

148 (59,9 %) опрошенных считают правильным, что лицу, совершившему тяжкое или особо тяжкое преступление запрещено быть донором.

Интересно, что возраст, определяющий возможность быть донором половых клеток 142 (57,5 %) участника опроса, определили, как 18–35 лет для женщин и 18–50 лет для мужчин, что соответствует законодательству [2]. При этом, 42 (17,3 %) из принявших участие в анкетировании, готовы стать донорами, чтобы помочь своим друзьям, 205 (80,6 %) — чтобы заработать. На вопрос, как вы считаете, кто может воспользоваться донорскими половыми клетками 54,7 % отвечают — пара с бесплодием. 44,9 % — лица с неудачными попытками ЭКО, 40,1 % — пары с генетическими заболеваниями, а 38,5 % участников анкетирования отвечают, что донорскими клетками может воспользоваться любой человек. И только 33,6 % предлагают такую возможность женщинам, у которых нет полового партнера.

Для 167 (67,6 %) опрошенных не имеет значения наличие или отсутствие детей у женщины донора.

Оказалось, что 147 (59,5 %) анкетированных не знают о том, что неанонимным донором может быть только родственник пациента.

Интересные ответы получены на вопрос, считаете ли вы нормальным с этической точки зрения, что, делясь своим генетическим материалом и имея генетических детей, вы ничего не знаете об их жизни. Около 57 (23 %) человек считают это для себя неприемлемым или рассматривают такую возможность только для родственников или близких друзей. 173 (70 %) считают это нормальным, относясь к своим половым клеткам как к материалу, в котором нуждается кто-то другой. Около 17 (7 %) считают, что поделиться своим генетическим материалом вполне приемлемо, если у тебя «отличные гены» и можно дать возможность родиться большему количеству детей, при этом самому не нести ответственность за их воспитание.

Вывод

Уровень информированности населения о таком виде донорства, как донорство половых клеток низкий. Готовность стать донорами половых клеток среди опрошенных тоже низка, а с учетом жестких критериев отбора реальных доноров останется еще меньше. Хотя интерес к данному виду донорства у опрошенных существует.

ЛИТЕРАТУРА

1. О вспомогательных репродуктивных технологиях: Закон Респ. Беларусь, 7 января 2012 г. № 341-3. Режим доступа: <http://minzdrav.gov.by/upload/dadvfiles/закон%20о%20вспомогательных%20репродуктивных%20технологиях.pdf>. — Дата доступа: 23.03.2020.
2. Об изменении Закона Респ. Беларусь «О вспомогательных репродуктивных технологиях»: Закон РБ, 18 июня 2019 г. № 200-3. — Режим доступа: http://pravo.by/upload/docs/op/H11900200_1561496400.pdf. — Дата доступа: 23.03.2020.
3. О некоторых вопросах применения вспомогательных репродуктивных технологий: Постановление Министерства Здравоохранения Респ. Беларусь от 24 декабря 2019 г. № 124 // Нац. реестр правовых актов Респ. Беларусь.
4. Об утверждении клинического протокола: Постановление Министерства Здравоохранения Респ. Беларусь от 24 декабря 2019 г. РБ № 125 // Нац. реестр правовых актов Респ. Беларусь.

УДК 616.714.1-007.125:[316.654:61-057.875]

ПОЗИЦИЯ СТУДЕНТОВ-МЕДИКОВ ПО ОТНОШЕНИЮ К ДЕТЯМ С СИНДРОМОМ ДАУНА

Евсеенко В. А.

Научный руководитель: м.м.н., старший преподаватель А. М. Островский

Учреждение образования

«Гомельский государственный медицинский университет»

г. Гомель, Республика Беларусь

Введение

На сегодняшний день одна из самых распространенных проблем общества — дети с синдромом Дауна. В современном мире существует масса предрассудков, связанных с

«солнечными» детьми. Но ведь они такие же, как и обычные дети, они не виноваты в своем диагнозе. Родители часто пугаются такого диагноза, отказываются от своих малышей, в результате чего, такие детки часто становятся изолированными от общества, неспособными к жизни в социуме [1]. Все чаще люди не понимают, что синдром — это не болезнь. Синдром — это набор определенных признаков [2]. Также существуют мнения, что детки с синдромом Дауна рождаются у женщин более старшего возраста. Это чаще всего действительно так, но никто не гарантирует, что такой малыш не может родиться у молодой мамы. При поддержке семьи и помощи специалистов «солнечные» дети могут научиться ходить и говорить, читать и писать, заниматься любимым хобби, посещать детский сад или школу [3].

Цель

Изучить отношение студентов-медиков к детям с синдромом Дауна.

Материал и методы исследования

В основу работы положено анонимное онлайн-анкетирование. С этой целью было опрошено 300 студентов ГомГМУ. В результате проведенного опроса выявлено, что больше всего участников анкетирования зафиксировано в возрасте 19 лет — 90 (30 %) человек в возрасте 18 лет — 81 (27 %) человек, 17 лет — 30 (10 %) человек и остальные 99 (33 %) человек в возрасте 20 лет и более. Из них 187 (62 %) человек женского и 113 (38 %) человек мужского пола. Студентам была предложена для заполнения специально разработанная анонимная массовая анкета, состоящая из 15 вопросов. Статистический анализ результатов исследования проводился с использованием программы «Microsoft Excel 2018».

Результаты исследования и их обсуждение

Считается, что синдром Дауна — это достаточно распространенная генетическая аномалия [4], и большинство — 258 (86 %) — студентов-медиков знают про этот синдром.

