

ГБОУ СПО

МЕДИЦИНСКИЙ КОЛЛЕДЖ

ТОЛЬЯТТИНСКИЙ

**Презентация по теме
Синдром Шмидта- Фраккаро
(синдром кошачьих глаз)**

**Выполнила студентка С-201 группы
Бедрич Александра**



Синдром Шмидта— включает недостаточность надпочечников , гипопаратиреоз (болезненное состояние, вызываемое недостаточной секреторной деятельностью околощитовидных желёз) и недостаточность половых желез в любом сочетании этих симптомов друг с другом; также возможен сахарный диабет первого типа. Синдром назван в честь Шмидта, впервые описавшего данный симптомокомплекс в 1926 году. Является наиболее распространённым типом синдрома полигландулярной недостаточности. Чаще болеют женщины (75% всех случаев).

ЭТИОЛОГИЯ И ПАТОГЕНЕЗ

Большинство случаев заболевания – спорадические, хотя могут существовать сообщения о поражении нескольких членов одной семьи, что указывает на генетическую природу патологии. Эндокринные нарушения, характерные для синдрома Шмидта связывают с генетически обусловленным дефицитом супрессорных Т-лимфоцитов, что ведет к недостаточности супрессии синтеза антител. (аутосомно- рецессивный тип наследования).

Клиническая картина

Первые признаки эндокринопатии, проявляются, как правило в зрелом возрасте. Клинические признаки очень разнообразны:

- Усиленная пигментация кожи и слизистых оболочек
- Астения и Адинамия
- Сухость кожи
- Гипотензия
- Обмороки
- Анорексия
- Исчезновение полового влечения
- Снижение скорости основного обмена
- Полидипсия
- Полиурия



ДИАГНОСТИКА

- Лабораторная диагностика:
- Низкий уровень гормонов в крови
- Наличие антител к клеткам одного или нескольких эндокринных органов



ЛЕЧЕНИЕ

- Проводится заместительная гормональная терапия





**Всем спасибо за
внимание.**