

УДК 616.211-005.1:616.322+616.323-007.61]-089
<https://doi.org/10.18692/1810-4800-2021-1-89-92>

Клинический случай болезни Виллебранда после операции тонзиллотомии и аденотомии у ребенка

С. С. Махмудов¹, А. А. Очилзода¹, Ф. П. Джамолов¹, А. З. Муталибов¹,
 Р. У. Бободжанов¹, Б. А. Максудов¹, А. А. Гафаров¹

¹ Согдийская областная клиническая больница имени С. Кутфитдинова,
 Худжанд, 735700, Таджикистан

Case report of von willebrand disease after tonsillotomy and adenotomy in a child

S. S. Makhmudov¹, A. A. Ochilzoda¹, F. P. Dzhamolov¹, A. Z. Mutalibov¹,
 R. U. Bobodzhanov¹, B. A. Maksudov¹, A. A. Gafarov¹

¹ Kutfitdinov Sughd Regional Clinical Hospital,
 Khujand, 735700, Tajikistan

Авторами представлен клинический случай болезни Виллебранда, выявленный после операции тонзиллотомии и аденотомии у ребенка. Особенность данного наблюдения заключается в редкой встречаемости болезни Виллебранда в клинической практике, а также в манифестации клинических проявлений данной патологии на фоне оперативного лечения у ребенка.

Ключевые слова: болезнь Виллебранда, носовое кровотечение, тонзиллотомия, аденотомия.

Для цитирования: Махмудов С. С., Очилзода А. А., Джамолов Ф. П., Муталибов А. З., Бободжанов Р. У., Максудов Б. А., Гафаров А. А. Клинический случай болезни Виллебранда после операции тонзиллотомии и аденотомии у ребенка. *Российская оториноларингология*. 2021;20(1):89–92. <https://doi.org/10.18692/1810-4800-2021-1-89-92>

The authors present a clinical case of von Willebrand disease detected after tonsillotomy and adenotomy in a child. The peculiarity of this observation lies in the rare occurrence of von Willebrand disease in clinical practice, as well as the manifestation of the clinical manifestations of this pathology against the background of surgical treatment in a child.

Keywords: von Willebrand disease, nasal bleeding, tonsillotomy, adenotomy.

For citation: Makhmudov S. S., Ochilzoda A. A., Dzhamolov F. P., Mutalibov A. Z., Bobodzhanov R. U., Maksudov B. A., Gafarov A. A. Case report of von willebrand disease after tonsillotomy and adenotomy in a child. *Rossiiskaya otorinolaringologiya*. 2021;20(1):89-92. <https://doi.org/10.18692/1810-4800-2021-1-89-92>

Болезнь Виллебранда – врожденная патология гемостаза, проявляющаяся количественным и качественным дефицитом плазменного фактора Виллебранда и повышенной кровоточивостью, наследственным геморрагическим диатезом, характеризующимся увеличением времени кровотечения, дефицитом фактора VIII, снижением адгезивности тромбоцитов и аутосомным типом наследования [1–4].

Болезнь Виллебранда является распространенной патологией свертываемости крови, встре-

чающейся с частотой 1–2 случая на 10 000 чел., а среди наследственных геморрагических диатезов стоит на 3-м месте после тромбоцитопатий и гемофилии А. Диагноз устанавливается по данным семейного анамнеза, клинической картины и лабораторного скрининга системы гемостаза [2, 5].

1926 году в Хельсинки профессор Эрик фон Виллебранд опубликовал свою первую работу о наследственной форме повышенной кровоточивости, которую он наблюдал у нескольких членов

© Коллектив авторов, 2021