Во многом детям с синдромом Дауна помогает государство [5]. Большинство участников опроса, 231 (77 %) человек, считают, что оказываемая таким детям помощь действительно необходима, 51 (17 %) студент-медик думает, что эта материальная помощь могла бы пойти на другие нужды общества, и 18 (6 %) респондентов дали собственный развернутый ответ. Некоторые из них: «Кожны чалавек мае права на сваю рэалізацыю і людзі з інваліднасцю павіны быць ўключаны ў сацыяльнае жыццё грамадства», «Я считаю, что люди, которые родились с таким диагнозом должны получать материальную помощь от государства, даже если эта помощь могла бы пойти на другие нужды».

Большинство респондентов, а именно 198 (66 %) человек, полагают, что оставлять ребенка с синдромом Дауна — это выбор родителей, 54 (18 %) студента-медика ответили, что им все равно и 48 (16 %) респондентов считают, что рожать ребенка с такой аномалией не стоит. 219 (73 %) студентов-медиков, думают, что «солнечные» дети могут быть очень умными, если им оказывать достаточное внимание и заботу.

Большая часть участников опроса, а именно 204 (68 %) респондента, считают, что дети с синдромом Дауна могут быть самостоятельными, 54 (18 %) студента затруднились ответить на этот вопрос и 42 (14 %) участника анкетирования думают, что «солнечные» дети не могут быть самостоятельными. 147 (49 %) студентов-медиков считают, что «солнечные» дети могут учиться в обычной школе. Трудности во взаимодействии, неумение понимать и контролировать собственные эмоции — все эти проблемы можно разрешить только в социальной среде [6]. Однако большинство респондентов, а именно 153 (51 %) человека, считают, что такие дети не могут учиться вместе с обычными, так как у них развивается умственная отсталость. На самом деле развитие таких малышей проходит быстрее, если они окружены здоровыми сверстниками и воспитываются в семье, а не в специализированном интернате [7].

Среди опрошенных студентов-медиков 249 (83 %) человек считают, что важную роль в развитии интеллектуальных способностей детей с синдромом Дауна играют родители, и остальные 51 (17 %) студентов-медиков думают, что на развитие такого ребенка большое влияние оказывает общение с окружающими людьми. 189 (63 %) человек считают, что дети с синдромом Дауна открытые и дружелюбные, а 111 (37 %) студентов-медиков думают, что «солнечные дети» закрытые в себе.

Выводы

По результатам опроса большинство студентов-медиков готовы оказать детям с синдромом Дауна материальную, психологическую и интеграционную поддержку. Большинство студентов-медиков считают, что «солнечные» дети могут быть самостоятельными, что такие дети открытые и дружелюбные и могут добиться больших успехов так же, как и обычный человек.

ЛИТЕРАТУРА

1. Что вы думаете о людях с синдромом Дауна? [Электронный ресурс]. — Режим доступа: <https://otvet.mail.ru/question/23792664>. — Дата доступа: 24.03.2020.
2. Синдром Дауна: 6 мифов о солнечных людях [Электронный ресурс]. — Режим доступа: <https://yandex.ru/health/turbo/articles?id=3650>. — Дата доступа: 24.03.2020.
3. Люди с синдромом Дауна: история о заблуждениях, жизни и любви [Электронный ресурс]. — Режим доступа <https://aif.ru/society/people/1128761>. — Дата доступа: 24.03.2020.
4. Синдром Дауна — самая распространенная генетическая аномалия [Электронный ресурс]. — Режим доступа: <http://www.sqlapp.ru/sindrom-dauna-samaya-rasprostranennaya-geneticheskaya-anomaliya/>. — Дата доступа: 25.03.2020.
5. Государственная поддержка детям с инвалидностью и их семьям [Электронный ресурс]. — Режим доступа: <https://downsideup.org/ru/catalog/article/gosudarstvennaya-podderzhka-detyam-s-invalidnostyu-i-ih-semyam>. — Дата доступа: 25.03.2020.
6. Синдром Дауна: XXI век [Электронный ресурс]. — Режим доступа http://www.downsyndrome.ru/files/oogo/File/ds_xxi_1.pdf — Дата доступа: 23.03.2020.
7. Почему дети с синдромом Дауна должны учиться в обычной школе [Электронный ресурс]. — Режим доступа: https://mel.fm/inklyuzivnoye_obrazovaniye/2187053-down_syndrome. — Дата доступа: 23.03.2020.

УДК 616.12

ПЕРВИЧНАЯ ЗАБОЛЕВАЕМОСТЬ ИШЕМИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНЮ СЕРДЦА ВОЗРАСТОВ В КУРСКОЙ ОБЛАСТИ И ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОКРУГАМ В 2011–2017 ГГ.

Емельянова Н. А.

Научный руководитель: к.м.н., ассистент О. В. Рахманова

**Федеральное государственное бюджетное
образовательное учреждение высшего образования
«Курский государственный медицинский университет»
Министерства здравоохранения Российской Федерации
г. Курск, Российская Федерация**

Введение

Актуальность ишемической болезни сердца (ИБС) имеет огромную значимость, в связи с широким распространением во всем мире. Смертность от ИБС по России в 2018 г. составила 143,7 случаев на 100 тыс. населения. В мире ежегодно от сердечно-сосудистых заболеваний умирает около 16 млн человек, из них 7 млн приходится на ИБС [3, 4]. Все чаще встречаются пациенты с заболеваниями сердца в возрасте младше 45 лет. Для оказания помощи при данной патологии создан Приказ Министерства здравоохранения РФ от 1 июля 2015 г. № 405ан, согласно которому утверждены последовательность, алгоритмы и технология оказания специализированной медицинской помощи для больных с нестабильной стенокардией, острым и повторным инфаркте миокарда, перечень диагностических мероприятий.

Цель

Проанализировать динамику первичной заболеваемости ИБС по Курской области и в регионах за 2011–2017 гг.