinatal وفي سن الطفولة، مع تقدم العمر يتحسن

blepharospasmus ، فـسـرطـتـقـسـرـن hypertrichosis الجفنين، microstomia ، قصر البصر myopia ، تقيد حركة عضلات الوجه، حنك رفيع، نقص نمو hypoplasia الحنجرة مع تنفس صريري، ضعف النمو العضلي، ضعف المعصرات مع عدم تحكم دوري بالبراز والبول، تيبس rigiditas مفصلي، lordosis ، pectus carinatum أو kyphosis ، خلع مفصل الكتف، سوء تنسج مشاشة وكردوس العظام مع التواء العظام الانبويبية الطويلة؛ هيستولوجياً - ضمور ، تليف، ارتشاحات دهنية (شحمية) وتجمع للجلكوجين في العضلات. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٦١ ما يزيد عن ٥٠ حالة. العلاج عرضي، carbamazepin و procainamid تؤدي إلى تحسن الأعراض العضلية. (الشكل ٣٨٥).



Schwartz - Jampel - Syndrome

► Schwartz syndrome.

Schwartz - Bartter - Syndrome

Schwartz William Benjamin (ولد ١٩٢٢) - طبيب داخلية أمريكي، Bartter Frederic Crosby (ولد ١٩١٤) - طبيب غدد أمريكي.

وصف للمرة الأولى من قبل شفارتز وبارتر عام ١٩٥٧. زيادة إفراز الهرمون المضاد للإدرار ADH عند مرضى السرطانة القصبية، مما يؤدي إلى احتباس السوائل ونقص صوديوم المصل. يصادف

الإنتذار. العلاج جراحي مع نتائج جيدة. (الشكل ٣٨٦).



Sclerosteosis - Syndrome

مجموعة تشوهات خلقية وراثية ذات صفة صبغية جسدية متنحية : تصلب sclerosis جميع عظام الجمجمة مع تكون بطيء لـ leontiasis facies وانضغاط الأعصاب الدماغية؛ بدء المرض بعمر السنة، أما الظهور الشعاعي فبعمر الخمس سنوات، gigantism ، التصاق أصابع syndactylia غالباً بين الإصبعين الثانية والثالثة.

Scott - Syndrome

Cranio-digital syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (مرتبطة بالكروموزوم X) وصفت في أكثر من أربعة حالات : syndactylia ، oligophrenia وتشوهات حفية وجهية.

Scott - Taor - Syndrome

Ischio-patella-dysplasia, coxo-podo-patella syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) وصف منها حتى الآن ما يزيد عن ٥٠ حالة : patella-hypoplasia ، patella-aplasia تشوهات عظام الحوض، تشوهات قدم (قصر الإصبع الرابعة والخامسة).

Scriver - Goldbloom - Roy - Syndrome

Scriver Charles Robert (ولد ١٩٣٠) - طبيب

أطفال وباحث أمريكي في علم الوراثة. P. Goldbloom

B. - طبيب أطفال أمريكي، Roy Claude Charles

(ولد ١٩٢٨) - طبيب أطفال وأمراض جهاز هضم

كندي.

الخلل الوراثي في استقلاب الحموض الأمينية : hypophosphataemia ، علامات الكساح، زيادة غليسين البول glycinuria من منشأ كلوي، فرط سكر البول glucosuria وغلتيسيل برولين البول glycinprolinuria من منشأ كلوي.

Scriver - Schafer - Efron - Syndrome

Schafer (ولد ١٩٣٠) ،

Irwin Arnold (ولد ١٩٢٨) - طبيباً أطفال وباحثان

أمريكيان في علم الوراثة، Efron M L. - طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : نقص نمو hypoplasia الكليتين، بيلة دموية وبروتينية متقطعة، طرش، صرع epilepsia يحرص بالضوء الساطع؛ زيادة طرح الغليسين L-hydroxyproline و L-prolin ، glycinum مع البول؛ hypoprolinaemia .

“Seabright” - Bantam - Syndrome

► Martin - Albright syndrome.

Seckel - Syndrome

► Seckel - Virchow syndrome.

Seckel - Virchow - Syndrome

Syndromus Seckel, nanismus Seckel, nanismus Virchow, nanocephalia.

Seckel H. Paul G. - طبيب أطفال أمريكي،

Rudolf (١٨٢١ - ١٩٠٢) - باتالوجي ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : ولادة طفل قليل الوزن والطول بعد حمل مكتمل، microcephalia ، hypertelorismus ، تقوس الأنف، نقص نمو hypoplasia الفكين العلوي والسفلي (وجه العصفور)، كبر عيون نسبي، exophthalmus خفيف، فوق الماق epicanthus ، حول strabismus ، حنك رفيع، hypodontia ، نقص نمو ميناء السن، قلة نمو الشعر hypotrichosis ، حنق (تشوه قدم) talipes (غالباً)، خلع فخذ ثنائي الجانب، syndactylia ، أصابع القدم الكبيرة، نقص نمو أو عدم نمو aplasia أصابع اليدين الكبيرة، أحياناً أيضاً عدم نمو عظم القوس sternum والرضفة patella ، clinodactylia ، سوء نمو dysplasia الكبد، تغيير

Seidlmayer Hubert (١٩١٠ - ١٩٦٥) - طبيب أطفال ألماني.

فرفرية خمجية سمية عند الأطفال : تظهر أعراض هذا المرض بعد عدة أسابيع من بدء الزكام، حيث تظهر بسرعة اندفاعات جلدية حمراء غير كبيرة تحيط بحطاطات؛ العنصر الأحمر يحاط بشريط شاحب (فقر دم) يشبه شارة غطاء الرأس؛ التوضع الأساسي يكون وبشكل متناظر على الأطراف والوجه وبدرجة أقل على الرقبة؛ معايير التخثر الدموي وتعداد الصفائح ضمن الحدود الطبيعية؛ يلاحظ غالباً أيضاً شرى؛ يستمر هذا المرض لمدة أسبوع إلى أسبوعين.

Seigmann - Kilby - Syndrome

قصر قامة مع ضخامة رأس وبروز عيون، قصر وتسطح (زيادة عرض) أصابع اليدين والقدمين، osteoporosis ، سوء تنسج dysplasia مشاشات عظام متعدد.

Seip - Syndrome

Seip - Lawrence syndrome, lipodystrophia generalisata et angiomatosis cystica, Berardinelli - Seip syndrome, diabetes lipoatrophicus, diabetes lipodystrophicus, Barraquer - Simons syndrome, Berardinelli syndrome, , hyperpituitarismus hypothalamicus congenitalis, gigantismus acromegaloides infantilis. Seip Martin Fredrik (ولد ١٩٢١) - طبيب أطفال نرويجي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية، نوع الجين - 9q34 و 11q13) ناتجة عن فرط نشاط الغدة النخامية الوراثي مع أعراض هورمونية استقلابية مختلفة : سغل شحمي lipodystrophia معمم، hyperlipaemia ، hepatomegalia مع ارتشاح كبدي شحمي وما يتبع ذلك من تشمع كبد، fovea coccygea ، acanyhosis migricans ، زيادة عملية الاستقلاب الأساسي، داء سكري معند على المعالجة بالأنسولين، ضخامة قلبية، ارتفاع التوتر الشرياني،

مكان dystopia ونقص نمو hypoplasia الكليتين، نقص نمو الأعضاء التناسلية، خفاء الخصية cryptorchismus ؛ تأخر عقلي شديد (غالباً) .

Secretan - Syndrome

Morbus Secretan, oedema dorsi metacarpi seu metatarsi traumaticum. Secretan Henri-Francois (١٨٥٦ - ١٩١٦) - طبيب حوادث فرنسي.

وذمة اليدين والقدمين بعد الرضية : تورم وجه اليدين (أو القدمين) بعد عدة أيام من الإصابة الرضية، تحدد شديد في ثني الأصابع (باستثناء الإصبع الكبيرة)؛ الشكوى من الألم تكون فقط عند محاولة ثني الأصابع؛ شعاعياً - لا تلاحظ تغيرات عظمية، الوذمة تتفاقم ببطء.

Seeligmüller - Syndrome

Seeligmüller, Otto Ludwig (١٨٣٧ - ١٩١٢) - طبيب عصبية ألماني من هالي.

ألم عصبي سفلسي المنشأ، مع إصابة ثنائية الجانب للعصب nervus auriculotemporalis ، وخاصة في حالة التهاب السحايا السفلسي القاعدي.

Seemanova - Syndrome (I)

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية مرتبطة بالكروموزوم X) تصيب الرجال بالدرجة الأولى : نقص تنسج مخيخي مع ما يرافق ذلك من أعراض، ataxia ، nystagmus، phthalamopegia ، dysarthria ، hypotonia ، تطور عقلي سليم.

Seemanova - Syndrome (II)

► Louis - Bar syndrome. أحد أشكال Louis - Bar syndrome لكن مع وجود microcephalus ، ميل إلى التسرطن و نقص الكريات البيض.

Segawa - Syndrome

► Parkinson syndrome. أحد تظاهرات Parkinson syndrome مع خلل توتر ليلي diurnal-dystonia يصيب الأطراف بالدرجة الأولى.

Seidlmayer - Syndrome

Kokardenpurpura (G) .

Seliger - Syndrome (G)

قصور نخامى hypopituitarismus مع انقطاع طمث amenorrhoea ثانوي يستمر لمدة ١٢ شهراً، إضافة إلى بوال تفه diabetes insipidus، وذلك بعد الولادات الصعبة مع التجريف اليديوي للمشيمة.

Seligmann - Morbus

► Heavy chain disease.

Selter - Swift - Feer - Syndrome

► Feer syndrome.

Selye - Syndrome

Stress, adaptation syndrome (GAS),

Alarm-syndrom (G).

Selye Hans (ولد ١٩٠٧) - باتالوجي كندي.

تتأخر التكيف : مجموعة التغيرات اللانوعية التي تظهر في الجسم تحت تأثير أي من المؤثرات. يمكن التمييز بين عدة مراحل : الهلع (القلق)، المقاومة resistense والانهك exhaustion . من أهم التغيرات التي تصيب الجسم - تضخم hypertrophia قشرة الكظر، ضمور الجهاز الليموسى للمفاوي، قرحات معدية واثنا عشرية نازفة.

Semb - Gjone - Rosenthal - Syndrome

Syndromus WDHA (WD - watery

diarrhoes, H - hypokaliemia, A - achlorhydria).

Semb L. S. - طبيب نرويجي، Gjone Egil (ولد

١٩٢٥) - طبيب داخلية نرويجي، Rosenthal

William S (ولد ١٩٢٥) - طبيب هضمية أمريكي.

مجموعة الأعراض الملاحظة عند بعض مرضى ورم البانكرياس : ألم متقطع في البطن، إسهالات مائية متكررة، لا كلوريدية achlorhydria ، hypocalaemia ، الخلاصات المأخوذة من النسيج الورمي تحتوي على مواد تثبط إفراز العصارة المعدية.

Sen - Syndrome

Cirrhosis hepatic infantilis, cirrhosis familiaris, Indian childhood cirrhosis , Chaudhuri syndrome.

تشمع كبدي وراثي (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية متنحية) : تشمع كبدي مجهول السبب يظهر في سن الطفولة المبكر، لا تلاحظ عادة العلامات المرضية المميزة لأغلب تشمعات الكبد عند الأطفال

، فشل كلوي، acromegalia ، hypertrichosis تعدد كيسات polycystosis مبيضية (غالباً)، ضخامة hypertrophia عضلية وتأخر النمو العقلي والجسدي؛ يترافق هذا المرض في بعض الحالات مع ورم وعائي angiomathosis كيسي جهازي يصيب بالدرجة الأولى الأوعية الصغيرة، ضخامة الأوردة، فرط نمو تناسلي hypergenitalismus مع ضعف في نمو العلامات التناسلية الثانوية، توسع البطين الثالث الدماغى، مخبرياً - زيادة سكر وبيروتين الدم، زيادة طرح ١٧ - كيتوستيروئيد مع البول. يظهر هذا المرض عادة في نهاية العام الأول من العمر. وصف حتى الآن أكثر من ٥٠ حالة من هذا المرض إما بشكل إفرادي أو عند أقارب. العلاج : حمية غذائية فقيرة بالحريرات والسكريات، في الحالات الصعبة hypophysectomia بعد سن البلوغ أعطت نتائج إيجابية.

Seip - Lawrence - Syndrome

► Seip syndrome.

Seitelberger - Syndrome

Idiotia spastica amaurotica.

Seitelberger Franz (ولد ١٩١٦) - طبيب عصبية

نمساوي من فيينا.

اضطرابات استقلابية وراثية نادرة مع تنكس شحمي degeneratio adiposa في الجملة العصبية المركزية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تأخر نمو نفسي حركي، كمنة amaurosis ، nystagmus ، شلل وضعف عقل oligophrenia (idiotia)، اضطرابات دهليزية متفائمة وطرش، في مراحل متأخرة تظهر أعراض بصلية bulbaris مع خلل أساسي يصيب عملية البلع، حركات عضلات وجه ولسان وعضلات ماضغة لإرادية، شلل وضمور عضلات الرقبة ومؤخر الرأس (المنطقة القفوية)، سلس براز incontinentia alvi وبول incontinentia urinae (enuresis). منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٢ تم تسجيل عدد قليل من الحالات في المراجع العالمية. العلاج غير معروف.

Robinson (تغيرات المادة الرمادية على شكل - cyst and periventricular-heterotopia)، فم كبير، أنف عريض و hypertelorismus .

Senhouse - Kirkes - Syndrome

Shock-syndromus.

حالة الصدمة الناتجة عن نزوف شعرية في الغدة الكظرية أو عن إصابة سمية تحسسية مجهولة السبب لهذه الغدة : علامات الصدمة shock ، غثيان، إقياء، اسهال، اختلاجات، هبوط ضغط، تسرع قلب، اضطرابات نظم، زيادة تركيز الأزوت المتبقي في الدم، زرقة محيطية، فرقية، هبط الحرارة، ثبات coma .

Senior - Loken - Syndrome

Renal-retinal-degeneration.

Senior Boris (ولد ١٩٢٣) - طبيب أطفال وغد

أمريكي، Loken A. S. - طبيب أطفال سويدي.

مجموعة تشوهات وراثية تصيب الكليتين والعينين (وراثية صغوية جسمية متنحية) : نقص إمكانات التصفية الكلوية، proteinuria ، تخضب مميز للأجزاء السفلية من الشبكية، وأحياناً عمى نصفي hemianopsia ؛ كما يلاحظ أيضاً لكن نادراً اختلاج مخيخي ataxia cerebellaris إضافة إلى تشوهات هيكلية مختلفة؛ بالفحص النسيجي - تليف وارتشاح خلوي في النسيج الكلوي الخلالي، توسع الأقبية مع كريات دم حمراء صغيرة، التهاب شبكية مخضب . retinitis pigmentosa

Sensenbrenner - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صغوية جسمية متنحية) ناتجة عن سوء تنسج القحف والأديم الظاهر cranio-ectodermal-dysplasia وصفت للمرة الأولى عام ١٩٧٥ وسجل منها حتى الآن ما يزيد عن ١٢ حالة : rhizomelia ، dolichocephalia ، tubulopathia ، pectus excavatum ، قصر القامة، وجنتين ممثلنتين إضافة إلى أعراض أخرى.

Sergent - Syndrome (I)

Syndromus phrenico-pupillaris.

hypochromatosis ، glycogenosis)، في بعض الحالات يلاحظ وجود نقص في خميرة α -antitrypsin .

Senator - Banti - Syndrome

►Banti syndrome.

Senear - Usher - Syndrome

Pemphigus erythematosus، erythematodes pemphigoides، pemphigus seborrhoicus.

Senear Francis Eugene (١٨٨٩ - ١٩٥٨) -

طبيب جلدية أمريكي Usher Barney (ولد ١٨٩٩) - طبيب جلدية كندي.

مرض جلدي خجسي : حمامى تشبه الحمامى المميزة لداء الذأب الاحمراري lupus erythematodes ، يؤر التهاب جلدي زهمي، اندفاعات جلدية شبيهة بالفقاع pemphigus ؛ في الدم غالباً LE-cell . (الشكل ٣٨٧) .



Senear - Syndrome

frontonasal-dysplasia.

مجموعة تشوهات وراثية وصف منها عدد قليل من الحالات الإفرادية حتى الآن : توسع شق Virchow-

erythrodermia معمم، حكة جلدية، فرط تصبغ جلدي، فرط تقرن hyperkeratosis راحة اليدين وأخمص القدمين، اعتلال العقد اللمفاوية lymphadenopathia ، hepatomegalia ، oedema ، صلح، حثل الأظافر، تقيح جلدي pyodermia ، إكزيما، hyperhidrosis ، في الدم - leucocytosis ، ووجود helper-T-cells . (الشكل ٣٨٨) .

Sforzini - Syndrome
Exophthalmia normometabolica
hereditaria.

Sforzini Paolo - طبيب إيطالي.

الشكل الوراثي للجحوظ exophthalmus (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية السائدة) : جحوظ دون وجود علامات فرط نشاط الدرق، زيادة طول القامة، هبوط أمعاء enteroptosis ، لعثمة balbuties .

SGA - Syndrome
Small for Gestational Age.

يعبر هذا التناذر عن حالات ما بعد الولادة التي يكون فيها وزن وطول الطفل المولود أقل من الأرقام المتعارف عليها فيما يخص هذه المرحلة من عمر الطفل، يشمل هذا التناذر أيضاً الأطفال الصغار من منشأ وراثي، كما يشمل الحالات الناتجة عن التراجع والتأخر في مرحلة النمو الجنيني داخل الرحم (IUGR = intrauterine growth retardation)

Shaken Baby - Syndrome (SBS)

ينتج هذا التناذر عن الرض الشديد والغير لحديثي الولادة أثناء حملهم من منطقتي العضد أو القفص الصدري مما يؤدي إلى عدم التناسق بين حركتي الرأس والطرفين العلويين. هذا يؤدي إلى تسريع حركة الأنسجة الدماغية وعظام الجمجمة، مما يتسبب في انفصال الكتلة الدماغية عن dura mater الملتنسقة بالعظم. هذا يتسبب بدوره في قطع الأوعية الدموية ذات المسار العمودي في هذه المنطقة. النتيجة نزوف عنكبوتية وإصابات دماغية مختلفة. هذه الحالة تسبب دائماً أعراض عصبية مختلفة الشدة، حيث إضافة إلى كسور العظام تسجل علامات عصبية قد تكون في

Sergent Emile (١٨٦٧ - ١٩٤٣) - طبيب داخلية فرنسي.

ترافق شلل العصب الحائر nervus vagus (العصب الدماغى العاشر) مع شلل الألياف العصبية الودية الرقبية عند مرضى التدرن الرئوي الذي يصيب قمة الرئة : تضيق البؤبؤ في جهة الإصابة أو تناذر هورنر، خزل أو شلل الحنجرة والحيال الصوتية.

Sergent - Syndrome (II)
Syndromus phrenicorecurrentis.

مضاعفات السرطانة القصبية : تلازم شلل العصبين nervus recurrens والنائه nervus vagus الراجع

Serpentin - Fibula - Syndrome

► Hajdu - Cheney syndrome.

Sertoli-cell-only - Syndrome

► del Castillo syndrome.

Setleis - Syndrome

► Brauer syndrome.

Sever - Syndrome

ربما التركز العقيم العفوي الوراثي لمشاشة عظم العقب (يعتقد بوجود وراثة صبغية جسدية سائدة) .

Sézary - Syndrome

Reticulosis Sézary, reticulomatosis cutanea, erythrodermia reticulaemica maligna, Sézary - Baccareda syndrome.

Sézary Albert (١٨٨٠ - ١٩٥٦) - طبيب جلدية فرنسي.



التظاهرات السريرية للورم اللمفاوي T-cell Lymphoma الجلدي الاحمراري : احمرار جلدي

الأولى النساء وفي حالات قليلة الأطفال والمتقدمين في السن. (الشكل ٣٨٩).



Shaver - Syndrome

Shaver - Ridell syndrome, aluminosis, morbus Shaver.

Shaver Cecil Gordon - طبيب أمريكي.

السحار الغباري coniosis المهني عند العاملين في جليخ اكسيد الألمنيوم البللوري : التهاب أنف مزمن، التهاب قصبات، نفاخ رئوي، شعاعياً - رسم رئوي شبكي زائد مع ارتشاحات قليلة الحدة، تصلب السرتين الرئويتين، الإنذار جدي، غالباً ریح صدرية عفوية ونهاية بالموت.

Sha - Waardenburg - Syndrome

► Waardenburg syndrome.

Shaw - Reade - Syndrome

Osteogenesis exhausta.

اختلال نمو العظام المتفام المعمم عند الأحداث : انكماش جسم الفقرات، تجزؤ عظام الحوض، كسور متعددة، وهن asthenia ، ألم قطني، في أوقات متأخرة يحصل هجوع تلقائي للمرض مع التنام الكسور، لا تلاحظ تغيرات بيوكيميائية في الدم.

Sheehan - Syndrome

Simmonds - Sheehan syndrome, Reye - Sheehan syndrome, morbus Simmonds, cachexia hypophysaria, dystrophia marantogenitalis, Glinski - Simmonds syndrome.

علامات قصور الفص النخامي الأمامي : ضمور الأعضاء التناسلية الداخلية والخارجية، انعدام الطمث، نقص نمو الرحم، فتور جنسي (لدى النساء) frigiditas ، انقطاع agalactia أو نقص

كثير من الحالات مهددة لحياة الرضيع. إنذار هذا المرض سيء، حيث يشكو أكثر من ثلثي هؤلاء الأطفال الذين بقوا على قيد الحياة من عاهات دائمة على شكل اضطرابات في الحركة أو النطق أو الرؤية أو السمع... الخ. نسبة الوفاة بحدود ٢٠ % .

Shapiro - Syndrome

انخفاض درجة الحرارة hypothermia وفرط التعرق hyperhidrosis الناكسان والناجان عن - corpus callosum-agenesia . وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٧ .

Sharp - Syndrome

Mixed connective tissue disease (E).

Sharp G. C. - طبيب أمريكي.

إصابة نسيج ضام مختلطة تتميز بوجود الأعراض الأساسية المميزة لاثنتين أو أكثر من الأمراض الغرائبية الكولاجينية الكبيرة collagenosis . وصف للمرة الأولى من قبل Sharp عام ١٩٧٢ كمرض نسيج ضام مستقل مرافق بارتشاحات رئوية وزيادة في الحمضات. الأعراض - تناذر رينو، تورم السطوح الظهريّة لليدين والقدمين، التهاب مفاصل متعدد polyarthritis ، التهاب عضلات polymyositis ، خلل حركية الأمعاء، تليف رئوي خلالي، اعتلال عقد لمفاوية lymphadenopathia ، erythematodes ، visceralis ، تصلب جلدي sclerodermia ، طفح exanthema جلدي مميز لداء الذأب الاحمراري، ترفع حروري، التهاب أغشية مصلبة polyserositis، اعتلال كلوي nephropathia ، من غير النادر أيضاً وجود ضخامة كبدية وضخامة طحالية، ألم العصب مثلث التوائم، في الدم - زيادة سرعة التقل، فقر دم، نقص الكريات البيض والحممر، antinuclear-antibody بتراكيز عالية، أجسام مضادة ل DNA ، LE-cells ، انخفاض المتممة complement في المصل، ارتفاع γ -globulin المصل، latex-test و Waaler-Rose-test إيجابي في ٥٠ % من الحالات. يصيب بالدرجة

المريض) : يمكن لهذا المرض أن يبدأ في أي عمر على شكل تساقط شعر مفاجيء وعابر وناكس ومتقطع، يأخذ المنظر البؤري الدائري بحدود واضحة على الرأس. في الحالات الشديدة يحصل تساقط شعر شامل لكل الجسم (A.a. decalvans, A.a. maligna, A. a. totalis). يمكن أن يشكو هؤلاء المرضى أيضاً من سغل الأظافر ومن vitiligo . من الصعب تحديد درجة انتشار هذا المرض وهو بحدود 1.000 - 5.000 : 1 . العلاج بالكورتيكوستيرويدات والعلاج الخارجي الموضعي يسبب أعراض جانبية غير مرغوبة، أما العلاج الضوئي الكيميائي fotochemotherapy فقد يؤدي إلى نتائج أفضل. يلاحظ غالباً تراجع تلفاني لهذا المرض.

Shone - Syndrome

Shone John D. - طبيب قلبية أمريكي.

مجموعة تشوهات قلبية وعائية خلقية : يتميز هذا المرض بوجود ما يسمى بالصمامات التاجية valva mitralis المظلية (أوتار الشرفتين تلتحم بحزمة واحدة تستند على عضلة حليلة واحدة musculus pupillaris)، في الأذينة اليسرى تتكون حلقة متضخمة فوق صمامية تؤدي إلى تضيق بداية الشريان الأبهر، تضيق برزخ الأبهر coarctatio aortae . يعتقد بوجود طابع وراثي لهذا المرض.

SHORT - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية) تشمل بالإضافة للسغل الشحمي المعمم الخلقى الأعراض التالية : قصر القامة (Short)، زيادة تمدد المفاصل (Hyperextensibility)، فتوق (Hernia)، أعراض عينية (Ocular - symptoms)، تشوهات ريغر (Rieger - anomalies) وتشوهات سنينة (Teeth) .

Short-Rib-Polydactylia - Syndrome

► Thoraxdystrophia-Polydactylia syndrome.

Short PQ - Syndrome

► LGL syndrome.

hypogalactia لبن الثدي، نقص أو انعدام إفراز العرق والدهون الجلدية، ترقق الجلد، ضمور الغدة الدرقية، نقص عمليات الاستقلاب الأساسي، نقص حرارة الجسم (نادراً عدم استقرار حراري مع نوبات من ارتفاع درجة الحرارة)، نقص سكر دم نوبي، زيادة الحساسية للإنسولين، ضعف نفسي، فقر دم خفيف، زيادة كولسترول الدم، نقص كلوريد الدم hypochloraemia ، hyponatraemia ، نقص طرح ١٧ - كيتو و ١١ - أوكسي ستيريودي، وكذلك الغونادوتروبين مع البول، لا يعتبر النحول من العلامات المرضية الإجبارية. يصيب هذا المرض عادة النساء بعد الولادة. الإنذار سيء.

Sheldon - Syndrome

Maternal obesity syndrome (E).

Sheldon J. H. - طبيب أطفال إنكليزي.

اضطرابات غدية (غدد الإفراز الداخلي) عند النساء الحوامل التي تتحول فيما بعد إلى داء سكري : ازدياد وزن الجسم أثناء فترة الحمل، ولادة أطفال عمالقة (غالباً)، اختبار تحمل السكر كما في حالة الداء السكري الخفي، فيما بعد يتطور ويظهر داء سكري.

Shelley - Hurley - Syndrome

Shelley Walter Brown (ولد ١٩١٧)، Hurley

Harry James (ولد ١٩٢٦) - طبيبا جلدية أمريكيان.

اعتلال الثدي mastopathia المناعي الذاتي : ضخامة الثديين، طفح معمم (عناصر بنية قائمة تشبه الشرى . في الدم - أجسام مضادة ذاتية autoantibody ضد أنسجة الثديين، ازدياد تركيز γ -globulin و LE-cell .

Shipyard - morbus (E)

keratoconjunctivitis epidemica الملاحظة أثناء الضباب smog في الترسانات والموانئ البحرية الإنكليزية.

Shokeir - Syndrome

Alopecia areata.

تساقط شعر بؤري مجهول السبب (قد يكون وراثياً بصفة جسدية سائدة أو مناعي ذاتي نتيجة تكون أجسام مضادة للجربيات الشعرية في مصل الشخص

قصر القامة، مورفولوجياً - شحام lipomatosis غدة البانكرياس، حيث تتبدل أنسجة الغدة وقنواتها بأنسجة شحمية، جزر لانغرهانس لا تتعرض عادة للإصابة بهذا المرض. سجل من هذا المرض منذ اكتشافه عام ١٩٦٣ وحتى عام ١٩٧٢ ٤٤ حالة. العلاج: تعويض أنزيمات البانكرياس، الصادات الحيوية، التصحيح الجراحي للتشوهات العظمية. أحد المرضى كان بطل العالم في التزلج عل الجليد. (الشكل ٣٩٠).



Shy - Drager - Syndrome

Syndromus orthostaticus hypotensivo-dysautonomico-dyskineticus.

Drager (ولد ١٩١٩)، Shy George Milton

Glenn A. - طبيباً عصبياً أمريكياً.

اعتلال نخاعي دماغي myeloencephalopathia وراثي (وراثية صبغية جسمية سائدة) أو التهابي . في هذا المرض يحصل تنكس الخلايا المحتوية على الميلانين melanin والكاتاي خولامين catecholamine في جزع الدماغ ناتج غالباً عن خلل في اصطناع النورأدرينالين (-β-dopamine) . تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في مرحلة البلوغ على شكل هبوط ضغط انتصابي، اضطراب عملية التبول، احتباس

Shprintzen - Syndrome

► Velo-Cardio-Facial syndrome (I).

Shprintzen - Goldberg - Marfanoid - Syndrome

ترافق مجموعة من الأعراض الوراثية التي سجل منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٨٢ ما يزيد عن ٢٠ حالة (وراثية صبغية جسمية سائدة) : pectus excavatum ، habitus marfanoidum ، cranio-facial-dysmorphia ، scoliosis ، ، exophthalmus ، craniosynostosis ، CHIARI-deformation ، توسع البطين الجانبي، تشوهات قدمين، رقة الجلد وتخلخل الطبقة الشحمية تحت الجلد إضافة إلى تراجع التطور العقلي.

Shprintzen - Goldberg - Omphalocele - Syndrome

Pharynx-larynx-hypoplasia with omphalocele.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسمية سائدة) سجلت عند أب وابنتيه : -pharynx larynx-hypoplasia مما يؤدي إلى ارتفاع الصوت، scoliosis ، hernia ، omphalocele ، debility ، ووجه مميز .

Shwachman - Syndrome

Shwachman - Diamond - Oski - Khaw syndrome.

Shwachman Harry (ولد ١٩١٠) - طبيب أطفال أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية عند مرضى قصور وظيفة الإفراز الخارجي لغدة البانكرياس (وراثية صبغية جسمية متنحية) : يبدأ هذا المرض في مرحلة الرضاعة، وذلك على شكل إسهالات مزمنة ناكسة، تأخر التطور العام بما فيه النمو (الطول)، نقص سكر الدم على الريق، حماض استقلابي، عدم ارتفاع كافٍ لسكر الدم بعد حقن الأدرينالين أو الجلوكاجون glucagons ، انخفاض التحمل للجلاكتوز galactose ، انخفاض المعتدلات neutrophilopenia ، سوء تعظم dysostosis ، أطراف قصبات العظام، نقص تنسج نقي العظم،

حاسة التذوق hypergeusia مع زيادة الحساسية للطعم المر في الثلث الخلفي من اللسان، في بعض الحالات ينتشر هذا الألم إلى مقلة العين bulbus oculi في نفس الجهة؛ سعال جاف أثناء النوبة.

Sicca - Syndrome

Sialosis.

Sick-building - Syndrome

عرف هذا المرض في منتصف السبعينات من القرن الماضي، حيث تظهر أعراضه نتيجة العمل أو الإقامة في أماكن مغلقة أو محصورة أو ملوثة، وهذا ما يلاحظ عادة عند طلاب المدارس وعمال المخابر وغيرهم من أصحاب المهن التي تتطلب العمل في أماكن تفتقر إلى الشروط الصحية فيما يخص التهوية والنظافة. الأسباب - نقص التهوية، وجود الغازات، والغبار وخاصة المواد التي تتبعت منها روائح شديدة، الفطور العفنية، العت المنزلي، البكتيريا ومفرزاته ... الخ. أهم الأعراض - سيلان الدموع، التهاب ملتحمة، عطاس، سيلان أنف، صداع، غثيان ... الخ.

Sickinger - Syndrome

Cholereienteropathia, steroid wasting syndrome (E).

Sickinger Kurt (ولد ١٩٣٠) - طبيب ألماني وباحث في علم الوراثة.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن خلل في إعادة امتصاص الأحماض الصفراوية المرتبطة في الجزء النهائي من الإثني عشري : إسهال مائي في منتصف النهار الأول مرافق بزحير tenesmi عند التوقف عن تناول الطعام (ليلاً مثلاً) يتوقف الإسهال، إسهال شحمي steatorrhea خفيف، انخفاض كولسترول الدم، خلل امتصاص الفيتامين B12 ، أحياناً فقر دم خفيف. يلاحظ هذا التناذر في مرض كرون، بعد استئصال المعى اللفائفي ilium أو بعد استئصال جزئه النهائي.

Sick-sinus - Syndrome (E)

تناوب تسرع وبطء القلب، يشمل ذلك حالات الرجفان الأذيني البطيء غير الناتج عن التسمم بالديجيتال،

العرق anhidrosis ، خلل متفاقم في الوصل الدماغى النخاعي وفي المخيخ، ضعف وضمور عضلي، نقص إفراز اللعاب والدموع. بالفحص المورفولوجي يلاحظ بالدرجة الأولى إصابة الأنوية الظهرية للعصب الحائر nervus vagus مع ما يتلو ذلك من نقص تدريجي لعدد الخلايا قبل العقد العصبية في الجزء الوحشي لمادة النخاع الشوكي. هذا المرض يتفاقم باستمرار، ويؤدي إلى الوفاة في غضون عدة سنوات. العلاج : dihydroxyphenilserin يمكن أن يؤدي إلى تحسن في بعض الحالات.

Shy - Magee - morbus

اعتلال عضلي myopathia وراثي في مرحلة الطفولة المبكرة يصيب العضلات المعصبة بالأعصاب النخاعية الشوكية دون تسجيل تفاقم لهذه الإصابات؛ انخفاض فعالية أنزيم الفوسفوليراز، خلل جزئي في تركيبة البروتينات المسؤولة عن التقصص العضلي.

Sicard - Syndrome

Collet - Sicard syndrome, Weisenberg - Sicard - Rohineau syndrome, Sicard - Robineau syndrome, neuralgia glossopharyngealis idiopathica.

Sicard Roger - طبيب عصبية فرنسي.

ألم العصب اللساني البلعومي glossopharyngeus (العصب الدماغى التاسع) : ألم مفاجئ شديد غير محتمل في منطقة الحنك الرخو أثناء تناول أطعمة صلبة وخاصة أطعمة حارة أو باردة وكذلك أثناء المضغ والتثاؤب وأثناء التكلم بصوت مرتفع، تستمر نوبة الألم حوالي الدقيقتين، ينتشر هذا الألم إلى اللسان، الفكين وإلى الأجزاء القريبة من الرقبة والأذن، هذه الآلام الشديدة تؤدي إلى تجنب هؤلاء المرضى تناول الطعام مع ما يؤدي إليه ذلك من نحول، هدوء وعدم وضوح الحديث، قبل النوبة الألمية يشعر هؤلاء المرضى بخدر (تمثيل) numbness في منطقة الحنك ويفرط إفراز لعاب مؤقت؛ يضاف إلى ما سبق فرط

febris mediterranea, morbus armenicus,
morbus periodicus familiaris.

Cattan Roger - طبيب أمريكي، Siegal Sheppard
Raphaël (ولد ١٩٠٣) - طبيب هضمية فرنسي،
Mamou Henry (١٩٠٣) - طبيب غدد وإنتانية
فرنسي.

مرض وراثي مع ثلاثي أعراض مميز (وراثية صبغية
جسدية متنحية) : حرارة نوبية، ألم نوبي في منطقتي
البطن أو الصدر يذكر بالألم في حالات التهابات
الزائدة الحادة أو ذات الجنب pleuritis ، ألم مفصلي
نوبي، يضاف إلى هذه الأعراض أنه وأثناء النوبة
يلاحظ غالباً - التهاب أغشية مصلية متعدد
polyserositis ، طفح جلدي، albuminuria ،
hypertonia ، cylindruria ، haematuria
تكون نوبات المرض عادة غير منتظمة. الإنذار
جيد، مع إمكانية ظهور amyloidosis في بعض
الأحيان.

Siegrist - Syndrome

Siegal - Hutchinson syndrome,
chorioretinopathia posttraumatica.

Siegal A. - طبيب هولندي.

الصورة السريرية لاعتلال الشبكية retinopathia بعد
الرضي : تظهر أعراض هذا المرض في غضون ٨
- ١٠ أيام بعد الرض العيني، وذلك على شكل وذمة
في الشبكية، وفيما بعد يؤر محددة بشكل واضح فاقدة
الصباغ قليلاً حول العصب البصري، أما في بعض
أماكن الشبكية فتتكون تجمعات من الصباغ. هذه
العملية المرضية تستقر غالباً في غضون أسبوعين ولا
تتفاقم.

Siemens - Syndrome

► Christ - Siemens - Touraine
syndrome.

► Jadassohn - Lewandowsky syndrome.

Siemens - Syndrome (I)

Keratosis follicularis spinulosa decalvans
cum ophiassi.

Siemens Hermann Werner (ولد ١٨٩١) - طبيب
جلدية ألماني.

بطء القلب الجيبي المستمر، توقف الرتم الجيبي مع
وجود رتم مكمّل، أو لا إنقباضية asystolia .

Sidbury - Syndrome

Odor-of-sweaty-feet syndrome (E) ،
Sidbury - Smith - Harlan syndrome,
Sidbury - Harlan - Wittels syndrome.

Sidbury James Buren JR (ولد ١٩٢٢) - طبيب
أطفال أمريكي.

اضطرابات استقلاب الشحوم الوراثية (وراثية صبغية
جسدية متنحية) : تبدأ أعراض هذا المرض في الأيام
الأولى بعد الولادة، وذلك على شكل اختلاجات، وضع
سباتي lethargicus ، نزع الماء (انكاز)
dehydratatio ، ضخامة كبدية خفيفة؛
leucopenia ، thrombocytopenia ، رائحة بول
مميّزة ناتجة عن احتوائه على حموض شحمية،
بالفحص النسيجي يلاحظ نقص تنسج hypoplasia
مخ العظم. يحصل الموت عادة نتيجة التسمم الدموي
septicocaemia ، بفحص الجثة يلاحظ وجود
نزوف شعرية على سطوح الأعضاء الداخلية. ربما
يكون الخلل الوراثي ناتجاً عن اضطراب استقلاب
الأحماض الشحمية قصيرة السلسلة.

Side-to-side - Syndrome

sanaemia ، وعسر الهضم dyspepsia، كنتيجة
لاستئصال جزء من الأمعاء الدقيقة مع التفاعر جنب
إلى جنب، وما ينتج عن ذلك من تجمع للمأكل
ingesta في الأجزاء المقطوعة الطويلة المتبقية من
الأمعاء.

Siebener - Syndrome

إعاقه في نمو الهيكل العظمي عند الرضع المصابين
بالجنف (انحناء العمود الفقري إلى الجانب)
scoliosis . يتصف هذا التناذر بسبع علامات
مرضية : scoliosis ، kyphosis ،
lumbodorsalis ، ميلان الرأس، عدم تناظر
الجمجمة، سوء نمو مفصل الورك، عدم تناظر
الحوض، وتشوهات قدم.

Siegal - Cattan - Mamou - Syndrome

Morbus Siegal - Cattan - Mamou,
morbus periodicus, Reimann syndrome,

الخلل الوراثي في تقرن الجلد (وراثته صبغية سائدة أو متتحية مرتبطة بالكروموزوم X) : بعد عدة أسابيع أو أشهر من الولادة يظهر رهاب الضوء أو أشهر photophobia ، فرط إفراز الدموع، شتر جفون خارجي ectropion ، تساقط الرموش والأجزاء الجانبية من الحواجب، بعد بعض الوقت يظهر على جلد الوجه، المنطقة القفوية من الرأس، الساعدين والسطوح الظهرية لليدين حطاطات مع فرط تقرن مركزي دون علامات التهابية، تساقط الشعر . يحصل شفاء تلقائي غالباً قبل حلول مرحلة البلوغ الجنسي، حيث تبقى فقط ندبات ضامرة مخضبة.

Silver - Syndrome

Silver Henry K. (ولد ١٩١٨) - طبيب أطفال أمريكي من ديفر .

مجموعة تشوهات وراثية (يفترض وجود وراثته صبغية جسدية متتحية) : نقص وزن الجسم عند الولادة، تأخر التطور العام، قصر القامة، عدم تناظر أجزاء الجسم، وجه مثلث الزوايا، هبوط زاوية الفم إلى الأسفل، قصر والتواء إصبع اليد الخامسة، syndactylia ، تصبغ مميز لأجزاء من الجسم (لون القهوة مع الحليب)، غالباً أغشية رقيقة طائفة، cubitas valgus ، وذمة السطوح الظهرية لليدين والقدمين نتيجة توسع الأوعية اللمفاوية؛ عند الفتيات من غير النادر ملاحظة gonadotropinuria المؤدي إلى الظهور المبكر للدورة الشهرية. يختلف عن تناثر Russell بعدم تناظر أجزاء الجسم. (الشكل ٣٩١).



Silverman - Syndrome

Synostosis sterni praematura.

Silverman Frederic Noah (ولد ١٩١٤) - طبيب

أطفال أمريكي من نيويورك.

Siemens - Syndrome (II)
Keratosi s multiformis idiopathica,
keratosi follicularis acneiformis.
أحد الأشكال الخاصة للتقرنية الوراثية (وراثته صبغية جسدية سائدة) : تقرنية منتشرة تصيب راحة اليدين وأخمص القدمين مع تكون حويصلات (فقاعات)، فرط تعرق hyperhidrosis راحة اليدين وأخمص القدمين، تقرن جريبي يشبه العد acne على السطوح الانبساطية للأطراف (بالدرجة الأولى في منطقتي المرفقين والركبتين)، حول الفم وعلى الإليتين، صدف (لطاخ أبيض) leukoplakia على الغشاء المخاطي لتجويف الفم، وجود ثنيات plicatus على اللسان، تغلظ (ثخن) الأظافر pachyonychia ، تسمك والتواء الأظافر، تصلب الأظافر scleronychia ، يستمر هذا المرض لعشرات السنين.

Siemens - Syndrome (II)

Keratosi s multiformis idiopathica,

keratosi follicularis acneiformis.

أحد الأشكال الخاصة للتقرنية الوراثية (وراثته صبغية جسدية سائدة) : تقرنية منتشرة تصيب راحة اليدين وأخمص القدمين مع تكون حويصلات (فقاعات)، فرط تعرق hyperhidrosis راحة اليدين وأخمص القدمين، تقرن جريبي يشبه العد acne على السطوح الانبساطية للأطراف (بالدرجة الأولى في منطقتي المرفقين والركبتين)، حول الفم وعلى الإليتين، صدف (لطاخ أبيض) leukoplakia على الغشاء المخاطي لتجويف الفم، وجود ثنيات plicatus على اللسان، تغلظ (ثخن) الأظافر pachyonychia ، تسمك والتواء الأظافر، تصلب الأظافر scleronychia ، يستمر هذا المرض لعشرات السنين.

Siemerling- Creutzfeldt - Syndrome

► Schilder - Addison syndrome.

Silfverskiöld - Syndrome

Morbus Silfverskiöld, achondroplasia atypica, osteochondropathia multiplex, Morquio - Silfverskiöld syndrome, morbus Grudzinski.

Silfverskiöld Nils Otto (ولد ١٨٨٨) - طبيب

أطفال أمريكي.

سوء نمو غضروفي chondrodysplasia لا نوعي وراثي (من الممكن وجود وراثته صبغية جسدية

مع ظهور العلامات السريرية للقصور النخامي hypopituitarismus إضافة إلى نحف شديد.

Simmonds - Syndrome (I)

Hydrocephalus otogenicus.

استسقاء دماغي أذني المنشأ hydrocephalus otogenicus : صداع شديد، إقياء، ركود حلمة بصرية ثنائي الجانب شديد، الفحوص العصبية سلبية عادة فيما عدا خزل العصب الميعد nervus abducens (العصب الدماغي السادس)، ارتفاع ضغط السائل الدماغي الشوكي، مع بقاء تركيبته ضمن الحدود الطبيعية. يصيب غالباً الأطفال والشباب.

Simmonds - Syndrome (II)

Meningitis lymphocytaria benigna acuta.

الشكل السليم لالتهاب السحايا الحاد : أعراض سحائية، تكثر الخلايا اللمفية في السائل الدماغي الشوكي pleocytosis مع تركيز طبيعي للكليوريدات والسكر في هذا السائل، يلاحظ غالباً بعد الأنفلونزا والنكاف parotitis

Simons - Syndrome

Morbus Holländer - Simons, Barraquer syndrome, Smith syndrome, Barraquer - Simons Syndrome, lipodystrophia progressive, lipodystrophia paradoxa.

Simons Arthur (١٨٧٩ - ؟) - طبيب عصبية ألماني.

سغل شحمي متفاقم lipodystrophia : progressiva نقص أو انعدام محدد وموضع للطبقة الشحمية تحت الجلد في أجزاء الجسم المختلفة مع المحافظة على هذه الطبقة الشحمية أو زيادتها في أجزاء الجسم الأخرى؛ يلاحظ بالدرجة الأولى نحافة الوجه والنصف العلوي من الجسم مع تراكم زائد للشحوم في الأجزاء السفلية منه؛ مظهر خارجي يوحي بسوء نمو، يترافق غالباً مع تصلب أذني otosclerosis ، كيسات عظمية، oligophrenia ، اضطرابات الدورة الشهرية وفرط نشاط الدرق hyperthyreosis ، gynaecotropismus شديد . يفترض وجود وراثية صبغية سائدة.

خلل وراثي في نمو عظم القص sternum (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تمفصل عظمي synostosis سابق لأوانه لعظم القص، تشكل ما يسمى بصدر الدجاجة، يترافق في أغلب الحالات مع تشوهات قلب خلقية ، صغر الفك العلوي micrognathia ، وخفاء الخصوية cryptorchismus .

Silverman - Handmaker - Syndrome

► Desbuquois syndrome, ► Schwartz - Jampel syndrome.

Silver - Russell - Syndrome

► Silver syndrome, ► Russell syndrome.

Silvestrini - Corda - Syndrome

تشمع كبد مع اضطرابات استقلاب الهرمونات مولدات الذكورة androgenicus والهرمونات الأستروجينية estrogenic : علامات التشمع الكبدي، تندي gynaecomastia ، ضمور الخصيتين، نقص الغطاء الشعري، عدم القدرة على الجماع (عنة) impotentia ، وضعف الوظيفة المبيضية.

Silvestroni - Bianco - Syndrome

Thalassaemia minima, microcytaemia, microhistocytosis, microdrepanocytiaemia.

Bianco I. ، Silvestroni E. - طبيبان إيطاليان.

تشوه الكريات الحمر الوراثي (ربما وراثية صبغية جسدية متنحية) : microcytosis ، anisocytosis ، ovalocytosis ، polyglobulia خفيف، نقص شديد في احتواء كريات الدم الحمراء على الهيموغلوبين، زيادة ثبات الكريات الحمر الأوزموزي في المحاليل الملحية ناقصة التركيز؛ لا توجد علامات يرقان واضحة، فقر دم، ضخامة طحالية، شكل خارجي مميز .

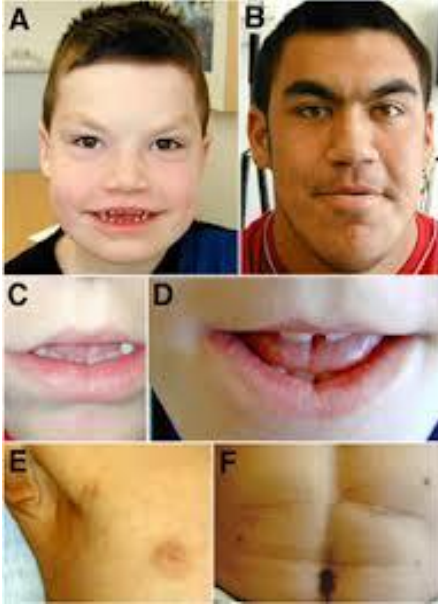
Simmonds - morbus

Cachexia Simmonds.

Simmonds, Morris (١٨٥٥ - ١٩٢٥) - باتالوجي ألماني من هامبورغ.

دنف سيموندس : وصف هذا المرض عند مريض شكا من ضمور atrophia الفص النخامي الأمامي

يزيد عن ٣٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج عرضي. (الشكل ٣٩٢).



Sinding - Larsen - Johannson - morbus

تتركز عقيم يصيب القطب السفلي للرضفة patella ، هذا يؤدي في أغلب الحالات إلى انجذاب زليلي زائد ودائم للقطب السفلي للرضفة.

Sinubronchopulmonle - Syndrome

سببه انتقال الالتهاب من الأنف و الجيوب الأنفية و الحلق مع استنشاق مفرزات هذه المناطق مما يؤدي الى احتقان في الطرق التنفسية العلوية، و بالتالي الى ما يسمى : sinopulmonalis syndrome ، باختصار sinobronchitis syndrome الأطفال sinobronchopulmonlis syndrome . هم الأكثر عرضة للإصابة بهذا المرض. Rieger وضع تعريفاً جديداً عام ١٩٨٥ : التناذر الجيبي القصبي يعبر عن مجموعة أعراض تصيب في نفس الوقت الجيوب الأنفية و القصبات، و السبب إما تخريش قصبات مزمن ناتج عن غياب الوظيفة الدفاعية للجهاز التنفسي العلوي مرافق بالتهاب جيوب sinusitis أو خلل يصيب بنفس الدرجة الوظيفة

Simpson - Syndrome (I)

Gynandrimus adiposus, gynismus adiposus.

Simpson S.Leonard - طبيب أطفال أمريكي.

اضطرابات الوظيفة التنظيمية ما بعد الالتهابية لعمل الغدة النخامية : يصيب هذا المرض عادة الأطفال الذين أصيبوا منذ فترة غير طويلة بالحصبة morbilla أو الحمى القرمزية scarlatina ؛ عند الأطفال الذكور المصابين بهذا المرض تلاحظ زيادة وسرعة في النمو، سمنة، بلوغ متأخر، مظهر خارجي نسائي، تشعر عانة بالنمط النسائي، طباع وصفات نسائية، striae distensae حمراء أو وردية، عند الفتيات- سرعة نمو، سمنة، بلوغ متأخر، شعرانية hirsutismus ، striae distensae حمراء أو وردية.

Simpson - Golabi - Behmel - Syndrome

Bulldog syndrome (E), Golabi - Rosen syndrome, Dysplasia-Gigantismus syndrome.

Simpson J. L. - طبيب أمريكي.

أحد أنماط تشوهات الشكل dysmorphia الوراثية (وراثية صبغية متتحية مرتبطة بالكروموزوم X) : macrosomia ، الطول فوق ١٨٠سم، جسم ممتلئ، فك سفلي كبير بارز للأمام، توسع ظهر الأنف، ضخامة اللسان، أمشاط وأصابع يد عريضة وقصيرة، شرم الشفة السفلى، splanchnomegalia مع سوء تنسج وكبر حجم الكليتين، فتوق، neonatal-hypoglycemia ، في مرحلة الطفولة خطيرة اضطرابات النظم المهددة للحياة، postaxial-polydactyilia ، macrocephalus ، hypospadias ، cryptorchismus ، polythelia ، ميل للإصابة بـ Wilms-tumor ، neuroblastoma ، وأورام خلايا الكبد، مستوى ذكاء طبيعي. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٥ تم تسجيل ما

hyperplasia جارات الصدر glandula
parathyroidea (في ٢٠ % من الحالات) ،
ساقين على شكل حرف X ، عدم تناظر الوجه. سجل
من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٠٠ حالة ،
1.000 - incidence 1 : 5.000 . العلاج الجراحي
يؤدي إلى تحسن مؤقت.

Sjögren - Syndrome (I)

Mikulicz - Sjögren syndrome, morbus
Mikulicz - Gougerot - Sjögren, Gougerot
- Mulock - Houwer - Sjögren syndrome,
dacryosialoadenopathia atrophicans,
xerodermosteosis, keratoconjunctivitis
sicca, sicca - syndrome (E).

Sjögren Henrik Conard (ولد ١٨٩٩) - طبيب
عيون سويدي.

مرض جهازى التهابى مزمن مجهول السبب يترافق
بقصور عمل غدد الإفراز الخارجى مع احتمال وجود
دور أساسى للآلية المناعية الذاتية ومع عدم استبعاد
العامل الوراثى : وصف للمرة الأولى من قبل زويغرين
عام ١٩٣٣ . من أهم الأعراض جفاف الأغشية
المخاطية للفم xerostomia ، والعيون
xerophthalmia ، والأنف xerorhinia يرافق
ذلك التهاب ملتحمة وجفون وتورم الغدد اللعابية
الناكس ، كما يمكن أن يسبب هذا المرض ارتشاحات
رئوية. تتأثر زويغرين البنى : مرض مناعى ذاتى
يصيب غدد الإفراز الخارجى فى الجسم - على خلفية
التهاب غدد الإفراز الخارجى يحصل نقص فى إفراز
هذه الغدد (الغدد العينية المفرزة للدمع ، الغدد العرقية ،
الغدد اللعابية والبانكرياس) مما يؤدي إلى أعراض
ناتجة عن جفاف الأغشية المخاطية فى الفم والعيون
والجهاز التنفسي العلوي والجهاز التناسلي ؛) رتوباً
يحصل اعتلال رئوي خلالي وتليف رئة ، أسباب هذا
التأثر ما تزال مجهولة. تتأثر زويغرين الثانوي :
يصادف كنتيجة لأمراض الجهاز الضام المزمنة
(التهاب المفاصل الرثواني ، الرتبية الحمائية ، وغيرها
من أمراض المناعة الذاتية) - جفاف الأغشية
المخاطية ، التهاب ملتحمة ، التهاب قرنية keratitis ،

الدفاعية للجهازين التنفسيين العلوي و السفلي ،
الباحثون الفرنسيون ميزوا ما يسمى :

Syndrome - a) descendent

هذا التآثر ليس نادراً كما أوضح Ruedi وهو ناتج
عن حالات استنشاق بعد عمليات استئصال لوز ؛ على
صورة الصدر الشعاعية يمكن تمييز حزم انخماصية ،
ارتشاحات أحادية أو متعددة غالباً فى الساحتين
الرئويتين السفليتين. عام ١٩٥٢ اكتشف
Bradshaw ومعاونوه عند ٣٩٣ مريضاً بالتهاب أنف وحلق ٤٨
حالة ارتشاح رئوي ؛ أما Klose و Utgenannt
وLutern و Meyer ، فقد اكتشفوا عام ١٩٦١ وجود
٦٨ حالة التهاب مجارى تنفسية سفلية من بينها ٦٨
حالة التهاب رئوي وذلك من بين ٤٨٠ مريضاً عولجوا
فى المشفى بتشخيص التهاب جيوب.

b) Syndrome of respiratorytract infection

c) Bare lymphocyte syndrome

عام ١٩٧٨ وصف من قبل Touraine وآخرون
حالات غياب Antigen عن سطح الخلايا للمفاوية
فى التهابات الجيوب و الرئة المناعية ؛ السبب يعود
الى قصور مناعى و لادى ناتج عن خلل فى HLA-
A , HLA-B , HLA-C فى الجهاز التنفسي ؛ هذا
التآثر لم يلاحظ فقط عند الأطفال ، وإنما عند
البالغين أيضاً .

Sipple - Syndrome Schimke syndrome.

Sipple J. H. طبيب أمريكي.

مجموعة من التشوهات الوراثية التى تصيب غدد
الإفراز الداخلى (وراثية صبغية جسدية سائدة) :
تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال العقد
الثانى أو الثالث من العمر ونادراً فى مرحلة الطفولة.
ورم مستلون (ورم الخلايا المستكرمة)
pheochromocytoma (فى ٥٠ % من
الحالات) غالباً ثنائى الجانب ، أورام الغدة الدرقية
المحتوية فى خلاياها على amyloidum (فى ١٠٠
% من الحالات) ، من غير النادر أيضاً فرط تنسج

Sjögren Torsten (ولد ١٨٩٦) - طبيب نفسية سويدي.

التلازم الوراثي للساد cataracta وضعف العقل oligophrenia (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية متحيزة) : ساد ولادي ثنائي الجانب، oligophrenia ، تأخر النمو العام، اختلاج مخيخي ataxia cerebellaris ، ضعف توتر عضلي atonia عام، استسقاء دماغي hydrocephalia داخلي.

Sjögren - Larsson - Syndrome Rud syndrome.

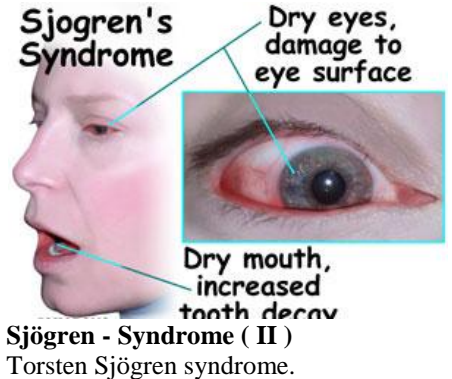
Larsson (١٨٩٦ - ١٩٧٤) ، Sjögren Torsten Tage - طبيبا نفسية سويديان.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية جسدية متحيزة) ناتجة عن neuroectodermal-dysplasia وصفت للمرة الأولى عام ١٩٥٦ : تظهر الأعراض الجلدية الأولى لهذا المرض حوالي الولادة أو خلال العام الأول من العمر، بعد ذلك تظهر الأعراض الناتجة عن الخلل العصبي النفسي؛ oligophrenia بدرجات مختلفة، شلل ثنائي الجانب تقلصي دماغي (tetraplegia) diplegia ، spsticia (خاصة الأطراف السفلية)، ضمور عضلي، خلل الكلام، epilepsy ، microcephalus ، حرشفة الجلد ichthyosis تنكس شبكية بؤري في منطقة اللطخة الصفراء (أحيانا)، ضعف نظر شديد. العلاج عرضي، حمية غذائية بالشحوم الثلاثية (الحموض الدهنية غير المشبعة) دون نتائج مؤكدة.

Sleep Apnea - Syndrome

مرض يصيب الرجال أكثر من النساء ويظهر على شكل نوب توقف تنفس أثناء النوم ثم عودته بشكل صاخب. من أهم أسبابه - ضخامة شرع الحنك وارتخاء عضلاته، فقدان مرونة الأنسجة الرخوة للبلعوم الفموي ، ضخامة اللهاة ، هذا يؤدي إلى انسداد مجرى التنفس أثناء النوم فيتم حجب هواء الشهيق، وبالتالي دخول الهواء إلى الرئتين لمدة قد تصل إلى أربعين

التهاب أنف rhinitis ، التهاب حنجري رغامي قسبي، التهاب فرج vulvitis ، التهاب مهبل vaginitis ، جفاف الفم xerostomia ، خلل وظيفة الغدد النكفية glandula parotis مع ضخامة حجمها، غياب الكيلوس (لا عصارية) achylia ، أو غياب الحموضة المعدية، اعتلال مراري cholecystopathia ، أو بانكرياسي pancreatopathia مزمن، ضمور الغدد العرقية والدهنية الجلدية، جفاف الجلد xerodermia ، photophobia ، photodermatosis ، telangiectasia ، خلل نكس الأسنان والعظام، التهاب مفاصل عديد (يعتبر من العلامات البديئة لهذا المرض)، التهاب مفاصل مزمن مع موات gangraene الأطراف، hyperproteinaemia ، hyper-γ-) paraproteinaemia ، globulinaemia ، hyperfibrinogenaemia)، فقر دم ناقص الصباغ، نقص تركيز حديد مصل الدم، ترفع حروري خفيف. يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى النساء في سن الإياس climax ، أو في فترة انقطاع الطمث menopausa ، وكذلك النساء الشاباتي اللواتي يشكين من قصور مبيضي؛ يتميز هذا المرض بتناوب فترات نكس وهجوع. incidence : 1 : 25 . العلاج : تجنب التهاب الملتحمة باستخدام الدموع الاصطناعية، استخدام الكورتيزونات ومثبطات المناعة دون نتيجة. (الشكل ٣٩٣).



عدم استقرار درجة الحرارة، من غير النادر ملاحظة آلام مفصالية شديدة، ارتفاع بسيط وطويل الأمد في درجة الحرارة، اندفاعات جلدية (انسكابات دموية ecchymosis ، نقط نزفية صغيرة petechiae ، طفح exanthema متعدد الأشكال حتى درجة التركز الجلدي)، ارتفاع توتر شرياني؛ في الدم - eosinophilia ، leucopenia ، leucocytosis (ليس نادراً)، ارتفاع سرعة التثقل (غالباً)، عند ظهور الأعراض السريرية لداء الذأب الاحمراري أو التهاب برانية الشريان العقدي periarteriitis nodosa فإن الإنذار يتحول إلى سيء.

