

**ТАДЖИКСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ
МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ
им. АБУАЛИ ИБНИ СИНО**

Научная библиотека

РОДСТВЕННЫЕ БРАКИ

Рекомендательный список литературы

Душанбе – 2015

УДК 61
ББК 67
Р60

Составители:

З. Маджидова

**Ответственный
редактор:**

С.Э. Хайруллаева

Редактор:

Г.Н. Иноятова

ков, браки между близкими родственниками не допускались.

29. Устьянцева, Т.Л. Изучение аллергических реакций и электрического импеданса дыхательных путей у детей, их родителей и кровных родственников/ Т.Л.Устьянцева, Я.В.Мишланов// Врач-аспирант.

30. Хушвакова, Н.Ж. Изучение медико-генетических аспектов врожденной детской тугоухости узбекской популяции /Н.Ж.Хушвакова//Российская оториноларингология. – 2010. - №3(46).- С. 139-162.- *Ключевые слова: врожденная тугоухость, медико-генетическое консультирование, инбридинг, Республика Узбекистан*

От составителя

Указом Президента Республики Таджикистан 2015 год объявлен Годом семьи. Указ принят в целях повышения юридического просвещения населения, укрепления и упорядочения семейных отношений.

Семья – это ячейка общества, коллектив, объединенный самыми разными узами, нравственного, материального, делового порядка. Создание семьи, предусмотренное правовыми нормами, а именно семейным кодексом, выражает интересы любого современного государства. От состояния и качества семьи, ее способности выполнять свое предназначение зависит здоровье общества в целом. Семья строится на чувствах взаимной любви, уважения, взаимопомощи и ответственности перед членами семьи, недопустимости произвольного вмешательства в дела семьи, имеет свои права и обязанности, и находится под защитой государства. Брак тесно связан с семьей. Выбор супругов - это важный шаг каждого человека вступающего в брак. Супругам предстоит строить вместе свою судьбу и в дальнейшем планировать рождение и воспитание здоровых, красивых и умственно развитых детей. Среди различных браков, существуют браки между близкими родственниками. Во многих странах браки между близкими родственниками нежелательны, запрещены законом.

Генетики предупреждают о возможностях всевозможных тяжелых генетических заболеваний и физиологических аномалий у тех потомков, чьи родители близкие родственники. Как правило, в родственных браках шанс рождения детей с различными патологиями больше, чем в обычных семьях.

В выступлении Президента РТ Эмомали Рахмона по случаю Дня матери сказано, что из-за родственных браков на 60% растет количество детей с врожденными пороками сердца, на 33% - с нервными и на 19% - душевными заболе-

ваниями и на 16% - заболеваниями, связанными со зрением, а также растет количество наследственных болезней»

Научная библиотека Таджикского государственного медицинского университета предлагает рекомендательный список литературы полнотекстовых статей из журналов на тему: «Родственные браки».

Список рассчитан на студентов, преподавателей, аспирантов медицинских вузов.

Расположение материала алфавитное, некоторые записи имеют ключевые слова и аннотации. Библиографическое описание осуществлялось в соответствии: ГОСТ 7.1-2003 «Библиографическая запись. Библиографическое описание»;

1. Авазов, К.А. Клинико-аудиологическая характеристика семейной тугоухости/К.А.Авазов // Автореф. дис... канд. мед. наук.- Душанбе, 1984.

2. Азизов, К. А. Эффективность лечения семейной тугоухости на почве родственных браков/ К.А.Азизов // Актуальные проблемы оториноларингологии. -1982.-С.117.

3. Алиева, П. М. Родственный брак как фактор риска рождения детей с врожденными пороками развития/ П.М. Алиева // Врач – аспирант. – 2011. – т.47, №4/5.-С. 722-725.

4. Ахмедов, А. Р. Влияние инбридинга на гематологические показатели и на некоторые симптомы железодефицитной анемии/А.Р.Ахмедов //Вестник ДГМА. – 2013. №3(8). – С. 36-41.-

Аннотация: Обследовалось 249 женщин этнических групп Дагестана, из них 149- больные железодефицитной анемией (ЖДА) и 100 здоровых лиц (контрольная группа). Изучалось влияние брачной структуры, инбридинга на ге-

представлено этнофутуризмом и которые, используя огромный потенциал народной культуры, предложили своеобразное преобразование действительности путем синтеза непосредственного восприятия и обращения к истокам и традициям этноса.-**Ключевые слова:** ассимиляция, глобализация, демография, мультикультурализм, национальная культура, национальный язык, финно-угорские народы, этнофутуризм__

26. Распространенность, фенотипическая и генотипическая характеристика талассемий в Узбекистане /С.М. Бахрамов, Г.М.Ибрагимова, Л. А. Осипова и др.// Клиническая и экспериментальная медицина. -2014.-№3(6).-С.23-25.

