



Шавкатова Гулноза Шавкатовна, Худоярова Дилдора Рахимовна
Самарқанд давлат тиббиёт университети, Ўзбекистон Республикаси, Самарқанд ш.

СОВРЕМЕННЫЕ ВЗГЛЯДЫ НА МЕТАБОЛИЧЕСКИЙ СИНДРОМ У ЖЕНЩИН РЕПРОДУКТИВНОГО ВОЗРАСТА

Шавкатова Гулноза Шавкатовна, Худоярова Дилдора Рахимовна
Самаркандинский государственный медицинский университет, Республика Узбекистан, г. Самарканд

MODERN VIEWS ON METABOLIC SYNDROME IN WOMEN REPRODUCTIVE AGE

Shavkatova Gulnoza Shavkatovna, Khudoyarova Dildora Rakhimovna
Samarkand State Medical University, Republic of Uzbekistan, Samarkand

e-mail: 30011987@bk.ru

Резюме. Метаболик синдром (МС) билан касалланган аёлларда ҳомиладорлик ва тугруқни бошқарии ҳозирги кунгача акушерликнинг энг жиiddий муаммоларидан бири бўлиб қолмоқда. Бу, биринчи навбатда, бўй патология, тугатиш таҳдиidi, гестоз, нормал жойлашган плацентанинг эрта ажралиши, бачадон қисқариии функциясининг аномалиялари, фетоплацентар етишимовчилик, тугруқдан кейинги қон кетини каби ҳомиладорлик асоратларининг сабаби бўлиб, оналар ва болалардаги перинатал касалликлар, ҳамда ўлим частотасини оширади. Шу муносабат билан, ҳомиладорлик асоратлари частотасини камайтиришига имкон берадиган МС билан касалланган аёлларни патогенетик асосланган прегравидар тайёрлаши усулини ишлаб чиқиши ва клиник амалиётга жорий этиши бўйича тадқиқотлар долзарб ҳисобланади.

Калим сўзлар: метаболик синдром, прегравидар тайёрлаш, профилактика.

Abstract. The management of pregnancy and childbirth in women with MS still remains one of the most serious obstetric problems. This is primarily due to the fact that this pathology, being the cause of such pregnancy complications as threatened miscarriage, preeclampsia, premature detachment of a normally located placenta, anomalies of contractile activity, fetoplacental insufficiency, postpartum hemorrhage, increases maternal and perinatal morbidity and mortality. In this regard, studies on the development and implementation in clinical practice of a pathogenetically substantiated method of preconception preparation of women with MS, which can reduce the incidence of gestational complications, are relevant.

Keywords: metabolic syndrome, preconception preparation, prevention.

ХХ аср давомида метаболик синдром (МС) назарияси ривожланди, ҳамда XXI асрга келиб, юксак чўққига чиқди [2, 8, 13]. Биринчи марта швед шифокори E. Kylin 1923 йилда "гипертензия – гипергликемия – гиперурикемия" деб номланган синдромни тасвирлаб берди. Шу билан бирга, Г.Ланг гипертензиянинг семириш, углевод алмашинувининг бузилиши ва подагра билан чамбарчас боғликларини таъкидлади. 1947 йилда J.Vague ноаниқ ёг тупланишининг икки турини тасвирлаб берди – адроидли (эркак) ва гиноидли (аёл). Андроид семизлиги гиноидга караганда қандли диабет, юрак томирлари касаллиги, подагра билан купрок боғликларига эътибор

каратди. Е.М. Тареев 1948 йилда ортиқча тана вазни ва гиперурикемия фонида гипертензия ривожланиш мумкинлигини аниqlади.

МС прототипи 1966 йилда J.Camus томонидан тасвирланган, у худди шу беморларда метаболик трисиндром (trisindrome métabolique) қандли диабет, подагра ва гиперлипидемия комбинациясини чақирган. [7]. 1979 йилда американлик олим De Fronzo инсулин резистентлиги мавжудлигини исботлади. 1981 йилда немис олимлари M.Hanefeld ва W.Leonardt метаболик синдром ҳақида классик назарияни илгари сурдилар (Das metabolische syndrom), бу семириш, гипертония, гиперлипидемия, подагра,