Sly - Syndrome

Mucopolysaccharidosis typ VII.

مجموعة أعراض ناتجة عن داء عديدات السكريد المخاطية من النمط السابع (وراثية صبغية جسدية متنحية) وصفت للمرة الأولى عام ١٩٧٣ وسجل منها حتى الآن ما يزيد عن ٢٥ حالة في المراجع العالمية : تظهر الأعراض الأولى خلال العام الأول من العمر على شكل تشوهات قحفية وجهية شبيهة بما هو عليه الحال في Hurler syndrome ، ضخامة كبدية طحالية، تشوهات صدرية، تغيرات ناتجة عن سوء التمعظ، kyphosis ، صغر القامة، تعتم الشبكية، زيادة الميل للإصابة بالآفات الإنتانية، تراجع القدرات النفسية الحركية، hydrops . العلاج عرضي، توجد محاولات لزراعة نقي العظم.

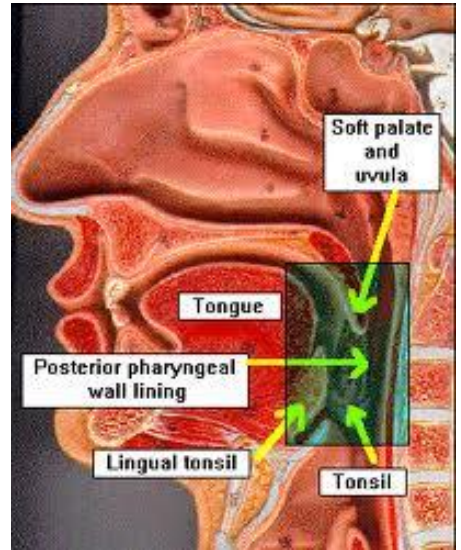
Small airway - disease

وصف هذا المرض للمرة الأولى من قبل Macklem et al عام ١٩٧١ ، ويشمل مجموعة الموجودات السريرية والوظيفية والشعاعية والتشريحية المرضية عند المرضى المصابين بانسداد مزمن في القصبات الهوائية الصغيرة.

Small lung - Syndrome

في هذا التناذر الذي يتميز بوجود ارتشاحات شبكية عقدية يلاحظ تقبب في وريقتي الحجاب الحاجز مع انكماش ونقص واضح في الحركة مما يؤدي الى

ثانية، انقطاع الأوكسجين يجبر المريض على استخدام حركات التنفس الصدري والحجاب الحاجز مما يؤدي إلى عرقلة حركة الدم في الرئتين والقلب فيتسرع نبض القلب، ويرتفع الضغط الشرياني وخلال ثواني انقطاع التنفس يتدنى مستوى أكسجين الدم hypoxamia فينتبه الدماغ إلى هذه الحالة الطارئة، عندها يبدأ النائم بالاستيقاظ لتعيد العضلات المسؤولة المجري الهوائي للانفتاح بعد تقلصها الفجائي، وعندئذ يندفع الهواء للرئتين بسرعة، وتهتز النسيج المرخية في البلعوم الفموي مما يسبب شخيراً صاخباً. (الشكل ٣٩٤).



Slocumb - Syndrome

Pseudorheumatism steroids, steroidpseudorheumatismus, arthritis rheumatoidesdisseminata acuta.

Slocumb Charles Henry (ولد ١٩٠٦) - طبيب

داخلية أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن التوقف عن تعاطي الكورتيكويدات المستخدمة لفترات طويلة : زيادة الشعور بالتعب، عدم استقرار عاطفي، اضطراب يتحول إلى اكتئاب depressio ، فقدان شهية، صداع، أرق insomnia ، photophobia ، ألم عضلي روماتزمي كاذب ومميز، إضافة إلى ألم مفصلي أثناء الحركة، عدم وجود بيوسه صباحية،

الحضانة ١٢ - ٢١ يوماً، أما مدة المرض فبحدود ٣ - ٦ أسابيع؛ الإندار جيد، والمضاعفات نادرة، يمكن لهذا المرض أن يلاحظ في مختلف أوقات العام، ويصيب بالدجة الأولى الأطفال واليافعين، بالنسبة لتغيرات الصيغة الدموية فتلاحظ غالباً بالصدفة.

Smith - Fineman - Meyers - Syndrome

مرض وراثي مرتبط بالكروموزوم X ويتوافق بتأخر عقلي شديد : قزامة، تشوهات وجه (ميلان محور الجفون، نحافة الوجه، حول متباعد، ptosis).

Smith - Lemli - Opitz - Syndrome

Smith syndrome, RSH syndrome (E),

- الحروف الأولى من أسماء أول ثلاثة مرضى أصيبوا .
RSH بهذا المرض.

Smith David W. (ولد ١٩٢١) - طبيب أطفال

وباحث أمريكي في علم الوراثة.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متتحية) تطغى عليها تشوهات القحف والأطراف وتوضع الأسنان : نقص وزن الطفل عند الولادة وأحياناً نمو قزمي خلقي، صعوبة إطعام الطفل في المرحلة البدئية بعد الولادة ، نفور عن الطعام، إقياءات ناكسة، ناتجة في حالات منعزلة عن تضخم hypertrophia بواب pylorus تشنجي خلقي، تشوهات dysmorphia فكية ووجهية - مظهر شيخوخي، استرخاء الجفون، حول أنسي (متقارب) strabismus convergens ، ptosis ، اتساع ظهر الأنف مع اتجاه فتحتيه نحو الأعلى، اتساع المسافات بين الأسنان، شرم الحنك واللسين (اللهاة) uvula ، برور الأذننين؛ clinodactylia ، polydactylia (أحياناً)، microcephalus ، epikanthus ، hypogenitalismus و hypogonadismus عند الذكور ، hypotonia ، تشوهات polymicrogeria ، cholelithiasis ، تشوهات عظام مشط اليد metacarpus ؛ عند الأطفال الذكور يلاحظ خفاء الخصية cryptorchismus ، وإحليل تحتاني hypospadias ، ونقص نمو hypoplasia الصفن، في أغلب الحالات تأخر عقلي

نقص شديد في وظائف الرئة، من الممكن في حال وجود التصاقات جنب كثيفة في قمة إحدى الرئتين حصول نقص في حجم هذه الرئة نتيجة الانكماش و الجذب نحو الأعلى مع ارتفاع في موضع الحجاب الحاجز في هذه الجهة، وبالتالي تكون ما يسمى small lung ، في حالات السمنة الزائدة، ونادراً نتيجة الصمات الصغيرة microembolia يمكن الحصول على صورة الرئة الصغيرة، عند مشاركة الرئة في الأمراض الغرائية يمكن شعاعياً رؤية رئة صغيرة، وذلك نتيجة التليف و الانكماش الرئوي الناتج عن ذلك

Small-Patella - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : patella-(hypo)-aplasia ، سوء تعظم منطقة الحوض وتشوهات قدم. وصف منها حتى الآن ما يزيد عن ٥٠ حالة.

Small vessels - disease (E)

مرض الأوعية الدموية الصغيرة، على سبيل المثال في حالات diabetes mellitus ، amyloidosis ، rheumatoid-arthritis ، sclerodermia

Smith - Syndrome

Morbus Smith, lymphocytosis infectiosa acuta.

Smith Carl Henry - طبيب أطفال أمريكي.

مرض خمجي سليم مرافق بارتفاع في كريات الدم البيضاء على حساب اللمفاويات : ارتفاع بسيط في درجة الحرارة يستمر لأيام مع احتقان خفيف في الطرق التنفسية العلوية؛ لمدة ١ - ٣ أيام يظهر، ويستمر طفح جلدي شبيه بما هو عليه الحال في الحصبة morbelli أو scarlatina ، علامات تحريض سحائي مع زيادة عدد اللمفاويات في السائل الدماغي الشوكي pleocytosis (نادراً)، في الدم وعلى مدى ٣ - ٦ أسابيع تلاحظ زيادة عدد لمفاويات lymphocytosis مطلق أو نسبي دون انحراف الصيغة نحو اليسار، تعداد طبيعي لوحيدات النوى والصفائح، لا يلاحظ فقر دم، زيادة حمضات eosinophilia ما بعد خمجي (غالباً)، فترة

الكليتين، قصر وتقوس عظم الزند ulna ، نقص تركيز التيروكسين في الدم، نقص الغلوبولينات المناعية في الدم.

Smith - McCort - Syndrome

► Dyggve - Melchior - Clausen syndrome.

Smith - Strang - Syndrome

Oast house wine syndrome (E)، methionine malabsorption syndrome(E).

Smith Allan J. - باحث كيمياء حيوية إنكليزي،

Strang Leonard B. طبيب أطفال إنكليزي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : لمعان الشعر، ندرة شعر الرأس، صعوبة إطعام الطفل؛ سلبية، ونحيب أحادي الرتم؛ وذمات ناكسة، ارتفاع ناكس في درجة الحرارة، تأخر شديد في التطور والنمو النفسي الحركي، رائحة بول مميزة تشبه رائحة السكر المحروق، أو الكرفس الجاف أو حشيش الدينار، فرط طرح الأحماض الأمينية مع البول (hyperaminoaciduria) phenylalanine ، زيادة طرح العديد من methionine و thyrosin)، غالباً الموت في مرحلة الرضاعة.

Smith - Theiler - Schachenmann - Syndrome

Syndromus cerebrocostomandibularis.

Smith David W. - طبيب أطفال أمريكي،

Karl (ولد ١٩٢٠) - طبيب تشريح سويسري،

Schachenmann Gertrud - طبيب أطفال سويسري.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : نقص نمو الفك السفلي، استرخاء اللسان glossoptosis ، حنك حاد، شرم الحنك الرخو، نقص نمو و (أو) شرم اللهاة، نقص نمو غضاريف الرغامى المرافق بتنفس صرصري وسعال، مجموعات من الإصابات الضلعية مع سوء نمو قفص صدي ثانوي، ميل للاستنشاق ولالتهابات الطرق التنفسية العلوية الناكسة، نقص نمو فك علوي خفيف، توضع فتحات عيون عكس منغولي، سوء نمو صوان الأذنين مع بروز الأذنين، صغر الرأس microcephalia ،

شديد، ارتفاع توتر عضلي عام، وأحياناً انخفاض هذا التوتر. عام ١٩٨٦ تم تمييز نمط ثاني مميت من هذا المرض pseudohermaphroditismus : typ II (مظهر جنسي خارجي أنوئي وجنس كروموزومي ذكوري)، تشوهات قلب، شرم الحنك ، Hirschsprung-morbus ، pylorusstenosis لا تتسج كلوي، سوء تتسج الرئتين، فرط تتسج جزر لانغرهانس ومجاورات الكليّة، posaxial- prenatal/perinatal-polydactyilia . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٤ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٥٠ حالة في المراجع العالمية، ومن النمط الثاني typ II ما يزيد عن ٥٠ حالة، الانتشار بين الأوروبيين 10.000 - 40.000 : 1 ، أما في الأعراق الأخرى فأكثر ندرة. العلاج : cholesterol مع أو بدون أحماض صفراوية في المراحل الأولى عند البدء المبكر بالعلاج.

Smith - Magenis - Syndrome

وصف من هذا التناذر (contiguous gene syndrome على خلفية 17p11.2- deletion p11.2) منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٨٢ ما يزيد عن ١٠٠ حالة. : على مخطط الدماغ الكهربائي EEG أشكال شبه صرعية دون علامات مرضية، لكن جزئياً cramp حقيقي، ventriculomegalia ؛ أعراض عينية (myopia ، strabismus) ، أعراض أنف (irisdysplasia ، microcornea)، أعراض أنف أذن حنجرية (خلل نقل الأصوات في ٥٠ % من الحالات، صعوبات سمعية ناتجة عن خلل في الأذن الداخلية في ٢٠ % من الحالات، بوليبيات حنجرية، عقد وشلل حبال صوتية، شرم الحنك، تكلم أنفي، صوت عميق مبجوح، خلل التوازن)، تشوهات قلبية (تضيق أبهر، خلل الحاجز بين البطينين، تضيق الشريان الرئوي، خلل الحاجز بين الأذنين)، تشوهات بولية (تضاعف الحالبين)، علامات أخرى إضافية - iriscolobom ، كبر foramen magnum ، نقص نمو كليتين أحادي الجانب، انتباز ectopia

، حرارة الجسم طبيعية؛ في البول - leucocyturia ، erythrocyturia (أحياناً) ، proteinuria خفيفة ، لا يلاحظ وجود جراثيم في البول ، بتظير المثانة - التهاب مثانة cystitis ليفي قيحي مع وذمة غشاء مخاطي شديدة ، بتصوير حوض الكلية والحالب الظليل يلاحظ وجود خلل في توتر حويضات الكلية ، الكؤيسات والحالب إضافة إلى مثانة متقلصة ، يلاحظ أحياناً إضافة إلى ما سبق التهاب حالب urethritis ؛ الإنذار جيد (حتى دون علاج) ، يستمر المرض لعدة أشهر .

Sohar - Syndrome

Sohar Ezra - طبيب داخلية إسرائيلي .
مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : شكل خارجي وهني asthenicus مع أطراف وأصابع طويلة بشكل واضح ، حنك رفيع ؛ بعمر عشر سنوات تقريباً يظهر ثقل سمع ناتج عن تشوهات نمو الأذن الداخلية وخاصة نقص الناقلية الهوائية للصوت ، myopia خفيف مع spherophakia ، هبط الكثافة النوعية للبول hyposthenuria ، في الدم - زيادة خفيفة وثابتة في الأزوت المتبقي ، نقص تصفية البولة uria وارتفاع سرعة التثقل ، النهاية غالباً بالموت نتيجة القصور الكلوي .

Sohval - Soffer - Syndrome

Sohval A. R. ، Soffer Louis Julius (ولد ١٩٠٤) - طبيبان أمريكيان .

تلازم مجموعة تشوهات وراثية (من الممكن وجود وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : قصور المنسل hypogonadismus ، تشدي gynaecomastia ، تشوهات هيكلية مختلفة ، تأخر عقلي ، لا تلاحظ تشوهات كروموزومية ، androtropismus .

Soriano - Syndrome

Periostitis deformans .

Soriano M. - طبيب إيطالي في أمريكا .

أحد أشكال التهاب السمحاق المزمن مفرد التنسج hyperplasticus periostitis : التهاب عظم

تأخر النمو العام ، في بعض الحالات الإفرادية يلاحظ سوء نمو مفصل المرفق ، coxa valga ، سوء نمو الفقرات خاصة في المنطقتين الصدرية والعجزية ، زيادة تمدد الجلد ، خاصة في المنطقة القفوية ، أغشية رقبية ثنائية الجانب ، هبوط ضغط ، زيادة حركة المعى الأور cecum ، الإنذار سيء .

Sneddon - Wilkinson - Syndrome

Dermatosis subcornealis pustulosa ، Duhring - Sneddon - Wilkinson syndrome .

Wilkinson D. S. ، Sneddon I. B. - طبيبا جلدي

إنكليزيان .

مرض جلدي مجهول السبب : يلاحظ بالدرجة الأولى عند النساء في مرحلة سن الإياس ، بعد فترة أعراض بدئية (حكة جلدية وألم) يظهر طفح حمامي على الوجه ، الجرح ، وأجزاء الجسم القريبة ، يمكن لهذا الطفح أن يكون على شكل مجموعات منفصلة أو منتشرة على جميع أجزاء الجسم ، تتشكل أيضاً حويصلات قيحية ، يمكن أن يعزل منها مكورات عنقودية staphylococcus أو عقيدية streptococcus ، فيما بعد تجف هذه الحويصلات ، وتتساقط وفي مكانها تتكون بقع مخضبة ، يتكرر الطفح الجلدي بشكل منتظم بعد عدة أسابيع أو أشهر وعلى مدى أعوام كثيرة ، لا تلاحظ علامات مرضية أخرى .

Söderlund - Syndrome

Morbus Söderlund, pyuria bacterialis renalis .

Söderlund Gustav (ولد ١٨٨٤) - طبيب جراحة وبولية سويدي .

أحد أشكال التهاب الكلية الخمجي الخلالي pyelonephritis : عسر تبول dysuria يظهر بشكل تدريجي ، زيادة عدد مرات التبول pollakiuria ، سلس بول ليلى nycturia ، أحياناً تقطر البول بألم وصعوبة stranguria ، ومن غير النادر أيضاً macrohaematuria ، يصيب بالدرجة الأولى الشباب الذكور ؛ من غير النادر أيضاً ألم قطني خفيف ثنائي الجانب ، أحياناً على شكل مغص ،

وقتها الطبيعي والأعراض يمكن أن تتراجع في الأعمار المتأخرة.

Southworth - Syndrome

Southworth Hamilton (ولد ١٩٠٧) - طبيب داخلية أمريكي.

مجموعة الأعراض المرضية الحادة الحاصلة بعد تناول مركبات السولفا : haematuria ، ألم بطني ، hyperazotaemia .

Spanlang - Tappeiner - Syndrome

Spanlang Herbert - طبيب عيون نمساوي ،
Tappeiner Josef - (ولد ١٩٠٩) - طبيب جلدية نمساوي.

أحد أشكال القرنية keratosis التي تصيب راحة اليدين وأخمص القدمين (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية المتنحية) : تقرنية دائرية الشكل قمعية على راحة اليدين إضافة إلى تقرن منتشر في منطقة أخمص القدمين ، فرط تعرق hyperhidrosis شديد ، صلح ، التهاب قرنية keratitis .

Spastic - pelvic - Syndrome

الشكل ٣٩٥



Spens - Syndrome

► Morgagni - Adams - Stokes syndrome.

Sperling - Syndrome

Sperling O. - طبيب أمريكي.

النقص الوراثي في xantinoxidase (وراثه صبغية جسدية متنحية) : نقص حامض البوليك في الدم hypouricaemia ، فرط كالسيوم البول osteoporosis ، زيادة التصفية الكلوية لحامض البوليك acidum uricum .

Spelring - Wegner - Syndrome

► Louis - Bar syndrome.

وسمحاق osteoperiostitis العظمي المنشأ ناكس مع تكون أورام كاذبة. بعد ٢ - ١٢ شهراً يحصل تراجع للمرض regressio غالباً مع تراجع كامل لنمو هذه الأورام. يلاحظ اشتداد غير منتظم للمرض ، بحيث تكون كل نكسة مرضية أقل حدة من سابقتها.

Sorsby - Syndrome (I)

Senile-maculadegeneration.

Sorsby Arnold - طبيب عينية إنكليزي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثه صبغية جسدية سائدة) : macula-coloboma ثنائية الجانب ، brachydactylia ، polydactylia ، syndactylia ، عدم نمو agenesia إحدى الكليتين (أحياناً) .

Sorsby - Syndrome (II)

Familial-maculadegeneration.

وذمة كيسية تتظاهر بشكل مبكر على بقعة الشبكية ، مد البصر hyperopia ، وصفت حتى الآن عند أخوين في هولندا واليونان .

Sotos - Syndrome

Gigantismus cerebrialis, gigantismus constitutionalis, gigantismus idiopathicus.

Sotos Juan Fernandez - (ولد ١٩٢٧) - طبيب

أطفال أمريكي.

أحد أشكال العملاقة الوراثية (وراثه صبغية جسدية سائدة وكذلك متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض قبيل الولادة ، لكن وفي أغلب الحالات مباشرة ويسرعة بعد الولادة ، حيث تلاحظ سرعة في زيادة طول الطفل ، نسيباً ملامح وجه منغولية خشنة مع توضع غائر لمقلتي العين وكذلك شكل فتحتي عيني عكس منغولي ، hypertelorismus ، progenia ، macrogenia ، زيادة حجم الجزء الدماغية من الجمجمة ، dolichocephalus ، megaloccephalus ، كبر الطرفين العلويين والسفليين ، إعاقة النمو العقلي ، استسقاء دماغي داخلي ، مرحلة البلوغ تحصل في

gastrocnemius ، كالسيوم الدم طبيعي. شعاعياً يلاحظ تصلب osteosclerosis العظام الانبويية الطويلة إضافة إلى تكلس سمحافي.

Spondylo-Ocular - Syndrome

► Stickler syndrome, ► Osteoporose-Pseudogliom syndrome..

Spranger - Wiedemann - Syndrome

Dysplasia spondyloepiphysaria congenital, Yvin syndrome.

Wiedemann (ولد ١٩٣١) Spranger Jürgen

Hans-Rudolf (ولد ١٩١٥) - طبيباً أطفال ألمانيان .

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغيّة جسدية سائدة) : قصر قامة غير متناسق، تسطح فقرات platyspondylia إضافة إلى تشوهات فقرية أخرى، سوء نمو مشاشات العظام الأنبويية الطويلة القريبة، قصر نظر myopia (غالباً) وتشوهات عيون أخرى، مستوى نكاه طبيعي. تظهر أعراض هذا المرض بسرعة بعد الولادة. في مرحلتي البلوغ والشيخوخة يظهر فصال عظمي osteoarthrosis في الأجزاء المصابة من الهيكل العظمي.

Sprengel - Syndrome

Scapula elevate, deformatis Sprengel, Sprengel - Erb syndrome, morbus Corno. (١٩١٥ - ١٨٥٢) Sprengel Otto Karl Gerhardt

- طبيب جراحة ألماني.

توضع لوح كتف وراثي مرتفع scapula (وراثية صبغيّة جسدية سائدة) : يمكن للوح الكتف أن يكون مثبتاً على العمود الفقري (تمفصل عظمي synostosis)، تحدد الحركة في مفصل المنكب articulation humeri ، غالباً تمفصل عظمي بين الأضلاع، kyphoscoliosis ، الإصابة عادة أحادية ونادراً ثنائية الجانب.

Shprintzen - Syndrome

► Velo-Cardio-Facial syndrome.

Spurway - Syndrome

► van der Hoeve syndrome.

Srb - Syndrome

Srb J. - طبيب تشيكي.

مجموعة تشوهات وراثية مرتبطة بـ Louis - Bar syndrome وتتميز بالشكوى من الأعراض التالية : microcephalus ، وجه العصفور، ميل شديد للإصابة بابيضاضات الدم والأورام الخبيثة الأخرى.

Spielmeyer - Stock - Vogt - Batten - Syndrome

Juvenile amaurot. idiotia.

Spielmeyer, Walter (١٨٧٩ - ١٩٣٥) - طبيب

نفسية عصبية ألماني من ميونيخ.

أحد أشكال amaurot. idiotia التي تظهر أعراضها بعمر ٦ - ١٠ سنوات : فقدان البصر، تغير الإدراك، نوبات صرعية، kyphoscoliosis ، تقاوم مستمر.

Spiller - Syndrome

Paralysis spinalis ascendens epiduralis.

Spiller William Gibson (١٨٦٣ - ١٩٤٠) -

طبيب عصبية أمريكي.

ظاهرة الالتهاب الحاد أو تحت الحاد للأغشية الجافية pachymeningitis الناتج عن التهاب الأوردة التجلطي thrombophlebitis للأغشية الحنون pia mater : ألم، اضطرابات حس، شلل صاعد ascendens مع ضمور مجموعات مختلفة من العضلات ومع التهاب نخاع شوكي myelitis مستعرض؛ لهذه الأعراض علاقة إلى حد كبير بدرجة الانضغاط الناتج عن أوعية النخاع الشوكي المتخثرة.

Spira - Syndrome

Fluorosis, mottled enamel (E).

Spira Leo - باحث إنكليزي في الكيمياء الحيوية.

مجموعة الأعراض الملاحظة عند الأشخاص الذين يتناولون ولفترات طويلة مياه شرب تحتوي على تراكيز عالية من مادة الفلور (أكثر من ١ ملغ / لتر) : سوء نمو ميناء السن (نقط ويقع شاحبة، خلل)، التهاب لثة stomatitis ، سوء نمو الأظافر (هشاشة أو تقصف، خطوط طويلة، تشقق fissura ، تشوه)، حثل الشعر (تقصف، تساقط)، أمراض جلدية dermatosis مختلفة الأشكال، إمساك، نفخة، مغمص، نمل paraesthesia راحة اليدين والقدمين، اختلاج العضلات ذات البطن musculus

Stargardt Karl Bruno (١٨٧٥ - ؟) - طبيب

عيون ألماني.

تنكس البقعة الصفراء الوراثي عند الأحداث (وراثية صبغية جسدية متنحية) وصفت للمرة الأولى عام ١٩٠٩ : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض بعمر ٨ - ١٥ عاماً على شكل عمى ألوان scotoma ، عتبات مركزية dyschromatopsia centrale ، في منطقة قعر العين يلاحظ ضمور عصب بصري، تنكس شبكية بؤري في منطقة البقعة الصفراء، من غير النادر أيضاً غياب القرحة aniridia ، مهق albinism ، oligophrenia ، توجد دلائل على وجود أشكال ذات طبيعة وراثية جسدية سائدة. لا يوجد علاج فعال لهذا المرض.

Stauffer - Syndrome

Stauffer Maurice H. - طبيب داخلية أمريكي.

اضطرابات الوظيفة الكبدية عند المرضى المصابين بسرطان الكلية (hypernephroma) : فقد الشهوة للطعام anorexia ، ضعف، نحول، هبوط الضغط، ضخامة كبدية، وغالباً طحالية، في الدم - زيادة فعالية الفوسفاتاز القلوية، زيادة زمن البروترومين، نقص الألبومين وزيادة α_2 -globulin ، اختبار البروم سولفالين إيجابي، بعد استئصال الورم تزول جميع هذه الأعراض، كما أن المعايير المخبرية تصبح طبيعية.

Steele - Richardson - Olszwski - Syndrome

Richardson - Olszwski syndrome.

Steidele - Syndrome

Steidele Raphael - طبيب توليد نمساوي.

مجموعة الأعراض المسجلة عند حديثي الولادة الذين يشكون من انعدام قوس الأبهري الخلقى : تظهر أعراض هذا المرض بعد الولادة مباشرة، وذلك على شكل زلة تنفسية، عدم هدوء (اضطراب)، شحوب يتحول إلى زرقة، تسرع قلب (سرعة النبض تزيد عن ٢٠٠ في الدقيقة الواحدة). شعاعياً - اتساع حدود القلب في كل الاتجاهات، اتصال الأبهري الصاعد

أحد أشكال التشوهات الهيكلية الخلقية : نقص نمو hypoplasia وتمفصل عظمي synostosis لضلعين، نمو قرني على يد عظم القص manubrium sterni يؤدي أحياناً إلى ضغط على أعصاب وأوعية المنصف، يفترض وجود طبيعة وراثية لهذا المرض.

Stainton - Syndrome

Capdepont syndrome.

Stainton - Capdepont - Syndrome

Capdepont syndrome.

Stajano - Syndrome

Fitz-Hugh syndrome.

Stalcup - Syndrome

Stalcup A. - طبيب أطفال أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية : تظهر أعراض هذا المرض بسرعة بعد الولادة، وذلك على شكل ارتفاع في التوتر الشرياني، موات gangraena أطراف، التهاب عضلة قلب myocarditis ، التهاب أمعاء وكولون enterocolitis ، وذمات، حالات فقدان وعي، اختلاجات convulsio ، في الدم - thrombocytopenia ، hyperkininaemia ، تخثر منتشر ضمن الأوعية، ارتفاع كاتيكول أمينات الدم العامة، اختبار فنتول أمين إيجابي، الموت يحصل خلال الأيام أو الأسابيع الأولى بعد الولادة.

Stalcup - Syndrome

Stanescu V. - طبيب روماني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) : سوء تعظم dysostosis الجمجمة، صغر الفك العلوي، ترقق عظام الجمجمة، تجاوب (حفر) فوق الدروز الجبهي الجداري sutura frontoparietalis والقذالي الجداري sutura occipitoparietalis ، عدم اكتمال نمو الفك السفلي، exophthalmus ، قصر الأطراف، شعاعياً - تسمك شديد للطبقة القرنية للعظام الأنبوبية الطويلة.

Stargardt - Syndrome

Degeneratio maculae hereditaria, degeneratio maculae familiaris iuvenilis, degeneratio tapeto- retinalis.

أن نمو الثديين يبقى طبيعياً، عد acne ، شعرانية libido ، انعدام الشهوة الجنسية hirsutismus ، اكتئاب depressio ، شعور بالنقص ، sexualis ، غالباً - ألم في منطقة أسفل البطن، إمساك، صداع، سمنة، بالتشريح المرضي - ضخامة المبيضين مع جريبات كيسية وتسمك محفظة كولاجيني. incidence بين النساء 20 : 1 . العلاج هرموني (clomiphen ، gonadotropine) وجراحي (استئصال جزء من المبايض). (الشكل ٣٩٦).

Steinbrinck - Higashi - Syndrome

► Chediak - Higashi syndrome.

Steinbrocker - Syndrome

Sshoulder-hand syndrome (E), sclerodactylia postinfarctica, Schulter-Arm-Syndrom (G).

Steinbrocker Otto - طبيب أمريكي.

ألم جذري في العضد، ينتشر إلى اليد، وأعراض غياب وظيفة الأعصاب الرقبية الشوكية : ألم ونمل في العضد وفي كامل اليد، فرط حس جذري في اليدين، ضمور البروز الإبهامي thenar ، اضطراب تروية اليدين الدموية مع نزوف، شلل حجاب حاجز أحادي الجانب (أحياناً)، خلع جزئي وقفاح contractura قابضات راحة اليدين والأصابع، يلاحظ هذا المرض غالباً في الأعمار المتأخرة، ومن غير النادر أيضاً بعد الإصابة باحتشاء العضلة القلبية.

Steiner - Syndrome

Steiner Gabriel (١٨٨٣ - ؟) - طبيب عصبية

ألماني.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية مع انفصام شخصية schizophrenia (وراثية صبغية جسدية متنحية) : علقمة ولادية أحادية الجانب لأجزاء من الجسم (خاصة الوجه)، syndactylia ، حثل الأظافر والجلد، سوء نمو ميناء السن، microcephalia ، hypodontia ، إظلام البصر schizophrenia ؛ amblyopia .

Steiner - Laushbaugh - Syndrome

Syndromus liquoris amnii, amniotic fluid syndrome (E), amniotic fluid embolism.

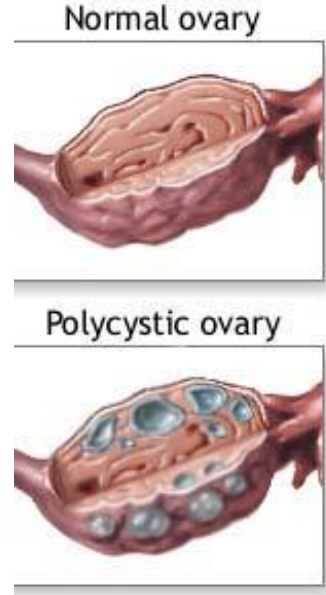
بالأبهر النازل مباشرة، الموت يحصل خلال الساعات أو الأيام الأولى بعد الولادة.

Stein - Leventhal - Syndrome

Stein syndrome, Mamou syndrome, Stein - Leventhal - Gaines syndrome.

Stein Irving F. ، Leventhal Michael L. - طبيبا

نسائية أمريكيان.



اعتلال غدد إفراز داخلي مجهول السبب، حيث يحصل خلل في نظام العلاقة بين المبيضين والتخامى مع ما يؤدي إليه ذلك من زيادة تركيز testosterone و androstendion و LH في البلازما نتيجة زيادة إفراز هذه الهرمونات من قبل granulose and theca-cells في المبيضين، وكذلك في مجاورات الكاوية، يضاف إلى ذلك خلل في اصطناع الستيرويدات (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تعدد كيسات مبيضية وراثي، انقطاع طمث بدئي primaria amenorrhoea و وثانوي secondary amenorrhoea أو ندرة الحيض oligomenorrhoea ، عقم sterility ، نقص نمو الرحم والأعضاء التناسلية الخارجية، ضمور بطان الرحم endometrium ، ترجل خفيف (ظهور صفات الرجولة في المرأة) masculinisatio ، إلا

Sternberg, Carl (١٨٧٢ - ١٩٣٥) - باتالوجي

نمساوي من فيينا.

Stevens - Johnson - Syndrome

Erythema multiforme exudativum malus,
dermatostomatophthalmitis, infectiosa,
aphthosis generalisata, aphthosis
Neumann, Fiessinger - Rendu syndrome,
after - Stevens - Johnson - Syndrome .

(١٨٨٤ - ١٩٤٥) Stevens Albert Mason

(١٨٩٤ - ١٩٣٤) Johnson Frank Craig

أطفال أمريكيان.



مرض التهابي خمجي يرافق بارتفاع في درجة الحرارة،
ويصيب الجلد والأغشية المخاطية : علامات الخمج
العام - ضعف، فقدان الشهية، صداع، ارتفاع في
درجة الحرارة من النوع المستمر، ابتداءً من اليوم ٤ -
٥ من المرض يحصل التهاب ملتحمه مع تكون
أغشية كاذبة، قرحات قرنية العين مع ما يتلو ذلك من
انتقاب perforatio ، التهاب فم قلاعي stomatitis
aphthosa مع تكون أغشية كاذبة، التهاب حالب
ureteritis ، التهاب فرج ومهبل vulvovaginitis

مجموعة الأعراض الناتجة عن السقوط المفاجيء
لكميات كبيرة من المياه حول الجنينية في الجهاز
الدوراني الوريدي : ظهور وذمة رئة وصمة embolia
رئوية - زلة تنفسية متفاقمة بسرعة، زرقة، صعوبة
تنفس، قشع رغوي، تعرق شديد، حالة فقدان وعي،
نهاية بالموت. يلاحظ خلال الولادات الطويلة
والصعبة عند النساء الحوامل المسنات أو في حالات
الحمل المديد.

Steiner - Voerner - Syndrome

► Cassidy - Scholte syndrome.

Steinert - Syndrome

► Curschmann - Batten - Steinert
syndrome.

Steinfeld - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية : holoprosencephalia
، شرم الشفة والفك والحنك، microphthalmia ،
، radiusaplasia ، arhinia .

Stern - Syndrome

Arthrogryposis multiplex.

Stern - Syndrome

Atrophia thalami.

ضمور المهاد البصري للدماغ thalamus المتناظر
ثنائي الجانب مجهول السبب : عته dementia
شديد، غياب سريع متفانم لتفاعل الحدقتين على
الضوء والتقارب؛ زيادة منعكس التناول (القبض)
grasping reflex ومنعكسات الشفتين.

Sterz - Syndrome

Sterz K. - طبيب ألماني ؟ .

مجموعة أعراض عصبية إنباتية : خلل النوم، سوء
النوم وأرق جزئي، نعاس نهاري، اضطرابات إنباتية
مختلفة، من غير النادر أيضاً أعراض غياب وظيفة
بعض الأعصاب الدماغية، يلاحظ في حالات تصلب
الدماغ العصيدي atherosclerosis ، التهاب الدماغ
القاعدي، الرضوض الدماغية contusio cerebri ،
ونادراً في حالات أورام الدماغ البيني
diencephalon .

Sternberg - Paltauf - morbus

Lymphogranulomatosis.

Stickler G. B. - طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات مفصلية عينية وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة، وذلك على شكل قصر بصر myopia خلقي شديد، تغيرات تنكسية في الشبكية قد تؤدي إلى العمى، مع احتمال تكون ساد cataracta في العين العمياء، إضافة إلى زرق ثانوي glaucoma secundaria ، التهاب عينية مزمن keratopathia ، uveitis chronica ، انكماش مقلة العين bulbus oculi ، في بعض الحالات الإفرادية يحصل انشقاق (شرم) الفكين في المراحل الأكثر تأخراً، في العقد الثالث والرابع من العمر يظهر غالباً اعتلال مفاصل arthropathia شديد، وبالدرجة الأولى articulationis coxae ، الركبة articulationis generis ، والكاحل articulationis talocruralis ؛ بخزغ الغشاء الزلالي المفصلي membrane synovialis ويفحص الدم لا تلاحظ تغيرات مرضية، تغيرات الأذن الداخلية تؤدي إلى ثقل سمع أو إلى طرش كامل، في حالات إفرادية يلاحظ تقلح أو تسطح الفقرات، kyphosis ، ونادراً kyphoscoliosis ، يضاف إلى ما سبق أن الأطفال المصابين يعانون أيضاً من التهابات الأذن الوسطى. Incidence : 2.000 - 10.000 : 1 . العلاج : مراقبة الأعراض العينية، وقائياً retinopexia ، علاج عرضي.

Stieda - Pellegrini - Syndrome

Morbus Stieda, fractura Stieda, morbus Pellegrini - Stieda, morbus Köhler - Pellegrini - Stieda.

Stieda Alfred (1869 - 1945) - طبيب جراحة

ألماني، Pellegrini Augusto - طبيب جراحة إيطالي.

تكلس الأنسجة اللينة حول لقمة عظم الفخذ الأنسية condylus medialis (غالباً بعد إصابات مفصل الركبة) : ألم وتورم في منطقة اللقمة الأنسية يزداد بالحركة. شعاعياً - نسيج عظمي صغير ضيق معكوف قليلاً في عظم الفخذ من جهة عظم القصبية

التهاب حشفة balanitis ، طفح لظخي حويصلي أو فقاعي على الساقين، الساعدين، العانة والأعضاء التناسلية الخارجية وكذلك على الوجه والمنطقة القفوية من الرأس، التهاب قصبات bronchitis (أحياناً) يتحول إلى ذات رئة لا نموذجية؛ سرعة التنقل عادة طبيعية، انحراف الصيغة نحو اليسار. (الشكل 397).

Stewart - Morel - Syndrome

► Morgagni syndrome.

Stewart - Treves - Syndrome

Stewart Fred Waldorf (ولد 1894) - بالتالوجي

أمريكي، Treves Norman (ولد 1894) - بالتالوجي

وطبيب أطفال أمريكي.

ورم طرف علوي وعائي لمفي سركومي lymphangiosarcoma عند المرضى الذين تعرضوا لعمل جراحي جذري radicalis بسبب سرطان ثدي وذلك على خلفية أوديمال مفية lymphoedema في الطرف الموافق.

Stewart - Zuelzer - Apt - Syndrome

Stewart Douglas Hunt (1860 - 1933) - طبيب

جراحة أمريكي، Zuelzer Wolf W. (ولد 1909) -

بالتالوجي وطبيب أطفال أمريكي.

مجموعة الأعراض الملاحظة عند الأطفال المصابين بالديدان المعوية helminthes : ضخامة كبدية، ضخامة طحاليّة، eosinophilia ، hyperglobulinaemia ، hyperleucocytosis ، ارتشاحات رئوية إضافة إلى علامات مرضية عينية مختلفة.

Sticker - morbus

Erythema infectiosum acutum.

Sticker, Georg (1860 - 1960) - طبيب داخلي

ومؤرخ طبي ألماني من ميونستر.

المرض الخمجي الخامس عند الأطفال : الحصبة، الحمى القرمزية، rubeola scarlatinosa ، erythema infectiosum ، Röteln (G) acutum .

Stickler - Syndrome

Arthropthalmopathia progressive hereditaria.

ضد أحد أنواع البروتينات (Kd, 128 amphiphysin)؛ هناك اعتقاد بوجود التهابات دماغية صغيرة ومتعددة. المرض غير قابل للشفاء والعلاج عرضي (الكورتيزونات والغالسيوم).

Stiff-leg - Syndrome

أحد أشكال stiff-man syndrome حيث يصاب فقط أحد الساقين.

Still - Syndrome

Morbus Still, morbus Still - Chauffard, arthritis leucocytotica, arthritis rheumatoides infantium atypical.

Still George Frederic (١٨٦٨ - ١٩٤١) - طبيب أطفال إنكليزي.

التهاب مفاصل متعدد مزمن polyarthritis chronica عند الأطفال مع تفاعل عام شديد : يبدأ هذا المرض غالباً بعمر ٢ - ٤ سنوات ، على شكل ضخامة عقد لمفاوية محيطية مزمن معمم غالباً غير مؤلم (في البداية العقد الصغيرة ومن ثم الكبيرة) ، ضخامة طحالية، تورم مفاصل متناظر مع التهاب وزيادة تصبغ الأنسجة حول المفصالية؛ غالباً انصباب exudatum في التجاويف المفصالية يحتوي على أعداد كبيرة من الكريات البيض. شعاعياً - ضمور عضلي دون تغيرات مفصالية بنيوية، وفي المراحل الأكثر تأخرًا التصاق مفصلي ankylosis مع توقف نمو الأطراف؛ غالباً ترفع حروري دوري أو دائم، سير المرض عادة ناكس، غالباً أيضاً pericarditis ، و pleuritis ، في الدم - تعداد كريات بيض طبيعي أو leucopenia ، anaemia ، ارتفاع سرعة التثقل، التهاب قرحي هديبي iridocyclitis ، ومن غير النادر أيضاً طفح جلدي exanthema متعدد الأشكال.

Stiller - Syndrome

Morbus Stiller, asthenia Stiller, asthenia universalis congenital, morbus asthenicus, habitus phthisicus.

Stiller Berthold (١٨٣٧ - ١٩٢٢) - طبيب داخلية نمساوي.

في منطقة اتصال الكردوس epiphysis بقصبة الجسم) العظم diaphysis.

Stiff-baby - Syndrome (E)

Startle disease, Kok syndrome, Stiff-man syndrome.

مرض وراثي (وراثية جسدية سائدة أو متنحية) يتظاهر على شكل عدم القدرة على التجاوب الصحيح مع المؤثرات السمعية واللمسية، يظهر بعد الولادة مباشرة، وينتهي خلال مرحلة البلوغ : نقص فعالية وزيادة توتر العضلات حتى درجة التصلب والتجمد (stiff baby) عند حديثي الولادة، تتراجع بالتدرج، في مرحلة البلوغ يمكن أن تتكرر نتيجة رعب أو سماع أصوات خافتة بشكل مفاجئ أو نتيجة مؤثرات لمسية (stiff man) مع عدم فقدان الوعي، hyperreflexia ، رمع عضلي myoclonia ليلي. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٥٧ ما يزيد عن ١٠٠ حالة. العلاج : تجاوب جيد على myolytica (clonazepam) ، مضادات الصرع يمكن أن تفاقم الحالة.

Stiff-hand - Syndrome (E)

► Lundbaek syndrome.

Stiff-man - Syndrome (E)

► Moersch - Woltman syndrome, Stiff-baby syndrome.

صلابة rigidity عظمية متفاقمة، تلاحظ بالدرجة الأولى عند الجنس المذكور في متوسط سنوات العمر، وذلك على شكل تصلب منطقتي الجذع والأطراف، تقلصات عضلية مؤلمة كزازية الشكل، وكنتيجة لذلك - كسور، lordosis ، kyphosis ، luxatio ، تقفع contracture . يشخص هذا المرض غالباً بشكل خاطيء، حيث تحال هذه الحالات للأطباء النفسيين. الدراسات الحديثة أثبتت دور المناعة الذاتية ضد العصبونات المهددة في الجملة العصبية المركزية في حدوث هذا المرض، حيث من المعروف حتى الآن ثلاثة أجسام مضادة مسؤولة عن حدوث هذا المرض : أجسام مضادة ضد الأنزيمين GAD 65 و GAD67 (glutamatdekarboxylase) وكذلك

متنحية) : يظهر هذا المرض بعمر ٦ - ١٠ سنوات، وذلك على شكل تراجع نظر مترقٍ حتى مرحلة العمى الكامل، قعر العين - حلمة عصب بصري بنية صفراء مع أوعية دموية ضيقة، تخضب حبيبي pigmentosa granularis في المحيط، تراجع ذكاء شديد، حالة تشنجية مترقية مع أعراض خارج هرمية، اختلاجات شبه صرعية، في المراحل الأخيرة من المرض ذنف cachexia ، شلل رباعي تشنجي tetraplegia spastica ؛ الموت خلال العتدين الثاني أو الثالث من العمر .

Stockholm - Syndrome Helsinki syndrome.



يفهم من هذا التناذر وجود مركب فيزيولوجي، يؤدي إلى قيام علاقة عاطفية إيجابية بين المخطوفين وبين من قاموا بعملية الخطف، حيث تشعر الضحية بمدى معاناة من قام بالجرم، وهذا يؤدي بالنتيجة إلى قيام علاقة تعاطف وحب وتعاون وتنسيق بين الطرفين. يعود تاريخ هذا التناذر إلى الفترة بين ٢٣ و ٢٧ أوغوست من العام ١٩٧٣ ، عندما قام مجموعة من الأشخاص بالسطو على أحد البنوك في مدينة استوكهولم عاصمة السويد، وقاموا باحتجاز أربعة أشخاص من العاملين في البنك، خلال خمسة أيام من احتجاز هؤلاء الأشخاص تولد لدى الناس شعور كبير بالخوف على وضعهم وحالتهم، وذلك في نفس الوقت الذي كان فيه خوف هؤلاء المحتجزين أكبر بكثير من رجال الأمن منه من الأشخاص الذين قاموا باعتقالهم

أحد أشكال تشوهات بنية الجسم constitutio : قامة طويلة، قفص صدري ضيق، رقبة طويلة، تموج الضلع العاشر، ضعف توتر عضلي، شحوب الجلد، قلب نطقي، هبوط أحشاء splanchnoptosis ، ضعف جهاز النسيج الضام (خاصة الأربطة والأوتار) مع تسطح قدم pes planus ، دوالي، فتوق ... الخ.

Stilling - Syndrome

► Duane syndrome.

Stilling - Daune - Türk - Syndrome

► Duane syndrome, Okihiro syndrome.

Stilling, Jacob (١٦٤٢ - ١٩١٥) - طبيب عينية

ألماني من ستراسبورغ.

خلل التعصيب العيني المركزي مع : I - شلل وحشي خلقي (خارجي) وتناقض (مفارقة) في تعصيب أزواج العضلات العينية المختلفة. II - شلل خلقي أنسي (داخلي). III - خلل عمودي خلقي في حركة المقلتين bulbus oculi . العلامات المرضية المميزة للشكل الرئيس : تحدد الإبعاد abduction ، وأقل التقريب adduction ، تضيق فتحة الجفون و تراجع مقلة العين عند محاولة التقريب، توسع فتحة الجفون عند محاولة الإبعاد، ضعف التقارب convergence ، وضعية غير طبيعية للرأس من أجل التمكن بسهولة من الرؤية الحفرية الثنائية، عادة عند الدوران باتجاه الإصابة. Incidence : : 1 : 1000 . العلاج يجب أن يبدأ بشكل مبكر من أجل تجنب amblyopia ، العلاج الجراحي دون نتائج مرضية.

Stock - Spielmeier - Vogt - Syndrome

Batten - Mayon syndrome, Vogt -

Spielmeier syndrome, idiotia amaurotica familiaris juvenilis, Batten - Spielmeier - Vogt syndrome, ceroid-lipofuscinosis.

Stock Wolfgang (١٨٧٤ - ؟) - طبيب عيون

ألماني، Spielmeyer Walter (١٨٧٩ - ١٩٣٥) -

طبيب أطفال ألماني، Vogt Heinrich (١٨٧٥ - ؟) -

طبيب عصبية ألماني.

بلاهة صيبانية كمنية وراثية idiotia amaurotica familiaris juvenilis (وراثية صبغية جسدية

أحد أشكال التهاب الأعصاب المتعدد polyneuritis عند سكان ليبيريا : يبدأ هذا المرض عادة بأعراض غياب الريبوفلافين (فيتامين ب ٢)؛ فيما بعد يضاف إلى هذه الأعراض نمل paraesthesia واضطرابات حس مؤلمة في الأطراف (التألم من حس غير مؤلم عادة)، اختلاج ataxia شديد، في المراحل النهائية امتناع الوقوف astasia، وكذلك اختلاج الجسم والأطراف العلوية، يلاحظ بالدرجة الأولى في أوقات الانهيار، تزول أعراض هذا المرض عادة بعد حصاد الأرز في مرحلة الجفاف، الأعراض العصبية عادة ثنائية الجانب ومتناظرة.

Stransky - Regala - Syndrome

Stransky Eugen - طبيب نمساوي - أمريكي،

Regala A. C. - طبيب أطفال أمريكي.

أحد أشكال فقر الدم الانحلالي الوراثي (من الممكن وجود وراثته صبغية جسدية متنحية) : يصيب بالدرجة الأولى المالبين، منذ مرحلة الطفولة المبكرة يلاحظ فقر دم انحلاسي مع يرقان، ضخامة طحالية، urobilinogenuria، فقر دم ناقص الصباغ صغير الخلايا، erythroblastosis، reticulocytosis خفيف، ثبات الكريات الحمراء الأوزموزي طبيعي أو مرتفع.

Strasburger - Hawkins - Eldridge - Syndrome

Symphalangismus-surditas syndromus, symphalangism-hearing loss syndrome (E), symphalangia-brachydactylia syndrome, Facio-Audio-Symphalangia syndrome, Herrmann syndrome..

Hawkins Morris JR. ، Strasburger A. K. (ولد

١٩٤٤)، Eldridge Roswell (ولد ١٩٣٤) -

باحثون أمريكيان في علم الوراثة.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثته جسدية سائدة) : شكل وجه مميز (شفة عليا رقيقة، أنف عريض ..)، قسط المفاصل السلامية symphalangia القريبة لجميع أصابع اليدين والقدمين، إذا كانت الإصابة مقتصرة على أصابع إفرادية، فإن ذلك يكون بالدرجة الأولى في جهة عظم الزند (الجهة الأنسية من اليد) ٥١٣

بحيث لم يتولد لديهم أي شعور بالخوف منهم. أسباب هذه التصرفات من قبل الضحية تعود إلى عدة احتمالات - منها وجود المجرم والضحية في حالة استثنائية أدت إلى تنسيق بينهم، ومنها أيضاً وجود الضحية في وضع يجد فيه أن مساعدته للمجرم قد تؤدي إلى انقاده. يضاف إلى ذلك أن الخاطف يعامل الضحية بنوع من الاحترام وتحقيق الرغبات بهدف عدم إثارة مشاكل، وهذا بدوره يؤدي إلى نوع من العرفان بالجميل من قبل الضحية... الخ. (الشكل ٣٩٨).

Stoeckel - Syndrome

Stoeckel Walter (١٨٧١ - ١٩٦١) - طبيب نسائية ألماني.

ارتخاء العضلات الملساء وتوسع أعضاء تناسلية كاذب (الحاليين، الأمعاء، الرحم) تحت تأثير هورمون البروجسترون progesterone أثناء فترة الحمل.

Stokes - Syndrome

► Morgagni - Adams - Stokes syndrome.

Stokvis - Talma - Syndrome

Methaemoglobulinaemia idiopathica, cyanosis enterogenes, cyanosis autotoxica.

Talma (١٨٣٤ - ١٩٠٢)، Stokvis Barend J.

Sape (١٨٤٧ - ١٩١٨) - طبيبان هولنديان.

التسمم الميتهموغلوبيني بأساببه المختلفة : زرقة سمراء داكنة، إسهالات متكررة تتحول إلى إمساك، ميتهموغلوبولينية أو سولفهموغلوبولينية مزمنة؛ في حالات الزرقة المستمرة تأخذ الأصابع الشكل الأبقراطي.

Storm - Syndrome

► Werner syndrome.

Stout - Murray - Syndrome

Haemangiopericytom.

Strachen - Scott - Syndrome

Hawes - Pallister - Landor syndrome.

Strachen William Henry William (١٩٢١ -)،

Scott Henry Harold (١٨٧٤ - ١٩٥٦) - طبيبان

إنكليزيان.

المعقدة يمكن أن يشكو هؤلاء المرضى من أعراض عصبية أخرى (ataxia ، oligophrenia ، نوبات صرعية). هذا المرض يتفاقم ببطء شديد، ولا تأثير يذكر له على فترة البقاء. العلاج دوائي وفيزيائي وجراحي.

Stuart - Bras - Syndrome

Staurt K. L. - باتالوجي أمريكي، Bras G. - باتالوجي كوبي.

انسداد الأوردة الكبدية الناتج كاحتمال أساسي عن سموم النباتين الاستوائيين senecio و crotalaria retusa اللذان يصنع منهما في غرب الهند مشروب معروف باسم bush tea : ألم حاد في منطقة الكبد، انتفاخ البطن، ضخامة كبدية، حين، لا يوجد يرقان، إمساك شديد، في الدم - hyper-γ-globulinaemia غير كبيرة، فيما عدا ذلك لا توجد تغيرات تشذ عن الطبيعي، خزعة الكبد - في المرحلة الحادة تلاحظ نزوف شعرية في مركز الفصوص الكبدية ناتجة عن توسع الجيوب الوريدية الكبدية. سبب هذه التظاهرات - انسداد الأوردة الكبدية الصغيرة الناتج عن وذمة الطبقة تحت الأندوثيلالية أو عن تكاثر النسيج الضام في جدار الأوردة. في بعض الحالات وفي غضون ٤ - ٦ أسابيع يحصل تحسن وعودة الوظيفة الكبدية إلى طبيعتها، في الحالات الأخرى تظهر في المرحلة الحادة من المرض أعراض القصور الكبدي الذي يؤدي إلى الموت أو إلى تطور تشمع كبدي.

Struge - Weber - Syndrome

Weber syndrome, Struge - Weber - Dimitri syndrome, morbus Struge, Kalischer syndrome, Krabbe syndrome, Brushfield - Wyatt syndrome, neuroangiomatosis encephalofacialis, angioma capillare et venosum calcificans, ectodermosis congenital.

Struge William Allen (١٨٥٠ - ١٩١٩) ،

Weber Frederick Parkes (١٨٦٣ - ١٩٦٢) -

طبيب إنكليزيان.

في الطرفين العلويين، سوء نمو السلاميات مع تشوهات هيكلية على سبيل المثال - التحام عظمي synostosis مشطي رسغي metatarso-tarsal ، تسطح قدم penis planus ، brachydactylia ، سوء نمو أصابع اليدين والقدمين الأخرى، عدم نمو aplasia الأمشاط، عدم نمو السلاميات الأخيرة (بالدرجة الأولى سلاميات الإصبعين III و IV) إضافة إلى عدم نمو أطراف هذه الأصابع، عدم نمو الشاخصة الإبرية processus styloideus لعظم الكعبرة radius ، يلاحظ إضافة إلى ما سبق أيضاً syndactylia ، حول متقارب strabismus ، myopia ، قصر بصر ، خلل سمع ناتج عن تشوهات نمو الأذن الداخلية ومتفاقم بشكل تدريجي، genua valga ، pectus excavatum ، تشوهات فقرية يمكن أن تؤدي إلى تضيق القنفة الشوكية. العلاج : التصحيح الجراحي لبعض التشوهات ممكن.

Striati - Syndrome

► Parkinson syndrome.

Striato-caudatus - Syndrome

► Hunt syndrome (IV).

Striatum - Syndrome

► Hunt syndrome (IV).

Strohl - Syndrome

► Guillain - Barré syndrome.

Strübing - Marchiafava - Syndrome

► Marchiafava syndrome.

v.Strümpell - Lorrain - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) على شكل spastic-spinal-paralysis : يمكن للأعراض السريرية أن تظهر في أي عمر ابتداءً من الأعوام الأولى بعد الولادة، وحتى الأعمار المتأخرة. شعور بسيط بالتعب، hyperreflexia ، تشنج أطراف سفلية يؤدي إلى إعاقة المشي، وفيما بعد إلى عدم القدرة على المشي، تقفع contracture انقباضي، sphincterdysfunktion ، يمكن للأطراف العلوية أن تصاب أيضاً، في الحالات

(ولد ١٨٩٦) Stryker Garold Vernon

Halbeisen William A. - طبيباً جلدية أمريكياً.

التهاب جلد حمامي مع فقر دم كبير الخلايا في حالات نقص فيتامينات المجموعة B : في المراحل البدئية الأولى من المرض يكون الجلد بقعياً شاحباً أو بحمامي منتشرة سطحية حاكة مقشرة جافة أو فقاعية على الوجه، السطوح الجانبية للرقبة، العضدين، الجزء العلوي من القفص الصدري وتحت الإبطين؛ في المراحل الأكثر تأخراً - تندمج هذه الاندفاعات الجلدية مع بعضها، الفقاعات تزول، كما يتسّمك الجلد ويصبح وذميّاً، الطفح الجلدي عادة متناظر؛ في الدم - فقر دم كبير الخلايا، تعداد كريات بيض طبيعي، لا كلوريدية achlorhydria أو نقص الكلور hypochlorhydria . يصيب هذا المرض عادة الأشخاص في متوسط العمر الذين تناولوا ولفترات طويلة غذاء غير متكامل.

Stuart - Bras - Syndrome

► Budd - Chiari syndrome.

Stuffy-nose - Syndrome (E)

الزكام الذي تسببه إما الفيروسات أو البكتيريا عند الأطفال الخدج.

Stüve - Wiedemann - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية وصفت للمرة الأولى عام ١٩٧١ عند أختين (وراثية صبغية جسدية متنحية) : قصر والتواء العظام الانبويية، اتساع الكردوس metaphysic ، قصور تنفسي، ارتفاع نوبي في درجة الحرارة hyperthermia ، أعضاء تناسلية ذكورية طبيعية.

Styloid - Syndrome

الألم العصبي الناتج عن تشوهات (قصر، زيادة طول) processus styloideus في العظم الصدغي os temporale ، انكماش ligamentum stylohyoidium ، إضافة إلى حدثيات التهابية : ألم متزايد في الجدار الوحشي والقسم الخلفي من اللسان أثناء البلع، ينتشر إلى الرقبة والأذن، شعور بوجود جسم أجنبي في الحلق.

ورام وعائي angiomatosis خلقي في منطقة العصب مثلث التوائم nervus trigeminus ، مع خلل تطور الدماغ. هذا المرض ناتج عن تشوهات وعائية جلدية ودماعية (الإصابة تشمل السحايا و chorioidea) : غالباً flammeus naevus في منطقة تعصيب العصب مثلث التوائم غالباً أحادي الجانب، زرق glaucoma خلقي (أحادي أو ثنائي الجانب)، نوبات شبه صرعية، شلل تشنجي، oligophrenia (في أغلب الحالات)؛ شعاعياً - تلاحظ في جهة الورم الوعائي في عظام الجمجمة تكلسات ذات حدود مضاعفة، أما على صورة الدماغ فيلاحظ توسع البطينات الدماغية. يصادف هذا المرض بالتزامن مع تشوهات أعضاء أخرى. يفترض وجود وراثية صبغية سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض. انتشار هذا المرض بصورته الكاملة : 1 : 230.000 ، أما الأشكال أحادية أو قليلة الأعراض فنسبة انتشارها أعلى بكثير 5.000 : 1 . العلاج : عرضي ، العلاج بالليزر، التصحيح الجراحي دون نتائج مرضية. (الشكل ٣٩٩) .



Strumpell - Morbus

► Erb - Charcot syndrome.

Stryker - Halbeisen - Syndrome

Dermatosis nutritive.

death وبين human stress syndrome ، يعتقد هؤلاء بوجود علاقة بين الموت المفاجئ و ارتفاع التوتر الشرياني الخبيث مع توقع وجود خلل في الاستجابة على الانفعالات عند الشخصا الذين لديهم استعداد للإصابة بارتفاع التوتر الشرياني؛ هذا الاستنتاج تم التوصل إليه بعد ملاحظة ست حالات من قبل philipps عند جنود ماتوا بشكل مفاجئ، وعثر عندهم على تنخر في جدار العضلة القلبية. الأعراض المهددة للحياة فزرت تناذر - near miss sids syndrome (خطورة الموت المفاجئ نتيجة اضطراب في تنظيم عمل الجهاز القلبي التنفسي).

Sudeck - Syndrome

Sudeck - Keinböck syndrome, Sudeck - Leriche syndrome, morbus Keinböck - Meisel, atrophie Sudeck, porosis Sudeck. (١٨٦٦ - ١٩٤٥ Sudeck Paul Hermann Martin) - طبيب جراحة ألماني.

ضمور عظام اليدين والقدمين العصبي بعد الرضي : المرحلة I - حرارة واحمرار جلد الطرف المصاب، وذمة الأنسجة الرخوة، فقدان التوتر العضلي atonia، سرعة نمو الأظافر والشعر. المرحلة II - زرقة باردة، ضمور ورقة الجلد، ألم عظام عفوي، إضافة إلى ألم ناتج عن الضغط الفيزيائي، صعوبة حركة المفاصل، ضمور العضلات، تشقق الأظافر، أما شعاعياً فيلاحظ انعدام الطبقة الاسفنجية تحت الغضروفية. المرحلة III - تراجع الألم، مع بقاء الحركة في المفاصل عملياً غير ممكنة، شعاعياً تلاحظ في هذه المرحلة ارتشاحات بؤرية مع تحدد شديد في البنية العظمية.

Sugarman - Syndrome

► Mohr syndrome, ► Oro-Facio-Digitale syndrome.

