

Клинические рекомендации

#### Врожденные аномалии костей черепа и лица, врожденные костномышечные деформации головы и лица

Кодирование по Q18.8/ Q18.2/ Q67.0/ Q67.1/ Q67.2/ Q67.3/ Q67.4/ Q75.0/ Q75.1/ Q75.2/ Международной Q75.3/ Q75.4/ Q75.5/ Q75.8/ Q75.9/ статистической классификации болезней и Q87.0

проблем, связанных со

здоровьем:

взрослые/дети Возрастная группа:

202\_ Год утверждения:

Разработчик клинической рекомендации:

Общероссийская общественная «Общество организация специалистов в области челюстно-лицевой хирургии»

#### Оглавление

Список сокращений	. 4
Термины и определения	. 5
1. Краткая информация по заболеванию или состоянию (группе заболеваний	или
состояний)	.7
1.1 Определение заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)	.7
1.2 Этиология и патогенез заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)	1
1.3 Эпидемиология заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)	
1.4 Особенности кодирования заболевания или состояния (группы заболеваний	
состояний) по Международной статистической классификации болезней и проб.	
связанных со здоровьем	
1.5 Классификация заболевания или состояния (группы заболеваний или	
состояний)	
1.6 Клиническая картина заболевания или состояния (группы заболеваний или	
состояний)	
2. Диагностика заболевания или состояния (группы заболеваний или состояния)	
медицинские показания и противопоказания к применению методов диагностики	
2.1 Жалобы и анамнез	
2.2 Физикальное обследование	
2.3 Лабораторные диагностические исследования	
2.4 Инструментальные диагностические исследования.	
2.5 Иные диагностические исследования	
3. Лечение, включая медикаментозную и немедикаментозную тера	
диетотерапию, обезболивание, медицинские показания и противопоказания к примене	
методов лечения	
3.1 Консервативное лечение	
3.2 Хирургическое лечение	
3.3 Иное лечение	
•	
к применению методов реабилитации	
5. Профилактика и диспансерное наблюдение, медицинские показ	
и противопоказания к применению методов профилактики	
5.1 Профилактика	
5.2 Диспансерное наблюдение	
6. Организация оказания медицинской помощи	
7. Дополнительная информация (в том числе факторы, влияющие на и	
заболевания или состояния)	
Критерии оценки качества медицинской помощи	27
Список литературы	28
Приложение A1. Состав рабочей группы по разработке и пересмотру клиниче	ских
рекомендаций	
Приложение А2. Методология разработки клинических рекомендаций	
Приложение А3. Справочные материалы, включая соответствие показ	

К	применению	И	противопоказаний,	способов	применения	И	доз	лекарственных
пр	епаратов, инст	рук	щии по применению.	лекарствени	ного препарата	ı		37
	Приложен	ие :	Б. Алгоритмы действ	ий врача				38
	Приложен	ие :	В. Информация для п	ациента				44
	Приложен	ие	Г1-ГN. Шкалы оценн	ки, вопросн	ики и другие	оце	ночні	ые инструменты
co	стояния пацие	нта.	, приведенные в клин	ических рег	комендациях			45

#### Список сокращений

- ЭЭГ электроэнцефалография
- ОГ орбитальный гипертелоризм
- МОР межорбитальное расстояние
- КТ компьютерная томография
- МРТ магнитно-резонансная томография
- УЗИ ультразвуковое исследование
- УДД уровни достоверности доказательств
- РКИ рандомизированное контролируемое испытание
- УУР уровни убедительности рекомендаций

#### Термины и определения

Плагиоцефалия (от греч. plagio - косой + kephale - голова)- описательный термин, означающий асимметрию черепа или косую, искривленную его форму независимо от этиологии. Такая форма черепа появляется при одностороннем коронарном синостозе, деформации головы плода вследствие ее сдавления в утробе, без синостозирования шва, деформации головы младенца из-за вынужденного положения головы во время сна или нейромышечных дисфункциях, компенсаторной лобной плагиоцефалии, возникающей вследствие синостозирования лямбдовидного шва.

**Тригоноцефалия** (от греческого trigonos – треуголный) – описательный термин, обозначающий характерную треугольную форму передней части черепной коробки, образующуюся в результате преждевременного сращения метопического шва.

Скафоцефалия (от греческого scapho – ладья) – термин, использующийся для описания формы черепа с характерными сужениями в теменных и височных областях, возникающей при преждевременном сращении сагиттального шва. В специальной литературе при определении этого типа краниосиностоза используется так же термин «долихоцефалия». Долихоцефалия (от греческого dolicho – длинный) – вариант формы головы, характеризующийся значительным преобладанием ее продольных размеров над поперечными.

**Брахицефалия** (от греческого brachу – короткий) – вариант формы головы, характеризующийся значительным преобладанием ее поперечных размеров над продольными. Применительно к краниосиностозам, термин используется для описания деформации черепа, возникающей при преждевременном сращении обоих коронарных швов.

**Акроцефалия** (от греческого асто – высокий) – термин, использующийся для описания высокой формы черепа, возникающей при преждевременном синостозировании коронарных и лямбдовидных швов.

Оксицефалия (от греческого охуѕ – острый) – термин, использующийся для описания деформации в виде острой формы черепа, возникающей при преждевременном синостозировании коронарных, сагиттального, а иногда и лямбдовидных швов.

Туррибрахицефалия — термин, использующийся для описания формы черепа с характерным возвышением лобной области в виде башни и нависанием ее над лицевым скелетом, возникающей при преждевременном сращении коронарных и сагиттального швов.

Макроцефалия (от греческого makros – большой) - общий термин, используемый

для обозначения любого из ряда патологических состояний, характеризующихся чрезмерным увеличением размеров головы.

### 1. Краткая информация по заболеванию или состоянию (группе заболеваний или состояний)

#### 1.1 Определение заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

**Дисплазия** - общее название последствий неправильного формирования в процессе эмбриогенеза и постнатальном периоде отдельных частей, органов или тканей организма; изменения размера, формы и строения клеток, тканей или органов.

**Краниосиностоз** - это процесс преждевременного слияния швов черепа. Краниостеноз - конечный результат этого процесса. Различают краниосиностозы простые, когда поражается один шов, и сложные, когда поражаются сразу несколько швов. Если поражены все черепные швы, то речь идет о пансиностозе.

Диагноз краниостеноз является клиническим и устанавливается на основании визуального осмотра, антропометрических и рентгенологических данных. Аномальная форма черепа (тригоноцефалия, скафоцефалия, плагиоцефалия, брахицефалия, оксицефалия) определяется типом краниосиностоза и зависит от того, какие именно швы подверглись преждевременному синостозированию. При этом синостозирование одноименных швов, но произошедшее в разные сроки, может вызвать различные типы деформаций черепа. Краниосиностозы делятся на изолированные или несиндромальные (деформации мозгового отдела черепа) и синдромальные (наряду с краниостенозом имеются и другие дефекты морфогенеза).

Синдром Treacher Collins — вид комплексного черепно-челюстно-лицевого дизостоза, характеризующегося недоразвитием нижней и средней зон лица, краниосиностозом. Альтернативные названия: Franceschetti, Franceschetti-Klein, Franceschetti-Zwahlen-Klein, мандибулофациальный дизостоз.

Гемифациальная микросомия (hemifacial microsomia — HFM) - термин, использующийся для идентификации деформаций лица, связанных с нарушением развития первых и вторых пар жаберных дуг, характеризующихся недоразвитием одной половины лица. Альтернативные названия: отокраниостеноз, черепно-лицевая микросомия, латеральная фациальная дисплазия, синдром первой и второй пары жаберных дуг, окулоаурикуловертебральная дисплазия или синдром Goldenhar.

**Орбитальный гипертелоризм** (ОГ) — термин, обозначающий черепно-лицевую дисплазию, характеризующуюся ненормально широким расстоянием между глазницами за счет увеличения элементов решетчатого лабиринта.

#### 1.2 Этиология и патогенез заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

Этиологические моменты, приводящие к возникновению дизостозов, действуют на плод на 2-3 месяце эмбриональной жизни. Повреждающие тератогенные факторы, нарушения обмена веществ, гематологические нарушения, пороки развития влияют на формирование нейрокраниального тяжа, из которого помимо мозга формируются элементы средней зоны лица, I и II жаберных дуг. Причина закрытия швов приписывается сосудистым, гормональным, генетическим, механическим и местным факторам. Однако истинная причина закрытия швов до сих пор не ясна [1,2].

Синдромальные краниосиностозы объединяют группу дискраний, при которых различные пороки развития и оссификации костей лицевого и мозгового черепа комбинируются с аномалиями других органов, тканей и систем. Точная этиология остается неясной, возникновение синдромальных краниосиностозов связывают со специфическими мутациями генов

Этиология синдрома Treacher Collins и гемифациальной микросомии неизвестна. [3,4].

#### 1.3 Эпидемиология заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

Частота встречаемости краниосиностозов — 1-4 на 10000 новорожденных. Несиндромальные краниосиностозы составляют около 90% от этого числа, а на долю синдромальных краниосиностозов приходится более 150 различных синдромов.