кандли диабетнинг 2- типини ўз ичига олади [12]. 1988 йилда G.Reaven гиперинсулинемия, глюкоза резистентлигини бушилиши, гипертриглицеридемия, паст зичликдаги липопротеинли холестерин ва артериал гипертензияни ўз ичига олган симптомлар комплексини синдром X деб тасвирлаб берди. У биринчи бўлиб синдром доираси билан бирлаштирилган бузилишлар ягона келиб чиқиши – резистентлиги ва компенсацион гиперинсулинемия билан боғлиқлигини тахмин қилди, шунингдек, коронар юрак касаллиги ривожланиши учун тавирланган ўзгаришларнинг муҳимлигини таъкидлади ва бу гипотезияни илгари сурди [4]. G.Reaven қорин бўшлиғидаги семиришни синдромнинг мажбурий белгилари қаторига боғламади. Бироқ, 1989 йилда J.Kaplan ҳалокатли квартетни тасвирлаб, синдромнинг муҳим таркибий қисми сифатида глюкоза бардошлилиги, гипертония ва гипертриглицеридемия билан бирга қорин семиришини аниқлади [8]. Кейинчалик G. Reaven асарлари ва бошқа тадқиқотчilar қорин бўшлиғидаги семиришнинг инсулинорезистентлик, бошқа гормонал ва метаболик касалликлар билан чамбарчас боғлиқлигини кўрсатиб тасдиқладилар, бу асосан 2-тоифа диабет ва атеросклеротик касалликларнинг ривожланиши учун хавф омиллари ҳисобланади [4]. 1992 йилда R.De Fronzo ва S.Haffner МС [2] патогенезига асосланган "инсулинорезистентлик синдроми" атамасини таклиф қилишди. 1993 йилда L.M. Resnick нинг "Х синдроми" ривожланишини уз карашларида "умумий юрак-қон томир метаболик касаллиги", тушунчасини тақдим этади ва бу гипертония, кандли диабет 2-тип, семизлик, атеросклероз ва чап қоринча гипертрофияси билан намоён бўлади [5].

Метаболик синдром диагностикасининг меъонлари. 1998 йилда ЖССТ мутахассислари МС учун биринчи мезонларни таклиф қилишди (1999 йилда тасдиқланган), унга кўра МС диагностикаси учун асос инсулин резистентлиги (ИР) ҳисобланади [7, 9]. 1999 йилда Инсулин резистентлиги ўрганиш бўйича Европа гурухи (Europea Group for the study of Insulin Resistance, ECIR) бу ҳолатда гиперинсулинемия асосида ташхис қўйилган инсулин резистенлиги мавжудлигига асосланган янги мезонларни таклиф қилди.

Ушбу ёндашувнинг асосий хусусиятларидан бири инсулин резистентлиги синдроми ва қандли диабетни ажратиш бўлди. Кейин, 2001 йилда NCEP-АТРПІ (The National Cholesterol Education Program's Adult Treatment Panel III) пайдо бўлди, бу мезонлар биринчи навбатда фаол ҳаёт тарзини ўзгаришишга муҳтож

бўлган юқори хавфли беморларни аниқлашга қаратилган. 2003 йилда Америка клиник эндокринологлар асоцацияси (ААСЕ) АТР III мезонларини ўзгаририб, яна дикқатни ИР томон йўналтириди ва "инсулин резистентлиги синдроми" атамасига таянди [13]. 2005 йилда энг сўнгги тадқиқотлар учун асос бўлиб хизмат киладиган ҳалқаро диабет Федерацияси (International Diabetes Federation, IDF) мезонлари пайдо бўлди [12].

ЖССТ мезонлари (1999): қандли диабет, глюкоза толерантлигининг бузилиши бўлиб (ЖССТ мезонларига мувофиқ), оч коринда гликемия ($>6,1$ ммол /л) ёки инсулин резистентлиги (клемп – тест орқали аниқланади) ва куйидаги белгиларнинг икки ёки ундан кўпининг мавжудлиги: - АҚБ $>140/90$ мм симоб устуни, ёки қон босимини туширувчи дориларни қабул қилиш; - ТГ >150 мг/дл (1.7 ммол/Л); - юқори зичликдаги липопротеидлар (ЮЗЛП) <39 мг/дл (1.0 ммол/Л) (аёллар учун); - сон айланаси/бел айланаси >0.85 (аёллар учун); сийдик билан альбумин экскрецияси >20 мкг/мин, ёки альбумин/креатинин 30 мг/г дан кўп бўлиши.