Sugio - Kajll - Syndrome

► Tricho-Rhino-Phalangeal syndrome.

Sulder - Syndrome

Morbus Sulder, neuralgia Sulder, syndromus pterygopalatinus, syndrome Frey.

Subbulbaris - Syndrome

► Opalski syndrome (I).

Subclavian-steal - Syndrome (E)

انسداد arteria subclavia في الجزء القريب من تفرع هذا الشريان، بحيث تحصل تغذية وامتلاء الجزء البعيد منه، وبالتالي تغذية الزراع عبر arteria carotis, circulus willisii, arteria basilaris, arteria vertebralis حتى الوصول إلى الجزء ما بعد الانسداد ؛ الأعراض - اختلاف الضغط الشرياني بين الطرفين العلويين (حتى ٢٠ مم زئبق) لصالح الساعد غير المصاب، ضعف في الساعد، انعدام أو ضعف النبض في اليد المصابة. (الشكل ٤٠٠).



Sudden infant death - Syndrome (SIDS)

Tonkin ١٩٧٥ و Naeye et all ١٩٧٦ كشفوا عن حالات موت مفاجئ غير متوقع لأطفال كانوا يبدون بحالة طبيعية تماماً بعمر ما بين ١٤ يوماً والسنة عند الذكور أكثر من الاناث. في السويد تلاحظ هذه الحالة عند ١٥٠ طفلاً سنوياً (السويد جمعية أطباء الأطفال ١٩٨٧). السبب يعود الى عوامل قلبية تنفسية ، سوء نمو الجهاز الرئوي القصي مع التأثير على الجملة العصبية الدماغية اللاإرادية. ١٩٨٥ نشر cozzi و pierro دراسة عن ٣٣ طفلاً اعتبروا فيها أن استرخاء اللسان الفراغي (vacuum - glossoptosis syndrome) هو المسؤول المباشر عن هذه الحالات؛ Aain و Tillman حاولوا الربط بين sudden

Supraspinatus - Syndrome

أعراض periarthritis humeroscapularis ، ألم بالضغط تحت قمة الكتف acromion وعند امتداد وتر العضلة musculus supraspinatus .

Surdo-cardiacus - Syndrome

► Jervell - Lang-Nielsen syndrome.

Survivor - Syndrome

► Holocaust syndrome.

Sutton - Syndrome

Periadenitis mucosa necrotica recurrens.

(١٨٧٨ - ١٩٥٢) Sutton Richard Lightburn

طبيب جلدية أمريكي.

أحد أشكال التهاب الفم القلاعي stomatitis

aphthosa الناكس : تظهر في هذا المرض عقيدات

noduli نازفة على الغشاء المخاطي الفموي تؤدي

بعد التئامها إلى تكون ندبات غير كبيرة.

Swan - Syndrome

(ولد ١٩١٢) Swan Kenneth Carl - طبيب عيون

أمريكي.

مرضى حول يحاول التخلص من ازدواجية النظر عن

طريق التقارب convergentia المعاوض (الصورة

تتحول إلى البقعة العمياء discus nervi optici) .

Sweeley - Klionsky - Morbus

► Fabry syndrome.

Sweet - Syndrome

Dermatitis neutrophilica febrilis acuta.

Sweet R. D. طبيب جلدية إنكليزي.



مرض جلدي dermatosis حمي : حرارة من النوع

المستمر (٣٨ - ٣٩) ، اندفاعات وردية جلدية

مؤلمة شبيهة بالبقع agmina على الجذع، الوجه،

الرقبة والقدمين، آلام عضلية myalgia، آلام مفصلية

arthralgia (في حالات إفرايدية التهاب مفاصل مع

Sulder Greenfield (١٨٦٥ - ١٩٢٥) - طبيب

أنف أنزح أمنيكي.

ألم العقدة العصبية الحنكية المجنحة ganglio

pterygopalatinus : شخير متكرر، ألم دائم

(نادراً نوبي) حارق، ثاقب وممتد إلى الزاوية الداخلية

للعين، وإلى مقلة العين bulbus oculi ، والأنف،

والفك العلوي والحنك palatinum ، يمكن لهذا الألم

أن ينتشر أيضاً إلى مؤخر الرأس والعضد؛ نقص حس

hypoesthesia اللثة العليا، والحنك وجدار البلعوم،

سيلان دموع أحادي الجانب.

Sulzberger - Garbe - Syndrome

(ولد ١٨٩٥) Sulzberger Marion Baldur -

طبيب جلدية أمريكي، Garbe William - معاون

سولتسبيرغر.

أحد أشكال التهاب الجلد المزمن النضحي القرصي

الحزازي : طفح حاك بشدة يتوضع بالدرجة الأولى

على الصدر، وفي منطقتي الفم والأعضاء التناسلية.

يمكن تمييز أربعة مراحل في تطور هذا المرض :

(١) مرحلة البقع النضحية والقرصية. (٢) مرحلة

الحطاطات المحرزة. (٣) المرحلة ما قبل الفطرية.

(٤) مرحلة الشرى urticaria . بعد انتهاء المرحلة

الأخيرة تبقى فقط بقع (لطح) agmina منعزلة. في

الدم eosinophilia . سير المرض عادة طويل.

يصادف تقريباً فقط عند الرجال اليهود، مما قد يوحي

بالطبيعة الوراثية لهذا المرض.

Summitt - Syndrome

Acrocephalosyndactylia.

(ولد ١٩٣٢) Summitt Robert - طبيب أطفال

وباحث أمريكي في علم الوراثة.

تفصل عظمي synostosis قحفي وراثي مع

syndactylia (وراثية صبغية جسدية متنحية) .

Suprascapularis - Syndrome

ينتمي إلى تناثرات الانضغاط؛ ألم في الكتف عند

تحريض nervus suprascapularis ، وكذلك عند

وجود إصابات في القطع C5/C6، هذا الألم يزداد

عند فرط وزيادة حركة التبعيد.

رئوي أحادي الجانب، أو انتفاخ أحد الفصوص الرئوية. شعاعياً - فرط وضاحة ونقص الرسم الوعائي في المنطقة المصابة، انحراف القلب باتجاه الرئة السليمة أثناء الشهيق، تحدد حركة الحجاب الحاجز في الجهة المصابة، بتصوير القصابات الظليل يلاحظ خلل امتلاء القصابات المحيطة؛ أما بتصوير الأوعية الظليل فيلاحظ تضيق الشريان الرئوي؛ اختبار وظائف الرئة يظهر وجود نقص في السعة الرئوية الحيوية، زيادة الحجم المتبقي، وإعاقة إفراغ الرئة في الجهة المصابة. الإنذار نسبياً جيد. في بعض الحالات يتم اللجوء إلى استئصال فص رئوي أو رئة كاملة. (الشكل ٤٠٢).



Sydenham - Syndrome

Morbus Sydenham, chorea minor, chorea rhumatica, chrea Syrenham, chorea St. Viti, chorea infectiosa.

Sydenham Thomas (١٦٢٤ - ١٦٨٩) - طبيب إنكليزي.

مرض الجسم المخطط corpus striatum الالتهابي السمي مع خلل حركة توتري معمم : يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى الأطفال، وذلك على شكل اضطرابات حركة كورية (حركات لا إرادية غير متناسقة وغير محددة)؛ يؤدي الاضطراب والتهيج ومحاولة تخطي الصعوبات أحياناً إلى زيادة خلل واضطرابات الحركة؛ أحياناً كورية نصفية hemichorea ، نقص توتر عام، إيجابية علامة هورنر، اضطرابات نفسية - سهولة الإثارة، نقص

تظاهرات نضحية)؛ التهاب النسيج الضام المحيط بالصلبة episcleritis ، نسيجياً تلاحظ ارتشاحات جلدية شديدة بالمعتدلات، الإنذار جيد؛ gynaecotropismus . (الشكل ٤٠١).

Swift - Feer - Syndrome

► Feer syndrome.

Swyer - Syndrome

Swyer Gerald Isaac Macdonald (ولد ١٩١٧) - طبيب غدد إنكليزي.

عسر نمو (خلل تكون) dysgenesis منسلي وراثي (من الممكن وجود وراثية مرتبطة بالكروموزوم X) : تظهر الأعراض الرئيسية لهذا المرض فقط في مرحلة البلوغ الجنسي، انقطاع طمث بدئي ، sterility primaria ، amenorrhoea ، عقم ، طفالة تناسلية infantilismus genitalis ، تضيق فتحة المهبل، انعدام الطبقة الشحمية في الشفرين الصغيرين، نقص نمو البظر clitoris ، عدم وجود المبيضين مع تجمع كمية غير كبيرة من النسيج الضام في مكان وجودهما؛ قلة نمو الشعر hypotrichosis أو انعدامه الكامل تحت الإبطين وفي منطقة الأعضاء التناسلية؛ انخفاض مستوى الأستروجين في الدم، انخفاض ١٧ - كيتوستيرويدي؛ الجنس الكروموزومي : بالدرجة الأولى XX ، لكن يلاحظ أحياناً تداخل XY ، XO وكذلك شكل موزايكي XX / XO ؛ يلاحظ في بعض الحالات الإفرادية تشوه أجزاء الجسم المختلفة، بالدرجة الأولى على شكل نمو عرطل نتيجة نقص الوظيفة التناسلية مع أطراف طويلة بشكل واضح، أو على شكل قصر قامة (قزامة)، انخفاض مستوى الرغبة الجنسية libido sexualis.

Swyer - James - Syndrome

► Macleod syndrome.

Swyer Paul Robert (ولد ١٩٢١) - طبيب أطفال كندي، James G. C. W. - طبيب أمريكي.

ظاهرة انتفاخ الرئة أحادي الجانب الذي يظهر بعد التهابات القصابات أو ذوات الرئة المتكررة : نفاخ

► Strsburger - Hawkins - Eldridge syndrome.

Syphiliticocardiovascularis - Syndrome

► Babinski - Vaquez syndrome.

Tabatzink - Syndrome

► Holt - Oram syndrome.

Tada - Syndrome

بيلة تريبتوفانية خلفية، تأخر عقلي، رنج مخي ataxia
cerebralis ، tremor intention ، تحسس
للضوء، نمو قزمي.

Tajaro - Pinheiro - Syndrome

أحد تظاهرات سوء تنسج الأديم الظاهر
ectodermal-dysplasia على شكل pilo-dento-
ungular-dysplasia (وراثية صبغية جسدية
متنحية).

Takahara - Syndrome

Anenzymia catalasea, acatalasaemia,
morbus Takahara.

Takahara S. - طبيب ياباني.

اعتلال أنزيمي وراثي (وراثية جسدية متنحية) : تقيح
pyorrhea سنخي خبيث منذ الطفولة، يأخذ فيما بعد
شكل الغانغرين (الموات)، التأثير العلاجي يحصل
فقط بعد استئصال الأسنان، في الدم (كما في كامل
الجسم) نقص أنزيم catalase ، يوجد احتمال الوراثة
الصبغية الجسدية السائدة أيضاً.

Takayasu - Syndrome

Morbus Takayasu, arteriitis
brachiocephalia, thromboarteriitis
obliterans subclavio-carotica, pulseless
disease (E), Martorell - Fabre
syndrome, morbus Ohnishi, coarctatio
reversa.

Takayasu Michishiga (١٨٧٢ - ؟) - طبيب
ياباني.

التهاب الشرايين الدماغية الانسدادي arteriitis
brachiocephalica : عدم إمكانية جس نبض
اليدين، مع إمكانية جسده على الرجلين بشكل جيد،
ارتفاع الضغط الشرياني في القسم السفلي من الجسم
ونقصه في القسم العلوي، تسرع قلب، فرط حساسية
منعكس الجيب السباتي sinus caroticus مع ميل

الفعالية، تشتت؛ gynaecotropismus شديد، يترافق
هذا المرض غالباً مع العلامات الروماتزمية الأخرى
وخاصة مع endocarditis ، تلاحظ نكسات.

Sylvest - Syndrome

Bornholm syndrome, morbus Bornholm,
pleurodynia epidemica, myalgia
epidemica, myositis acuta epidemica,
morbus Daae, morbus Daae - Finsen.
Sylves Ejnar Olaf Sorensen (١٨٨٠ - ١٩٣١)
- طبيب دانمركي.

مرض خمجي على شكل جائحة (فيروس كوكساعي
النمط B) سجل للمرة الأولى في جزيرة بورنهولم : ألم
عضلي نوبي مفاجيء (بالدرجة الأولى في البطن
والظهر)، شعور بالضغط على شكل حزام في الجزء
السفلي من القفص الصدري، زلة تنفسية، ارتفاع
قصير في درجة الحرارة على مرحلتين؛ غياب
المنعكسات الوترية (أحياناً)؛ الإنذار جيد.

Symmers - Syndrome

Morbus Symmers.

Symmers Douglas (١٨٧٩ - ١٩٥٢) - باثولوجي
أمريكي.

اعتلال عقد لمفاوية lymphadenopathia نادر
موضع عند مرضى التهاب الجلد الوردي
erythrodermia المعمم : أورام لمفية lymphoma
تحت الإبطين وفي المنطقة الإربية دون تموج
fluctiatio ، إضافة إلى التهاب جلد وردي أو
التهاب جلد حزازي؛ يلاحظ غالباً طفح إكزمي حاك
بشدة، صلح، ضخامة طحالية (أحياناً). في الدم -
فقر دم خفيف، نقص الكريات البيض، ارتفاع
الحمضات؛ في نقي العظم - فرط تنسج الخلايا
الشبكية البطانية. سير المرض مزمن وطويل مع ميل
للهجوع. يلاحظ أحياناً تحول التهاب الجلد الوردي إلى
ورام لحمي sarcomatosis .

Symphalangia-Brachydactylia - Syndrome

► Facio-Audio-Symphalangia syndrome.
symphalangism-hearing loss -
Ssyndrome (E)

TAR - Syndrome

► Landolt syndrome.

Target-oval - Syndrome

Thalassemia, Cooley anaemia.

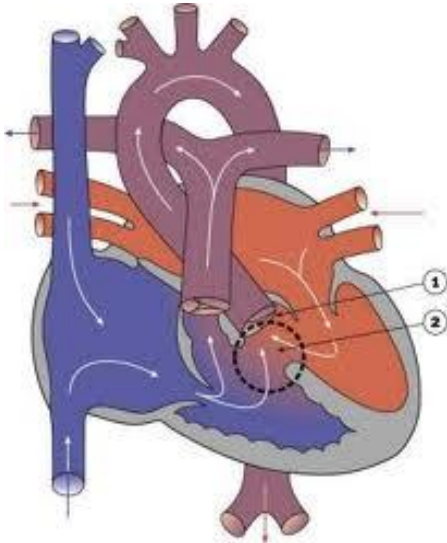
Tarsal tunnel - Syndrome

الأعراض الناتجة عن انضغاط nervus tibialis ضمن القناة الرصغية. القناة الرصغية يحدها من الناحية الأمامية الأنسية tibia ومن الناحية الخلفية الوحشية retinaculum flexorum . ينقسم nervus tibialis في منطقة قمة الكعب الأنسي malleolus medialis إلى أقسامه الثلاثة : nervus plantaris medialis ، nervus plantaris lateralis ، إضافة إلى حزمة عصبية أنسية. الأعراض : آلام منتشرة و / أو انحراف حتى نقص الحس في أخمص القدم. يصاب عادة واحد من الأقسام الثلاثة النهائية. في ٥٠ % من الحالات السبب مجهول، وفي ٥٠ % من الحالات يكون السبب انضغاط nervus tibialis ضمن القناة الرصغية. العلاج عرضي دوائي وجراحي.

Taussig - Syndrome

Taussig Helen Brooke (ولد ١٨٩٨) - طبيب

أطفال أمريكي.



أحد أشكال التشوهات القلبية الوعائية الخلقية : خلل الحاجز بين الأذنين، تبدل وضع (مكان)

إلى الوهط (الانهيار) collaps ، نفخات قلبية انقباضية وانبساطية، نفخة وعائية فوق قوس الأبهر، وهط انتصابي، دوار، ضعف الذاكرة، عدم كفاية التروية العينية مع اضطرابات نظر عابرة، عمى عابر مع احتمال التحول إلى عمى دائم أو ثابت نتيجة ضمور الشبكية والعصب البصري، تعتم عدسة العين (غالباً)، ضمور القرنية iris ، من غير النادر أيضاً وجود تغيرات اغذائية - ضمور الجلد والعضلات والأجزاء اللينة من الوجه (غالباً ضمور جانب واحد من الوجه hemiatrophia)؛ تقرحات اغذائية في منطقة نهاية الأنف، الحاجز الأنفي septum nasi ، الحنك والغضاريف الأذنية؛ تساقط الأسنان، تقيح سني سنخي؛ ضجيج في الأذنين، ضعف سمع حتى درجة الطرش الكامل، claudicatio intermittens masticatoria .

Tamura - Takahashi - Syndrome

Nigraemia, black blood disease (E), morbus Tamura - Takahashi.

Tamura Akira ، Takahashi Mataro - طبيبان يابانيان.

اللون القاتم الوراثي للأغشية المخاطية، والناتج عن تشوه لون الهيماء haema الداخلة في بنية وتركيب هيمغلوبين الدم (وراثية صبغية جسدية سائدة) .

Tangier - Syndrome

► Frederickson syndrome.

Tapia - Syndrome

Hemiplegia palato-pharyngo-laryngealis, nucleus ambiguous-hypoglossus-syndromus.

Tapia Antonio Garcia (١٨٧٥ - ١٩٥٠) -

طبيب أنف أذن حنجرة إسباني.

أحد أشكال الشلل المتقطع : شلل في نفس الجهة للحنك الرخو، الحبال الصوتية، العضلة القصبية الترقوية الخشائية musculus sternocleidomastoideus والعضلة المنحرفة المربعة musculus trapezius ؛ شلل نصفي hemiplegia في الجهة المعاكسة.

أحد أشكال التشوهات القلبية الوعائية الخلقية : السقوط غير الصحيح لجميع الأوردة الرئوية في الوريد اللامسمى vena anonyma مع تفاعل جهتي القلب في منطقة الحاجز بين الأذنين؛ ميل للشكوى من ذوات رئة وقصبات ناكسة، زلة تنفسية وزرقة بعد القيام بأقل مجهود عضلي؛ بالإصغاء تسمع نفخة في منطقة الوريد الرابع من جهة اليسار، إضافة إلى تضاعف صوت القلب الثاني، على مخطط القلب الكهربائي - P رئوية، خلل الناقلية ضمن البطينين (غالباً حصار حزمة غيس اليمنى مع علامات زيادة العبء على القلب الأيمن). شعاعياً - توسع القسم العلوي من المنصف مع ضخامة قلبية وزيادة الرسم الرئوي؛ القطرة القلبية - زيادة شديدة في تركيز أكسجين الدم الموجود في الوريد اللامسمى الأيسر (إشباع حتى ٩٠ %)، تراجع تركيز الأوكسجين بشكل تدريجي في الوريد الأجوف العلوي والأذينة اليمنى والبطين الأيمن، ارتفاع الضغط في القلب الأيمن؛ تحصل الوفاة غالباً نتيجة القصور القلبي ووذمة الرئة؛ androtropismus .

Tay - Syndrome

► BIDS syndrome.

Tay - Sachs - Syndrome

Morbus Tay - Sachs, idiotia Tay - Sachs, idiotia hereditaria gangliocellularis, Tay - Kingdon syndrome, morbus Sachs, GM2-gangliosidosis typ I.

Tay Waren (١٨٥٣ - ١٩٢٧) - طبيب عيون

إنكليزي، Sachs Bernhard Parney (١٨٥٨ -

١٩٤٤) - طبيب عصبية أمريكي.

بلاهة كمنية idiotia amaurotica طفولية وراثية (وراثية صبغيّة جسدية متنحية) : يبدأ هذا المرض بعمر ٤ - ٦ أشهر، وذلك على شكل إظلام بصر (غمش) amblyopia متفاقم حتى العمى الكامل، ضعف عقل oligophrenia (idiotia)، نقص توتر عضلي بدئي يتحول إلى شلل مزدوج (شلل الجانبيين) diplegia مع زيادة في المنعكسات، اختلاجات ارتجاجية متوترة convulsio clonico-

transposition الشريان الأبهر، خلل الحاجز بين البطينين، مكان خروج الشريان الرئوي يأخذ الشكل الملثوي مغطياً منطقة الخلل؛ تخطيط القلب الكهربائي طبيعي أو مع علامات الحصار غير الكامل لحزمتي غيس ودون وجود واضح لعلامات زيادة العبء على البطين الأيمن؛ القطرة القلبية - زيادة خفيفة في الضغط الانقباضي في البطين الأيمن والشريان الرئوي. (الشكل ٤٠٣).

Taussig - Bing - Syndrome

Taussig syndrome, Bing - Taussig syndrome, complexus Bing - Taussig.

Taussig Helen Brooke (ولد ١٨٩٨) - طبيب

أطفال أمريكي، Bing Richard J. (ولد ١٩٠٩) -

طبيب جراحة أمريكي.

أحد أشكال التشوهات القلبية الوعائية الخلقية : تبدل مكان الشريان الأبهر، توضع الشريان الرئوي في الجهة اليسرى، خلل في الجزء العلوي من الحاجز بين البطينين، ضخامة hypertrophia البطين الأيمن، زرقة منذ لحظة الولادة، أصابع أبقراطية؛ فرط الكريات الحمر polycytaemia، مرض عضلة قلبية غير التهابي myocardosis، نفخة انقباضية شديدة في منطقة الطرف الأيسر من عظم القص، يمكن سماعها أيضاً وبوضوح في منطقتي تحت الإبط والظهر؛ على مخطط القلب الكهربائي تلاحظ علامات زيادة العبء على البطين الأيمن؛ شعاعياً يلاحظ اعوجاج قوس الشريان الرئوي والبطين الأيمن؛ في التصوير الشعاعي الظليل تملأ المادة الظليلة، وبشكل متزامن الشريان الأبهر والشريان الرئوي، لكن ارتسام الأبهر يكون بشكل أوضح، توس شديد لقوس الشريان الرئوي، توسع الشرايين الرئوية المحيطية.

Taussig - Snellen - Albers - Syndrome

Albers - Snellen syndrome, syndrome Albers.

Taussig Helen Brooke (ولد ١٨٩٨) - طبيب

أطفال أمريكي، Snellen Herman Adrianus (ولد

١٩٠٥) - طبيب قلبية هولندي، Albers F. H. - طبيب

هولندي.

مفاصل اليدين، سوء نمو اليدين والقدمين، قصر وضخامة الأصابع brachymegalodactylia ، brachydactylia ، clinodactylia ، syndactylia ، نقص نمو أصابع القدمين الكبيرة، من غير النادر أيضاً عدم انغلاق كامل لليوفايخ fonticulus . شعاعياً - إعاقة نمو العظام الأنبوبية الطويلة، تكون مشاشات عظام كاذبة، نقص أو انعدام تهوية الجيوب الأنفية، تسمك قاعدة الجمجمة، تشققات فقرية، سوء نمو عظام الحوض، سوء نمو رأس عظم الكعبرة radius ؛ androtropismus . (الشكل ٤٠٥).



Taylor - Syndrome

Congestion pelvica, oophoritis sclerocystica, hyperaemia ovariorum, congestion-fibrosis-syndromus, Taylor (Howard) syndrome.

Taylor Howard Canning JR (ولد ١٩٠٠) -

طبيب نسائية وتوليد أمريكي.

عدم اكتمال نمو القنوات الناقلة للبيوض (الأبواق الرحمية) : قصر البوق وعدم وصوله حتى الأربطة الرحمية العجزية؛ في أعضاء الحوض الصغير وخاصة في الرحم والأبواق يلاحظ وجود ركود وريدي يتحول فيما بعد إلى ليف (تليف) fibrosis ؛ تظهر هذه الأعراض أثناء العمليات الجراحية أو فتح الجثة؛ التظاهرات السريرية غير نوعية، وهي على

غالباً قفاح athetosis (حركات مستمرة في اليدين والقدمين)، داء الرقص chorea ، تقلصات انفعالية، قعر العين - بقعة حمراء كرزبية في منطقة حفرة الشبكية المركزية ذات حافة رمادية بيضاء، ضمور عصب بصري متفاقم. يستمر هذا المرض ٢ - ٣ سنوات؛ الموت ينتج عادة عن أمراض أخرى مرافقة. يصيب بالدرجة الأولى اليهود الشرقيين (الأشكينازي) 1 : 6000 ، أما في الأعراق الأخرى فنسبة الانتشار 1 : 500000 . (الشكل ٤٠٤) .



Tay - Kingdon - Syndrome

► Tay - Sachs syndrome

Taybi - Syndrome

Syndromus otopalatodigitalis, syndromes OPD (O - oto-, P - palato-, D - digitalis) , OPD syndrome (E).

Taybi Hooshang (ولد ١٩١٩) - طبيب أشعة

أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : قصر قامة أو نمو قزمي، تأخر النمو العقلي والكلام، تشوهات وجه مميزة - زيادة حجم الجمجمة مع بروز الجبهة والمنطقة القفوية من الرأس ، hypertelorismus ، توضع فتحات عيون عكس منغولي، سطح أنف عريض، صغر الفم، سوء نمو صوان الأذنين، بروز الأذنين، طرش أو ثقل سمع، ناتجين عن خلل في نمو الأذن الداخلية (أحياناً تنكس العصب السمعي)، سوء نمو القفص الصدري، زيادة المسافة بين حلمتي الثديين، صعوبة حركة مفصلي المرفق، بطح supinatio محدد في

شكل ألم عجزى، أعراض تهيج الأمعاء الغليظة ... الخ.

Taylor - Rosenberg - Chutorian - Syndrome

► Rosenberg - Chutorian syndrome.

TDO - Syndrome

► Tricho-Dento-Osseous syndrome.

Temtamy - Syndrome

El Temtamy Samia ALI - باحث مصري في علم الوراثة.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٦ عند ثلاثة إخوة. يتميز هذا المرض بترافق corpus-callosum-agenesia ، retrogenia ، macrodolichocephalia ، hypertelorismus وتوضع محور عيون عكس منغولي. نمو قزمي، تأخر التطور العام، علامات وجه مميزة (جبهة عريضة محدبة، وجه ضيق، أنف طويل، عيون صغيرة مع ندرة الرموش والحواجب، أذنين صغيرتين مدورتين)، هشاشة العظام. شعاعياً - تحذب وتوسع الأجزاء النهائية للعظام الأنبوبية الطويلة، وجود بنية عظمية خشنة ذات حواجز عظمية، كيسات كاذبة pseudocyst ؛ تكون العظام غير المصابة نسبياً ذات طبيعة قشرية رقيقة مع علاقة نسبية طبيعية بينها وبين المادة المخية. (الشكل ٤٠٦) .



Tarral - Besnier - Morbus

► Devergie syndrome.

Terry - Syndrome

Fibroplasia retrorenalalis.

Tetty Theodore L. - طبيب عينية أمريكي.

مرض عيون عند الأطفال الرضع الذين لم تكتمل أشهر حملهم وذلك خلال الأشهر الأولى بعد الولادة ينتهي غالباً بالعمى الكامل : يصيب هذا المرض عادة الأطفال الذين يقل وزنهم عند الولادة عن ٢٣٠٠ غرام، وغالباً بوزن أقل من ١٨٠٠ غرام. يبدأ هذا المرض خلال الاسبوع ٢ - ٦ (ونادراً العاشر) بعد الولادة، وذلك على شكل تعتم عدسة العين، قصر نظر myopia ، تغيرات أوعية قعر العين (في المحيط ومن ثم في كامل منطقة قعر العين)، انفصال شبكية ablatio retinae ، تكون طيات plica في أماكن انفصال الشبكية تتليف فيما بعد، التصاقات قزحية synechia خلفية، زرق ثانوي glaucoma secundaria ، جميع هذه التغيرات تكون غالباً ثنائية الجانب؛ سريرياً - في البداية رهاب الضوء، فيما بعد تظهر رؤية nystagmus تزول بعد الوصول إلى مرحلة العمى الكامل، غالباً حول strabismus .

Terson - Syndrome

Terson, Alfred (١٨٣٨ - ١٩٢٥) - طبيب عينية من طولوز.

تناذر عيني دماغي نزفي : نزف في الجسم الزجاجي للعين، ناتج عن النزوف تحت العنكبوتية subarachnoid العنكبوتية.

Tetra-Amelia - Syndrome

► Appelt - Gerken - Lenz syndrome.

Teutschländer - Syndrome

Lipoidcalcinosis progrediens, calcinosis lipogranulomatosa progrediens, calcinosis interstitialis universalis, hygromatosis lipocalcinogranulomatosa progressive, lipogranulomatosis intramuscularis progressive.

Teutschländer Otto (١٨٧٤ - ؟) - باتالوجي ألماني.

أحد الأشكال الوراثية لـ lipoidcalcinosis progrediens (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تشكل بؤر ارتكاس في العضلات وفي محافظ المفاصل الكبيرة، في مركز هذه البؤر تتكون غالباً

ترافق تكلس الجلد calcinosis cutis المعمم (ونادراً
الموضع) مع تصلب الجلد sclerodermia :
مجموعات من الأورام الجلدية أو أورام جلدية ملتحمة
فيما بينها تتوضع على السطوح الداخلية للأطراف؛
تصلب وسماكة الجلد وخاصة جلد الوجه، تحدد حركة
الأصابع في المفاصل الصغيرة ناتج عن التصلب
الجلدي؛ يلاحظ غالباً - أيضاً - توسع شعيرات
telangiectasia . (الشكل ٤٠٧) .



Thieffry - Kohler - Syndrome

أحد أنماط انحلال العظام (multicentric-
familial-carpo-tarsal-osteolysis) الوراثية
(وراثته صبغية جسدية سائدة) : البداية دائماً في
منطقة مفاصل الرسغ والكاحل والمفاصل بين
السلاميات مع تورم مؤلم في الأنسجة الرخوة المحيطة
بالعظام الأنيوبية، والذي ينتهي بتخرب نتيجة الترقق
العظمي، الإصابة تتوسع لتشمل المفاصل المجاورة
والأنسجة المحيطة بالمفاصل. تشوهات المفاصل
والتواءات العظام الأنيوبية الطويلة تؤدي إلى إعاقات
شديدة.

Thiemann - Syndrome

Morbus Thiemann, morbus Thiemann -
Fleischner.

Thiemann H. (ولد ١٩٠٩) - طبيب جراحة ألماني .
مرض وراثي يصيب أصابع اليدين والقدمين عند
الشباب واليافعين (وراثته صبغية جسدية سائدة) :
تصاب بالدرجة الأولى المفاصل الوسطى والنهائية بين
السلاميات لإصبعين أو ثلاثة أصابع في اليد، وكذلك
المفصل الرسغي المشطي القدي الأول و قاعدة

أورام متموجة، ترسب مواد شحمانية في الصفاق
العضلي وفي الأغشية المصلية، ظهور أنسجة
حبيبية ذات خلايا عملاقة تذكر بالارتشاحات
الخلوية حول الأجسام الغريبة؛ شعور عام سيء جداً،
ترفع حروري دوري (خاصة في مرحلة تكون الأورام
المتموجة)، غالباً hypercholesterinaemia ،
سغل عضلي، ترقق عظام وتصلب جلدي
sclerodermia ، يصادف فقط بأعمار حتى ٢٠
عاماً.

Thalamicus - Syndrome

► Déjérine - Roussy syndrome.

Thannhauser - Mahgendantz - Syndrome

► Hanot - Mc Mahon - Thannhauser
syndrome.

Thatcher - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثته صبغية جسدية
منتحية) : keratosis palmoplantaris ، يدان
عريضتان وقصيرتان، نقص تنسج السلاميات الأخيرة.

Thaysen - Gee - Syndrome

► Heubner - Herter syndrome.

Thévenard - Syndrome

Acropathia ulcero-mutilans,
syringomyelia lumbosacralis familiaris,
dystrophia neurovascularis, neuropathia
radicularis sensorial.

Thévenard André - طبيب فرنسي .

اضطرابات عصبية اعتدائية وراثية تصيب أنسجة
الأطراف السفلية (من الممكن وجود وراثته منتحية
مرتبطة بالكروموزوم X أو وراثته جسدية سائدة) :
خلل حس اللمس والحرارة السطحيين، تقرحات
ulceratio أخمص القدمين، ترقق عظام مشط القدم
metatarsus وعظام أصابع القدم، يترافق تكون هذه
التقرحات بآلام حارقة؛ طرش مفالم (غالباً)، تظهر
هذه الأعراض عادة في مرحلة الطفولة المبكرة.

Thibierge - Weissenbach - Syndrome

Thibierge Georges (١٨٥٦ - ؟) - طبيب صحة

Weissenbach Raymond Joseph ، عامة فرنسي ،

Emile (ولد ١٨٨٥) - طبيب جلدية فرنسي .

صبغية متتحة) : يبدأ هذا المرض عادة بسرعة بعد الولادة (صعوبة المص، تجمد حركات عضلات الوجه أو سيماء الوجه بعد البكاء)، اضطراب الوظيفة العضلية (تحصل الحركات الإرادية بتقلص عضلي شديد مما يعيق القيام بالحركة التالية)، تضخم hypertrophia العضلات (شكل جسم هرقلي)، زيادة هياجية العضلات (الميكانيكية، الفارادية والغلفانية) على شكل ما يسمى بتفاعل التوتيرية العضلية (التقلصات العضلية تستمر بعد قطع التيار المرضي).

Thomson - Syndrome

► Rothmund - Thomson syndrome.

Thomson, Matthew Sidney (ولد ١٨٩٤) -

طبيب جلدية أمريكي.

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متتحة يصيب الوجه (سوء تنسج dysplasia)، ويلاحظ بالدرجة الأولى عند النساء : جبين مرتفع، الأوليس hypertelorismus، ما يسمى بالوجه مثلث الزوايا؛ في الأشهر الأولى تظهر بقع من الضمور الجلدي مع توسعات وعائية، فرط تصبغ فيما عدا الجذع.

horaco-Abdominal - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (مرتبطة بالكروموسوم X) : خلل الخط المتوسط البطني على شكل خلل في جدار البطن عند الإناث، أما عند الذكور فيضاف إلى ذلك فتوق حجابية أمامية جانبية، تشوهات قلب شديدة، مع تغير وضع transposition الأوعية الدموية الكبيرة إضافة إلى نقص تنسج الرئتين. وصف من هذا المرض عدد من الحالات الإفرادية والعائلية.

Thoraxdystrophia-Polydactylia - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية مختلفة : قصر القامة، mesomel-brachymelia بوجود خلل تعظم شديد، thoraxdystrophia مع قصر الأضلاع، تشوهات أعضاء داخلية متعددة بما فيها القلب والجهاز البولي التناسلي، نقص تنسج الرئتين، كيسات كلوية (كلية كيسيية)، denitio praecox، الأطفال يولدون

مفصل إبهام القدم. شعاعياً - صغر حجم وارتشاف المشاشات المصابية، غالباً مع قصر السلامة الموافقة. يبدأ هذا المرض غالباً قبل مرحلة البلوغ الجنسي، والشفاء عادة تلقائي، لكن غالباً مع بقاء تغيرات فصالية شديدة. العلاج غير معروف.

Thomas - Syndrome (I)

Thomas André - طبيب عصبية فرنسي.

الضمور الوراثي لطبقة المخيخ القشرية (وراثية صبغية جسدية متتحة) : يبدأ هذا المرض غالباً بعد عمر الـ ٥٥ عاماً، وذلك على شكل اضطرابات توازن سكونية وحركية (ديناميكية)، تمايل أثناء الوقوف أو الجلوس، مشية متمائلة، اندفاع خلفي (تراجع) retropulsio، ضعف الحركات المتناوبة (لا تتابع الحركات) adiadochokineses، تلعث أثناء الكلام، اختلاج مخيخي ataxia cerebellaris مع اضطراب الكلام، اضطرابات الحس والمنعكسات، غالباً جمدة (تخشب، اغماء تخشبي) catalepsia مخيخية، لا توجد عادة علامات إصابة هرمية؛ في المراحل النهائية من المرض يزداد توتر عضلات الأطراف؛ مستوى الذاكرة عادة دون تغير.

Thomas - Syndrome (II)

Acropachia.

Thomas Henry M. - طبيب داخلية أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية التي تظهر أحياناً بعد استئصال سلعة درقية strumectomy : نقص نشاط الدرق (هبط الدرقية) hypothyreosis، تسمك النهايات البعيدة لأصابع اليدين والقدمين، التهاب سمحاق periostitis نهايات العظام الأنبوبية الطويلة البعيدة.

Thomsen - syndrome

Morbus Thomsen, myotonia congenital, ataxia muscularis, morbus Westphal - Thomsen.

Thomsen Amus Julius Thomas (١٨١٥ -

١٨٩٦) - طبيب ألماني.

أحد أشكال اعتلال العضلات الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة وبشكل نادر جداً وراثية)

عند النظر إلى الجدار الخلفي للبلعوم، صداع خاصة في المنطقة القفوية، رائحة فم كريهة (halitosis).

Thrombocytopenia - Syndrome Thrombocytopenia-Radiosaplasia syndrome.

تلازم نقص الصفيحات الناتج عن نقص التصنع مع تشوهات الهيكل العظمي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : eosinophilia ، leucocytosis ، في مرحلة الطفولة نحيضة نزفية ناتجة عن megacaryocytopenia عابرة، نسبة وفاة عالية عند الرضع تنخفض بشكل واضح مع تقدم العمر، aplasia (ulna)- radius حتى فقمية الأطراف ، phocomelia ، دوران عظم الظنوب tibia نحو الداخل، يضاف إلى ذلك احتمال التشوهات القلبية والكلى التي تحدد شدة الأعراض، ما عدا ذلك لا يوجد تراجع ملحوظ في الأداء العام للمريض أو في فترة البقاء. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٢٩ ما يزيد عن ١٥٠ حالة؛ incidence في أوروبا - 1.000.000 : 1
500.000 . العلاج عرضي وجراحي، في الأعمار المبكرة يمكن لنقل الدم أن ينقذ حياة المريض.

Thrombopenia-haemangioma - Syndrome

► Kasabach - Merritt syndrome.

Thrombosis arteriae basilaris - Syndrome

► Millikan - Siekert syndrome.

Thurston - Syndrome

► Oro-Facio-Digital syndrome.

Thymo-Renal-Anal-Pulmonal - Syndrome

► Di-George syndrome.

Thymusaplasia - Syndrome

► Di-George syndrome.

Thyreosuprenalis - Syndrome

► Schmidt syndrome (II).

Tietz - Syndrome

Tietz Walter - طبيب أطفال أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) :
بهاق albinismus عام، بؤبؤين زرقاويين سماويين

موتى أو غير قادرين على الحياة. Majewski typ :
يضاف إلى ما سبق من أعراض - شرم شفة كاذب،
شرم الشفة والحنك والفكين، - (larynx) epiglottis
hypoplasia ، قصور tibia شديداً،

Saldino- . post/preaxial-polydactyilia
postaxial- Nooan typ : فقط مع
brachypolydactyilia ، سوء تنسج الأطراف، تشوه
العظام الانبويبية الطويلة. Verma-Naumoff, typ
III : مع قصر قاعدة الجمجمة، تشوه os ilium ،
من الصعب تمييزه عن النوع السابق. Beemer-
IV Langer, typ : مع hydrophs ،
macrocephalus ، قصر الأصابع لكن دون
polydactyilia ، شرم شفة وحنك أنسي. وصف من
نوع Majewski ما يزيد عن ٤٠ حالة، ومن نوع
Saldino-Nooan ما يزيد عن ٢٠ حالة، ومن نوع
Vwrma-Naumoff ما يزيد عن ٨ حالات، ومن
نوع Beemer-Langer ما يزيد عن ٩ حالات.
العلاج غير معروف.

Thorn - Syndrome

Salt-losing nephritis (E), pseudo-
Addisonismus.

Thorn George Widmer (ولد ١٩٠٦) - طبيب
أمريكي.

خلل إعادة امتصاص الصوديوم في القنوات الكلوية
مختلف الأسباب (على سبيل المثال التهاب الكلى
وحوضها pyelonephritis) مع قصور كظري
ثانوي : تعب، ضعف، دوار، إقياء، اختلاجات
عضلية، هبوط التوتر الشرياني، اضطرابات نفسية،
وهط، حالة ثبات coma ، في الدم - هبوط الصوديوم
إلى حد كبير، بعد التسريب الوريدي لمحاليل
الصوديوم تتراجع جميع هذه الأعراض.

Thornwaldt - Syndrome

Thornwaldt G. L. (١٨٤٣ - ١٩١٠) - طبيب
ألماني.

علامات التهاب محفظة (برسة) البلعوم bursa
pharyngea المزمن : مفرزات أنفية بلعومية تلاحظ

Timme - Syndrome

Timme Walter (١٨٧٤ - ؟) - طبيب أمريكي.

تلازم قصور الغدة التيموسية thymus ، والكظرية glandula suprarenalis و hypophysis :

تعب، نقص التوتر الشرياني، صداع، إعاقة النمو. تبدأ المرحلة الأولى من هذا المرض قبل مرحلة البلوغ الجنسي، وتكون على شكل نمو عظام متناسق، تأخر انغلاق مشاشات العظام الانبوبية الطويلة، زيادة تمدد المفاصل، رطوبة الشعر، قلة وعدم اكتمال نمو الشعر (الحاجبين، الرموش، تحت الإبطين)، اختلاجات عضلية، مزاج تقلصي spasmophilia ، ميل للنزوف الشعرية في الجلد، تأخر بروز الأسنان، تضخم اللوز الحنكية tonsilla palayina ، زوائد أنفية adenoidae vegetations ، hypoglycaemia ، نزوف أنفية، زرقة الأطراف، صغر حجم السرج التركي sella turcica ، سلس بولي. تبدأ المرحلة الثانية من المرض في مرحلة البلوغ وتتميز بنمو سريع، تأخر ظهور الدورة الشهرية، طفالة تناسلية، زيادة حموضة العصارة المعدية، سلس بولي وتشعر خفيف جداً. أما المرحلة الثالثة فتبدأ بعد عمر العشرين وتتميز بتوسع السرج التركي، عملاقة، وسن، صداع متكرر، فقدان وعي (أحياناً)، اختلاجات صرعية، عته dementia يتطور ببطء.

Tinel - Syndrome

Tinel Jules (١٨٧٩ - ١٩٥٢) - طبيب عصبية

فرنسي.

ألم نوبي مجهول السبب في الأجزاء النهائية من الأطراف دون وذمات أو احمرار.

Tiprez - Ryckewaert - Syndrome

Achalasia cardiaea, Neuhauser - Berenberg inversus syndrome.

تشنج عاصرات (معصرات) musculus sphincter

الجزء العلوي (القلبي) من المعدة :

صعوبة بلع الطعام، اضطراب وعدم هدوء، تجشؤ regurgitatio . شعاعياً يلاحظ توسع الجزء السفلي

من المري، يصادف عادة عند الأطفال الرضع.

لامعين، photophobia ، nystagmus ، نقص نمو الحاجبين، صمم بكم ناتج عن تشوهات نمو الأذن الداخلية.

Tietze - Syndrome

Morbus Tietze, chondropathia tuberosa, chondritis costalis.

Tietze Alexander (١٨٦٤ - ١٩٢٧) -

طبيب جراحة ألماني.

تشوهات الأضلاع في مكان اتصال الغضاريف بالنسيج العظمي : وصف هذا التناذر من قبل تايتس للمرة الأولى عام ١٩٢١، وهو عبارة عن تورم في منطقة التحام عظام الأضلاع بالغضاريف مما يؤدي إلى سماكة مؤلمة جداً لكنها حميدة؛ تتوضع الإصابة عادة في الأضلاع ٢ - ٤ في اليمين أكثر من اليسار ومن الممكن إصابة أكثر من ضلع واحد. من أهم أعراض هذا التناذر الألم الموضعي الشديد، أما صورة الصدر الشعاعية فلا تبدي أية تغيرات مرضية. من أهم الأسباب المؤدية إلى هذا المرض الإصابات الرضية غير المباشرة التي تؤدي إلى انفصال، أو تحلل المنطقة الأمامية للغضروف عن مكان اتصالها بالعظم مع بقاء نوع من الحركة في هذه البؤرة. في الغالب يمكن جس تورم موضعي وخاصة عند المرضى المسنين، وفي حال عدم وجود مثل هذا التورم يجب الشك بالذبحة الصدرية ونفي أية مشاكل قلبية. العلاج يعتمد على الراحة، المسكنات الجهازية والموضعية، وفي الحالات الشديدة جداً استئصال التغيرات الموضعية جراحياً. (الشكل ٤٠٨) .



Roger Louis - Tolotschinov V. - طبيب روسي،

Henri (١٨٠٩ - ١٨٩١) - طبيب داخلية فرنسي.

تشوه قلب خلقي يتمثل بخلل منعزل للحاجز بين البطينين دون زرقعة : نفخة انقباضية شديدة في منطقة الورب الرابع إلى يسار عظم القص يسمع في جميع نقاط الإصغاء، وكذلك من الظهر، صوت قمة قلب مرتفع، نبضان شديد لشرابين الرقبة. شعاعياً - اختلاف في امتلاء الأوعية الدموية الرئوية، شكل القلب في جزئه الكبير طبيعي، تحذب قوس الشريان الرئوي مع نبضاته الشديد، مخطط القلب الكهربائي غالباً طبيعي، أما في المراحل المتأخرة فتظهر علامات زيادة العبء على البطينين الأيمن والأيسر إضافة إلى خلل الناقلية الكهربائية، وارتفاع فولتاغ QRS ، القنطرة القلبية - ارتفاع بسيط في ضغط البطين الأيمن والجذع الرئوي مع زيادة احتواء الدم على O2 ؛ من المضاعفات التهاب شغاف قلب جرثومي تحت حاد.

Tomaselli - Syndrome

Tomaselli Salvatore (١٨٣٤ - ١٩٠٦) - طبيب إيطالي.

مجموعة العلامات المرضية الملاحظة نتيجة زيادة الجرعة أو الاستخدام الطويل لمركب الكينين : ترفع حروري، بيلة دموية haematuria ، إقياء.

De Toni - Syndrome

Syndromus dysendocrino-dysmetabolicus, Bickel - Thursby - Pelham syndrome, De Toni - Fanconi syndrome.

De Toni Giovanni (ولد ١٨٩٥) - طبيب أطفال إيطالي.

حماض كلوي وراثي مع نكلس كلوي nephrocalcinosis ، كساح متأخر وسغل شمعي تناسلي (احتمال الوراثة الجسدية المتتحية) : قصر قامة أو نمو قزمي، سمنة، قصور الجهاز التناسلي hypogenitalismus ، كساح متأخر، genu valgum ، خزل كاذب ناتج عن نقص بوتاسيوم الدم، عطاش polydipsia ، فرط شهوة الأكل

Tixier - Syndrome

فقر دم انحلاصي شديد ذات إنذار سيء عند الأطفال الرضع ناقصي النمو (التغذية) : فقر دم، يرقان، ضخامة كبدية وطحالية، بيلة يحمورية haemoglobinuria .

TKCR - Syndrome

► Goeminne syndrome.

Tobias - Syndrome

► Pancoast syndrome.

Tokyo-Yokohama - Asthma

يعبر هذا المرض عن الأعراض الربوية التي شكا منها للمرة الأولى العسكريون الأمريكيون في منطقة توكيو - يوكوهاما عام ١٩٤٦. بعد مكوث هؤلاء العسكريين في هذه المنطقة لمدة ٤ - ٤٠ شهراً، بدؤوا يشكون وخاصة المدخنين منهم في الفترة من september حتى mai وخلال الليل وفي ساعات الصباح الأولى من نوبات من السعال مع كميات قليلة من القشع، من أزيز وخرار جافة منتشرة فوق كامل الساحتين الرئويتين، إضافة إلى زلة تنفسية جهدية واضحة؛ مقلدات بيتا كانت عديمة التأثير، و الكورتيزونات كان تأثيرها عابراً، أما التخلص من هذه الأعراض، فكان فقط بعد مغادرة هذه الأمكنة، لقد تم نفي العامل التحسسي والنفسي كسبب لهذا المرض، تفسير هذه الحالات يعود إلى تلازم عوامل بيئية مع عوامل أخرى مجهولة.

Tolosa - Hunt - Syndrome

Tolosa Eduard - طبيب أمريكي، Hunt William Edward (ولد ١٩٢١) - طبيب جراحة عصبية أمريكي.

التهاب الجيب الكهفي sinus cavernosus أو منطقة الشق الحجابي العلوي fissura orbitalis superior : ألم خلف الحجاج (المحجر) retroorbitalis ، شلل عين حركي عابر، أحياناً ازدواج البصر diplopia . يلاحظ غالباً كمضاعفات للداء السكري، أم دم الشريان السباتي arteria carotis أو الأورام الوراثية.

Tolotschinov - Roger - Syndrome

Morbus Roger.

بطيء. يفترض وجود وراثية صبغية جسدية سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض.

Tost - Syndrome Distichiasis.

Tost M. - طبيب عيون ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية السائدة) : صغر جفنين ثنائي الجانب microblepharon ، lagophthalmus ، سوء نمو الرموش cilium (شعرة العين أو الرمش أو التواء الأهداب نحو المقلبة trichiasis ، tetrastichiasis)، التحام الجفون، يلاحظ غالباً (كمضاعفات) التهاب ملتحمة مزمن conjunctivitis chronica ، إصابة أو رض خلايا القرنية الأبيتاليالية، يضاف إلى ذلك hypotelorismus ، و epicantus ، وأحياناً أيضاً حول كامن heterophoria ، تقارب convergentia مقلتي عين شديد، platonichia.

Touraine - Syndrome

Epidermolysis bullosa dystrophica.

Touraine Henri (١٨٨٣ - ١٩٦١) - طبيب جلدية فرنسي.

انحلال بشرة فقاعي epidermolysis bullosa وراثي يظهر مباشرة بعد الولادة (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تظهر الفقاعات vesica غالباً على خلفية رضية، إيجابية علامة نيكولسكي، التوضع الأساسي يكون عادة على جلد الأطراف، ونادراً على الأغشية المخاطية، يترافق غالباً مع حرشفة ichthyosis ، قلة نمو الشعر hypotrichosis ، فرط الاصطباغ hyperpigmentatio ، وتقرن keratosis راحة اليدين وأخصص القدمين.

Touraine - Solente - Golé - Syndrome

Pachydermoperiosteosis, megalia cutis et ossium, osteodermopathia hypertrophica.

Touraine Henri (١٨٨٣ - ١٩٦١) - طبيب جلدية فرنسي، Solente G. ، Golé L. - طبيبان فرنسيان.

ظاهرة غلظ الجلد والتعظم السمحافي pachydermoperiostosis (من الممكن وجود

calciuria ، polyuria ، polyphagia ، تكلس كلوي nephrocalcinosis ؛ في الدم - حماض زائد الكلوريديّة، hyponatraemia ، hypophosphataemia .

Torg - Syndrome

أحد أنماط الانحلال العظمي osteolysis typ II منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : multicentric-osteolysis ، وهو أحد أشكال الانحلال العظمي المرافق بنقلصات شديدة تصيب المفاصل الكبيرة، إضافة إلى أعراض أخرى.

Toriello - Syndrome

مجموعة تشوهات، من غير الواضح فيما إذا كانت وراثية، وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٨٥ ما يزيد عن ١١ حالة : mandibulofacial-dysostosis ، microcephalia ، تشوها أذن، صعوبة سمع، قصور دسامات قلبية، وسوء تنسج عظمي خفيف خارج قحفي.

Toriello - Carey - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٨٨ ما يزيد عن ١٥ حالة (وراثية صبغية جسدية متنحية أو مرتبطة بالكروموزوم X) : Pierre-Robin-sequence ، larynx- hypopharynx-anomaly تشوهات قلبية، تأخر النمو، hypotonia ، corpus-callosum ، agenesia ، cutis laxa ، تشوهات قحفية وجهية (hypertelorismus) ، صغر فتحة العيون، صغر الأنف، microtia)، انحراف فتحة الشرج نحو الأمام، قصر فترة البقاء. الأعراض تكون أخف عن الإناث.

Torré - Syndrome

Torré D. - طبيب فرنسي.

مجموعة علامات ورمية نادرة : ترافق أورام الغدد الزهمية glandula sebacea الجلدية المتعددة مع أورام الأعضاء الداخلية الخبيثة، يتميز بسير مرضي

(ترديد مرضي لما يقوله الآخرون echolalia) ، عند الهيجان والاضطراب تتحول هذه العرات إلى حركات كنعبية (رقصية) . يفترض وجود عامل وراثي في انتقال هذا المرض. (الشكل ٤٠٩) .

Towey - morbus

ذات الرئة المزمنة الفطرية الحبيبية الناتجة عن العمل بمادة الاسفندان (القيقب) ، مع تكون أبواق ، خلايا نسيجية histocyte ، و خلايا ضخمة . المسبب فطر من سلالة papilaria ، coniosperium corticale .

Townes - Syndrome.

Anus imperforatus.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧٢ ما يزيد عن ٥٠ حالة (incidence 1 : 250.000) : triphalangia ، anus imperforatus ، سوء تنسج بعض الأصابع (الإبهام وإصبع القدم الكبيرة) ، صعوبة سماع ، تشوهات بولية تناسلية ، onychodystrophia ، وتشوهات أذن . (الشكل ٤١٠) .



Townes - Brocks - Syndrome

► Townes syndrome.

Tracheobronchial-collapse - Syndrome

مرض ناتج عن ارتخاء في الغشاء والطبقة العضلية pars membranacea التي تغطي الجدار الخلفي للرغامي ، مما ينتج عنه انجذاب الجدار الخلفي للرغامي ، وأحياناً القصبات الرئيسية نحو الجدار الأمامي أثناء السعال ، لدرجة أنه في الحالات الشديدة يلامس الجدار الخلفي للرغامي جدارها الأمامي . يصيب بالدرجة الأولى النساء الشابات . السبب غير

وراثية صبغية جسدية متنحية أو سائدة) : تسك وتجدد جلد الشفتين ، الوجه ، الجفنين ، الرأس ، والأطراف ، فرط تنسج غدد الجلد الزهمية مع فرط إفراز هذه الغدد ، فرط تعظم hyperostosis إضافة إلى تكثر زوائد عظمية osteophytosis ثنائي الجانب ومتناظر بالدرجة الأولى في منطقتي مشط وسلاميات اليدين والقدمين ، عظام الأطراف السفلية تصبح نسبياً أكثر طولاً ، أما الأظافر فتكون على شكل زجاج الساعة . يبدأ هذا المرض عادة بشكل تدريجي بعد عمر العشرين ، فيما بعد تبدأ الصورة السريرية للمرض بالاكتمال . androtropismus . في بول المرضي الذكور يلاحظ تركيز زائد للهرمونات الاستروجينية .

de-laTourette - Syndrome

► Gilles de la Tourette syndrome.

Morbus Gilles, morbus Tourette,

Brissaud syndrome, morbus Brissaud,

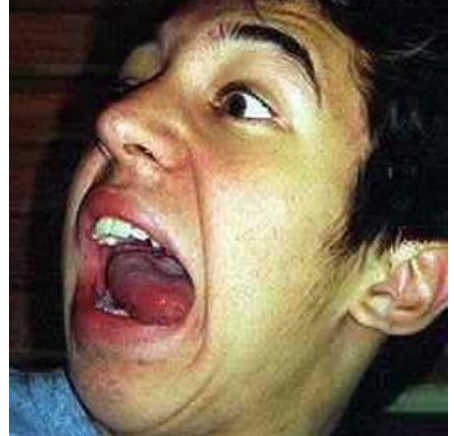
chorea variabilis, myospasia impulsiv.,

morbus Guinon.

Gilles de la Tourette Georges Edmond

Albert Brutus (١٨٥٧ - ١٩٠٤) - طبيب داخلي

فرنسي .



أحد أشكال فرط النشاط الحركي hyperkinesis بالدرجة الأولى نتيجة إصابة الجسم المخطط corpus striatum : عرات tic مختلفة الأشكال - غمز عيون ، جذب العضدين إلى أعلى ، حركات تشبث (تمسك) ، قفز ؛ بذاءة الكلام coprolalia ، مصاداة

osteosclerosis دون أعراض وخاصة عظام القحف، macrocephalus ، dolichocephalus . منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٦ تم تسجيل ما يزيد عن ٥٠ حالة في المراجع العالمية. المعالجة تعتمد على علاج الأعراض السننية وهي ضرورية. (الشكل ٤١١) .

Tricho-Entero-Hepatic - Syndrome

مجموعة أعراض وتشوهات من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : تخزين الحديد الشديد ما قبل الولادي مع ما يؤدي إليه ذلك من تراجع النمو داخل الرحم، hydramnion ، placentahypertrophia ، postnatal- ، diarrhoe (معند على العلاج) ، icterus ، ضخامة كبدية hepatomegalia ، قصر فترة البقاء . العلاج : حمية غذائية فقيرة بالحديد .

Tricho-Hepato-Enteric - Syndrome

► Tricho-Entero-Hepatic syndrome.

Tricho-Rhino-Phalangia - Syndrome

(typ I)

osteochondrodysplasia من نشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية أو سائدة) : في الأعمار الأولى بعد الولادة تكون الشكوى عادة من خلل في نمو الشعر والأظافر ، ثم brachyphalangia ، تشوه أصابع اليدين والقدمين ، إمكانية الإعاقنة نتيجة تغيرات ناتجة عن osteoarthritis في مناطق أخرى ، كبر حجم الأنف مع ارتفاع النثرة philtrum ، صغر القامة ، الأعراض الدموية لـ β -thalassemia . بالاختلاف عن xeroderma pigmentosum لا توجد تشوهات تصبغية ولا خطورة التسرطن الجلدي. وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٥٦ ما يزيد عن ١٥٠ حالة. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض، من الضروري الحماية من أشعة الشمس.

Tricho-Rhino-Phalangia - Syndrome

(typ II)

► Langer - Giedon syndrome.

Trichorrhexis - Syndrome

► Netherton syndrome.

٥٣١

معروف والعلاج جراحي. يمكن أن يلاحظ هذا التناذر كمرض ثانوي ناتج عن أمراض أخرى التهابية مزمنة تصيب الطرق التنفسية العلوية.

Treacher - Collins - Syndrome (I)

► Franceschetti syndrome.

Trevor - Morbus

زيادة نمو غضروفي غير متناظر الشدة يصيب الأطراف، ومنطقة المشاشة أو ossa / ossa carpi tarsi . تصاب بالدرجة الأولى عظام كعب القدم و (distal femur و distal tibia) proximal . في الحالات الشديدة يصاب الطرف الآخر، وفي حالات استثنائية يمكن أن تصاب الأطراف الأخرى. يرافق هذا المرض تشوه وتورم المفاصل الموافقة، تحدد الحركة وألم، إضافة إلى نقص النمو الطولي للعظم، وفي حالات نادرة زيادة هذا النمو. وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٩٠ حالة.

Tricho-Dento-Osseous - Syndrome

Robinson - Miller - Worth syndrome, TDO syndrome



مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) ناتجة عن سوء تنسج الأديم الظاهر ectodermal-dysplasia : تظهر الأعراض السريرية الأولى خلال مرحلة الطفولة على شكل taurodontia ، ميل لتسوس الأسنان، تشوهات لثة، شعر مجعد كثيف،

impotentia ، اضطرابات غدد إفراز داخلي مختلفة، من غير النادر أيضاً اضطرابات الدورة الدموية البابية الثانوية مع حبن ونزوف، في الدم زيادة تركيز الحديد. يصيب بالدرجة الأولى الرجال بعد عمر الأربعين. يمكن التمييز بين شكلين : وراثي (ربما وراثه صبغية جسدية سائدة) وخارجي المنشأ (تسمي) .

Trotter - Syndrome

Trias Trotter.

Trotter Wilfred (١٨٧٢ - ١٩٣٩) - طبيب جراحة إنكليزي.

مجموعة علامات مرضية عند المرضى المصابين بأورام غير كبيرة في منطقة البلعوم الأنفي epipharynx : ألم أحادي الجانب في الفك السفلي، واللسان والأذن، سوء سمع وسوء حركة الحنك الرخو في نفس الجهة، في أوقات متأخرة يضاف إلى الصورة السريرية تكزز (انطباق الفكين بتقلص العضلة الماضغة) trismus ؛ وذمة حول الأذنين تقيم على أنها التهاب غدد نكفية parotitis .

Trousseau - Syndrome

Trousseau Armund (١٨٠١ - ١٨٦٧) - طبيب

داخلية فرنسي.

التهاب وريد تخثري thrombophlebitis عند المرضى المصابين بأورام حشوية : التهاب وريد تجلطي ذاتي حاد (غالباً في أحد الأوردة الكبيرة)، يكون غالباً ذات طبيعة متقلبة. مضادات التخثر بجرعات عادية لا تعطي نتيجة. علامات التهاب الوريد التخثري تزول فقط بعد الاستئصال الجراحي للأورام.