Наиболее распространенным простым краниосиностозом является синостоз сагиттального шва. Он составляет 54-58% от общего числа краниосиностозов. Гемикоронарный синостоз (синостозная лобная плагиоцефалия) встречается с частотой 0,4-1 случая на 1000 новорожденных. Кривошея и деформационная лобная плагиоцефалия встречаются вместе у каждого из 300 новорожденных. Преждевременное закрытие лямбдовидного шва и компенсаторная лобная плагиоцефалия встречается от 1% до 9,4%.

Синостоз метопического шва составляет от 10% до 17% всех форм краниосиностозов. Сращение сразу нескольких швов происходит примерно в 7% случаев. Частота возникновения синдромальных краниосиностозов, по данным различных авторов, может достигать 11% [1,5,6].

Орбитальный гипертелоризм встречается в 33,4% случаев при фронто-назальной дисплазии, в 28,9% случаев при различной синдромальной патологии, в 20% случаев при черепно-фронто-назальной дисплазии, в 11% случаев при парамедиальных черепнолицевых расщелинах и в 6% случаев при черепно-мозговых грыжах [7].

## 1.4 Особенности кодирования заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний) по Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем

- Q18.8 Другие уточненные пороки развития лица и шеи
- Q18.2 Другие пороки развития жаберной щели
- Q75.0 Краниосиностоз
- Q67.2 Долихоцефалия
- Q67.3 Плагиоцефалия
- Q75.3 Макроцефалия
- Q75.1 Краниофациальный дизостоз
- Q75.4 Челюстно-лицевой дизостоз
- Q87.0 Синдромы врожденных аномалий, влияющих преимущественно на внешний вид лица
- Q75.5 Окуломандибулярный дизостоз
- Q75.8 Другие уточненные пороки развития черепа и лица
- Q75.9 Врожденная аномалия развития костей черепа и лица неуточненная
- Q67.0 Асимметрия лица
- Q67.1 Сдавленное лицо
- Q67.4 Другие врожденные деформации черепа, лица и челюсти
- Q75.2 Гипертелоризм

#### 1.5 Классификация заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

#### Анатомо-топографическая классификация краниостенозов (по Tessier) [1]:

- А. Изолированный дизморфизм свода черепа
- В. Симметричный орбито-краниальный дизморфизм
  - 1. Тригоноцефалия
  - 2. Акроцефалия
  - 3. Брахицефалия без телеорбитизма
  - 4. Брахицефалия с эурипрозопией и телеорбитизмом
- С. Асимметричный орбито-краниальный дизморфизм (плагиоцефалия)
  - 1. Простое вертикальное расхождение глазниц
  - 2. Плагиоцефалия без телеорбитизма
  - 3. Плагиоцефалия с телеорбитизмом
- D. Группа Saethre-Chotzen

#### Е. Группа Crouzon

- 1. Обычный Crouzon
- 2. Верхний Crouzon
- 3. Нижний Crouzon
- 4. Трехдольчатый Crouzon

#### F. Группа Apert

- 1. Гиперакроцефалия Арегт
- 2. Гипербрахицефалия Арегт
- 3. Pfeiffer
- 4. Трехдольчатый Арегt
- 5. Carpenter

Диагноз орбитальный гипертелоризм является клиническим и устанавливается на основании визуального осмотра, антропометрических и рентгенологических данных. Объективной количественной оценкой орбитального гипертелоризма, по которой устанавливают его степень, является измерение межорбитального расстояния (МОР). Тип орбитального гипертелоризма определяется разницей измерений между МОР в начале верхней трети глазниц и МОР между серединой передних слезных гребней [1,7].

Таблица 1. Классификация орбитального гипертелоризма [1].

Степень и тип	Измерительные показатели		
ОГ I степени 1-ого типа	МОР между серединой передних слезных гребней – 30-34 мм		
	МОР между внутренними краями глазниц на уровне начала верхней трети глазниц - не более 34 мм		
ОГ I степени 2-ого типа	МОР между серединой передних слезных гребней – 30-34 мм		
	МОР на уровне начала верхней трети глазниц – 35-39 мм		
ОГ II степени 1-ого типа	МОР между серединой передних слезных гребней - 35-39 мм		
	МОР на уровне начала верхней трети глазниц - не более 39 мм		
ОГ II степени 2-ого типа	МОР между серединой передних слезных гребней - 35-39 мм		
	МОР на уровне начала верхней трети глазниц - 40-44 мм		
ОГ III степени 1-ого типа	МОР между серединой передних слезных гребней - 40 мм		
	и более, МОР в области начала верхней трети глазниц не превышает этот показатель более чем на 4 мм		
ОГ III степени 2-ого типа	МОР между серединой передних слезных гребней - 40 мм и более, МОР в начале верхней трети глазниц превышает первый показатель на 5 мм и более		

### 1.6 Клиническая картина заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

Основными клиническими проявлениями врожденных аномалий костей черепа и лица, а также врожденных костно-мышечных деформаций головы и лица являются: изменение конфигурации лица и головы, косоглазие, ограничение подвижности глазных яблок, затруднение движения челюстью, затруднение носового дыхания, нарушение прикуса, отставание ребенка в развитии, при повышении внутричерепного давления – головные боли, беспокойство, крик и другие жалобы, исходя из степени прогрессирования заболевания.

## 2. Диагностика заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний), медицинские показания и противопоказания к применению методов диагностики

#### 2.1 Жалобы и анамнез

• Пациентам с врожденными аномалиями костей черепа и лица с первых месяцев жизни рекомендуется выявление жалоб на изменение конфигурации лица и головы, косоглазие, ограничение подвижности глазных яблок, затруднение движения челюстью, отставание ребенка в развитии, при повышении внутричерепного давления — головные боли, беспокойство, крик и другие жалобы, исходя из степени прогрессирования заболевания с целью определения объема дообследования и планирования оптимального алгоритма дальнейшего лечения.

#### 2.2 Физикальное обследование

• Рекомендуется пациентам с врожденными аномалиями костей черепа и лица показано начать обследование с определения симметрии мозгового и лицевого черепа, оценки прикуса, проведения антропометрических измерений, измерения окружности головы, массы тела пациента с целью выявления клинических симптомов [8].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** одним из основных клинических проявлений черепно-лицевых дизостозов является наружная деформация и грубое изменение симметрии лица, оценка которых является первичным звеном обследования. Проведение антропометрических измерений позволяет объективно оценить степень деформации, а также определить соответствие размеров головы возрасту

ребенка. Оценка массы тела пациента важна для первичного определения операционного-анестезиологоических рисков возможного необходимого травматичного оперативного вмешательства, связанного с кровопотерей.

• Рекомендуется пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица необходимо провести осмотр врача-челюстно-лицевого хирурга с целью выставления диагноза и определения плана лечения [8].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** врач-челюстно-лицевой хирург выставляет диагноз, определяет план лечения, необходимость дополнительных методов обследования и консультаций смежных специалистов, проводит лечение.

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется провести осмотр у врача нейрохирурга с целью выявления нейрохирургической патологии и необходимости дополнительного нейрохирургического обследования [9].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

Комментарии: совместное ведение пациента врачом-челюстно-лицевым хирургом и врачом-нейрохирургом позволяет комплексно оценить все аспекты патологии и оперативного вмешательства, затрагивающего, как лицевой, так и мозговой череп. При необходимости, врач-нейрохирург выставляет показания к спинномозговой пункции, что позволяет провести диагностику ликворной системы, оценить внутричерепное давление, а постановка люмбального дренажа — управлять показателями внутричерепного давления. Перед операцией спинномозговая пункция может применяться у детей старшей возрастной группы с целью снижения внутричерепного давления. В этом случае необходимо детально изучить анатомию в области большого затылочного отверстия, исключить патологию Арнольда Киари, поскольку в противном случае возможно вклинение головного мозга. В послеоперационном периоде проведение люмбальных пункций возможно детей компенсированной гидроцефалией, в случаях интраоперационного повреждения твердой мозговой оболочки для ее лучшего заживления.

• Пациентам детского возраста с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется провести осмотр врача-офтальмолога с целью оценки состояния органа зрения и придаточного аппарата глаза [10].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

**Комментарии:** осмотр глазного дна является неинвазивным способом, позволяющим выявить признаки внутричерепной гипертензии. Офтальмолог выявляет признаки атрофии зрительного нерва и отека диска зрительного нерва, зрительные нарушения.

• Рекомендуется провести осмотр врачу-неврологу с целью оценки неврологического статуса [1].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** невролог оценивает неврологический статус, степень умственного и психического развития ребенка, выставляет показания к проведению нейрофизиологических исследований, ЭЭГ, видео-ЭЭГ мониторинга.

• Рекомендуется провести осмотр врачу-оториноларингологу с целью оценки состояния ЛОР органов [1].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** оториноларинголог оценивает состояние и предупреждает развитие осложнений со стороны ЛОР органов.

• Рекомендуется провести осмотр врач-педиатру с целью оценки общесоматического статуса пациента [1].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** педиатр оценивает общее состояние пациента, росто-весовые показатели, выявляет сопутствующую патологию. Подавляющее число оперативных вмешательств при описываемых заболеваниях является плановым, вследствие чего, пациент должен быть тщательно обследован и компенсирована вся сопутствующая патология.

• Рекомендуется провести осмотр врачу-анестезиологу-реаниматологу с целью оценки предоперационного состояния пациента и выставления рисков анестезиологического пособия [1].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

Комментарии: перед любым оперативным вмешательством оценивается степень анестезиологического риска. Большинство операций, при описываемых патологиях, являются высокотравматичными, сопряжены с распилом и перемещением костей, вовлечением большого количества мягких тканей и сопровождаются массивной кровопотерей, что требует проведения гемотрансфузии. Последнюю рекомендуется проводить, не дожидаясь снижения показателей крови, а уже с начала оперативного вмешательства.

