

Что в имени тебе моё?

ФГБОУ ВО "Смоленский государственный медицинский университет" Министерства здравоохранения Российской Федерации

Авторы: Царова С.В., Дерешкевичуте А.А., Денисенко А.А. 3 курс стоматологический факультет
Научный руководитель: ДМН, профессор Михалик Д.С.

В сфере медицины многим знакомы общепринятые термины, но как быть с названиями болезней, которые имеют нестандартные названия? Мы знаем, что наши предки были очень наблюдательными и часто называли болезни исходя из внешних проявлений или по имени животных, с которыми данный недуг мог ассоциироваться. Именно такие необычные народные названия синдромов и заболеваний, названные в честь животных, заинтересовали нас. Поэтому мы решили выяснить историю этиологии самых интересных из них.

Целью нашего исследования являлось предоставить информацию о необычных названиях синдромов и заболеваний, связанных с именами животных. Это может заинтересовать и пригодиться не только врачам в их профессиональной деятельности, но и просто любознательным людям.

Синдром Серены

Синдром каудальной регрессии - редкий, тяжелый врожденный порок развития дистального отдела позвоночника и спинного мозга. Всего описано около 500 наблюдений пациентов с сакральной агенезией.

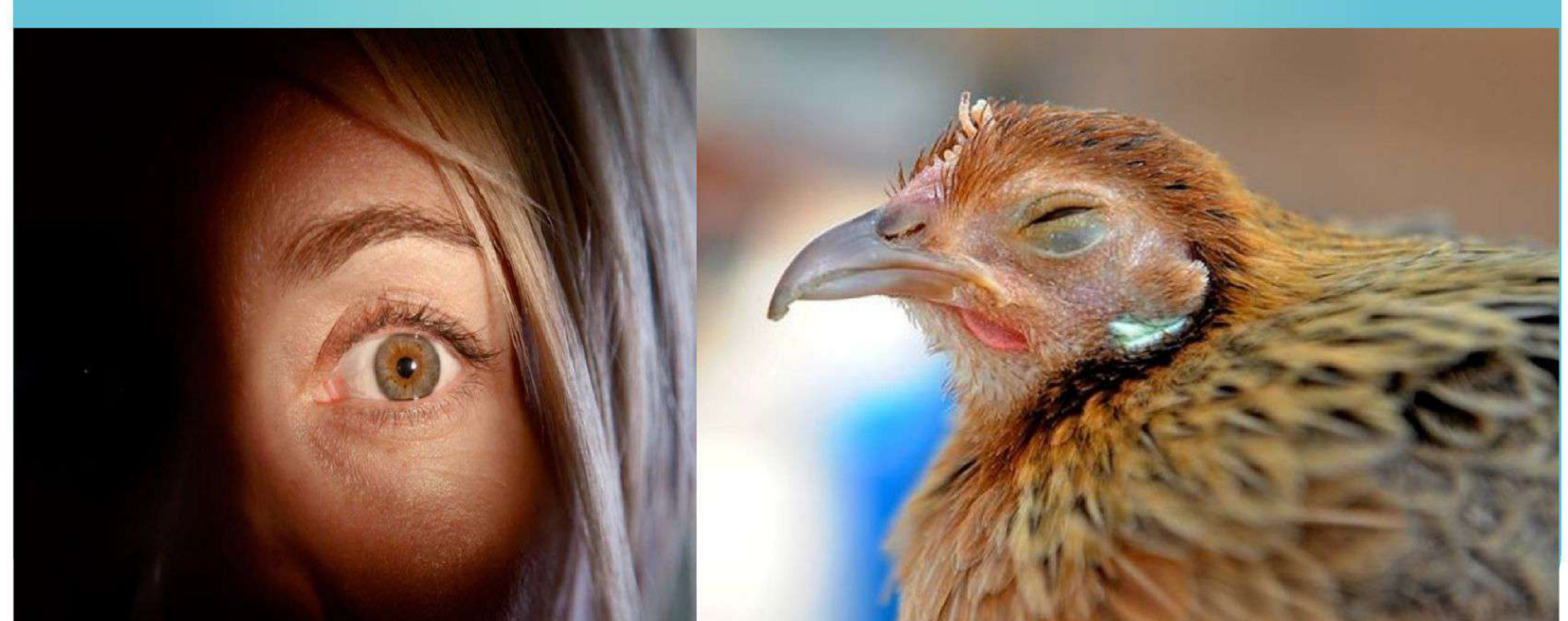
Синдром серены получил название в честь русалок, прекрасных девушек с рыбьими хвостами вместо ног. В давние времена моряки принимали морских животных-серен за этих мифических существ. [3, 11]



Куриная слепота

Гемералопия - прогрессирующее снижение зрения в темноте и уменьшение чувствительности сетчатки к яркому свету. Заболевание вызвано гиповитаминозом витамина А.