Trousseau - Hodgkin - Morbus

► Hodgkin syndrome.

Troyer - Syndrome

Troyer - اسم عائلة أول مريض سجل لديه هذا المرض. مجموعة تشوهات وراثية (وراثه صبغية جسدية متنحية) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال مرحلة الطفولة المبكرة؛ لكنة (عسر الكلام) dysarthria ، ضعف العضلات البعيدة، مشية غير لبقة، في أوقات متأخرة ضمور عضلات بعيدة يبدأ

Triglandularis - Syndrome

► Schmidt syndrome (II) .

Trigonocephalia - Syndrome

► C syndrome.

Trinidad - morbus

أحد أشكال داء الكلب المؤدي إلى تطاهرات من الشلل، والنتاج عن عض الخفافيش الماصة للدماء عند البقر وأحياناً عند الإنسان.

Troell - Junet - Syndrome

Hyperthyroidismus acromegalicus et hyperostosis.

Troell Nils Abraham (١٨٨١ - ١٩٥٤) - طبيب سويدي، Junet Robert Maurice - طبيب سويسري.

فرط تعظم hyperostosis عظام قحف منتشر مع فرط دراقية ضخامي : ضخامة أطراف acromegalia ، سلعة درقية غروانية struma colloidalis ؛ فرط تعظم غطاء القحف، غالباً فرط تعظم هيكلي معمم، أحياناً داء سكري. يصيب بالدرجة الأولى النساء المسنات. يفترض وجود طبيعة وراثية لهذا المرض.

Troisier - Hanot - Chauffard -

Syndrome

Hanot - Chauffard syndrome, Troisier syndrome, haemochromatosis, diabetes bronseus, pigmentcirrhosis hepatis.

Hanot (١٨٤٤ - ١٩١٩)، Troissier Emile

Victor Charles (١٨٤٤ - ١٨٩٦)،

Chauffard Anatole Marie Emile (١٨٥٥ -

١٩٣٢) - أطباء فرنسيون.

داء سكري نتيجة تشمع البانكرياس مع توضع الصباغ pigmentum في الجلد والأعضاء الداخلية ومع تشمع كبد وضخامة طحالية : بقع جلدية رمادية، زرقاء رمادية، سمراء مصفرة أو سمراء، على الوجه، والأعضاء التناسلية والأطراف (بالدرجة الأولى راحة اليدين)؛ ضخامة كبدية (تشمع كبدي مخضب)، ضخامة طحالية خفيفة، ببلة سكرية glucosuria ، فرط سكر الدم hyperglycaemia (bronzed)، فرط بورفيرين البول، غالباً ضمور الخصيتين، عته (عدم القدرة على الجماع)

exostosis متتظرة على عظام الحوض، يضاف إلى ما سبق - غالباً - سوء نمو اليدين، العضدين وراحة اليدين، وسوء نمو عضلي موضع، فرط تعظم hyperostosis العظم الجبهي os frontale ، من غير النادر - أيضاً - وجود مجموعة من الظفرات pterigium ، في بعض الحالات الإفرادية يلاحظ نقص حديد الجسم sideropenia ووجود علامات مرضية عصبية.

Turpin - Syndrome

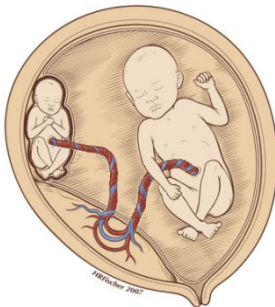
- (ولد ١٨٩٥) Turpin Raymond Alexandre

طبيب أطفال وباحث فرنسي في علم الوراثة. مجموعة تشوهات وراثية تتعلق بالشجرة القصبية، الرغامى، المري وعظام القفص الصدري سجلت للمرة الأولى من قبل توربين ومعاونوه عام ١٩٣٩ (وراثية صبغية جسدية سائدة) : توسع قصبات خلقي، ضخامة مري megaesophagus ، نواسير رغامية مريئية، تشوه فقرات (فقرات زائدة، تشققات) وأضلاع (غالباً عدم نمو agenesis الضلع الأولى)، تغير موضع heterotopia القناة الصدرية ductus thoracicus .

Twiddler - Syndrome

دوران ناقل الإشارة عند زرع راسم الخطى القلبي عبر الوريد؛ دوران حلزوني للمسبار؛ السبب - غالباً - تكون سائل نتحي على خلفية النهائية في راسم الخطى القلبي؛ النتيجة خلل في عمل راسم الخطى مع عدم حصول تحريض فعال، وجزئياً أيضاً تحريض nervus phrenicus و plexus brachialis .

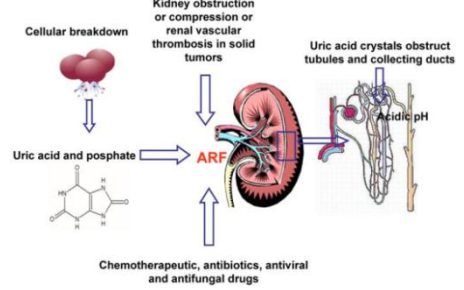
Twin-to-twin transfusion - Syndrome



من بروز الإبهام thenar ومن البروز الخنصري hypothenar ومن العضلات بين عظام اليدين؛ شلل رباعي تشنجي paraplegia مع تقفع contractura والتحام عظمي ankylosis يمنع المريض من المشي بعمر ٣٠ - ٤٠ عاماً.

Tubulovascularis - Syndrome

► Bywaters syndrome.



Tumor- lysis - Syndrome

Turcot - Syndrome

J. Turcot - طبيب فرنسي.

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية ؟) : أورام جملة عصبية مركزية خبيثة (مثل الغرن الدبقي gliosarcoma)، داء بوليبيات الأمعاء الغليظة polyposis .

Turner - Syndrome

► Scherschevsky - Turner syndrome.

Turner - Albright - Syndrome

► Scherschevsky - Turner syndrome.

Turner - Kieser - Syndrome

Arthro-osteo-onychodysplasia hereditaria, Turner syndrome, myeloosteomusculodysplasia hereditaria, Ostreicher syndrome, Fong syndrome, nail-patella syndrome (E).

- Kieser W. ، طبيب أمريكي، Turner John W.

طبيب ألماني.

سوء تنسج أنسجة الغشاء الجرثومي المتوسط membrana germinativa الوراثي مع حثل الأظافر (وراثية صبغية جسدية سائدة) : نقص نمو الرضفة patella ، سوء نمو عظم الزند ulna مع خلع رأس عظم الكعبرة radius ، حثل الأظافر (عيوب، ضمور، تقعر coilonychia ، تسطح مع زيادة العرض platyonychia)، تكون زوائد عظمية

تعظم الأربطة بين الفقرات والمفاصل الصغيرة (بين الفقرات، العظمية الفقرية، بين السلاميات، المعصمية ورسغ القدم)، غلاظة جلد pachydermia خاصة على الساعدين والساقين، غلاظة جلد القحف والجبهة (غالباً)، أصابع أبقراطية، تسمك صوان الأذنين، أظافر على شكل زجاج الساعة. يبدأ هذا المرض في مرحلة البلوغ الجنسي، ويصيب غالباً الرجال، كما أنه نادراً ما يتفقم، وغالباً يتوقف تطوره بعد ٣ - ٧ سنوات. يفترض وجود وراثه صبغية جسدية سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض.

Uemura - Syndrome

Uemura Misao (ولد ١٩٠٠) - طبيب عيون ياباني. أحد أشكال نقص الفيتامين A : عمى نهاري hemeralopia ، جفاف xerosis إيبينثالي، بقع متعددة شاحبة على الشبكية، ضعف التأقلم مع العتمة، تزول جميع هذه الأعراض بعد تناول الفيتامين A .

Ullrich - Syndrome (I)

Status Bonnevie - Ulrich unilateralis. Ulrich Otto - طبيب أطفال ألماني. الشكل أحادي الجانب غير المتناظر لتناذر Ulrich - Bonnevie : أغشية طيارة أحادية الجانب غالباً على الأطراف، نقص أو عدم نمو عضلي على شكل مجموعات، androtropismus ؛ أما الأعراض الأخرى فهي كما في تناذر Bonnevie Ulrich . يفترض وجود وراثه صبغية جسدية سائدة مسؤولة عن انتقال هذا المرض.

Ullrich - Syndrome (II)

Dystrophia musculorum atonico-sclerotica congenital. ربما الشكل الوراثي الوهني atonicus التصلبي scleroticus للتوتر العضلي myotonia (يفترض وجود وراثه صبغية جسدية متنحية) : تظهر أعراض هذا المرض منذ الولادة، وذلك على شكل ضعف وسوء نمو، إضافة إلى صعوبة جس عضلات الأجزاء النهائية من الأطراف؛ تقفع contractura عضلي، بحيث تصبح العضلات في منطقة الخصر صلبة كما

Tygstrup - Syndrome

Summerrskill - Walshe syndrome, cholestasis intrahepatica recidivans benigna.

Tygstrup N. - طبيب دانمركي.

خلل فيزيائي كيميائي وراثي يتمثل في خلل طرح البيليروبين المباشر (المرتبط) من الخلايا الكبدية ومن الأفتية الصفراوية الصغيرة (وراثه صبغية جسدية متنحية) : يرقان منقطع مع ارتفاع كبير في بيليروبين الدم (ارتفاع تركيز البيليروبين المباشر)؛ غالباً ضخامة كبدية وحكة جلدية، يظهر أحياناً للمرة الأولى خلال فترة الحمل.

Uden - Syndrome

Syndromus Roemheld, syndromus gastro-cardialis, tympanismus hystericus, syndromes Tecklenburg - Roemheld.

Uden Fedor - طبيب روسي عمل في النصف الأول من القرن التاسع عشر.

خلل عمل القلب وجهاز الدوران الانعكاسي الناتج عن أمراض الجهاز الهضمي : شعور بالضغط في منطقة القلب مع انتشار إلى العضد الأيسر؛ من غير النادر نوبة ذبحة صدرية، زلة تنفسية نوبية، تسرع قلب، خوارج انقباض، هبوط ضغط، لا تلاحظ تغيرات على مخطط القلب الكهربائي، العلامات البطنية تتناسب مع سبب الشكوى الهضمية (بالدرجة الأولى القرحة الهضمية والأنتشي عشرية)؛ ابتلاع الهواء meteorismus ، تطبل aërophagia .

Uehlinger - Syndrome

Hyperostosis generalisata, Friedrich - Erb - Arnold syndrome, osteosis acromegaloides, osteodermopathia hypertrophica, pachydermoperiosteosis, megalia ossium et cutis.

Uehlinger Erwin - باتالوجي سويسري.

فرط تعظم hyperostosis معمم مع غلاظة جلد pachydermia : زيادة طول الأطراف، فرط تعظم العظام الانبويية الطويلة والقصيرة وعظام الحوض. شعاعياً يلاحظ تسمك العظام الأنبويية، توسع حواجز المادة الإسفنجية، تعظم الأغشية بين العظام، فرط

العام الأول من العمر. سجل من هذا المرض عدد قليل من الحالات، وذلك بسبب صعوبة تمييزه عن تناذرات أخرى لها أعراض مشابهة. العلاج عرضي.

Ulrich - Fremerey-Dohna - Syndrome

Dyscephalodermatophakia,
dyscraniodysopia, syndrome
Hallermann, Hallermann - Streiff
syndrome, dycephalia Francois.

Ulrich Otto (١٨٩٤ - ١٩٥٧) - طبيب أطفال

ألماني، Fremerey-Dohna H. - طبيب ألماني.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثة جسدية متنحية) :
نقص نمو الفك السفلي (وجه العصفور)، تشوهات
توضع الأسنان، صغر العينون microphthalmia ،
cataracta ، strabismus ، تشوهات الانكسار
البصري refractio oculi ، جحوظ كاذب
pseudoexophthalmus ، صلابة sclera سماوية،
نقص نمو الترقوة والأضلاع، نمو قزمي متناسق، قلة
نمو الشعر hypotrichosis ، صلح (ثعلبة) بقعي
alopecia areata أو خطي، بهق (برص)
leucodermia بقعي، جلدة وجه متصلبة وضامرة،
تصادف - أيضاً - حالات بأعراض خفيفة.

Ullrich - Nielsen - Syndrome

► Nielsen syndrome (I).

Ullrich - Scheie - Syndrome

► Scheie syndrome.

Ullrich - Turner - Syndrome

► Scherschevsky - Turner syndrome.

Ulnary-Mammary - Syndrome

► Schinzel syndrome.

Underdialysis - Syndrome (E)

زيادة الأزوت المتبقي الناتجة عن عدم كفاءة ديالزة الدم
hemodialysis مع ما يرافق ذلك من فقدان شهية،
غثيان، حكة، وشعور بالتعب.

Undine - Syndrome

Hypoventilatio neurogenes,
hypoventilatio idiopathica,
hypoventilatio alveolaris-syndromus,
Ondine' curse (E), Ondine's syndrome
(E).

Undine (unda - باللاتينية تعني موجة) - شخصية
خرافية (حورية بحر) تعيش في الماء وممتلئة للمحيط

تفقد مرونتها، ويتكون kyphosis ، صعوبة الإبعاد
abductio والانحناء flexio في المفاصل
المتوضعة قريباً من الجسم، وذلك نتيجة تقفع
العضلات المبعدة والعضلات المسؤولة عن الانثناء؛
إلى حد أقل تصاب العضلات المعصّبة من
الأعصاب القحفية؛ المنعكسات الصفاقية والسماقية
تكون طبيعية أو زائدة، أما المنعكسات الجلدية فطبيعية،
والحس دون تغيير، فرط تعرق hyperhidrosis
شديد، dolichostenomelia ، أصابع عنكبوتية،
asthenia . المرض لا يتفاقم، أحياناً يحصل بعض
التحسن في الأداء الحركي، الإنذار رغم ذلك سيء،
والموت غالباً نتيجة أمراض أخرى مرافقة (بالدرجة
الأولى التهابات الرئة).

Ullrich - Bonnevie - Syndrome

► Bonnevie - Ulrich syndrome.

Ullrich - Feichtiger - Syndrome

Dyscranio-pygo-phalangia syndrome,
typus degenerativus rostokiensis.

Ulrich Otto (١٨٩٤ - ١٩٥٧) - طبيب أطفال

ألماني، Feichtiger - معاون اولريش.

مجموعة تشوهات وراثية (من الممكن D trisomia
لكن غير مثبتة) : ملامح وجه مجمدة مقنعة، فتحات
عيون ضيقة، انخماص قاعدة الأنف، تحذب الجبهة،
كبر الفم، تشوه صوان الأذن، صغر الفك السفلي
microgenia ، microphthalmia ، شرم الشفة
والفك العلوي والحنك cheilognathoschisis ،
ثلمات (شقوق تشويبية) coloboma مختلفة
التوضع، تعتم القرنية، طرش، polydactylia
(خاصة سداسية الأصابع hexadactylia)، سوء
نمو سلاميات الأصابع dysphalangia ، سوء نمو
الأعضاء التناسلية dysgenitalismus (احليل
تحتاني hypospadias ، خصيتين إريبيتين، رحم
ومهبل ذات حواجز septum ، vagina septata ،
uterus bicornis)، من غير النادر تشوهات قلب
خلقية، كيسات كلوية، معي أعور cecum متحرك.
يموت هؤلاء المرضى أثناء أو بعد الولادة أو خلال

تقرن keratosis راحة اليدين وأخمص القدمين الوراثي (وراثية صبغيية جسدية سائدة) : فرط تقرن hyperkeratosis راحة اليدين وأخمص القدمين الذي يظهر خلال العامين الأولين بعد الولادة (في الحالات النوعية)، زيادة نمو الأظافر، غالباً أورام دهنية lipoma متعددة، سغل dystrophia القرنية، oligophrenia. (الشكل ٤١٢).



Unterharnscheidt - Syndrome

مجموعة العلامات المرضية الملاحظة عند المرضى الذين يشكون من التعضرف العظمي osteochondrosis الرقبية : فقدان وعي، نقص توتر عضلي شديد، ضجيج في الأذنين قبل وبعد النوبة، الصورة السريرية للشقيقة الرقبية. السبب المباشر لهذه الأعراض هو نقص التروية الحاد للتقاطع الشبكي formatio reticularis في منطقة تقاطع الحزمة الهرمية tractus pyramidalis .

Unverricht - Syndrome

Unverricht - Lundborg syndrome, morbus Lundborg - Unverricht, myoclonusepilepsia, myoclonia familiaris, Lafora syndrome .

Unverricht Heinrich (١٨٥٣ - ١٩١٢) - طبيب

داخلية ألماني.

رجف عضلات (ارتجاج عضلي) وراثي epilepsia congenita myoclonia مع صرع (وراثية صبغيية جسدية متنحية) : يبدأ هذا المرض عادة في مرحلة البلوغ الجنسي : ١) المرحلة الصرعية - الكزازية : اختلاجات عضلية صرعية

المائي، تزوجت من شخص آدمي من أجل الحصول على الروح الأبدية؛ حسب إحدى الخرافات فإن الأوندين عرفت بخيانة الزوج الآدمي لها فقامت بسلبه تنفسه الطبيعي، مما تسبب بموته أثناء النوم.

خلل واضطرابات التنظيم الذاتي المركزي المكتسب للتنفس : نقص التهوية السنخية المركزية المزمنة وصفت للمرة الأولى من قبل Mitchell عام ١٩٦٢ عند ثلاثة مرضى بعد عمل جراحي رافقه آفة مزمنة في القسم العلوي من النخاع الشوكي الرقبية، و medulla مما تسبب في حصول اضطرابات تنفسية وأعطى الأسم Ondine's curse. لعنة أوندين تعود إلى حورية الماء Undine التي جاءت إلى الأرض لاختيار الزوج المناسب ، لكن ولأن الزوج لم يكن أميناً معها سلبته تنفسه الطوعي، وأجبرته أن يفكر دائماً بالحركة التنفسية التالية، في النهاية وعندما أصابه الإعياء خلد إلى النوم، ولم يستيقظ بعد ذلك أبداً. سبب هذا المرض يعود إلى خلل مكتسب في التنظيم المركزي الذاتي لعمل الجهاز التنفسي، حيث تقل حساسية مركز التنفس لتركييز غاز ثاني أكسيد الكربون. تشمل الأعراض توقف تنفس قصير، ازرقاق ونعاس - غالباً - في فترة بعد الاستيقاظ من النوم مباشرة، يعود التنفس بعد ذلك إلى وضعه الطبيعي تلقائياً وفجأة يمكن أن يصل فرط تهوية.

Unna - Syndrome

Hypotrichosis congenita hereditaria.

Unna Marie - طبيب جلدية ألماني.

الشكل الوراثي لنقص نمو الشعر hypotrichosis (وراثية صبغيية جسدية سائدة) : نقص نمو شعر خلقي، ضعف أو انعدام نمو الزغب lanugo ، غطاء شعري ثانوي قصير ورطب، تساقط الشعر بشكل مبكر، صلح، تساقط الرموش والحواجب أيضاً(غالباً) .

Unna - Thost - Syndrome

Keratosis palmo-plantaris, ichthyosis palmo-plantaris hereditaria.

Unna Paul Gerson (١٨٥٠ - ١٩٢٩) - طبيب

جلدية ألماني من هامبورغ.

سغل شحمي lipodystrophia موضع : في بعض الحالات الإفرادية يظهر في مكان حقن الأنسولين عند مرضى الداء السكري غياب للطبقة الشحمية. هناك احتمال للعامل الوراثي في هذا التناذر.

Urbach - Wiethe - Syndrome

Urbach Erich (١٨٩٣ - ١٩٤٦) - طبيب حساسية وجلدية نمساوي، Wiethe Camillo (١٨٨٨ - ١٩٤٩) - طبيب أنف أذن حجرة نمساوي.



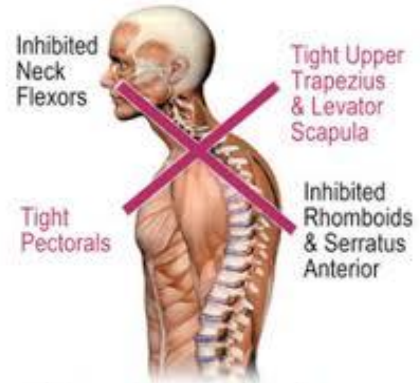
مجموعة اضطرابات استقلابية وراثية مع تجمع للبروتينات الدهنية lipoprotein في الجلد والأغشية المخاطية (وراثية صبغية جسدية متنحية) : بحة دائمة (علامة بدئية) ابتداءً من مرحلة الرضاعة، توضعات إفرادية صفراء (غالباً مسطحة أو عقدية) قاسية نسبياً في الجلد والأغشية المخاطية (بالدرجة الأولى على اللوزتين، في الحنجرة، على الحبال الصوتية، اللسان، الوجه، الخدين، والغشاء المخاطي للشفيتين)، المحافظة على الأسنان اللبنية، نقص نمو أو لا تكون القواطع العلوية، غالباً أيضاً - تغلظ الشفة macrocheilia، وضخامة الصوت macroglossia، خلل بروتينات الدم dysproteinaemia مع β - hyperglobulinaemia، فرط سكر الدم hyperglycaemia على الريق، بيلة سكرية glucosuria اغتذائية، ارتفاع سرعة التثقل، غالباً أيضاً نوبات تشنجية صرعانية convulsio epileptiformis، طفالة infantilismus نفسية؛ شعاعياً - تكلس داخل دماغي متناظر، تسمك الغشاء المخاطي للمري والمعدة. الانتشار بين البيض أكبر.

(تشنجية convulsio tonica أو ارتجاجية convulsio clonica)، بالدرجة الأولى خلال الليل؛ اضطرابات نفسية (نقص النشاط، اكتئاب depressio، معاودة أو تكرار مستمر لكلمة لا معنى لها perseveratio، محاركة أو محاكاة لا إرادية للحركات exopraxia، نقص الشعور العاطفي، زيادة الاستثارية أو الهيجانية، عدوانية، سلبية negativismus، ضعف عقل dementia متفاقم بسرعة) . ٢) المرحلة الارتجاجية العضلية-الصرعية : نوبات اختلاجية ارتجاجية convulsio clonica تصيب عضلات الجذع، واليد، والرأس؛ انتكات degradatio مستمر للشخصية؛ غالباً حالات هيجان واضطرابات وعي. ٣) المرحلة النهائية : رجف عضلات myoclonia شديد، عته dementia، شلل الحركة (لا حركية) akinasia، لا إيمانية أو عجز التعبير بالإيماء أو بالإشارة amimia؛ يضاف إلى ذلك اضطرابات عدد إفراز داخلي.

Unverricht - Lundborg - Syndrome

► Unverricht syndrome.

Upper- crossed – Syndrome



(الشكل ٤١٣)

Urbach - Oppenheim - Syndrome

Necrobiosis lipoidica diabetorum.

Urbach Erich (١٨٩٣ - ١٩٤٦) - طبيب حساسية وجلدية نمساوي، Oppenheim Maurice (١٨٧٦ - ١٩٤٩) - طبيب جلدية أمريكي.

الأسكندنافية 30.000 : 1 ، في أوروبا هذا المرض أكثر انتشاراً عند اليهود. العلاج عرضي. (الشكل ٤١٥).

Uzman - Faber - Syndrome

► Farber syndrome.

de-Vaal - Syndrome

خلل وراثي يصيب الجهاز المناعي في الجسم (وراثه جسدية متنحية أو مرتبطة بالكروموم X) أساسه سوء تنسج dysgenesis كامل الجهاز المناعي مع : lymphopenia و thymusepithelhyoplasia قصر فترة البقاء العائد إلى عدم القدرة على مقاومة الآفات الالتهابية المختلفة منذ لحظة الولادة، بأساليب عناية شديدة، ومعالجة يمكن للطفل أن يعيش أسابيعه الأولى بعد الولادة، بعد ذلك يكون الطفل عرضة للإصابة بالآفات الالتهابية الناكسة، وخاصة الفيروسية والبكتيرية والفطرية. سجل حتى الآن فقط ما يزيد عن ١٥ من الحالات الصعبة. العلاج : تعويض الفيتامينات والأملاح، الوقاية الشديدة من الإنتانات، زرع نقي العظم.

Vahlquist - Gasser - Syndrome

Granulocytopenia chronica essentialis.

Vahlquist Bo Conradsson (ولد ١٩٠٢) - طبيب

أطفال سويدي، Gasser Conrad (ولد ١٩١٢) -

طبيب أمراض دم وأطفال سويسري.

نقص معتدلات neutropenia بنوي مزمن مع زيادة اللمفاويات lymphocytosis عند الأطفال : يبدأ هذا المرض بعمر الثلاث سنوات (بالدرجة الأولى خلال نصف العام الأول بعد الولادة)؛ ترفع حروري ناكس، فقدان شهية anorexia ، زيادة غير منتظمة في الوزن، ضخامة طحالية خفيفة، micropolydenia ، في الدم - نقص معتدلات مزمن مع نقص شديد في عدد المعتدلات ذات الأنوية المفصصة، ارتفاع مطلق ونسبي في عدد اللمفاويات، leucocytosis وأحياناً eosinophilia ؛ تحت تأثير المعالجة بالكورتيكويدات القشرية يزداد تعداد اللمفاويات بشكل

العلاج يعتمد على إعطاء مجموعة الفيتامينات B . (الشكل ٤١٤).

Ureter-ovarica-compression - Syndrome

مجموعة علامات مرضية تلاحظ خلال أو بعد الحمل، وتمثلة غالباً بانضغاط الحالب ureter الأيمن نتيجة دوالي varicosis أو التهاب phlebitis الوريد المبيضي vena ovarica ، أو نتيجة بقاء تفاعلات جنينية مع vena cava caudalis .

Urban - Syndrome

► Prader - Willi syndrome.

Urban - Rogers - Meyer - Syndrome

► Prader - Willi syndrome.

Urethra-oculo-articularis - Syndrome

► Reiter syndrome.

Urethra-oculo-synovialis - Syndrome

► Reiter syndrome.

Uro-facial - Syndrome

► OCHOA syndrome.

Usher - Syndrome



الترافق الوراثي للصمم وفقدان البصر retinopathia pigmentosa (وراثه صبغية جسدية متنحية) : صعوبة سمع منذ الولادة مع غياب تطور القدرة على الكلام، تنكس شبكية مخضب يؤدي إلى فقدان البصر في مرحلة الطفولة، عدم القدرة على التوازن (اضطراب الوظيفة الدهليزية)، oligophrenia ، ميل للإصابة بـ psychosis و diabetes mellitus إعاقه مبكرة (في العقد الرابع من العمر). يمكن تمييز أربعة أنماط من هذا المرض بالاعتماد على شدة الأعراض. incidence حسب تقديرات الدول

hypogenitalismus ، إضافة إلى تشوهات أخرى غير نوعية خارج قحفية، قصر القامة وأحياناً زيادة الطول، قصر فترة البقاء. منذ استخدام مركب valproat في علاج الصرع وعزل هذا التناذر عام ١٩٧٨ (في الولايات المتحدة الأمريكية)، تم تسجيل ما يزيد عن ٧٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج عرضي دون نتائج جيدة، تغيير العلاج وإعطاء الجرعة الدنيا من مضادات الصرع عند العوامل كإجراء وقائي. (الشكل ٤١٦).



van-Allen - Myhre - Syndrome

► Goltz - Gorlin syndrome.

van-den-Bosch - Syndrome

Chorioideremia.

تتكس المشيمة chorioidea-degeneration الوراثي (microdeletion مع اشتراك مجموعة من الجينات) : بسبب ضمور المشيمة (الطبقة الوعائية) والشبكية المبكر بعد الولادة يحصل فقدان بصر متفاقم، عمى ليلي، حتى مرحلة العمى الكامل في الأعمار المتأخرة، هذه الأعراض تترافق مع تأخر عقلي، acrokeratosis verruciformis ، قصور الكظر، و anhydrid-ectodermal-dysplasia . العلاج غير معروف.

van-den-Ende - Gupta - Syndrome

► Beals - Hecht syndrome, ► Marden - Walker syndrome.

van-der-Woude - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تترافق شرم الشفة والفكين والحنك مع ناسور الشفة السفلى، مما يتسبب بصعوبة إطعام هؤلاء

غير مألوف. الإنذار جيد والثفاء التلقائي يحصل بعمر ٢ - ٤ سنوات.

Vail - Syndrome

Vidian neuralgia (E).

Vail H. H. - طبيب أمريكي.

ألم neuralgia عصب العضلة الجناحية musculus pterygoideus أحادي الجانب (بالدرجة الأولى عند النساء) مع التهاب جيب العظم الإسفيني (الوندي) os sphenoidalis : نوبات ألم ليلي أحادية الجانب في الوجه، الأنف، العيون، القحف، المنطقة القفوية من الرأس، والعضدين، يلاحظ في نفس الوقت أيضاً التهاب جيوب أنفية.

Vallery-Radot - Alajouanine - Horton - Syndrome

Alajouanine - طبيب فرنسي،

Théophile (ولد ١٨٩٠) - طبيب عصبية فرنسي،

Horton Bajard - طبيب أمريكي.

مجموعة علامات مرضية عصبية وعائية : صداع أحادي الجانب، احمرار وجه أحادي الجانب، نبضان pulsatio ، سيلان دموع، فرط حاسة اللمس في نفس الجهة، وذلك في منطقة تفرع الشرايين الصدغية arteria temporalis والوجهية arteria facialis .

Valproat - Syndrome

Valproat-embryofetopathia.

اعتلال جنيني ناتج عن أسباب خارجية، حيث لأملاح الكالسيوم والصوديوم الموجودة في أحماض الفالبروين alproinacid سواءً لوحدها أو بالمشاركة مع مضادات الصرع الأخرى التي تعطى خلال فترة الحمل دوراً أساسياً في هذا الاعتلال. الأعراض غير نوعية وتختلف من مريض إلى آخر. تشوهات قحفية وجهية مع تسطح الوجه، قصر الأنف، اتساع وجزئياً شرم جذر الأنف، epicanthus ، صغر الفم مع اتساع الشفة السفلى، تتلث الجمجمة microcephalia ، trigonocephalia ، polydactylyia مع تشوهات أطراف أخرى، تشوهات قلب (توضع الشريان الرئوي في اجهة اليمنى)، arachnodactylyia ، tracheomalacia ،

Vaquez - Esmein - Syndrome

Epistaxis meningum.

Vaquez Louis Henri (١٨٦٠ - ١٩٣٦) - طبيب فرنسي.

أحد أشكال نزف ما تحت العنكبوتية،
haemorrhagia subarachnoidalis : شقيقة،
نمل نهايات الأطراف، ازدواج البصر diplopia ، ألم جذري، ألم عصب وركي ischialgia أحادي أو ثنائي الجانب.

Vaquez - Osler - Syndrome

Morbus Vaquez - Osler, erythraemia, polycythaemia rubra vera, morbus Osler, morbus Vaquez.

Vaquez Louis Henri (١٨٦٠ - ١٩٣٦) - طبيب فرنسي،
Osler William (١٨٤٩ - ١٩١٩) - طبيب داخلية إنكليزي أمريكي.

زيادة اصطناع الكريات الحمر المرافق بتغيرات في تطور كريات الدم البيضاء والصفائح (مرض مناعي ذاتي، مع احتمال وجود دور للوراثة الجسدية المتتحية أو السائدة)، ينتج عن ذلك زيادة كبيرة في عدد الكريات الحمر polycythaemia مع زيادة في الحجم العام للدم : احمرار الوجه، احمرار وعممة الأغشية المخاطية، احمرار أطراف قرنية مؤلم erythromelalgia ، قعر عين مفرط الكريات الحمر، ضخامة قلبية، سكتة مخية insultus، الضغط الشرياني غير مرتفع، ميل لتكون خثرات، بطء الدوران الدموي، ضخامة طحالية؛ فرط الكريات الحمر في الدم (احمرار الدم) erythraemia ، دليل الألوان color index أقل من الواحد، poikilocytosis ، anisocytosis ، thrombocytosis ، leukocytosis زيادة الحجم العام للدم؛ في نقي العظم - زيادة عملية اصطناع الكريات الحمر erythropoësis ، غالباً أيضاً زيادة تكون النقي (مخ العظم) myelopoësis والصفائح thrombocytopoësis ؛ من الناحية النفسية - وهن asthnia ، اكتئاب depressio ، وأحياناً اضطرابات نفسية؛ غالباً أيضاً صداع، دوار،

المرضى في مرحلتَي الرضاعة والطفولة المبكرة. العلاج جراحي. (الشكل ٤١٧).



van-Lohuizen - Syndrome

cutis marmorata teleangiectatica congenital.

تشوهات أوعية خلقية سليمة خاصة أوعية الجلد. تلون الجلد باللون المرمرى حتى الرمادي القاتم، ضمور الجلد، تقرحات، teleangiectasia ، phlebectasia ، وأعراض أخرى. (الشكل ٤١٨).



Van Wyk - Grumbach - Syndrome

Van Wyk Judson John (١٨٦٠ - ١٩٣٦) - طبيب غدد وأطفال أمريكي،
Grumbach Melvin ، (ولد ١٩٢٥) - طبيب أطفال أمريكي.

مجموعة علامات مرضية غدية (لها علاقة بغدد الإفراز الداخلي) ربما من منشأ وراثي : ظهور دورة شهرية مبكر، هبط الدرقية hypothyreosis ، دة اللبن (ثر الحليب) galactorrhoea ، انعدام شعر العانة pubes ، توسع السرج التركي cella turcica

microcephalus ، فتوق، أعراض نفسية. منذ وصف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٨، وعزله عام ١٩٧٨ تم تسجيل ما يزيد عن ١٢٠ حالة في المراجع العالمية، incidence 1 : 4.000. العلاج جراحي.

Vena-cava-superior - Syndrome

الشكل البدئي : خثار الوريد الأجوف العلوي، الشكل الثانوي : إعاقة الجريان في الوريد الأجوف العلوي نتيجة تضيقه الناتج بدوره عن انضغاط من الخارج (أم الدم الأبهرية، الأورام داخل الصدر، أورام المنصف ... الخ)، ينتج عن ذلك خلل دوراني في الوريد الأجوف العلوي مع ارتفاع الضغط الوريدي، ركود وتوسع أوردة الأطراف العلوية، مع ضغط وريدي طبيعي في القسم السفلي من الجسم. (الشكل ٤١٩).



Vaughan - Syndrome

Morbus Vaughan, myelosclerosis
Vaughan, anaemia leucoerythroblastica
myelosclerotic, Harrissn - Vaughan
syndrome.

Vaughan J. M. - طبيب صحة أمريكي.

فقر دم مزمن anaemia leucoerythroblastica
myelosclerotic : ضخامة طحالية شديدة،
ضخامة كبدية خفيفة (غالباً علامة مبكرة)، تصلب
عظمي osteosclerosis (في البداية العظام
الأنبوبية الطويلة) مع سماكات مختلفة للمادتين
الإسفنجية والقشرية الرقيقة، في الدم - صيغة دم
لوكيمية (ابيضاضية) مع تكثر سليفات الحمر
erythroblastosis وفقر دم، في المراحل البدئية
erythrocytosis (ليس نادراً)، يضاف إلى ذلك

ضحيج في الأذنين، واضطراب النوم. يفترض وجود وراثية صبغية جسدية متنحية. العلاج : المعالجة الكيميائية، anti-erythrocyte-antibody 32P ، (anti-A etc.)

Vasquez - Syndrome

أحد أشكال زيادة شحوم الدم.

Varadi - Papp - Syndrome

► Oro-Facio-Digital syndrome, ► Mohr syndrome.

VATER - Syndrome

VATER-association.

تلازم شائع لمجموعة من التشوهات تبدأ أسماؤها بالأحرف التي يسمى بها هذا التناذر : V - vertebral defects ، anal atresia - A ، tracheal-esophageal fistula - E ، radial and renal - R ، esophageal atresia dysplasia ؛ عند وجود أحد هذه التشوهات يجب البحث عن التشوهات الأخرى الخاصة بهذا التناذر. وجود ثلاثة من الأعراض الخمسة المذكورة أعلاه تؤكد هذه المتلازمة. منذ اكتشاف هذه المتلازمة للمرة الأولى عام ١٩٧٢ تم تسجيل ما يزيد عن ١٠٠ حالة في المراجع العالمية، incidence : 1 : 80.000 .

العلاج يعتمد على التصحيح الجراحي للأعراض.

Velo-Cardio-Facial - Syndrome

Shprintzen syndrome, deletion-22q syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية متنوعة مع debility (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تراجع القدرة على الكلام، صعوبات في التعلم، علامات وجه مميزة ناتجة عن نقص تنسج الجزء المتوسط من الوجه (في الحالات الصعبة holoprosencephalia)، أنف نحيف مع زيادة عرض جذر الأنف، في حالات نادرة شرم قمة الأنف، retrogenia ، شرم حنك مختلف الدرجات، صعوبة سماع ثانوية، علامات : hypoparathyroidismus ، وضمع T-cells ، تشوهات قلبية (تترادا فالو وغيرها) ، cataract ،

Verbruycke - Syndrome

Verbruycke J. Russel (ولد ١٨٨٥) - طبيب
هضمية وجراحة أمريكي.

مجموعة العلامات المرضية عند الأشخاص المصابين بالتصاقات adhaesio بين العوجة القولونية اليمنى flexura coli dextra والحوصلة الصفراوية vesica fellea : شعور بالتوتر، ألم حاد في المنطقة الشرسوفية، غثيان nausea ، توتر عضلي في الجزء العلوي الأيمن من البطن (أحياناً). تظهر هذه الأعراض نتيجة توتر الحوصلة الصفراوية الناتج عن امتلاء الكولون.

Verdan - Syndrome

Verdan Claude - طبيب جراحة فرنسي.

مجموعة الأعراض المرضية في حالات التهاب الوتر والغشاء المزلق tendosynovitis الالتصاق في اليد أو بعد بتر الخنصر digitus minimus : تحدد شديد في حركة العضلات الفابضة flexor نتيجة تثبيت fixatio أوتارها في الالتصاقات أو في الجذعة البترية amputatio stump ، تحدد جزئي في حركة العضلات الباسطة extensor.

Verloes - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية متنحية) ناتجة عن خلل تنسج غضروفي chondrodysplasia يصيب جسم العظم metaphysic : قصر قامة غير متناسق ناتج بالدرجة الأولى عن خلل تنسج العظام الانبويية الطويلة في الأطراف السفلية (الجزء البعيد من عظم الفخذ femur والجزء القريب من عظم الظنوب tibia على شكل قارب مع تداخل المشاشة epiphysis مع جسم العظم metaphysic ومع انغلاق مشاشة ميكرو، قصر العظام الانبويية الطويلة، brachydactylia ، (tibia vara ، coax vara ، brachymetatarsia ، brachymetacarpia ، تراجع القدرات العقلية. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٩١ تم تسجيل ما يزيد ستة حالات في

، polychromasia ، anisocytosis ، leucocytosis خفيف، thrombocytosis ، في نقي العظم - تكثر الخلايا الكبيرة النواة megakaryocytosis ، تكثر الخلايا سليفة الخلايا الكبيرة النوى megakaryoblastosis ، حوؤل metaplasia ابيضاضي في الطحال ، الكبد، الكليتين، الكظر، المبيضين، وفي أعضاء أخرى، وكذلك في العقد اللمفاوية مع تكون خلايا كبيرة megakaryocytosis بالدرجة الأولى. سير المرض عادة بطيء. يفترض وجود طابع وراثي في انتقال هذا المرض.

Veeneklaas - Syndrome

Dentobronchitis, syndromes
dentopulmonaris.

Veeneklaas G. M. H. - طبيب أطفال هولندي.

التهاب قصبات حاد في حالات التهابات السنية الشديدة : سعال مستمر، يكون صباحاً على شكل نوبات، التهاب أسنان مزمن، فساد حول السن parodontosis ، نحيزة نحية لمفية diathesis lymphatico-exudativa ، في الدم تكون سرعة التنقل طبيعية، لكن يلاحظ ارتفاع نسبي في عدد اللمفاويات. شعاعياً - احتقان في السرتين الرئويتين مع زيادة في وضوح الرسم الرئوي. يصاب بالدرجة الأولى الأطفال في مرحلة الأسنان اللبنية.

Veno-occlusive - disease

تسمم غذائي أكثر ما يلاحظ عند الأطفال في جامايكا، جنوب أفريقيا والهند. ينتج هذا المرض عن القلويات العائدة لمختلف أنواع الكلوراناترانيا، وغيرها المستخدمة في إنتاج شجيرات الشاي. لهذا المرض ثلاثة مراحل : المرحلة الحادة - غثيان، إقياء، أعراض بطنية، ضخامة كبدية، حين، هذه المرحلة تنتهي إما بالشفاء، أو بالموت أو تحول إلى المرحلة الثانية من المرض؛ المرحلة تحت الحادة - ضخامة كبدية وطحالية، حين ناكس، الشكل المزمن - تسمع كبد متفاقم بسرعة مع ارتفاع الضغط في وريد الباب.

من اللسان، شلل العصب الإضافي (الحادي عشر)
nervus accessorius في نفس الجهة.

Vertebris - Syndrome

► Putti syndrome.

Vestibular - Syndrome

مجموعة العلامات المرضية الملحوظة عند
اضطرابات الجهاز الدهليزي في الأذن : دوار (دوخة
) بالحركة الدورانية، nystagmus ، ميل إلى
السقوط، يضاف إلى ذلك دوار دائم، رؤية
nystagmus تلقائية أو لها علاقة بالوضعية،
اضطرابات سمع (جزئياً).

Vici - Syndrome

Albinismus totalis I.

بهق albinismus مرافق بتشوهات أخرى (وراثية
صبغية جسدية متتحية)، وصف منه حتى الآن ما
يزيد عن ١٠ حالات فقط : بهق albinismus ،
cataract ، corpus callosum agenesia ،
قزامة بدئية، تأخر عقلي، زيادة التعرض للآفات
الانتانية. (الشكل ٤٢٠).



Vilanova - Canadell - Syndrome

Phrynoderma hypothyreoticum.

Vilanova Montiu Xavier (ولد ١٩٠٢)،

Canadell J. M. - طبيباً جلدية أسبانيان.

اعتلال جلد dermatopathia ناتج عن هبط
الدرقية: : جفاف الجلد مع توسف (تقشر)
hyperkeratosis وفرط تقرن desquamatio

المراجع العالمية. العلاج يعتمد فقط على التصحيح
الجراحي.

Verner - Morrison - Syndrome

Alexander - Prust - Verner - Morrison
syndrome.

Morrison A. M. ، Verner J. W. - طبيبان

أمريكيان.

وصف هذه التناذر للمرة الأولى عام ١٩٥٨ عند
مرضى شكا من ورم غير خلايا بيتا البنكرياسية، هذه
الخلايا تفرز مادة محتوية على هورمون GIP
(gastric inhibitory polypeptide)، الذي
يمثل ال enterogastron : شعور بالحرارة في
الرأس وفي كل الجسم، احمرار وجه مفاجيء؛
إسهالات مائية شديدة مستمرة ناتجة إما عن الإفراز
الشديد أو عن النقص في إعادة امتصاص الماء
والشوارد، هذه الاسهالات تتجاوب بشكل سريع على
العلاج ومرافقة بحالات انهيار (وهط)، وتتسبب في
انخفاض شديد في بوتاسيوم المصل مع لاحموضية
غير ثابتة على الهستامين ؛ جفوفية exsiccosis ،
اختلاجات كزازية (أحياناً)، في الدم - علامات
الجفوفية، هبط بوتاسيوم الدم hypokalaemia . بعد
استئصال الورم الغدي تزول جميع هذه الأعراض.
العلاج بالكورتيكويدات وبالاستئصال الجراحي للورم
الذي تبلغ نسبة الخباثة فيه ٥٠ % . بالاختلاف عن
تناذر Zollinger - Ellison لاتلاحظ فرط كلوريدية
hyperchlorhydria أو قرحات اعتنائية.

Vernet - Syndrome

Paralysis Vernet.

Vernet Maurice (١٨٨٧ - ١٩٧٤) - طبيب

عصبية فرنسي من باريس.

شلل متناوب paralysis alternans يظهر نتيجة
إصابة الحزمة الهرمية tractus pyramidalis في
منطقة النخاع المستطيل medulla oblongata :
خزل نصفي hemiparesis تشنجي في الجهة
المعاكسة، شلل في نفس الجهة يصيب الحنك
وعضلات البلعوم مع خلل الحس في الثلث الخلفي

Visser - Cost - Syndrome

الخلل الولادي (الخلقى) في أنزيم الهيدروكسيلاز -
18-hydroxylase) الكظري، إعاقة في
تحول corticosteron إلى aldosteron .

Vogt - Syndrome

Cornea guttata senilis et praesenilis,
cornea farinata.

Vogt Alfred (١٨٧٩ - ١٩٤٣) - طبيب عيون
سويسري.

سغل قرنية وراثي عند الأشخاص المسنين (من
الممكن وجود وراثه صبغية جسدية سائدة) : تكون
اندفاعات صغيرة على الجزء المركزي من القرنية؛ كما
يمكن في حالات نادرة أن تلاحظ اندفاعات أكبر
حجماً.

(C .) Vogt - Syndrome

Status marmoratus, chrea congenital,
athetosis duplex.

Vogt Cécile (١٨٧٥ - ١٩٦٢) - باتالوجي فرنسي
ألماني.

تيبس rigidity عضلي خلقي من منشأ عصبي
مركزي : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض خلال
الأعوام الأولى من العمر على شكل تظاهرات كورية-
كنعية (قفاعية) - حركات أطراف دورية وتصعر
وجه؛ صعوبة كبيرة في الكلام وفي الحركات الإرادية،
تيبس عضلي، في نصف الحالات تقريباً
oligophrenia ؛ تظهر هذه الاضطرابات في نهاية
العام الأول من العمر. في الأعوام الأولى يتميز هذا
المرض بتفاقمه المستمر، أما فيما بعد فيبقى عادة
تحت السيطرة، فترة البقاء بحدود ٢٠ عاماً. يفترض
وجود عامل وراثي مسؤول عن نشوء هذا المرض. لا
يوجد علاج نوعي.

Vogt - Syndrome

Acrocephalosyndactylia.

► Apert - Crouzon syndrome.

Vogt - Koyanagi - Syndrome

Syndromus oculocutaneus, syndromes
uveocutaneus.

جريببي (بالدرجة الأولى الوجه الخارجي للعضدين
والفخذين وعلى الظهر)، فرط تصبغ عام خفيف،
علامات هبط دراقية واضحة.

Vilanova - Pinol - Syndrome

Vilanova - Pinol Augedé syndrome,
panniculitis nodosa subacuta migrans.

Vilanova Montiu Xavier (ولد ١٩٠٢)،

Pinol Augedé Joaquin (ولد ١٩١٧) - طبيبا جلدية
أسبانيان.

مجموعة علامات مرضية جلدية بعد التهابية :
عقيدات noduli مؤلمة تحت الجلد بحجم حبة
الحمص تتوضع على السطوح الأمامية الجانبية
للساقين؛ تزول هذه العقيدات، ومن ثم تظهر من جديد
في أماكن أخرى. يظهر هذا التناذر بعد ١- ٢٠ يوماً
من التهاب اللوزتين أو التهاب البلعوم الحاد
pharyngitis acuta .

Villaret - Syndrome

Villaret Maurice (١٨٧٧ - ١٩٤٦) - طبيب
عصبية فرنسي.

مجموعة الأعراض المرضية عند المرضى الذين
يشكون من إصابة أحادية الجانب للأعصاب الدماغية
IX ، X ، XI ، XII ، لألياف إفرادية من العصب
XII ولجذع العصب الودي
sympathicus الرقبي وذلك نتيجة الجروح، التقطيع،
أو الأورام : شلل عاصرات constrictor البلعوم
pharynx مع خلل عملية بلع الطعام القاسي
(الصلب)، شلل وخذر anaesthesia الحنك الرخو
والحلق fauces ، خدر بلعوم جزئي، فقدان حاسة
الذوق في الثلث الخلفي من اللسان، شلل الحبال
الصوتية، خدر الحنجرة، شلل العضلتين القصية
الترقوية الخشائية
musculus sternocleidomastoideus والعضلة المنحرفة
المربعة musculus trapezius ؛ جميع هذه
الأعراض أحادية الجانب.

جريببي للسطوح الظهرية لراحة اليدين، المرفقين، والركبتين، على الرجلين غالباً جسأه clavus ، أظافر على شكل زجاج الساعة ؛ قصور المنسل hypogonadismus . (الشكل ٤٢١) .



Volavsek - Syndrome

Volavsek W. - طبيب جلدية نمساوي.

الشكل الوراثي الخاص لتقرن راحة اليدين وأخمص القدمين عند المرضى المصابين بتكهف النخاع الشوكي syringomyelia (وراثه صبغية جسدية سائدة أو متنحية) : تقرن راحة اليدين وأخمص القدمين، حثل الأظافر، أصابع أبقراطية في اليدين والقدمين، علامات تكهف النخاع الشوكي.

Volkman - Syndrome (I)

Deformitas Volkman.

Volkman Richard von (١٨٣٠ - ١٨٨٩) - طبيب جراحة ألماني.

خلل مفصل الكاحل articulatio talocruralis الوراثي أو الخلقي في الجهتين : دوران الكعب malleolus tibialis الداخلي إلى الأمام، ضمور عضلات الساقين، انحراف عظم القصبة (الطنبوب) tibia نحو الخارج، غالباً خلل عظم الشظية fibula وكذلك توقف نمو شامل aplasia لهذا العظم، يضاف إلى ذلك أحياناً صغر أطراف micromyelia وتوقف نمو aplasia عظم الكعبرة radius .

Volkman - Syndrome (II)

Paralysis Volkman, paralysis ischaemica.

تققع (قلس) contractura أصابع اليدين (ونادراً القدمين) الناتج عن غياب العناصر التقلصية

Vogt Alfred (١٨٧٩ - ١٩٤٣) - طبيب عيون

سويسري من بازل، Koyanagi Yoshizo (١٨٨٠ - ؟) - طبيب عيون ياباني.

عدوى فيروسية مع إصابة العيون والجلد والأذن الداخلية بالدرجة الأولى : التهاب غشائية uveitis مزمن ثنائي الجانب؛ شيب canities مبكر، بلق (زوال الخضاب من بعض مناطق الجلد) vitiligo متناظر، صلح مبكر وتساقط الرموش cilium ؛ صعوبة سماع dysacusia مع ازدياد الحساسية للنعيمات المرتفعة؛ تلاحظ أحياناً فترة بدئية (سابقة للمرض) تتميز بارتفاع في درجة الحرارة، علامات تحريض سحائي، وعلامات التهابية في السائل الدماغي الشوكي.

Vogt - Spielmeier - Syndrome

Ceroid-lipofuscinosis.

الشكل الصديباني للشحام lipodosis (وراثه صبغية جسدية متنحية) : تجمع الشحوم على شكل حلقات في العصبونات neuron وفي neuroectodermal cells . تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض بعمر ٦ - ١٠ سنوات على شكل فقدان بصر، تغيرات في الوعي والإدراك، نوبات صرعية، kyphoscoliosis ، تقاوم مستمر . العلاج غير معروف.

Vohwinkel - Syndrome

► Nockemann syndrome.

Keratoma hereditarium mutilans.

Vohwinkel K. H. - طبيب جلدية ألماني.

أحد أشكال القرنية keratosis الوراثية (وراثه صبغية جسدية سائدة) : تقرن راحة يدين وأخمص قدمين شديد منتشر مع فرط تعرق hyperhidrosis ، حيث تذكر أجزاء الجسم مفرطة التقرن بالصملاخ cerumen . تظهر هذه الأعراض بعمر السنين، وفي غضون عدة سنوات تتكون تقلصات contractura غير واضحة؛ في الأماكن حيث الإصبع محاط بطبقة من الجلد المفرط التقرن، يلاحظ تتكزز، وتساقط تلقائي للإصبع، فرط تقرن

syndactylia (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية المتتحية) : نحيضة نزفية diathesis haemorrhagica (فقدان العامل الخامس V) ، syndactylia ، يلاحظ عند الجنسين .

Vrolik - Syndrome

Osteogenesis imperfecta letalis, osteogenesis imperfecta congenital, fragilitas ossium, osteoporosis fetalis, aplasia periostalis, osteopsatyrosis congenital, morbus Porak - Durante, morbus Vrolik.

Vrolik Willem (١٨٠١ - ١٨٦٣) - طبيب تشريح هولندي.

الشكل الوراثي لهشاشة العظام fragilitas xibitha (وراثية صبغية جسدية متتحية) : مجموعة من كسور الأطراف والأضلاع أثناء الولادة، قصر وتشوه الأطراف مع وجود طيات (ثنيات) عرضية (قصر أطراف كانب pseudomicromyelia) ، caput membranaceum (رأس كاوتسوكي) ، جمجمة ذات حجم عادي، صغر الرأس، عدم انغلاق الدروز sutura واليوافيخ fonticulus ، صلبة sclera زرقاء سماوية، سوء سمع (نادراً) ، كالسيوم وفوسفور الدم طبيعيين، نمو قزمي، نمو زائد للشعر الزغبي. الإنذار سيء، حيث تحصل الوفاة غالباً خلال الأشهر الأولى بعد الولادة.

W - Syndrome

Pallister-V syndrome.

مجموعة تشوهات وراثية وصف منها منذ اكتشافها للمرة الأولى عام ١٩٧٤ ما يزيد عن ٩ حالات : oligophrenia ، تقلصات، قصر القامة، تشوهات قحفية وجهية (أنف عريض مسطح، جبهة عالية، بروز الذقن، strabismus ، غياب القواطع العلوية الوحشية، شرم الشفة) ، تشوهات هيكلية خفيفة. يتوقع أن تكون الأعراض عند الإناث أخف (وراثية صبغية سائدة مرتبطة بالكروموزوم X) .

Waardenburg - Syndrome

Vogt syndrome, cephalodactylia, cephalosyndactylia Vogt, dyscephalodactylia.

للعضلات، الناتج بدوره عن خلل واضطراب في الدورة الدموية : يلاحظ هذا المرض بالدرجة الأولى عند الأشخاص اليافعين بعد كسر مكحال (فوق لقمة) عظم العضد؛ في البداية يلاحظ تورم سطح راحة اليدين الظهرية، شحوب ونقص حساسية الجلد، تغيرات أصابع اغتذائية، ظهور تقرحات عميقة تحت مفصل المرفق (غالباً) ؛ الأصابع تأخذ شكل المخالب. (الشكل ٤٢٢) .



Vollmar - Syndrome

Mesenteric steal syndrome (E) .

Vollmar S. - طبيب ألماني.

مجموعة العلامات المرضية عند المرضى المصابين بانسداد فروع الشريان الأبهر الحوضية وياضطراب الدورة الدموية في حوض الشريان المساريقي السفلي arteria mesenterica inferior : ألم نوبي في النصف السفلي من البطن أثناء المشي السريع أو الجري (وذلك بسبب نقص التروية في منطقة حوض الشريان المذكور أعلاه، الذي منه وعن طريق التفاعلات تحصل تروية الأطراف السفلية بالدم أثناء الجهد) ، انعدام النبض في القدمين.

Voltolini - Syndrome

Voltolini Rudolf (١٨١٩ - ١٨٨٩) - طبيب أنف أن حنجرة ألماني.

طرش ثنائي الجانب عند الأطفال بعد خمج حاد قصير الأمد دون علامات سحائية ودون إمكانية تحريض أو إثارة التيه labyrinthus .

De Vries - Syndrome

De Vries André (ولد ١٩١١) - طبيب أمراض دم إسرائيلي.

ترافق الناغورية الإضافية الوراثي parahaemophilia مع التصاق أصابع

يتميز إضافة إلى أعراض السورام الغدي (Sipple syndrome) adenomatosis typ IIA بالشكوى من mucocutan-neuroma و Marfanoid-habitus .

Wagner - Syndrome

تنكس جسم العين البللوري (وراثته صبغيه جسديه سائدة) وصف منه منذ وصفه للمرة الأولى عام ١٩٣٠ ما يزيد عن ١٢٠ حالة : تظهر الأعراض الأولى خلال مرحلة الطفولة على شكل central-scotoma ناتجة عن تغيرات الجسم البللوري والشبكية لكن مع حدة نظر طبيعية، غالباً myopia وخطورة presenil-cataracta . هذا المرض يتفاقم بشكل مستمر، وقد يؤدي إلى العمى نتيجة انفصال الشبكية. العلاج عرضي، retinopexia ، عدسات لاصقة، تخثير الأوعية دون نتائج ملموسة. (الشكل ٤٢٤).



Wagner - Unverricht - Syndrome

Dermatomyositis, polymyositis gregarina, pseudotrichinosis, myositis universalis acuta infectiosa, morbus Wagner.

Wagner Ernst Leberecht (١٨٢٩ - ١٨٨٨) -

طبيب ألماني، Unverricht Heinrich (١٨٥٣ -

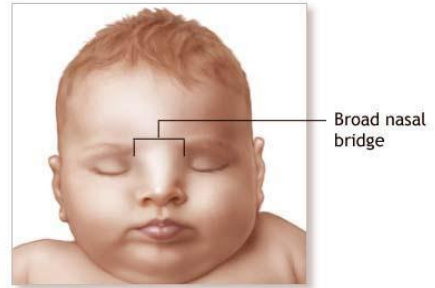
١٩١٢) - طبيب داخلية ألماني.

التهاب جلدي عضلي dermatomyositis : يتميز هذا المرض ببداية تدريجية، وذلك على شكل ترفع حروري خفيف، تساقط الشعر، زيادة الحساسية للضوء، وهن adynamia ، فقدان وزن، طفح جلدي متعدد الأشكال، ووذمة (وذمة حول العيون تعتبر من العلامات المبكرة). بعد هدوء الأعراض الحادة يظهر

Waardenburg Petrus Johannes (ولد ١٨٨٦) -

طبيب عيون هولندي من غرونينغن.

ترافق مجموعة من تشوهات النمو الوراثية (احتمال الوراثة الصبغية الجسدية السائدة) : استسقاء عيون ، hypertelorismus ، hydrophthalmus ، جمجمة برجية الشكل، شرم الحنك، نقص نمو الفك السفلي والذقن، توضع أسنان غير طبيعي، وغالباً - أيضاً - تشوهات أذنين، وترقوة، وتشوهات قلب خلقية، خنوثة كاذبة pseudohermaphroditismus ، خفاء الخصية cryptorchismus ، تققع contractura المرفقين والركبتين، والتصاق أصابع جميع الأطراف، غالباً أيضاً شرم الشفتين، فقدان سمع متأخر. (الشكل ٤٢٣).



Waardenburg - Anophthalmia - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثته جسدية متنحية) أساسها anophthalmia مع أعراض أخرى : غياب إصبع القدم الخامسة، syndactylia 4.5 ، metacarpalia ، سوء تنسج بعض عناصر الأطراف الأخرى، صمم، شرم الحنك، oligophrenia ، hypospadias . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٩ حالات غالبيتها في تركيا. العلاج يقتصر على التصحيح التجميلي لبعض التشوهات.

Waardenburg - Klein - Syndrome

► Klein - Waardenburg syndrome.

Wagenman - Froboese - Syndrome

أحد أنماط السورام الغدي adenomatosis IIB (وراثته صبغيه جسديه سائدة) : ورام غدي عدواني

إيجابية علامة كونتسالوفسكي - رومبل - ليدي، ارتفاع شديد في تركيز γ -globulin في مصل الدم، ارتفاع سرعة التثقل، اختبارات ثبات مصل الدم مرضية، لدورية هذا المرض علاقة بالمرض الأساسي.

Waldenström - Syndrome (II) Macroglobulinaemia, reticulosis macroglobulinaemia.

وجود جلوبولين ثقيل الوزن الجزيئي في الدم macroglobulinaemia (من الممكن وجود وراثية صغيفة جسدية سائدة) : تعب، شحوب، زلة تنفسية خفيفة، ضخامة عقد لمفاوية معممة (ليس إجبارياً)، اضطرابات الدوران المحيطي، نحيظة نزفية (بالدرجة الأولى نزوف شعرية في الشبكية مع تراجع وضعف النظر، في الأذن الداخلية، في الجملة العصبية المركزية، في الطرق التنفسية العلوية، في الجهاز المعدي المعوي وفي المهبل)، زيادة زمن التخثر، إيجابية علامة كونتسالوفسكي - رومبل - ليدي، نقص ثبات الأوعية الشعرية، غالباً زيادة زمن النزف، نقص البروتين - رومبين، hyperproteinaemia ، paraproteinaemia مع زيادة المكونات β أو γ ، macroglobulinaemia ؛ إيجابية اختبار cia ، ارتفاع شديد في سرعة التثقل، وجود مرسبات praecipitinum نوعية، ضخامة كبدية وطحالية (ليس إجبارياً)، في الدم - فقر دم تكويني سوي الصباغ، lymphcytosis (غالباً)، وفي المراحل النهائية thrombopenia ؛ في نقي العظم - زيادة الخلايا الشبكية labrocytus ، ونادراً زيادة الخلايا البلازمية؛ يصيب عادة الرجال بعمر ٥٠ - ٧٠ عاماً.

