



ΜΟΝΑΔΑ ΝΕΥΡΟΓΕΝΕΤΙΚΗΣ

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

ΟΙΚΟΓΕΝΗΣ ΑΜΥΛΟΕΙΔΙΚΗ ΠΟΛΥΝΕΥΡΟΠΑΘΕΙΑ (TTR-FAP)

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:

Συμμετοχή αυτονόμου:

Σύνδρομο καρπιαίου σωλήνα:

Καρδιακή συμμετοχή:

Προσβολή άλλων συστημάτων (νεφροί, οφθαλμοί, ΚΝΣ):

Κλινική εικόνα:

1. Βάδιση:
2. Τενόντιες αντανάκλασεις (Άνω άκρα-Κάτω άκρα), αντίδραση πέλματος:
3. Μυϊκές ατροφίες (Περιφερικά-Κεντρομελικά, Άνω άκρα-Κάτω άκρα):
4. Μυϊκή αδυναμία (Περιφερικά-Κεντρομελικά, Άνω άκρα-Κάτω άκρα):
5. Αισθητικότητα (επιπολής-εν τω βάθει):
6. Διαταραχή του αυτονόμου (ορθοστατική υπόταση, στυτική δυσλειτουργία, ορθοκυστικές διαταραχές κλπ.):
7. Απώλεια βάρους:
8. Οφθαλμοί (φακός, βυθός, αμφιβληστροειδής):
9. Λοιπά στοιχεία:

Στάδιο νευροπάθειας: I. Ανεξάρτητη βάδιση II. Βάδιση με στήριξη III. Αδυναμία βάδισης

Νευροφυσιολογικός έλεγχος (ΚΤΑ-ΑΤΑ, ΗΜΓ-παρακαλώ επισυνάψτε αντίγραφο εξέτασης):

Σπινθηρογραφικός έλεγχος καρδιάς (ΡΥΡ/DPD scan-παρακαλώ επισυνάψτε αντίγραφο εξέτασης):

Βιοψία νεύρου ή άλλου ιστού για αμυλοειδές (παρακαλώ επισυνάψτε αντίγραφο εξέτασης) :

Γενεαλογικό δένδρο (σχεδιάστε στην πίσω σελίδα)

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

Λοιπά:

Ο ιατρός