

**БРОНХОЭКТАЗ КАСАЛЛИГИНИ КОМПЛЕКС ХИРУРГИК ДАВОЛАШДА
ИММУНОКОРРЕКЦИЯЛАШ НАТИЖАЛАРИ**



Хикматов Жасур Сафарович

Бухоро давлат тиббиёт институти, Ўзбекистон Республикаси, Бухоро ш.

**РЕЗУЛЬТАТЫ ИММУНОКОРРЕКЦИИ В КОМПЛЕКСНОМ ХИРУРГИЧЕСКОМ ЛЕЧЕНИИ
БРОНХОЭКТАЗОВ**

Хикматов Жасур Сафарович

Бухарский государственный медицинский институт, Республика Узбекистан, г. Бухара

**RESULTS OF IMMUNOCORRECTION IN COMPLEX SURGICAL TREATMENT OF
BRONCHIECTASIS**

Hikmatov Jasur Safarovich

Bukhara State Medical Institute, Republic of Uzbekistan, Bukhara

e-mail: djuraevanozima1985@gmail.com

Резюме. Организмнинг бактериал инфекцияга қарши иммунитетининг етешимаслиги бронхоэктаз касаллиги ривожланшининг асосий шарти ҳисобланади. Бундан ташқари, кўплас беморларда аниқ сабаблари йўқ ва идёпатик касаллик деб таърифланади. Тадқиқотда бронхоэктаз касаллигини комплекс хирургик даволашда иммуностатусни коррекциялаш усулларидан фойдаланган ҳолда операциядан кейинги клиник натижаларни яхшилаш ўрганилди. Тадқиқотда 2019-2023-йилларда бронхоэктаз касаллиги билан даволанган 118 нафар бемор қатнашиди. Тадқиқот натижалари шуни кўрсатади, бронхоэктаз касаллигига чалинган беморларда комплекс хирургик даволашда анъанавий даволаши билан биргаликда иммунотерапияни қўйлаши юқори самарадорликка олиб келади.

Калим сўзлар: бронхоэктатик касаллик, иммунокоррекция, цитокинлар, иммуноглобулинлар.

Abstract. Lack of immunity of the body against bacterial infection is the main condition for the development of bronchiectasis. In addition, many patients have no clear cause and are described as idiopathic. The study investigated the improvement of postoperative clinical results using methods of immunostatus correction in the complex surgical treatment of bronchiectasis. 118 patients treated for bronchiectasis in 2019-2023 participated in the study. The results of the study showed that the use of immunotherapy in combination with conventional treatment in complex surgical treatment of patients with bronchiectasis leads to high efficiency.

Key words: bronchoectatic disease, immunocorrection, cytokines, immunoglobulins.

Бронхоэктаз касаллигининг (БЭ) тарқалиши адабиётларда аниқ белгиланмаган. Weiker ва бошқаларнинг хабар беришича, АҚШ ахолисининг 340 000 дан 522 000 нафаргача катта ёшдагиси бронхоэктаз сабабли даволанган ва 2013 йилда 70 000 нафар катталарда бронхоэктаз биринчи марта ташхиси қўйилган [1]. Бошқа бир тадқиқот шуни кўрсатади, 2012 йилда бутун дунё бўйлаб бронхоэктаз билан икки миллиондан ортиқ катта ёшдаги беморлар бор эди ва бу ракам 2020 йилга келиб уч миллиондан ошиб кетиши кутилмоқда [2,3].

БЭ эпидемиологияси етарлик ўрганилмаган; дунёнинг тури миңтақаларида у турлича тарқалиш даражасига эга. Сил билан касалланган

беморлар тез-тез учрайдиган мамлакатларда БЭ нинг тарқалиши юқори [5,6].

Бундан ташқари, яқинда бронхоэктаз кўпинча ўпканинг сурункали обструктив касаллиги (ЎСОК) билан оғриган беморларда пайдо бўлиши аниқланди. ЎСОК билан оғриган беморларнинг 50% гача бронхэктази билан бирга бўлиши мумкин [4,7].

Иммун функция тестлари беморларни даволашни ўзгартириши мумкин. Барча субъектлар тўлиқ қон тахлилларидан ўтишлари керак, иммуноглобулин даражаси (айниқса IgG ва IgE) ва аспергиллус учун маҳсус тестлар (масалан, пресипитинлар ёки спесифик IgG). Гуморал иммунитетни (ваксинага жавоб, IgG субкласслари ва

бошқалар) батафсилроқ текшириш ва α-1 анти-трипсин даражасини ўлчаш ҳам кўриб чиқилиши мумкин.