Walker - Warburg - Syndrome Warburg syndrome, Chemke syndrome, HARD syndrome, Pagon syndrome.

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسدية متنحية، يظهر على شكل تشوهات دماغية وعينية إضافة إلى خلل في الوظيفة العصبية. الأطفال المصابون بهذا المرض

ضمور الجزء المصاب من الجلد غالباً مع تخضب؛ يلاحظ أيضاً طفح باطني (داخلي) enanthema ، وصداف (لطاخ أبيض) leucoplakia يصيب تجويف الفم، تجمد العضلات، وفي الغالب يتلو ما سبق من أعراض إصابة الجهاز العضلي (شعور بالتوتر، ألم، تورم، ضمور، وضعف القوة العضلية)، يمكن أن تصاب العضلة القلبية أيضاً (تسرع قلب، ارتجاج ليفي أذيني fibrillatio atriorum ، خوارج انقباض)، والعضلات الملساء (dysphagia ، تشنج أعضاء البطن والأوعية. يضاف إلى ما سبق من أعراض غالباً فرط تنسج العقد للمفاوية، ضخامة طحالية، ترقق عظام، التهاب شبكية نضحي retinitis exudativa ؛ في الدم - eosinophilia ، lymphocytopenia ، ارتفاع بسيط في سرعة التثقل. الإنذار سيء.

WAGR - Association

Contiguous gene syndrome.

Wilms-tumor (ورم كلية مختلط جنيني)، Genitouretral-dysmorphia ، Aniridia ، و/أو تأخر عقلي (Retardation).

Waisman - Syndrome

أحد أشكال Parkinson syndrome الذي يتميز بالبدء المبكر للأعراض مع تراجع عقلي، نوبات صرعية و macrocephalia (وراثية مرتبطة بالكروموزوم X).

Waldenström - Syndrome (I)

Wurpura hyperglobulinaemia, purpura
dysproteinaemia primaria.

Waldenström Jan Gösta (ولد ١٩٠٦) - طبيب داخلية سويدي.

فرقية دورية مع إصابة بطانة أوعية تحسسية نتيجة سوء اصطناع البروتينات dysproteinaemia ووجود بروتينات مخالفة للبروتينات المألوفة و paraproteinaemia في الدم : فرقية بقعية ناعمة مزمنة، بالدرجة الأولى على الرجلين، لا تلاحظ نزوف شعرية في الأغشية المخاطية، زمن التخثر وزمن النزف وكذلك عدد الصفيحات ضمن الحدود الطبيعية،

contralateral ، Horner syndrome ، ataxia ، hemithermhyesthesia ، hemihypalgesia ، نتيجة إصابة الجزء الخلفي من medulla oblongata . السبب بالدرجة الأولى تصلب arteria vertebralis و atherosclerosis الشريانيين و arteria cerebelli inferior posterior .

Walter - Bohmann - Syndrome

مجموعة أعراض نادرة نسبياً عند المرضى ما بعد استئصال المرارة cholecystectomy أو التقييم المراري العفجي (المفاعة المرارية العفجية) duodenocholecystostomia : تسرع قلب، هبط الحرارة hypothermia ، زلة تنفسية، شحوب، تعرق بارد، نهاية بالموت. يعود سبب هذا المرض إلى انضغاط الوريد الأجوف السفلي نتيجة التجمع الزائد للصفراء والدم تحت المحفظة الكبدية.

Warburg - Syndrome

► Walker - Warburg syndrome.

Ward - Syndrome

Ward, William - طبيب جديبة أسترالي.

ترافق سوء تقرن dyskeratosis راحة اليدين وأخصم القدمين مع basalcell-naevus carcinoma .

Warfarin - Syndrome

Warkany syndrome.

warfarin هو أحد مضادات التخثر الفموية التي تعطى في علاج العديد من الأمراض والوقاية منها، وهي تعمل كمضاد للفيثامين K وتؤدي إلى نزوف عند الجنين إضافة إلى خلل في اصطناع البروتينات المرتبطة بالفيثامين K مثل prothrombin ، أو البروتينات التي لها علاقة بتعظم الغضاريف الأنفية، وتوضع الكلس في المناطق الغضروفية الأخرى، يعتقد أن التأثير السمي على الجنين يكون بالدرجة الأولى خلال الشهر الثاني من الحمل. الأعراض : facial-dysmorphia ، نكلسات، سوء تنسج الفقرات، تراجع بسيط للنمو داخل الرحم، microcephalus ، hypotonia ، brachytelephalangia ، oligophrenia . وصفت حالات إفرادية

لا يبدون تطوراً نفسياً حركياً، ويموتون في العادة بعمر لا يتجاوز العدة أشهر، فقط في حالات إفرادية يمكن أن يتجاوز عمر هؤلاء الأطفال العام الواحد. هذا المرض نادراً حيث يصيب فقط واحد من كل 30,000 - 50,000 مولود. من أهم الأعراض - Aqueductusstenosis ، Agyria ، micropolygyria ، انعدام التلافيف الدماغية ، lissencephalia ، musclehypotonia ، microphthalmia ، buphthalmus ، glaucoma ، cataracta ، Retina-Dysplasia ، تعتم القرنية، نقص تنسج مخيخي، Hydrocephalus ، مـع أو بـدون Encephalocele (HARD + or - E) ، تأخر نفسي حركي شديد، شرم الفكين والشفتين، صعوبات تنفسية و hypopnoe ، نوبات اختلاجية، صعوبات إطعام، ذوات رئة. فترة البقيا عدة أشهر فقط. وصف من هذا المرض خلال العشرين سنة الأخيرة ما يزيد عن ٢٠ حالة. (الشكل ٤٢٥) .



Wallenberg - Syndrome

Lateral oblongata syndrome.

Wallenberg, Adolf (١٨٦٢ - ١٩٤٩) - طبيب داخلية.

ipsilateral hemihyesthesia في منطقة تعصيب العصب مثلث التوائم nervus trigeminus ، شلل العصبين IX و X ، رنح مخي cerebral

مما يؤدي إلى توقف النمو، نقص للمفاويات، ضخامة طحالية خفيفة، نقص وزن مستمر، تساقط الشعر، شعر منقوش، إسهالات ووذمة جفون تؤدي إلى الوفاة exitus . تجرثم الدم bacteriemia الملاحظ عند هؤلاء المرضى ناتج غالباً عن البكتيريا المعوية الخاصة والعائد إلى غياب المناعة الخلوية؛ تلاحظ إصابات فيروسية متكررة إضافة إلى التهاب كبد. يعادل هذا التناذر من الناحية السريرية الشكل التجريبي لسوء تنسج غدة التيموس (Di-George syndrome). إذا زرعت خلايا نقي عظم متطابقة نسيجياً بعد استئصال التيموس يحصل إعادة ترميم reconstitution ، أما إذا زرعت خلايا نقي عظم متباينة نسيجياً فيحصل Graft-versus-host- reaction .

Wasting - Syndrome

هبوط في الوزن ١٠ % على الأقل دون رغبة في ذلك مرافق بإسهالات مستمرة (على الأقل مرتين في اليوم لأكثر من ٣٠ يوماً) أو شعور بالارهاق و / أو حرارة دون إصابة جرثومية ظاهرة. الأسباب معقدة، إذ يجب في البداية نفي وعلاج الإصابات الالتهابية الانتهازية إن وجدت، وعند عدم وجود مثل هذه الإصابات الالتهابية يجب البحث عن المشاكل الاستقلابية، قصور المنسل hypogonadismus ، سوء التغذية، تناذر سوء الامتصاص ... الخ.

Waterhouse - Friderichsen - Syndrome

Friderichsen - Waterhouse syndrome, morbus Waterhouse - Friderichsen, Marchand - Waterhouse - Friderichsen syndrome, Bamatter syndrome, sepsis meningococcica fulminans, sepsis acutissima hyperergica, apoplexia suprarenalis.

Waterhouse Rubert (١٨٧٣ - ١٩٥٨) - طبيب

إنكليزي، Friderichsen Carl (ولد ١٨٨٦) - طبيب دانمركي.

تسمم دموي sepsis شديد مع قصور كظري : بداية مفاجئة للمرض مع صداع شديد، إقياء، إسهال، ترفع

من هذا المرض خاصة في الولايات المتحدة الأمريكية، كما وصفت بعض الحالات في أوروبا أيضاً. العلاج غير معروف، كإجراء وقائي ينصح باستبدال مشتقات الكومارين بالهيبارين خلال فترة الحمل.

Warkany - Syndrome

► Warfarin syndrome.

Watson - Syndrome

تلازم أعراض (neurofibromatosis I (v.Recklinghausen syndrome مع أعراض Noonan syndrome ومع بقع caf-au-lait ، debility و pulmonalstenosis .

Wartenberg - Syndrome (I)

Acroparaesthesia idiopathica, brachialgia statica paraesthetica, neuralgia paraesthetica.

Wartenburg Robert (١٨٨٧ - ١٩٥٦) - طبيب

عصية ألماني - أمريكي.

أحد أشكال الألم العضدي brachialgia : ألم واضطراب حس dysaesthesia راحة اليدين عدة ساعات بعد النوم، هذه الأعراض تزول مع بداية الحركة؛ يتميز هذا المرض بسير منقطع يدوم لسنوات، ويلاحظ بالدرجة الأولى عند المتقدمين في العمر.

Wartenberg - Syndrome (II)

Polyneuritis migrans, neuritis migrans.

التهاب أعصاب polyneuritis هاجر : ألم عابر في راحة اليدين وفي العضدين، غياب علامات انضغاط الأوعية أو فقدان الحركة، ألم قصير الأمد في أجزاء الجسم الأخرى أيضاً تتوافق مع تعصيب العصب الفخذي الجلدي nervus cutaneus femoris ، والعصب الفخذي nervus femoralis ، والعصب الساد nervus obturatorius .

Wasting - disease (E)

مرض يؤدي إلى موت حيوانات التجربة بعد استئصال غدة التيموس thymectomy خلال الشهر الأول بعد الولادة neonatal، وذلك كنتيجة لغياب المناعة الخلوية. تبدأ أعراض هذا التناذر بعد عدة أسابيع من الاستئصال الكامل لغدة التيموس مباشرة بعد الولادة،

Weber - Leyden syndrome, Leyden syndrome, paralysis Weber, hemiplegia alternans oculomotorica, hemiplegia alternans superior.

- (١٨٢٣ - ١٩١٨) Weber Hermann David

طبيب ألماني - إنكليزي.

أحد الأشكال المتقطعة لإصابة جذع الدماغ truncus cerebri : شلل أطراف في الجهة المعاكسة مع اضطرابات هرمية، شلل في الجهة المعاكسة لعضلات الوجه (باستثناء الجبهة التي تعصب من الجهتين)، إضافة إلى شلل عضلات اللسان، وشلل مرتخ يصيب العصب المحرك للعين nervus oculomotorius (العصب الدماغي الثالث) في نفس الجهة.

Weber - Christian - Syndrome

► Pfeifer - Weber - Christian syndrome.

Weber - Cockayne - Syndrome

Epidermolysis bullosa hereditaria tarda.

(١٨٦٣ - ١٩٦٢) Weber Frederick Parkes

- طبيب إنكليزي، Cockayne Edward Alfred

(١٨٨٠ - ١٩٥٦) - طبيب عيون إنكليزي.

انحلال بشرة فقاعي epidermolysis bullosa وراثي ناكس يصيب الأطراف وبالدرجة الأولى اليدين والقدمين (وراثية صبغية جسدية سائدة) : نتيجة الجهد الميكانيكي الشديد تتكون فقاعات على الرجلين (ونادراً اليدين)، حيث يشكو المريض من حكة شديدة في منطقة هذه الفقاعات، الشفاء كامل، في الدم . eosinophilia

Weber - Rubaschov - M orbus

► Pfeifer - Weber - Christian syndrome.

Wedman - Spranger - Syndrome

عسرة التصنع الفقارية - المشاشية الخلقية : نقص سمع حسي عصبي ٣٠% Sensoneural Hearing Loss، قصر في النهايات وتشوه في الفخذ، نقص المقوية العضلية، قصر الجذع مع مشية البطة، تأخر مشي حتى الأسبوع الثلاثين، قصر بصر شديد Severe Myopia وقد يحدث انفصال شبكية، انشقاق قبة الحنك ٤٠% Cleft palate.

Weens - Silverman - Syndrome

حروري، زرقة غير ثابتة؛ بعد عدة ساعات تظهر نزوف شعرية في الجلد وفي الطبقة الشحمية تحت الجلد، وهط واختلاجات، يلاحظ بالدجة الأولى عند الأطفال حتى ١٥ عاماً؛ الإنذار سيء.

WDHA - Syndrome

► Semb - Gjone - Rosenthal syndrome.

(Parkes) Weber - Syndrome

► Klippel - Trenaunay syndrome.

► Leschke syndrome.

Weaver - Syndrome

Weaver - Smith syndrome.

macrosomia syndrome (وراثية صبغية جسدية سائدة) : زيادة سرعة النمو في مرحلة ما قبل الولادة، زيادة سرعة نمو العظام بعد الولادة، زيادة النمو النهائي مقارنة بالمعدل الطبيعي، علامات وجه مميزة (تحذب الجبهة، انخماص جذر الأنف، hypertelorismus ، زيادة طول النثرة philtrum، نقص التوتر العضلي، camptodactylia ونقلص المفاصل الأخرى، تشوه شكل الترقوة، زيادة عرض الإبهام، ارتخاء جلد الرقبة والأطراف، فتوق، تأخر طفيف في التطور النفسي الحركي، بحة الصوت، neoplasma في أربع حالات عند الأطفال. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٤ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٠ حالة إفرادية. العلاج عرضي، إعطاء الأستروجينات للفتيات المصابات يمكن أن يحد من زيادة الطول. (الشكل ٤٢٦).



Weber - Syndrome

► Adie Syndrome.

Weill - Marchesani - Syndrome

► Marchesani syndrome

Weingarten - Syndrome

Eosinophilia tropica, eosinophilosis pulmonis, Frimodt - Möller syndrome.

Weingarten R. F. - طبيب حربي أمريكي.

١٩٤٣ وصف R.F weingarten ارتشاحات رئوية

استوائية بالحمضات بقيت لفترة طويلة غير معروفة السبب ثم وجد بعد ذلك أنها ناتجة عن داء الخيطيات او الفيلاريا filariasis : بداية تدريجية للمرض على شكل توعك indispositio ، فقدان شهية، نحول، حرارة متقطعة أو دائمة تستمر لأسابيع أو أشهر، زلة تنفسية متفاقمة، سعال جاف مع نوبات ربوية الشكل. شعاعياً - منظر دخني في قاعدة الرئتين و ارتشاحات عقدية ناعمة؛ بخزعة الرئة يمكن العثور أحياناً على microfilaria في النسيج المأخوذ من المنطقة المصابة التي تحوي دائماً حبيبيوم ايوزينو فيلي؛ ضخامة طحالية، ضخامة خفيفة تصيب جميع العقد اللمفاوية، اسهالات، ألم في القسم العلوي من البطن، في الدم - ارتفاع خفيف في عدد الكريات البيض leucocytosis ، زيادة شديدة في الحمضات eosinophilia (حتى ٦٠ - ٨٠ %)، وغالباً إيجابية تفاعل فاسرمان. سير المرض مديد مع نكسات دورية. يصادف في البلدان الاستوائية حيث تتكاثر wucheria-bancrofti (جنوب آسيا - شمال أفريقيا - جنوب جنوب أمريكا) وفي مختلف الأعمار.

Weismann-Netter - Syndrome

Dysostosis Weismann-Netter, dysmorphia diaphysaria tibiofibularis, toxopachyostosis diaphysaria tibioperonealis.

Weismann-Netter R. - طبيب فرنسي.

أحد الأشكال الوراثية لسوء التعظم dysostosis (ورثة صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض في مرحلة الطفولة المبكرة، حيث يبدأ الطفل بالمشي فقط بحلول العام ٢ - ٣ من العمر، نقوس عظمي القصبية tibia والشنظية fibula

تكلس فقرات العمود الفقري الرقبي (خاصة annulus fibrosus) في سن الطفولة.

Wegener - Syndrome

granulomatosis Wegener, McBride - Stewart syndrome, Churg syndrome, granuloma gangraenescens, mesenchymoma malignum.

Wegener F. - طبيب ألماني.

أحد أشكال التهاب برانية الشريان العقدي periarteriitis nodosa (مع حبيبيوم أنفي والتهاب أوعية دموية angiitis) والذي يتميز بسير مرضي خبيث : زكام rhinitis acuta يتحول إلى التهاب أنف تنكزي شديد والتهاب جيوب sinusitis ، تحطم الحاجز الأنفي septum nasi والعظم الأنفي المفتول concha nasalis ، مع تكون أنف سرجي ثانوي، التهاب أذن مزمن otitis chronica ، التهاب قصبات bronchitis ، ارتشاحات رئوية، التهاب مفاصل متعدد polyarthritis ، حمى مختلفة الأشكال، عقيدات تحت جلدية، كما في التهاب برانية الشريان العقدي، حرارة انتانية ودنف cachexia ، albuminuria ، haematuria ، غالباً علامات التسمم البولي الدموي uraemia . ينتهي هذا المرض غالباً بالموت. (الشكل ٤٢٧) .



Wegner - Morbus

► Parrot syndrome (I).

Weil - morbus

Leptospirosis icterohaemorrhagiae.

Weil, Adolf (١٨٤٨ - ١٩١٦) - طبيب داخلي

ألماني من فيزيادن.

Weil - Landouzy - morbus

Leptospirosis.

Weil - Reys - Adie - Syndrome

تزداد هذه الأعراض عند التعرض للبرد، فيما بعد تنقص تدريجياً القدرة على بسط الأصابع ، مما يؤدي إلى بقاء الأصابع بشكل دائم في وضعية الانثناء flexio ؛ تكون المنعكسات في البداية طبيعية، وفيما بعد تضعف وخاصة أشيل، عضلات الرقبة، الرأس، الظهر والجذع تصاب بشكل نادر جداً، بتخطيط العضلات الكهربائي electromyographia تلاحظ علامات اعتلال عضلي بدئية، androtropismus غير واضح.

Welander - Syndrome

► Kugelberg - Welander syndrome.

Welch - Temtame - Syndrome

► Aarskog - Scot - Syndrome.

Wenckebach - Syndrome

Periodus Wenckebach.

(١٩٤٠ - ١٨٦٤) Wenckebach Karel Frederik

- طبيب داخلية هولندي.

أحد أشكال الحصار الأذيني البطيني غير الكامل : من حركة قلبية انقباضية إلى أخرى تقل الناقلية الأذينية البطينية بشكل تدريجي (يزداد طول وصلة PQ على مخطط القلب الكهربائي) حتى غياب إحدى حركات البطين الانقباضية، يلي ذلك حركة انقباضية مع PQ طبيعية، والتي تبدأ من جديد بالزيادة في الطول وهكذا. (الشكل ٤٢٩).



Wende - Syndrome

Melanosis universalis.

Wende G. W. - طبيب أمريكي.

ميلانينية جلدية melanosis (تلون أسود شاذ بالميلانين) شاملة تظهر في مرحلة الطفولة المبكرة (وراثية صبغية جسدية سائدة).

Werdnig - Hoffmann - Syndrome

Morbus Werdnig - Hoffmann, atrophia Hoffmann, atrophia spinalis progressiva infantilis.

في مستوى سهمي، تسمك المادة القشرية في جسم العظم diaphysis ، قصر القامة أو نمو قزمي غير متناسق، تشوه الفقرة القطنية الخامسة، انحراف الحوض، تشوهات خفيفة تصيب الأطراف والهيكل العظمي المحوري تؤدي إلى تقوس جانبي معاوض لعظم الفخذ، المرضى لا يشكون من ألم أو من اضطرابات حركية. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٥٤ تم تسجيل ما يزيد عن ٧٠ حالة في المراجع العالمية. لا يوجد علاج نوعي لهذا المرض. (الشكل ٤٢٨).



Weissenbacher - Zweymüller - Syndrome

► Marshall syndrome.

Welander - Syndrome

Myopathia distalis tarda hereditaria.

Welander Lars Arvid (ولد ١٨٨٨) - طبيب

عصبية سويدي.

أحد أشكال الاعتلال العضلي myopathia الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : يبدأ هذا المرض غالباً بعمر ٤٠ - ٦٠ عاماً، وذلك على شكل ضعف متفاقم، ضمور العضلات الباسطة والعضلات الصغيرة في الأجزاء النهائية من الطرفين العلويين والسفليين؛ العلامة المميزة لهذا المرض هي غالباً ضعف أصابع اليدين الكبيرة، التي تؤدي إلى عدم القدرة على القيام بالحركات الصغيرة الدقيقة، مثل الخياطة بالإبرة، وأخذ قطعة نقود بالأصابع ... الخ،

Werdning Guido - طبيب عصبية نمساوي،
Hoffmann Johan (١٨٥٧ - ١٩١٩) - طبيب
عصبية ألماني.

ضخامة طحالية غير كبيرة. يصيب بالدرجة الأولى
الأطفال والبالغين.

Wermer - Syndrome

Wermer Paul - طبيب أمريكي.
الترافق الوراثي لإغداد adenomatosis غدد الإفراز
الخارجي مع قرحات الأمعاء الدقيقة ulcer
duodeni (وراثية صبغية جسدية سائدة) : ورم فص
النخامية الأمامي lobus hypophysis anterior ،
أو فص النخامية الخلفية adenohipophysis
الحميد، فرط تنسج مجاورات درق اغداذي، أورام جزر
لانغهانس الحميدة أو الخبيثة، تضخم
hypertrophia الغشاء المخاطي للمعدة، قرحات
أمعاء دقيقة، من غير النادر أيضاً سلعة درقية غدية،
مجموعات من أورام قشرة الكظر الحميدة أو السليمة،
كارسينوما قصبية ومجموعات من الورام الشمعي
lipomatosis .

Werner - Syndrome

Morbus Werner, progeria adultorum.

Werner O. (١٨٧٩ - ؟) - طبيب ألماني من كيل.
الشكل الوراثي لضمور الجلد مع شيخوخة مبكرة
(وراثية صبغية جسدية متنحية) : يبدأ هذا المرض
عادة بعد عمر العشرين، وذلك على شكل ضمور جلد
عام (بالدرجة الأولى الأطراف السفلية)، تصبغ جلد
بقعي، فرط تقرن hyperkeratosis محدد، تخضب
شبكي poikiloderma، تحدد حركة المفاصل،
غالباً نزوف فوق النتوءات العظمية؛ أنف حاد، جلد
رقيق متوتر، تجمد حركات عضلات الوجه (سيماء
الوجه) mimica ، شيب وتساقط شعر مبكرين، حثل
الأظافر؛ توسع الشعيرات telangiectasia ، تصلب
شريابين arteriosclerosis مبكر، ضمور عضلات
خفيف (خاصة الأطراف السفلية)، من غير النادر
أيضاً ساد cataracta ثنائي الجانب؛ حدة الصوت،
اضطرابات غدد إفراز داخلي مختلفة - قصور المنسل
hypogonadismus ، نمو قزمي، داء سكري معند
على المعالجة بالأنسولين، اضطرابات وظيفة الغدة

الشكل الطفولي الوراثي الشوكي المتفام للضمور
العضلي (وراثية صبغية جسدية متنحية) : يبدأ هذا
المرض في نهاية مرحلة الرضاعة، على شكل ضمور
عضلي متفام يصيب عضلات الفخذين، والمنطقة
القطنية، والظهر، وفيما بعد الكتف، ضعف أو انعدام
المنعكسات، على مخطط العضلات الكهربائي يلاحظ
تفاعل جزئي أو كلي تنكسي، لا يلاحظ وجود
اضطرابات حس، في المراحل الأكثر تأخراً تلاحظ
علامات بصلية، تحدد الحركات التنفسية، حيث وفي
الحالات الشديدة يساهم فقط الحجاب الحاجز في
حركات التنفس.

Werlhof - Syndrome

Morbus Werlhof, Werlhof - Wichmann
syndrome, pseudohaemophilia, morbus
maculosus, peliosis Werlhof, purpura
haemorrhagica, purpura thrombopenica.

Werlhof Paul Gottlieb (١٦٩٩ - ١٧٦٧) -

طبيب ألماني من هانوفر.

الصورة السريرية للفرفرية منقوصة الصفائح
purpura thrombopenica : نزف (انصباب
دموي) haemorrhagia شديد مفاجيء في الأغشية
المخاطية (الأنف، تجويف الفم، البلعوم، ونادراً
المتانة والجهاز المعدي المعوي). عند النساء يلاحظ
غالباً نزف رحمي metrorrhagia ، في أمكنة نزوف
الأغشية المخاطية لا يحصل التهاب أو تقرح، نقط
نزفية صغيرة petechiae ونزوف مختلفة الحجم في
الجلد، إيجابية علامة كوتنشالسكي-رومبل-ليدي، في
الدم - فقر دم ثانوي، thrombocytopenia ،
وأشكال صفائح مرضية (أشكال عملاقة، صفائح
غير ناضجة مع تحبب خفيف...)، زيادة واضحة في
زمن النزف، زمن التخثر طبيعي، طول أو انعدام
انكماش الخثرة الدموية؛ في نقي العظم تلاحظ زيادة
في عدد الخلايا الكبيرة النواة megakaryocytus مع
تغيرات نوعية (خلل النضوج، أشكال عملاقة)،

مخيخي cerebellaris ataxia ، اختلاج ، convulsio ، اضطرابات انباتية vegetativus ، اضطرابات غدد إفراز داخلي (سمنة adipositas) ، يلاحظ في حالات الإدمان المزمن على الكحول ، نقص الفيتامين B1 ، تشمع الكبد ... الخ .

Wernicke - Mann - Syndrome Haemiplegia Wernicke - Mann.

Wernicke Karl (١٨٤٨ - ١٩٠٥) - طبيب عصبية
ونفسية ألماني، Mann Ludwig (١٨٦٦ - ١٩٣٦) -
طبيب عصبية ألماني.

شلل مركزي نتيجة إصابة المحفظة الداخلية capsula interna : شلل تشنجي في الجهة المعاكسة يصيب الرجلين واليدين والوجه واللسان؛ عضلات الجبهة التي تملك تعصباً ثنائياً لا تتعرض للأذى، نتيجة لذلك يكون لهؤلاء المرضى وقفة ومشية مميزتين (تسمى وضعية فيرنينيكي-مان).

West - Syndrome

Encephalopathia myoclonica infantum
cum hypsarrhythmia.

West W. J. - طبيب أطفال إنكليزي.

أحد أشكال الاختلاج convulsio عند الأطفال :
تشنجات انقباضية على شكل دفعات (على مدى يوم
كامل حتى ٨٠ نوبة أو أكثر في كل منها من ١٥ -
٢٠ اختلاج)؛ على مخطط الدماغ الكهربائي تلاحظ
اضطرابات نظم dysrhythmia، يظهر هذا المرض
عادة بعمر السننتين؛ مع مرور الوقت تأخذ النوبات
الاختلاجية ملامح النوبات الصرعية، يلاحظ أيضاً
عته dementia .

Westphal - Syndrome

Cavaré - Westphal syndrome, Cavaré -
Romberg syndrome, morbus Westphal,
neurosis Westphal, Cavaré - Romberg -
Westphal syndrome, paralysis familiaris
paroxysmalis, paralysis periodica.

Westphal Carl Friedrich Otto (١٨٩٠ - ١٨٣٣)

(- طبيب عصبية ونفسية ألماني.

شلل أطراف نوبي وراثي مرتخ (ربما وراثية صبغية
جسدية سائدة) : يظهر الشكل المرتخي غالباً بشكل
مفاجيء وبالدرجة الأولى ليلاً، ضعف أو غياب

الدرقية وجارات الدرق، نقص مستوى الذكاء، زيادة
احتمال الإصابة بالأورام الخبيثة (في ١٠ % من
الحالات) وخاصة osteosarcoma، يلاحظ غالباً
عند أكثر من شخص من أفراد العائلة الواحدة. وصف
من هذا المرض حتى الآن المثبات من الحالات.
العلاج عرضي مع ضرورة الحماية من الضوء.
(الشكل ٤٣٠).



Werner - Syndrome

► Eaton - McKusick syndrome.

Wernicke - Syndrome (I)

Dementia Wernicke, presbyophrenia.

Wernicke Karl (١٨٤٨ - ١٩٠٥) - طبيب عصبية
ونفسية ألماني.

شكل العته dementia الشيوخوي : اضطرابات
الانتباه، جذل euphoria ، تمللم، تأليف (تحريف)
ويعني ذلك تحدث المريض النفساني عن وقائع لم
تحدث له confabulatio .

Wernicke - Syndrome (II)

Morbus Wernicke, encephalopathia
Wernicke, pseudoencephalitis acuta
haemorrhagica superior,
polioencephalitis haemorrhagica
superior.

اعتلال دماغي encephalopathia شديد ينتهي
غالباً بالموت : ثلاثي أعراض - شلل عضلات العين
(ازدواجية بصر)، غياب المنعكسات arephlexia،
واضطراب الوعي؛ يضاف إلى ذلك أيضاً اختلاج

الحركات adiadochokinesis ، اضطرابات نطق مخيخة (اختلاج كلامي، كلام منقطع)، شلل رباعي tetraplegia مرتبخ، غالباً nystagmus ، أعراض هرمية، في السائل الدماغي الشوكي - pleocytosis (lymphocytosis)، زيادة كمية البروتينات، تكثر الخلايا اللمفية في السائل الدماغي الاشوكي.

Westphal-v.-Strümpell - Syndrome

► Wilson syndrome.

Weyers - Syndrome

Dysmorphia acro-facialis, dysosteosis acro-facialis.

Weyers Helmut - طبيب أطفال ألماني.

تشوهات الوريقتين الجينيتين (الجرثوميتين) الوسطى والبرانية mesoectoderma الوراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : سداسية أصابع hexadactylia زندية مع التحام عظام مشط اليد، شرم الفك السفلي، تشوه القواطع الوسطى، وجود فرجة كاذبة بين سنين متتاليين diastema ، غالباً أيضاً شرم الشفة العليا والحنك الصلب، مع تشوهات نمو الكليتين والطحال.

Weyers-acrofacial - Syndrome

► Curry - Hall syndrome.

Weyers - Füllung - Syndrome

Syndromus dentofacialis, dysplasia dentofacialis.

Füllung Georg ، Weyers Helmut - طبيباً أطفال ألمانياين.

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن سوء نمو dysplasia الوريقة الجينية (الجرثومية) البرانية : وجود أسنان عند حديثي الولادة، نقص تنسج جذور الأسنان، ظهور وتساقط مبكر للأسنان، ساد خلقي congenital cataracta ، صغر العيون microphthalmia ، زرق glaucoma ، تشوه الأنف، صغر الفك السفلي microgenia ، ملامح وجه بليدة، نمو الشعر طبيعي، لا يلاحظ خلل تصبغ. يفترض وجود عامل وراثي مسؤول عن انتقال هذا المرض.

Weyers-oligodactylia - Syndrome

Fibula-ulna-hypo/aplasia.

٥٥٦

المنعكسات الوترية والسحقاقية، الأعراض البدئية - شعور بالتقل والضغط في الأطراف، ضغط في المنطقة الشرسوفية مع غثيان، نوبات هلع أثناء الشلل، في الحالات الشديدة تغيرات تصيب العضلة القلبية (توسع حدود القلب، نفخة انقباضية، اضطرابات نظم، بطء قلب)، إصابة عضلات الأعضاء الداخلية (صعوبة تفريغ المثانة والأمعاء)، اضطرابات انباتية (عدم استقرار الضغط الشرياني، تعرق، نقص إفراز اللعاب)، في الدم يلاحظ انخفاض البوتاسيوم. يصيب هذا المرض مختلف الأعمار، لكنه يصادف في الدرجة الأولى بعمر ٥ - ٢١ عاماً، عند النساء تلاحظ عادة أشكال أقل حدة.

Westphal - Bernhard - Syndrome

Papillitis primaria icterogenes, choledochus-syndromus.

Westphal Karl - طبيب ألماني.

ثلاثي أعراض مميز لالتهاب الحلمة العفجية (فاتر) papilla duodeni vateri الانسدادي البطني : ترفع حروري ناكس، مغص مراري، برقان منقطع. شعاعياً لا يلاحظ وجود حصى مرارية، والتشخيص يؤكد فقط خلال العمل الجراحي، فيما بعد يتطور تشمع كبدي صفراوي ركودي.

Westphal - Leyden - Syndrome

Ataxia acuta, ataxia Leyden, ataxia Westphal.

Westphal Carl Friedrich Otto (١٨٣٣ - ١٨٩٠) - طبيب عصبية ونفسية ألماني، Leyden Ernst Victor (١٨٣٢ - ١٩١٠) - طبيب داخلية ألماني.

اختلاج مخيخي حاد ataxia cerebelli acuta : يبدأ هذا المرض بشكل حاد على شكل تغييم وعي، اختلاجات واضطرابات دورة دموية من منشأ مركزي، دوار شديد مع إقياء أثناء الخروج من الثبات، عدم القدرة على انجاز الحركات المتناسقة، اختلاج حركي ataxia statica وسكوني ataxia locomotoria مع تمايل الرأس وترنح كامل الجسم، atasia ، abasia ، ارتجاج مقصود، خلل القياس dysmetria ، لا تأذر asynergia ، لا تتابع

شحمي steatorrhea ، نفخة، تشنجات معدية،
 دنف cachexia ، علامات نقص الفيتامينات
 المختلفة مع تظاهرات جلدية وفي الأغشية المخاطية،
 التهاب أغشية مصلية شامل polyserositis ،
 التهاب شغاف القلب endocarditis ، التهاب
 مفاصل متعدد polyarthritis ، التهاب أوعية
 vasculitis معمم، ضخامة عقد لمفاوية مساريقية
 (ليس دائماً)، في الدم - فقر دم ناقص الصباغ
 صغير الخلايا، ارتفاع سرعة التثقل،
 hypocalcaemia ، hypoproteinaemia ،
 hypocholesterinaemia ؛ نقص حموضة
 adynamia . العصاره المعدية، هبوط الضغط،
 شعاعياً - خلل حركية الأمعاء الدقيقة مع خشونة
 الغشاء المخاطي. يصيب بالدرجة الأولى الرجال في
 الأعمار المتوسطة، الإنذار سيء. (الشكل ٤٣١) .



Whistling fase - Syndrome

► Freeman - Sheldon syndrome.

Whitaker - Syndrome

Prim. hypoparathyroidismus.

مرض وراثي ذات صفة صبغية جسمية متنحية أو
 مرتبط بالكروموزوم X : نقص في parathormon
 على خلفية قصور نمو agenesis أو نقص تتسج
 hypoplasia جارات الدرق. التظاهرات السريرية
 على شكل نقص كالسيوم الدم، وزيادة فوسفات الدم
 يمكن أن تظهر خلال الأسابيع الأولى من المرض -
 كزاز tetania ، اضطرابات نمو، يمكن لهذا التناذر
 أن يترافق مع thymusaplasia (Di-George)
 syndrome) أو مع قصور قشرة الكظر .

White - Syndrome

تلازم قصر عظمي الزند والكعبرة أحادي أو ثنائي
 الجانب مع قلة الأصابع ومع hydronephrosis
 وأحياناً مع خلل الخط المتوسط.

Weyers - Their - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية عينية أذنية فقرية (وراثية
 صبغية جسمية متنحية) : microphthalmia
 أحادية الجانب وبدرجات مختلفة مع تشوهات العظام
 المجاورة، تشوهات العمود الفقري و
 kyphoscoliosis .

Whelan - Syndrome

Oro-Facio-Digital syndrome VII.

hydronephrosis خلقي، سماكة الشعر، ملحقات
 أمام أذنية.

WHIM - Syndrome

نقص كريات بيض محيطي مع زيادة عدد خلايا مخ
 العظم نتيجة خلل تحرر هذه الخلايا من النسيج
 المسؤول عن اصطناع عناصر الدم، تأليل ، كذلك
 من الأغشية المخاطية للجهاز التناسلي،
 hypogammaglobulinaemia ، زيادة احتمال
 الإصابة بالآفات الإنتانية، myelocathexis ،
 عدلات مفرطة النضج hypermature
 neutrophile ، وراثية صبغية جسمية متنحية.

hiplash - Syndrome (E)

حركات انثنائية تتبعها بسرعة حركات انبساطية للعمود
 الفقري خاصة في حالات حوادث الطرق؛ انضغاط
 ورض قاعدة الدماغ والجذور الحسية للنخاع الشوكي،
 وكذلك العقدة الشوكية الثانية. الأعراض السريرية -
 آلام عصبية في مؤخر الرأس، اضطرابات بصرية،
 سمعية واضطرابات حاسة التذوق، اضطرابات نوم،
 فقدان وزن.

Whipple - Syndrome

Morbus Whipple, steatorrhea
 arthropoeradicatica, lipodystrophia
 intestinalis.

Whipple George Hoyt (١٨٧٨ - ١٩٧٦) -

باتالوجي أمريكي.

شحمانية lipoidosis نادرة مع خلل في امتصاص
 الشحوم المعتدلة ومع تظاهرات رئوانية : إسهال

احتمال التركز الوراثي الذاتي العقيم للعظام السسمية
os sesamoideum (من الممكن وجود وراثية
صغيرة جسمية سائدة).

Wilderwanck - Syndrome (I)

Syndromus cervico-oculo-acusticus,
Franceschetti - Klein - Wiedemann
syndrome, dystrophia cervico-oculo-
facialis, Wiedemann - Waardenburg
syndrome.

Wildervanck L. S. - باحث هولندي في علم الوراثة.
مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صغرية سائدة مرتبطة
بالكروموزوم X) تتظاهر على شكل صمم مرافق
Stilling و Klippel - Feil syndrome بأعراض
Türk - Duane syndrome - : صمم بكم،
مجموعة تشوهات فقرية (قصر الرقبة مع صعوبة
حركتها، فقرات إسفينية، التصاق الفقرات، spina
bifida)، قفص صدري برميلي الشكل، شلل عصب
nervus abducens أحادي أو ثنائي الجانب
مع انكماش مقلة العين، يضاف إلى ذلك عدم تناظر
الوجه، تشوهات أسنان وشعر، واختلاف تصبغ
القرحجية، يصادف فقط عند النساء. العلاج يعتمد فقط
على التصحيح الجراحي لبعض التشوهات.

Wildervanck - Syndrome (II)

Dysostosis zygomatico-maxillo-
mandibulo-facialis.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسمية سائدة) :
ملامح وجه مميزة تساعد على معرفة هذا المرض من
النظرة الأولى - hypertelorismus ، ضيق الفتحة
بين العينين (خوص) blepharophimosis ،
microphthalmus ، hydrophthalmus ،
glaucoma ، atrophie nervi optici مع ضعف
نظر شديد، nystagmus ، enophthalmus ،
نقص تنسج القرحجية؛ نقص تنسج القوس الوجني
arcus zygomaticus ، بروز وكبر الأذنين، كبر
الأنف، صغر الفك العلوي micrognathia ، صغر
الفك السفلي microgenia ، hypodontia ، بقاء

White Ch. J. (١٨٦٨ - ١٩٢٧) - طبيب جديدي
أمريكي.

العلامات المميزة لتجمد القدمين : حمى
erythema ، وذمة oedema ، فقدان حس
anaesthesia مؤلم، طفح حطاطي، فرغرية
purpura ، فيما بعد تتركز necrosis .

White liver - Disease (E)

► Reye syndrome.

White spot - Disease (E)

Lichn sclerosis et atrophicus.

Widal - Syndrome

► Hayem - Widal syndrome.

Wieacker - Wolff - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (مرتبطة بالكروموزوم X) :
خلل حركة العيون الأفقية الإرادية، وكذلك حركة تثبيت
النظر، حركات مجذافية، مشية غير واثقة، صعوبة
القرءة، إصابة الوجه واللسان، ضمور عضلي قاص
متفاقم ببطء، تقلصات قدمين متفاقمه تصيب فيما بعد
المفاصل الأخرى، dysarthria ، oligophrenia .

Wiedemann - Syndrome (I)

Wiedemann - Lenz syndrome, dysmelia
embriopathia-syndromus, contegran-
baby syndrome (E), Miehlke - Partsch
syndrome.

Wiedemann Hans-Rudolf (ولد ١٩١٥) - طبيب
أطفال ألماني من كيل.

تشوهات خلقية عند الأطفال الذين تعاطت أمهاتهم
أثناء فترة الحمل أدوية (غالباً منومات) محتوية على
talidomid : غياب الأطراف amelia أو سوء نمو
الأطراف dysmelia ، لا نمو الأصابع aplasia
الكبيرة، لا نمو عظام الكعبرة radius ، والطنبوب
tibia أو الفخذ femur، غالباً أيضاً تشوهات قلب،
كليتين وأمعاء، إضافة إلى أورام دموية
haemangioma .

Wiedemann - Syndrome (II)

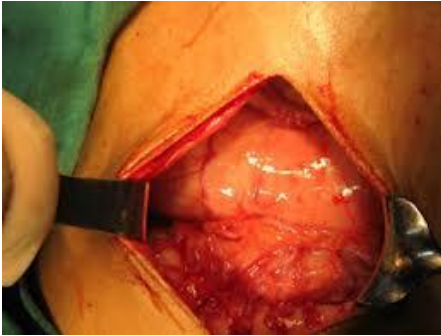
► Beckwith syndrome.

Wiedemann - Rautenstrauch - Syndrome

► Hutchinson - Gilford syndrome.

Wiedhopf - Greifenstein - Syndrome

الانسداد الوظيفي للثلث الأخير من المعي الاثني عشري (العفج) duodenum : إقياء متقطع مع بقايا صفراء، نحول، ضعف وهن يجبر المريض على ملازمة الفراش؛ يتوقف الإقياء ويتحسن الوضع العام للمريض في حالة الاستلقاء على الظهر. شعاعياً يلاحظ توسع المعدة والقسم العلوي من الاثني عشري، حدود باريوم واضحة في بداية الثلث الأخير من العفج، في المكان الذي يتقاطع فيه الأخير (العفج) مع الشريان المساريقي الأيمن arteria mesenterica superior . (الشكل ٤٣٣).



Wilkinson - Syndrome

Anaemia Wilkinson, anaemia achrestica, anaemia Israels - Wilkinson.

Wilkinson John Frederick (ولد ١٨٩٧) - طبيب إنكليزي من مانشستر.

فقر دم مع كثرة سليفات الحمر anaemia megaloplastica : فقر دم شديد متفاقم، صورة الدم كما في فقر الدم بعوز الفيتامين B12، في نقي العظم يلاحظ وجود megaloblastus و macroblastus ، لكن لا يلاحظ وجود علامات انحلال دم شديد؛ لا عصارية achylia، لا وجود لعدم كفاية عامل كاسلا.

Willan - Syndrome

Willan - Plumbe syndrome, Plumbe - Willan syndrome, psoriasis vulparis, lepra Willan, alphas.

Willan Robert (١٧٥٧ - ١٨١٢) - طبيب إنكليزي. مجموعة الأعراض الملاحظة عند مرضى الحزاز lichen الحرشفي : قشور (حراشف) squama

الأسنان اللبنية؛ ضعف سمع، ناتج عن تشوهات في نمو الأذن الداخلية، إعاقة التطور العقلي، hypospadias (أحياناً) ، spina bifida . (الشكل ٤٣٢).



Wilensky - Syndrome

Lymphadenitis mesenterica, lymphadenitis abdominalis.

ظاهرة التهاب العقد اللمفاوية غير النوعي : ألم نوبي في البطن مع إقياء يستمر لعدة أيام ثم ينكس، ألم بالجس في منطقة المراق الأيمن، وفي المنطقة الشرسوفية epigastrium ونادراً في المراق الأيسر، leucocytosis مع ارتفاع لمفاويات lymphocytosis نسبي، في العقد اللمفاوية يلاحظ وجود التهاب لا نوعي مع فرط تنسج hyperplasia عناصر الجهاز الشبكي البطاني.

Wilhelmsen - Lynch - Syndrome

Fronto-temporal-dementia.

تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض الوراثي (وراثية صبغية جسدية متنحية) خلال العقد الخامس أو السادس من العمر على شكل خلل في الأدائية والتوازن والمشية، dysphagia ، تصلب الرقبة، depression ، apathia ، فقدان القدرة على الكلام، dementia ، apraxia ، أعراض تنبذ Parkinson . لا يوجد علاج فعال لهذا المرض.

Wilkins - Syndrome

► Debré - Fibiger syndrome.

Wilkie - Syndrome

Arteria mesenterica superior- syndromes, ileus duodenalis arteriomesentericus.

Wilkie David (١٨٨٢ - ١٩٣٨) - طبيب أمريكي.

Williams - Campbell - Syndrome

Campbell Peter Nelson ، Williams Howard

(ولد ١٩٢١) - طبيباً أطفال إنكليزيان .

مجموعة تشوهات وراثية (من الممكن وجود وراثة صبغية جسدية متنحية) : تبدأ أعراض هذا المرض بالظهور خلال العام الأول من عمر الطفل، حيث وصف المؤلفان الأستراليان وليامز وكامبل هذه المتلازمة سنة ١٩٦٠. يتميز هذا التناذر بوجود توسع قصبات منتشر وخلل في غضاريف القصبات القطعية، وتحت القطعية إضافة إلى تشوه في القفص الصدري thorax piriformis، سوء تكون الحلقات الغضروفية للقصبات يؤدي إلى انتفاخها أثناء الشيق وانخماصها أثناء الزفير مع تكون ما يشبه البالون أثناء الشيق العميق. أهم الأعراض - اعتلال قصبات مزمن في مراحل الطفولة المبكرة مرافق بسعال دائم وزلة تنفسية، تشوهات في القفص الصدري (pectus calcinatum, pectus excavatum) ، ضعف نمو، أظافر وأصابع أبقراطية، أمراض سابقة كالحصبة والإصابات الفيروسية adenovirus ، بتصوير القصبات الظليل يلاحظ وجود توسع قصبات كيسي. مع استمرار المرض يحصل اعتلال رئوي مترق، انتفاخ رئي، تليف رئي وقلب رئوي مزمن. العلاج عرضي.

Wills - Syndrome

Wills - Balfour - McSwiney syndrome,
Wills - Mehta syndrome, anaemia
nutritive megaloplastica.

Wills Lucy - طبيب إنكليزي عمل في الهند.

فقر دم عرطل anaemia megaloplastica عند الحوامل في منطقة الحزام تحت المداري (بالدرجة الأولى في جنوب الهند) : ضعف عام ووذمة أطراف، التهاب الغشاء المخاطي في الفم واللسان، ترفع حروري (غالباً)؛ في الدم المحيطي - فقر دم شديد زائد الصباغ مع تكثر الخلايا العرطل megalocytosis ، تكثر سلايفات حممر megaloblastosis ، ، leucopenia

فضية رمادية على الجلد، تحت هذه القشور يكون الجلد أحمر لامع، بعد إزالة هذه القشور تلاحظ نزوف نقطية.

Willebrand - Jürgens - Syndrome

Thrombopathia constitutionalis,
pseudohaemophilia hereditaria,
Alexander - Goldstein syndrome.

Willebrand Erik Adolf von (١٨٧٠ - ١٩٤٩)

- طبيب فنلندي، Jürgens Rudolf (١٨٩٨ -

١٩٦١) - طبيب أمراض دم ألماني.

اعتلال صفيحات thrombopathia وراثي مع نحيزة نزفية (وراثة صبغية جسدية سائدة، أو متنحية) : يظهر هذا المرض عادة في مرحلة الرضاعة، ونادراً في مرحلة البلوغ الجنسي، وذلك على شكل نزوف شعرية في الجلد والأغشية المخاطية (الأنف، اللثة، ونادراً الجهاز المعدي المعوي)، نزوف مهددة للحياة من الجروح (مثلاً بعد استئصال الأسنان)، الطحال غير متضخم، كمية الصفيحات في الدم طبيعية أو ناقصة قليلاً، أما شكل الصفيحات فطبيعي، في نقي العظم تلاحظ تغيرات تنكسية في الخلايا الكبيرة النواة megakariocytus (تجوف وتحوصل vacuolisatio)، نقص قدرة الصفيحات على التلازن aglutinatio ؛ زيادة زمن النزف، أما زمني التخثر وانكماش الخثرة الدموية فطبيين، علامة كونتسالوفسكي-روميل-ليدي إيجابية فقط في الحالات الشديدة. يصيب هذا المرض بالدرجة الأولى وبشكل أكثر شدة النساء. تتغير أعراض هذا المرض باختلاف الفصول حيث تزداد حدة خلال فصلي الربيع والخريف. يختلف انتشار هذا المرض باختلاف المناطق، incidence في السويد 10.000 : 1 ، أما في باقي الدول الأوربية فاننتشاره أقل. العلاج : نقل البلازما، factor VIII أو vasopressin ، وقائياً تجنب الأدوية المحتوية على الساليسيلات.

Williams - Barrat-Boyes - Lowe - Syndrome

► Beuren syndrome.

Williams - Beuren - Syndrome

► Beuren syndrome.

triathylentetramin, zinkacetat ، مراقبة طرح
النحاس عن طريق الكايتين.

Wilson - Brocq - morbus

Erythrodermia exfoliativa generalisata.

Wilson, James Erasmus (١٨٠٩ - ١٨٨٤) -

طبيب جلدية إنكليزي من لندن.

Wilson - Mikity - Syndrome

Pneumonia interstitialis mononuclearis
focalis fibrosans, respiratory distress
syndrome(E).

Wilson Mirian Geisendorfer (ولد ١٩٢٢) -

طبيب أطفال أمريكي، Mikity Victor K. - طبيب أشعة
أمريكي.

مجموعة علامات مرضية تنفسية عند حديثي الولادة :
هذه المتلازمة التي أبلغ عنها للمرة الأولى من قبل
ويلسون وميكيتي هي ارتشاح رئوي منتشر يظهر في
الأسبوع الأول حتى السادس من العمر عند الخدج
غير المكتملين، وتنتظر شعاعياً ببؤر فرط وضاحة
كيسية الشكل، أما نسيجياً فيلاحظ شدوذ خلايا سنخية
وتليف خلالي. سريرياً يشكو هؤلاء المرضى من زلة
تنفسية، سعال، زرقة دائمة أو دورية، صعوبة تقشع
مع ذات رئة استنشاقية، قصور قلبي رئوي متفقم، في
الدم eosinophilia مع زيادة حمضات غير مستقرة.
شعاعياً تلاحظ في الرئتين بؤر انتفاخ رئوي متعددة.
يلحظ عند الأطفال المولودين قبل الأوان (قبل
الأسبوع الثلاثين) مع نقص وزن الجسم أثناء الولادة
(أقل من ١٥٠٠ غرام)، تظهر الأعراض عادة
بسرعة بعد الولادة، الإنذار سيء. وصف من هذا
المرض حتى الآن ما يزيد عن ٨٠ حالة. العلاج
عرضي دوائي.

Winchester - Syndrome

Winchester Patricia H. - طبيب أشعة أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متتحية) ناتجة عن إصابة النسيج الضام : تظهر
الأعراض الأولى لهذا المرض خلال مرحلة الطفولة
المبكرة؛ قصر قامة أو نمو قزمي، تشوهات وجه، تقفع
contractura الأطراف، تعتم قرنية، ترقق عظام،

lymphocytosis نسبي، thrombopenia .
يصيب هذا المرض غالباً الحوامل اللواتي يتناولن
الطعام الفقير بالبروتينات الحيوانية والفيتامينات A ،
C ، B .

Willvonseder - Syndrome

Willvonseder R. - طبيب أمريكي ؟ .

مجموعة تشوهات وراثية (ربما وراثية صبغية متتحية
مرتبطة بالكروموزوم X) : oligophrenia ، لكنة
(عسر كلام) تقلصية dysarthria spastica ،
اضطراب عملية المشي، شلل حركات العين العمودية،
ضخامة طحالية، خلل استقلاب النحاس. يبدأ هذا
المرض قبل مرحلة البلوغ ويتفقم ببطء.

Wilson - Syndrome

Degeneratio hepatolenticularis,
degeneratio hepatocerebralis,
pseudosclerosis, degeneratio
neurohepatica, morbus Kinnier Wilson.

Wilson Samuel Alexander Kinnier (١٨٧٨ -

١٩٣٧) - طبيب عصبية إنكليزي.

تنكس النواة الشلجية الدماغية nucleus
lentiformis الوراثي مع تشمع كبدي (وراثية صبغية
جسدية متتحية) : يبدأ هذا المرض باختلاج شديد،
ويتفقم بشكل تدريجي، يرقان، فقر دم انحلاي، حديث
منقطع، تجمد سيماء الوجه، انحناء الجسم إلى الأمام،
تقفع contractura اليدين والقدمين، اضطرابات
حركة رقصية، وهن (خلل توتر) انفتالي، اضطرابات
نفسية، عته dementia ، عدم ضبط النفس، العلامة
الباتالوجية المميزة هي وجود حلقة Kayser -
Fleischer ، تشمع كبدي (في البداية دون
أعراض)، ضخامة طحالية خفيفة، خلل استقلاب
الكاربوهيدرات carbohydrate مع علامات فرط
الانسولينية hyperinsulinismus ،
hyperaminoaciduria ، زيادة طرح النحاس مع
البول، زيادة احتواء الكبد على النحاس. هذا المرض
منتشر في جميع أنحاء العالم، incidence : : 1
35.000 . العلاج : D-penicillamin,

gangrena أصابع الرجل الكبيرة؛ تغيرات قعر العين، عمى نصفي hemianopsia، في حالات إصابة الأوعية الدموية الدماغية يلاحظ صداع، شقيقة، دوار، وأحياناً فقدان وعي، واضطرابات حس، aphasia ؛ في بعض الحالات يضاف إلى كل ما سبق اضطرابات نفسية.

Winter - Syndrome

Winter - Kohn - Mellman - Wagner syndrome, syndromus auro-uro-genitalis.

Winter Jeremy Stephen Drummond (ولد

١٩٣٧) - طبيب أطفال وغدد أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (ربما وراثية صبغية جسدية متنحية) : نقص نمو أو لا نمو كليتين وحالبين أحادي أو ثنائي الجانب، لا نمو أو نقص نمو المهبل، أحياناً أيضاً انسداد atresia المهبل مع فقدان طمث بدئي وألم في الجزء السفلي من البطن، نقص تنسج الرحم، المبيضين والبوقين، ثقل سمع ثنائي الجانب شديد ناتج عن تشوهات نمو الأذن الداخلية، تضيق مجرى السمع الخارجي، نقص نمو أو سوء نمو صوان الأذنين، بروز الأذنين، أنف صغير حاد ومعقوف، micrognathia ؛ gynaeotropismus .

Winter - Kohn - Mellman - Wagner - Syndrome

► Winter - Syndrome.

Winter - Tsukahara - Syndrome

تخن التلايف الدماغية pachygyria ، arthrogyposis congenital ، تشوهات وجه، إضافة إلى علامات أخرى مميزة. هذا المرض مجهول السبب.

Wiseman - Doan - Syndrome

► Doan - Wiseman syndrome.

Wiskott - Aldrich - Syndrome

Aldrich syndrome, Huntley - Wiskott - Aldrich syndrome.

Wiskott Alfred (ولد ١٨٩٨) - طبيب أطفال ألماني، Aldrich Robert Anderson (ولد ١٩١٧) - طبيب أطفال أمريكي.

خلل مناعي وراثي (وراثية صبغية مرتبطة بالكروموزوم X) : تظهر الأعراض الأولى لهذا

امتصاص عظام resorptio of bone رسغ اليد والقدم، تهدم البنية داخل وحول المفصالية التي تحرض التهاب المفاصل الرثواني، تحدد حركة المفاصل الكبيرة والصغيرة حتى درجة عدم القدرة على الحركة،

osteoporosis ، تسمك جلد غير محدد متناظر مع فرط تصبغ و hypertrichosis على الوجه والجذع والأطراف، الجلد نسيجياً - تكثر شديد للخلايا سليفة الليفية fibroblastus، بفحص الجلد تحت المجهر الالكتروني يلاحظ انتفاخ وتنكس الميتاخونديريا. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٩ تم وصف ما يزيد عن ١٠ حالات في المراجع العالمية. العلاج عرضي وفيزيائي.

Winckel - morbus

Winckel, Franz v. (١٨٣٧ - ١٩١١) - طبيب

نسانية ألماني.

أحد أشكال تجرثم الدم عند الأطفال الرضع، يصادف نادراً.

Windmill vane hand - Syndrome

► Freeman - Sheldon syndrome.

Winiwarter - Buerger - Syndrome

Buerger syndrome, morbus (Leo) Buerger, morbus Billroth - Winiwarter thrombangiitis obliterans.

Winiwarter Felix von (١٨٤٨ - ١٩١٧) - طبيب

جراحة نمساوي من فيينا، Buerger Leo (١٨٧٩ -

١٩٤٢) - طبيب داخلية أمريكي.

الصورة السريرية للالتهاب الدماغى التجلطى thrombangiitis obliterans : يبدأ هذا المرض في متوسط العمر، ويتميز بتناوب نكسات وفترات هجوع؛ اضطرابات الدورة الدموية المحيطية - برودة الرجلين، ألم في عضلات بطة الرجلين وفي القدمين (حتى في مرحلة الوقوف)، عدم امكانية جس الشريان القدي الظهرى arteria dorsalis pedis ، والشريان الشريان المأبضى arteria poplitea ، والشريان القصبى الخلفى arteria tibialis posterior ؛ يلاحظ أيضاً عرج متقطع claudicatio intermittens، في أوقات متأخرة يلاحظ موات

لأشهر، طفح جلدي exanthema قصير الأمد وناكس بشكل مستمر، أحياناً تظهر عقد تحت جلدية كما يظهر تورم أنسجة رخوة رثواني، غالباً التهاب عضلة قلبية myocarditis أو التهاب تامور pericarditis، أحياناً أيضاً ضخامة عقد لمفاوية، ونادراً ضخامة طحالية؛ زرع الدم سلبى؛ في الدم - ارتفاع المعتدلات مع انحراف الصيغة نحو اليسار، ونادراً eosinophilia، يصيب غالباً الأطفال الصغار.

Witkop - Brearley - Gentry - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : خلل ميناء السن الناتج عن نقص احتوائه على الكالسيوم، حيث يبدو ميناء السن طبيعياً من حيث الشكل لكنه هش وصعب الملمس، seborrhoe ، hypohidrosis ، onycholysis .

Witkop - Sallman - Syndrome

Dyskeratosis intraepithelialis hereditaria benigna.

Witkop Carl Jacob J. R. (ولد ١٩٢٠) - طبيب

صحة عامة وباحث أمريكي في علم الوراثة،

Sallman L. von - طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة) : لطفخ agmina جيلاتينية على الملتحمة تذكر بالظفرة pterigium ، تسمك الغشاء المخاطي لتجفيف الفم، التغيرات التي تصيب الفم تذكر باللطاخ الأبيض leucoplakia وتلاحظ منذ الولادة، أما اللطفخ على الملتحمة، فتتكون في مرحلة الطفولة المبكرة؛ غالباً وفيما بعد يظهر رهاب الضوء واضطراب النظر .

Wittmaack - Ekblom - Syndrome

Ekblom syndrome, anxietas tibiarum, asthenia crurum paraesthetica, asthenia crurum dolorosa.

Wittmaack Theodor - طبيب صحة عامة ألماني،

Ekblom Karl-Axel (ولد ١٩٠٧) - طبيب عصبية

سويدي.

المرض في مرحلة الطفولة المبكرة على شكل تغوط أسود melaena، اكزيميا eczema، نمش petechia ، زيادة تقبل الاصابات الخمجية (pneumonia ، otitis ، dermatitis ، abscess ، الانتانات الفيروسية... الخ)، ميل للإصابة بالأورام الخبيثة للمفاوية الشبكية (في ١٠ % من الحالات)، في الدم - lymphocytopenia ، thrombocytopenia ، زيادة زمن النزف، غياب انكماش الخثرة الدموية، ارتفاع خفيف في -γ globulin ، نقص واضح في عيار الملزن النوعي isoagglutinin . الإنذار سيء، فترة البقاء لا تتجاوز العشر سنوات باستثناء حالة واحدة عاش المريض فيها حتى الثلاثين من العمر؛ andropismus . وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٥٤ ما يزيد عن ٣٠٠ حالة. العلاج : الصادات الحيوية، passive immunity ، زرع نقي العظم. (الشكل ٤٣٤) .



