

การศึกษาผู้ป่วย Apert Syndrome ในโรงพยาบาลศิริราชพยาบาล  
ตั้งแต่ พ.ศ. 2531 ถึง พ.ศ.2540  
ศุสดี พรหมายน

จากการศึกษาผู้ป่วย Apert Syndrome จำนวน 10 ราย ในช่วงระยะเวลา 10 ปี ตั้งแต่ปี พ.ศ. 2531-2540 ซึ่งมารับการรักษาที่โรงพยาบาลศิริราช พบว่าเป็นเพศชาย จำนวน 4 ราย , เพศหญิง จำนวน 6 ราย ส่วนใหญ่ (ร้อยละ 80) มาพบแพทย์ช่วงขวบปีแรก สาเหตุที่มาพบแพทย์คือ หน้าตาที่ผิดปกติ ซึ่งผู้ป่วยทุกรายจะมีลักษณะจำเพาะคือ craniosynostosis , midface hypoplasia และ syndactly ของมือ และเท้า นอกจากนี้ยังพบว่ามีความผิดปกติร่วมอื่น ๆ เช่น มีพัฒนาการล่าช้า , ศีรษะขนาดเล็ก , เพดานโหว่ เป็นต้น ผู้ป่วยส่วนใหญ่ได้รับการผ่าตัดแก้ไขความผิดปกติของกะโหลก ศีรษะ และแก้ไขการติดกันของนิ้วมือ

เนื่องจากผู้ป่วย Apert syndrome อาจมีปัญหาในหลาย ๆ ระบบ ดังนั้นจึงต้องได้รับการดูแลจากบุคลากรหลายๆ ฝ่าย รวมทั้งการให้คำแนะนำทางเวชพันธุศาสตร์ ด้วยเพื่อให้การดูแลที่ดีและเหมาะสมแก่ผู้ป่วย

ภาควิชากุมารเวชศาสตร์  
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล

**RETROSPECTIVE STUDY**  
**OF**  
**APERT SYNDROME IN SIRIRAJ HOSPITAL**  
**DURING 1988-1997**

Pussadee Phrommayon

This project was a retrospective study of the patients with Apert syndrome in Siriraj Hospital during 1988-1997. There were four males and six females. Eight cases were seen prior to one year of age. The most common chief complaint is dysmorphic facial features, characterized by craniosynostosis, midface hypoplasia and symmetrical syndactyly of hands and feet. Other common associated abnormalities were delayed development, microcephaly, cleft palate etc. Surgical correction include craniofacial advancement and separation of syndactyly.

Since Apert syndrome have multiple problems so they should be approached by coordinated multidisciplinary team for proper management including genetic counseling.