Метаболик синдромли аёлларнинг репродуктив саломатлиги. Адабиётларда бир қатор муаллифлар МС аёлларнинг репродуктив саломатлиги бузилишининг энг кенг тарқалган сабабларидан бири эканлигини таъкидлашади [6,13]. Репродуктив дисфункцияниң ривожланишида семириш ва инсулин резистенлигининг роли кўплаб тадқиқотларда исботланган [5, 9]. Кўплаб тадқиқотларда ёғ тўқималарининг эндокрин фаоллиги кўрсатилган [14]. Инсулин 17-а-гидроксилаза, ароматаза, лютеинлаштирувчи гормон ва фолликулани стимулловчи гормон ишлаб чиқарилишини рағбатлантиради, инсулинга ўхшаш ўсиш омили 1-тоифа рецепторлари (ИПФР-1), шунингдек инсулин /ИПФР-1 гибрид рецепторлари экспрессиясини оширади, шунингдек гибрид инсулин/ИПФР-1 рецепторлари сифатида, у глобулин мажбурий жинсий стероидлар синтезини ингибирлайди (тухумдон, жигар) [14]. Бунинг натижаси сурункали ановуляциянинг ривожланиши, ТПКС шаклланиши билан тухумдонлар генезисининг гиперандрогенизми [4,13]. Л.Д. Белоцерковцева ва бошқ. тана вазнининг ошиши ва ановуляция билан кечадиган тухумдон касалликларининг оғирлиги, лютеинловчи фазанинг пастлиги ва ҳомиладорликнинг камайиши частотаси ўртасида тўғридан тўғри боғлиқлик кўрсатилди [13].

Нима учун МС билан оғриган барча беморларда эндокрин бепуштлик ривожланмаслигини тушунтириш учун инсулиннинг тухумдонда андрогенлар синтезига огоҳлантирувчи таъсирига генетик мойиллик

мавжудлиги хақида гипотеза илгари суралган. Инсулин резистентлиги бўлган аёлларнинг тухумдонларини андроген ишлаб чиқаришни инсулин стимуляциясига нисбатан сезгиррок қиласидан ген, ёки генлар гуруҳи мавжуд деб тахмин қилинади [3, 10].

МС муаммоси репродуктив функция нуқтаи назаридан ҳам долзарбдири [2,11]. Адабиётлардаги маълумотларга кўра, МС билан касалланган аёлларда гестоз каби ҳомиладорлик асоратлари 50-80% гача орттади. Шундай қилиб, Р.Р. Бериханов МС билан оғриган аёлларда гестоз билан касалланиш 79,6% ни ташкил қиласи деб ҳисоблади [13]. А.В. Саркисова маълумотларига кўра, МС ва III даражали семизлик билан ҳомиладор аёлларда кечки гестознинг частотаси семизликсиз аёллардагига нисбатан кечки гестознинг частотасидан 10 баравар юқори бўлади [1]. Л.Д. Белоцерковцева ва бошқ. таъкидлашича, семиз ва ортиқча вазнли аёлларда ҳомиладорлик нормал вазнли беморлар гурухига караганда 3 марта куп классик гестоз билан асоратланади [12]. МС фонида Гестоз "соф" шаклда кўпроқ оғир, ҳомиладорлик эрта муддатларида содир бўлади. Гиперинсулинемия (ГИ) МС ичida гестоз патогенезида муҳим рол ўйнайди. Марказий асаб тизими ва буйраклар инсулинга сезгир бўлиб қолади, бу ГИ шароитида автоном асаб тизимининг симпатик қисмини фаоллаштириш ва қон томир тонусини ошириш омилидир. Симпатикотония шароитида буйрак копточчаларида глюкоза филтрацияси кучаяди, бу эса нефроннинг проксимал найчаларида настрий реабсорбциясининг ошишига олиб келади. Натижада суюқлик ва электролитларни ушлаб туриш содир бўлади. ГИ шароитида инсулиннинг бевосита таъсири ҳужайра ичидаги калий таркибининг пасайишига ва калций ва настрий даражасининг ошишига ёрдам беради [8].

Илмий адабиётларда МС фонида ҳомиладор аёлларда тромбофил асоратларни ўрганишга алоҳида эътибор берилади. Эпидемиологик тадқиқотларга кўра, гиперкоагуляция ва бузилган фибринолитик фаоллик кўпинча гипертриглицеридемия билан бирлаштирилади [6]. Тромбогенезда муҳим рол фибриногеннинг юқори даражаси, VII қон ивиш омили, плазминоген – 1 ни фаоллаштирувчи ингибиторга тегишли [12]. МС да гиперкоагуляция (фибриноген концентрациясининг ошиши ва VII қон ивиш факторнинг фаоллиги, тромбоген потенциалнинг ошиши билан боғлиқ бўлган қоннинг фибринолитик фаоллигининг пасайиши содир бўлади [8,10]. МС давомида қонда фибриноген концентрациясини оширишда маълум бир аҳамият фаоллаштирилган макрофаглар ва силлиқ мушак ҳужайралари томонидан ажратилган интерлейкин-6 миқдорининг кўпайишига боғлиқ. Тромбозга ёрдам берадиган омил тромбоксан A2 ва тромбоцитлар ўсиш оми-