Бронхоэктази билан оғриган беморларни даволашнинг асосий йўналишлари антибиотиклардан тўғри фойдаланиш, балғам йиғиш, эмлаш, беморнинг жисмоний ҳолати ва овқатланишини оптималлаштириш; улар турли миллий кўрсатмаларда санаб ўтилган [9,10]. Иммун жавобни ўзгартириши ва маҳсус бостириши мумкин бўлган ҳар қандай восита инфекцияни назарий жиҳатдан кучайтириши мумкин ва бу бронхоэктазни даволаш учун иммуномодулятор терапияни кўллашда муҳим омил ҳисобланади.

IgG даражаси паст бўлган беморларда ўринбосар терапия инфекциялар частотасини камайтириши ва касалликнинг ривожланишини сенинлаштириши кўрсатилган [12]. Ўринбосар терапияга қарамасдан, касаллик баъзи беморларда кучайтириши мумкин [12,13]. Бунда одатда IgGнинг ойлик кўринишдаги инфузиялари берилади. Беморларни кейинги трансфузион даврида аллергик реакциялар ривожланиши мумкинлиги учун назорат қилиниши керак. Вактсиналар каби стимулларга антителалари нуқсони бўлган беморларда ва, эҳтимол, IgG кичик синфи танқислиги бўлган беморларда ўрнини босувчи IgGни кўллаш ҳам кўриб чиқилиши мумкин.

Бронхоэктаз ўпканинг яллигланиши билан тавсифланганлиги сабабли, яллигланишга қарши дориларни кўллаш назарий жиҳатдан фойдали бўлиши мумкин. Шу билан бирга, стероид бўлмаган яллигланишга қарши дорилар ва кортикостероидларнинг самарадорлигини тизимли текшириш бронхоэктазияни даволашда аниқ фойда кўрсатмади [14].

Иммунологик нуқтаи назардан, бронхоэктазларга катта қизиқиш уйғонади, чунки у иммунитет танқислиги механизмлари ва бактериал инфекцияга кейинги доимий яллигланиш реакцияси ҳакида тушунча беради. Шунингдек, у bemornинг натижаларини яхшилаш учун иммунитет реакциясини манипулятсия қилиш потенциалини таклиф қиласди. Шуни таъкидлаш керакки, бронхоэкстак касалликларнинг ривожланишига ҳисса қўшиши мумкин бўлган жуда кўп турли хил омиллар (инфекциядан кейинги иммунитет танқислиги, шиллик қаватлар функцияси, тизимли яллигланиш касалликлари, нафас йўлларининг обструкцияси) мавжуд бўлсада ва уларнинг патогенези ҳали тўлиқ ўрганилмаган [8,11].

Тадқиқот мақсади: Бронхоэктаз касаллигини комплекс хирургик даволашда иммуностатусни корекциялаш усусларидан фойдаланган ҳолда операциядан кейинги клиник натижаларни яхшилаш

Материал ва усуllibar: Тадқиқотда Бухоро вилояти кўп тармоқли тиббиёт маркази (Бухоро вилоят КТТМ) I хирургия бўлимида 2019-2023-йилларда ва Академик В.Воҳидов номидаги Республика ихтисослаштирилган хирургия илмий-амалий тиббиёт маркази Ўпка ва кўкс оралиғи хирургия бўлимида бронхоэктаз касаллиги (БЭ) бўлган 118 нафар бемор ўтрганилди. Уларнинг 47 нафарини эркак (39,8%) ва 71 нафарини (60,2%) аёл беморлар ташкил этди. Ўртacha ёш $38,2 \pm 2,2$ ёшни ташкил этди.

Тадқиқотда асосий гурухда 52 нафар ва таққослаш гурухида бб нафар бемор иштирок этди. Барча беморлар стандарт даволанди асосида даволанди, шу жумладан антибиотиклар (микроб сезигрлигига қараб) ва бронхолитиклар (суткасига 3-4 марта небулайзер орқали 500 мкг дозада бромид ипратропияси+фенотерол ингаляцияси) қабул қиласди. Маҳаллий терапия ўтказиш учун шунингдек, санацияли фибробронхоскопия ўтказилди. Асосий гурух (52 нафар) беморларда шу билан бирга иммунотерапия ўтказилди. Санацион фибробронхоскопия муолажалари 3-4 кун оралиқ билан олиб борилди; даволаш курси 3 дан б сеансгача давом этиб, бу бронх ажралмасининг характеристи ва ҳажмига боғлик бўлди.

Тадқиқот давомида асосий гурух беморларида иммунотерапия мақсадида биз Ликопид® (Licopid) дори воситасидан фойдаланилди.

Таркиби глюказаминалмуралидипептид (ГМДП) ташкил топган. Таблетка ҳолатида чиқарилади. Препарат катталарда иккиласми иммунитет танқислиги ҳолатлари билан кечадиган касалликларни комплекс даволашда кўлланилади: тери ва юмшок тўқималарнинг ўткир ва сурункали йириングли-яллигланиш касалликлари, шу жумладан операциядан кейинги йириングли-септик асоратларда. Дори воситаси эраталаб овқатланишдан ярим соат олдин кўлланилади.

