

индивидуализированный подход к программе курации и реабилитации пациентов с ДСТ среднего и пожилого возраста.

Причины смерти больных с дисплазией соединительной ткани

В течение 12-летнего периода наблюдения пациентов с ДСТ зарегистрировано 23 летальных исхода. При анализе летальных случаев по возрастам обращали внимание два летальных случая в молодом возрасте. Первый летальный случай имел место у девушки 17 лет, прооперированной повторно по поводу кифосколиоза позвоночника IV степени. Смерть наступила в раннем послеоперационном периоде от острой легочно-сердечной недостаточности в результате тромбоэмболии системы легочной артерии на фоне кифосколиотического сердца (гипертрофия миокарда правого желудочка до 0,6 см с миогенной дилатацией его полости, смещение сердца с перекутом магистральных артерий вокруг оси). Гипертензия малого круга в данном случае усугублялась простой очаговой гипоплазией левого легкого.

Второй случай смерти наблюдался у мужчины 33 лет с синдромом Марфана в результате быстро прогрессирующей сердечной недостаточности, обусловленной расширением корня аорты. Нарастающая аортальная недостаточность, появившаяся после перенесённой респираторной инфекции и ангины (по записям в медицинской документации), вероятно, требовала хирургической коррекции. Однако операция пластики аорты и протезирования клапана не была произведена в силу объективных обстоятельств.

Летальные исходы у лиц в возрасте от 40 до 60 лет (n=10) были обусловлены следующими причинами.

1. Прогрессирующий инфильтративный туберкулёз легких с дыхательной недостаточностью
2. Фиброзно-кавернозный туберкулёз с лёгочно-сердечной недостаточностью
3. Артерио-венозная аневризма с разрывом и кровоизлиянием в мозг (во время подъема штанги)
4. Генерализация рака прямой кишки спустя три года после радикального лечения
5. Аневризма аномально отходящей левой коронарной артерии с разрывом и гемотампонадой сердца
6. Системная красная волчанка с хронической почечной недостаточностью
7. Септицемия неуточненная (после гинекологического вмешательства). Подострый инфекционный эндокардит на миксоматозно измененных клапанах у пациентки с синдромом Марфана.