

М.С. Игнатова, Н.А. Коровина. Диагностика и лечение нефропатий у детей. Руководство для врачей. М: ГЭОТАР-Медиа 2007; 336.

Рецензируемое руководство для врачей написано ведущими детскими нефрологами проф. М.С. Игнатовой и проф. Н.А. Коровиной, работы которых широко известны не только в нашей стране, но и за ее пределами.

В 1-й главе представлены данные, касающиеся как истории нефрологии детского возраста, так и методов исследования, классификации нефрологии, профилактики и методов лечения. Трудно себе представить, но детская нефрология как научное направление появилась лишь в 50-х годах прошлого века. В 1967 г. была создана Европейская ассоциация педиатров-нефрологов (ESPN), а среди ее основателей Советский Союз представляли Ю.Е. Вельтищев, М.С. Игнатова, М.П. Матвеев.

Во 2-й главе рассматриваются вопросы, связанные с формированием почек и образованием мочевыводящей системы. Авторы особо отмечают пре- и постнатальные критические периоды в развитии этих органов — внутриутробный, неонатальный, грудной, дошкольный, ранний школьный, препубертатный и пубертатный — и возможности проявления в них патологических процессов. В приводимой таблице 2.1 изложены наиболее характерные моменты для развития или выявления различных нефропатий.

В методах исследования (3-я глава) помимо прочих заслуживает внимание клинико-генетическое обследование. Генеалогический анализ дает возможность выявлять тип наследования нефропатии: аутосомно-доминантный, аутосомно-рецессивный, сцепленный с X-хромосомой.

В 4-й главе дана характеристика основных синдромов болезней почек. Представлены мочево- и отечный синдромы, артериальная гипертензия и гипотензия, абдоминальный синдром, синдромы

дизурических расстройств, отставания роста и физического развития, азотемии и др.

Классификация нефропатий дана в 5-й главе. Среди клиницистов наиболее приемлемой является номенклатура нефро- и уропатий, разработанная М.С. Игнатовой и Ю.Е. Вельтищевым в 1989 г.

В 8 главах (6—13-я) подробно рассматриваются различные виды нефропатий — наследственные формы, гломерулонефрит, нефротический синдром, пиелонефрит и др. Все они изложены по одной схеме: терминология, классификация, клиническая картина, лечение, что способствует более полному усвоению материала по каждой нозологической форме.

Все изложенное выше подводит к главному — к профилактике нефропатий и предупреждению их прогрессирования (14-я глава). В ней авторы указывают на важность проведения генетических исследований. Заслуживает внимание таблица 14.1, в которой суммированы показания для медико-генетического консультирования (их более двадцати).

Таким образом, руководство для врачей «Диагностика и лечение нефропатий у детей» М.С. Игнатовой и Н.А. Коровиной заслуживает самой высокой оценки и, безусловно, будет с интересом встречено не только нефрологами, но и врачами других специальностей. Эта уверенность диктуется тем, что авторы представили как результаты своих собственных многолетних исследований, так и данные литературы. Материал изложен очень четко, подкреплен клиническими наблюдениями, информативными таблицами. Такое руководство должно быть у каждого педиатра, однако тиража в 2000 экземпляров для этого явно недостаточно.

Доктор мед. наук, проф. *В.П. Ветров* (Москва)