• Рекомендуется провести осмотр врачу-ортодонту с целью оценки состояния прикуса [1].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

Комментарии: большое количество челюстно-лицевых дизостозов сопровождаются нарушением расположения челюстей и нарушением прикуса. Хирургическое лечение таких пациентов всегда сопровождается ортодонтическим ходе которого ортодонт этапом, в оценивает расположение челюстей, проводит ортодонтическую коррекцию, как до, так и после операции.

• Рекомендуется провести осмотр врачу-генетику с целью выявления генетической патологии [11].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** проводится с целью выявления этиологической причины заболевания, возможных сопутствующих синдромов, планирования будущих беременностей.

 Таблица
 2.
 Дифференциальная
 диагностика
 плагиоцефалии
 в
 зависимости

 от этиологии возникновения [1]

Тип плагиоцефалии	Этиология возникновения				
Синостозная (гемикоронарный	Односторонний синостоз коронарного, лобно-				
синостоз)	решетчатого и лобно-клиновидного швов.				
Компенсаторная	Преждевременное закрытие лямбдовидного шва				
(гемилямбдовидный синостоз)	и компенсаторный рост и выбухание лба на стороне,				
	противоположенной лямбдовидному синостозу.				
Деформационная	Внутриутробная компрессия или сдавление				
	в постнатальном периоде (вынужденное положение				
	головы ребенка во время сна).				

Таблица 3. Дифференциальная диагностика синостозной и деформационной формплагиоцефалии [1]

Анатомические ориентиры	Синостозная	Деформационная
Лоб	Сглаженный	Сглаженный
Верхнеглазничный край	Перемещен вверх	Перемещен вниз
Ушная раковина	Вперед и вверх	Назад и вниз
Скуловая кость	Вперед	Назад
Глазная щель	Расширена	Сужена
Корень носа	Смещен инспилатерально	Не смещен
Точка подбородка	Смещена контрлатерально	Смещена ипсилатерально

Таблица 4. Дифференциальная диагностика деформационной и компенсаторной форм плагиоцефалии [1]

Особенности	Деформационная	Компенсаторная
Контрлатеральное выбухание сзади	Затылочное	Теменное
Лобное выбухание	Ипсилатеральное	Контрлатеральное
Ипсилатеральное затылочно- сосцевидное выбухание	Отсутствует	Присутствует
Ушная раковина	Впереди	Сзади (впереди) и внизу
Основание черепа и лицо	Не наклонены	Наклон ипсилатерально и вниз
Гребень по лямбдовидному шву	Отсутствует	Присутствует
Форма головы: сверху	Параллелограмм	Трапеция
Форма головы: затылочная проекция	Нормальная	Параллелограмм
Состояние лямбдовидного шва	Открыт	Закрыт

Таблица 5. Дифференциальная диагностика деформации свода черепа в зависимости от пораженных швов [1]

Форма свода	Синостозированные швы					
черепа	Лямбдо- видные	Коро- нарные	Сагит- тальный	Лобно- решетчатый	Лобно- клиновидные	Скуло- клиновидные
Оксицефалия	+/-	+	+	+	+	+
Акроцефалия	+/-	+	-	+	+	+
Туррибрахи- цефалия	-	+	+/-	+	+	+
Брахицефалия	-	+	-	+	+	+

<sup>+</sup> означает, что шов преждевременно синостозирован

- означает, что шов не поражен
- +/- означает, что шов может быть синостозирован

#### 2.3 Лабораторные диагностические исследования

В комплекс лабораторной диагностики входят исследования, назначенные генетиком, а также комплекс исследований предоперационный для проведения планового оперативного вмешательства. Иной специфической лабораторной диагностики не предусмотрено.

#### 2.4 Инструментальные диагностические исследования.

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется проведение компьютерной томографии черепа с мультипланарной и трехмерной реконструкцией с целью визуализации структур головы [12, 13, 14].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** диагностика любого из описываемых заболеваний невозможна без этого метода обследования, который является основополагающим для данных пациентов. КТ позволяет провести детальное изучение анатомии костей и швов черепа, механизма деформации рекомендуется проводить мультиспиральную компьютерную томографию всего черепа (и лицевого, и мозгового отделов) с разрешающей способностью не менее 1мм.

• Пациентам детского возраста с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется проведение магнитно-резонансной томографии головного мозга в режиме венографии либо проведение компьютерно-томографической ангиографии с целью визуализации сосудистых структур головного мозга [15, 60].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** исследования позволяют провести детальное изучение головного мозга, ликворной системы, а также анатомии кровеносной системы черепа с целью планирования оперативного вмешательства и снижения риска интраоперационных осложнений, в том числе кровотечений.

• Пациентам детского возраста с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется проведение эндоскопической эндоназальной ревизии полости носа, носоглотки с целью выявления возможных анатомических отклонений и особенностей, препятствующих проведению анестезиологического пособия [16].

#### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 3)

**Комментарии:** позволяет провести исследование полости носа и носоглотки с целью выявления возможных анатомических отклонений и особенностей, препятствующих проведению анестезиологического пособия.

• Пациентам детского возраста, с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется проведение электроэнцефалографии, а при наличии изменений на энцефалограмме - электроэнцефалографии с нагрузочными пробами и/или электроэнцефалографии с видеомониторингом с целью оценки активности головного мозга [1,17,61].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** электроэнцефалография позволяет выявить функциональные изменения головного мозга, эпилептиформную активность. Результаты должны быть интерпретированы неврологом, при необходимости – назначен видео-ЭЭГ мониторинг.

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется проведение аудиометрии при наличии клинической картины нарушений со стороны ушных раковин, наружного слухового прохода с целью оценки слуха [1,17,19].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

**Комментарии:** позволяет объективно оценить состояние слуха и его нарушения.

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется проведение дакриоцисторинографии с целью оценки системы слезоотведения, при наличии клинической картины нарушений со стороны системы слезоотведения [1].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

Комментарии: исследование позволяет получить наиболее полные данные о состоянии слезоотводящих путей.

#### 2.5 Иные диагностические исследования

В разделе 2.4 описаны диагностические методики, наиболее полно охватывающие все аспекты описываемых заболеваний, однако патология настолько разнообразна, а

сочетание симптомов в каждом конкретном случае столь специфично, что могут быть применены дополнительные методы в зависимости от клинических проявлений. Специфической иной диагностики, не описанной выше, не предусмотрено.

## 3. Лечение, включая медикаментозную и немедикаментозную терапии, диетотерапию, обезболивание, медицинские показания и противопоказания к применению методов лечения

#### 3.1 Консервативное лечение

• Консервативное лечение рекомендуется только в случае деформационной формы лобной либо затылочной плагиоцефалии, в возрасте 6-18 месяцев и заключается в применении индивидуальных моделирующих шлемов. В остальных случаях консервативное лечение не применяется [1, 21].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

Комментарии: окружность головы ребенка в первые 6 месяцев жизни, вследствие роста мозга, увеличивается на 8,3 см. После 18 месяцев рост мозга ослабевает и происходит утолщение костей свода черепа. Лечение детей с деформационной лобной плагиоцефалией шлемом не рекомендуется проводить в возрасте до шести месяцев, так как шлем может сдерживать быстрый рост головного мозга. В возрасте после 18 месяцев лечение шлемом не даст положительных результатов, так как рост мозга в этом промежутке времени уже ослабевает. В интервале между 6 и 18 месяцами медленный рост мозга увеличивает окружность головы ежемесячно приблизительно на 0,6 см. Это наиболее безопасное время для использования моделирующего шлема. Слабый, в этом промежутке времени, потенциал роста мозга не оказывает большого воздействия на стенки черепа, поэтому лечение шлемом может выполняться за счет медленного роста мозга именно в течение этого периода.

#### 3.2 Хирургическое лечение

• Для выполнения операций у пациентов с врожденными сочетанными аномалиями черепа и лица в состав хирургической бригады рекомендуется включать врача-челюстно-лицевого хирурга и врача-нейрохирурга, при необходимости одновременных вмешательств на органе зрения или слуха — врача-офтальмолога, врача-оториноларинголога [1].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам раннего детского возраста с врожденными аномалиями черепа и лица в всех случаях, описываемых патологий, рекомендуется проведение устранения деформации и создания условий для нормального роста головного мозга, мозгового и лицевого черепа [1, 23, 24, 25].

#### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

**Комментарии:** в настоящее время не существует единого универсального метода устранения той или иной деформации. В каждом конкретном случае необходимо индивидуальное планирование операции в зависимости от возраста пациента и типа деформации. Имея дело со всеми случаями, когда возникает угроза влияния на нормальный рост лица, челюстно-лицевой хирург вправе комбинировать известные методы реконструкции мозгового и лицевого черепа.

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица вне зависимости от степени внешней деформации, приступая к лечению, рекомендуется оценивать заинтересованность всех отделов мозгового и лицевого черепа с целью проведения наиболее эффективного лечения. [1, 24, 25, 26].

#### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

**Комментарии:** во всех случаях имеется патология как мозгового, так и лицевого черепа.

• Пациентам младшего возраста с врожденными аномалиями черепа и лица рекомендуется проведение оперативных вмешательств в максимально раннем возрасте пациента [27, 28].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** при прочих равных условиях и удовлетворительных антропометрических данных оперируемой области, лучшие результаты лечения могут быть достигнуты при проведении операций в максимально раннем возрасте пациента.

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица, первично прооперированых в возрасте до года, рекомендуется удаление фиксирующих металлоконструкций проводить в срок не позднее 2 месяцев с момента операции, для исключения сдерживающего эффекта металлоконструкций на рост черепа [29, 30].

#### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

**Комментарии:** за этот период костные фрагменты срастаются в правильном положении, а более длительное нахождение пластин будет вызывать сдерживающий рост черепа эффект

черепа Пациентам c врожденными аномалиями И лица, первично прооперированных в возрасте после 1 года, рекомендуется удаление фиксирующих металлоконструкций проводить в срок не позднее 6 месяцев эффекта c момента операции, ДЛЯ исключения сдерживающего металлоконструкций на рост черепа [29, 30].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

**Комментарии:** за этот период костные фрагменты срастаются в правильном положении, а более длительное нахождение пластин будет вызывать сдерживающий рост черепа эффект

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица как при синдромальных, так и при несиндромальных формах краниосиностозов рекомендовано проведение линейных краниоэктомий, ремоделирования и перемещения костей свода и основания черепа с целью устранения краниостеноза и деформации мозгового и лицевого черепа [1, 2, 31, 32, 33, 34, 35, 36].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

**Комментарии:** устранение краниосиностоза путем только краниоэктомий возможно лишь у пациентов с изолированным синостозом сагиттального шва в возрасте до 3 месяцев. Во всех остальных случаях должно проводиться реконструктивное вмешательство путем проведения краниоэктомий, ремоделирования и перемещения костных фрагментов.

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица при синдромальных формах краниосиностозов возможно проведение выдвижения костей средней зоны лицевого скелета (Le Fort III и/или Le Fort I), контурная пластика спинки носа аутотрансплантатом со свода черепа с целью устранения гипоплазии средней зоны лицевого скелета [1, 2, 37, 38, 39].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица при синдромальных формах краниосиностозов рекомендовано проведение ремоделирования и/или реконструкции нижней челюсти, ступенчатой гениопластики с целью контурной пластики нижней зоны лицевого скелета [1, 2, 40].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица при синдромальных формах краниосиностозов ортогнатические операции рекомендовано проводить с 10-14 лет с целью нормализации пропорций лицевого скелета и восстановления окклюзии [1, 2, 41, 42].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица при синдромальных формах краниосиностозов с целью устранения деформации мягкотканного компонента лица рекомендовано проведение контурной пластики с целью восстановления пропорций лицевого скелета [1, 2, 43].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица при синдромальных формах краниосиностозов рекомендуется устранение колобом век и нарушения слезоотведения путем проведения блефаропластики и дакриоцисториностомии, начиная с возраста 1-2 лет для устранения врожденных аномалий век и слезоотводящих путей [1, 2, 44].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Рекомендуется пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица при синдромальных формах краниосиностозов устранение деформации, вызванной недоразвитием костей средней зоны лицевого скелета и нижней челюсти, путем проведения опорно-контурной пластики костей скулоглазничного комплекса, гениопластики, начиная с 5-6 лет для восстановления врожденной челюстнолицевой диспропорции [1, 2, 45, 46].

#### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Рекомендуется пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица при синдромальных формах краниосиностозов реконструктивные операции на ухе

с целью устранения патологии, связанной с органом слуха проводить, начиная с 6-7 лет с целью восстановления врожденной аномалии органов слуха [1, 2, 47, 48].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

Рекомендуется пациентам с врожденными аномалиями черепа и лица при синдромальных формах краниосиностозов ортогнатические оперативные вмешательства проводить, начиная с 10-14 лет с целью нормализации пропорций лицевого скелета и восстановления окклюзии [1, 2, 49].

#### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Рекомендуется пациентам с орбитальным гипертелоризмом при сочетании с преждевременным синостозированием швов свода и основания черепа, приводящим к развитию плагиоцефалии, брахицефалии, скафоцефалии устранение ОГ проводить вместе с устранением различных форм краниостенозов [1, 2, 50, 51].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам с орбитальным гипертелоризмом метод черепно-лицевой реконструкции и сближения глазниц рекомендуется выбирать в зависимости от степени ОГ, его типа и глубины пролапса продырявленной пластинки решетчатой кости с целью оптимизации результатов лечения [52].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам детского возраста с орбитальным гипертелоризмом хирургическое лечение ОГ, и сопутствующих ему деформаций, рекомендовано проводить начиная с 3-6 месяцев жизни с целью своевременной коррекции врожденных аномалий и обеспечения адекватного внутричерепного соотношения [1, 2, 53].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам с орбитальным гипертелоризмом для устранения ОГ 1 степени 1 типа рекомендовано применение следующих хирургических приемов: остеотомия глазниц по методике Converse-Smith; остеоэктомия в области внутренних отделов глазниц; двусторонняя медиальная трансназальная кантопексия; экзентерация клеток решетчатого лабиринта; иссечение черепно-

мозговой грыжи, ушивание твердой мозговой оболочки; пластика дефекта основания черепа с использованием костных аутотрансплантатов со свода черепа; контурная пластика спинки носа аутотранспалантатом со свода черепа; пластика кожи лица местными тканями с целью достижения оптимального результата лечения [1, 2, 54].

#### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам с орбитальным гипертелоризмом для устранения ОГ 1 степени 2 типа, 2 степени 1 и 2 типа рекомендовано применение следующих хирургических приемов: верхняя U-образная остеотомия, сближение глазниц; краниотомия; круговая орбитотомия, сближение глазниц; краниализация лобных пазух; пломбирование носолобного канала; костная пластика дефектов черепа с использованием аутотрансплантатов со свода черепа; перемещение височных мышц; двусторонняя медиальная трансназальная кантопексия; экзентерация клеток решетчатого лабиринта; иссечение черепно-мозговой грыжи, ушивание твердой мозговой оболочки; пластика дефекта основания черепа с использованием костных аутотрансплантатов со свода черепа; контурная пластика спинки носа аутотрансплантатом со свода черепа; пластика кожи лица местными тканями с целью достижения оптимального результата лечения [1, 2, 55].

#### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам с орбитальным гипертелоризмом для устранения ОГ 3 степени 1 и 2 типа рекомендовано применение следующих хирургических приемов: краниотомия; круговая орбитотомия, сближение глазниц; краниализация лобных пазух; пломбирование носолобного канала; костная пластика дефектов черепа с использованием аутотрансплантатов со свода черепа; перемещение височных мышц; двусторонняя медиальная трансназальная кантопексия; экзентерация клеток решетчатого лабиринта; иссечение черепно-мозговой грыжи, ушивание твердой мозговой оболочки; пластика дефекта основания черепа с использованием костных аутотрансплантатов со свода черепа; контурная пластика спинки носа аутотрансплантатом со свода черепа; пластика кожи лица местными тканями с целью достижения оптимального результата лечения [1, 2, 56].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

#### 3.3 Иное лечение

Иное специфическое лечение для пациентов с описываемой патологией не предусмотрено.

### 4. Медицинская реабилитация, медицинские показания и противопоказания к применению методов реабилитации

• Всем пациентам, перенесшим хирургическое лечение, рекомендуется проведение реабилитационных мероприятий целью которых является полное социальное и физическое восстановление пациента [57].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 4)

Комментарии: хирургическое лечение пациентов с черепно-лицевыми дизостозами является основополагающим, но только комплексная, своевременно и планомерно осуществляемая специализированная помощь пациентам с врожденными пороками развития костей черепа позволяет обеспечить оптимальный анатомический и функциональный эффект лечения и полную реабилитацию. Регулярность наблюдений пациентов позволяет контролировать качество проводимого лечения на протяжении всего периода реабилитации и вносить коррективы в план ведения пациента в соответствии возникшими изменениями. Специфической реабилитации поводу, описываемых патологий. no предусмотрено. Для оказания комплексной помощи и обеспечения полной реабилитации пациентов с краниосиностозами необходима скоординированная работа команды специалистов: челюстно-лицевого хирурга, нейрохирурга, невропатолога, офтальмолога. педиатра, оториноларинголога, генетика, логопеда. Реабилитационные ортодонта, анестезиолога, мероприятия проводятся исходя из конкретных клинических симптомов (неврологических, офтальмологических, логопедических и т.д.) и подлежат рассмотрению в соответствующих клинических рекомендациях.

## 5. Профилактика и диспансерное наблюдение, медицинские показания и противопоказания к применению методов профилактики

#### 5.1 Профилактика

• При появлении симптомов аномалий костей черепа и лица, а так же костномышечных деформаций головы рекомендуется консультация врача-челюстнолицевого хирурга для определения тактики ведения и лечения пациента с целью предотвращения прогрессирования болезни и развития осложнений [58].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

**Комментарии:** специфической профилактики возникновения описываемых патологий не существует. При внутриутробном выявлении патологии, профилактика заключается в плановом рациональном ведении беременности, при выявлении случаев заболеваний – обследовании у генетика.

