

БЪЛГАРСКО ДЕРМАТОЛОГИЧНО ДРУЖЕСТВО

ДЕРМАТОЛОГИЯ И ВЕНЕРОЛОГИЯ

DERMATOLOGY AND VENERELOGY

VIII НАЦИОНАЛЕН КОНГРЕС
ПО ДЕРМАТОЛОГИЯ И ВЕНЕРОЛОГИЯ
С МЕЖДУНАРОДНО УЧАСТИЕ
АЛБЕНА, 2–5 ОКТОМВРИ, 2008

XLVI

SUPPLEMENT 1
2008 г.

ISSN 0417-0792

VIII НАЦИОНАЛЕН КОНГРЕС КЛИНИЧНА ДЕРМАТОЛОГИЯ

РЯДКО НАБЛЮДАВАНИ КЛИНИЧНИ СЛУЧАИ

СЪДЪРЖАНИЕ

ЧАСТ 1

ТУМОРИ, ЛЕКАРСТВЕНИ ДЕРМАТОЗИ, ТЕРАПИЯ

ТУМОРИ

DERMATOFIBROSARCOMA PROTUBERANS

- Д. Русинова, Я. Попов, Д. Странски, М. Балабанова,
И. Ботев, К. Николова 3

MYCOSIS FUNGOIDES FOLLICULARIS

- С. Тонев, М. Кадурина, Н. Иванов, Б. Димитров,
Е. Обрешкова 5

SISTER MARY JOSEPH'S NODULE

- Ж. Казанджиева, М. Тодорова, С. Марина, И. Ботев,
Р. Дърленски, А. Николова, К. Праматаров, Л. Странски 8

MELANOMA MALIGNUM – ПРОПУСНАТА ДИАГНОЗА

- Е. Павлова, Кр. Киров, И. Гаврилова, А. Милев,
Е. Пейчева, П. Троянова 10

XANTHOMATA ERUPTIVA

- С. Марина, Ж. Казанджиева, И. Ботев, Р. Дърленски,
А. Аргиров, Л. Ванеска, А. Николова, Л. Странски 12

ЛЕКАРСТВЕНИ ДЕРМАТОЗИ

PSORIASIS, ИНДУЦИРАН ОТ CERTOLIZUMAB-PEGOL

- М. Кадурина, Б. Димитров, Р. Райчев, А. Йорданова,
И. Литов, Л. Цанкова 15

ERYTHEMA NODOSUM ПРИ ПАЦИЕНТ С ACNE TETRADE ПО ВРЕМЕ НА ЛЕЧЕНИЕ С ROACUTANE

- Н. Кирияк, Г. Вьшина, А. Касир, Е. Христатијева,
В. Велев 18

AGER, ИНДУЦИРАНА ОТ KETCONAZOLE

- Л. Митева, М. Кадурина, В. Брошкова 20

ТЕРАПИЯ

ERYTHRODERMIA PSORIATICA – ЛЕЧЕНИЕ С БИОЛОГИЧНИ ПРОДУКТИ, СХЕМИ НА ПРЕВКЛЮЧВАНЕ

- М. Кадурина, Д. Николова, Б. Димитров, Н. Боянова,
В. Кантарджиев, С. Тонев 22

LICHEN PLANUS DISSEMINATUS – ЛЕЧЕНИЕ С ENOXAPARIN

- Н. Османова, Н. Йорданова, Н. Кавлак, Т. Ганчева,
И. Балдаранов, М. Ганева, И. Василев, Е. Христатијева 26

ЧАСТ 2

ИНФЕКЦИИ, VARIA

ИНФЕКЦИИ

CONDYLOMATA ACUMINATA GIGANTEA

BUSCHKE-LÖWENSTEIN

- Л. Дурмишев, Г. Стогигорис, К. Николова, Е. Петрова,
З. Къвачев 28

HIV-АСОЦИИРАН САРКОМ НА КАПОШИ

С ДИСТАЛНА ОНИХОМИКОЗА

- В. Вълчев, И. Йорданова, П. Илиева, В. Димитрова,
Х. Хайдидова, С. Христова, Д. Господинов 30

