



ХОРЕ́Я

Авторы: А. В. Бруенок

ХОРЕ́Я (от греч. χορεία – пляска), общее название различных по этиологии состояний, характеризующихся непрерывным быстрым хаотич. подёргиванием мышц конечностей, лица, туловища и др.; вид [гиперкинеза](#). Как самостоят. нозологич. формы выделяют малую, или ревматическую, Х. (хорея Сиденхема) и хорею Гентингтона (см. [Хантингтон Дж.](#)) – наследств. заболевание, при котором гиперкинез сочетается с прогрессирующим слабоумием. Другие хореич. гиперкинезы рассматривают как синдромы, возникающие при энцефалитах, черепно-мозговой травме, детском церебральном параличе, при беременности и др. В основе развития хореич. гиперкинезов лежит поражение полосатого тела, включающего хвостатое и чечевицеобразное ядра (см. [Экстрапирамидная система](#)). Иногда Х. возникает при разрушении красных ядер и верхних ножек мозжечка, таламуса. При Х. одновременно могут сокращаться мышцы, расположенные на значит. расстоянии друг от друга и различные по своим функциям. Многие внешние раздражители усиливают гиперкинез, в покое он уменьшается, во сне исчезает. При Х. затруднены произвольные движения. При резко выраженном гиперкинезе невозможны привычные двигат. акты – ходьба, стояние, целенаправленные движения рук и др. Хореич. гиперкинез обычно не является единственным признаком болезни, сочетается при разл. поражениях головного мозга с др. симптомами. К редким формам Х. относятся Х. беременных, эпилептич., врождённая, сенильная, полиморфная, гемихорея (Х. одной половины тела) и др. Лечение зависит от причины заболевания.

Литература

Лит.: Петелин Л. С. Экстрапирамидные гиперкинезы. М., 1970; Аносов Н. Н. Неврология для специалистов. Л., 1990; Болезни нервной системы / Под ред. Н. Н. Яхно, Д. Р. Штульмана. 2-е изд. М., 2001. Т. 1–2.