#### 5.2 Диспансерное наблюдение

• Пациентам, прооперированным по поводу врожденных аномалий черепа и лица при синдромальных и несиндромальных формах краниосиностозов в качестве минимального комплекса послеоперационного наблюдения рекомендованы регулярные (не реже раза в 6 месяцев) осмотры врачачелюстно-лицевого хирурга, врача-невролога, врача-офтальмолога, врачапедиатра с целью динамического контроля в послеоперационном периоде [1, 2].

### Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

• Пациентам, прооперированным по поводу врожденных аномалий черепа и лица при синдромальных и несиндромальных формах краниосиностозов при наличии подозрений о возникновении рецидива, вторичной деформации, ухудшении местного, неврологического, офтальмологического и других статусов пациента, рекомендовано проведение КТ всего черепа, МРТ головного мозга, ЭЭГ и других исследований, исходя из клинической картины с целью определения тактики дальнейшего лечения [1, 2].

Уровень убедительности рекомендаций C (уровень достоверности доказательств - 5)

#### 6. Организация оказания медицинской помощи

Показания для госпитализации в медицинскую организацию:

- 1. Необходимость проведения инструментальных методов исследования под наркозом.
- 2. Необходимость проведения оперативного вмешательства по устранению черепно-лицевой аномалии.

Показания к выписке пациента из стационара:

- 1. Выполнение запланированных диагностических исследований.
- 2. Устранение или улучшение черепно-лицевой аномалии.
- 3. Отсутствие признаков послеоперационных осложнений.

### 7. Дополнительная информация (в том числе факторы, влияющие на исход заболевания или состояния)

- 1. Проведение оперативного вмешательства на костях мозгового черепа, верхней зоны лица и верхней половине средней зоны лица, в возрасте старше 1-1,5 лет отрицательно влияет на результаты и прогноз лечения.
- 2. Применение только линейных краниоэктомий для лечения краниосиностозов (за исключением синостоза сагиттального шва в возрасте до 3 мес) приводит к неблагоприятным результатам и осложнениям.
- 3. При лечении синостоза сагиттального шва путем краниоэктомии, выкусывание слишком широкого дефекта в области сагиттального шва (более 3см) приводит к неблагоприятным результатам, вторичным деформациям и осложнениям.

#### Критерии оценки качества медицинской помощи

Таблица 10. Критерии оценки качества медицинской помощи.

№	Критерии качества	Уровень достоверности доказательств	Уровень убедительности рекомендаций
1	Проведен анализ черепно-лицевой области, выявлены имеющиеся анатомические изменения	3	С
2	Проведено оперативное вмешательство, в ходе которого достигнуто улучшение внешнего вида пациента.	3	С
3	Проведено оперативное вмешательство, в результате которого достигнуты условия для обеспечения нормального роста и развития головного мозга и черепа в послеоперационном периоде.	3	С

#### Список литературы

- 1. Бельченко В.А. Черепно-лицевая хирургия: Руководство для врачей. М.: ООО «Медицинское информационное агентство», 2006. 340 с.: ил.
- 2. Бельченко В.А., Притыко А.Г., Климчук О.В. и др. Черепно-лицевая хирургия в формате 3D: атлас М. Гэотар-Медиа, 2010. 224 с.
- 3. Колтунов Д.Е., Бельченко В.А. Диагностика синдромальных форм краниосиностозов. // Вопросы практической педиатрии. 2013. Т. 8. № 3. С.52-55.
- 4. Kevin Flaherty, Nandini Singh, Joan T. Richtsmeier. Understanding Craniosynostosis as a Growth Disorder // Wiley Interdiscip Rev Dev Biol. 2016. Vol.5(4). P.429-459.
- 5. Wanda Lattanz, Marta Barba, Lorena Di Pietro, Simeon A. Boyadjiev. Genetic advances in craniosynostosis // Am J Med Genet A. 2017. Vol. 173(5). P.1406-1429.
- 6. Taskapılıoglu M.O., Ocakoglu G, Kaya S, Baykal D, Yazıcı Z. Statistical shape analyses of trigonocephaly patients. // Childs Nerv Syst. 2020. Vol. 36(2). P.379-384.
- Dr. Seth M. Weinberg, Dr. Elizabeth J. Leslie, Dr. Jacqueline T. Hecht, Dr. George L. Wehby, Dr. Frederic W.B. Deleyiannis, Dr. Lina M. Moreno, Dr. Kaare Christensen, Dr. Mary L. Marazita. Hypertelorism and Orofacial Clefting Revisited // Cleft Palate Craniofac J. 2017. Vol. 54(6). P.631-638.
- 8. Mathijssen I.M.J. Guideline for Care of Patients With the Diagnoses of Craniosynostosis: Working Group on Craniosynostosis // The Journal of Craniofacial Surgery. 2015. Vol. 26. No. P. 1735-1807.
- 9. Shin K, Moreno-Uribe L.M., Allareddy V, Burton R.G., Menezes A.H., Fisher M.D., Weber-Gasparoni K, Elangovan S. Multidisciplinary care for a patient with syndromic craniosynostosis: A case report with 20 years of special care // Spec Care Dentist. 2020. Vol. 40(1). P.127-133.
- 10. Roider L, Ungerer G, Shock L, Aldridge K, Al-Samarraie M, Tanaka T, Muzaffar A Increased Incidence of Ophthalmologic Findings in Children With Concurrent Isolated Nonsyndromic Metopic Suture Abnormalities and Deformational Cranial Vault Asymmetry. // Cleft Palate Craniofac J. 2020.https://doi.org/10.1177/1055665620954739
- 11. Saal H.M. Genetic evaluation for craniofacial conditions // Facial Plast Surg Clin North Am. 2016. Vol. 24(4). P.405-425.
- 12. Kim H.J, Roh H.G, Lee I.W. Craniosynostosis: Updates in radiologic diagnosis // J Korean Neurosurg Soc. 2016. Vol. 59(3). P.219-226.
- 13. Sulong S, Alias A, Johanabas F, Yap Abdullah J, Idris B Intracranial Volume Post Cranial Expansion Surgery Using Three-Dimensional Computed Tomography Scan

- Imaging in Children With Craniosynostosis. // J Craniofac Surg. 2020. Vol. 31(1). P.46-50.
- 14. Alnaif N, Zhou M, Galli R, Azzi A.J., Alamri A, Gilardino M. The Role of Preoperative Computed Tomography in Nonsyndromic Craniosynostosis. // J Craniofac Surg. 2019. Vol. 30(2). P. 424-428.
- 15. Tan Ai Peng. MRI Protocol for Craniosynostosis: Replacing Ionizing Radiation-Based CT// AJR Am J Roentgenol. 2019. Vol. 213(6). P.1374-1380.
- 16. Robbin de Goederen, Koen F.M. Joosten, Bianca K. den Ottelander, Mark J.W. van der Oest, Els M.M. Bröker-Schenk, Marie-Lise C. van Veelen, Eppo B. Wolvius, Sarah L. Versnel, Robert C. Tasker, Irene M.J. Mathijssen. Improvement in Sleep Architecture is associated with the Indication of Surgery in Syndromic Craniosynostosis // Plast Reconstr Surg Glob Open. 2019. Vol. 7(9): e2419.
- 17. Yang J., Brooks E., Hashim P. The Severity of Deformity in Metopic Craniosynostosis Is Correlated with the Degree of Neurologic Dysfunction // Plast Reconstr Surg. 2017. Vol. 139(2). P.442–447.
- 18. БельченкоВ.А., Притыко А.Г., Иманилов А.П. Функциональные нарушения при краниосиностозах. // Стоматология для всех. 2012. № 2. С.24-26.
- 19. D Rajenderkumar, D Bamiou, T Sirimanna Audiological profile in Apert syndrome // Arch Dis Child. 2005. Vol. 90(6). P.592–593.
- 20. Renske M van Wijk, Leo A van Vlimmeren, Catharina G M Groothuis-Oudshoorn, Catharina P B Van der Ploeg, Maarten J IJzerman, Magda M Boere-Boonekamp Helmet therapy in infants with positional skull deformation: randomised controlled trial // BMJ. 2014; 348: g2741. Published online 2014 May 1. doi: 10.1136/bmj.g2741
- 21. Se Yon Kim, Moon-Sung Park, Jeong-In Yang, Shin-Young Yim Comparison of Helmet Therapy and Counter Positioning for Deformational Plagiocephaly // Ann Rehabil Med. 2013. Vol. 37(6). P.785–795.
- 22. Borad V, Cordes EJ, Liljeberg KM, Sylvanus TS, Lim PK, Wood RJ. Isolated Lambdoid Craniosynostosis // J Craniofac Surg. 2019 Vol. 30(8). P.2390-2392.
- 23. Dempsey R.F., Monson L.A., Maricevich R.S., Truong T.A., Olarunnipa S, Lam S.K., Dauser R.C., Hollier L.H. Jr, Buchanan E.P. Nonsyndromic Craniosynostosis. // Clin Plast Surg. 2019. Vol. 46(2). P.123-139.
- 24. Massenburg B.B., Nassar A.H., Hopper R.A. National Database Reported Outcomes Following Craniosynostosis Reconstruction. // J Craniofac Surg. 2020. Vol. 31(1). P.154-157.

