



Информационно-консультативный портал  
для урологических пациентов

18+

## Телемедицинская консультация врача-уролога

Пациент:

**Имя:** Анна

**Возраст:** 32

**Пол:** Женский

Врач:

**ФИО:** Шадёркин Игорь Аркадьевич

**Специализация:** Уролог

**Учёная степень:** кандидат медицинских наук

Дата и время:

**обращения пациента за консультацией:** 05.10.2024 21:23:48

**формирования заключения врача:** 06.10.2024 10:56:44

Ссылка на электронную версию:

**Адрес в сети Интернет:** <https://03uro.ru/consultations/question/316744/answer/316746>



## Заключение врача

### Жалобы

Пациента выражает беспокойство по поводу выявленной у плода тазовой дистопии единственной почки, предположительно подковообразной, на УЗИ в 18 и 22 недели беременности. Она также обеспокоена возможными хромосомными аномалиями (ХА) и рисками, связанными с проведением кордоцентеза, несмотря на нормальные результаты скринингов.

### Анамнез заболевания

На 18 и 22 неделях беременности по результатам ультразвукового исследования выявлена тазовая дистопия единственной почки плода, предположительно подковообразной формы. Генетик рекомендовал проведение кордоцентеза для исключения хромосомных аномалий, хотя других отклонений по УЗИ не обнаружено.

### Анамнез жизни

На данный момент значимых событий, связанных с общим состоянием здоровья пациентки, не отмечено. Беременность протекает без осложнений, скрининги в норме.

### Интерпретация предоставленных данных

Подковообразная почка — это врожденная аномалия, при которой две почки срастаются в нижней части, образуя форму подковы. Это состояние может быть связано с различными хромосомными аномалиями, такими как синдром Тернера, синдром Эдвардса и другие. Однако наличие подковообразной почки не всегда указывает на хромосомные аномалии, особенно если другие скрининги в норме. Кордоцентез — это инвазивная процедура, которая может помочь в диагностике хромосомных аномалий, но также несет определенные риски, такие как кровотечения или инфекции.

### Заключение

Подковообразная почка может быть изолированной аномалией без других сопутствующих нарушений. Однако, учитывая рекомендации генетика, проведение кордоцентеза может быть обоснованным для исключения хромосомных аномалий, несмотря на нормальные скрининги.

### Рекомендации

**1. Обсудите с генетиком:** Подробно обсудите с генетиком необходимость и риски кордоцентеза, учитывая нормальные результаты скринингов.

**2. Психологическая поддержка:** Рассмотрите возможность консультации с психологом для снижения тревожности и стресса, связанных с беременностью и предстоящими процедурами.

**3. Дополнительные консультации:** При необходимости, рассмотрите возможность консультации с другим специалистом для получения второго мнения. Важно помнить, что каждая беременность уникальна, и все решения должны приниматься с учетом индивидуальных обстоятельств и рекомендаций специалистов.