ПСОРИАЗИС ПРИ ПАЦИЕНТ С HIV И СИФИЛИС

- Р. Денчева, Л. Попова, И. Петров, В. Георгиева 33

LARVA MIGRANS CUTANEA

- И. Петров, Р. Денчева, М. Велев 36

ONCHOCERCOSIS CUTIS

- А. Желязков, И. Богданов, М. Балабанова, Г. Пехливанов,
Н. Цанков 38

VARIA

ПУРПУРИЧНА ФОРМА НА PITYRIASIS ROSEA

- И. Богданов, Г. Пехливанов, З. Демерджиева, С. Василева,
И. Ботев, Н. Цанков 40

NETHERTON SYNDROME ПРИ 15-ГОДИШНО МОМЧЕ

- Д. Серафимова, В. Брошкова, А. Николова, Г. Матеев,
Л. Митева 42

ХИРУРГИЧНА РЕКОНСТРУКЦИЯ НА ДЕФОРМИТЕТ ТИП „БОКСЪОРСКА РЪКАВИЦА“

- И. Йорданова, Л. Пеев, Д. Господинов,
М. Трашмиева 44

СЛУЧАЙ НА БУЛОЗЕН ПЕМФИГОИД, СЪЧЕТАН С ТИРЕОДИТ НА ХАШИМОТО И ВИТИЛИГО

- Ст. Павлов, С. Рачева, К. Николов 47

Хирургична реконструкция на деформитет тип „боксьорска ръкавица“

И. Йорданова¹, А. Пеев², Д. Господинов¹, М. Трашлешева¹

¹Катедра „Дерматология, Венерология, клинична имунология и алергология“ – МФ, МУ, Плевен

²Секция „Изгаряния и пластична хирургия“ – УМБАЛСМ „Н. И. Пирогов“, София

Въведение

Epidermolysis bullosa dystrophica (EBD) принадлежи към групата на epidermolysis bullosa hereditaria и се характеризира с образуване на були в долната част на дермо-епидермалната гранична зона. Честотата и болестността на заболяването варират в различните страни. В България болестността на EBD възлиза на 3,1/1 млн. души население¹. Рецесивно унаследяваната EBD, субтип Hallopeau-Siemens, принадлежи към групата на най-тежките дистрофични епидермолизи. Започва при раждането и се развива прогресивно. Булите се заместват от ерозии, които епителизират с атрофични cicatrices и милиуми. Заболяването има лоша прогноза и води до ранна инвалидизация². Представяме случай на EBD recessiva, субтип Hallopeau-Siemens с усложнения.

Клиничен случай

Касае се за 35-годишна жена, заболяла от раждането, с мехури по кожата на трункуса и крайниците, възникващи след леки травми, триене, а също и спонтанно. Мехури епителизирали бавно, с резидуални атрофични cicatrices. Към 5-годишна възраст, в резултат на начална синехия на пръстите на ръцете, настъпило затруднение в движенията им. Заболяването се развивало прогресивно и към 7-годишна възраст, вследствие на рецидивиращото cicatrization, настъпило пълно срастване на пръстите на ръцете в обща кожна торба, оформили се флексивни контрактури на китките, затрудняващи елементарните движения, както и окончателно опадане на всички нокти. Наред с кожното засягане настъпило въвлчване на лигавиците на устната кухина, гърлото и хранопровода, което довело до затруднено преглъщане на храна и течности. Пациентката е имала сестра, починала на 1-месечна възраст с картината на генерализирани мехури и ерозии по тялото и крайниците.

В соматичния статус на болната се открояваха астеничен хабитус, редуцирана подкожна мастна тъкан и ниско телесно тегло (44 kg, ръст 160 cm, Body Mass Index < 18).

Дерматологичният статус се представяше от разнокалибрани булозно-ерозивни лезии и постле-



Фиг. 1.



Фиг. 2.