- 25. Spazzapan P, Bosnjak R, Velnar T. Craniofacial reconstruction of the skull in anterior plagiocephaly: A case report // Br J Med Med Res. 2016 Vol. 18(2) P.1-7.
- 26. Kang S.G, Kang J.K. Current and future perspectives in craniosynostosis // J Korean Neurosurg Soc 2016. Vol. 59(3). P.247-249.
- 27. Mercan E, Hopper R.A., Maga A.M. Cranial growth in isolated sagittal craniosynostosis compared with normal growth in the first 6 months of age. // J Anat. 2020. Vol. 236(1). P.105-116.
- 28. Kajdic N., Spazzapan P., Velnar T. Craniosynostosis Recognition, clinical characteristics and treatment // Bosn J Basic Med Sci. 2018. Vol. 18(2). P.110-116.
- 29. Бельченко В.А., Иманилов А.П. Брахицефалия. Клинические проявления, диагностика, лечение. // Стоматология для всех. 2012. № 3. С.38-43.
- 30. Kreppel M, Kauke M, Grandoch A, Safi AF, Nickenig HJ, Zöller J. Evaluation of Fronto-Orbital Advancement Using Titanium-Based Internal Fixation for Corrective Pediatric Craniofacial Surgery. // J Craniofac Surg. 2018 Sep;29(6):1542-1545.
- 31. Колтунов Д.Е., Бельченко В.А. Хирургические методики лечения гемикоронарного синостоза у пациентов с синдромальными краниосиностозами. // Педиатрия. Журнал им. Г.Н. Сперанского. 2012. Т. 91. № 5. С.16-119.
- 32. Proctor M.R, Meara J.G. A review of the management of single-suture craniosynostosis, past, present, and future. // J Neurosurg Pediatr. 2019. Vol. 24(6). P.622-631.
- 33. Sumkovski R., Kocevski I., Micunovic M. Trigonocephaly: Case Report, Review of Literature and a Technical Note // Macedonian Journal of Medical Sciences. 2019. Vol. 7(1). P.117-120.
- 34. Diaz-Siso JR, Gibson TL, Plana NM, Yue OY, Flores RL. Zygomatic Rotation-Advancement: A New Concept for the Correction of Exorbitism in Patients With Syndromic Craniosynostosis. // J Craniofac Surg. 2020. Vol. 31(1). P. 178-182.
- 35. Sakamoto Y, Miwa T, Yoshida K, Kishi K. Reossification of the skull base after fronto-orbital advancement for craniosynostosis. // J Plast Reconstr Aesthet Surg. 2019. Vol. 72(10). P.1700-1738.
- 36. Глязер И.С. (Баранюк), Бельчено В.А. Роль вмешательств на средней зоне лицевого скелета у пациентов с черепно-лицевыми дизостозами // Материалы V Всероссийской научно-практической конференции «Врожденная и наследственная патология головы, лица и шеи у детей: актуальные вопросы комплексного лечения». 2016. С.12.

- 37. Колтунов Д.Е., Бельченко В.А. Одноэтапная хирургическая методика лечения брахицефалии у детей с синдромальными краниосиностозами. // Педиатрия. Журнал им. Г.Н. Сперанского. 2012. Т. 91. № 6. С.156-157.
- 38. Sawh-Martinez R, Steinbacher D.M. Syndromic Craniosynostosis. // Clin Plast Surg. 2019. Vol. 46(2). P.141-155.
- 39. Guaita MP, Pereira M, Cardim VLN, Gonçalves F, Júnior SA. Retrospective study on midfacial advancement in syndromic craniosynostosis: case series. // Spec Care Dentist. 2018 Vol. 38(2). P. 73-79.
- 40. Ясонов С.А. Синдромальные краниосиностозы: основные клинические проявления и современные возможности реабилитации. // Педиатрия. Журнал им. Г.Н. Сперанского. 2012. Т. 91. № 5. С.108-116.
- 41. Колтунов Д.Е., Бельченко В.А. Характеристика скелетных деформаций у пациентов с синдромами Аперта, Крузона, Пфайффера. // Вопросы практической педиатрии. 2012. Т. 7. № 6. С.57-62.
- 42. Ясонов С.А., Лопатин А.В., Васильев И.Г. Устранение синостотических деформаций свода черепа у детей методом дистракционного остеогенеза. // Детская хирургия. 2010. № 4. С.7-13.
- 43. Ясонов С.А., Лопатин А.В., Маслов В.В., Васильев И.Г., Быстров А.В. Синдром Апера (Apert): современные возможности комплексного реконструктивного лечения. // Детская больница. 2011. № 2. С.51-54.
- 44. Dalmas F, Pech-Gourg G, Gallucci A, Denis D, Scavarda D. Craniosynostosis and Oculomotor Disorders. // Neurochirurgie. 2019. Vol.19. P.32
- 45. Kahnberg KE1, Hagberg C. Orthognathic surgery in patients with craniofacial syndrome. A 5-year overview of combined orthodontic and surgical correction. // J Plast Surg Hand Surg. 2010. Vol. 44(6). P. 282-288.
- 46. Shi L, Shen W, Gao Q, Kong L. The Postoperative Morphometrics of Orbital and Maxillary Area for Craniosynostosis. // J Craniofac Surg. 2019 Vol. 30(7). P.2091-2093.
- 47. Agochukwu NB, Solomon BD, Muenke M. Hearing loss in syndromic craniosynostoses: otologic manifestations and clinical findings. // Int J Pediatr Otorhinolaryngol. 2014. Vol. 78(12). P. 2037-2047.
- 48. Barber SR1, Remenschneider AK, Kozin ED, Cunnane ME, Nahed BV, Leslie-Mazwi T, Quesnel AM. Cochlear Implantation in a Patient With Pfeiffer Syndrome and Temporal Bone Vascular Anomalies. // Otol Neurotol. 2016. Vol. 37(3). P. 241-243.
- 49. Joly A, Croise B, Travers N, Listrat A, Pare A, Laure B. Management of isolated and complex craniosynostosis residual deformities: What are the maxillofacial tools? //

- Neurochirurgie. 2019. Vol. 65(5). P. 295-301.
- 50. Raposo-Amaral CE, Denadai R, Ghizoni E, Raposo-Amaral CA. Treating Craniofacial Dysostoses with Hypertelorism by Monobloc Facial Bipartition Distraction: Surgical and Educational Videos. // Plast Reconstr Surg. 2019. Vol. 144(2). P.433-443.
- 51. Laure B, Batut C, Benouhagrem A, Joly A, Travers N, Listrat A, Pare A. Addressing hypertelorism: Indications and techniques. // Neurochirurgie. 2019. Vol. 65(5). P.286-294.
- 52. Batut C, Joly A, Travers N, Guichard B, Paré A, Laure B. Surgical treatment of orbital hypertelorism: Historical evolution and development prospects. // J Craniomaxillofac Surg. 2019. Vol. 47(11). P.1712-1719.
- 53. Dossani RH, Yates DM, Kalakoti P, Nanda A, Notarianni C, Woerner J, Ghali GE. Cranium Bifidum Occultum Associated with Hypertelorism Treated with Posterior Vault Reconstruction and Orbital Box Osteotomies: Case Report and Technical Note. // World Neurosurg. 2017. Vol. 107. P.40-46.
- 54. Raquel M. Ulma, Hazem Maher Aly, Christian J. Vercler, Steven R. Buchman Correcting Orbital Hypertelorism With Supraorbital Bipartition Osteotomy: Technique and Advantages // Plast Reconstr Surg Glob Open. 2019. Vol. 7. P.41.
- 55. Ramesh K. Sharma Hypertelorism // Indian J Plast Surg. 2014. Vol. 47(3). P.284–292.
- 56. Ehtesham Ul Haq, Muhammad Umar Qayyum, Muhammad Iran Ilahı, Saadat Ali Janjua, Ayesha Aslam, Rubbab Zahra Surgical correction of grade III hypertelorism // J Korean Assoc Oral Maxillofac Surg. 2017. Vol. 43(1). P.19–22.
- 57. Khormi Y, Chiu M, Goodluck Tyndall R, Mortenson P, Smith D, Steinbok P. // Safety and efficacy of independent allied healthcare professionals in the assessment and management of plagiocephaly patients // Childs Nerv Syst. 2020. Vol. 36(2). P.373-377.
- 58. Zerpe AS, Nowinski D, Ramklint M, Öster C. Parents' Experiences of Their Child's Craniosynostosis and the Initial Care Process. // J Craniofac Surg. 2020. Vol. 31(1). P.251-256.
- 59. Dawid Larysz, Elżbieta Nieroba Subjective Assessment of Head and Facial Appearance in Children with Craniosynostoses after Surgical Treatment // Healthcare (Basel). 2018. Vol. 6(4). P.127.
- 60. MR venography in children complex craniosynostosis N Rollins, T Booth, K Shapiro Pediatric neurosurgery, 2000
- 61. Long-term Follow-up of Preoperative Infant Event-related Potentials in School-age Children with Craniosynostosis Junn, Alexandra AB\*; Dinis, Jacob BS\*; Park, Kitae E. BS\*; Hauc, Sacha BS, MPH\*; Yang, Jenny F. MD\*; Chuang, Carolyn MD, BS\*; Han,

