**Графический анализ данных медико – социологического опроса – интервью по бланку «Информированность о синдроме Вернера», проведенного в рамках Дня редких заболеваний 2021 года**

**Синдром** **Вернера** (**прогерия** взрослых) довольно редкое врожденное заболевание, характеризующееся преждевременным старением. Люди с диагнозом «**Синдром** **Вернера**» живут значительно меньше. Чаще всего жизнь больного заканчивается из-за злокачественных опухолей, инсульта головного мозга, инфаркта миокарда.

Термин «прогерия» в переводе с древнегреческого языка означает «преждевременное старение». Детская форма прогерии называется синдромом Хатчинсона-Гилфорда согласно фамилиям исследователей, которые впервые независимо друг от друга описали данную патологию: британский врач Дж. Хатчинсон – в 1889 году, его соотечественник Х. Гилфорд – в 1897 году.

Взрослая форма носит название «Синдром Вернера», так как в 1904 году немецкий врач О. Вернер первым официально наблюдал симптомы старения у подростков 14-19 лет. Оба варианта болезни являются крайне редкими. Распространенность детской прогерии составляет 1 случай на 7-8 млн. человек, с момента начала исследований патологии выявлено около 150 больных детей. Взрослая прогерия встречается чаще, средние эпидемиологические показатели – 1 больной на 100 тыс. населения.

Сотрудниками отдела мониторинга здоровья ОГБУЗ « Центр медицинской профилактики города Старого Оскола» проведен опрос – интервью по методу «*face- to-face*» среди медицинских работников на «Информированность о синдроме Вернера», в котором приняли участие 37 респондентов.

Данные медико – социологического исследования изложены в виде диаграмм.

**Диаграмма №1** Знаете ли Вы, что такое прогерия?

**Диаграмма №2** Вы знаете к какому типу заболеваний относится прогерия?

**Диаграмма №3** Знаете ли Вы симптомы прогерии?

**Диаграмма № 4** Знаете ли Вы в какой период времени проявляются признаки «Синдрома Вернера» ?

**Диаграмма № 5** Разработаны ли методики специфического лечения прогерии?

**Выводы:**

Осведомленность по вопросам прогерии среди медицинских работников составляет 20% от всего количества участников медико – сциологического исследования.

Специфические методы терапии прогерии не разработаны. Медицинская помощь пациентам заключается в облегчении симптомов болезни:проводится лечение атеросклероза, остеопороза, остеомиелита, катаракты, диабета, патологий сердца и онкологических заболеваний.

В среднем больные детской прогерией доживают до 13 лет, зарегистрированы случаи смерти в 7 и 27 лет. Продолжительность жизни при взрослом типе заболевания составляет 30-40 лет. Причиной летального исхода становятся атеросклеротические осложнения и злокачественные новообразования.

Профилактические меры отсутствуют. Предупредить рождение больного ребенка можно при наследственном характере болезни – при синдроме Вернера, в отдельных случаях синдрома Хатчинсона, когда патология выявлена в семье, будущие родители отнесены к группе высокого риска. Таким парам назначается медико-генетическое консультирование.

*Отдел мониторинга здоровья*

*ОГБУЗ «Центр медицинской профилактики города Старого Оскола»*

*Заведующий отделом мониторинга здоровья врач-терапевт Смольникова Л.А.*

*Медицинский статистик Мартынова Н.А.*