|                                   | Γ  | руппа контроля                     | Ацетатная язва     |    |                                  |                    |
|-----------------------------------|----|------------------------------------|--------------------|----|----------------------------------|--------------------|
| Модель                            | n  | Площадь яз-<br>вы, мм <sup>2</sup> | Зажив-<br>ление, % | n  | Площадь<br>язвы, мм <sup>2</sup> | Зажив-<br>ление, % |
| Язва<br>желудка<br>Язва<br>прямой | 10 | 45,20±9,0                          | 20                 | 10 | 7,40±5,3*                        | 80                 |
| кишки                             | 10 | 34,26±9,03                         | 20                 | 10 | 5,61±1,28                        | 80                 |

\* - p < 0.05.

Расчеты себестоимости разработанных препаратов по затратному методу (с учетом стоимости сырья, материалов, внутрицеховых и общепроизводственных затрат) позволили оценить разработанные препараты как доступные для широких слоев населения. Расчетная стоимость для производителя составила для гранул бишофита в капсулах № 40 24,56 р., для суппозиториев бишофита № 10 - 47,20 р. (состав № 2) и 63,30 р. (состав № 1); для пленок бишофита № 20 - 43,28 р.

Суммируя результаты проведенных исследований, мы оценили перспективы конкурентоспособности разработанных препаратов по основным составляющим с позиций требований практической медицины, потребителей, возможностей производства.

При этом учитывались следующие основные критерии:

- 1. Наличие уникального достоинства препаратов магния для коррекции эрозивно-язвенных патологий желудочно-кишечного тракта.
- 2. Возможность обеспечения как локального, так и резорбтивного противовоспалительного и заживляющего действия препаратов.

- Обеспечение высокой технологичности за счет рациональности состава и доступности компонентов.
- 4. Обеспечение высокой биологической доступности и эффективности разработанных препаратов.
- 5. Обеспечение доступности разработанных препаратов по стоимости.

Оценка разработанных препаратов бишофита по указанным критериям позволяет прогнозировать их способность конкурировать и быть востребованными на российском фармацевтическом рынке.

### **ЗАКЛЮЧЕНИЕ**

- 1. Предложена методология разработки лекарственных препаратов на основе природного полиминерального комплекса Бишофит, позволяющая оценить перспективы конкурентоспособности и их востребованности на российском фармацевтическом рынке.
- 2. Разработаны препараты бишофита для лечения эрозивно-язвенных повреждений желудочно-кишечного тракта, обладающие локальным (пленки) и резорбтивным (твердые капсулы, суппозитории) действиями.

## **ЛИТЕРАТУРА**

- 1. Бишофит. ФСП 42-016018 2001.
- 2. *Парамонов Б. А., Чеботарев В. Ю. //* Бюлл. эксперим. биол. и медиц. 2002. Т. 134, № 11. С. 24–25.
- 3. Рогова Л. Н. Макро- и микроэлементозы в патогенезе экспериментальных эрозивно-язвенных повреждений желудка и их коррекция: автореф. ... д-ра мед. наук. Ростов-н/Д, 2001. 36 с.
- 4. Спасов А. А. Магний в медицинской практике: монография. Волгоград, 2000. 272 с.

УДК 616.36:612.015.32

# КЛИНИКО-ФУНКЦИОНАЛЬНОЕ СОСТОЯНИЕ ПЕЧЕНИ У БОЛЬНЫХ С НАРУШЕНИЕМ УГЛЕВОДНОГО ОБМЕНА

Л. И. Родионова, О. О. Басиева

Северо-Осетинская государственная медицинская академия

Проведено исследование по изучению функционального состояния печени у больных СД 1 и 2 типов с помощью клинических, биохимических, инструментальных методов исследования с учетом длительности и степени тяжести заболевания. У больных СД 1 типа в большей степени менялись показатели, характеризующие синдром цитолиза (97,8%) и мезенхимально-воспалительный (80%), при СД 2 типа — показатели синдрома цитолиза (92,3%) и печеночно-клеточной недостаточности (76,9%). Проведенные наблюдения доказывают вовлечение печени в патологический процесс по типу стеатогепатита у больных СД 1 и 2 типов.