лининг фаоллаштирилган тромбоцитлардан ажраби чикиш реакциясининг ошиши бўлиб, улар қон томир деворининг ҳолатига ҳам, гемокоагуляцияга ҳам таъсири қиласи [7]. Тадқиқотчилар гиперинсулинемия, ёғ бирикмасига ҳисса қўшиб, ёғ тўқималарида плазминоген-1 синтезининг ошишига олиб келади, шу билан фибринолизни камайтириб, ҳужайра агрегацияни рағбатлантиради, деб ҳисоблашади [3]. Тромбоген хавфнинг ошиши шароитида плазминоген-1 камиди икки томонлама таъсирига эга. Бир томондан, плазминогеннинг бевосита таъсири тромбоэмболик асоратлар хавфини оширади. Бошқа томондан, плазминоген-1 апоптозини сусайтиради, апоптотик ҳужайралар протромбиназа комплексини шакллантириш учун зарур бўлган фосфолипид матрицаларини кўрсатади [7,12].

МС ҳомиладорларда гестацион қандли диабет ривожланиши учун хавф омилидир [1,12]. МС фонида ушбу асоратнинг тарқалиши 1-14% ни ташкил қиласи. Ҳомиладорликнинг иккинчи ёки учинчи триместрларида аниқланмаган ёки даволанмаган гипергликемия ҳомила макросомиясига олиб келиши мумкин. Онанинг инсулини плацента орқали кирмайди, унда инсулиназа ферменти томонидан йўқ қилинади. Шунинг учун сурункали гипергликемия шароитида ҳомиладорнинг ошқозон ости бези ўз инсулинининг ортиқча миқдорини ишлаб чиқаришни бошлайди. Ҳомилада инсулиннинг куп ишлаб чиқарилиши таъсирида ортиқча углеводлар ёғга айланади. Онанинг гипергликемияси ва ҳомилада ортиқча инсулин ишлаб чиқаришнинг комбинацияси унинг макросомиясига олиб келади. Жигар, юрак ва ошқозон ости бези катталашади, тери ости ёгининг ортиқча чўкиши содир бўлади ва тана қисмларининг номутаносиблиги содир бўлади – диабетик фетопатия [5]. Катта ҳомила билан туғилиш МС билан касалланган ҳар учинчи ҳомиладор аёлда содир бўлади [14]. МС билан касалланган аёлларда катта ва улкан ҳомила бўлиш ехтимоли аёлнинг тана вазнига боғлиқ гипер гликемиядан ташқари, МС шароитида макросомия гипертриглицеридемия туфайли ривожланади.

Онанинг семириб кетиши билан она-ҳомила янги туғилган тизимида углевод ва ёг алмашинуви динамикасини ўрганаётганда, бундай ҳомиладор аёлларнинг қонида глюкоза, сут ва пироузум кислота метаболитларининг концентрацияси ошиши ва гиперпротеинемия ҳам қайд этилганлиги аниқланди. Янги туғилган чақалоқларда углевод алмашинувининг бузилиши кузатилади, бу онада семириш даражаси қанчалик юқори бўлса. Янги туғилган чақалоқларда метаболик касалликларнинг асосий хусусиятлари триглицеридлар, умумий холестерин даражасининг ошиши ва юқори зичлиқдаги липопротеинларда холестерин миқдорининг пасайиши [7, 13].

Бир қатор мұаллифларға МС [1, 12] билан хомиладор аёлларда хомиладорлық муддатига жетмайди Г. Е. Чернуха, семиз аёлларда биринчи бола туғилишидан олдин ўз-ўзидан тушиш частотаси 25-37% ни ташкил қылади. Бу лутен фаза етишмовчилеги, тұхумдан гиперандрогенизми, гиперинсулинемия [9] мавжудлиги билан боғлиқ.

