

Содржина:

- Предговор, 19–28.
Foreword, 29–35.
Вовед, 37–42.
Introduction, 43–45.
1. Етиолошки фактори на синдромските болести, 47
Дејство на алкохолот како тератоген фактор, 50–51.
Кокаинот како тератоген фактор, 51–53.
Надворешни етиолошки фактори, 53–54.
Наследни етиолошки фактори, 54.
Радијациите како причинители за синдромски болести, 55.
Влијанието на хемиските средства во ембриогенезата и органогенезата, 55–56.
Синдромски болести како последица на исхраната и инфекции, 56–57.
Дисморфии во пределот на неврокраниумот и лицево-вличната регија, 58–59.
Генетските фактори како причина за синдромски болести, 59–61.
Генетски и хромозомски промени кај синдромските болести, 61–63.
Нормален човеков кариотип, 63–64.
Морфологија на човековите хромозоми, 65–66.
Патолошки типови хромозоми, 66.
Синдроми во лицево-вличниот скелет. 67.
Dysostosis mandibulofacialis (Franceschetti syndrome), 67–68.
Dysostosis maxillofacialis (Peters-Huvels syndrome), 68.
Hypertelorismus (Greig syndrome), 68–69.
Dysostosis craniofacialis (Crouzon), 69–71.
Дисплазии во детската возраст, 72.
Хоанална атрезија, 72.
Sygnathia congenita, 72–73
Ankyloglossum superior syndrom, 73..
Јазични дисплазии, 73–74.
Pierre Robin syndrom, 74–75.
Промени во примарната и во секундарната дентиција, 75–76.
Amelogenesis displastica (hipoplasti~en emajl), 76–77.
Glison syndrom (Rachitis - D avitaminoza, 77.
Хиперкалцемичен синдром, 77–78.
Down-ов синдром (трисомија 21), 78–80.
Трисомија 13 (Patau) синдром, 80–82.
Dysostosis multiplex (Pfaundler-Hurler) syndrom, 82–83.
Klinefelter-ов syndrome, 83–84.
Osteogenesis imperfecta, 84–85.
Dysostosis cleidocranialis, 85.
Dysplasia osteodentaria ectodermica – Pierre Marie-Sainton-Schantaner syndrom, 85–88.
Hemiatrophia faciei progressiva (Romberg syndrom), 88–90.
Hemihypertrophia faciei (Curtius syndrom), 90–91.
Neurofibromatosis (Recklinghausen-ов syndrome), 91–94.

Akrocephalosyndactylia (Apert syndrome), 94–97.
Hipophosphatasia (Rathbun syndrome), 97.
Hyperfluorosis (Spira syndrome), 97.
Vrolik-ov syndrome, 97.

2. Синдромски промени на меките делови во оралната шуплина, 99.
Јуvenilна пародонтолиза, 101.
Агронулоцитоза (гранулоцитопенија), 102–104.
Elephantiasis gingivae - Rushton syndrom (дифузна фиброматоза, гингивоматоза), 104–106.
Hygroma colli cysticum, 106.
Clippel-Feil-ov syndrom (agenesia vertebralis cervicalis), 106–107.
Arthrogryposis myltriplex (Guerin-Stern-ov syndrom), 107.
Turner-ov syndrome, 107–108.
Расцепите на горната усна, тврдото и мекото непце, како дел од синдромските болести, 109–110.
Наследни етиолошки фактори, 110–111.
Ембрионален развој на лицево-виличниот скелет, 111–115.
Развојни проблеми на децата со синдромски болести, со расцепи на горната усна и на непцето, 115–119.
Остеопатични синдроми, 120.
Генерализирана остеопатија, 121.
Osteopathia deformans (Paget), 121–123.
Leontiasis ossea (facies leontina - Virchow), 123–124.
Gardner syndrom, 124–126.
Изолирана долновлична хипоплазија, 126–127.
Melkersson-Rozenthal синдром, 127–128.
Mubius-ov синдром, 128–129.
Riger-ov синдром, 129–130.
Witkop-ov синдром, 130.
Coffin Lowry-ov сундром, 130.
Hallermann-Streiff-ov синдром, 131.
Amelogenesis displastica, 132.

3. Миофацијален болен дисфункционален синдром, 133–137.
Клиничка слика, 137–139.
Патологија на темпоромандибуларниот зглоб, 139.
Воспаленија на темпоромандибуларниот зглоб, 140.
Дегенеративни заболувања, 140–143.
Sjogren-ov синдром, 143–145.
Микуличева болест (Morbus Mikulicz), 145–147.
Cherumismus (Jones syndrom), 147–148.
Wegener-ov syndrom (Granuloma gangraenescens), 148–149

4. Хормонални остеопатии, 151–154.
Akromegalia (Pierre-Marie syndrom), 154–156.
Ostitis fibroza generalisata cystica, 156.
Hyperparathyroidismus - osteodystrophia fibroza (Reckinghau-ov синдром, 156–159.
Липоидозни синдроми во максилофацијалната регија, 159–160.