Ключевые слова: сахарный диабет, метаболический синдром, неалкогольный стеатогепатит.

## CLINICO-FUNCTIONAL CONDITION OF LIVER IN PATIENTS WITH DISTURBANCE OF CARBOHYDRATE EXCHANGE

L. I. Rodionova, O. O. Basieva

Abstract. Evaluation of the functional condition of liver of the patients with the 1-st and 2-nd type diabetes mellitus (DM) of different severity and duration was undertaken using clinical, biochemical and instrumental methods of investigation. The indices characterizing cytolysis syndrome (97,8%) and mesenchymo- inflammatory syndrome (80%), were changed in 1<sup>st</sup> type DM patients, while in the 2nd type DM patients the indices of cytolysis syndrome (92,3%) and hepa-



(21)

tocellular insufficiency (76,9%) were positive. Our observations revealed the involvement of liver into the pathologic process with steatohepatitis developed in both the 1<sup>st</sup> and 2<sup>nd</sup> type DM patients.

Key words: diabetes mellitus (DM), metabolic syndrome, nonalcoholic steatohepatitis.

В настоящее время в мире насчитывается более 150 млн больных сахарным диабетом (СД), в то же время, описанный в 1988 г. метаболический синдром (МС), включающий в себя, помимо СД, еще и ожирение, дислипидемию и артериальную гипертонию, охватывает от 10 до 30 % взрослого населения обоих полов [3, 4]. Нарушение обмена веществ при СД приводит к изменению функциональной активности многих органов и систем, в том числе и гепатобилиарной (ГБС), патология которой при СД является наименее изученной. Следовательно, изучение ее функционального состояния представляет особый интерес, так как поражение печени существенно влияет на течение, уровень компенсации и прогноз заболевания [1, 2].

Учитывая вышеизложенное, была поставлена задача более подробно и комплексно изучить у больных СД I и II типов функциональное состояние печени в зависимости от длительности заболевания.

## МЕТОДИКА ИССЛЕДОВАНИЯ

Для решения поставленной цели и задач исследования обследовано 110 больных, страдающих СД (из них 45 больных СД I типа и 65 больных СД II типа), лечившихся в диабетологическом отделении Республиканского эндокринологического диспансера г. Владикавказа. В качестве контроля параллельно с больными было обследовано 30 практически здоровых лиц, идентичных по возрасту и полу.

Диагноз ставился с учетом степени тяжести, фазы компенсации углеводного обмена и наличия микро- и макрососудистых осложнений СД. Для суждения о фазе компенсации углеводного обмена исследовался уровень гликозилированного гемоглобина (HbA1c, %). Среди обследованных большинство составили женщины: при СД I типа – 24 (53,3 %) человека, при СД II типа – 41 (63,1). Длительность заболевания до 5 лет диагностирована у 10 (22,2%) больных СД І типа и у 16 (24,6 %) больных СД II типа; от 5 до 10 лет – у 21 (46,7 %) и у 30 (46,1 %) больных соответственно; от 10 до 15 лет – у 5 (11,1 %) больных СД I типа и у 12 (18,5 %) больных СД II типа; 15 лет и более - у 9 (20 %) и у 7 (10,8 %) больных соответственно. При оценке компенсации углеводного обмена было установлено, что все больные находились в фазе декомпенсации.

Функциональное состояние печени изучалось путем определения содержания в сыворот-

ке крови показателей следующих биохимических синдромов: цитолиза — аланиновая и аспарагиновая трансаминазы (АлАТ, АсАТ), лактатдегидрогеназа (ЛДГ), холестаза — общий, непрямой и прямой билирубин, щелочная фосфатаза (ЩФ), у-глутамилтранспептидаза (ГГТП), печеночно-клеточной недостаточности — холестерин, холинэстераза (ХЭ), альбумины, мезенхимально-воспалительного синдрома — тимоловая проба,  $\alpha$ -,  $\beta$ -, у-глобулины.

Морфологическое исследование печени. Материал иссекался из органов при аутопсийном исследовании с помощью скальпеля с одноразовым лезвием. Толщина кусочков не превышала 5 мм. Исследование срезов проводилось при помощи микроскопов "МБС-9" и "Микмед-1".

## РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

Симптоматика поражения печени наблюдалась при обоих типах СД. У больных СД І типа в основном встречались следующие жалобы: сухость во рту – у 100 %, чувство тяжести в правом подреберье – у 25 (55,5%), тупые боли – у 17 (37,8 %), снижение аппетита – у 10 (22,2 %), тошнота – у 9 (20 %), горечь во рту – у 8 (17,8 %) больных. У больных СД II типа сухость во рту наблюдалась также у 100 %, чувство тяжести в правом подреберье - у 40 (61,5 %), тупые боли у 25 (38,5 %), снижение аппетита – у 18 (27,7 %), тошнота – у 13 (20 %), изжога – у 11 (16,9 %), горечь во рту - у 9 (13,8 %) больных. Определению активности индикаторов основных биохимических синдромов (цитолиза, холестаза, печеночно-клеточной недостаточности, мезенхимально-воспалительного), а также показателей белкового и углеводного обменов придают особое значение [5, 6].

При изучении зависимости биохимических синдромов от давности заболевания были выявлены следующие изменения. Синдром цитолиза при СД I типа характеризовался повышением всех показателей по мере нарастания давности заболевания. Как видно из табл. 1, по мере нарастания давности заболевания отмечалось повышение активности ферментов, достигая максимальных значений в группе больных 15 лет и более, — AcAT и AлAT (более чем в 4 раза превышали данные контроля), в то время как показатели ЛДГ увеличивались более чем в 2 раза.

Таблица 1

| Клиническая группа             | АлАТ, ммоль/ч∙л |        | АсАТ, мммоль/ч∙л |        | ЛДГ, МЕ/л  |        |
|--------------------------------|-----------------|--------|------------------|--------|------------|--------|
| Юпиническая группа             | M±m             | р      | M±m              | р      | M±m        | р      |
| Контрольная группа (n = 30)    | 0,7±0,1         |        | 0,6±0,1          |        | 189,5±7,6  |        |
| 1-5 лет ( <i>n</i> = 10)       | 2,5±0,2         | <0,001 | 2,5±0,7          | <0,01  | 331,0±82,3 | =0,1   |
| 5-10 лет ( <i>n</i> = 21)      | 2,5±0,4         | <0,001 | 2,7±0,3          | <0,001 | 366,2±40,0 | <0,001 |
| 10-15 лет ( <i>n</i> = 5)      | 2,9±0,5         | <0,001 | 2,8±0,2          | <0,001 | 404,8±36,5 | <0,001 |
| 15 и более лет ( <i>n</i> = 9) | 3,1±1,0         | <0,001 | 2,9±1,2          | =0,1   | 454,4±28,4 | <0,001 |

Таблица 2

## Характеристика синдрома печеночно-клеточной недостаточности в зависимости от давности заболевания у обследованных больных СД 2 типа

| Клиническая группа             | Холестерин, моль/л |       | Холинэстер   | аза, Е/л | Альбумины, г/л |       |
|--------------------------------|--------------------|-------|--------------|----------|----------------|-------|
| тотиническая группа            | M±m                | р     | M±m          | р        | M±m            | р     |
| Контрольная группа (n = 30)    | 5,8±0,4            |       | 4596,8±137   |          | 54,4±1,4       |       |
| 1-5 лет ( <i>n</i> = 16)       | 7,9±0,7            | <0,01 | 4114,0±76,3  | <0,01    | 56,3±1,2       |       |
| 5-10 лет ( <i>n</i> = 30)      | 6,1±0,2            |       | 3071,9±87,3  | <0,001   | 56,4±1,0       |       |
| 10-15 лет ( <i>n</i> = 12)     | 5,5±0,3            |       | 2872,1±127,1 | <0,001   | 58,5±0,7       | <0,01 |
| 15 и более лет ( <i>n</i> = 7) | 5,4±0,5            |       | 2452,0±121,5 | <0,001   | 56,3±1,5       |       |

