

## Содержание

### ОРИГИНАЛЬНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

- Е.В. Первушина, М.А. Кутлубаев*  
Клинические особенности астении при боковом амиотрофическом склерозе. . . .10
- С.В. Муравьев, Ю.В. Каракулова, И.Д. Шитоев, Г.З. Кляня*  
Батутный рефлекс. Нейрофизиологическая и экспериментальная модель. . . .18
- Ю.Н. Рушкевич, О.В. Галиевская, М.П. Можейко, С.А. Лихачев*  
Результаты реабилитации пациентов с миастенией гравис  
и субклиническими дыхательными нарушениями. . . . .27
- Ю.О. Папина, Н.Н. Заваденко, Е.А. Мельник, С.Б. Артемьева,  
И.А. Бердалина, Д.В. Влодавец*  
Оценка социально-эмоционального, когнитивного, коммуникативного  
развития и адаптивного поведения детей со спинальной  
мышечной атрофией 5q . . . . .39
- Д.В. Айзатулина, С.С. Никитин*  
Оценка ходьбы у пациентов с мышечной дистрофией Дюшенна,  
получающих препарат аталурен в реальной клинической практике . . . . .53

### КЛИНИЧЕСКИЙ РАЗБОР

- О.В. Финлейсон*  
Ухудшение миастении, миокардит и миопатия, вызванные ингибитором  
иммунной контрольной точки (пембролизумабом), у пациента  
с не диагностированной ранее сероположительной миастенией и тимомой . . . .61
- М.В. Шарова, Т.В. Маркова, А.Л. Чухрова, О.А. Щагина, Е.Л. Дадали*  
Расширение фенотипа, или двойной удар по нервной системе:  
сочетание врожденного нарушения гликозилирования 1i-типа  
и синдрома Жубер 17-го типа. . . . .67

## Contents

### ORIGINAL REPORTS

<i>E.V. Pervushina, M.A. Kutlubayev</i> <b>Clinical features of fatigue in amyotrophic lateral sclerosis. ....</b>	<b>10</b>
<i>S.V. Muravyov, Yu.V. Karakulova, I.D. Shitov, G.Z. Kloyan</i> <b>Trampoline reflex. Neurophysiological and experimental model ....</b>	<b>18</b>
<i>Yu.N. Rushkevich, O.V. Galievskaya, M.P. Mozheyko, S.A. Likhachev</i> <b>Results of rehabilitation of myasthenia gravis patients with subclinical respiratory disturbances. ....</b>	<b>27</b>
<i>Yu.O. Papina, N.N. Zavadenko, E.A. Melnik, S.B. Artemyeva, I.A. Berdalina, D.V. Vlodavets</i> <b>Assessment of social emotional, cognitive and communicative development and adaptive behavior in children with spinal muscular atrophy 5q ....</b>	<b>39</b>
<i>D.V. Aizatulina, S.S. Nikitin</i> <b>Assessment of walking in patients with Duchenne muscular dystrophy receiving ataluren in real clinical practice. ....</b>	<b>53</b>

### CLINICAL CASE

<i>O.V. Finleyson</i> <b>Overlap of myasthenia gravis, myocarditis, and inflammatory myopathy secondary to immune checkpoint inhibitor (pembrolizumab) on a background of previously undiagnosed thymoma-associated acetylcholine receptor antibody-positive myasthenia gravis. ....</b>	<b>61</b>
<i>M.V. Sharova, T.V. Markova, A.L. Chukhrova, O.A. Shchagina, E.L. Dadali</i> <b>Phenotype expansion, or double trouble: the combination of congenital disorder of glycosylation type 1i and Joubert syndrome type 17 ....</b>	<b>67</b>