Letterer-Siwe-ов синдром (Хелипидна ретикулоендотелиоза), 162–163.
Еозинофилен гранулом (Granuloma eosinophilicum), 163–165.
Диспротеинемии и парапротеинемии, 165.
Kahler-ов синдром (Plasmocytom) – мултипен миелом, 165–170.
Тумор на каротидниот глобус (Tumor glomeris carotici), 170–173.
Колагеноза – Klemperer-ов синдром, 173.
Skleroderma diffusa progressiva, 173–174.
Lupus erythematodes, 174–175.
Ревматски промени кај синдромските болести, 175–176.
Felty syndrom, 176.
Болести предизвикани од сохсакские вируси (Herpangina), 176–178.
Црн пришт – антракс (antrax), 178–179.
Тетанус, 180–183.
Voss-ов саркоид – саркоидоза (Sarcoidosis), 183–186.
Инфективна мононуклеоза (Mononucleosis infectiosa), 186–187.
Еризипел, 187–188.
Moniliasis (Candidiasis), 188.
Воден рак (Noma), 188.
Herpes zoster, 189–190.
Diabetes mellitus, 190–192.
5. Хируршки третман на лицевите аномалии кај синдромските болести, 193–206.
Ортодонтска терапија кај синдромските болести, 206–208.
Проблеми за време на растот на забите, 208.
Оклузални промени кај синдромските болести, 209–213
Прогениа вера кај синдромските болести, 213–216.
Максиларен прогнатизам (Protrusio maxillae) кај синдромските болести, 216–217.
Психолошката состојба на пациентите со синдромски болести во
максиларнофацијалната регија, 218–221.
Примена на електромиографијата во дијагностиката на синдромските болести, 222–
231.
6. Хематолошки болести, 233–235.
Анемии, 235.
Сидеропенична анемија, 236.
Пернициозна анемија ((Addison-ова анемија), 236–237.
Апластична анемија, 237.
Анемија кај труење од олово, 237.
Хемолитични анемии, 238.
Неефикасна еритропоеза, 238–239
Thalassemia minor, 239.
Thalassemia major (Cooley-ева анемија, медитеранска анемија), 240–241.
Хиперспленизам, 241.
Неопластични болести на крвта, 242.
Акутна леукемија, 242–248.
Хронична миелоидна леукемија, 248–249.
Хронична лимфоцитна леукемија, 249–251.
Лимфогрануломатоза ((Hodgkin-ова болест), 251–258.

СИДА – ХИВ инфекција (AIDS), 259–263.
Хеморагични синдроми, 264–265.
Постекстракциони крвавења, 265–266.
Хемофилија, 266–269.
Afibrinogenemia congenita, 269.
Конституционална фибриногенемија, 269.
Стектната фибриногенемија, 269–270.
Фибринолиза, 270.
Хипопротромбинемија, 270.
Hipoaccelerinemia essentialis, 271.
Willibrand-Jirgens -ова болест, 271.
Glanzmann-ова болест (Thrombasthemia haemorrhagica hereditaria), 272.
Jirgens-ова болест, 272.
Инхибиторна хемофилија, 272.
7. Кранијални нерви и болки во максилофацијалната регија.
Прим. д-р Тодор Бурназовски, максилофацијален хирург, 273–276.
Болки на главата, 276–277.
Главоболка кај интракранијални процеси, 277–278.
Cephalaea vasomotoria, 278–279.
Тригеминална невралгија, 279–290.
Идиопатска тригеминална невралгија, 290–291.
Симптоматска тригеминална невралгија, 291–292.
Назоцилијарна невралгија (Harlin-ова невралгија), 292.
Невралгија на ganglion sphenopalatinum (Sluder -ова невралгија), 292.
Невралгија на аурикулотемпоралниот нерв (Freu-ова невралгија), 292–294.
Neuroexairesis nervus supraorbitalis, 294.
Neuroexairesis nervus infraorbitalis, 294.
Neuroexairesis nervus alveolaris inferior, 294.
Интервенции во ганглион gasseri, 294–295.
Nervus facialis, 296–302.
Синдроми на пареза, 303–304.
Melkerson-Rozental синдром, 304–305.
Mobius синдром, 305–306.
Nervus Glossopharyngeus, 307–308.
Испитување на вкусот (густатометрија), 308–309.
Глософарингеална невралгија, 309–310.
8. Раритети на синдромски болести во максилофацијалната регија, 311–322.
9. Заклучок, 323–330.
Conclusion, 331–334.
10. Библиографија, 335–374.