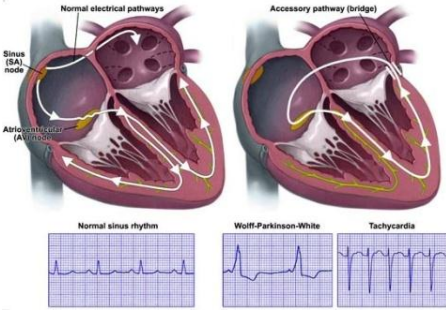
Wissler - Syndrome

Wissler - Fanconi syndrome, Fanconi - Wissler syndrome, subsepsis allergica, sepsis hyperergica, pseudosepsis allergica.

Wissler Hans (ولد ١٩٠٦) - طبيب أطفال سويسري.

مرض انتاني فرط تحسسي عام مزمن مع تظاهرات جلدية تحسسية : حرارة منقطعة أو دائمة تستمر

Wolff Louis (ولد ١٨٩٨) - طبيب أمريكي،
 Parkinson John (١٨٨٥ - ١٩٧٦) - طبيب قلبية
 إنكليزي، White Paul Dudley (١٨٨٦ - ١٩٧٣) -
 طبيب قلبية أمريكي.
 تشوهات الناقلية الكهربائية ضمن البطينات القلبية :
 العلامة السريرية الوحيدة - ميل لنوبات من التسرع
 القلبي الاثنتادي الناكس؛ تأكيد التشخيص ممكن فقط
 بإجراء تخطيط قلب كهربائي، حيث يلاحظ قصر
 وصلة PQ شديد مع توسع بداية المركب QRS ،
 إضافة إلى تشوه الجزء الصاعد من R (ليس دائماً).
 يمكن أن تظهر أعراض هذا المرض في أي عمر،
 ويترافق مع أمراض وتشوهات قلب أخرى
 (cardiomyopathy). يمكن أن يؤدي إلى عجز
 في سن مبكر، كما يمكن أن تبقى أعراضه خفية دون
 أي تأثير على مجرى الحياة اليومية. Incidence : 1 :
 600 . العلاج : دوائي، ناظم الخطى القلبي،
 العلاج الجراحي. (الشكل ٤٣٥).



Wolff - Schaltenbrand - Syndrome

مجموعة العلامات المرضية الناتجة عن الهبوط
 التلقائي لضغط السائل الدماغي الشوكي : صداع
 شديد، يزول في وضعية الاستلقاء، علامات سحائية
 ضعيفة، نقص ضغط السائل الدماغي الشوكي، حتى
 أنه يصبح في بعض الأحيان سلبياً.

Wolfram - Syndrome

► Barjon - Lestradet - Labauge -
 syndrome

Wolfson - Reznick - Günther - Syndrome

علامات مرضية مبكرة عند مرضى الانتقالات الورمية
 إلى النخاع الشوكي : ألم جذري محدد يزول بالمشي،

مجموعة أعراض وعائية تظهر نتيجة أخطاء في
 التغذية ، لا فيتامينية avitaminosis أو نتيجة
 أسباب أخرى : نمل paraesthesia نوبي غير مريح
 ناكس، أو ألم في الرجلين (أرجل غير مريحة)،
 تظهر هذه الأعراض خلال الليل، وتستمر لعدة
 ساعات.

WL - Syndrome

► Facio-Audio-Symphalangia syndrome.

WOCS

► MURCS association.

Wohlfart - Kugelberg - Welander - Morbus

► Kugelberg - Welander syndrome.

Wohlwill - Corino Andrade - Syndrome

► Andrade syndrome.

Wolcott - Rallison - Syndrome

ترافق dysplasia epiphysaria multiplex مع
 الداء السكري في سن الطفولة المبكر، القصور الكبدى
 والكلوي، ترقق العظام osteoporosis ، ومع التأخر
 العقلي.

Wolf - Syndrome

Wolf - Hirschhorn syndrome.

Wolf Ulrich (ولد ١٩٣٣) - باحث ألماني في علم
 الوراثة.

من الممكن أن يكون مجموعة تشوهات خلقية وراثية
 ناتجة عن غياب جزئي أو كامل للجزء القصير من
 الكروموزوم الرابع : عدم كفاية طول ووزن جسم
 الطفل بعد الولادة، تأخر عقلي، نفسي حركي وفيزيائي
 شديد، فرط نشاط حركي كنعني (قفاعي)، مع تغيرات
 مختلفة الأشكال على مخطط الدماغ الكهربائي، صغر
 رأس microcephalia معتدل، فرط تنسج البظر
 criptorchismus ، hypospadias ، clitoris
 أحياناً أيضاً اختلاجات شبه صرعية، واستسقاء دماغ
 hydrocephalia داخلي.

Wolf - Hirschhorn - Syndrome

► Wolf syndrome.

Wolff - Parkinson - White - Syndrome

Antesystolia, praexcitatio, Kent
 syndrome.

V3 ترجع إلى طبيعتها في غضون 3 - 6 أسابيع،
يضاف إلى ذلك زيادة عمق S1 و Q3 .

Woodhouse - Sakati - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية وصفت عند 3 عائلات في
السعودية وتركيا (وراثية صبغية جسدية متنحية) :
hypogonadismus ، diabetes mellitus ،
تأخر نفسي حركي، صعوبة سمع، dysarthria ، قلة
الشعر، وعلامات وجه مميزة.

Woods - Pendelton - Syndrome

مجموعة العلامات المرضية عند المرضى المصابين
ببؤر تنكز في الكرة الشاحبة للمخ الكبير globus
pallidus، وفي المادة السوداء في المخ المتوسط :
تصلب عضلي متفاقم، شلل، تشنج انقبالي، خلل
التوازن والنطق، حركات لاإرادية.

Woolf - Dolowitz - Aldous - Syndrome

Woolf Charles Martin (ولد ١٩٢٥) - باحث

أمريكي في علم الوراثة، Aldous David A. ،

Aldous Harold E. - طبيباً جراحاً أمريكياً.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية متنحية
مرتبطة بالكروموزوم X) : طرش خلقي كامل تقريباً
ناتج عن تشوهات نمو العصب السمعي، الوظيفة
الدهليزية طبيعية، بهق خلقي جزئي، قزحية لامعة
لازوردية (زرقاء سماوية)، في منطقة قعر العين
يلاحظ وجود بقع مخضبة نقطية منتشرة، مستوى
الذكاء طبيعي، حتى ذلك التاريخ لوحظت هذه
الحالات المرضية عند هنود شمال أمريكا.

Woringer - Syndrome

Dshepatia lipidogenes.

Woringer Peter - طبيب أطفال إنكليزي.

اضطرابات كبدية وظيفية غذائية شحمية مصادفة
بكثره عند الأطفال : ضخامة كبدية، شعور بالتخمة
في البطن، وبالضغط في المنطقة الشرسوفية، مغص
بطني قصير الأمد، غثيان، غالباً وفي نفس الوقت
شحوب وجه نوبي، فقدان شهية متفاقم (خاصة نفور
من الأطعمة الدهنية ومن مشتقات الحليب)، طبقة
من المفززات على اللسان، رائحة كريهة من الفم، ميل

ألم في النتوء العظمي للفقرات أثناء الجس وفي
المستوى الموافق، ارتفاع سرعة التثقل ومستوى
الفوسفاتاز القلوية في مصل الدم.

Wolman - Syndrome

Morbus Wolman, xanthomatosis
familiaris primaria et calcificatio
adrenalis.

Wolman M. - طبيب أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية
متنحية) : تظهر العلامات الأولى لهذا المرض في
مرحلة الرضاعة، وذلك على شكل اضطرابات نمو،
إقياءات ناكسة، إسهال، dystrophia ، سغل عام
مع غياب العضلات و الطبقة الشحمية تحت الجلد،
وذلك بسبب سوء الامتصاص ضخامة كبدية وطحالية
شديدة تؤدي إلى زيادة كبيرة في حجم البطن؛ أورام
صفراء xantoma جلدية. في الدم - فقر دم، تكون
فجوات شحمية ضمن الخلايا للمفاوية، في مخ العظم
يلاحظ وجود خلايا ورمية صفراء، خزعة الكبد - ورام
أصفر xanthomatosis ، زيادة احتواء الكبد على
الشحوم والكوليسترول. شعاعياً - تكلس الكظر. الإنذار
سييء والموت خلال العام الأول من العمر. منذ
اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦١، تم
تسجيل ما يزيد عن ٤٠ حالة. العلاج : حمية غذائية
وتعويض الفيتامينات، lovastatin .

Wood - Syndrome (I)

Wood N. طبيب عيون أمريكي ؟ .

مجموعة علامات مرضية في حالات التخدير
العميق : ارتخاء العضلة المدارية (المحيطة) للعين
musculus orbicularis ، حول وحشي
strabismus divergens ، وتثبيت مقلي العينين
في نفس الجهة.

Wood - Syndrome (II)

Wood Paul Hamilton (١٩٠٧ - ١٩٦٢) - طبيب
قلبية إنكليزي.

مجموعة تغيرات مخطط القلب الكهربائي عند مرضى
الصمة الرئوية : T سلبية في المسارات V1 ، V2 ،



WPW - Syndrome

► Wolff - Parkinson - White syndrome.

Wright - Syndrome

Pectoralis minor-syndromus,
subcoracoideus pectoralis minor-
syndromus.

Wright Irving S. (ولد ١٩٠١) - طبيب أمريكي.

خلل التروية الدموية والتعصيب في اليد والنااتجين عن الضغط الميكانيكي على الحزمة العصبية الوعائية في منطقة الإبط axilla : عند إبعاد اليد، ووضعها خلف الرأس يزول النبض الكعبري، نمل نهاية راحة اليدين، أما الأصابع فتصبح شاحبة وتتورم، ألم في الصدر ينتشر إلى العضد، يلاحظ غالباً عند الأشخاص الذين يعملون لفترات طويلة بمهنة الدهان.

Wrinkly-skin – Syndrome



مجموعة تشوهات وراثية ميزنخماالية (وراثه صبغيه جسدية متنحية) : تظهر الأعراض السريرية الأولى لهذا المرض في سن الطفولة المبكر على شكل تغيرات جلدية مميزة (تكون طيات وعدم مرونة جلد اليدين والقدمين)، هذه التغيرات تنتشر لتشمل أجزاء أخرى من الجسم لكن دون الوجه، نقص التوتر العضلي، keratoconus، صعوبة سمع بسبب

للإمساك، تعب، غياب الرغبة في اللعب، ضعف الانتباه، اضطرابات النوم، صداع صباحي، عطاش، توقف الزيادة في الوزن، تزول جميع هذه الأعراض عند تناول أطعمة غنية بالكربوهيدرات وفقيرة بالدهون؛ مخبرياً لا تلاحظ علامات خلل الوظيفة الكبدية. يصيب هذا المرض الأطفال في مختلف الأعمار، وغالباً الصبيان، علماً أنه يصيب البالغين أيضاً. يفترض وجود عامل وراثي مسؤول عن انتقال هذا المرض.

Worster - Drought - Syndrome

شلل الأجزاء الحركية للأعصاب الدماغية X و XII مجهول السبب (وراثه صبغيه جسدية سائدة) : تصاب بالدرجة الأولى musculus orbicularis oris ، تحدد حركة اللسان والحنك الرخو، dysphagia ، dysarthria بسبب إصابة البلعوم وعضلات الحنجرة. هذا المرض خلقي، وتحسن أعراضه مع تقدم العمر. عند نصف المرضى تقريباً يلاحظ تخلف عقلي وعند نسبة أقل epilepsy . وصف من هذا المرض حتى الآن ما يزيد عن ٢٠٠ حالة في المراجع العالمية. العلاج عرضي وغالباً دون جدوى.

Worth - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثه صبغيه جسدية سائدة) تعتبر أحد أنماط hyperostosis corticalis generalisata ، وهي تتميز بغياب الأعراض السريرية والتغيرات البيوكيميائية، لكن مع تغيرات شعاعية على شكل endostal-sclerosis يمكن ملاحظة وجودها في الكثير من الأجزاء العظمية. وصف منها حتى الآن ما يزيد عن ٥٠ حالة.

van der Woude - Syndrome

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية (وراثه صبغيه جسدية سائدة) : أورام كيسية cystoma مخاطية متناظرة في الشفة السفلى، شرم الحنك العلوي، وأحياناً الشفة العليا. (الشكل ٤٣٦) .

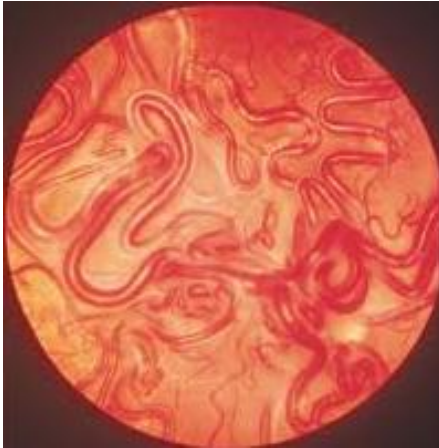
(ناتجة عن نقص الصفائح (thrombopenia) ،
 بركان، حين، ذات رثة بؤرية تترافق غالباً مع ذات رثة
 خلالية؛ في الشكل الدماغى تلاحظ اختلاجات؛ غالباً
 إسهالات؛ الشكل اللعابى يكون غالباً موضع (يصيب
 بالدرجة الأولى الغدة النكفية (glandula parotis)
 أما سريرياً فيكون غير ظاهر.

Wyburn-Mason - Syndrome

Aneurysma cerebretinale
 arteriovenosum, Bonnet - Dechaume -
 Blanc syndrome.

Wyburn-Mason R. طبيب عصبية أمريكي.

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسدية سائدة) :
 أمات دم aneurisma في أوعية المخ المتوسط
 وشبكية العين إضافة إلى وحامات naevus وعائية
 جلدية، للأعراض علاقة بحجم وتوضع أمات الدم؛
 أكثر العلامات المميزة هي خلل النظر، صداع، وذمة
 حلمة العصب البصري، nystagmus ، ptosis ،
 تصلب عضلات الرقبة، اضطراب النطق، أعراض
 مخيخية، واضطرابات نفسية. (الشكل ٤٣٩).



X - Syndrome

يشخص هذا المرض عندما يصادف عند المريض
 ثلاثة أو أكثر من الأعراض التالية : سمنة وخاصة
 في منطقة البطن، ارتفاع نسبة الشحوم في الدم،
 انخفاض قيمة الكوليسترول عالي الكثافة -high
 density-lipoprotein (HDL) ، ارتفاع الضغط
 الشرياني، وبقاء ارتفاع دائم في سكر الدم (زيادة

spondylolisthesis ، otosclerosis ، تشوهات
 قلبية وعائية، microcephalus ، oligophrenia .
 منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٧٣
 تم تسجيل ما يزيد عن ١٠ حالات في المراجع
 العالمية. العلاج عرضي. (الشكل ٤٣٧).

Wunderlich - Syndrome

Apoplexia perirenalis, haematoma
 perirenale, haemorrhagia perirenalis.

(١٨١٥) Wunderlich Karl Reinhold August

(١٨٧٧) - طبيب داخلية ألماني.

ظاهرة الورم الدموي haematoma حول الكلية : ألم
 حاد في منطقة الكليتين، يظهر بعد اهتزاز الجسم أو
 بعد الصدمة في منطقة الكليتين؛ بيلة دموية
 haematuria قصيرة الأمد، فيما بعد
 leucocyturia مختلفة الدرجات، وأحياناً صعوبة
 جريان بول ناتج عن ظهور تليف خلف بريتواني
 retroperitonialis . (الشكل ٤٣٨).



Wyatt - Syndrome

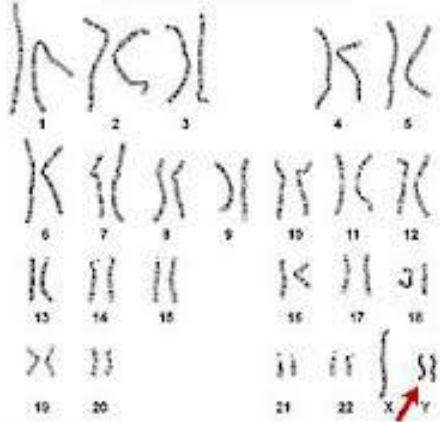
Cytomegalia, cytomegalia infantium.

Wyatt W. - طبيب إنكليزي.

مرض وراثي يصيب الأطفال الصغار يتميز بوجود
 جسيمات unclusion body ضمن أنوية الخلايا
 الالتهالية (ربما وراثية صبغية جسدية سائدة) :
 حسب التوضع الأساسي يمكن التمييز بين عدة أشكال
 - منتشر، تنفسي، معدي معوي، دماغي، ولعابي،
 ضخامة كبدية طحالية، وجود سليفات الحمر في الدم
 erythroblastaemia مع وجود بؤر اصطناع دموي
 متعددة خارج أماكنها الطبيعية، حيززة نزفية
 diathesis haemorrhagica ، فرفرية جلدية

انخفاض في اصطناع الحبيبات المنوية، سريرياً - زيادة طول القامة (عند البالغين ١٨٠ سم على الأقل) مع نحف وزيادة في طول الأطراف، تراجع الذكاء، صعوبات في التأقلم مع الوسط الاجتماعي غالباً بسبب الصعوبة في القراءة والكلام، hypogonadismus ، سوء تنسج dysplasia الصدر، radio-ulnar-synostosis ، تشوه شكل dysmorphia الوجه ... الخ. هذه الأعراض تزداد عند الذكور الذين لديهم أكثر من 2Y- incidence . chromosome عند الذكور بحدود 1 900 : ، وصفت ٢٠ حالة مع 48,XXXX و ١٠ حالات مع 49,YYYYY . (الشكل ٤٤٠) .

Karyotype from a male with 47,XXY



Yankowsky - Syndrome

Vesico-duodenal syndrome

Yankowsky, Alexander - طبيب داخلية.

مرض المرارة المرافق لمرض العفج مع الشكوى من أعراض مشابهة لمرض المعدة، إضافة إلى تخمة وعسر هضم dyspepsia كما هو في أمراض المجاري الصفراوية.

Yellow-nail - Syndrome

من المحتمل أن يكون هذا المرض ناتجاً عن نقص تنسج الجهاز اللمفاوي من منشأ وراثي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : تظهر الأعراض السريرية الأولى خلال العقد الثاني أو الثالث من العمر على شكل سوء تنسج أظافر أصابع اليدين والقدمين وتلونها

المقاومة للأنسولين) . هؤلاء المرضى مؤهين إلى حد كبير للإصابة بالداء السكري نمط II وبأمراض القلب، كما تكثر عند هؤلاء المرضى احتمالات الموت المبكر نتيجة أمراض قلبية أو لأسباب أخرى.

XK - Syndrome

Aprosencephalia, Garcia - Lurie syndrome.

chromosom-deletion-syndrome وصف منه منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٧٠ ما يزيد عن ١٠ حالات : aprosencephalia مع غطاء (سطح) جمجمة طبيعي، تشوهات قلب خلقية، تشوهات بولية تناسلية، humeroradial-dysplasia ، علامات وجه مميزة (microphthalmia ، علامات عينية أخرى، تسطح ظهر الأنف، micrognathia ، pterigium colli) .

XTE - Syndrome

Xeroderma-Talipes-Enamel-Defect : تلازم

تخضب وعدم اكتمال نمو ميناء الأسنان مع القدم الحنفية -hypohidrotic-ectodermal-

dysplasia ومع oligophrenia .

XXX - Syndrome

Superfemale syndrome (E) .

ينتج هذا التناثر عن زيغان صبغي chromosome aberration : سريرياً - شكل ظاهري phenotype

أنوثي، 0خصوبة fertile زائدة، oligophrenia ، نويات شبه صرعية.

XXXX - Syndrome

Superfemale syndrome (E) .

XXXXX - Syndrome

Superfemale syndrome (E) .

صغر القامة، إضافة إلى مجموعة من التشوهات المختلفة (epicanthus ، hypertelorismus) ،

قصر الرقبة، هبل...) .

XXXXY - Syndrome (E)

► Joseph syndrome (II) .

YYY - Syndrome

YY syndrome.

تعدد صبغيات مع تضاعف الصبغي الذكوري Y (47,YYY) : تنكس الأنايب الكلوية، مع

المنوية oligospermia مع تغيرات بنوية بسيطة، لكن مع تقدم التضيق تتعدم الحييات المنوية في البربخ azoospermia ؛ من الناحية الصدرية وجدت ارتشاحات رئوية أحياناً مع ضخامة السرئين الرئويين؛ تستدعي تفريق هذا المرض عن الداء الكيسي الليفي؛ في هذه الحالة سلبية اختبار التعرق وعدم مشاركة البنكرياس والكبد ينفي وجود الداء الكيسي الليفي؛ من المنطقي أن يصيب هذا المرض الرجال فقط ، رغم أن العقم ليس حتماً رغم التغيرات التي تحصل للحييات المنوية.

Young - Simpson - Syndrome

ترافق مجموعة من التشوهات الوراثية التي وصف منها حتى الآن عدة حالات إفرادية فقط (وراثه صبغية جسدية متنحية) : blepharophimosis ، تشوهات قلب، hypothyreosis و oligophrenia

Youssef - Syndrome

Menouria postcaesarea, fistula vesicouterina postcaesarea.

Youssef Abdel Fattah - طبيب نسائية عربي .
ناسور fistula مثنائي رحمي بعد الشق القيصري caesarea section السفلي : عدم احتباس البول (سلس بول) ، بيلة دموية أثناء الدورة الشهرية menouria ، ينتج ذلك عن تهاون وإهمال من قبل الطبيب الجراح.

Yunis - Varon - Syndrome

Dysplasia cleidocranialia.

الحالة الصعبة والشديدة من Scheuthauer - Marie - Sainton syndrome (وراثه صبغية جسدية متنحية) : يضاف إلى أعراض هذا التناذر أعراض أخرى إضافية - microcephalia ، نقص تمعدن الهيكل العظمي، نقص تنسج إصبع القدم الأولى والسلاميات الأخيرة لأصابع القدم الأخرى وأصابع اليدين، hypotrichosis ، رقة الشفاه و tracheo-laryngo-pulmonal-hypoplasia .
وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٨٠ ما يزيد عن ١٦ حالة. (الشكل ٤٤٢) .

باللون الأصفر المخضر ، وذمات بالدرجة الأولى في مفاصل القدم، الساقين، وجزئياً اليدين، الوجه، الأعضاء التناسلية و الحبال الصوتية، زيادة احتمال انصبابات الجنب وتوسع القصبات، في حالات نادرة وفي مرحلة ما قبل الولادة يمكن حصول hydroys من منشأ غير مناعي. منذ اكتشاف هذا المرض للمرة الأولى عام ١٩٦٤ تم تسجيل ما يزيد عن ٢٥ حالة في المراجع العالمية. العلاج : العلاج العرضي للوذمات، مدرات، tokopherol و مركبات الزنك. (الشكل ٤٤١) .



Young - Syndrome

Young Frank George (ولد ١٩٠٨) - بيوكيميائي وطبيب غدد إنكليزي.

ظاهرة الإفراز الزائد والطويل لهرمون النمو hormone somatotropicum من قبل الغدة النخامية hypophysis : فرط إفراز اللبن hyperlactatio أثناء فترة الحمل، سمنة، وزن الطفل المولود يزيد عن ٤ كغ، من غير النادر ولادة طفل ميت؛ فيما بعد وفي مرحلة سن اليأس menopausa يظهر داء سكري. في دراسة حول العلاج الجراحي للعقم نشرت عام ١٩٧٠ لاحظ يونغ عند ١٨ مريضاً من أصل ٥٢ مريضاً من الرجال خضعوا لعمل جراحي بسبب فقد الحييات المنوية azoospermia وجود تغيرات مرضية في الجيوب الأنفية والرئتين مرافقة غالباً بتوسع قصبات. لقد وجد عند جميع هؤلاء المرضى تضيق في البربخ مع إفرازات جامدة وطبقة سميقة من العقد الصغيرة تغطي البربخ، في البداية يلاحظ عند هؤلاء المرضى نقص في عدد الحييات

الجلد، إذا كانت بؤرة الإصابة كبيرة يظهر خزل نصفي hemiparesis عابر في الجهة المعاكسة.

Zahorsky - Syndrome

Herpangina, angina herpetica, pharyngitis vesicularis, stomatitis herpetica.

Zahorsky John (١٨٧١ - ؟) - طبيب أطفال أمريكي.

مرض خمجي (فيروس كوكساكي نمط B) مع التهاب لوزتين احتقاني واندفاعات شبيهة عقبولية herpes على الحلق fauces والحنك : ترفع حروري متقطع قصير الأمد، علامات عامة غير مميزة، ألم في الحلق (الحلقوم) jugulum أثناء البلع، فقاعات vesica مع نزوف على اللوزتين، وعلى الأقواس الحنكية وعلى الحنك الرخو palatum molle ، حواف هذه الفقاعات تكون عادة محتقنة، العقد اللمفاوية الناحية غير متضخمة، غالباً (لكن ليس إجبارياً) التهاب ملتحمة conjunctivitis، ألم في العضلات والبطن، إسهال، سير المرض سليم، فترة الحضانة ٢ - ٦ (؟) أيام، غالباً نكسة مرضية بعد ٣ - ٥ أسابيع من بداية المرض، يصيب الأطفال بالدرجة الأولى.

Zanca - Syndrome

Zanca, Peter - طبيب أمريكي من سان فرانسيسكو. تلازم وجود polyposis coli في مرحلة الطفولة المبكرة (في كثير من الحالات تتسرطن) مع عرن exstosis غضروفي في العقد الثاني والثالث من العمر.

Zange - Kindler - Syndrome

Zange Johannes (١٨٨٠ - ١٩٦٩)، Kindler Werner (ولد ١٨٩٥) - طبيبا أنف أذن حنجرة ألمانيان.

خلل دوران السائل الدماغي الشوكي الناتج عن إصابة مرضية في الحفرة الجمجمية fossa cranii الخلفية : ألم شديد في منطقة مؤخر الرأس، تركز عضلات الظهر (تقوس خلفي) opisthotonus، تنفس تشاين ستوكس، بزل السائل الدماغي الشوكي في



Yusho - morbus

مرض لوحظ للمرة الأولى في اليابان عام ١٩٦٨، وناتج عن التسمم بمادة الفينيل الثنائية عديدة الكلوريدات الناتجة عن احتراق الحطب المستخدم في الطبخ؛ سريراً - ضعف عام، وذمة جفون، وبالدرجة الأولى تلون الجلد والأظافر باللون البني القاتم، تكون جريبات وتغيرات جلدية شبيهة بالعد acne .

YY - Syndrome

►XYY syndrome.

Zacharschenko - Wallenberg - Syndrome

Vieusseux - Wallenberg syndrome, Wallenberg - Zacharschenko syndrome, Zacharschenko syndrome.

Zacharschenko Michail Aleksevitch (١٨٧٩ -

- ١٩٥٣) - طبيب عصبية روسي، Wallenberg

Adolf (١٨٦٢ - ١٩٤٩) - طبيب ألماني.

إصابة الجملة العصبية المركزية (الأجزاء الجانبية من النخاع المستطيل medulla oblongata) مع خلل مفكك في الحس : إقياء، دوار، nystagmus ، ميل للسقوط في جهة الإصابة، ألم شديد حارق تلقائي في جهة واحدة من الوجه والجسم، اختلاج نصفي hemiataxia في نفس الجهة مع خلل عملية المشي، خلل القياس dysmetria ، ولا تأذر asynergia ، خلل عملية البلع، نقص حس وخزل الحنك في جهة الإصابة، نقص الحس بالحرارة، خدر anaesthesia وفقدان الحس بالألم في القرنية في نفس الجهة من الوجه وفي الجهة المعاكسة من الجسم، تناذر برنار - هورنر في نفس الجهة، قلة التعرق hypohidrosis في نفس الجهة، توسع وعائي وارتفاع درجة حرارة

hemiparesis يصيب الوجه واليدين، التوتر العصبي والخوف يزيدان من حدة الرجفان، الذي لا يزول حتى أثناء النوم؛ قبل بدء الرجفان يشكو هؤلاء المرضى غالباً من التهاب أمعاء enteritis، التهاب قصبات bronchitis، التهاب رئوة، حصبة morbilla، جدري الماء varicella أو السعال الديكي pertussis. يصيب بالدرجة الأولى الأطفال الصغار؛ الإنذار جيد، والشفاء بعد عدة أسابيع.

Zellweger - Syndrome

► Cerebro-Hepato-Renal syndrome.

Zeman - King - Syndrome

► Ransom - Zeman - King syndrome.

Ziegler - Syndrome

مجموعة علامات مرضية : نمو قزمي، anaemia، amicroia، infantilismus، dysproteinaemia، haemorrhag. diatesis، lipaemia.

Ziehen - Oppenheim - Syndrome

Dystonia musculorum deformans، dysbasia lordotica progressiva، spasmus torsionis، syndrome Schwalbe.

Ziehen Georg Theodor (١٨٦٢ - ١٩٥٠) -

طبيب نفسية وفيلسوف ألماني،

Oppenheim Hermann (١٨٥٨ - ١٩١٩) -

طبيب عصبية ألماني.

مرض تنكسي وراثي عصبي مع اضطرابات حركية على شكل خلل تقلص انقبالي (وراثية صبغية جسدية سائدة) : حركات قسرية ذات طابع خاص مع تبدل دوري في زيادة وضعف التوتر العضلي وكذلك تقلصات twitching متوترة ارتجاجية tonic-clonica؛ نتيجة اختلاج عضلات الجسم والأطراف المفاجيء يحصل تقلص انقبالي torsion spasm. يبدأ هذا المرض عادة من خلل في حركة أحد الأطراف (طرف واحد)؛ التواء عنق تقلصي torticollis spastica، بزخ (تقوس إلى الأمام) lordosis شديد، غالباً أيضاً جنف (تقوس إلى الجانب) scoliosis قطني.

منطقة تحت القزالي (تحت القفا) suboccipitalis غير ممكن، أما ببزل هذا السائل في المنطقة القطنية، فلا يلاحظ تناغم بين النبض، وبين تغيرات ضغط السائل الدماغي الشوكي، ارتفاع تركيز البروتينات في السائل الدماغي الشوكي، أما الخلايا فطبيعية. العلامات المرضية العصبية تتوافق مع مكان وجود وتوضع الإصابة المرضية.

Zanoli - Vecchi - Syndrome

Zanoli Raffaele (ولد ١٨٩٧) - طبيب عظمية

إيطالي، Vecchi V. - طبيب إيطالي.

مجموعة علامات مرضية بعد العمليات الجراحية على العمود الفقري : اختلاجات convulsion تظهر بشكل حاد، توقف التنفس، وحالات انعدام وعي. تظهر هذه الأعراض غالباً بعد ٢ - ٣ ساعات من العمل الجراحي، تعلق هذه الأعراض على أنها ناتجة عن نزوف شوكية أو عن سقوط دم في البطينات الدماغية.

Zappelphilipp - Syndrome

تناذر وصف عند الأطفال المولودين من نساء مدخنات، ويتظاهر بالشكوى من ثلاثي أعراض نفسية عند هؤلاء الأطفال : عدم الانتباه، فرط النشاط hyperactivity، والتهور impulsions، اثبتت الإحصائيات الحديثة التي أجريت في ألمانيا أن تكرار هذا التناذر عند الأطفال المولودين من نساء مدخنات أكثر بأربعة أضعاف منه عند الأطفال المولودين من نساء غير مدخنات.

Zappert - Syndrome

Tremor cerebrales acutus، ataxia cerebellaris acuta، parkinsonismus neonatali acutus.

Zappert Julius (١٨٦٧ - ١٩٤٢) - طبيب أطفال

نمساوي من فيينا.

مرض خمجي تسمي يصيب حزم الجهاز العضلي السكوني الناقلة مع ظهور ارتجاج tremor قابل للتراجع : يبدأ هذا المرض بارتجاج كبير يصيب الرأس والأطراف، تصلب وتشوه المنعكسات في الأطراف المصابة، من غير النادر وجود خزل نصفي

والظهر)، وكذلك شحمة الأذنين lobulus auriculae ، العضو التناسلي الذكر وجلد الفخذين، أكثر التغيرات شدة تلاحظ على جلد الأنف والجفون، سغل أظافر شديد مع ضمور، لطاخ أبيض leucoplakia في تجويف الفم، حمامى ضمورية وفرط تعرق hyperhidrosis راحة اليدين وأخمص القدمين، ركود الدموع، نادراً التهاب ملتحمه فقاعي، يضاف إلى ذلك ملاحظة وجود نزوف ما بعد فقاعية في تجويف الفم، شقوق شرجية، شقوق احليلية مع انسداد جزئي للفوهة الخارجية، من غير النادر thrombopenia ، agranulocytosis مع فرقية، و neutropenia خبيثة، في حالات إفرادية يلاحظ hypogenitalismus ، فتوق خلقية، وأديسونية؛ لا تظهر العلامات المرضية السريرية الواضحة حتى عمر العشر سنوات؛ androtropismus . وصف من هذا المرض منذ اكتشافه للمرة الأولى عام ١٩٠٦ ما يزيد عن ١٠٠ حالة. العلاج عرضي، الستيروئيدات القشرية والتستستيرون دون نتائج مرضية، زراعة نقي العظم. (الشكل ٤٤٤).



Ziprkowski - Syndrome

Ziprkowski - Margolis syndrome.

Ziprkowski Leo - طبيب جلدية إسرائيلي.

مجموعة تشوهات جهاز سمع وراثية مع خلل في اصطناع الصباغ الجلدي : فقدان سمع خلقي مع تطور صمم بكم، بهق جلدي بقعي جزئي؛ عند وجود بهق معمم يتم الحديث عن وراثية صبغية جسدية متنحية، أما عند وجود بهق جزئي بقعي، فالحديث يكون عن وراثية صبغية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X .

Ziprkowski - Margolis - Syndrome

► Ziprkowski syndrome.

Zieve - Syndrome

Anaemia hyperlipaemia haemolytica.

Zieve Leslie (ولد ١٩١٥) - طبيب أمريكي. كبد hepatitis مع فقر دم انحلاسي وفرط شحوم الدم hyperlipaemia عند المدمنين على الكحول : فقر دم انحلاسي، يرقان، ضخامة كبدية، ألم بطني، فقدان شهية anorexia ، غثيان، إقياء، اسهال، ترفع حروري خفيف، إسهال، ضعف، نحول، نادراً هذيان رعاشي delirium tremers أو delirium alcoholicum ، عند زيادة تعاطي الكحول تزداد هذه الأعراض.

Zimmer - Syndrome

► Pseudothalidomid syndrome.

Zimmerman - Laband - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية صبغية جسدية سائدة أو متنحية) : gingival hyperplasia ، hypertrichosis ، علامات وجه خشنة، سوء تنسج الأظافر، hepatomegalia ، ارتخاء المفاصل، debility . العلاج عرضي. (الشكل ٤٤٣).



Zinsser - Engman - Cole - Syndrome

Zinsser syndrome, Cole - Rauschkolb - Toomey syndrome, Engman syndrome, Cole syndrome, dyskeratosis congenita.

Zinsser Ferdinand (١٨٦٥ - ١٩٥٢) - طبيب

جلدية أمانى، Engman Martin Feeney (١٨٦٨ -

١٩٥٣)، Cole Harold Newton (ولد ١٨٨٤) -

طبيبا جلدية أمريكيان.

حثل (سغل) جلد وأغشية مخاطية وراثي متعدد الأشكال (وراثية صبغية متنحية مرتبطة بالكروموزوم X) : تخضب شبكي poikilodermia يصيب كامل الجسم (بالدرجة الأولى الرقبة، الصدر

أعراض reactive-hyperparathyroidismus .
العصارة المعدية - فرط إفراز معدي، وفرط حموضة
المعدة hyperchlorhidria . للإندازر علاقة بطبيعة
الورم وهو جدي جداً. العلاج : الإعطاء الدائم ل
receptor-antagonist ، استئصال المعدة كامل.
(الشكل ٤٤٥) .

Zoupanos - Saegesser - Schneider - Syndrome

- Schneider Cl. ، Saegesser F. ، Zoupanos G.
أطباء في سويسرا.

مجموعة الأعراض المرضية الناتجة عن الورم
التيموسي thymoma : ورم تيموسي (غالباً سليم) ،
وهن عضلي myasthenia شديد، فقر دم بزيادة
سليفات الحمر erythroplastica anaemia ،
خلايا داء الذئب الاحمراري في الدم، يفترض وجود
عامل وراثي .

Zuelzer - Kaplan - Syndrome (I)

Kaplan - Zuelzer syndrome.

Zuelzer Wolf W. (ولد ١٩٠٩) - طبيب أطفال

أمريكي، Kaplan Eugene - طبيب أمريكي.

فقر دم انحلاصي دون وجود للخلايا الكروية
sphaerocytosis (ربما وراثية جسمية متنحية) : فقر
دم انحلاصي، ضخامة كبدية وطحالية، تغيرات عظمية،
ملامح وجه مغولية، في الدم - فقر دم سوي
الصباغ، كريات حمر سوية أو كريات حمر ضخمة
macrocytosis بيضوية الشكل نسبياً، لا يلاحظ وجود
للخلايا الكروية، ثبات الكريات الحمر الأوزموزي
والميكانيكي طبيعي، قصر زمن حياة الكريات
الحمر، سلبية اختبار كومبس، في نقي العظم زيادة
عملية اصطناع الكريات الحمر erythropoësis .

Zuelzer - Kaplan - Syndrome (II)

Kaplan - Zuelzer syndrome,

haemoglobin C-thalassemia (E) ،
thalassemia hemoglobin C disease (E) .

فقر دم وراثي ناقص الصباغ صغير الخلايا (من
الممكن وراثية صبغيّة جسمية سائدة) : فقر دم ناقص
الصباغ صغير الخلايا مع وجود للخلايا الكروية
micropharocytosis ، زيادة في عدد الكريات

Zlotogora - Ogur - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية (وراثية جسمية سائدة) :
ترافق شرم الشفة والحنك والفكين مع hypospadias ،
syndactylia و pterygium .

Zollinger - Syndrome (I)

Glomerulonephritis intracapillaris.

Zollinger Hans Ulrich (ولد ١٩١٢) - باتالوجي

سويسري.

التعبير عن التناذر النفروزي المختلط بالتهاب كبيبي
كلوي glomerulonephritis : haematuria ،
proteinuria ، dysproteinaemia ، oedema ،
hypercholesterinaemia ؛ تستمر هذه الأعراض
لأعوام، في المراحل النهائية hypertonia و
uraemia .

Zollinger - Syndrome (II)

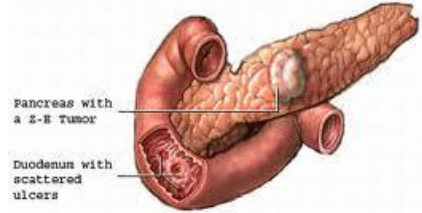
التعبير عن التظاهرات السريرية للتهاب الكلية
الخلاي nephritis interstitialis الخمي.

Zollinger - Ellison - Syndrome

Ellison Robert Milton (ولد ١٩٠٣) ،

Edwin Homer (ولد ١٩١٨) - طبيباً جراحة

أمريكيان.



ورم البنكرياس من خلايا غير خلايا بيتا في جزيرة
لانغرهانس insula pancreatica، وهي الخلايا التي
لا تفرز الأنسولين، وإنما الغاسترين gastrin ومواد
أخرى تشبه الغاسترين في تأثيراتها على المعدة
والأمعاء، وخاصة الاثني عشري duodenum .
تظهر الأعراض الأولى لهذا المرض - غالباً - في
سن البلوغ على شكل قرحات معدية معوية ناكسة، ألم
ناكس في البطن، إسهال، أعراض القرحة الهضمية،
نزوف معدية معوية ناكسة، أحياناً انتقاب القرحة،

Zunich - Syndrome

مجموعة تشوهات وراثية وصف منها حتى الآن فقط ما يزيد عن ٦ حالات (وراثية صيغية جسمية متنحية) : ترافق macula-colobom مع ichthyotic-dermatosis ، صعوبة سماع و تشوهات قحفية وجهية.

Zwahlen - Syndrome

► Franceschetti syndrome (I).

الحمراء الحديدية siderocytosis، كريات حمراء مجزأة phragmentocytosis، صيغة الدم البيضاء والصفائح دون تغير؛ زيادة الثبات الأوزموزي الأعظمي للكريات الحمر، في نقي العظم - زيادة عملية اصطناع الكريات الحمر erythropoësis ؛ الكريات الحمر ذات النواة normoblastus تحتوي على حبيبات مستقعدة.

Zuelzer - Ogden - Syndrome

Anaemia megaloplastica.

Zuelzer Wolf W. (ولد ١٩٠٩) - طبيب أطفال

أمريكي، Ogden F. N. - طبيب أمريكي.

فقر دم عرطل anaemia megaloplastica :

يبدأ هذا المرض بالتدريج خلال الأعوام الأولى من العمر بظهور علامات إنتانات الطرق التنفسية والجهاز الهضمي؛ شحوب متزايد، فقر دم زائد الصباغ، megaloblastus في الدم المحيطي؛ في نقي العظم اصطناع زائد لأرومات الكريات الحمراء الضخمة يتحول بإعطاء حمض الفوليك والفيتامين B12 إلى عملية اصطناع كريات حمر طبيعية؛ انعدام حموضة المعدة achylia يتفاعل على إعطاء الهيستامين؛ علامات الأسقربوط scorbutus .

التنازلات الطبية المرافقة بتغيرات في الفم والأسنان

Brunsting – Syndrome

C

C – Syndrome

Camurati - Engelmann – Syndrome

Capdepon – Syndrome

Capute - Rimoin - Konigsmark – Syndrome

Carey - Fineman - Ziter – Syndrome

Carpenter - Waziri – Syndrome

Cervenka – Syndrome

Cestan - Chenais – Syndrome

CFC – Syndrome

Cherubismus – Syndrome

Chotzen – Syndrome

Christ - Siemens - Touraine – Syndrome

Chudley - Lowry - Hoar – Syndrome

Clutton – Syndrome

Cockayne – Syndrome

Costello – Syndrome

Costen – Syndrome

Cowden – Syndrome

Crouzon – Syndrome

Curtius (I) – Syndrome

D

de Bary - Moens - Dierckx – Syndrome

De Myer - Syndrome

De-Grouchy - Syndrome (I)

Dejean – Syndrome

Déjérine - Souques - Sicard – Syndrome

Demarquay - Richet – Syndrome

dentobronchitis – Syndrome

dento-facial – Syndrome

Doan - Wiseman – Syndrome

Duane – Syndrome

Dubowitz – Syndrome

Dubreuil - Chambardel – Syndrome

Duchenne - Syndrome (II)

Dutescu - Grivu – Syndrome

E

Edwards - Syndrome (I)

EEC – Syndrome

Ellis - van Creveld – Syndrome

Elschnig – Syndrome

Embryofetal-alkohol – Syndrome

F

F - Syndrome

Faber – Syndrome

Falta – Syndrome

A

Achard - Syndrome

Acro-Cardio-Facial - Syndrome

Acro-Renal-Utero-Mandibular - Syndrome

AEC - Syndrome

Aglossia - Adactylia - Syndrome

Albers-Schönberg - Syndrome

Alcohol – Syndrome

Amelo-Onch-Hypertrichosis – Syndrome

Aminopterin – Syndrome

Angelman – Syndrome

Ankyloglossum –superius - Syndrome

Apert - Syndrome (I)

Appelt - Gerken - Lenz – Syndrome

Arndt - Gottron – Syndrome

Ascher – Syndrome

ATRX – Syndrome

Avellis – Syndrome

B

Baader – Syndrome

Baelz – Syndrome

Balogh - Lelkes – Syndrome

Bamatter – Syndrome

Bandler – Syndrome

Bársony - Teschendorf – Syndrome

Bartenwerfer – Syndrome

Basan – Syndrome

BBB – Syndrome

Beare - Dodge - Nevin – Syndrome

Bergeron – Syndrome

Berlin - Syndrome

Berndorfer – Syndrome

Beuren – Syndrome

Biermer – Syndrome

Binder – Syndrome

Bloch - Sulzberger – Syndrome

Bogorada – Syndrome

Bonnevie - Ulrich – Syndrome

Böök – Syndrome

Bosviel – Syndrome

Brailsford - Morquio – Syndrome

Brissaud - Meige – Syndrome

Brocq - Pautrier – Syndrome

Brooke - Syndrome

Brown - Syndrome (II)

Brünauer – Syndrome

Gorlin - Cohen – Syndrome

Gradenigo – Syndrome

H

Hallermann – Syndrome

Hallopeau - Syndrome (II)

Hand - Schüller - Christian – Syndrome

Hanhart - Syndrome (II)

Head - Holmes – Syndrome

Hennebert - Syndrome (I)

Hertwig - Weyers – Syndrome

Heubner - Herter – Syndrome

Hochrein - Schleicher - Syndrome

Hunt - Syndrome (I)

Hutchinson - Gilford - Syndrome

Hutchinson - Syndrome (I)

J

Jackson - Syndrome (I)

Jacobsen - Brodwall - Syndrome

Jadassohn - Lewandowsky - Syndrome

Jeune - Tommasi - Freycon - Nivelon - Syndrome

Joseph - Syndrome (II)

Juberg - Hayward – Syndrome

K

Klein - Waardenburg - Syndrome

Klippel - Feil - Syndrome

Koebner - Syndrome

Krause - Reese – Syndrome

Melnick - Needless - Syndrome

Mende - Syndrome

Menkes - Syndrome (I)

Meyer-Schwickerath - Weyers - Syndrome

Miescher - Syndrome (I)

Miescher - Syndrome (II)

Mikulicz - Syndrome

Miller - Taussig - Syndrome

Minkowski - Chauffard - Syndrome

Moebius - Syndrome (I)

Moeller - Hunter - Syndrome

Mohr - Syndrome

Morrow - Brooke - Syndrome

Moschowitz – Syndrome

N

Nager - de Reynier - Syndrome

Nettleship - Syndrome

Neumann - Syndrome (I)

Neumann - Syndrome (II)

Nielsen - Syndrome (I)

Fanconi - Albertini - Zellweger – Syndrome

Fede - Riga – Syndrome

Feer – Syndrome

Fegeler - Syndrome (II)

Ferve - Languepin – Syndrome

Fisch - Renwick – Syndrome

Flynn - Aird – Syndrome

Foix - Chavany - Hillemand – Syndrome

Foix - Chavany – Marie – Syndrome

Fölling – Syndrome

Fordyce – Syndrome

Fothergill – Syndrome

Fox - Fordyce – Syndrome

Franceschetti - Jadassohn – Syndrome

Franceschetti - Syndrome (I)

Francois - Haustrate – Syndrome

Franke – Syndrome

Franklin – Syndrome

Fraser – Syndrome

Freeman - Sheldon – Syndrome

Friedenwald – Syndrome

Fryns – Syndrome

Fuchs - Syndrome (I)

G

Gaucher - Syndrome (I)

Glanzmann – Syndrome

Goldenhar – Syndrome

Goltz - Gorlin – Syndrome

L

LADD - Syndrome

Lain - Syndrome

Landolt - Syndrome

Langer - Syndrome

Larsen - Syndrome

Lejeune - Syndrome

Lenz - Syndrome

LEOPARD - Syndrome

Letulle – Syndrome

M

Manganotti - Syndrome

Marfan - Syndrome (I)

Marinesco - Sjögren - Syndrome

Maroteaux - Lamy - Syndrome (I)

Martin - Albright - Syndrome

Martin-(Bosviel) - Syndrome

Mayer - Rokitansky - Küster - Syndrome

Meckel - Syndrome

Meige - Syndrome

Melkersson - Rosenthal - Syndrome

Schuppli - Syndrome
Schwann - Syndrome
Seckel - Virchow - Syndrome
Seitelberger - Syndrome
Sicard - Syndrome
Siemens - Syndrome (II)
Silverman - Syndrome
Sjögren - Syndrome (I)
Smith - Magenis - Syndrome
Smith - Theiler - Schachenmann -
Syndrome
Spira - Syndrome
Stanescu - Syndrome
Steiner - Syndrome
Stevens - Johnson - Syndrome
Stickler - Syndrome
Sulder – Syndrome

T

Takayasu - Syndrome
Thornwaldt - Syndrome
Timme - Syndrome
Trotter – Syndrome

U

Ulrich - Feichtiger - Syndrome
Ulrich - Fremerey-Dohna - Syndrome
Urbach - Wiethe – Syndrome

V

van Bogaert - Scherer - Epstein –
Syndrome
van der Hoeve - Syndrome
van der Woude - Syndrome
Villaret – Syndrome

W

Waardenburg - Syndrome
Wagner - Unverricht - Syndrome
Walker - Warburg - Syndrome
Werlhof - Syndrome
Weyers - Füllung - Syndrome
Weyers - Syndrome
Wiedemann - Syndrome (II)
Wildervanck - Syndrome (I)
Wildervanck - Syndrome (II)
Witkop - Sallman - Syndrome
Woringer – Syndrome

Z

Zinsser - Engman - Cole - Syndrome

Nursing Bottle – Syndrome

O

OA - Syndrome
Ockerman - Syndrome
Oculo-dento-digital– Syndrome
Oppenheim - Urbach - Syndrome
Oto-palato-digital – Syndrome

P

Paine - Syndrome
Papillon - Lefèvre - Syndrome
Papillon-Léage - Psaume - Syndrome
Parrot - Syndrome (I)
Parrot - Syndrome (II)
Parry - Romberg - Syndrome
Pätau - Syndrome
Paul - Robin - Syndrome
Peters - Syndrome
Peutz - Jeghers - Syndrome
Pfaundler - Hurler - Syndrome
Pietrantonio - Syndrome
Pinsky - Syndrome
Plummer - Vinson - Syndrome
polyalveolysis - Syndrome
Pompe - Syndrome
Prader - Willi - Syndrome
pseudo-Crouzon - Syndrome
Pyle – Syndrome

Q

Queyrat - Syndrome
Quincke – Syndrome

R

Rabe - Salomon - Syndrome
Reiter - Syndrome
Remak - Syndrome
Rieger - Syndrome
Ritter - Syndrome
Robin - Syndrome (I)
Robin - Syndrome (II)
Robinson - Miller - Bensimon -
Syndrome
Rothmund - Thomson - Syndrome
Russell - Syndrome (I)

S

Sanfilippo - Syndrome
Schäfer (- Siemens) - Syndrome
Scheuthauer - Marie - Sainton -
Syndrome
Schmidt - Syndrome (I)

المصطلحات العلمية

acromicria صغر الأطراف ,16,97,164,278,344,402,439,442
acroosteolysis تحلل عظام الأطراف,122,223,247,248,262
adductio تقريب ,138,166,210,218,334,511
adenohpophysis الغدة النخامية ,19
adenoids الغدانيات، الناميات،422
adenoma ورم غدي , 20,24,43,88,89,111,138,141,217,255,287,366,371,389,433,434,440,452,546,554
adenoma glandulae thyroideae toxicum ورم الغدة الدرقية السمي , 434
adenoma sebaceum الورم الغدي الزهمي , 88,89,389
adenomatosis إغداد ,24,141,217,255,452,546,554
adeps شحوم ,150
adhaesio التصاق ,160,318,542
adiadochokinesis فقد تناسق الحركات , 230,243,267,293,347,358,524,555
adipositas سمنة ,15,20,23,24,34,36,58,156,180,216,221,224,237,252,263,284,350,354,373,383,423,431,554
adolescence المراهقين ,99
adrenalectomia استئصال الكظر ,394
advatio انزياح ,210
adynamia وهن ,13,22,61,94,132,146,157,194,216,335,339,344,349,481,547,557
adynamia muscularis وهن عضلي , 339
aërophagia ابتلاع الهواء , 533
afibrinogenaemia congenitalis نقص مولد الليفين الوراثي في الدم ,447
agalactia انقطاع الحليب , 493
agammaglobulinaemia انعدام الغاماغلوبولين , 170,289,290
agangliosus لا عقدية، انعدام الخلايا العقدية , 293

A

abasia امتناع الخطو , 81,345,355,378,555
abductio تبعيد ,إبعاد، , 88,166,168,387,511,534
ablatio placentae انفصال المشيمة ,137
ablatio retinae انفصال الشبكية , 254
abortion إجهاض ,46
abscessus خراجة ,166,267,418
acalcuria حبسة رياضية (لا حسابية) ,155,222
acantholysis انحلال حسكي ,98,311
acanthosis epidermalis شوك بشروي , 245
acanthosis nigricans شوك أسود , 34,48,235,235,408,418,435,469
acanthosis nigricans juvenilis شوك أسود صبياني , 408
accomodatatio تكيف , 44,270,354
acetonuria بيلة أسيتونية , 364,408
achlorhydria لا كلوريدية , 16,185,371,434,488,515
acholia انعدام الصفراء , 58,345,
achylia انعدام الكيلوس , 76,195,499,559,573
acidosis حماض ,45,156,266,423,458
acidum folicum حمض الفوليك ,43
acidum gippuronicum حامض الهيونوريك , 440
acne حب الشباب، عد , 15,65,146,245,312,364,398,417,423,475,495,507,569
acne rosacea العد الوردي , 245
acrocephalia جمجمة مخروطية , 42,55,98,102,112,124,135,138,173,180,309,412,424,425,474,547,401,
acrocyranosis زرقة محيطية , 64,83,144,154,235,235,312,344
acrodynia ألم النهايات ,193,385
acromegalia ضخامة الأطراف , 29,48,98,99,179,183,221,356,357,389,465,487,531

Anaemia دم فقر 16,28,36,54,56,70,76,78,
112,115,133,141,149,150,159,160,172,174,18
4,185,188,195,218,219,220,221,222,244,246,
257,263,265,267,279,282,283,287,289,300,
315,319,322,326,330,331,345,346,355,379,
460,470,494,511, 519,541,559,560,571,573
anaemia aplastica فقر دم لا تصنعي 159,160
anaemia haemolytica فقر دم انحلاي 141,
149,172,218,219,257,300,330,345,355,379,
460
anaemia hyperchromica فقر دم زائد الصباغ
16,76,265,283,330
anaemia hypochromica فقر دم ناقص الصباغ,
54,70,150,185,220,287,326
anaemia macrophaerocytaria فقر دم الخلايا
الكروية الضخمة 330
anaemia macrocytaria فقر دم الخلايا الضخمة
112,184,222,319,330
anaemia macrocytaria hypochromica
فقر دم الخلايا الضخمة ناقص الصباغ 222
anaemia macrocytaria normochromica
فقر دم الخلايا الضخمة سوي الصباغ 222
anaemia megaloplastica فقر دم عرطل 319,
559,560,573
anaemia microcytaria فقر دم الخلايا الصغيرة
460,470
anaemia normochromica فقر دم سوي الصباغ
, 330
anaesthesia, خدر 39,74,114,127,153,241,
382,390,416,451,543,, 557,569,
analgesia فقدان حس الألم 13,96,254,409
anarthria عدم القدرة على النطق 167
androtropismus
61,85,154,182,203,221,228,253,273,285,288,
290,299,311,313,334,350,352,360,373,375,
380,391,400,403,404,409,414,424,439,454,
470,485,504,521,522,529,534,553,562,572
anetodermia انحلال الجلد، ضمور الجلد ورخاوته
,342
aneurysma أم دم 202,241,291,319,567
angina abdominalis ذبحة بطنية 170,411
angioblastoma ورم الأرومة الوعائية 267

agenesia نقص التكون قصور النمو، 38,117,121,138,145,198,208,215,280,285,318
,332,353,355,372,396,438,454,477,478,490,
504,522,528,533,543,557
agmina يقعة 151,158,167,409,516,517,563
agnosia عمه حسي 35,54,162,216,323
agraphia لا كتابية 35,155,222
akinesia لا حركية 98,157,429
albinism بهق 142,162,204,263,306,370,401,
410,507,526,543
albinismus بهق 263,401,410,526,543
albuminuria بيلة ألومينية
13,34,90,93,189,199,218,225,227,232,266,
295,319,338,343,346,359,374,375,482,494,
551
aldosteron ألدوستيرون 45,61,132,338,350,544
alexia لا قراءة 74,155,162,222,439
alexia optici لا قراءة بصرية 222
allergosis, داء الليرجياتي 98,211
alopecia صلح 15,29,33,49,61,81,141,148,167,
178,181,231,244,294,312,334,336,341,376,
388,395,401, 418,423,467,473,475,491,535
alopecia areata صلح بقعي 334,491,535
amaurosis كمنة 142,155,180,184,202,
228,238,273,287,316,329,487
amblyopia إظلام البصر 145,180,404,508,511
,511,521
amenorrhoea انعدام الطمث 15,24,45,97
,229,232,284,357,365,394,487,507 ,517
amenorrhoea primaria انعدام طمث بدئي 229
,232,365,507,517
amenorrhoea secundaria انعدام طمث ثانوي
97,507
amiloidum أميلويد 245
amimia لا إيمائية، فقد قدرة التعبير بالإيماء أو
الحركة 69,355,363,406,430,457,536
aminoaciduria بيلة الحموض الأمينية 155
amnesia فقدان الذاكرة 19,217,271,31
amyloidosis داء نشواني 13,38,245,297,346,
495,501

aplasia لا نمو 18,28,39,55,69,
73,84,86,92,110,112,128,130,133,138,161,
175,196,199,203,208,211,213,214,226,228,
230,232,233,255,261,264,285,287,308,310,
321,323,329,350,368,382,391,393,401,404,
410,413,417,423,434,448,449,472,474,479,
480,485,486,501,508,513,525,526,541,545,
546,556,557,579
aplasticus لا تنسجي 189,413
aponeurosis الصفاق 171,329,390,448
aponeurosis Palmaris لليد الراحى 171
,448
aponeurosis plantaris الصفاق الأخمصى 329
apophysis شاخصة 127,247,478
apophysis acromialis النتوء الأخرمى 127
Apoplectiformis نظير نرفى فجائى غزير
, 378
apoplexia السكئة 14,42,87,94,98,137,187,
216,240,278,550,566
apoplexia cerebri النزف الدماغية،
الدماغى 42,240
apraxia عجز حركى 35,54,74,131,
162,216,271,344,355,386,558
aquaeductus cerebri القناة الدماغية 74
aqueductus Sylvii قناة سلفيوس 459
arachnodactylia أصابع عنكبوتية 15,41,60,65,
233,247,269,348,355,356,392, 479,538
arcus zygomaticus القوس الوجنى 558
areflexia لانعكاسية 62,200,
260
aretticulocytosis انعدام الكريات الحمر الشبكية
219
arteria شريان 45,51,136,155,180,206,266,
273,291,363,373,378,382,388,392,403,409,
414,440,471,515,526,527,538,545,549,558,
559,561
arteria carotis الشريان السباتى 155,266,273,
291,388,471,515,527
arteria carotis interna الشريان السباتى الباطن
155,291,388
arteria facialis الشريان الوجهى 538

angiocardiogramma تصوير الأوعية القلبية
الظليل 174,347
angiographia تصوير الأوعية الدموية الظليل
206,341
angioma ورم وعائى 186,202,278,309,340,
411,514
angiomatosis ورم وعائى 83,112,128,202,267
,298,328,352,487,514
angiomatosis retinae ورم شبكية وعائى 267
angiopathia diabetica اعتلال أوعية سكرى
347
angiotensin الأنزيم القالب 61,338
anhidrosis احتباس العرق 96,124,416,465,493
aniridia انعدام القذحية 142,226,356,377,507,
547
anisochromia اختلاف لون الكريات الحمر 190
anisocoria اختلاف الحدقتين 44,145,231,307,
312,315,349,358,364
anisocytosis اختلاف حجم الكريات الحمر
185,190,242,263,287,289,386,392,434,496,
540,541
ankylosis الالتصاق مفصل عظمى 42,109,183,
242,264,271,285,300,424,426,456,466,511,
532
ankylotia صماخ الأذن 207
anodontia غياب الأسنان 124,176,242,463
anophthalmus غياب العين 332,421
anorexia فقدان الشهية 19,222,237,265,366,
455,475,507,538,571
anosomia فقد حاسة الشم 12,294,453,477
antebrachium الزراع، الساعد، 242
anuria انقطاع البول 103,218,255,266,295,
410
aortitis التهاب الشريان الأبهر 53
apathia جمود الحس 24,151,300,355,
408,558
aphakia غياب العدسة 356
aphasia حبسة، فقدان القدرة على الكلام 35,74,
155,184,216,218,319,323,363,386,562
aphonia فقد الصوت 93,167,337

articulatio atlantoaxialis المفصل الرسغي
المنشطي, 239

articulatio coxae مفصل الورك 233,458,510

articulatio cubiti مفصل المرفق 90,168,233

articulatio genus مفصل الركبة 99,233,269,
274,458,51

articulatio humeri مفصل المنكب 88,168,506

articulatio radiocarpea المفصل الكعبري
الرسغي, 233

articulatio talocruralis المفصل الكعبي الساقى
,233,358,510,545

articulatio temporomandibularis المصل
الصدغي الفكى السفلى
393, الصاعد 117,243,324,378,505

ascendens داء الرشاشيات 221

aspergilosis اختناق 16,88,113,142,222,437,462

asplenia غياب الطحال 46,285

astasia صعوبة الوقوف 81,203,346,348,357,
515,558

astereognosis عدم التجسيم
عدم الاحتساس, 426

asthenia وهن 49,65,119,157,176,182,185,
226,230,343,347,409,410,434,481,491,511,
534,563,573

astigmatismus حرج البصر 74,83,
379,410,469

astrocytus خلية نجمية 33,159

astrolgia النبق العصبي النجمي 397

asynergia لا تأزر 126,358,451,555,569

asystolia لانقباضية 19,66,384,494

ataxia رنج 14,31,32,38,40,45,47,53,63,68,70
75,88,103,115,118,128,131,135,139,145,147,
153,154,155,167,190,191,200,201,208,212,
220,226,232,237,266,276,286,293,295,303,
315,318,330,335,344,345,347,353,358,359,
363,367,372,373,378,379,392,399,401,403,
407,409,424,453,459,469,471,473,474,479,
486,489,499,512,513,519,524,548,554,555,
569,570

ataxia cerebellaris رنج مخيخي 75,147,347,

arteria mesenterica inferior الشريان
المساريقي السفلى 545

arteria poplitea الشريان المأبضي 180,561

arteria renalis superior الشريان الكلوي العلوي
206

arteria spinalis anterior الشريان الشوكي
الأمامي 440

arteria spinalis posterior الشريان الشوكي
الخلفي 409

arteria temporalis الشريان الصدغي 538

arteria tibialis posterior الشريان القسبي الخلفي
363,561

arteriitis التهاب الشريان 119,125,232,273,318,
319,352,435,500,519,551

arteriitis granulomatosa التهاب شريان حبيبيومي
273

arteriitis temporalis التهاب الشريان الصدغي
273,352,435

arteriol شرين 341,470

arteriosclerosis تصلب شرياني 19,20,129,157
210,216,480,554

arteriosclerosis obliterans تصلب شرايين
انسدادى 157

arthralgia ألم مفصلي 136,275,337,348,517

arthritis rheumatica التهاب مفاصل روماتزمي
88,107

arthritis rheumatoidea التهاب مفاصل شبه
روماتزمي 195,285,290

arthropathia اعتلال مفاصل 55,56,120,179,
286,358,451,510

arthrosis داء مفاصل 29,52,107,127,
136,160,180,204,211,237,257,300,301,311,
326, 346,370,392,452,454,474,506,531

arthrosis deformans التهاب مفصلي مشوه 211
237,300

articulation مفصل 88,90,99,168,170,233,
239,269,274,334,358,390,393,458,506,510,
545

aura abdominalis نسمة بطنية , 221
aura epigastralis نسمة شرسوفية , 221
aura epileptica نسمة صرعية , 141
aura pharyngealis نسمة بلعومية , 221
auricular صوان الأذن , 86,193,194,231,263
,277,296,322,373,407,424,574
auricular ذات علاقة بصوان الأذن , 231,322,373
,407
auris interna الأذن الداخلية , 160
autismus انطواء على الذات , توحد , 49, 179,300
autismus infantilis انطواء على الذات , طفولي , 300
autoantibody جسم مضاد ذاتي , 76,493
autotopognosis ادراك الموقع الذاتي , 156
avitaminosis عوز الفيتامينات , 383,566
azoospermia لا منوية , 587
azotaemia بنترجة الدم , 6,103,152,192,234,294,
298,307,345,390,402,457,464,507
azotaemia hypochloraemica نترجة دم ناقصة
الكوريدات , 151

