

UN CAZ DE SINDROM DIDMOAD

Julietta Dunca, P. Dărdău, J. Csidey

Clinica de Pediatrie nr.2

U.M.F. Târgu-Mureș

Sindromul *Didmoad* cunoscut și sub numele de *Wolfram* este un defect genetic rar, cu transmisie autosomal recesivă în care apar asociate diabetul insipid (DI), diabetul zaharat (DZ), atrofia optică (AO) și surditatea (D). În afara acestor manifestări subiecții pot prezenta și alte malformații. S-au înregistrat 98 de cazuri până în anul 1982 de către *Dreyer* și colab., sindromul rămânând o entitate clinică destul de rară.

În cazul prezentat de către noi (apărut la un băiat la vârsta de 2 ani și șapte luni), diabetul zaharat este insulino-dependent cu diabet insipid diagnosticat la 12 ani, dar cu debut mult mai timpuriu, posibil în jurul vârstei de 10 ani. Hipoacuzia de percepție a fost pusă în evidență prima dată la vârsta școlară, aceasta accentuându-se în timp la fel ca și tulburările de vedere a căror substrat îl reprezintă atrofia optică

Datele prezentate indică faptul că ne aflăm în fața unui sindrom de *Didmoad*, având toate elementele caracteristice pentru a susține acest diagnostic.