Из показателей синдрома холестаза ЩФ и ГГТП нарастали по мере давности заболевания, достигая наивысших значений в группе больных с длительностью заболевания 15 лет и более: ЩФ – (1107,1±94,2) нмоль/с·л, что более чем в 3 раза превышало данные контроля - $(349,5\pm39,6)$  нмоль/с·л (p<0,001); ГГТП – (46,4±8,2) МЕ/л, что почти в 2 раза больше, чем в контрольной группе,  $-(23,6\pm1,4)$  МЕ/л (p<0,01). Из индикаторов синдрома печеночно-клеточной недостаточности в большей степени изменялись показатели ХЭ, содержание которой было самым низким при давности заболевания до 5 лет -(4276,2±70,3) Ед/л, что ниже по сравнению с контролем –  $(4596,8\pm137,0)$  Ед/л (p<0,05). Анализируя мезенхимально-воспалительный синдром. было отмечено, что показатели тимоловой пробы и у-глобулинов изменялись при давности заболевания до 5 лет: тимоловая проба  $-(3,2\pm0,5)$ против  $(2,6\pm0,2)$  ед. контроля,  $\gamma$ -глобулины — (21,3±1,2) против (18,4±0,6) % контрольной группы (p < 0.05).

Характеризуя синдром цитолиза при СД II типа, можно отметить, что при давности заболевания до 5 лет в большей степени изменялись показатели:  $AcAT - (2,6\pm0,3)$  мммоль/ч·л, что более чем в 4 раза превышало данные контрольной группы  $-(0,6\pm0,1)$  мммоль/ч·л (p<0,001) и ЛДГ  $-(456,1\pm49,5)$  против ( $189,5\pm7,6$ ) МЕ/л в контроле (p<0,001). Характеризуя синдром холестаза было отмечено, что содержание ферментов сыворотки крови (ЩФ и ГГТП) увеличивалось по мере нарастания давности заболевания: ЩФ  $-(851,0\pm89,0)$  против ( $349,5\pm39,6$ ) нмоль/с·л в контроле (p<0,001), ГТП  $-(56,3\pm8,6)$  МЕ/л, что в 2 раза превышало показатели контрольной группы  $-(27,8\pm1,2)$  МЕ/л (p<0,01).

Как видно из табл. 2, все показатели син-

дрома печеночно-клеточной недостаточности снижались по мере нарастания давности заболевания, особенно содержание холинэстеразы, уровень которой был почти в 2 раза ниже по сравнению с контрольной группой при данности заболевания более 15 лет, что свидетельствует об угнетении синтетической функции печени.

Показатели мезенхимально-воспалительного синдрома (за исключением  $\alpha$ 2-глобулинов) в большей мере повышались также при давности заболевания 15 лет и более: тимоловая проба —  $(4,1\pm0,8)$  ед.  $(p=0,1), \alpha$ 1-глобулины —  $(5,1\pm0,8)$  %,  $\beta$ -глобулины —  $(13,6\pm1,2)$  %  $(p=0,1), \gamma$ -глобулины —  $(20,6\pm1,1)$  % (p=0,1).

Исследовался аутопсийный материал 33 больных СД, из них с СД І типа – 3 человека и с СД II типа – 30 человек; мужчин – 16, женщин – 17. Возраст больных от 41 до 77 лет, средний возраст составил (64,6±1,7) лет [при СД I типа - $(46,3\pm2,7)$  лет, при СД II типа –  $(66,4\pm1,5)$  лет]. При макроскопическом исследовании: размеры печени увеличены, край ее закруглен, капсула растянута, ткань уплотнена, глинистого оттенка, иногда с очаговым рисунком "мускатного ореха". При микроскопическом исследовании у больных СД 2 типа чаще встречалась крупнокапельная жировая дистрофия и стеатонекроз, признаками которого являлись: перицеллюлярный фиброз и накопление коллагена в пространстве Диссе, набухание гепатоцитов. Выраженность фиброза варьировала от минимальных периваскулярных очагов до появления плотной рубцовой ткани и фиброзных септ. Вакуольная и баллонная дистрофия, очаговая и диффузная лимфогистиоцитарная инфильтрация, полнокровие сосудов, гидропическая дистрофия гепатоцитов наблюдались одинаково часто при обоих типах СД. Дан(21)



ные морфологического исследования, являющиеся основой диагностики, в совокупности с клиническими и лабораторными изменениями подтверждают развитие стеатогепатита у больных СД I и II типов.

