



ΜΟΝΑΔΑ ΝΕΥΡΟΓΕΝΕΤΙΚΗΣ

Συν-υπεύθυνοι: Επ. Καθηγήτρια Γεωργία Καραδήμα & Επ. Καθηγητής Γεώργιος Κούτσος

ΜΥΟΤΟΝΙΚΗ ΔΥΣΤΡΟΦΙΑ

Ημερομηνία:

Επώνυμο:

Όνομα:

Όνομα πατρός:

Όνομα μητρός:

Φύλο:

Ημ.γεννήσεως:

Καταγωγή πατρός:

Καταγωγή μητρός:

Διεύθυνση:

τηλ:

Παραπομπή από:

Κλινικά πάσχων ή σε κίνδυνο νοσήσεως:

Ηλικία έναρξεως της νόσου:

Συμπτωματολογία εισβολής:

Πορεία της νόσου (σε περιπτώσεις πρώιμης έναρξης- βρεφική υποτονία, διαταραχές σίτισης, διαταραχές κινητικής ανάπτυξης):

Κλινική εικόνα

1. Μυοτονία (Μέτρια +, Μέση ++, Βαρεία+++):
2. Μυϊκές ατροφίες (Περιφερικά-Κεντρομελικά, Άνω άκρα-Κάτω άκρα, Πρόσωπο):
3. Μυϊκή αδυναμία (Περιφερικά-Κεντρομελικά, Άνω άκρα-Κάτω άκρα, Πρόσωπο, Πτώση βλεφάρων, Προμηκικοί μύες):
4. Ενδοκρινική κατάσταση (φαλάκρα, σακχαρώδης διαβήτης, λοιπά):
5. Οφθαλμοί (βυθός, καταρράκτης, τονομέτρηση, λοιπά):
6. Διαταραχές από το ΚΝΣ (νοητική υστέρηση, υπνηλία, απάθεια, κατάθλιψη):
7. Γναθοπροσωπικές δυσπλασίες:
8. Καρδιαγγειακό:
9. Γαστρεντερικό:

Βιοψία μυός:

Γενεαλογικό δένδρο (σχεδιάστε στην πίσω σελίδα)

Υπάρχει άλλη αξιοσημείωτη νόσος (ή χαρακτηριστικό) στον ασθενή ή στους συγγενείς του;

Λοιπά:

Ο Ιατρός