МС нафақат ҳомиладорлық кечишини, балқи туғилишни оғирлаштиради [1, 10, 14]. Күп учрайдиган асорталардан қоғонқ сувларининг муддатидан олдин кетіб колиши, унинг частотаси 20 дан 47% гача ўзгариб туради, бу соғлом ҳомиладор аёлларда 1,5-2 баравар ошади. МС меңнат давомийлигига салбай таъсир күрсатади, аёлларнинг 10-15% туғруқ пайтида меңнат заифлигини ривожлантиради. МС да меңнат аномалияларининг улуши нормал тана вазнига ега аёлларға қараганда 2-2, 5 баравар юқори [10]. И. О. Макарова ва бошқ., МС билан оғриган хомиладорларда туғрук вактида хомиланинг елка дистосияси каби асорталар юқори булишини айтған [13].

Шундай қилиб, МС билан касалланған аёллар дастлаб эндокрин бепуштлик, бола тушиши, гестоз, ҳомиладорлар қанды диабети, ҳомила макросомияси ривожланиши учун хавф гурухини ташкил қылади [6, 14]. МС шароитида асорталар нафақат тиббий, балқи аёлларнинг ушбу контингентини касалхонага ётқизишнинг юқори частотаси, дори терапиясининг юқори нархи, оператив етказиб бериш билан боғлиқ иқтисодий муаммоларни ҳам келтириб чиқаради [2]. Бу метаболик касаллуктарни тузатышға қаратылған режалаштирилған ҳомиладорлық тайёрғарлық күриш учун профилактика терапиясини буююш зарурлигини тақозо етади, бу нафақат ҳомиладорлықнан үзайтиради, балқи МС билан оғриган беморларда асорталарни ривожланишига тұсқынлик қылади. МС ҳам тегишли.

Метаболик синдром психосоматик касаллық сифатида. МС унинг юзага ва албатта биологик, психологик ва экологик таъсир ажратиши қийин бўлган психосоматик касаллукнинг ёрқин намунасидир [14]. Инсоннинг ақлий ва соматик саломатлигини бирлаштиришнинг аҳамияти кўплаб илмий тадқиқотларда тасдиқланган [8, 11]. Жисмоний ва руҳий бирликнинг принципи барча тиббий мутахассисликлар учун зарур бўлган беморни клиник текшириш ва даволашга комплекс ёндашувни таъминлайди [3, 6].

Тугри овқатланишнинг бузилиши натижасида келиб чиқадиган касаллуктарининг уч тури маълум: эмоционоген, ташкил овқатланиш ва чекловчи ҳатти-харакатлар [13]. Эмоционоген овқатланиш ҳатти-харакати стресс ёки ҳиссий ноқулайлик ҳолатидан келиб чиқади, бунга жавобан ортиқча озиқ-овқат истеъмол қилиш зарурати туғилади. Ташкил овқатланиш ҳатти-

харакатлари билан овқатланиш очлик ҳисси билан эмас, балқи озиқ-овқат марказининг уларга нисбатан сезигирлиги ошганда ташкил стимуллар билан қўзғатилади. Чекловчи тугри овқатланишнинг бузилиши билан оғриган беморлар юқори калорияли овқатлардан фойдаланиши чеклай олмасликларини намойиш этадилар, шунингдек, улар учун физиологик парҳезга риоя қилиш қийин (улар кечқурун кўп микдорда овқат ейишади). Рационал тугри овқатланиш таркибида, микдори, шакли, истеъмол қилиш усули ва тайёрлаш усулида озуқа моддаларини истеъмол қилиш фермент тизимларининг ҳолатига, энергия сарфига, биоритмларга, озиқ-овқат мотивациясининг хусусиятларига, восита фаоллигига қараб организмнинг озуқа моддалари ва энергияга бўлган озуқавий эҳтиёжларига мос келганда, инсоннинг бундай ҳатти-харакатларини англатади. [7].

Тақдим этилган маълумотлар МС билан оғриган беморларда депрессив касаллукларни ўз вақтида аниқлаш ва даволаш зарурлигини белгилайди. Репродуктив дисфункциядан азият чекадиган МС бўлган аёлларда тугри овқатланиш турларининг тарқалиши етарлича ўрганилмаган. Адабиётларда ушбу контингент аёлларида депрессия, субдепрессив ҳолатлар частотаси ҳақида чекланган маълумотлар мавжуд. Тўғри овқатланиш бузилиши касаллуклари ва психоэмоционал ҳолатни таҳлил қилиш, уни хисобга олиш, МС фонида репродуктив тизим касаллуктарини даволаш самардорлигини сезиларли даражада ошириши прегравидар таёrlаш сифатини яхшилаш имконини беради [11, 14].