Цитокинлар концентрациясини аниқлаш учун беморлар балгами олинди ва ИФА ёрдамида тадқиқотлар ўтказилди. Бунда тест-тизимлардан фойдаланган ҳолда интерлейкин-4 (IL-4) ва интерлейкин-8 (IL-8) концентрациялари аниқланди. Гуморал иммунитетни аниқлаш учун bemor балгамидаги IgA, IgM, IgG иммуноглобулинлари концентрацияси ИФА ёрдамида аниқланди. Бунда тест-тўпламларидан фойдаланилди.

Тадқиқот натижалари «MS Excel-XP» дастурининг электрон матрицасига киритилди. Статистик усуllibar ўртacha қийматларни (M) ва уларнинг вариацион хусусиятларини (стандарт хато - SE, стандарт оғиш - SD) ҳисоблашни ўз ичига олади. Даилилаш тамойилларига асосланниб, барча ҳисобланган статистик кўрсаткичларнинг

ишончлилиги $p < 0,050$ дан $p < 0,001$ гача бўлган. $p > 0,050$ дан паст бўлган барча статистик кўрсаткичлар ишончсиз деб топилди.

Тадқиқот натижалари: Тадқиқот давомида, яллигланишни қўлловчи ва унга қарши цитокинларнинг бемор балғамидаги концентрацияси организмда кечайтган яллигланиш жараёнининг кечиши касаллик якунига мос ўзгариб туради, улардан бирининг концентрацияси иккинчисидан устун бўлса, ушбу натижа яллигланиш жараёни кучли кечишидан далолат беради. Тадқиқотимиз давомида иммунологик статусни белгиловчи IL-8 цитокини миқдор жихатдан яллигланишга карши IL-4 га нисбатан кўп аниқланиши шу патологик холатнинг яққол ривожланганидан далолат беради. Демак, беморлардан биологик ашё олиш босқичида яллигланиш кучли ривожлангани исботланди. Хулоса қилиб айтганда, юқоридагиларни ҳисобга олган ҳолда, яллигланишга қарши IL-4 ва иммунологик статусни белгиловчи IL-8 цитокинларни кўшимча ташхисий ҳамда прогностик иммунологик мезонлар сифатида тавсия этилди.

Бронхоэктаз касаллиги билан оғриган bemорлар балғамидаги асосий иммуноглобулинлар (IgM, IgG, IgA, IgE) концентрациясини аниқлаш асосий ва таққослаш гурухлардаги bemорларда уларнинг ўзгариш йўналишлари ва кўпайиш тенденциялари амалий жихатдан бир хил бўлганини кўрсатди. IgA миқдори хар иккала гурухда назорат гурухи кўрсаткичларига нисбатан мос равища 1,25 ва 1,02 марта ошган бўлса ($p < 0,05$), IgM концентрацияси мос равища 1,15 марта ($p < 0,05$) ва 1,05 марта ($p > 0,05$) кўпайган, IgG нинг шу параметрлари 2,12 ва 2,14 марта ишончли даражада ошган ($p < 0,005$). Хар иккала иммуноглобулиннинг ўрганилаётган назологик бирлик учун патогенетик аҳамияти бўлса ҳам, диагностик ва касаллик кечиши ҳамда якуни истиқболини белгилаш бўйича аҳамияти камлигини эътироф этамиз.

Асосий касаллик фонидаги bemорларда яллигланишга қарши (IL-4) цитокинлар миқдори назорат гурухи кўрсаткичларидан ишонарли равища юқори бўлганлиги билан ажralиб турди. Агар IL-4 бўйича гурухларро фарқ 1,98 ва 2,05 марта ташкил этган. Барча кўрсаткичлар орасида илк бор цитокинлар параметрлари бўйича bemорлар гурухлари (Асосий ва таққолаш гурухлар) орасида фарқлар кузатилди ($p < 0,05$, $p < 0,005$). Бу эса касаллик патогенезига, унинг шаклланиши ва ривожланишида иммун тизимиning тутган ўрнига янгича қарааш сифатида тавсия қилинади. Хар иккала цитокин ҳам (IL-4 ва IL-8) bemорларда бронхоэктаз касаллигининг

кечиши ва якуни истиқболини белгилашда амалий соғлиқни сақлаш учун қўшимча прогностик мезонлар сифатида тавсия этилди.

Олинган натижалар шуни кўрсатди, IL-4 ва IL-8 кузатув гурухи bemорларида умумий қабул қилинган меъёр ёки референс кўрсаткичлар доирасида бўлиб, даволашдан кейин ҳам амалий жихатдан бир бирига яқин натижани кўрсатди - мос равища ўрганилган параметрлар бўйича $11,12 \pm 0,71$ нг/мл ва $46,31 \pm 1,59$ нг/мл.