27. Рахмонов, Р.А. Наследственные болезни нервной системы на территории Гиссарского района Таджикистана/Р.А.Рахмонов, Т.В.Мадаминава // Вестник Авиценны. – 2014. - №1(58).-С.94-97.

28. Стасевич, И.В. Брак и семья у казахов в конце XIX – начале XIX в. Время и традиция /И.В.Стасевич// **-режим доступа-**http://www.kunstkamera.ru/files/lib/978-5-884314-159-6/978-5-884314-159-6_04.pdf

Аннотация: Цель данной статьи — выявить и изучить механизмы функционирования традиционных форм культуры в области современных семейно-брачных отношений у казахов. Для того чтобы понять причину стабильного функционирования анализируемых явлений, формы их адаптации в современных условиях, необходимо окунуться в прошлое и еще раз представить **ретроспективу брачных отношений** и структуру «классической» традиционной семьи, существовавших у казахов в прошлом. В XIX — начале XX в. у казахов сохранялась практика «дальних» бра-

23. Организация мониторинга заболеваемости органа зрения у детей от родственных браков, обучающихся в школе-интернате слепых и слабовидящих/ Э.Джалилов, Г.Б.Мамедова, Н.Ф. Расулова и др.// Молодой ученый. - 2015.-№2.-С.58-60.

24. Оруджев, Р. Проблема родственных браков /Р. Оруджев// Зеркало. – 2013. - 25 янв.

25. Прокаева, О.Н. Влияние глобализации на финно-угорские народы Российской Федерации/ О.Н. Прокаева//Вестник Мордовского университета. – 2004. - №4. – С. 224-230.

Аннотация: В статье рассматриваются статистические показатели Всероссийской переписи населения 2010 г. по самым многочисленным народам Российской Федерации; выявляются народы, обладающие наибольшей численностью (среди финно-угорских народов России – Мордва, удмурты и марийцы); показывается их сокращение по сравнению с переписью 2002 г.; указываются основные факторы, способствующие значительному уменьшению численности родственных финно-угорских народов: современные демографические изменения, естественная убыль населения, урбанизация, миграционные тенденции, смешанные браки, ведущие к ассимиляции; анализируются особенно актуальные в условиях глобализации идеи мультикультурализма, являющиеся проблемой для небольших этносов; раскрывается такой способ сохранения национальной культуры в финно-угорских регионах России как этнофутуризм – направление, динамично развивающееся в современной художественной культуре финно-угорских народов и объединившее многих деятелей культуры в республиках Коми, Марий Эл, Мордовия, Удмуртия и др.; перечисляются художники Мордовии, творчество которых

матологические показатели и на некоторые симптомы железodefицитной анемии. Результаты показали достоверное увеличение среднего уровня гемоглобина НЬ у больных ЖДА в ряду потомков от **родственных браков к потомкам** от экзогамных браков в нескольких поколениях. Распределение среднего уровня НЬ в группах MR1- MR3: 72,3±1,66 г/л., 78,26±2,59 г/л. и 90,66±4,64 г/л. соответственно. Схожие данные получены по содержанию эритроцитов, количество которых оказалось выше в группе больных ЖДА потомков от экзогамных браков в нескольких поколениях (MR3) на 0,48x10¹²/л, чем в группе MR1, цветовой показатель в группе MR3 оказался выше на 0,06, чем в MR1 и MR2, и количество сывороточного железа оказалось выше в группе больных ЖДА потомков от экзогамных браков в нескольких поколениях (MR3) на 1,72 мкмоль/л., чем в группе MR1. Такие показатели, как ретикулоциты, в группе MR1 выше на 0,2%, чем у MR2, и на 0,4, чем у MR3, что отражает известную отрицательную связь между уровнем НЬ и процентом содержания ретикулоцитов.

Результаты показывают большую выраженность клинических симптомов - «уплощение ногтей», «одышка при ходьбе», симптома «койлонихии», «патологии волос» - у больных потомков от эндогамных и **инбредных браков** по сравнению с потомками от экзогамных браков.

5. Брак между близкими родственниками// Генетика человека. – 1990. – Т. 3. – С. 349.

