

## الدكتور الحاجي وزميلاه ينجحون فب في تشخيص و نشر حالة متلازمة ستيرج ويبر بدون وحة نادرة

نجح الدكتور محمود أحمد الحاجي وزميلاه في تشخيص و نشر حالة متلازمة ستيرج ويبر بدون وحة نادرة الحدوث لأول مرة في المملكة (بحسب استقصائنا للمنشورات) بالاستفادة من الأعراض و الأشعة التشخيصية الدماغية متلازمة ستيرج ويبر هي إحدى الأمراض الخلقية العصبية عند الأطفال و تشمل أعراضها الدماغ والجلد والعينين و أعضاء أخرى. وتتميز بوجود شامة (وحة كما يظهر في الصورة المرفقة) حمراء في الوجه، و تشوهات خلقية في داخل وخارج الدماغ. غير عادية . والتحدي في تشخيص هذه الحالة التي نشرناها يتمثل في غياب الوحة المصاحبة لهذه المتلازمة، والتي تستخدم كعلامة تشخيصية عادة، وهذا شيء يعتبر نادر الحدوث جدا، حيث يحدث في 10% فقط من حالات المتلازمة. ولذا قمنا بالتعاون فيما بيننا في تشخيص هذه الحالة بناءً على أعراض أخرى و أشعة الدماغ التشخيصية ونشرها كورقة في إحدى الدوريات الطبية المحكمة . المشتركون في التشخيص ومؤلفو الورقة هم 1.د محمود الحاجي استشاري طب المخ و الأعصاب و إضطرابات وتخطيط الأعصاب العضلية في مستشفى الموسى التخصصي في الأحساء

2.د جعفر العبيد استشاري الأشعة التشخيصية في مستشفى الملك فهد بالهفوف.

3-أحمد عباس استشاري المخ والأعصاب و الفسيولوجيا العصبية في مستشفى مدينة برمنغهام في المملكة المتحدة