- Gloria PhD†; McPartland, James C. PhD†; Persing, John A. MD\*; Alperovich, Michael MD, MSc
- 62. Lacrimal Obstruction in Craniosynostosis: Anatomical and Genetic Risk Factors
  Landau-Prat, Daphna M.D.\*,†,‡,§; Taylor, Jesse A. M.D.I; Kalmar, Christopher L. M.D.,
  M.B.A.I; Yu, Yinxi M.S.¶; Ying, Gui-Shuang Ph.D.¶; Bartlett, Scott M.D.II; Swanson,
  Jordan M.D.II; Revere, Karen M.D.\*,†; Binenbaum, Gil M.D.\*,†; Katowitz, William R.
  M.D.\*,†; Katowitz, James A. M.D.\*,†

### Приложение А1. Состав рабочей группы по разработке и пересмотру клинических рекомендаций

- Бельченко Виктор Алексеевич профессор, д.м.н., главный внештатный специалист по челюстно-лицевой хирургии Департамента здравоохранения города Москвы, заместитель главного врача по челюстно-лицевой хирургии ГБУЗ «ГКБ № 1 им. Н.И. Пирогова ДЗМ», член правления Общероссийской общественной организации «Общество специалистов в области челюстно-лицевой хирургии».
- 2. Глязер Игорь Семенович челюстно-лицевой хирург ГБУЗ «Морозовская ДГКБ ДЗМ», член Общероссийской общественной организации «Общество специалистов в области челюстно-лицевой хирургии».
- 3. Голованев Павел Сергеевич челюстно-лицевой хирург ГБУЗ «Научно-практический центр специализированной медицинской помощи детям имени В.Ф. Войно-Ясенецкого ДЗМ», член Общероссийской общественной организации «Общество специалистов в области челюстно-лицевой хирургии».

Конфликт интересов отсутствует.

#### Приложение A2. Методология разработки клинических рекомендаций Целевая аудитория данных клинических рекомендаций:

- 1. Челюстно-лицевые хирурги
- 2. Нейрохирурги

Таблица 11. Шкала оценки уровней достоверности доказательств (УДД) для методов диагностики (диагностических вмешательств)

УДД	Расшифровка
1	Систематические обзоры исследований с контролем референсным методом
	или систематический обзор рандомизированных клинических исследований с
	применением мета-анализа
2	Отдельные исследования с контролем референсным методом или отдельные
	рандомизированные клинические исследования и систематические обзоры
	исследований любого дизайна, за исключением рандомизированных
	клинических исследований, с применением мета-анализа
3	Исследования без последовательного контроля референсным методом или
	исследования с референсным методом, не являющимся независимым от
	исследуемого метода или нерандомизированные сравнительные исследования,
	в том числе когортные исследования
4	Несравнительные исследования, описание клинического случая
5	Имеется лишь обоснование механизма действия или мнение экспертов

Таблица 12. Шкала оценки уровней достоверности доказательств (УДД) для методов профилактики, лечения и реабилитации (профилактических, лечебных, реабилитационных вмешательств)

УДД	Расшифровка
1	Систематический обзор РКИ с применением мета-анализа
2	Отдельные РКИ и систематические обзоры исследований любого дизайна, за исключением РКИ, с применением мета-анализа
3	Нерандомизированные сравнительные исследования, в т.ч. когортные исследования
4	Несравнительные исследования, описание клинического случая или серии случаев, исследования «случай-контроль»

5	Имеется	лишь	обоснование	механизма	действия	вмешательства	
	(доклинические исследования) или мнение экспертов						

Таблица 13. Шкала оценки уровней убедительности рекомендаций (УУР) для методов профилактики, диагностики, лечения и реабилитации (профилактических, диагностических, лечебных, реабилитационных вмешательств)

УУР	Расшифровка
A	Сильная рекомендация (все рассматриваемые критерии эффективности
	(исходы) являются важными, все исследования имеют высокое или
	удовлетворительное методологическое качество, их выводы по интересующим
	исходам являются согласованными)
В	Условная рекомендация (не все рассматриваемые критерии эффективности
	(исходы) являются важными, не все исследования имеют высокое или
	удовлетворительное методологическое качество и/или их выводы
	по интересующим исходам не являются согласованными)
С	Слабая рекомендация (отсутствие доказательств надлежащего качества (все
	рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются неважными, все
	исследования имеют низкое методологическое качество и их выводы
	по интересующим исходам не являются согласованными)

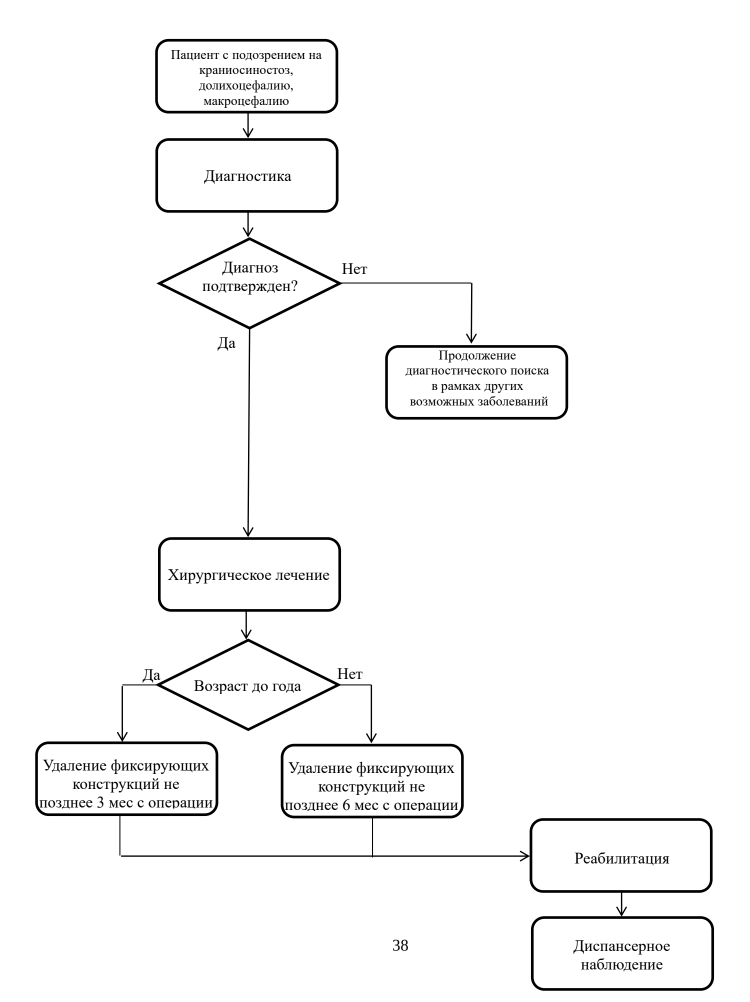
#### Порядок обновления клинических рекомендаций.

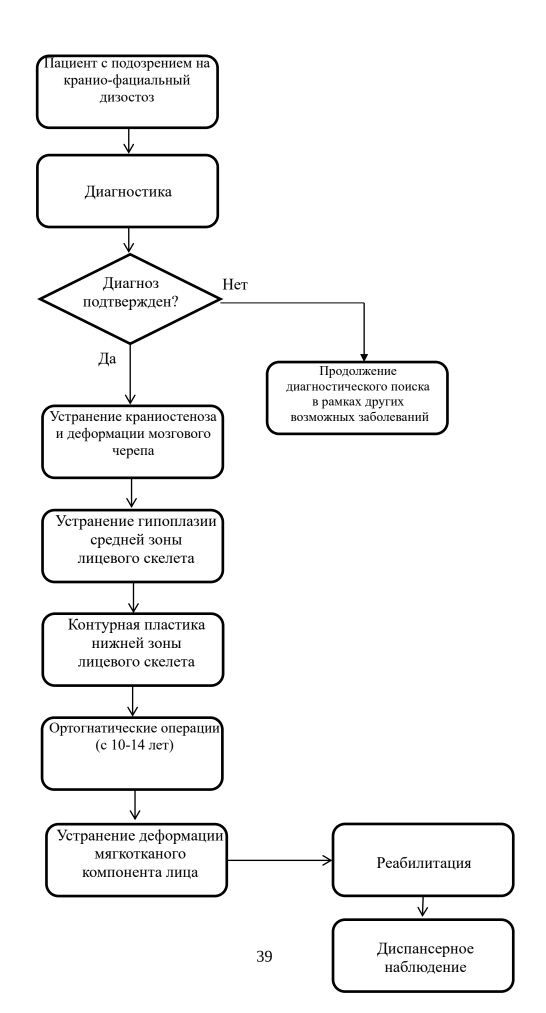
Механизм обновления клинических рекомендаций предусматривает их систематическую актуализацию — не реже чем один раз в три года, а также при появлении новых данных с позиции доказательной медицины по вопросам диагностики, лечения, профилактики и реабилитации конкретных заболеваний, наличии обоснованных дополнений/замечаний к ранее утверждённым КР, но не чаще 1 раза в 6 месяцев