Адабиётлар:

1. Бериханова Р.Р. Особенности течения беременности, родов, послеродового периода у пациенток с метаболическим синдромом: дис. канд. мед. наук : 14.00.01 / Р. Р. Бериханова. – Волгоград, 2009. – 166 л.
2. Боровкова Е.И. Тактика ведения беременных с ожирением и метаболическим синдромом: дис. дра мед. наук: 14.00.01 / Е. И. Боровкова. – Москва, 2013. – 248 л.
3. Ганчар Е.П. Аминокислотный спектр плазмы крови у женщин репродуктивного возраста с метаболическим синдромом / Е.П. Ганчар, М.В. Кажина, А.В. Наумов // Мед. панорама. – 2014. – № 6 (150). – С. 24–27.
4. Григорян О.Р. Актуальные вопросы прегравидарной подготовки у женщин с сахарным диабетом 1-го типа / О. Р.Григорян, Н.Н. Волеводз Е.Н. Андреева // Проблемы репродукции. – 2013. – № 5. – С. 85–93.
5. Дубоссарская З.М. Метаболический синдром и гинекологические заболевания / З.М.

- Дубоссарская, Ю.А. Дубоссарская // Мед. аспекты здоровья женщины. – 2018. – № 2. – С. 28–38.
6. Зыкова Т.А. Клинические и метаболические эффекты таурина у женщин репродуктивного возраста с синдромом поликистозных яичников / Т.А. Зыкова [и др.] // Акушерство и гинекология. – 2013. – № 1. – С. 89–93.
7. Ризаев Ж. А., Кубаев А. С., Абдукадиров А. А. Состояние риномаксиллярного комплекса и его анатомо-функциональных изменений у взрослых больных с верхней микрогнатией //Журнал теоретической и клинической медицины. – 2020. – №. 3. – С. 162-165.
8. Ризаев Ж. А. и др. Персонифицированная терапия генерализованного пародонтита на основе интегральной оценки клинико-лабораторных показателей // Журнал «Проблемы биологии и медицины. – 2021. – №. 3. – С. 120.
9. Туйчибаева Д. М., Ризаев Ж. А., Малиновская И. И. Динамика первичной и общей заболеваемости глаукомой среди взрослого населения Узбекистана // Офтальмология. Восточная Европа. – 2021. – Т. 11. – №. 1. – С. 27-38.
- 10.Шавкатова Г.Ш., Худоярова Д.Р. Оптимизация лечения метаболического синдрома // Проблемы Науки. 2022. №3 (172).
- 11.Grossetti E. Obstetrical complications of morbid obesity / E. Grossetti [et al.] // J. Gynecol. Obstet. Biol. Reprod. – 2014. – Vol. 33, № 8. – P. 739–744.
- 12.Nestler J. Role of obesity and insulin in development of anovulation / J. Nestler [et al.] // Ovulation induction / eds.: M. Filicori, C. Flamigni. – Amsterdam : Elsevier, 2014. – P. 103–113.
- 13.Olsen S.F. Randomized clinical trials of fish oil supplementation in high-risk pregnancies / S. F. Olsen [et al.] // BJOG. – 2000. – № 107 (3). – P. 382–395.
- 14.Shavkatova G., Xudoyarova D., Shopulotova Z. (2022). Metabolik sindrom - zamonaviy jamiyatning muammosi. Евразийский журнал академических исследований, 2(3), 486–491.

**СОВРЕМЕННЫЕ ВЗГЛЯДЫ НА
МЕТАБОЛИЧЕСКИЙ СИНДРОМ У ЖЕНЩИН
РЕПРОДУКТИВНОГО ВОЗРАСТА**

Шавкатова Г.Ш., Худоярова Д.Р.

Резюме. Ведение беременности и родов у женщин с метаболическим синдромом (MC) до настоящего времени продолжает оставаться одной из серьезнейших проблем акушерства. Это связано в первую очередь с тем, что указанная патология, являясь причиной таких осложнений беременности, как угроза прерывания, гестоз, преждевременная отслойка нормально расположенной плаценты, аномалии сократительной деятельности, фетоплацентарная недостаточность, послеродовые кровотечения, увеличивает материнскую и перинатальную заболеваемость и смертность. В связи с этим актуальны исследования по разработке и внедрению в клиническую практику патогенетически обоснованного метода прегравидарной подготовки женщин с MC, позволяющего снизить частоту гестационных осложнений.

Ключевые слова: метаболический синдром, прегравидарная подготовка, профилактика.