

ИнтерГенСен жобасының мақсаты қандай?

Жоба аясында әйелдер прекампусы сырықаттың дамуына жауапты гендер зерттеушілігі болады. Аталған аурудан дамуына қауіпті гендердің мұқият ететінін түсіну прекампусының дер кезінде алдын алуға және емдеу әдістерін жетілдіре түсуге мүмкіндік береді.

Прекампусы дерттің дамуына аяқсыздық және наростың белгілі бір гендері қауіпші. Наросте гендері ата-анасының өкеуінен де алынады, сондықтан да аталған генетикалық жобы барысында аяқсыздық, әкесінің және наростың гендері зерттеледі.



ИнтерГенСен жобасының Қазақстандағы өкілі - КР денсаулық сақтау Министріні Ақшериа, гинекология және перинатология ғылыми орталығы.

Қазақстанда прекампусыдан 10000 астам жүкті әйел зардап шегеді, олардың 10-12-сі өліммен аяқталады.

Біздің Республикамыздың денсаулық сақтау саласында – бұл алғаш рет жүзеге асырылып отырған прекампусы сырықатты аяқталғаны 2000жүкті әйелдердің наростелері және жұбайлар, сондай-ақ 2000 дені сау әйел генетикалық терен зерттеуден өтсін хон ауырмай жобя. Зерттеу жұмысына Алматы қаласының Алматы, Жамбыл, Оңтүстік Қазақстан облыстарының, елімізге прекампусы сырықатты өте жиі кездесетін аймақтарының босануға көмектесу мекемелері ат салысады.

Аталған Халықаралық жобя коммерциялық мақсатты көзлемейді. Жобаның барлық қатысушылары биомедициналық зерттеулер барысында барлық этикалық заңдылықтар мен қипташарын қатаң түрде сақтайтын болады.

ИнтерГенСен жобасына қатысу жүктіліктің өмірге көзін төндіретін аяқталуларының алдын алып, тек әйелдер қуымының ғана емес, жалпы қазақстандық жанұяларының денсаулығын жақсартуға мүмкіндік береді.

Жобя барысында жиналған барлық мәліметтер қатаң түрде құпия сақталатын болады.

Жобяға қатысты қызықты бір сұрақ немесе мәселе туындаған жағдайда қайда хабарласуға болады?

Егер де аталған зерттеу жұмыстарына қатысты қандайда бір сұрақтар немесе мәселелер туындаған жағдайда Сіз ҚРДСМ Ақшериа, гинекология және перинатология ғылыми орталығы Республикалық Медициналық генетикалық кеңес қызметкерлеріне хабарласа аласыз.

Жобаның Қазақстандағы жетекшісі
М.Г.Д. профессор Святлова Гульнара Салаватқызы.

Этикалық сұрақтарға жауапты б.Г.Д. Берсина
Гарина Михайловна.

тел.8 727 3004562; 8 727 3004561; e-mail:
genprog@mail.ru

Сондай-ақ, Сіз **ИнтерГенСен**
www.intergensen.org сайттың өзіндік мазмұнан
сұрақтарға жауап табы аласыз.



InterPregGen

Genetic studies of pre-eclampsia

Презклампсияның алдын алуға бола ма?

Презклампсиядан тек жүкті әйелдер зардап шегеді. Жидікті - шамамен жалаң жүкті әйелдердің 5% құрайды. Бірақтар жардақларда ауру нектеннен пайда болса, енді біразе жүкті әйел сарпаттан ерте белгілерінің пайда болғанын байқамай қалуы мүмкін.

Өзіндік және сәбиіңіздің өмірін бақылаша қауіпсіздестіру үшін Сіздің тарихыңыздан таспа етілетін бір ғана шара-презклампсия дамуының қауіп факторлары ерте корективация, жүстілік және бооанудан кейінгі жесізде тұрақты түрде ауыр-тіннекорг бақалуынан боуы. Барлық презклампсия жардақларында оны ерте анықтау және сақдардан деп кезінде емдеу қажет.

Ерте сақтау қажет! Қалыпт танда жүктілер презклампсиясын толық "тоқтап алатын емес" дәстүрлі жок. Сол себепті презклампсияның алдын алу шараларын ерте бастау және асқандардың боолдырмалуында маңызды өте зор!

Презклампсия гендерін зерттеу не үшін жүртіледі?

Презклампсия дамуының себептерін ұзақ уақыт бойы зерттеу барысында белгілі бір генотипке не жүкті әйелдер арасында презклампсияның даму қауіпі өте жоғары екені белгіланді. Аталған болжамды маңыздыларды дұрыстығы презклампсияның жанұқалық енілігіне не болуы мүмкіндігімен дәлелденеді. Анасы немесе әнінемері жүктілік кезінде презклампсиядан зардап шеккен әйелдерге бұл өскендіуден даму қауіпі 2 еседігі жоғары. Алайда, презклампсия дәлі сау жанұда алғаш кездесуі де мүмкін.



InterPregGen

Genetic studies of pre-eclampsia

Қазақстан Республикасында 2011 жылдан

бастап Еуропалық Комиссияның 7 ауқымыда Бағдарламасы аясында "Орта Азия және Еуропа популяцияларында презклампсияның генетикалық зерттеу" InterPregGen Халықаралық жобасы басталды.

Жүктілік тін ауыр жекенуды презклампсия дамытуында генетикалық факторларды зерттеу мақсатында Англия, Исландия, Филиппин, Норвегия және Шотландия, Қазақстан және Өзбекстан елдеріндегі 12 ғылым орталықтың жетекші ақшар-тіннекорг, генетик және басқа да ғылым қызметкерлері осы InterPregGen жобасында бас қосты.