6. Бхаскар, В. Распространенность и структура Кровосмешительных браков между различными общинами в Мангалор/ В. Бхаскар, С.Суреш, Р.Авадхани// OJHAS. –2014. - т.11, Вып. 4. –

Аннотация: *Единокровные браки являются распространенной практикой в странах Ближнего Востока, Азиатского и Африканского населения. Во многих исследованиях говорится ассоциации между двоюродной сестрой браков и распространенность аутосомно-рецессивных заболеваний и врожденных пороков развития. Высокая частота кровного родства сообщают исследователи среди Южной Индии. Целями данного исследования было определить распространенность и тип кровосмесительных браков между различными общинами Мангалор. Данное исследование было проведено на 1164 замужних женщин в Мангалор изучение распространенности и типа родственных браков. Все женщины были опрошены лично использовани-ем структурированной анкеты. Семейная родословная была построена для изучения типа **родственных браков***

7. Гмыря, Л.Б. Родственные браки в системе похоронно-поминальных церемоний гунно-булгар Прикаспийского Дагестана (682г.)//Л.Б.Гмыря//Вестник Челябинского государственного университета. – 2008. - №24.- 25-31.- ключевые слова: родственные браки.-

Аннотация: *На основе исторических данных автор рассматривает особенности брачных обрядов в системе похоронно-поминальных церемоний гунно-булгар Прикаспийского Дагестана (VII в.). Особое внимание уделяется месту, значимости и функции **родственных форм брака** (отцовская, братская) в семантике больших (годовых) поминок*

8. Додхоева, М. Ф. Медико-социальные аспекты врожденных пороков развития новорожденных/ М.Ф. Додхоева, В.Ю.Мельникова // Доклады АНРТ. – 2013. – т. 56, №1. – С.72-76.-

21. Макаров, О. В. Особенности планирования семьи/О.В.Макаров, Т.В.Себко, Э.С.Хабаш//Российский медицинский журнал. – 2004.-№1.-

*Аннотация:**В статье представлены результаты комплексного изучения особенностей репродуктивного здоровья женщин Палестины. Проведен анализ законодательства, медико-демографических показателей и программы по планированию семьи в Палестине. Изложены результаты анализа социологического опроса по планированию семьи у 2185 замужних женщин, у 1270 из них проведен клиничко-статистический анализ течения беременности и исхода родов. Выявлены нарушения репродуктивной функции у 38,8% женщин. В структуре этих нарушений особое значение придается раннему **и родственному браку**, деторождению в юном (15—18 лет) и позднем (старше 35 лет) репродуктивном возрасте. Осложненное течение беременности отмечено у 53,74% женщин. В структуре этих осложнений наиболее частыми были гестоз — 15,7%, угроза прерывания беременности в разных сроках — 25,7%, анемия беременных — 19,7%. Осложненное течение родов наблюдалось у 33,3% женщин. Перинатальная патология определена у 20,7%, в том числе пороки развития и хромосомные заболевания у 7,0% новорожденных. Частота выявленной патологии беременности, родов и патологии у новорожденных зависела от возраста женщин, уровня образования, характера брака, экстрагенитальных и гинекологических заболеваний, числа беременностей и родов.*

22. Махмаджонов, Д. М. Диагностика осложненного нефролитиаза у детей/Д.М.Махмаджонов, Ш.Р.Султонов// Российский вестник. – 2014. – т.IV, №2.- С.46-48.- *Ключевые слова:* *нефролитиаз, пиелонефрит, урография, УЗИ, аномалия развития, дети*

15. Мавлянова, З. Р. Клинико-вестибулометрическая характеристика тугоухости на почве родственных браков [Текст] : дисс... канд. мед. наук / З. Р. Мавлянова ; науч. рук. работы: д. м. н., проф. И. Б. Холматов. - Душанбе, 2003. - 119 с

16. Мавлянова, З.Р. Состояние вестибулярного анализатора при тугоухости на почве родственных браков/З.Р.Мавлянова// Тезисы доклада в научно-теоретической конференции. – Худжанд, 1999. – Ч. 2. – С. 102-103.

17. Мавлянова, З.Р. Функциональное состояние вестибулярного анализатора больных тугоухостью на почве родственных браков/З.Р.Мавлянова// I Съезд оториноларингологов. – Ташкент, 2000. – С. 45-46.

18. Мавлянова, З.Р. Характеристика вестибулярной системы по данным кефалографии у больных тугоухости на почве родственных браков/З.Р.Мавлянова//Тезисы докладов научной конференции. – Худжанд, 1999. – Ч. 2. –С. 106-107.

19. Мавлянова, З.Р. Характеристика слуха по данным аудиометрии в расширенном диапазоне частот у больных с тугоухостью на почве родственных браков / К.А.Авазов// Тезисы докладов научно-теоретической конференции. – Худжанд, 1997. – Ч.1. – С. 104-105.

20. Магомедова, А.Ш. Современный взгляд влияния близкородственных браков на течение беременности и родов/А.Ш.Магомедова, Н.С.Омаров// Справочник общей практики. – 2014. - №7.- С. 47-55.