#### **ЗАКЛЮЧЕНИЕ**

- 1. У большинства больных СД I и II типов выявлены различной степени выраженности нарушения функционального состояния печени, которые, как правило, протекали клинически малосимптомно.
- 2. У больных СД I типа в большей степени меняются показатели, характеризующие синдром цитолиза (97,8 %) и мезенхимально-воспалительный (80 %), при СД II типа показатели синдрома цитолиза (92,3 %) и печеночно-клеточной недостаточности (76,9 %).
- 3. Вышеуказанные биохимические синдромы прогрессируют с увеличением длительности заболевания, характер и частота изменений функционального состояния печени зависит от типа диабета.

4. Выявленные изменения функционального состояния печени, по данным исследования показателей биохимических синдромов в сыворотке крови, результатам морфологического исследования, доказывают вовлечение печени в патологический процесс по типу стеатогепатита у больных СД и диктуют необходимость своевременного назначения оптимального комплекса терапевтических мероприятий.

### **ЛИТЕРАТУРА**

- 1. Богомолов П. О., Шульпекова Ю. О. // Клинич. перспек. гастроэнтерол., гепатол. 2004. № 3. С. 20—27.
- 2. Буеверов А. О., Маевская М. В. // Там же. 2003. № 3. С. 2–7.
- 3. Дедов И. Сахарный диабет проблема XXI века // Врач. – 2002. – № 1. – С. 4–5.
- 4. Клиническая эндокринология / Руководство под ред. Н. Т. Старковой. СПб., 2002. С. 213–289.
- 5. *Титов В. Н.* // Терапевт. архив. 1993. № 2. Т. 65. С. 85–89.
- 6. *Хазанов А. И.* // Росс. журн. гастроэнтерол., гепатол., колопроктол. -1998. T. 8, № 5. C. 29–34.

УДК 616.314.7-06:616.724-073.75(045)

# МОРФО-ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ ВИСОЧНО-НИЖНЕЧЕЛЮСТНЫХ СУСТАВОВ У ПАЦИЕНТОВ С КОНЦЕВЫМИ ДЕФЕКТАМИ ЗУБНЫХ РЯДОВ

В. В. Коннов, В. Н. Николенко, А. В. Лепилин, Л. В. Музурова, Л. В. Николенко Саратовский государственный медицинский университет

Провели обследование височно-нижнечелюстных суставов у 40 пациентов с дефектами зубных рядов, осложненными дистальным сдвигом нижней челюсти. Выявили определенные изменения височно-нижнечелюстных суставов и определили возможность проведения коррекции данных изменений.

Ключевые слова: височно-нижнечелюстной сустав.

# MORPHOFUNCTIONAL CHANGES OF TEMPOROMANDIBULAR JOINTS IN PATIENTS WITH END DEFECTS OF TEETH ROWS

V. V. Konnov, V. N. Nikolenko, A. V. Lepilin, L. V. Muzurova, L. V. Nikolenko

Abstract. A study of temporomandibular joint in 40 patients with defects of teeth row, complicated by distal mandibular displacement was carried out. Changes of temporomandibular joints were revealed; the possibility of correction of these changes was defined.

Key words: temporomandibular joint.

Распространенность дефектов зубных рядов среди взрослого населения составляет 80,0—85,0 %, а у лиц пожилого возраста старше 60 лет достигает 100,0 %. Потеря жевательной группы зубов часто сопровождается дистальным смещением нижней челюсти, что приводит к структурным и функциональным изменениям височно-нижнечелюстного сустава. Данные изменения способствуют развитию синдрома болевой дисфункции ви-

сочно-нижнечелюстного сустава [1, 2, 4, 8].

Несмотря на большое разнообразие клинико-экспериментальных исследований по изучению височно-нижнечелюстного сустава, вопрос о морфо-функциональном его состоянии при различной патологии остается до конца не изученным [3, 5, 7, 9–11].

## ЦЕЛЬ РАБОТЫ