B

balanitis التهاب الحشفة , 447,456,510
balbuties لعثمة , 206,213,490
base excess الفائض الأساسي , 16
basis cranii قاعدة الجمجمة , 99
basophilia كثرة القعدات , 227
bifurcatio مفرق , انشعاب , 76,335
bilirubinuria بيلة بيليروبينية , 220,429,468
blastomatosi الورم الأرومي , 427
blastomycosis الفطار الجرثومي , الفطار البرعمي
, 226,342,349
blepharitis التهاب الجفن , 164,371,404,434
blepharochalasi ارتخاء الجفن , 45
blepharophimosis تضيق الجفن ,
11,16,30,80,117,152,167,211,307,356,372,
392,453,484,558,569
blepharoptosis استرخاء الجفن , 51,85,153,237
,244,292,305,308,359,475

358,453,489,499,524,554,570
ataxia cerebelli acuta رنح مخيخي حاد ,555
ataxia cerebrospinalis رنح دماغي شوكي , 212
,237,401
ataxia locomotoria رنح حركي ,555
ataxia progressiva رنح متفاقم ,190
ataxia spinalis اختلاج شوكي ,147,212
ataxia spinocerebellaris رنح شوكي مخيخي ,
358,359
atheroma ورم عصيدي ,37,135,217,278,407
atheromatosis تعصد ,37,135,278
atherosclerosis تصلب عصيدي , 157,241,326,
334,411,467
atherosclerosis obliterans تصلب عصيدي
انسدادى , 411
athetosis كنع , 83,142,149,243,251,276,277,
337,387,407,473,521,544,
atonia استرخاء , 18,183,202,265,347,380,409,
499,516
atonia musculi استرخاء عضلي ,409
atreolateral أمامي جانبي ,79
atresia انسداد خلقي , 18,41,48,61,110,114,
130,148,152,195,208,214,215,230,290,309,31
6,321,406,426,439,450,463,473,476,481,540,
562
Atrophia ضمور , 28,35,49,57,58,64,68,69,
76,89,98,100,117,120,123,139,144,145,153,1
54,161,162,168,169,175,180,182,188,191,196
,201,216,231,234,236,240,243,244,247,249,2
50,256,265,269,276,277,278,318,323,329,333
,340,350,356,379,387,397,401,402,420,430,4
44,449,496,508,516,519,553,558
atrophia cutis ضمور الجلد , 175,234,240,265
atrophia nervi optici ضمور العصب البصري
28,58,69,89,233,561
atrophia olivopontocerebralis ضمور منطقة
الجسم الزيتوني-الجسر-المخ , 244
atrophoderma vermiculata الضمور الجلدي
الدودي الشكل , 230
atypicus لا نموزجي , 151

,172
bucca خد ,204
bulbaris بصلي 84,163,168,193,232,316,409
,488,516
bulbus oculi مقلة العين 42,45,166,192,206,
211,246,313,403,424,494,510,512,517
bulimia شره ,224
bullosus فقاعي ,81,262,300,336
buphthalmus استسقاء المقلة ,157,482,549
bursa pharyngea كيس زلالي (جراب) بلعومي
526
bursitis التهاب الجراب 29,171,247

C

cachexia دنف 46,175,269,319,383,399,417,
491,497,512,552,557
calcaneus العظم العقبى 29,80,132,247,391
calcinosis كلاس
29,30,,80,101,143,155,163,180,334,340,414,
441,453,523,524,528,529
calcinosis cutis تكلس الجلد ,143,524
calciuria فرط كالسيوم البول 155,451,453,505,
529
caligo corneae عتمة قرنية ,208
callus ثفن، جساءة ,377
camptodactylia انثناء الأصابع , 14,41,60,184,
198,234,242,287,309,338,375,383,395,397,
399,406,418,435,551
canities شيب ,86,186,545
cansalgia ألم حارق ,52
capillaritis التهاب العروق الشعرية ,306
capsula interna المحفظة الداخلية ,188,555
carbohydrate هدرات الكربون ,384,561
carcinoma سرطانة 20,22,237,274,291,414,
549
cardiomegalia تضخامة قلبية ,107,224,343,
436,475
cardiomyopathia اعتلال العضلة القلبية
70,95,109,213,283,297,317,394,564
caries dentis نخر الأسنان , 117,202,239,
293,418,

blepharospasmus ,تقلص الجفن, 68,69,369,
485
blister نقطة ,169
brachialgia ألم عضدي ,214,550
brachium الزراع ,الععضد, 242,257
brachycephalia قصر الرأس ,90,152,200,204,
231,239,242,295,307,324, 371,393,446,469
brachydactylia, قصر الأصابع , 16,18,29,62,
77,104,111,112,132,135,164,172,187,195,214
,222,238,240,277,285,339,355,360,380,382,
418,424,435,463,4768,505,513, 514,519,522,
542
brachymegalodactylia قصر وضخامة الأصابع
,413,522
brachymesophalangia, قصر السلامية الوسطى
,297,382
brachymetacarpia قصر عظام مشط اليد ,77,
266,303,424,468,542
brachymetatarsia قصر عظام مشط القدم ,77,
266,303,424,468,542
brachymorphia قصر القامة ,233,355
Brachysyndactylia, قصر والتصاق الأصابع
,112
Bradyacusia نقص السمع
,33,58,178,184,186,191,195,200,202,204,205,
234,239,264,266,278,293,309,314,321,328,
335,354,361,425
bradycardia بطء القلب ,13,225,271,307,384
bradykinesia بطء الحركة ,364
bradylalia بطء التلفظ ,231,341,347,424
bradypnoë بطء التنفس ,318
bronchadenitis التهاب العقد اللمفاوية القصبية
94
bronchiectasia توسع القصبات ,300
bronchitis التهاب قصبات ,123,156,456,498,
510,542,552,571
bronchophonia صوت قسبي ,44
bronchoscopy تنظير قصبات ,18
bronzed diabetes الداء السكري الشبهى ,532
bubo inguinalis دبل (تضخم عقد لمفاوية إربي)

cholesterin الكولسترول ,63,83,100,150,224,252,252,253,255,389,524,557,573
chondrodysplasia خلل التنسج الغضروفي 133,157,179,254,290,325,420,496,531,542
chondrodystrophia عسر التهيكل الغضروفي 91,133,208,229,293,352,360,420,429,484
chondromatosis ورم غضروفي ,301,352
chondrosarcoma ورم غضروفي ,73,352
chorea الكوريا، الرقص 110,166,213,277,337,386,518,522,530
chorioathetosis داء الرقص والكنع ,243,474
chorioretinal شبكي 88,مشيمي
chorioretinitis التهاب المشيمية والشبكية ,306,330,472
chorioretinitis exudativa التهاب المشيمية والنضحي والشبكية ,306
chronic eosinophile pneumonia ذات الرئة 112,بالحمضات
cicatrix ندبة ,211,215,246,467
cilinderuria بيلة اسطوانية ,296
cilium هذب ,529,545
cirrhosis biliaris تشمع كبد صفراوي ,254
cirrhosis hepatis تشمع كبد ,253,254,431,532
cirrohsis portalis تشمع بابي ,52
claudicatio عرج ,82,85,119,153,314,370,394,415,520,562
claudicatio intermittens عرج متقطع ,85,119,153,415,520,562
clavicula ترقوة ,137,188,213,377
clavus مسمار ,545
clef lip-palate شرم الشفة والحنك ,176
climacterium انقطاع الطمث ,453
clinodactylia تقعر (تسطح) الأصابع 47,104,157,172,186,214,234,239,240,242,295,296,321,377,391,392,399,418,443,466,471,486,502,522
clitoris البظر ,163,233,334,463,467,518,564
coarctatio aortae تضيق الأبهر ,478,492

carpus رسغ اليد ,116,198,204,305,361,440,458,502
cartilago hyaline الغضروف الشفاف ,455
cartilago thyroidea الغضروف الدرقي ,119
cataplexia تيبس عضلي ,221
cataracta ساد ,38,58,80,84,89,91,117,128,155,156,215,224,230,231,239,250,284,288,311,327,342,346,359,360,461,368,376,378,394,403,460,467,468,469,470,479,500,510,535,547,549,554,556,
cataracta congenita ساد ولادي ,156,230,239,250,394,460,556
cation إشارة سلبية ,246
causalgia ألم حارق ,383
cavitas تجويف ,199,257
cecum الأعور ,322,504,535
cerebellum المخيخ ,44,138,146,191,231,277,415
cerebrosclerosis تصلب مخي ,315,480
cerumen صملاخ ,545
cheilitis التهاب الشفة ,53,235,354,370,376,378,445
cheilitis granulomatosa التهاب شفة حبيبي ,370,376
cheilognathopalatoschisis شرم الشفة والفك ,43,155,197,204,207,242,265,269,297,356,422,427
cheilognathoschisis شؤم الشفة والفك العلوي ,535
cheilopalatoschisis شرم الشفة والحنك ,238
cheilosis تشقق الشفتين وحرشفتيها ,434
chiasma تقاطع، تصالب ,124
chlorodontia اخضرار الأسنان ,232
choanasthenosis تضيق المنخر الداخلي ,423
cholangiolitis التهاب الشعريات الصفراوية ,254
cholangitis التهاب قناة الصفراء ,11,14,109,254
cholecystogramma تصوير القنوات الصفراوية ,468
cholelithiasis التحصي الصفراوي ,374,380,502

- conscientia اضطراب الوعي، 217
- constitutio تركيب، بنية، 512
- constitutionalis بنيوي، 70,166,184,189,225, 448,505,560
- constrictor مصرة، مضيق، 361,544
- contracture تقفع، قفاح، قلس، 63,65,106,157,313,330,448,461,511,514
- contractura flexoria قفاح انثنائي، 252,468
- contusio رض، 211,362,509
- contusio cerebri رض دماغي، 509
- convergentio تقارب، 270
- convulsio اختلاج، 16,93,129,142,168,220, 239,286,313,322,366,367,373,379,379,397, 428,458,471,507,521,537,555,571
- convulsio clonica اختلاج ارتجاجي، 129,286, 313,537
- convulsio clonicotonica اختلاج ارتجاجي متوتر، 142
- convulsio epileptiformis اختلاج شبه صرعي، 537
- convulsio tonica اختلاج متوتر، 66,93,129, 239,322,471,537
- cor trilocular قلب ثلاثي الغرف، 285
- cornea قرنية العين، 13,68,195,201,207,208, 209,210,229,233,237,245,260,288,316,354,36 8,380,394,396,403,419,460,474,503,504,544
- cornificatio تقرن، 270
- corona dentis تاج السن، 322
- corpus collosum الجسم الجاسيء (النفني)، 24
- corpus pineale الجسم الصنوبري، 209
- corpus striatum الجسم المخطط، 66,272,276, 380,518,530
- corpus vitreum الجسم الزجاجي، 215
- cortical hyperostosis فرط تعظم قشري، 53
- cortisol الكورتيزول، 21,146
- coxa plana حرقفة مسطحة، 105
- coxa valga
- coxa vara حرقفة روحاء، ورك روحاء، 107,112,295,504
- coxa vara
- coccidioides immitis الفطور الكروانية، 437
- Cochlea حلزون الأذن الباطنة، القوقعة، 131,292, 394
- coilonychia تقعر الأظافر، 64,186,370,434, 533
- colitis spastica التهاب كولون تشنجي، 448
- colitis ulcerosa التهاب كولون قرحي، 92
- collagenosis الأمراض الغرائية، 127,330,491
- collagenum غراء، 197
- collapsus وهط، 138,160,170,224
- coloboma ثلثة
- 65,75,91,207,209,231,261,287,333,357,406, 454,457,460,505,535
- coloboma congenitum iridis ثلثة قزحية خلقية، 75,209,231,333
- coloboma iridis ثلثة قزحية، 261
- coloboma palpebrale congenitum ثلثة جفن علوي وسفلي خلقية، 207
- colon ascendens الكولون الصاعد، 117
- colon descendens الكولون النازل، 268
- colon sigmoideum الكولون السيني، 268,319
- colpitis التهاب المهبل، 218,341
- coma hepaticum سبات كبدي، 99
- comedones رؤوس سوداء، 193
- commissurotomy mitralis شق المقرن الاكليلي، 165
- complement المتممة، 491
- concrementum urinarium تحصي بولي، 340
- condylus medialis اللقمة الأنسية، 387,510
- confabulatio تخريف، 216,315,555
- congenital glossoptosis تلي لسان خلقي، 422
- coniosis تغبر، سحار، 165,491
- conjunctiva ملتحة، 151,413
- conjunctivitis التهاب ملتحة، 26,52,164,199, 201,215,300,314,404,419,434,450,456,492, 529,570
- connatal وُلادي، 12,104,397

,231,303,360
 decalcificatio بتحليل كلسي 136,377,453,474
 decerebratio فقد الوظيفة الدماغية 142,238,315,379
 decompositio انحلال، تفكك 359
 deformans تشوه 53,59,80,82,104,105,177,
 211,237,242,289,301,414,415,479,504
 deformatio ossea تشوه عظمي 347
 degeneratio تتكس 13,44,74,99,139,154,231,
 250,269,307,311,327,328,337,351,355,388,40
 3,426,458,488,489,505,507,539,561
 degeneratio hepatolenticularis
 تتكس كبدى عدسي 388,
 degeneratio pigmentosa بتكس تصبغي 231
 degenerativus تتكسي 90,120,324,535
 deglutitio البلع 194,308
 degradatio تحلل، انكاث، تدرك، نكوص، 537
 dehydratio تجفاف 151,367,442,495
 deliriosus هذيانى 35,148
 delirium هذيان 17,35,36,298,387,431,572
 delirium alcoholicum هذيان كحولى 572
 delirium tremers هذيان ارتعاشى 572
 dementia خبل 14,32,33,35,77,94,139,154,
 155,164,165,191,217,220,221,224,249,260,27
 2,277,293,295,300,314,355,357,362,364,371,
 376,383,402,421,509,527,537,555,559,561
 dementia congenita عته خلقى 32,164
 demineralisatio نزع الأملاح 169
 demyelinisatio نزع (إزالة) النخاعين 55,77,
 107,159,358,459,462,465
 dens incisivus القواطع 167,234,278,321,333,
 382,418
 dens molaris الطواحن 252,432
 dens permolaris الضواحك 86
 depersonalisatio
 ضياع الشخصية، تبدد الذات
 depigmentatio نزع الصباغ 162,352
 depressio اكتئاب 16,147,157,198,198,353,
 356,420,426,501,508,537,540,559

حرقفة فحجاء، ورك أفحج 100,157,166,287
 cpharocytosis تكثر الخلايا الكروية 414,573
 crampus اختلاج 151,239,308
 craniomalacia تلين الجمجمة 203
 craniostenosis تضيق القحف 48,200,277,287,
 389,451
 cranium جمجمة 84,191,271,353,392
 creatinuria بيلة كرياتينية 93,316,317,347
 crepitatio فرقة 339
 crista عرف، قنزعة 395
 crusta قشر 92,226,247,251,300
 crypta جريب 235
 cryptophthalmus كمون العينين 208
 cryptorchismus اختفاء الخصية 12,39,104,
 109,136,142,143,179,197,229,234,239,288,
 298,316,333,346,350,366,372,378,405,471,
 487,497,498,502,547
 cuspis vulvae tricuspidalis
 شرفات الصمام مثلث الشرف 174
 cutis laxa جلد متهدل (رخو) 85,92,104,130,
 135,150,175,190,325,529
 cutis laxa et hyperelastica
 جلد متهدل وشديد المرونة 85
 cyanosis زرقة 51,58,64,83,145,155,224,232,
 235,312,313,339,345,431,513
 cyclitis chronica التهاب جسم هديى مزمن 21
 cylindruria بيلة اسطوانية 182,190,219,232,
 359,375,495
 cystine السيسيتين 12,13,346
 cystis كيسة 96,198,205,218,312,368,453
 cystis dermoidea كيسة أدمية 218
 cystis epidermalis كيسة بشروية 312
 cystoma (متكيس) ورم كيسى 230,241,
 287,453,566
 cystopyelitis
 التهاب المثانة والحويضة الكلوية 456
D
 dandruf قشرة الرأس 159
 debilitas mentalis ضعف العقل 103,145,231

- diathesis lymphatico-exudativa
نحيزة لمفاوية نضحية، 542
- diencephalon الدماغ البيني، 267,385,509
- digitus minimus الإصبع الصغيرة، 387,542
- diphtheria الخناق، 142,153,182,215,227,381
- diphtheria laryngis الخناق الدفتيري، 143
- diplegia شلل مزدوج، 142,159,202,212,290, 341,415,500,521
- diplegia spastica شلل مزدوج تقيصي، 212,341, 415
- diplopia ازدواج البصر، 45,183,292,464,475, 528,540
- dischondromatosis
سوء التكون الغضروفي الورمي، 352
- dischondroplasia سوء تصنع غضروفي، 352
- discus intervertebralis
الغضروف بين فقرتين، 166,183
- disorientatio توهان، 17,36, 219,460
- dissociatio مفكك، 199,381
- diverticulosis الرذاج، ارداب، 343,387
- diverticulum رذب، رتج، 444
- dolichocephalia
استطالة الرأس أو الجمجمة، 360,489,523
- dolichocolon استطالة الكولون، 268,434
- dolichostenomelia
نحافة النهايات واستطالتها، 65,356,535
- drum stick fingers أصابع أبقراطية، 51
- ductus alveolaris الجذع السنخي، 22
- ductus choledochus قناة الصفراء، 380
- ductus thoracicus القناة الصدرية، 533
- duodenitis التهاب العفج، 109
- duodenocholecystostomia
مفاغرة عفجية مرارية، 549
- duodenum العفج، 195,368,374, 482,559,573
- dysacusia ثقل السمع، 455
- dysaesthesia خلل الإحساس، 257,437,550
- depressivus اكتئابي، 148
- dermatitis atopica التهاب جلد تأتبي، 314
- dermatitis exfoliativa
التهاب جلد تقشري، 158,463,476
- dermatofibrosis lenticularis disseminata
تليف الجلد العدسي الانتشاري، 102
- dermatopathia اعتلال جلدي، 543
- dermatosis مرض جلدي، 57,64,81,89,92, 149,169,208,217,235,257,258,262,270,280, 310,312,320,331,336,241,343,349,364,371, 410,423,461,463,467,477,500,504,506,515, 574
- dermatosis atrophicans جلد ضموري، 410
- dermatosis climactericus جلد إياسي، 257
- dermatosis erythematosus
مرض جلدي حمامي، 149
- dermatosis exudativa جلد نضحي، 463
- dermatosis صباغي، 81,461
- dermatosis polymorphus
جلد متعدد الأشكال، 341
- dermatosis pyreticus جلد حموي، 235
- dermatosis verrucosus جلد ثؤلولي، 336
- dermis أدمة، 53,149,246,312,331,349,414
- descent's membrane غشاء دسمنت، 427
- desquamatio تقشر، توسف، 95,224,447,461, 543
- destructio تهدم، 229,247,344,412
- dextropositio aortae
توضع الأبهر في الجهة اليمنى، 378
- diabetes insipidus البوال النقه، 58,97,213,252, 253,277,357,385,417,419,488
- diabetitis mellitus الداء السكري، 23
- diaphysis قصبية، 104,106,289,334,511,552
- diastasis ابتعاد، انفراد، 64,67,85,228,344,381
- diastema فرجة، 190,556
- diathesis allergica نحيزة اليرجيبائية، 190
- diathesis haemorrhagica نحيزة نزفية، 20, 122,219,221,227,242,259,301,324,330,428, 437,449,458,546,567

453,454,455,460,466,468,470,475,478,479,
481,483,484,486,487,489,496,498,500,503,
506,519,525,531,533,539,541,542,549,556,
564,568,569,

dysplasia ectodermalis بسوء نمو الأدمة 145

dyspnoe عسر التنفس 15,80,232,297,302,485

dyspraxia خلل الانسجام، عسر الانسجام 305,364

dystonia خلل التوتر 154,173,187,250,268,
276,311,351,353,358,369,383,388,418,459,
487,571

dystrophia حثل 19,25,28,30,31,32,33,
62,68,72,75,83,84,86,87,88,91,97,100,101,
117,122,131,133,141,144,145,150,154,159,
169,173,175,176,177,180,182,195,197,198,
201,203,208,210,213,215,227,229,236,238,
239,242,244,245,249,261,265,269,279,288,
289,292,293,295,311,312,315,316,325,329,
331,335,336,339,340,341,352,355,356,357,
360,361,366,367,368,373,397,399,402,404,
406,410,414,415,420,424,425,429,434,443,
448,450,452,453,460,463,464,467,472,474,
480,483,484,487,491,492,497,524,525,530,
534,536,537,558,565,

dystrophia pigmentosa بسغل تخضبي 239,
335,336,361

dystrophicus بسغلي 120,182,360,487

E

ecchymosis كدمة 218,279,363,501

echolalia بترديد الألفاظ 218,279,363,501,210,
226,260,299,364,530

ectoderma الأدمة البرانية 40,63,71,72,83,124,
175,176,178,179,231,260,340,357,483,489,50
0,519,531,539,545,556,568

ectopia lentis انتباز العدسة 357,460

ectopicus منتقل 151

ectrodactylia غياب إصبع 16,176,231,265,
290,300

ectropion شتر خارجي 179,288,297,496

eczema إكزيما 49,164,167,186,267,278,280,
299,359,408,455,563

eczematoid إكزيمي 164

elephantiasis فيال 55,172,275,320,325,402

elephantiasis congenital فيال خلقي 325

elephantiasis genitoanorectalis فيال المنطقة

dysarthria عسر الكلام 32,127,155,168,187,
193,202,266,286,289,293,307,337,341,356,
359,364,379,459,487,532,558,561,565,566

dyscalcaemia سوء التكلس 101

dyscephalia بسوء نمو دماغي 173,249

dyschromatopsia عمى الألوان 205,507

dysentery زحار 456

dysgnosia عسر الفهم 305

dyshidrosis اضطراب التعرق 288

dyskeratosis بسوء التقرن 149,239,288,375,
549,563,572

dyskinesia عسر الحركات الاختيارية 158,203,
230,319,343

dyslocatio سوء التوضع 234

dysmelia بتشوه الأطراف أو طرف واحد 558

dysmenorrhoea عسر الطمث 145,358,364

dysmetria خلل القياس 556,570

dysmorphia تشوه الشكل

6,27,153,158,192,223,251,281,288,304,333,
394,424,435,494,499,504,550,551,554,558,
570

dysostosis بسوء تعظم 15,36,42,54,58,60,77,
173,229,233,290,323,334,339,354,359,360,
400,443,459,473,482,493,507,529,552,

dysostosis chondrodystrophica

بسوء تعظم سغلي غضروفي 323

dysostosis cranialis بسوء تعظم قحفي 443

dysostosis enchondralis بسوء تعظم العضروف

الداخلي 334

dysostosis epiphysaria بسوء تعظم مشاشي 459

dysphagia عسر البلع 33,44,71,173,193,216,
222,282,286,317,364,379,383,406,434,439,
542,559,566

dysplasia بسوء نمو 11,14,17,29,47,49,55,57,
75,78,83,84,91,100,103,117,124,132,133,145,
156,157,173,175,176,177,178,179,185,196,
203,209,218,227,229,230,231,232,233,242,
248,249,254,260,261,269,285,287,289,290,29
5,298,309,311,316,320,321,325,333,336,337,
346,347,353,357,360,366,370,372,375,385,
391,392,401,418,420,422,439,446,450,452,

eosinophilia فرط الحمضات في الدم
47,139,209,219,220,244,255,258,269,,356,
319,3278,343,344,353,423,427,436,443,483,
501,502,510,517,526,538,548,551,552,561,
563
ephelides كلف، نمش، 56,162,204,293,394,
428
epicant فوق الماق 175,186,190,211
epicanthus غضنة موقية 69,80,109,114,135,
152,164,167,175,186,190,211,240,242,256,
270,280,287,295,296,297,332,360,376,439,
446,486,529,539,568
epicondylus medialis للقيمة الأنسية 387
epidermis البشرة 53,149,312,331,349,414
epidermolysis bullosa انحلال بشرة فقاعي
18,110,262,312,398,421,529,551
epigastrium الشرسوف 380,559
epiglottis لسان المزمار 209,447,526
epilepsia الصرع 18,31,33,48,76,138,140,165
,181,203,220,236,245,269,276,286,313,322,
384,388,392,435, 449,486,500,536,566
epilepsia myoclonica صرع رمعي عضلي
322,392
epileptic صرعي 317
epipharynx البلعوم الأنفي 228,287,532
epiphysionecrosis تموت مشاشي 105,417
epiphysis مشاشة 84,102,103,117,133,160,
209,259,279,289,305,311,314,318,323,329,
334,361,382,394,417,420,421,424,429,453,
458,511,542
epiphysis cerebri النخامي 209,329,424
episcleritis التهاب محيط الصلبة 375,518
epispadia احليل فوقاني 179,215,241
epithelioma ورم ظهاري 64,89,96,217,225,
234,246,354
epithelioma intraepidermalis ورم ظهاري
داخل بشروي 246
erectio انتصاب 428,437
erosio تأكل 68,92,161,207,215,218,247
251,312,322,341,349,354,364,382,590
eructatio تجشؤ 65,411

172, التتاسلية ومنطقة المستقيم
emotio انفعال 164
emphysema subcutaneum ريح جلدية 251,
357
enamelum ميناء السن 172,239,278
enantherma طفح داخلي 98,199,541
enantherma vesicularis طفح حويصلي 98
encephalitis التهاب الدماغ 53,55,77,83,151,
167,174,206,254,462,480,555
encephalogramma مخطط الدماغ الكهربائي
271
encephalographia تصوير الدماغ 60,294,345
encephalomyelitis الالتهاب الدماغى النخاعي
151,223,350
encephalomyelopathia الاعتلال الدماغى
النخاعي 159,331
encephalopathia الاعتلال الدماغى 25,68,139,
194,194,212,238,249,292,294,331,335,362,
397,409,493,555
enchondroma غضروم داخلي 301, 409
endangitis التهاب بطانة الأوعية 439
endemic مستوطن 223,301
endocarditis التهاب شغاف القلب 88,235,338,
343,419,519,557
endocarditis verrucosa التهاب الشغاف التؤلولى
338
endometritis tuberculosa التهاب بطانة الرحم
السلي 148
endometrius بطانة الرحم 365
enophthalmus (عين غائرة) 53,118,
142,153,319,330,422,472,558
enteritis التهاب أمعاء 141,219,290,456,571
enteritis toxica التهاب أمعاء تسمى 290
enterocolitis التهاب أمعاء وكولون 39,507
enteropathia exsudativa التهاب أمعاء نضحي
141
enteroptosis هبوط أمعاء 227, 490
enuresis سلس البول 360,405,460,462,488

279,,292,344,351,354,359,370,397,425,427,
434,464,479,480, 481,486,490,493,535
exophthalmus pulsans جحوظ نابض 292
exostosis عرن 88,179,325,334,356,391,395,
439,442
exsiccosis تجفاف 162
extensio انبساط 52, 242,390
extensor يأسط 74,168,542

F

facies leontina, بسحنة الأسد 92
fasciculus longitudinalis الحزمة الطولية 203
fauces حلق 544,570
feed-back التأثير الراجع 61
feminizatio تأنث، تأنث 21,385
femur الفخذ 23,28,106,147,155,173,196,198,
274,324,531,542,558
fibrillatio ارتجاج خيطي 168,210,292,409,
434,464,548
fibrillatio ventriculorum رجفان بطيني ليفي 292
fibrinogen فيبرينوجين 22,301,408,448,500
fibroadenoma ورم غدي ليفي 138,441,453
fibroblastus أرومة ليفية 562
fibroma ورم ليفي 19,35,89,96,145,154,218,
228,234,288,289,294,316,320,369,394,441,44
9,452,453,550
fibroma ovarium ورم مبايض ليفي 234
fibromatosis ورم ليفي 35,288,289,294,316,
320,449,452,453,550
fibula الشظية 28,56,196,198,334,401,455,
475,477,490,545,552,556
field of vision الساحة البصرية 209
filariasis داء الخيطيات 552
filariatosis داء الخيطيات 213
fissure شق، ثلم 342
fissura orbitalis superior الشق المحجري العلوي 528
fistula ناسور 155,197,275,541,569
fixatio تثبيت 394,542

eruptio papulosa طفح جلدي حطاطي 151
erysipelas الحمرة 250
erythema حمامى 68,81,98,110,141,148,149,
152,154,169,183,194,212,215,217,235,240,
244,246,275,280,290,312,324,331,338,344,
364,371,377,397,413,416,437,444,461,489,
491,509,510,558
erythema intermittens احمرار متقطع 194
erythema nodosum حمامى عقدة 141,344,437
erythroblastocytosis بتكاثر سليفات الحمر 259
266
erythroblastosis بتكاثر سليفات الحمر 134,150,
174,242,249,259,266,286,330,428,461,513,
541
erythroblastus الكرية الحمراء (أرومة) 70,134,191,330,414,461
erythrocytopenia نقص الكريات البيض 12
erythrocytosis فرط الكريات الحمر 205,216,
224,398,458,541
erythrokeratodermia تقرن الجلد الأحمر 152,
235,313,371
Erythrophagocytosis أكل (بلعمة) الكريات
الحمراء 330
erythroplasia التوسع (التبقع) الأحمر 447
erythroplastopenia قلة سليفات الحمر 219
erythropoiesis اصطناع الكريات الحمر
134,161,174,187
erythropoiesis hypoplastica اصطناع الكريات
الحمراء 134,160,173,186
esophagus المري 59,195,383,434,533,541
estrogene 20,229,412
eunuchoidismus خصيائية 260,298,347,350,
422,470
eunuchoidus 295,309
euphoria جدل 16,42,147,216,315,399,431,
444,555
euthyreosis، سوي الدرقية 256
exhaustio إعياء، إهاك، 277,488
exophthalmus وظ 29,42,62,85,99,118,120,
143,147,153,157,179,180,181,202,241,252,

fossa cubitalis الحفرة الحرقفية , 242
fossa poplitea الحفرة المأبضية , 242,479
fovea centralis الحفرة المركزية , 160
fovea coccygea الحفرة العصصية , 326,489
fragilitas هشاشة , 28,64,271,343,374,548
fragilitas ossium هشاشة العظام , 343
Fragilitas unguum تقصف الأظافر , 64
fragmentatio تجزؤ , 99,134
fremitus vocalis اهتزازات صوتية , 44
frenulum لجم , 419
frons convexus تحذب الجبين , 191
fundus oculi قعر العين , 68,160
fungus فطر , 219
funiculus umbilicalis الحبل السري , 188
funiculus الحبل السري , 188
furunculosis داء الدمامل , 269
furunculus بثرة , دمل , 252,316

genu valgum ركية روجاء , 112,287,528
genu varum ركية فحجاء , 100,443
genus جنس , 99,234,237,269,274,459,51
gigantismus عملاقة , 145,173,310,356,358, 397,486,487,498,505
gingiva اللثة , 283,294,296,320,418,449,572
gingival لثوي , 283,294,320,418,449,572
glandula lacrimalis غدة دمعية , 377
glandula mucosa غدة مخاطية , 445
glandula parathyroidea الغدة مجاورة الدرق , 161,187,499
glandula parotis الغدة النكفية , 171,404,500, 567
glandula salivaris الغدة اللعابية , 377
glandula sebacea الغدة الزهمية , 125,204,246, 261,441,529
glandula suprarenalis الغدة الكظرية , 151,191, 312,527
glandula tarsalis (غدة ميبوم) الغدة الجفنية ,

flax cerebri منجل الأم الجافية , 122
flexio انعطاف , 32,119,242,252,387,535, 553
flexor عضلة عاتفة , عضلة ثانية , 252,468,530, 542,585
flexura coli العوجة الكولونية , 242
floating kidney الكلية السائبة , 160
follicularis جريبي , 64,93,149,175,246,288, 318,320,341,353,385,461,477,484,495,496
folliculus pili حريب شعري , 159,258
fonticulus يافوخ , 359,420,522,546
foramen occipitale magnum الثقب الفقوي الكبير , 267,327
foramen ovale الثقب البيضوي , 229,316
forma conjunctivalis الشكل الملتحمي , 151
forma thoracalis الشكل الصدري , 151
formatio reticularis التكون الشبكي , 538
fornix crania قبوالمخ , 130
fossa crania الحفرة المخية , 572

G

galactorrhoea درة , 24,57,540
galactosaemia وجود سكر اللبن في الدم , 489
galvanization غلفانية , 322
ganglii geniculati العقد الركبية , 217,275,276
ganglion عقدة , 194,212,217,268,337,351, 370,386,407
ganglion pterygopalatinum العقدة الجناحية الحنكية , 194
ganglion sympathicum العقدة السمبتاوية , 407
gastrectomia استئصال المعدة , 323
gastritis chronica التهاب المعدة المزمن , 435
gastroenteritis acuta التهاب معدة وأمعاء حاد , 219
genitalia الأعضاء التناسلية , 204,333,341,446
genotype النمط الجيني , 7
genu recurvatum تقوس الركبتين للخلف , 11,157

gynaecotropismus ,انتحاء نسائي 196,211,228
,257,296,319,320,327,332,348,371,376,383,
386,397,408,413,414,418,422,429,430,434,
440,453,458,484,497,518,519,562
gyrus ,تلفيفة 32,147,223,379,439
gyrus frontalis superior, medius et
inferior ,التلفيف الدماغى العلوئى، المتوسط والسفلى
379
gyrus occipitotemporalis medialis ,التلفيف
الصدغى الأئسى 439
gyrus temporalis superior ,التلفيف الدماغى
العلوئى 32

H

haema (دم أو دموى) سابقة
haemangioma ,ورم وعائى دموى 30,56,96,128,
246,247,251,300,301,323,378,409,422,482,
526, 558
haemangiomas ,ورام وعائى دموى 56,247,
251
haematoma ,ورم دموى 15,88,567
haematuria ,بيلة دموية 205,207,218,219,232,
237,238,245,262,266,296,316,338,341,359,
382,398,404,408,412,483,495,504,505,528,
552,567,573
haemochromatosis ,صباغ دموى 78,471,532
haemoglobinaemia ,دم هيموغلوبينى 132,224,
246,273,330
haemoglobinuria ,بيلة يحمورية 163,165,219,
247,331,355,528
haemoglobinuria paroxysmalis ,بيلة يحمورية
نوبية 163,165,355
haemolysis ,انحلال 71,222,224
haemophilia ,الناعور 31,73,93,263,269,413,
546,554,560
haemopoiesis ,اصطناع الدم 224
haemoptysis ,نفث دم 165,218,232
haemorrhagia ,نزف 203,218,227,296,363,
437,540,554,567
haemorrhagia subarachnoidalis ,نزف تحت
عنكبوتى 540

207

glandula thyroidea ,الغدة الدرقيه 312
glaucoma ,زرق 55,76,128,140,152,156,157,
215,245,254,279,329,346,355,361,375,378,
389,390,407,437,460,482,510,515,523,549,
556,558,
glaucoma congenital ,غلوкома خلقية 55,482
glaucoma secundaria ,غلوкома ثانوية 254,361
,407,460,510,523
globus pallidus ,الكرة الشاحبة 66,250,337,459
,565
glomangioma ,الورم الوعائى الكبى 59
glomerulonephritis ,التهاب كبيبات الكلية 70,
182,232,236,357,573
glomerulonephritis chronica ,التهاب كبيبات
الكلية المزمن 182
glomerulosclerosis ,تصلب كبرى 12,305,395,
481
glossitis ,التهاب اللسان 70,95,186,193,222,
,382,434
glossitis exfoliativa ,التهاب لسان مقشر 70,
382
glossoptosis ,تدلى اللسان 110,116,228,422,
463,503,516
glucosuria ,بيلة سكرية 34,90,190,225,285,339
,346,347,358,370,383,384,486,532,537
glucosuria alimentaria ,بيلة سكرية غذائية 225
glycogenosis ,داء الجليكوجين 38,190,204,224,
224,364,365,366,434,368,489
glycogenum ,نشأ حيوانى، جليكوجين 150,224
gonadal ,منسلى 23,232,426,467
gonadotropin ,غونادوتروبين 24,88,204,230,
233,260,265,298,309,337,351,443,496,508
granulomatosis ,ورام حبيبي 73,191,252,268,
269,275,417,429,436,440,443,467,509,523,
552
granulocytopenia ,قلة الخلايا المحببة 196,538
granulocytus ,خلية محببة 162,227,243
grippe ,انفلونزا 39,142
gynaecomastia ,تثدي 21,90,163,225,260,308
,354,474,497,504

- hepatosis lipochromica الكبد الشحمي 100
- hermaphroditismus خنوثة 20,151,192,209, 225,229,248,283,374,503,547
- hernia diaphragmatica فتق حجابي 70,316, 338
- hernia femoralis فتق فخذي 444
- hernia inguinalis فتق إربي 161,229
- hernia umbilicalis فتق سري 239
- herpes حلاً عقبول، 79,98,154,276,299,376, 570
- herpes simplex حلاً بسيط 299
- herpes zoster حلاً نطاقي، زونا 79,276,376
- herpetiformis حلتي الشكل 169,258
- heterochromia اللون (تباين) 200, 215,263,264,307,422
- heterotopia الانحراف عن الوضع الطبيعي 25, 175,489,533
- heterozygous مختلف التركيب الوراثي 7,8,9
- hexadactylia سداسية الأصابع 238,368,422, 535,556
- hirsutismus شعرانية 15,81,146,233,234,285, 297,358,384,423,448,498,508
- histidin هستيدين 7,52,223,268,346,373,408
- histiocytosis كثرة المنسجات 15,192,222,252, 268,399,400
- homozygous متماثل التركيب الوراثي 7,8,9
- hormonum somatotropicum هرمون النمو 569
- humerus العضد 23,106,198,271,387,417
- hyaline membrane الأغشية الهياينية 22,88
- hyalinisatio بتكس زجاجي 260
- hyalinosis داء النكس الزجاجي 296,305,348,445
- hydrarthrosis الفصال الاستسقائي 127,326
- hydrarthrosis intermittens الفصال الاستسقائي المتقطع 326
- hydrocalycosis توسع كأس استسقائي 207
- hydrocephalia استسقاء دماغي 31,45,74,75, 105,117,148,172,218,249,279,316,357,359, 368,418,433,471,472,500,564
- haemosiderosis هيموسيديرين 115,210,232, 260,343,348
- halitosis رائحة فم كريهة 526
- hallucinationes هلوسي 35,147,217,298,337, 356,387
- hallucinationes opticae هلوسة بصرية 217, 337,356
- hallux valgus إبهام القدم 158,195,356,395
- heartburn حرقة الفؤاد 482
- helminthes دودة معوية 326,510
- hemerolopia عمى نهاري 147
- hemialgia ألم عصبي في نصف الجسم 154
- hemianaesthesia خدر نصفي 74,127,241, 383,451
- hemianopsia عمى نصفي 42,45,83,124,153, 155,213,241,243,274,319,358,383,439,460, 489,562
- hemiataxia رنح نصفي 403,470,570
- hemichorea كوريا نصفية 518
- hemisrania مؤخر الرأس 57
- hemihyperhidrosis فرط تعرق نصفي 364
- hemihypertrophia تضخم نصفي 69,145,261, 378,442
- hemiparaesthesia نمل نصفي 154,243
- hemiparesis خزل نصفي 18,128,155,206, 243,274,451,470,543,570,571
- hemiplegia شلل نصفي 18,42,94,96,127,184, 206,220,,236,237,241,286,319,356,377,378, 379,383,385,451,462,520,551
- hemiplegia alternans شلل نصفي متغاير 127, 206,237,286,377,378,451,551
- hemiplegia spastica شلل نصفي تقلصي 236
- hemispherium cerebri نصف كرة الدماغ 431
- hepatisatio تكبد 44
- hepatitis parenchymatosa diffusa chronica كبد بارانشيمي منتشر مزمن 253
- hepatocytus خلية كبدية 100
- hepatomegalia ضخامة كبدية 67,76,204,222, 227,399,454,487,490,531,572

hypercreatinuria فرط كرياتينين البول 317
hypercryoglobulinaemia غلوبولينيمية قرية
127
hyperemia تبنيغ 48,303
hyperfibrinogenaemia فرط فيبرينوجين الدم
408,500
Hypergamaglobulinaemia فرط غاما غلوبولين
الدم 66
hypergenitalismus فرط النمو التناسلي 163,
471,474,488
hyperglobulinaemia فرط غلوبولين الدم 299,
320,389,510,537
hyperglycaemia فرط سكر الدم 285,358,384,
462,532,537
hyperhidrosis فرط التعرق 39,56,86,98,99,
122,200,203,217,253,274,284,288,312,318,
364,370,372,402,414,418,420,433,457,460,
462,464,467,470,474,477,484,490,491,496,
505,535,545,572
hyperhistidinaemia فرط هيسيتيدين الدم 223
hyperhistidinuria فرط هيسيتيدين البول 223
hyperkaliemia فرط بوتاسيوم الدم 45
hyperkeratosis فرط القرن 39,62,64,71,109,
175,186,208,235,257,261,288,289,312,313,31
8,320,369,372,375,385,413,418,434,445,448,
455,470,477,490,536,543,554
hyperkeratosis follicularis فرط تقرن جريبي
288,318,320,477
hyperkinesis فرط النشاط الحركي 35,70,83,
187,277,294,315,318,319,337,347,386,472,
530
hyperkinesis chorealis فرط نشاط حركي كوري
337
hyperkinesis paroxysmalis فرط نشاط حركي
نوبي 318
hyperlacrimatio رط التدمع 3710
hyperlactatio إطالة مدة الإرضاع 569
hyperleucinuria فرط ليوسين البول 264
hyperlipaemia فرط شحوم الدم 20,76,100,
150,264,272,329,350,358,445,487,571,572
hyperlipidaemia فرط التدهم 34,183,253

hydrocephalia acuta استسقاء دماغي حاد 359
hydrocephalia congenita استسقاء دماغي خلقي
75
hydrocephalus otogenicus استسقاء دماغي
أذني المنشأ 497
hydronephrosis استسقاء الكلية 39,52,110,160
,205,213,288,297,405,408,419,422,481,556,
557
hydrophthalmus استسقاء العين 156,346,427,
547,558
hydrothorax استسقاء الصدر 369,431
hydroureter استسقاء الحالب 39,160,360,405,
419
hypoesthesia نقص الحس 276,292,390,393,
394,409,417
hyperaesthesia فرط الحس (الإحساس) 160,
205,303,434,437
hyperalaninuria فرط طرح الآلانين مع البول
264
hyperaldosteronuria فرط ألدوستيرون البول
351
hyperaminoaciduria ببيلة مفرطة الحمض
الأمينية 13,347,389,408,469,503,561
hyperazotaemia فرط المواد النتروجينية في الدم
191,232,389,400,462,505
hyperbilirubinaemia فرط بيليروبين الدم 66,
166,220,225,380,468
hyperbilirubinaemia constitutionalis
فرط بيليروبين الدم البنيوي 166
hypercalcaemia فرط كالسيوم الدم 187,191,
221,299,344,451,453,501
hypercalcaemia idiopatica فرط كالسيوم الدم
الذاتي 191
hypercalciuria فرط كالسيوم البول 155,451,
453,505
hyperchlorhidria فرط الكلوريدية 573
hypercholesterinaemia فرط كولسترول البول
100,150,224,253,255,389,524,573
hyperchromia فرط الصباغية 190,313
hyperciderinaemia فرط سيديرين الدم 330

.64,78,83,85,103,108,109,114,118,124,130,
143,145,152,163,167,179,186,190,192,198,
200,202,211,216,233,239,241,268,280,282,
287,295,296,307,318,325,326,332,370,372,
375,376,382,390,392,393,399,406,413,418,
427,429,433,439,446,451,454,457,463,470,
471,480,481,486,489,505,522,523,525,529,
547,551,558,568,595
hyperthermia فرط الحرارة 17,20,24,56,202,
450,515
hyperthyreosis فرط نشاط الدرق 256,497
hypertonia ارتفاع الضغط 11,70,77,146,180,
181,216,219,306,319,328,374,395,416,495,
573
hypertophia verrucosus تضخم ثلثولي 235
hypertrichosis فرط نمو الشعر 15,35,36,46,
56,57,92,107,130,136,233,235,243,244,265,
310,329,376,395,429,475,477,481,485,488,
562,572
hypertriptophanuria فرط تريبتوفان البول 256
hypertrophia تضخم 20,46,55,56,69,145,
152,157,210,223,233,261,270,309,310,319,
329,334,337,354,378,442,445,468,469,472,
488,502,521,525,531,554
hyperuricaemia فرط حمض البول في الدم 23,
299,335
hypervalinuria فرط فالين البول 264
hyperventilatio فرط التهوية 135,281,282,458
hypervolaemia فرط حجم الدم 21
hyper-β-lipoproteinaemia زيادة ليبوبروتين
الدم 408
hyper-γ-globulinaemia فرط غاما غلوبين الدم
320,338,408,500,514
hypocalcaemia نقص كالسيوم الدم 16,304,362
,557
hypocapnia نقص ثاني أكسيد الكربون في الدم
281
hypochlorhydria نقص الكلوريدية 372,515
hypochondria داء عصبي، وسواس 420
hypochromasia نقص التلون (الصباغية) 134
hypochromatosis بتدني الكروماتين 489
hypochromia نقص الصباغ 461

hyperlordosis فرط البزخ 295,311,471
Hypermacroglobulinaemia زيادة الغلوبولين
الثقيل الوزن الجزيئي في الدم 77
hypermetamorphismus فرط التحول 311
hypermethioninaemia فرط ميثيونين الدم 52
hypermetropia مد البصر 306,307,318,433,
470
hypernatraemia فرط صوديوم الدم 61,443,458
hypernephroma ورم كظرائي 205,238,268,
340,507
hyperostosis فرط التعظم 53,98,100,104,106,
177,188,233,234,315,354,384,462,475,484,
530, 532,533,534,566
hyperostosis supraorbitalis فرط تعظم فوق
الحجاج 233
hyperparathyreosis فرط إفراز جنيبات الدرق
136,453
hyperphosphataemia زيادة فوسفات الدم 90,
191,272,304,362
hyperphosphaturia زيادة فوسفات البول 29,80,
347
hyperplasia فرط التنسج 20,51,53,54,61,87,
90,118,132,151,162,163,180,234,249,283,287,
294,307,310,336,356,361,391,449,499,559,
572
hyperplasia myeloideus فرط تنسج مخ عظم
نقياني 162
hyperpnea تسرع التنفس 281
hyperpolymenorrhoea فرط تواتر الحيض 466
hyperprolinuria فرط بروتولين البول 237
hyperproteinaemia فرط بروتينات الدم 66,196,
347,458,483,500,548
hyperreflexia زيادة المنعكسات 281,284,290,
318,511,514
hypersalivatio فرط إفراز اللعاب 164,205,345,
360
hypersomnia كثرة النوم 221,307
hypersplenismus فرط الطحالية 162,400
hypertelorismus وسعة الأبعاد 11,16,37,38,57

310,315,316,319,321,325,356,357,360,361,
362,365,367,368,370,382,391,393,406,415,
418,426,439,454,468,485,486,487,493,495,
2,507,526,538,557,569
hypoproteinaemia نقص بروتينات الدم 23,
262,323,372,403,557
hypopyon الخزانة الأمامية للعين 67, 121,240
hyporcalcaemia نقص كالسيوم الدم 285
hyporeflexia نقص المنعكسات 150
hyposomia نحافة البنية 298
hypospadias انحليل تحتاني 64,76,86,108,110,
151,179,180,215,218,225,239,241,256,266,
282,291,302,333,378,393,439,450,480,498,
502,535,547,559,564,573
hyposthenuria نقص الوزن النوعي للبول 219,
366,504
hypotensio انخفاض الضغط 336,345,444
hypothalamus تحت المهاد 57,62,82,124,160,
177,257,307,416,425,438,448
hypothenar ضرة اليد 16,187,276,387,469,
533
hypothermia انخفاض الحرارة 46,225,238,249,
281,292,425,491,549
hypothyreosis قصور الدرقية 49,67,87,187,
256,270,288,329,345,394,425,459,481,525,
540,569
hypotonia نقص التوتر 31,32,40,48,109,115,
117,151,287,335,380,407,410,426,440,446,
449, 487,502,529,549
hypotonia musculi نقص التوتر العضلي 410
hypotrichosis قلة الشعر 18,48,64,71,109,125,
250,261,294,375,406,416,450,467,484,486,
518,529,535,536,569
hypouricemia نقص حامض البول في الدم 156
hypovolaemia نقص حجم الدم 170
hypoxaemia نقص أوكسجين الدم 186
hystero-graphia تصوير الرحم الشعاعي 148

I

ichthyosis تَحْرَشَفُ الجلد 38,110,208,237,266,
307,336,350,454,500,529,536
icterus haemolyticus acuta يرقان انحلاي حاد 219

hypocreatininuria نقص كرياتينين البول 317
50
hypocreatininuria نقص كرياتينين البول 316
hypodactylia نقص عدد الأصابع 23,231,282
hypodontia سوء نمو الأسنان 86,125,145,155,
190,232,243,361,460,463,472,484,486,508,
558
hypogalactia نقص إفراز اللبن 492
hypogammaglobulinaemia نقص غاما
غلوبولين الدم 41,227,262,557
hypogastrium ختلة البطن 40,364
hypogenitalismus قصور الجهاز التناسلي 16,
58,84,87,145,151,164,179,189,192,208,213,
222,234,250,285,328,345,397,402,405,416,
440,481,502,528,539,572
hypoglycaemia نقص سكر الدم 150,204,222,
224,367,419,443,527
hypogonadismus قصور المنسل 19,34,36,71,
72,81,85,88,125,129,176,189,242,260,288,
298,303,308,328,337,350,357,360,363,372,40
6,440,470,480,502,504,545,550,565,568
hypohidrosis قلة العرق 62,71,72,129,250,
340,357,361,450,481,563,570
hypokalaemia نقص بوتاسيوم الدم 16,61,339,
340,351,367,443,485,543
hypokinesis ضعف الحركة 276
hypolipaeemia نقص الشحم 272
hypolipidaemia نقص الشحم 272
hyponatraemia نقص صوديوم الدم 151,296,
320,367,485,492,529
hypoparathyreosis نقص إفراز جارات الدرق
49,340
hypophosphataemia نقص فوسفات الدم 29,
226,453,474,486,529
hypophysis النخامي 62,81,111,253,266,274,
312,344,417,527,554,569
hypopituitarismus القصور النخامي 143,209,
344,416,488,497
hypoplasia نقص التنسج 16,28,55,64,69,70,
71,74,83,1147,162,187,189,191,196,207,209,
214,222,230,231,232,233,234,239,242,249,
255,261,278,279,280,295,296,298,307,308,

501

insufficiencia hepatica قصور كبدى 221

insufficiencia renalis قصور كلوى 219

insufficiencia suprarenalis قصور الغدة

الكظرية 151,207

insula pancreatica الخاليا غير بيتا 573

intellectus الذكاء 69,91,288,299,317,
356,459

intention tremor ارتجاج مقصود 120,155,
231,243,347,364,366,424,519

intermedinum هرمون الانتريميدين 19

intermittens متقطع 85,119,153,158,165,184,
194,225,326,333,379,415,520,562

intima باطنة الشريان 241,255

intrauterinus داخل الرحم 42,188,473,

invaginatio انغماد 132

inversio انقلاب (إلى الداخل) 5,286

involutio انتكاس 420

iridocyclitis التهاب قزحية وجسم هدى 66,67,
68,121,128,224,258,287,456,511

iridodialysis انفصال القزحية 211

iridoplegia شلل القزحية 211

iris قزحية 57,76,114,145,204,249,295,316,
375,395,413,454,460,503,520

irritable قابل التخرش، مخرش، 147,284,456

ischialgia ألم الورك 445,540

ischuria احتباس البول 360

isoagglutinin ملزن حثلي 563

isodactylia تساوي الأصابع 323,496

isosthenuria انخفاض الوزن النوعي للبول 186,
266,340,346

J

jejenum المعى الصائم 43,169,170

guttur الحلق 88

juvenilis صبياني 53,75,105,177,221,
276,289,417,479,512

K

keloid جدره 229,342

idiotia عنه 74,87,157,162,164,203,317,399,
403,429,474,488,506,512,,521

idiotia amaurotica بلاءة كمنية 157,162,317,
399,403,512,,521

idiotia amaurotica familiaris juvenilis
بلاءة كمنية عائلية شبابية 512

ileum المعى اللفائفي 43,141,283

ileus انسداد الأمعاء 268,293,302,319,340,438,
559

imbecillitas بله 83,84,164,203,,231

immunoglobulin E الغلوبولين المناعي 267

impotentia عدم القدرة على الجماع 39,168,285,
469,482,497,532

impressio انخفاس 85,118,399

incarceratio اختناق 160,267

incidence وقوع 11,13,....

inclusion body أجسام ضمنية 83,284

incontinentia alvi سلس البراز 488

incontinentia urinae سلس البول 387,462,
488

incus عظم السندان 184

indikanuria فرط انديكان البول 80,82

indispositio توقع 16,170,285,376,384,
552

indoluria فرط اندول البول 272

induratio تشكلات صلبة 220,428,438

infantilus طفولي 105,158,164,222,240,300,
316

infantilismus طفالة 12,75,94,151,155,189,
203,221,224,252,263,264,265,266,268,298,
336,344,345,357,376,402,467,478,518,537,
571

infantilismus genitalis طفالة خلقية 518

infantilismus hepaticus طفالة كبدية 224

infarctus احتشاء 319

infertility عقم 46,298

inguen المغبن 240,331

inguinalis مغبني 161,224,229,455

insomnia أرق 27,126,139,212,228,379,457,

Lagophthalmus شلح العين، تعذر غمض العين 69,179,529 كاملاً

lamina صفيحة 323,403,419,438

lanugo دُغب الجمل 35,536

larynx الحنجرة 203,383,416,421,493,526, 529

lateroflexio الانحناء الجانبي 119

lateropulsio النبضان الجانبي 420

laxitas ارتخاء، خمول 16,99,147,315,443

lens عدسة العين 355,357,405,433,559

lentigo بقع عاتمة 67,79,108,293

leontiasis داء الأسد، الجهم، 446,486

leptospirosis داء اليريميات الرقيقة 88,552

leptothrix الشعريات الدقيقة 419

lethargicus وسني، سباتي 495

Leucocytopenia خفض عدد الكريات البيض في الدم 219

leucocytosis فرط الكريات البيض في الدم 216, 224,243,255,262,269,298,319,344,349,354, 363,387,398,404,430,438,439,443,449,454, 458,462,483,490,501,510,526,538,542,552, 559

leucocytpoosis اصطناع الكريات البيض 219

leucocyturia زيادة الكريات البيض في البول 34, 190,207,504,567

leucoderma بهق، برص، 71

leucokeratosis قران أبيض، صداف، 239,318, 385

leucoma عتمة قرنية 48,427,466

leuconychia ابيضاض الأظافر 60,272,484

leucopenia نقص الكريات البيض في الدم 266, 332,338,349,414,427,484,495,501,511,560

leucoplakia القرنية البيضاء 180,288,548,563, 572

leucosis تنسج أبيض 127,167,189, 242,338

libido الشيق 21,431,443,482,508,518

libido sexualis الشيق الجنسي 443,482,508, 518

keratitis التهاب قرنية 26,71,101,121,131,176, 233,253,278,300,318,357,371,404,434,456, 473,474,499,505

keratitis interstitialis التهاب قرنية خلالي 131

keratitis pilaris التهاب قرنية شعري 473

keratodermia بتقرن الجلد 92,152,235,237, 257,313,371

keratosis بتقرن، بتقرن، 16,39,55,60,62,64,71,78 83,86,87,92,98,99,107,109,126,136,149,150,1 75,186,200,208,235,239,246,248,253,257,261 ,272,274,288,289,307,312,313,318,320,341,3 69,372,375,376,385,394,402,413,418,434,445 ,448,455,456,460,461,462,470,477,483,484,4 90,495,496,505,524,529,536,539,543,545,549 ,554,563,572

keratosis follicularis بتقرن جرابي 149,288, 318,320,341,385,461,477,484,495,496

ketonaemia دم أسيتوني 224,458

kymogramma مخطط التموجات 431

kyphoscoliosis حذب جنفي 63,65,75,84,91, 130,138,146,157,169,180,213,228,234,276,28 2,283,291,311,356,406,433,468,480,506,510, 545,557

kyphosis حذب 66,87,91,105,117,120,153, 166,183,205,213,216,237,260,278,288,346,34 7,350,356,358,360,361,398,403,405,420,429, 451,453,475,479,485,495,501,510,511,535