Такое название болезнь получила потому, что дневные птицы такие как куры, воробьи и др. плохо видят в темноте, так как сетчатка их глаза содержит меньше палочек, высокочувствительных к свету. [12]



Синдром волка

Синдром волка - гипертрихоз. Заболевание проявляющееся очень густым волосяным покровом и широким плоским носом, большими ушами и ртом, толстыми губами, а иногда и увеличенной челюстью.

При гипертрихозе фетальные волосы продолжает удлиняться по всему кожному покрову, достигая 10 см. и более. Преимущественно заболевание мужчин, так как его наследование сцеплено с полом по Y-хромосоме. [6]



Вывод

Таким образом, мы надеемся, что наше исследование, связанное с историческим аспектом происхождения необычных синдромов в честь животных, поможет удовлетворить интерес любознательных людей и внесет свой вклад в профессиональную деятельность медицинских работников

Волчанка

Системная красная волчанка является хроническим аутоиммунным заболеванием, которое может поражать различные органы тела, особенно кожу, суставы, систему кроветворения, почки и центральную нервную систему.

Болезнь названа волчанкой, так как кожные высыпания на спине похожи на укус волка. Также поражение кожи включает яркий элемент - эритему по типу «бабочки» в области скуловых костей. [13]



Синдром бабочки

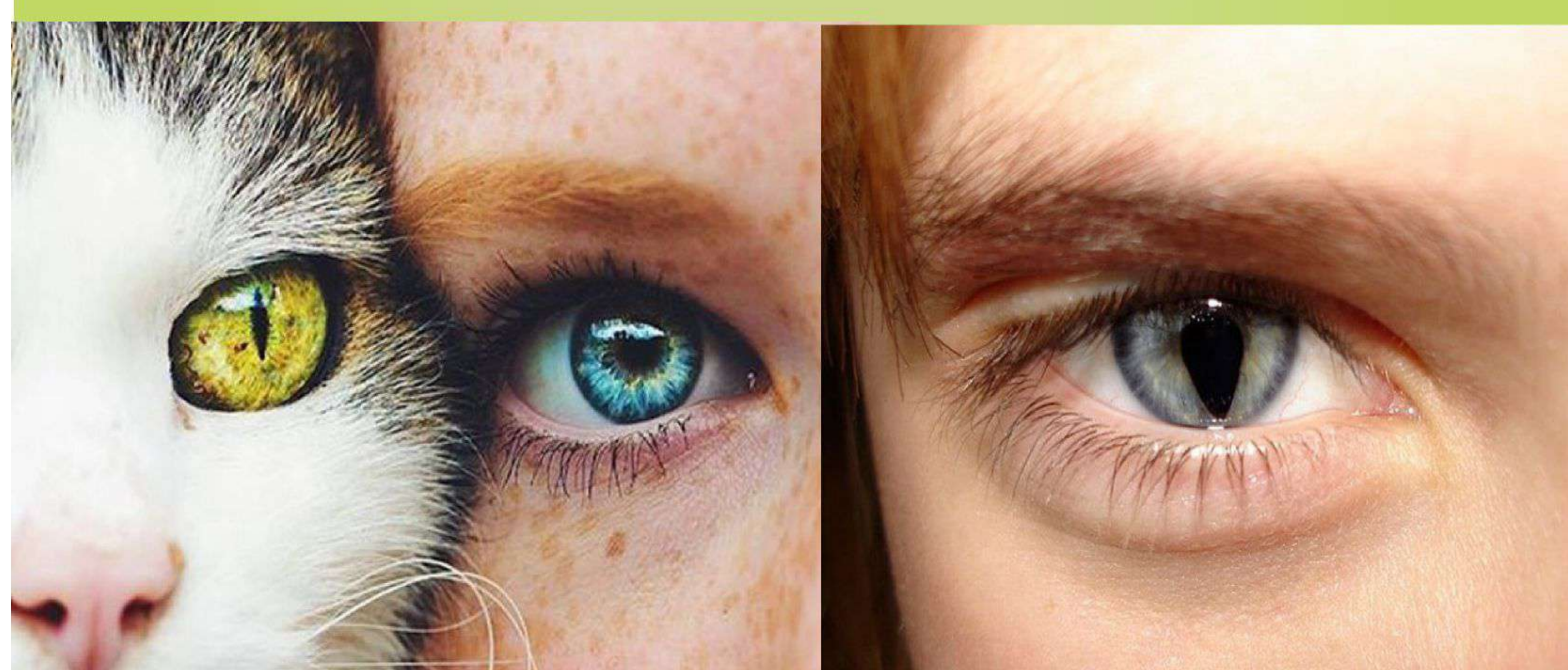
Буллезный эпидермолиз - это тяжелое и редкое генетическое заболевание. Хрупкость эпителия и легкое образование пузырей на коже и слизистых оболочках обычно манифестирует при рождении или в младенчестве. Людей с этим синдромом сравнивают с бабочками, которые могут умереть от чужого прикосновения к своим хрупким крыльшкам. Любое механическое воздействие ведет к образованию язв и эрозий на коже больших, которые очень тяжело заживают. [1]