Аннотация: Результаты исследований показали, что пациентки, родившие детей с врождёнными пороками развития, оказались в молодом возрасте, каждая пятая из них указала на **родственный брак**, почти все были домохозяйками и малообразованными, не посещали Центры репродуктивного здоровья и не прошли скрининг для выявления пороков развития, страдали двумя и более экстрагематальными заболеваниями, в том числе инфекционными. *Прегравидарная подготовка пациенток, их оздоровление, выявление пороков развития плода скринингом в ранние сроки и своевременное прерывание беременности могут способствовать в более половине случаев снижению частоты рождения детей с различными уродствами.*

9. Задержка физического развития и кардиомиопатия у ребенка с первичным системным дефицитом карнитина/Е.А.Николаева, И.В.Леонтьева, Е.П. Калачанова и др.// Трудный пациент. – 2012. –т.10, №2/3.- С.50-54.-

Аннотация: Системный дефицит карнитина – редкое (орфанное) наследственное заболевание, обусловленное дефектом транспортера карнитина, что ведет к резкому нарушению поступления карнитина в ткани и крайне низкому его уровню в крови. Представлено собственное наблюдение за ребенком Т., **родившимся от родственного брака**. В РФ диагноз системного дефицита карнитина установлен впервые и подтвержден выявлением мутации гена *SLC22A5*. Целенаправленная коррекция терапии с включением препарата Элькар в дозе 80 мг/кг/сут привела к выраженному улучшению самочувствия и состояния ребенка. В течение 2 лет произошла нормализация показателей физического развития и внутренних органов. Уровень свободного карнитина в крови соответствует субнормальным параметрам (15 мкмоль/л).

10. Изучение брачной структуры в этнических популяциях Республики Дагестан и ее связь с эпидемиологией железодефицитной анемии/ А.Р.Ахмедова, И.А.Шамов, К.Б.Булаева и др. // Вестник ДГМА.-2013. - №4(9). – С. 65-70.- Ключевые слова: железодефицитная анемия, коэффициент инбридинга, коэффициент родства.

Аннотация: Обследовалось 149 больных железодефицитной анемией и 100 здоровых лиц этнических групп женщин Дагестана. Изучалось влияние брачной структуры на заболеваемость железодефицитной анемией, с определением коэффициента **родства и относительного риска**. Установлена ассоциация **инбридинга** и эндогамии на развитие железодефицитной анемии. Больные существенно чаще являются потомками эндогамных и инбредных браков, т.е. потомки родственных и эндогамных браков чаще болеют ЖДА по сравнению с потомками от экзогамных браков в первом поколении и особенно в нескольких поколениях. Полученные результаты показывают высокий ОР заболеть ЖДА в группах потомков эндогамных и инбредных браков, независимо от географической среды обитания. Вместе с тем низкий риск заболевания отмечается у потомков экзогамных браков 1-го поколения как в горной, так и в равнинной географической зоне. Изучение ОР в зависимости от географической локализации, без учета типов брака, свидетельствует в пользу высокого риска заболеть ЖДА для жителей равнинной и горной экологических зон, по сравнению с предгорной зоной. Значения среднего коэффициента **F инбридинга** относительно высокими являются у лачек, кумычек и относительно у лезгинок. Ключевые слова: железодефицитная анемия, коэффициент инбридинга, коэффициент родства.

11. Казанцева, Л.З. Инцест/Л.З.Казанцева, В.П. Ветров// Здоровье. – 1980. - №3.

Аннотация: Яркий исторический пример неблагоприятного влияния родственных браков на потомство являются собой королевские династии....

12. Камилова, А. Т. Случай наследственной гиперлипотеидемии у ребенка/А.Т. Камилова, Д.Х. Дустмухамедова //Денсаулык сактауды дамыту. – 3012. -№1.Ч.2. (специальный выпуск)- С.50-54.- (родственный брак)

13. Кузибаева, Н.К. Факторы риска формирования врожденных пороков сердца у детей в Таджикистане /Н.К.Кузибаева// Вестник Авиценны. – 2013. - №4. – 99-103.

Аннотация: Для прогнозирования рождения детей с врожденными пороками сердца (ВПС) необходимо учитывать социальные факторы, а именно уровень образования (60%) и социальный статус родителей (65%), число детей в семье (50%). Полученные результаты свидетельствуют о важной роли тератогенных воздействий в антенатальных периодах в формировании ВПС при наличии наследственной предрасположенности к этой патологии. Среди них следует выделить следующие факторы риска развития ВПС: осложнения беременности и родов (80%), применение лекарственных препаратов (36%), **родственные браки (32%)**, внутриутробные инфекции (31,7%), соблюдение религиозного поста «ураза» (30%), возраст родителей (27%).

14. Мавлянова, З.Р. Значение электрокардиографии в диагностике больных на почве **родственных браков**/З.Р.Мавлянова // Здравоохранение Таджикистана. – 2002. -№3. –С.99-100.