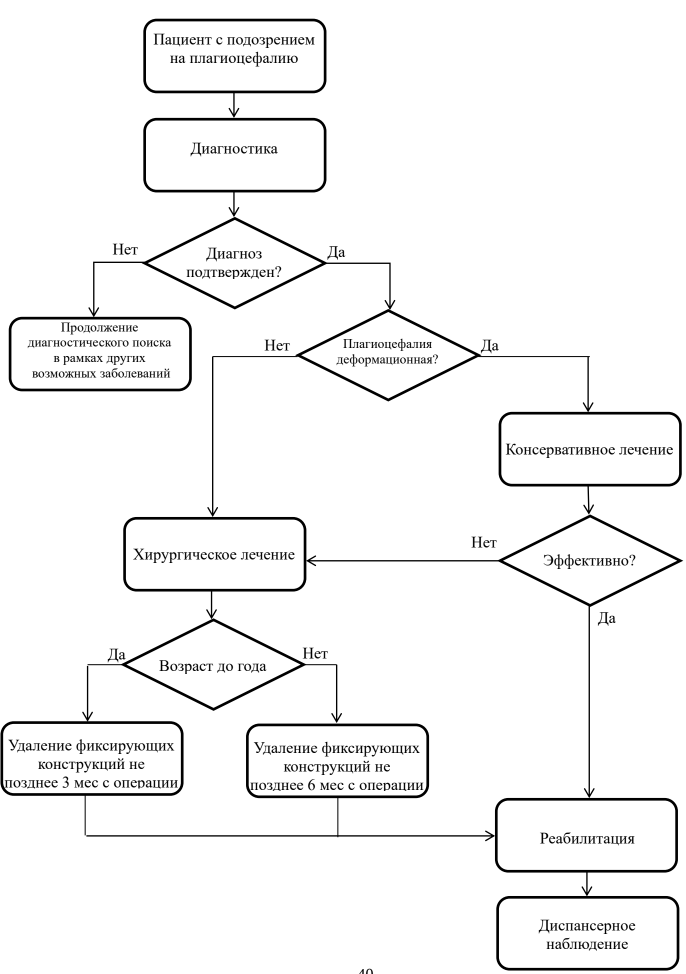
# Приложение А3. Справочные материалы, включая соответствие показаний к применению и противопоказаний, способов применения и доз лекарственных препаратов, инструкции по применению лекарственного препарата

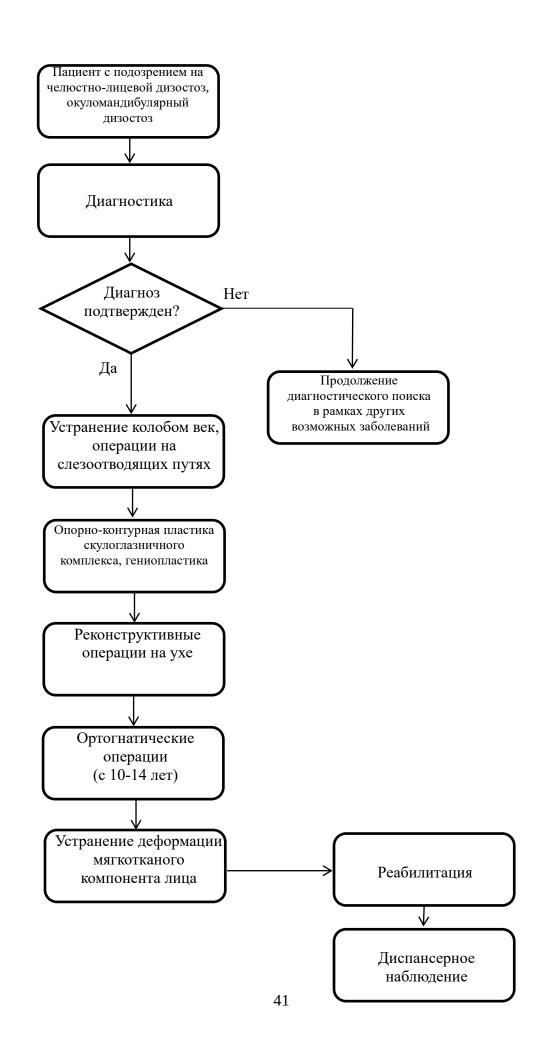
«Порядок оказания медицинской помощи по профилю «челюстно-лицевая хирургия», утвержденный Министерством здравоохранения Российской Федерации от 14 июня 2019 г. №422н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 августа 2019 г., регистрационный № 55783).

#### Приложение Б. Алгоритмы действий врача

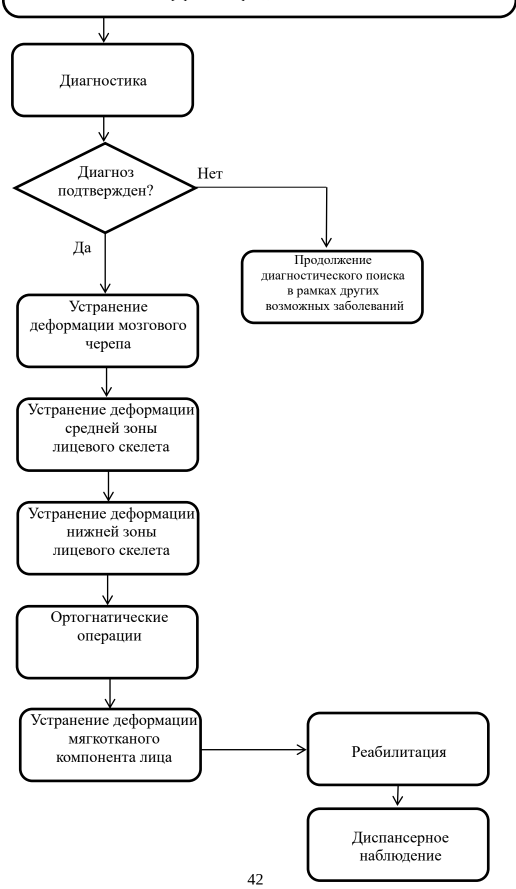


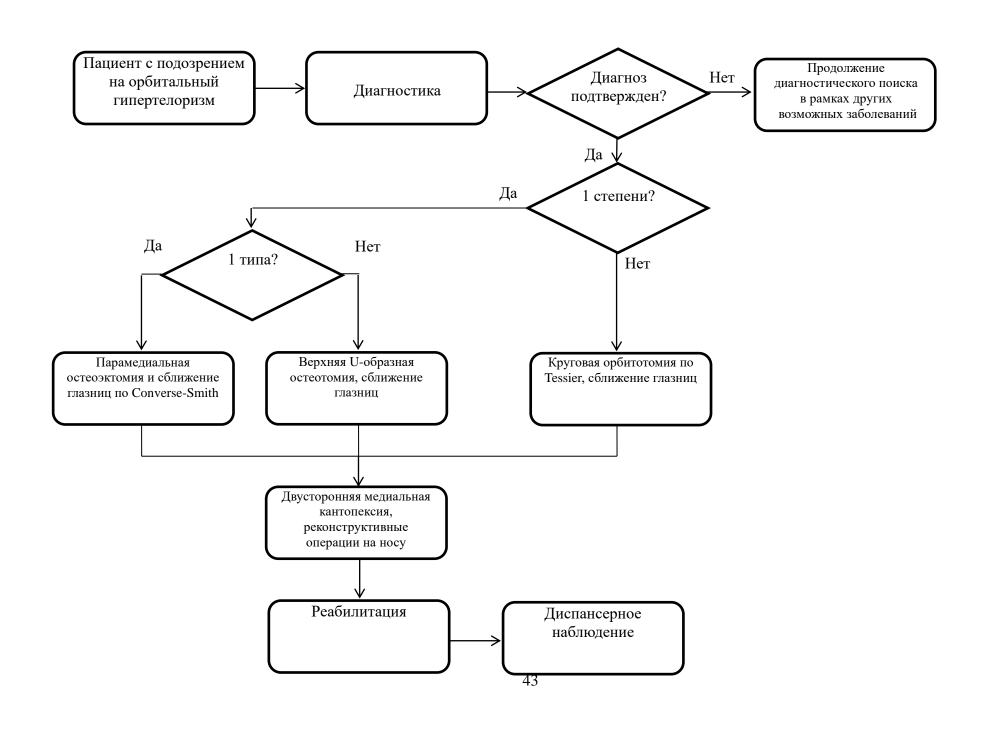






Пациент с подозрением на синдромы врожденных аномалий, влияющих преимущественно на внешний вид лица, другие уточненные пороки развития черепа и лица, врожденную аномалию развития костей черепа и лица неуточненную, асимметрию лица, сдавленное лицо, другие врожденные деформации черепа, лица и челюсти





#### Приложение В. Информация для пациента

Оперативное лечение при черепно-лицевых дизостозах, краниосиностозах, гипертелоризме является опасной процедурой, однако, не имеющей альтернативы. Травматичность оперативных вмешательств крайне высока, почти во всех случаях последние сопровождаются переливанием компонентов крови и их заменителей, и все вмешательства имеют высокие операционные риски. Именно по причине вышесказанного, родители пациента должны полностью выполнять все пред- и послеоперационные предписания лечащего врача. Не следует опасаться этапности лечения, проведения нескольких оперативных вмешательств, поскольку чаще всего это единственный вариант полноценно помочь ребенку. Следует понимать, что конечной целью должно явиться не проведение как можно меньшего количества операций, а наиболее полное оказание помощи ребенку. В послеоперационном периоде обязательным является регулярное наблюдение (не реже раза в 6 месяцев) у специалистов, вовлеченных в процесс лечения (врач-челюстно-лицевой хирург, врач-нейрохирург, врач-невролог, врач-офтальмолог, врач-педиатр).

## Приложение Г1-ГN. Шкалы оценки, вопросники и другие оценочные инструменты состояния пациента, приведенные в клинических рекомендациях.

Данные клинические рекомендации не предусматривают наличия шкал оценки, вопросников и других оценочных инструментов состояния пациента.