Синдром кошачьего глаза

Синдром Шмida-Фраккарo - редкая, врожденная геномная патология вызванная присутствием в кариотипе пациента маленькой дополнительной хромосомы, состоящей из материала 22-й хромосомы.

У больных на радужке присутствует вертикальная колобома, которая увеличивает зрачковую зону в длину. Глаз становится похожим на кошачий. [9, 10]



Акульи зубы

Аномалия, роста зубов, появление многорядности. Для людей это ненормально, а для акул – вполне, у этих рыб может быть до 7 рядов на одной челюсти. Что касается детей, то за одним молочным может вырасти второй, тоже молочный или уже постоянный. Это редкая патология, встречается у 2% всех людей. На практике, наблюдается разное расположение сверхкомплектных единиц – на твердом небе, с любой из сторон челюстной линии. [5]



Рыбья болезнь

Ихтиоз – это наследственное заболевание кожи, протекающее по типу дерматоза. Характеризуется диффузным нарушением ороговения и проявляется в виде чешуек на коже, которые напоминают рыбью чешую.

Основная причина ихтиоза – это генная мутация, связанная с нарушением белкового обмена – накопление в крови аминокислот и нарушение жирового обмена (повышенное содержание холестерина). [7]



Синдром головы медузы

Такое заболевание, как портальная гипертензия имеет клиническое проявление в виде головы медузы. Синдром развивается при циррозе печени.

Синдром получил такое интересное название благодаря расширению вен вокруг пупка, которые напоминали извивающихся змей на голове мифологического существа Медузы Горгоны. [4, 8]



Литература

1. Альбанова В.И, Гольченко В.А. Наследственный буллезный эпидермолиз. Современные представления об этиологии и патогенезе
2. Бакулов А.Л., Платонова А.И. Болезни ороговения. В кн. Дерматология и венерология
3. Виссарионов С.В, Казарян И.В. Синдром каудальной регрессии
4. Гарбузенко Д. В. Патогенез портальной гипертензии при циррозе печени
5. Копалиани М.М. Сверхкомплектные зубы. Причины появления, диагностика и лечение
6. Кулина Е.С. Наследственная патология волос
7. Максимова Ю. В., Свечникова Е. В., Максимов В. Н. и др. Клинический полиморфизм атопического дерматита и вульгарного ихтиоза
8. Пациора М. Д. Хирургия портальной гипертензии.
9. Синдром деления 18-й хромосомы. Синдром кошачьих глаз – синдром Шмida–Фраккарo [Электронный ресурс] URL: <https://meduniver.com/Medical/Neurology/924.html>
10. Синдром кошачьего глаза – что это такое и как он проявляется? [Электронный ресурс] URL: <https://www.liqny.ru/otvety-na-voprosy/cto-takoe-sindrom-koshachego-glaza.htm>
11. Kacinski M., Jaworek M., Skowronek-Bala B. Caudal regression syndrome associated with white matter lesions and chromosome 18p11.2 deletion
12. Larry E. Johnson Недостаточность витамина А (Дефицит ретинола)
13. Petri M, Orbai AM, Alarcon GS, et al: Derivation and validation of the Systemic Lupus International Collaborating Clinics classification criteria for systemic lupus erythematosus