L

labia majora الشفر الكبير 21

labium شفة 43,155,163,197,204,242,265, 269,422

labium fissum شرم الشفة 155

labium leporinum شفة الأرنب 43,204,242, 265,269,422

labium minus pudendi الشفر الصغير 163

labyrinthicus تيهي 335

labyrinthus التيه، التيه، 292,467,546

lacrimalis دمعي 258,377,378

lactose لاکتوز 171,493

lactosuria زيادة طرح اللاكتوز مع البول 171

lacuna فجوة 98

lordosis lumbalis بيزخ قطني 52,60,166,182
lungangiomyomatos وورام وعائي رئوي 350
lungmyomatosis تعدد الأورام العضلية الرئوية 272
lupus erythematodes داء الذأب الاحمراري 81, 98,280,290,338,389
luxatio خلع 90,157,175,187,211,242,338, 342,361,395,412,511
luxatio lentis خلع العدسة 361
lymphadenitis التهاب الغدد للمفاوية 150,250, 275,302,363,423,433,559
lymphadenitis purulenta subacuta التهاب التهاب 433
غدد لمفاوية قبيحي تحت حاد
lymphangioma ورم لمفاوي وعائي 336,352, 442
lymphangitis التهاب الأوعية للمفية 22,250,272
lymphoblastus أورومة لمفاوية 93,443
lymphocytopenia نقص للمفاويات 161,227, 548,563
lymphocytosis زيادة للمفاويات 25,34,160,227 ,396,417,502,538,556,559,561
lymphoedema وذمة لمفاوية 350,376,510
lymphoepithelioma السرطان الظهاري للمفاوي 217
lymphogranulomatosis inguinalis ورم حبيبي 275
لمفي مغبني
lympholeucosis الالبيضاض للمفاوي 127,338
lymphoma ورم لمفي 31,101,167,172,336,443 ,490,519
lymphomatosis وورام لمفاوي 172,347,430
lymphosarcoma وورم لمفاوي 101,127,405
Lymphosarcomatosis داء الأورام السركومية 405
الملفية

M

macrocheilia ضخامة الشفتين 376,537
macrocytosis كثرة الكريات الحمر الكبيرة في الدم 190,191,200,246,264,289
macrocytus خلية كبيرة 573

lichen pilaris الحزاز الشعري 484
lichen planus ruber الحزاز المبسط الأحمر 341
lichen squamosa الحزاز المحرشف 359
lichenificatio تحزز 258
lichenoides حزازاني 235,269,461
lien agnesia نقص نمو الطحال 285
ligamentum vocale حبل صوتي 222,421
linea axillaries anterior الخط الإبطي الأمامي 383
lipaemia شحمية الدم 20,77,100,151,266,274, 330,351,446,489,573,574
lipidosis شحام 76,149,157,186,220,238,545
Lipochondrodystrophiahgpeg الحثل 229,429
الغضروفي الشحمي
lipodystrophia بسغل شحمي 249,292,311, 329,340,410,448,487,497,537
lipodystrophia progressiva متفاقم شحمي متفاقم 497
lipogranulomatosis شحام حبيبي 191,429, 467,523
lipoidcalcinosis progrediens التكلس الشحمي المتفاقم 523
lipoma ورم شحمي 56,134,253,392,460,536
lipomatosis شحام 157,270,351,352,442,452, 493,554
lipoproteine بروتين دهني 129
lithiasis تكون حصي 155,180,207,343,374, 380,438,502
lobulus auriculae شحمة الأذن 193,572
lobus hypophysis anterior الفص النخامي الأمامي 81,554
lobus occipitalis cerebri فص المخ القفوي 270
lobus parietalis cerebri الفص الجداري للمخ 223,270,460
lordosis (تقوس العمود الفقري نحو الأمام) 52,60,166,182,218,295,301,311,333,335,360, 471,480,485,511,571

megakaryocytopenia نقص الخلايا الأم
 449, للصفائح الدموية
 megakaryocytosis كثرة الخلايا الأم للصفائح
 الدموية, 301,542
 megakaryocytus الخلية الأم للصفائح الدموية
 542,554
 megaloblastosis كثرة سليفات الحمر
 222,283, 560
 megaloblastus سليفة الحمراء
 76,134,559,574
 megalocytosis تكثر الخلايا العرطل
 222,289, 560
 melaena تغوط أسود
 218,563
 melaninuria بيلة ميلانينية
 423
 melanocytus خلية ميلانينية
 52
 melanoderma قتام البشرة، سحام الجلد
 423
 melanoma الورم السحامي (ميلانوما)
 51,67
 melanosis قتام، سحام، 20,81,167,412,455,461
 ,461,553
 melanosis cutis داء ميلاني جلدي
 20,455
 melena التغوط الأسود
 483
 membrana germinativa externa الغشاء
 الانتشائي الخارجي
 52,2453,269,533,546
 membrana myellinica الغشاء النخاعي
 238
 membrana tympani الغشاء الطبلي
 269
 membrane synovialis الغشاء الزليلي
 455,510
 meningismus تهيج سحائي
 171,254,256
 meningocele قيلة سحائية
 144,192,241,291, 311
 meningocystocele قيلة الخلايا السحائية
 241
 meningoencephalitis التهاب السحايا والدماغ
 53,254
 meningomyelitis التهاب سحائي نخاعي
 214
 meningomyelocystocele قيلة سحائية دماغية
 241
 meningopolyradiculoneuritis التهاب السحايا
 وجذور الأعصاب المتعددة
 79
 menopausus انقطاع الحيض، الإياس
 157

زيادة الغلوبولين ذات الوزن
 77,121,122,548
 macroglossia ضخامة اللسان
 67,136,164,185, 190,278,283,347,405,475,537
 macrohaematuria بيلة دموية
 207,245,504
 macrophage ملقمة كبيرة
 220
 macropolyadenia غداد متعدد
 299
 macrostomia اتساع وكبر الفم
 14,40,57,125, 152,207,214,230,471
 macula leuta البقعة الصفراء
 74
 malacia لدانة
 29,77,99,158,203,250,305, 375,390,414,441,451,539
 malleolus الكعب
 162,520,545
 malocclusio dentium سوء انطباق الأسنان
 136,234
 mandibula الفك السفلي
 16,28,48,106,109,116, 136,137,207,209,244,253,280,303,325,369, 393,408,470,503
 manic syndrome بتائر هوسي
 22
 manubrium sterni قبضة القص
 22
 marasmus هزال
 22
 masculinisatio ترجل
 508
 mastoiditis التهاب الخشاء
 508
 mastopathy اعتلال الثدي
 453,492
 maxilla الفك العلوي
 172,179,207,303,412
 meconium عقي، غائط الجنين
 340,368
 mediastinitis التهاب المنصف
 156,364
 mediastinitis silicotica التهاب منصف سيليكوي
 364
 medulla oblongata النخاع المستطيل (البصلة)
 53,286,482,543,549,570
 medulla ossium نقي العظم
 51,266,291
 megacolon congenitum كولون ضخم خلقي
 268,293
 megaesophagus مري ضخم
 533
 megakaryoblastosis كثرة الخلايا الكبيرة النواة
 542
 megakaryoblastus سليفة الخلايا الكبيرة النواة
 87

253,261,296,316,332,356,370,373,439,463,
471,497,558,562,568

microhaematuria بيلة دموية 207,266,408

micromelia صغر الأطراف 43,187,271,323,
339,420,496

microphthalmia صغر العيون 18,55,69,91,
114,117,142,145,152,179,189,208,215,230,
233,239,250,316,353,368,375,380,403,406,
407,412,427,460,472,509,535,549,556,557,
568

microsphaerocytosis وجود الكريات الحمر
الدقاق في الدم 220

microstomia صغر الفم 30,138,172,200,214,
368,485

migraine شقيقة 225,236,273,381

mimica إيماءة الوجه 120,299,424,554

mineralcorticoide الكورتيكوئيدات المعدنية 21

mioglobinuria بيلة ميوغلوبينية 264

miosis تضيق البؤبؤ 44,53,71,118,153,308,
449

miotonia تشنج عضلي توتري 316

monocytosis داء وحيدات النوى، كثرة الكريات
وحيدات النوى 220,227,269,353,427,430

monocytus كرية وحيدة النواة 259

mononucleosis 170، تكثر وحيدات النواة في الدم
,289,430

monoplegia شلل طرف واحد 18

morbilli الحصبة 142,227,372,430,498,571

mucopolysaccharidosis تعدد السكريات
المخاطية 46,90,172,195,278,323,360,361,429,
475,477,478,501

murmur anaemicum لغط قلبي ناتج عن فقر
الدم 186

muscular twitching 367,379، نفضان عضلي

musculus biceps brachii العضلة ذات الرأسين
العضدية 199

musculus gastrocnemicus العضلة ذات البطن
79

menorrhagia غزارة الحيض 184

menstruatio الطمث، الحيض، 46

mentum الذقن 352

mesadenitis التهاب العقد اللمفاوية المساريقية
151

mesenchyma النسيج المتوسط 109,175,218,
429

mesoderma الأدمة المتوسطة 83,177,179,231,
265,352,355,356,366

mesothalamus المهاد المتوسط 307

metacarpus 116,198,458,502، مشط اليد

metachromasia التلونوية المتبدلة 238

metaphysis 90,100,103,133,157، جسم العظم
245,289,361,367,370,420,421,446,453,482

metatarso-tarsal 514، مشطي -رسغي قديمي

metatarsus 211,374,385,524، عظم مشط القدم

meteorismus 34,314,319,334، تطيل البطن
343,434,534

methaemoglobinaemia دم ميتهيموغلوبوليني
(خضاب الدم المبديل) 132,224,273

microblepharia 350، صغر الجفنين

microcephalia 24,25,30,47,48، صغر الرأس
63,81,87,109,116,117,129,143,145,153,167,
180,189,195,197,231,237,239,242,249,270,
294,295,296,297,312,325,332,368,376,378,
390,401,403,415,430,433,449,470,476,486,
503,508,529,539,564,569

microphaerocytosis 379، زيادة الكريات الحمر
الكروية الصغيرة

microcytosis 134، زيادة الكريات الحمر الصغيرة
150,186,435,461,497

microdactylia 391، صغر الأصابع

microdontia 81,179,190,192، صغر الأسنان
303,479

microfilaria 213,552، داء الخيطيات الصغيرة

microgenia 17,37,109,110,161، صغر الذقن
172,175,179,186,207,218,222,234,250,295,
344,368,463,535,556,558

microglia 33، الدبق العصبي الدقيق

micrognathia 23,175,214، صغر الفك السفلي

myelopoësis تكون النخاع العظمي 540
 myocarddystrophia حثل العضلة القلبية 177
 myocarditis التهاب عضلة القلب 14,183,381, 507,563
 myocardium عضلة القلب 166,375
 myocardosis قلاب عضلي 521
 myoclonia رمع عضلي 63,83, 139,264,276,332,386,415,511,536,537
 myoclonia congenita ارتجاج عضلي خلقي , 536
 myoglobin غلوبين عضلي 103
 myoglobinuria بيلة ميوغلوبينية 244,247,366, 375
 myoglobinuria idiopathica بيلة ميوغلوبينية ذاتية 375
 myopathia اعتلال عضلي 75,106,144,151, 182,202,215,236,247,270,282,364,366,383, 391,419,444,460,462,494,525,553
 myopathia idiopathica اعتلال عضلي حثلي 317,364
 myopia قصر البصر 83,87,91,117,138,164, 178,202,205,288,295,304,311,350,355,356, 357,361,408,410,485,503,504,506,510,514, 523,547,551
 myositis التهاب عضلي 338,340,391,519,547
 myxoedema وذمة مخاطية 94,151,180,183, 184,187,189,288,321
 myxoedema atypicum مكسيدوما لا نمطية 183,184

N

naevus وحة 67m81,96,181,194,197,198, 270,278,293,310,329,336,352,378,379,394, 412,413,441,481,515,549,567
 nanismus قزامة، قزمية، 13,55,94,101,129,151, 167,252,278,279,323,360,367,463,466,471, 486
 nanismus dysgenitalis قزامة ناتجة عن سوء تكون الأعضاء التناسلية 252
 nanismus hypophysarius قزامة نخامية 94, 101
 nanismus senilis قزامة شيخية 278,279

musculus obliquus externus العضلة المنحرفة الظاهرة البطنية 405
 musculus obliquus internus العضلة المنحرفة المائلة البطنية 405
 musculus orbicularis العضلة المستديرة 565, 566
 musculus pectoralis major العضلة الصدرية الكبيرة 435
 musculus pterygoideus العضلة الجناحية 539
 musculus pupillaris العضلة الحدقية 492
 musculus rectus abdominis العضلة المستقيمة البطنية 344
 musculus sphincter العضلة العاصرة 384,527
 musculus sternocleidomastoideus العضلة القصية الترقوية الخشائية 229,309,482,544
 musculus supraspinatus العضلة فوق الشوك 88,171,517
 musculus transversostriatus العضلة المخططة , 103
 musculus transversus abdominis العضلة المستعرضة البطنية 405
 musculus trapezius العضلة المنحرفة المربعة 377,482,520,544
 myasthenia وهن عضلي 49,119,183,231,410, 434,573
 myces فطر 218,349
 mycobacteriosis عصابات سللية فطرية 64
 mycosis داء فطري 31,39,80,226,227,342,349 ,437
 mydriasis اتساع البؤبؤ 17,181,292,349,365, 381,427
 mydriasis paralytica اتساع بؤبؤ شللي 349
 myelitis التهاب النخاع الشوكي 77,159,203,506
 myeloblastosis تكثر الأرومات النقيية 414
 myelodysplasia سوء النمو النخاعي 203
 myeloideus نقوي 162,222
 myeloma ورم النقي، ورم نقيوم، 297,347

nervus femoralis العصب الفخذي , 550
nervus glossopharyngeus العصب اللساني
البلعومي , 97,322,455,494
nervus hypoglossus العصب تحت اللسان , 69,
97,228,286,308,472
nervus ilioinguinalis العصب الحرقفي الإربي
390
nervus ischiadicus العصب الوركي , 445,447
nervus medianus العصب المتوسط , 305
nervus obturatorius العصب الساد , 274,432,
550
nervus oculomotorius العصب المحرك للعين
127,228,237,241,349,358,381,419,470,551
nervus opticus (II) العصب البصري (II)
229,295,350
nervus recurrens العصب الراجع , 490
nervus statoacusticus العصب التوازني السمعي
218
nervus sympaticus العصب الودي , 264
nervus thoracicus العصب الصدري , 153
nervus trigeminus (V) العصب مثلث التوائم
153,194,203,205,219,237,373,413,432,449,51
5,549
nervus trochlearis (IV) العصب البكري , 127
127,229,237,241,265,419
nervus tympanicus العصب الطبلي , 455
nervus ulnaris العصب الزندي , 276,387
nervus vagus (X) العصب الحائر , 97,236,
465,472,490,494
nervus vestibulocochlearis العصب السمعي
131
neuralgia ألم عصبي , 134,202,205,227,273,
274,275,298,386,424,455,494,516,539,550
neuralgia ciliaris ألم عصبي هدي , 424
neurinoma ورم عصبي دقيقي , 89,452
neuritis التهاب الأعصاب , 151,153,154,202,
232,275,421,456,464,467,468,550
neuritis peripherica التهاب أعصاب محيطي
202

narcomania الإدمان على المخدرات , 23
nasal bridge القصبية الأنفية , 133,392
nasus planus أنف مفلطح , 163
nates الاليتان , 343,430
nausia غثيان , 228,542
necrosis بتكزز , 54,103,105,161,211,241,245,
296,305,313,318,371,387,394,405,411,417,43
2,558
necrosis corticalis renalis bilateralis تتكزز
كلوي قشري ثنائي الجانب , 296
necrotizing supurative pneumonia ذات الرئة
المتنخرة القيحية , 18
neoplasia نتشو ورمي , 188,210
nephritis focalis التهاب كلية بؤري , 338
nephritis interstitialis التهاب كلية خلالي
573
nephrocalcinosis ترسب كلسي كلوي , 29,30,80,
155,163,180,340,414,453,528,529
nephrolithiasis التحصي الكلوي , 155,180,343
nephromegalia ضخامة الكلية , 224
nephropathia اعتلال كلوي , 33,293,412,491
nervus abducence العصب المبعد , 238
nervus abducens العصب المبعد , 27,69,193,
206,219,342,358,497,558
nervus accessorius (XI) العصب الإضافي ,
286,543
nervus auriculotemporalis العصب الأذني
الصدغي , 212,487
nervus cerebrospinalis العصب المخي الشوكي
154,203
nervus cervicalis العصب الرقبلي , 153
nervus cranialis العصب الدماغلي , 217
nervus cutaneus femoris العصب الفخذي
الجلدي , 467, 550
nervus cutaneus femoris lateralis العصب
الفخذي الجلدي الوحشي , 467
nervus facialis العصب الوجهي , 27,69,97,109,
193,206,219,237,308,317,322,370

372,377,401,419,424,425,433,454,467,487,
488,523,527,543,556,558,567,570
nystagmus horizontalis رأرة أفقية 205,276,
329,372,377
nystagmus horizontalis oscillatus رأرة أفقية
مذبذبة 205
nystagmus rotatorius رأرة دورانية 377
nystagmus verticalis رأرة عمودية 349
nystagmus vestibularis رأرة دهليزية 467

Q

obstipatio إمساك 82,225,228
obstructio intestini paralytica انسداد أمعاء
113 دقيقة شللي
obturbatio انسداد 99
occipitalisatio تقذل أو التصاق الفهقة بالعظم
القذالي 113
occiput مؤخر الرأس 193,204,352
occlusio انسداد، انغلاق، 321,370,383
occlusio dentium إطباق الأسنان 136,234,370
oedema alimentarium وذمة اغتذائية 404
olecranon النتوء المرفقي 405
olfactus وحدة حدة الشم 243,304,318
oligodipsia قلة العطاش 151
oligophrenia ضعف العقل 16,24,28,31,33,36,
48,59,70,75,81,85,89,90,109,121,126,128,130,
131,143,149,152,179,189,192,200,203,215,2
28,232,234,237,239,245,256,277,281,312,316
,324,325,328,341,346,354,359,362,363,373,3
74,377,388,392,403,405,406,415,418,425,434
,440,441,449,457,458,464,466,469,470,474,4
75,486,488,497,500,507,514,515,521,536,538
,544,546,547,549,558,561,567,568,569
oligospermia قلة البيات المنوية 145,308,569
oliguria قلة البول 30,75,103,113,151,219,266
296,359,410,419,457
oliva الجسم الزيتونى 203,358,392,409,415
olivopontocerebellaris منطقة الجسم الزيتونى-
الجسر-المخيخ 154
omentum majus الثرب الكبير 40

neuritis retrobulbaris التهاب أعصاب خلف
المقلة 232
neuritis optica التهاب العصب البصري 275
neurocirculatory asthenia الوهن العبي الدوراني
176
neurodermitis التهاب جلد عصبي 300
neurodystrophia سغل عصبي 197
neurofibroma ورم ليفي عصبي 154,218,394,
452
neurofibromatosis ورم ليفي عصبي 228,452,
550
neuromyoma ورم عضلي عصبي 218
neuromyotonia توتر عضلي عصبي 217
neuroretinitis التهاب شبكية عصبي 181
neurosis vegetativus عصاب نباتي 194
neutrophilopenia نقص العدلات 162,315,
338,493
neutrophilus خلية عدلة 219
noduli عقيدات صغيرة 201,246,517,544
noduli follicularis عقد جريبية 246
nodus lymphaticus عقد لمفاوية 224
nodus lymphaticus iniquinalis عقدة لمفاوية
مغبنية 224
normoblastosis كثرة الكريات الحمراء ذات النواة
185,200
nucleus ambiguus النواة المبهمة 118
nucleus dentatus النواة المسننة 238,276,337,
460
nucleus lentiformis النواة العدسية 272,561
nucleus ruber النواة الحمراء 70,470
nucleus subthalamicus نواة المهاد السفلي 460
numbness تتميل 65,214,494
nycturia سلس بولي ليلي 92,504
nystagmus رأرة 23,33,34,45,59,62,68,75,86,
118,120,122,131,142,143,145,152,154,155,
178,181,205,206,208,213,231,232,239,256,
262,265,266,276,295,300,312,313,315,316,
318,329,331,332,347,349,357,358,360,366,

453

osteogenesis imperfecta نقص التكون العظمي 103,156,175,269,342,546

osteoid نظير العظم، عظماني 71

osteolysis تحلل العظم 123,223,233,247,248, 249,263,420,524,529

osteoma ورم عظمي 29,71,158,217,218,391, 414

osteomyelitis ذات العظم والنقي 28,218,219

osteoneoplasia بتشوات عظمية 188

osteopathia اعتلال العظام 53,55,99,100,104, 106,189,326,377,426,474

osteophyte زائدة عظمية 52,99,386,426

osteophyteosis تكثر الزوائد العظمية 99

osteopoikilia ترقرط العظم 99,102,103

osteoporosis ترقق العظام 30,52,54,70,105, 117,146,156,221,224,230,233,242,248,264, 279,285,298,311,326,338,340,396,398,412, 453,487,505,546,562,564

osteoporosis idiopathicus juvenilis ترقق

العظام الذاتي الشبابي 156

osteopsathyrosis هشاشة العظام 342,356

osteosclerosis تصلب عظمي 28,106,161,188, 191,264,269,315,334,396,420,449,506,531, 541

osteoarthritis فصال عظمي 506

otitis التهاب الأذن 143,267,287,300,408,413, 450,552,563

otosclerosis تصلب الأذن 342,497,567

ovalocytosis تكثر الكريات البيضوية في الدم 165,191,461,497

ovarium المبيض 228,233,234,467

oxycephalia بتأنف الرأس 43,173,310

oxydase خميرة مؤكسدة 43,79

ozaena بنتن الأنف 190

P

pachyacria شن أو جساءة النهايات 358

pachydermia غلظ الجلد 48,188,362,534

pachymeningitis التهاب الأم الجافية 63,506

omphalocele فتق سري 67,178,215,413,493

onychogryphosis congenita تعقف الأظافر الخلقى، 288

onycholysis انحلال الأظافر 64,200,484,563

onychopathia chronica اعتلال أظافر مزمن 452

ophthalmodynia ألم العين 381

ophthalmopathia allergica اعتلال عيون تحسسي 437

ophthalmoplegia شلل العين 32,42,85,97,147, 200,201,202,237,287,303,305,322,351,407,4 59,464,467,475

ophthalmoplegia progressive شلل عين متفاقم

opisthotonus كزاز 221,318,570

orbicularis مداري، مستدير 144,565,566

orbita محجر العين 152,153,237,271,307,319, 383,464

orchitis التهاب الخصية 456

os coccygis العصعص 15,203

os frontale العظم الجداري 533

os ischii العظم الوركي 371

os pubis عظم العانة 371,432,481

os sarcum عظم العجز 166,203

os sesamoideum العظم السمسمي 558

os sphenoidalis العظم الوتدي (الإسفيني) 539

os talus العظم الفنزعي 160

os zygomaticum العظم الوجني 432

ossificatio تعظم 85,326,391

osteoarthritis فصال عظمي 52,301,531

osteochondroarthritis فصال عظمي غضروفي 301

osteochondrosis التتكدس الغضروفي العظمي 59, 61,80,82,105,417,479,536

osteoclastus خلية ماصة للعظم 303,453

osteodystrophia سغل عظمي 289,414,415,

paraamyloidosis نظير الداء النشواني 298
paraesthesia نمل 13,27,39, انحراف الاحساس,
119,137,144,148,154,186,243,276,324,348,
370,379,393,416,467,506,513,550,564
parakeratosis نظير تقرني 246,375,456
parakeratosis focalis نظير تقرني بؤري 246
paralysis شلل 30,49,51,69,70,84,96,118,
122,131,153,155,168,169,182,183,191,193,
202,206,217,218,222,243,276,286,307,313,
324,328,341,345,370,377,381,399,420,456,
459,460,467,506,514,543,545,551,555
paralysis alternans شلل متغاير 70,543
paralysis bulbaris شلل بصلي 84,168,193
paralysis diaphragmatica شلل الحجاب الحاجز
,313
paralysis paroxysmalis شلل نوبي 328
paralysis periodica شلل دوري 30,328,555
paralysis spastica شلل تقلصي 155,191,341
paralysis spinalis spastica شلل شوكي تقلصي
182
parametrium جنيب الرحم 32
paranoideus عنادي 148
paraplegia شلل سفلي 58,74,77,96,128,139,
183,290,357,441,480,533
paraproteinaemia وجود البروتينات الشاذة 44,
298,408,500,548
paresis خزل 18,27,69,121,128,155,184,188,
202,206,222,223,236,237,243,274,276,286,
294,342,358,379,424,451,454,460,470,543,
570,571
paresis spasticus خزل تقلصي 188
parkinsonismus شلل رعاشي 98,154,175,276,
336,363,420,571
parodontosis التهاب جنيب السن 484,542
paronchia التهاب حنار الظفر 149,250
parotidectomy استئصال الغدة النكفية 171
parotitis التهاب الغدة النكفية 20,258,456,497,
532
pars membranacea الجدار (الجزء) الغشائي
387,530

pachymeningitis haemorrhagica التهاب الأم
الجافية النزفي 63
pachyonychia ثخن الأظافر 288,318,477,496
pachyostosis ثخن عظمي 462
palatum الحنك 117,136,172,203,209,276,360
570
palatum durum fissum شرم الحنك الصلب
172
palatum fissum شرم الحنك 117,209
palatum molle الحنك الرخو 136,203,276,570
pallium قشرة المخ 42
palmaris كفي 92,107,136,171,416,448
484
palpebra الجفن 84,144,166,179,207,225,244,
432
palpitation خفقان 176
palpitation cordis خفقان القلب 86,170,465
palpitation ventriculorum خفقان بطني 464
panchondritis التهاب غضروفي شامل 375
pancreatopathy شامل اعتلال كرياتيني 500
panhaemocytopenia نقص خلايا دموية شامل
196
panmyelopathy شامل اعتلال نخاعي 184,189
227,259
مرض النقي البنيوي الشامل الوراثي
panmyelopathy constitutionalis مرض النقي
البنيوي الشامل الوراثي 184,189
panniculitis التهاب النسيجة الشحمية 197,429,
430,467,544
panniculitis atrophicus التهاب النسيجة اللحمية
الضموري 197
papilla حليلة 18,44,86,137,145,245,246,382,
395,397,409,438,556
papilla duodeni Vateri الحلمة العفجية 137,
556
papillomatosis ورام حليمي، داء الأورام الحليلية
48,234,235,236
papula حطاطة 158,164,172,206,235,236,247
,247,288,320,385,408,421

- peristaltica الحركات الحولية المعوية 151
- peritoneum البريتوان 40,322
- perivisceritis التهاب حوا الأحشاء 254,333
- peromelia شوه الأطراف 23,253
- pertussis السعال الديكي 142,194,571
- pes equinovalgus قدم حنفاء روحاء 326
- pes equinovarus قدم حنفاء فحجاء 120,154, 270,326
- pes planus القدم تسطح القدم، قدم مسحاء، 91,354,451 ,451,512
- pes valgus قدم روحاء 471
- pes varus قدم فحجاء 112
- petechiae بنقط نزفية صغيرة (حبر) 219,338, 347,501,554
- phagocytosis بلعمة 162,329,330
- phagocytus خلية بلعمية 159
- phalanx distalis السلاميات القاصية 97
- phalanx media السلاميات الوسطى 97
- phalanx proximalis السلاميات الدانية 97
- pharyngitis التهاب البلعوم 43,92,456,484,544, 570
- pharyngitis acuta التهاب البلعوم الحاد 544
- pharynx البلعوم 98,228,287,410,434,493,529, 532,544
- phenotypus نمط ظاهري 295
- pheochromocytoma ورم خلايا الكروماتين القائمة (ورم القواتم) 321,444,499
- philtrum nasi ثرملة (نثره) الأنف 156
- phlebectasia توسع الأوردة 65,344,412,540
- phlebolithus حصاة وريدية 352
- phlegmona فلعغمونا، التهاب هلي 315
- Phospholipaemia فرط الشحوم الفوسفورية في الدم 76
- phospholipid شحوم فوسفورية 41,63,274
- photodermatitis التهاب جلدي ضوئي 270, 500
- photomyoclonia ارتجاج عضلي ضوئي 264
- photophobia رهاب الضوء 40,68,194,201,205
- passivus منفعل، انفعالي، 322
- patella الرضفة 99,138,157,222,242,297,326, 339,341,368,393,394,412,450,486,498,502, 533
- pectus calcinatum الصدر المتكلس 560
- pectus corinatum صدر الدجاجة 91,234
- pectus excavatum صدر منقعر 85,187,373, 489,493,514,560
- pediculosis الإصابة بالقم 93
- pedunculus cerebellaris السويقة المخيخية 203
- pellagra الحصاف 16,36,256,294,382
- pelvioperitonitis gonorrhoeica التهاب البريتوان 201
- pelvis الحوض 155,207,303
- pelvis minor الحوض الصغير 303
- pelvis renalis superior حوض الكلوة العلوي 207
- pemphigus فقاع 98,236,247,312,364,397, 420,489
- penis العضو التناسلي الذكر 20,56,143,298, 416,428,514
- perforatio ثقب 509
- periarteriitis nodosa التهاب العقدي ليرانية 125,319,501,552
- pericardiotomia شق التامور 165
- pericarditis adhaesiva التهاب التامور اللاصق 236
- pericardium الشغاف، التامور، 166,308
- perihepatitis التهاب محفظة الكبد 109,201
- perineum العجان 197,275,341,430,437
- periorbitalis حول محجر العين 193
- periostalis سمحاق 315,410,546
- periosteum السمحاق 154,334
- periostitis hyperplasticus التهاب السمحاق زائد 504
- periphlebitis التهاب حول الوريد 173
- periproctitis التهاب ما حول الشرج 275

- poliomyelitis شلل الأطفال، التهاب النخاع
 السنجابي، 27,199,220,259
 poliposis الداء البوليبوي، 255
 pollakiuria بوال، يتوال، 360,462,504
 polyarteriitis nodosa التهاب الشرايين العقدي
 319,436
 polyarthritis متعدد مفصلي 13,68,88,
 286,301,338,359,438,456,491,511,552,557
 polyarthritis chronica التهاب مفصلي متعدد
 مزمن، 301,359,511
 polyarthritis rheumatoidea التهاب مفاصل
 روماتزمي متعدد، 286
 polychromasia تعدد الاصطباغ، 289,542
 polychromatophilia تعدد الاصطباغية، 200
 polycystosis داء تعدد الكيسات، 236,326,488
 polycytaemia احمرار الدم، 120,178,188,216,
 222,395,398,412,431,521,540
 polydactylia زيادة عدد الأصابع، 16,42,47,58,
 75,91,111,143,145,172,173,178,179,189,195,
 207,231,232,238,241,274,280,287,296,302,
 316,328,352,353,378,380,395,418,422,464,
 473,476,481,492,498,502,503,505,525,526,
 535,539
 polydipsia عطاش، 13,58,61,104,146,158,347
 453,482,528
 polyglobulia ازدياد الكريات الحمر، 51,251,285,
 497
 polymorphismus التعدد الشكلي، 319
 polymyalgia ألم عضلي متعدد، 204
 polyneuritis التهاب أعصاب متعددة، 150,153,
 194,243,266,309,319,324,356,457,470,513,
 550
 polyphagia الشره، النهم، 307,347,440,529
 polyphalangia زيادة عدد السلاميات، 325
 polyposis داء بوليبي، 141,217,218,300,408,
 428,533,570
 polyposis intestinalis داء بوليبي معوي، 428
 polyradiculitis التهاب جذور الأعصاب المتعدد
 77
- ،266,332,366,424,496,500,501,527
 pia mater الأم الحنون، 128,506
 pigmentatio تخضب، تصبغ، 45,62,162,180,
 189,320,352,439,529
 pigmentum صبغ، خضب، 166,532
 Pilonidal مشعر، ذو بنية شعرية، 292
 piriformis كمثري الشكل، 186,433,560
 pityriasis lichenoides النخالية الحززانوية، 388,
 389
 pityriasis rosea النخالية الوردية، 476
 plagocephalia secundaria انحراف الرأس الثانوي
 229
 planocytosis فرط الخلايا الجواله، 435
 plasmocytosis فرط الخلايا البلازمية، 209,298
 plasmocytus خلية بلازمية، خلية وحيدة النواة
 66, 83,262
 platybasia بتسطح القاعدة، 45,173
 platyspondylia بتسط (تراص) الفقرات، 29,54,
 60,105,107,166,172,311,360,496,506
 plethora احتقان الوجه بالدم، 146,205,216
 plexus ضفيرة، 137,153,168,177,188,421,450,
 455,460,473,521,533
 plexus brachialis الضفيرة العضدية، 137,421,
 460,533
 plexus cervicalis الضفيرة الرقبية، 313
 plexus chorioideus الضفيرة المشيمية، 241
 pleuritis ذات الجنب، 13,338,381,456,495,511
 plicatus ثنية، 138,496
 pneumatosis استرواح، 86
 pneumoencephalographia التصوير الشعاعي
 للمخ المحقون بالهواء، 60
 pneumopseudofibrosis كتائب رئوي، 339
 pneumosclerosis تصلب رئوي، 135,465
 pneumothorax ريح صدرية، 251,357
 podagra نفرس القدم، 299
 poikilocytosis اختلاف شكل الكريات الحمر،
 186,190,242,264,289,387,435,540
 poikiloderma حؤول الجلد، 239,306,418,427,
 461,467,554,572

proteinosis alveolaris pulmonaris تجمع البروتينات في الأسناخ الرئوية 339

proteinuria بيلة بروتينية 70,76,120,155,202, 209,237,245,283,293,298,306,340,347,371, 373,389,395,403,408,489,504,573

protoplasma الهبولى 259

protrusio اندفاع 295,393

prurigo حكاك 38,258,278,280

pseudoarthrosis بصيلي كاذب 136,180,453

pseudoascites حين كاذب 265

pseudobulbaris بصيلي كاذب 316

pseudocroup خناق كاذب 142

pseudocyst كيس غشائي كاذب 523

pseudodebilitas mentalis كاذب عقلي 360

pseudoexophthalmus جحوظ كاذب 535

pseudoglioma ورم دبقي كاذب 208,403,412

pseudoglioma retinae ورم شبكية دبقي كاذب 403

pseudoglossoschisis شرم لسان كاذب 463

pseudohaemophilia ناعورية كاذبة 263,554, 560

pseudohallucinationes هلوسات كاذبة 298

pseudohermaphroditismus خنثة كاذبة 20, 192,209,225,229,248,283,374,503,547

pseudohydrocephalia استسقاء دماغي كاذب 249

pseudokeloidum جدره كاذبة 342

pseudomyotonia تو تر عضلي كاذب 95,270

pseudoprogenia ورم فك سفلي كاذب 77,125, 361

pseudopylorospasmus تشنج يواب المعدة الكاذب 21,151,292

pseudotoxoplasmosis داء المقوسات الكاذب 472

pseudoxanthoma ورم أصفر كاذب 240

psychomotorius نفسي حركي 142,224

psychosis hysterica نفات هستيري 224

polyradiculoneuritis التهاب جذور الأعصاب 79,243 والأعصاب المتعدد

polyserositis التهاب الأغشية المصلية الشامل 255, 338,380,491,495,557

polysomia كثرة الصبغيات 295

polysplenia تعدد الطحالية 144,214,285,436

polysyndactylia ارتفاق الملتصقة، 112,116,145,239,382,393,401 ,416,430

polyuria بوال 13,58,61,90,104,146,340,346, 347,360,410,443,448,453,476,482,529

pons varolii قنطرة فارول 86,93,146,206,358, 415

Porphyria congenita بورفيرينية وراثية 244

porphyrin بورفيرين 150,245,435

porphyrinuria بيلة بورفيرينية 150,435

postpubertalis عقب البلوغ 337

posture وضع، حالة 252

potentia قوة 21,39,168,285,469,482,497 ,532

precancerous قبل سرطاني 53

prelimacterium قبل سن الإياس 453

processus alveolaris النتوء السني أو السنخي 432

processus mastoideus النتوء الخشائي 446, 455

processus spinosus النتوء الفقري 483

processus styloideus النتوء الإبري 514,515

proctitis التهاب المستقيم 275

proerythroblastus سليفة الأرومة الحمراء 330

progeria شيخوخة مبكرة 55,200,278,344,442, 554

prognathia بروز الفك العلوي تنحو الأمام 108, 129,295,446

prolactin بروتولاكتين 29,57

proliferatio تكاثر 411

promyelocytosis كثرة طلائع الخلايا النقيية 414

pronatio الكعب 108,122,168,242,334

- radix dorsalis الجذر الخلفي، 167
- radix nasi جذر الأنف، 190
- raucitas بحّة أو خشونة الصوت، 79,142
- reabsorptio إعادة الامتصاص، 347
- recalcificatio إعادة التكلس، 466
- recessus جيب، 183,418
- recessus pharyngeus الفجوة الحنجرية، 183
- rectum المستقيم، 41,67,141,172,268,319
- refluxus قلس، 360,397
- regeneratio تجدد، 52,466
- regressio تراجع، 505
- regurgitatio تجشؤ، قلس، 79,151,397,527
- renalangiomyomatosis ورام وعائي كلوي، 350
- renin الرينين، 61,132,311,441
- residual nitrogen النيتروجين المتبقي، 205,219
- resistense مقاومة، 488
- resorptio ارتشاف، 287,562
- resorptio of bone ارتشاف العظام، 562
- reticulocytopenia انخفاض الخلايا الشبكية، 12, 160,219,220
- كثرة الكريات الحمر الشبكية في الدم
- reticulocytosis كثرة الكريات الحمر الشبكية في الدم، 134,150,173,174,191,196,216,224,259, 289,346,355,363,379,387,414,513
- reticulocytus كرية حمراء شبكية، 222,443
- reticuloendotheliosis البطان الشبكي، 73,224, 332,357,481
- reticuloendotheliosis infectiosa البطان الشبكي الجرثومي، 15,224
- reticuloendotheliosis maligna البطان الشبكي الخبيث، 357
- reticulohistiocytic system الجهاز النسيجي الشبكي، 13
- reticulosis تكثر الخلايا الشبكية البطانية، 15,87, 93,150,209,266,297,377,396,423,490,548
- retinitis التهاب الشبكية، 23,58,128,129,173, 184,256,280,399,425,466, 468,478,533,563,568
- ptosis إطراق الجفن، 11,30,53,57,71,80,84,87, 109,117,118,119,121,130,152,167,177,179, 211,214,229,241,280,287,383,406,453,464, 470,502,567
- pubes شعر العانة، العانة، 540
- pulmonalis-conus جذع الشريان الرئوي، 445
- pulmonary abscess خراجة رئوية، 18
- punctate السائل الميزول، 221
- punctum maximum النقطة القصوى، 454
- pupilla حدقة العين، 53,211,489,492
- pupillonia شلل البؤبؤ، 466,469
- purpura فرفرية، 164,219,226,232,235,252,262 291,,301,324,343,353,371,386,400,414,436, 455,477,483,487,548,554, 558
- purpura anaphylactica فرفرية تأقية، 414,483
- purpura haemorrhagica فرفرية نزفية، 226,455, 554
- purpura thrombocytopenica فرفرية قلة الصفائح، 219
- purpura thrombopenica فرفرية قلة الصفائح، 324,554
- pus قيح، 235
- pustula بثرة، 57,250,251,306
- pustulosus بثري، 39,462
- pyncnolepsia صرع خفيف، 212
- pyelonephritis التهاب الكلوة والحويضة، 229, 245,264,296,328,504,526
- pyloric بوابي، 151,430,469
- pylorus البواب، 502,503
- pyorrhoea ثر قيحي، 519

R

- rachitis كساح، 11,12,158,190,226,289,340, 346,347,377,382,451
- radius عظم الكعبرة، 55,106,116,187,189,198, 207,255,271,296,324,377,393,401,406,412, 413,429,449,450,475,476,509,514,522,526, 533,545,558
- radix جذر، 153,167,190,287

scarlatina حمى قرمزية 57,142,199,314,430, 498,502
Schönlein purpura لآلئ شون لاين 436
sclera الصلبة 103,156,225,269,342,344,356, 413,460,535,546
sclerodactylia تصلب الأصابع 143,508
sclerodermia تصلب الجلد 139,143,279,334, 421,427,441,445,491,502,524
scleronychia تصلب الأظافر 496
sclerosis تصلب 51,55,89,120,148,167,183, 191,206,293,315,318,354,356,362,370,388, 411,424,428,441,459,480,486
sclerosis disseminate تصلب منتشر 55
sclerosis tuberosa التصلب الدرني الدماغى 89, 441
scoliosis جنف (تقوس العمود الفقري للجانب) 73,110,116,120,153,155,157,177,181,202,209 ,211,288,291,295,316,323,326,354,356,359, 442,445,461,462,463,469,471,477,493,495, 571
scorbutus الاسقربوط 382,574
scotoma عتمة 60,74,117,205,329,404,507, 547
scotoma centrale عتمة مركزية 117,205,404, 507
scrutum الصفن 21
seborrhea زهم، سيلان دهني تقشري 312,421
section caesarea العملية القيصرية 569
segmentalis قطعي 59
sella turcica السرج التركي 57,124,183,358, 395,429,474,527
senescentia هرم 189
sepsis انتان، خمج 98
septicopyaemia تقيح الدم وانتانه 263
septum interatriale الحاجز بين الأذنين 58
septum nasi الحاجز الأنفي 209,325,432,520, 552
septum pellucidum الحاجز الشفاف الدماغى 172,214,385,450
sequestrum شظية 323,314

181,202,211,219,237,240,254,266,288,306, 317,330,358,418,454,472,475,489,548
retinitis exudative التهاب الشبكية التنحي 121, 306,548
retinitis pigmentosa التهاب الشبكية المخضب 23,58,237,266,288,317,330,358,418,454,475, 489
retinitis serosa التهاب الشبكية المصلي 254
retinopathia اعتلال الشبكية 23,24,34,62,128, 140,182,231,328,329,406,407,414,470,495, 538
retractio تقلص، انكماش، 166,197,231,313,393 ,393449
retroflexio uteri انحناء الرحم نحو الخلف 32
retroorbitalis خلف حجاجي 528
retroperitonealis خلف بريتواني 567
retropharyngealis خلف البلعوم 151,228
retropulsio اندفاع خلفي 420,525
rhabdomyosarcoma سركومة عضلية مخططة 136,210,498
rhinitis التهاب أنف 26,43,92,243,267,456,500 552
rhinitis atrophica التهاب أنف ضموري 243
rhinitis chronica التهاب أنف مزمن 267
rigiditas تصلب 142,203,238,267,315,379, 382,444,485,491,544
rigiditas decerebratio تصلب بنزع الدماغ 238 ,315
rigidus تصلبي 98
rima palpebrarum فتحة العين 166,179,207
rubeola الحصبة الألمانية 199,238,510
S
sacralisatio تعجز 73,155,325,365
sacrum عظم العجز 163,390
sarcoma ورم الأنسجة الرخوة اللحمي 210,279, 292,299,404
sarcomatosis ورم لحمي 53,299,404,405,519
scaphocephalia جمجمة زورقية 173,260
scapula الترقوة 291,333,370,377,381,412,506, 517

- squama cornificatus قشرة نقرنية 159
- squamous قشري، حرشفي، 57
- staccato speech نطق متقطع 120
- stapes العظم الركابي 184,204,394
- staphylococcus مكور عنقودي 39,218,251, 267,463,483,504
- steatorrhoea اسهال شحمي 70,100,230,265, 272,320,494,557
- stenocardia ذبحة صدرية 354
- stenosis تضيق 30,41,152,308,314,316,319, 333,360,380
- stereotypy اسلوبية، قولبية، 299
- sterility عقم 229,284,350,466,508,518
- sternum عظم القص 85,265,361,486,497
- stomatitis التهاب لثة 52,148,215,456,506, 509,517,570
- stomatitis aphthosa التهاب لثة قلاعي 509, 517
- stomatomycosis التهاب فم فطري 227
- strabismus حول 18,23,74,75,85,96,121,124, 131,142,145,152,179,181,189,191,195,208, 211,212,221,224,229,231,265,279,294,295, 297,308,315,316,330,332,358,360,377,399, 410,433,440,469,470,475,480,486,502,503, 523,535,546,565
- strabismus convergens حول متقارب 74,195, 212,229,231,294,358,360,377,502
- strabismus divergens حول متباعد 565
- strangulatio اختناق 88
- stranguria عسر البول المؤلم 504
- striae distensae خطوط متمددة 131,285,498
- striae distensae rubrae cuti خطوط جلدية حمراء متمددة 285
- strictura تضيق 59
- stridor بصيرير 69,142,308,434,463
- struma دراق 45,62,238,256,301,333,425,447, 453,532
- struma colloidalis دراق غرواني 532
- struma diffusa toxica سلعة درقية متمددة سمية 385
- sesamoideus الشكل سمسيمي 385
- shisis انشقاق 92
- sialorrhoea سيلان اللعاب 55,318
- siderocytosis كثرة الكريات الحمراء الحديدية 574
- sideropenia نقص الحديد في الجسم 484,533
- silicosis السليكية 108
- singultus فواق 71,379
- sinobronchitis التهاب الجيوب والقصبات 498
- sinus caroticus الجيب السباتي 121,519
- sinus frontalis الجيب الجبهي 77
- sinus sagittalis الجيب السهمي 131
- sinusitis التهاب الجيوب 267,300,413,498,552
- situs viscerum inversus انقلاب أحشاء 85
- small lung رئة صغيرة 501,502
- somnolence نعاس 17,42,94,219,228,254, 294,384
- spasmus تشنج 18,55,236,276,349,363,571
- sphaerocytosis تكثر الخلايا الكروية في الدم 142,150,220,246,257,346
- sphaerocytus خلية كروية 573
- spina bifida السنسنة المشقوقة 85,185,204,207, 211,291,297,300,309,315,325,326,356,359, 368,477,558,559
- splanchnomegalia ضخامة الأحشاء 358,498
- splanchnoptosis هبوط الأحشاء 228,512
- spondylitis التهاب الفقار 66,105,183,214,318
- spondylitis tuberculosa التهاب عمود فقري سللي 214
- spondyloarthritis التهاب مفاصل الفقرات 66, 240
- spondyloarthrosis فصال فقاري 393
- spondylosis deformans قسط فقاري مشوه 59
- spongiosus اسفنجي 398
- spontan pneumothorax ريح صدرية عفوية 357
- spru اسهال المناطق الحارة، زرب 16,382
- squama قشرة 152,159,206,462,559

symphysis pubica الارتفاق العاني، 432
synchondrosis التحام غضروفي، 394
syncope إغماء غشي، 145,178,236,259,292,
391,416,446,482
syndactylia التصاق الأصابع، 12,16,18,23,42,
69,75,80,85,104,112,116,143,145,152,167,
172,173,175,177,184,185,187,192,195,197,
198,200,208,214,231,239,241,249,269,271,
287,290,296,300,309,316,321,325,328,339,
368,375,380,382,393,397,399,401,406,407,
413,416,418,422,430,435,440,450,464,466,
473,484,486,496,505,508,514,517,522,544,
546,547,573
synechia التصاق، 198,215,412,523
synkinesis الحركات المشتركة، 212
synostosis التحام عظمي، 37,41,138,145,173,
178,187,198,201,204,234,287,295,339,391,
393,401,412,473,493,497,506,507,514,517,
568
syphilis سفلس، 167,168,241,413,420
syphilis congenita سفلس خلقي، 167,420
syphilitertaria السفلس الثلاثي، 168
syringomyelia تكهف النخاع الشوكي، 120,309,
386,524,545
systema nervosum vegetativum الجملة
العصبية الودية، 113,336,461
systole انقباض، 259

T

tabes dorsalis ضنى ظهري، 12,153,167,212,
244,246,424
tachycardia تسرع القلب، 62,89,224,232,266,
274,284,425,439
tachycardia paroxysmalis تسرع قلب نوبي،
89,274
talipes حنف، تشوه قدم، 12,211,239,463,486,
568
target هدف، خلية أو عضو، 61,520
tarsus رسع القدم، 204,211,361,374,385,524
telangiectasia توسع الشعيرات، 65,71,81,83,
143,194,240,246,299,345,353,410,412,427,
441,467,500,524,554
tendinitis ossificans التهاب أوتار تكلسي، 247

333
struma toxica دراق سمي، 62
strumectomy استئصال السلعة الدرقية، 525
subarachnoidalis تحت عنكبوتي، 213,
277,540
subduralis تحت الأم الجافية، 293
subluxatio خلع جزئي، 90,175,211,242,338,
342,395
submandibularis تحت الفك السفلي، 470
suboccipitalis تحت الغدال، 571
substantia compacta المادة المترابطة، 104,106
substantia corticalis المادة القشرية، 100,188
substantia nigra المادة السوداء، 250,460
substantia spongiosa المادة الإسفنجية، 104
suctio المص، 194
sudor عرق، 171,484
sulcus ثلم، اخدود، 203,418
supinatio البطح، 108,334,522
suppuratio تقيح، 342
supraorbitalis فوق الحاجج، 233,361
surditas صمم، 32,33,159,163,202,205,292,
380,394,513
surditas congenita صمم خلقي، 292,394
surdomutitas صمم بكم، 159,163,292,371,379,
394,425,453
surdomutitas congenita صمم بكم خلقي، 307
sutura درز، 103,143,201,214,271,429,507,
546
sutura coronalis (التاجي) الدرز الاكليلي، 143
sutura frontoparietalis الدرز الجبهي الجداري،
507
sutura lambdoidea الدرز اللامي، 143,429
sutura occipitoparietalis الدرز الجداري القفوي،
507
sweatiness تعرق، 151,170
symphalangia قسط المفاصل السلامية، ارتفاع
الأصابع، 56,187,192,250,264,513,519,564
symphysis ارتفاع، 432,480

- thrombosis arterialis تجلط شرياني 404
- thymus الغدة السعترية ،التوتة، التيموس، 161,337, 425,526,527,538,557
- thyreotoxicosis انسمام درقي 62,321,333
- tibia الظنوب 82,106,179,180,219,321,326, 363,377,411,475,476,477,520,526,531,542, 545,552,558,562,563
- tinnitus طنين 305,372
- tonsillitis التهاب اللوزة 39
- tonus توتر 144,252,358,383
- tonus muscularis توتر عضلي 144
- torsio tubae ovarialis انفثال القناة الناقلة للبيوض , 454
- torsion spasm تقلص انفثالي 142,571
- torticollis انفثال العنق 229,240,327,571
- torticollis spastica انفثال العنق التشنجي 571
- tpxicosis انسمام 290
- ضخامة رغامية قصبية
- tracheobronchomegalia ضخامة رغامية قصبية , 378,388
- tractus pyramidalis الحزمة الهرمية 120,472, 536,543
- transpositio بتدل الوضع 230,285,521,525
- tremor رجفان 33,62,70,83,97,120,138, 187,222,231,243,276,293,294,295,313,318, 347,356,358,364,366,379,380,418,424,470, 471,519,571
- trichiasis شعرة شعري، 529
- trichomonas vaginalis المشعرة المهبلية 218
- trichotyllomania هوس نتش الشعر 194
- triplegia شلل رباعي 480
- trismus تكزز 211,221,258,308,532
- trochlea talus البكرة العقبية 387
- truncus cerebri جذع المخ 42,45,167,168, 191,203,219,237,286,313,551
- truncus coeliacus الجذع الشرياني البطني 170
- truncus sympaticus الجذع الودي 279
- tuber calcanae حدة عظم العقب 247
- tendo وتر 29,53,108,391,456,542
- tendosynovialitis التهاب المحفظة الوترية 108
- tendosynovitis التهاب الغمد الزلالي للوتر 542
- tenesmi زحير 367,494
- teratoma ovarialis ورم مسخي (مسخوم) مبيضي 352
- testis الخصية 145,225,295,298,308,422,468, 470,477
- testisbiopsy خزعة الخصية 477
- testosterone تبيستوتيرون 21,105,309,508
- tetania respiratoria تكزز تنفسي 135
- tetanus تكزز 308
- tetraparesis خزل رباعي 276,342,379
- tetraplegia شلل رباعي 48,159,290,480,500, 512,556
- tetraplegia spastica شلل رباعي تقلصي 512
- thalamus المهاد 277,509
- thenar ألية الكف ،راحي، 16,187,276,387,469, 508,533
- thermolabilitis عدم التحمل الحراري 13
- thorax piriformis صدر كمتري الشكل 560
- الالتهاب الوعائي التجلطي الانسدادي
- thrombangiitis obliterans الالتهاب الوعائي التجلطي الانسدادي 153,562
- thrombocytopenia نقص لوحدات الدم 196,200, 200,219,221,222,242,259,262,289,291,301, 324,332,355,400,406,414,495,507,526,554, 563
- thrombocytopoësis تكون لوحدات الدم 540
- thrombocytosis كثرة لوحدات الدم 141,330, 458,540,542
- thrombokinas ترومبوكيناز 466
- thrombopathia قصور التخثر 72,259,263,296 392,560
- thrombophlebitis التهاب الوريد التجلطي 419, 458,506,532
- thrombosis تجلط، تخثر، خثار 175,181,202, 216,255,275,335,338,379,386,404,411,415, 439,458,526

vasculitis التهاب الأوعية 68,109,110,201,255, 302,362,471,557
 vasculitis allergica التهاب الأوعية التحسسي 471
 vasculitis cerebialis التهاب الأوعية الدماغية 201
 vasomotorius وعائي حركي 153,333
 vasopathia اعتلال الأوعية 362
 vasotonia توتر وعائي 417
 vegetationes adenoideae زوائد أنفية 138,209, 527
 vegetativus نباتي 194,277,555
 vena umbilicali الوريد السري 555
 vena portalis وريد الباب 555
 ventriculorum البطين 292,464
 verruca ثؤلول 299,320
 verrucosus ثؤلولي 81,235,236,336
 vesica حويصل 23,247,360,380,397,529,542, 570
 vesica fellea الحويصل الصفراوي 230,380,542
 vesicula حويصلة 98,164,172,312,570
 vesicular حويصلي 98,570
 vibratio اهتزاز 99
 virilismus ترجل 15,180,233,384
 vitiligo البرص، المهق، 19,49,254,297,492,545
 volvulus انفتال معوي 86,322,454
 vomitus إقياء 151,372
 vulvitis التهاب الفرج 456,500
 vulvovaginitis التهاب الفرج والمهبل 509

X

xanthelasma صفار 20,84,225,253,396
 xanthelasma بقع صفراء على الجفون 20,84, 225,253,396
 xanthochromia أصفر مخضب 214
 xanthoma ورم أصفر 19,83,84,100,208,240, 252,253,255,347,565
 xanthomatosis ورم أصفر 83,100,255,565

tuberculosis تدرن 73,221,241
 tuberositas tibiae حدة الظنوب 411
 tunica vasculosa bulbi oculi الغلالة الوعائية للعين 89
 turgor احتقان، اكتزاز 70
 twitching بفضان 367,379,571
 typhus exanthematicus التيفوس الطفحية 93

U

ulceratio تقرح 95,161,201,524
 ulcus duodeni قرحة إثني عشرية 554
 ulcus trophicum قرحة اعتدائية 95,161,201, 524
 ulna عظم الزند 28,55,102,106,108,116,196, 198,207,222,232,265,271,276,324,377,387, 393,401,408,455,475,477,502,526,533,535, 556,568
 uraemia تبولن الدم 13,232,266,296,451,552, 573
 urethra الاحليل 21,456,538
 urethritis التهاب الاحليل 68,172,456
 urobilinogenuria بيلة اوروبيلينوغينية 513
 urobilinuria بيلة اوروبيلينية 257
 urographia تصوير قناة البول 341
 urticaria شرى 98,227,235,280,359,364,389, 396,430,447,517
 urticaria pigmentosa شرى مخضب 396
 uterus رحم 17,137,233,266,365,453,535
 uveitis التهاب عينية 140,141,215,240,254,287 287,510,545
 uveitis chronica التهاب عينية مزمن 140,510
 uveoparotitis التهاب عيني نكفي 258
 uvula اللهاة 88,186,209,297,502

V

vacuolisatio تكون فجوات 560
 vagina المهبل 21,114,132,218,233,365,396, 535
 vaginitis التهاب المهبل 68,218,456,500,509
 valva mitralis الصمام الاكليلي 492

xantomatosis cutis ورم جلدي أصفر 20
xeroderma pigmentosum جفاف الجلد
المخضب, 166,474,531
xerodermia جفاف الجلد, 200,500
xerophthalmia جفاف الملتحمة, 321,377,499
xerorhinia جفاف الأنف, 499
xerosis جفاف, 534
xerostomia جفاف الفم, 377,499,500
Z
zoster oticus حلاً أذني, 275,276

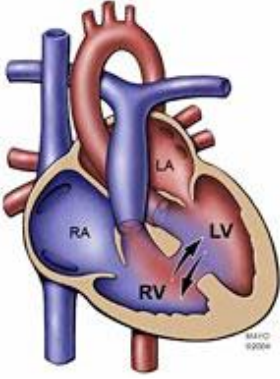
المراجع

تم الاعتماد عند جمع معلومات هذا الكتاب على مئات المقالات والنشرات والكتب وعلى ما هو منشور حول التناذرات الطبية على شبكة الانترنت العالمية وباللغات الانكليزية والألمانية والروسية والفرنسية والعربية، إلى درجة أنه يصعب سرد جميع هذه العناوين، وتم الاكتفاء لهذا السبب بالتعريف بثلاثة مراجع رئيسية تم الاعتماد عليها وخاصة من أجل التعرف على أسماء التناذرات، علماً أن مئات من هذه التناذرات غير مدرجة أسماؤها في هذه المراجع الثلاثة.

HEINZ DAVID. 1984 - *Worterbuch der Medizin*, VEB Verlag und Gesundheit, Berlin

LAZOVSKIS, I. R. 1981- *Spravotschik klinicheskich cyindromof i symptomof*, Meditsina, Moskva

WITKOWSKI, R., PROKOP, E., ULRICH, E., THIEL, G. 2003 – *Lexikon der Syndrome und Fehlbildungen*, Springer-Verlag Berlin, Heidelberg



التناذرات الطبية

Klinik Syndromes

الأسباب، الأعراض، الوراثة، الخطورة، العلاج

الدكتور حسين ميهوب سلمان

نائب رئيس الجامعة للشؤون العلمية



التناذرات الطبية

Klinik Syndromes

الأسباب، الأعراض، الوراثة، الخطورة، العلاج

الدكتور حسين ميهوب سلمان

نائب رئيس الجامعة للشؤون العلمية

المحتويات

الصفحة

١

مقدمة

٤

الوراثة عند الإنسان

١١

التنازلات الطبية

٥٧٥

التنازلات الطبية المرافقة بتغيرات في الفم والأسنان

٥٧٨

المصطلحات الطبية

٦١٧

المراجع

في هذا الكتاب تم سرد ما يزيد عن ٢٦٤٣ تنازراً طبياً ، إضافة إلى ما يزيد عن ١٠٠٠ مرادفاً للأمراض وتنازرات مختلفة، وعرض لأكثر من ٤٤٥ صورة وشكلاً توضيحياً ملوناً، حيث تم وباختصار تسجيل مرادفات كل مرض، أسم أول من اكتشفه من الباحثين، شكله الوراثي، أعراضه الرئيسية، وسائل تشخيصه، انتشاره وعدد الحالات المسجلة منه، إضافة إلى الوسائل المتاحة في علاجه. تم التركيز بشكل واسع على اعتماد التسميات اللاتينية (وأحياناً الإنكليزية) للأعراض والمصطلحات المرضية المختلفة مع سرد فهرس لمعاني هذه المصطلحات باللغة العربية في نهاية الكتاب ومكان ورودها ضمن الكتاب من أجل المساعدة في التشخيص التفريقي. كما تم عرض مختصر لمبادئ علم الوراثة عند الإنسان وللأنماط الوراثية المختلفة التي تسلكها الأمراض والتنازرات المرضية من منشأ وراثي.

يمكن لجميع الاختصاصات الطبية الاستفادة من هذا الكتاب بمن فيهم أطباء الأمراض الباطنية بمختلف فروعها، الاختصاصات الجراحية المختلفة، الأمراض النسائية والتوليد، أطباء الأطفال، أطباء الأسنان باختصاصاتهم المختلفة، أطباء العيون، أطباء الأنف والأذن والحنجرة، وأطباء الأمراض الجلدية، كما يمكن لهذا المرجع أن يكون مفيداً للأطباء العامين الممارسين، ولكل من لديه رغبة في الحصول على معلومات مبسطة عن مرض صادفه في مرجع طبي ما أو ذكر أسمه في حوار أو ندوة طبية ... الخ.

