

Г.А. Маковецкая¹, Л.И. Мазур¹, Е.А. Балашова¹, Н.И. Куликова^{1,2}, В.Н. Баринов^{1,2},
С.С. Терехин², О.Г. Краснова², А.В. Росляков²

ТРУДНЫЙ ДИАГНОЗ: СЛУЧАЙ РАЗВИТИЯ ГРАНУЛЕМАТОЗНОГО ИНТЕРСТИЦИАЛЬНОГО НЕФРИТА С ИСХОДОМ В НЕФРОСКЛЕРОЗ У ДЕВОЧКИ-ПОДРОСТКА НА ФОНЕ КОМОРБИДНОСТИ И НОСИТЕЛЬСТВА ТОКСОКАРОВ

¹ФГОУ ВО «Самарский государственный медицинский университет» МЗ РФ,
²ГБУЗ «Самарская областная клиническая больница им. В.Д. Середавина», г. Самара, РФ

В статье представлен клинический случай редкого поражения почки – гранулематозного интерстициального нефрита – у подростка на фоне сочетанной патологии и носительства токсокаров. Особое внимание уделено сложности диагностики в условиях коморбидности и необходимости комплексного обследования таких пациентов.

Ключевые слова: дети, гранулематозный интерстициальный нефрит, нефросклероз, носительство токсокаров.

Цит.: Г.А. Маковецкая, Л.И. Мазур, Е.А. Балашова, Н.И. Куликова, В.Н. Баринов, С.С. Терехин, О.Г. Краснова, А.В. Росляков. Трудный диагноз: случай развития гранулематозного интерстициального нефрита с исходом в нефросклероз у девочки-подростка на фоне коморбидности и носительства токсокаров. *Педиатрия*. 2017; 96 (5): 183–187.

G.A. Makovetskaya¹, L.I. Mazur¹, E.A. Balashova¹, N.I. Kulikova^{1,2}, V.N. Barinov^{1,2},
S.S. Terekhin², O.G. Krasnova², A.V. Roslyakov²

DIFFICULT DIAGNOSIS: A CASE OF GRANULOMATOUS INTERSTITIAL NEPHRITIS DEVELOPMENT WITH OUTCOME TO NEPHROSCLEROSIS IN AN ADOLESCENT GIRL COMBINED WITH COMORBIDITY AND TOXOCARA INFECTION

¹Samara State Medical University; ²Samara Regional Clinical Hospital named after V.D. Seredavin, Russia

The article presents a clinical case of a rare kidney lesion – granulomatous interstitial nephritis – in an adolescent girl combined with comorbidity and toxocara infection. Particular attention is paid to the diagnostics complexity in conditions of comorbidity and the need for a comprehensive examination of such patients.

Keywords: children, granulomatous interstitial nephritis, nephrosclerosis, toxocara infection.

Quote: G.A. Makovetskaya, L.I. Mazur, E.A. Balashova, N.I. Kulikova, V.N. Barinov, S.S. Terekhin, O.G. Krasnova, A.V. Roslyakov. Difficult diagnosis: a case of granulomatous interstitial nephritis development with outcome to nephrosclerosis in an adolescent girl combined with comorbidity and toxocara infection. *Pediatrics*. 2017; 96 (5): 183–187.

Гранулематозный интерстициальный нефрит (ГИН) является редким вариантом поражения почек с частотой не более 1%, по данным биопсий [1]. Точная структура причин ГИН неизвестна, так как в связи с

редкостью заболевания исследователи опираются преимущественно на серии случаев, а не на результаты многоцентровых исследований. Кроме того, этиологическая структура ГИН может действительно отли-

Контактная информация:

Маковецкая Галина Андреевна – д.м.н., проф.
каф. госпитальной педиатрии. ФГБОУ ВО СамГМУ
МЗ РФ, Заслуженный деятель науки РФ
Адрес: Россия, 443099, г. Самара
ул. Чапаевская, 89
Тел.: (846) 332-16-24,
E-mail: gmakovetskaya@yandex.ru
Статья поступила 29.05.17,
принята к печати 20.07.17.

Contact Information:

Makovetskaya Galina Andreevna – MD., prof.
of Hospital Pediatrics Department, Samara State
Medical University, Honored Worker of Science
of the Russian Federation
Address: Russia, 443099, Samara
Chapaevskaya str., 89
Tel.: (846) 332-16-24,
E-mail: gmakovetskaya@yandex.ru
Received on May 29, 2017,
submitted for publication on Jul. 20, 2017