Бронхоэктаз касаллиги билан оғриган bemорлар балғамидаги асосий иммуноглобулинлар (IgM, IgG, IgA, IgE) концентрациясини аниқлаш асосий ва таққослаш гурухлардаги bemорларда уларнинг ўзгариш йўналишлари ва кўпайиш тенденциялари амалий жихатдан бир хил бўлганини кўрсатди. IgA миқдори хар иккала гурухда назорат гурухи кўрсаткичларига нисбатан мос равища 1,25 ва 1,02 марта ошган бўлса ($p < 0,05$), IgM концентрацияси мос равища 1,15 марта ($p < 0,05$) ва 1,05 марта ($p > 0,05$) кўпайган, IgG нинг шу параметрлари 2,12 ва 2,14 марта ишончли даражада ошган ($p < 0,005$).

Тадқиқот давомида IgA, IgM ва IgG лардан фарқли равища IgE нинг bemор балғамидаги концентрацияси эътиборни жалб этадиган даражада ўзгарди. Бошқа иммуноглобулинлардан фарқли равища улар миқдори нафакат назорат гурухларидан, балки, қиёсланаётган гурухлар орасида ҳам фарқли бўлди.

Асосий ва таққослаш гурухда бу кўрсаткич янада ошгани қайд этилди - $167,58 \pm 6,67$ нг/мл (6,85 марта $p < 0,005$). Бронхоэктаз касаллиги мавжуд bemорлар балғамида IgE нинг кўп миқдорда (6,33 ва 6,85 марта) ошиши организмда касалликнинг кучайганлигини кўрсатди.

Тадқиқотда бронхоэктаз касаллигига мураккаб жарроҳлик даволаш, шу жумладан санацион фибробронкоскопия ва иммунотерапия, bemорларнинг асосий гурухида бронхиал дараҳтда ажралма табиатининг ўзгаришига олиб келди. Ушбу гурухда шиллик ийирингли ажралма бор bemорлар сони 35,9% га камайган, шилимшиқ ажралма бўлган bemорлар сони 1,9% га кўпайган ва 34,1% bemорларда бронхиал дараҳтда ажралма бутунлай йўқолган.

Хулоса. Бронхоэктаз касаллигига чалинган bemорларда комплекс хирургик даволашда анъанавий даволаш билан биргаликда иммунотерапияни қўллаш юқори самарадорликка эришилди ва патогенетик асосланган ҳамда касалликни даволаш ва олдини олишда юқори самарадорликка эга ҳисобланади, шунинг учун клиника амлиётида кенг фойдаланиш учун тавсия этилиши мумкин бўлди.

Адабиётлар:

1. Akhmedov R.M., Khamdamov B.Z. Evaluation of amputation methods at the tibia level in severe forms of diabetic foot syndrome. Biology va tibbiyot muammolari. Samarkand, 2019, No. 4 (113). – pp. 29-32.
2. Akhmedov RM, Khamdamov BZ, Khamdamov IB Assessment of methods of amputation at the level of the lower leg in severe forms of diabetic foot syndrome //Problems of biology and medicine. - Samarkand, 2019. No. 4 (113). –Pp. 29-32
3. Hikmatov J.S. "Bronchiectasis disease: etiology, pathogenesis, modern diagnosis and treatment." Новости образования: исследование в XXI веке 1.3 (2022): 1048-1064.
4. Hikmatov J.S. (2023). Use of the mos sf-36 questionnaire in the assessment of quality of life in surgery. Journal of applied medical sciences, 6(4), 49-55.
5. Khamdamov B.Z. Comparative analysis of the effectiveness of the results of complex treatment of diabetic foot syndrome with critical ischemia of the lower extremities using perfusion perfusion. Electronic periodical scientific journal "Sci-article.ru", No. 14 (October) 2014. P. 80-84.
6. Khamdamov B.Z., et al. "Method of prevention of postoperative complications of surgical treatment of diabetic foot syndrome." European science review 9-10-2 (2018): 194-196.
7. Khamdamov BZ, Nuraliev NA Pathogenetic approach in complex treatment of diabetic foot syndrome with critical lower limb ischemia. American Journal of Medicine and Medical Sciences, 2020 10 (1) 17-24 DOI: 10.5923/j.20201001.05.
8. Khikmatov, J. S., Khudaibergenov Sh. N., Khamdamov B. Z., Ismatov J. K. "Bronchiectasis (literature review)." Scientific progress 2.7 (2021): 94-108.
9. Nuraliev N.A., Khamdamov B.Z. Comparative assessment of the immune status of patients with diabetic foot syndrome with critical ischemia of the lower extremities. Bulletin of the Tashkent Medical Academy. Tashkent, No. 1. - 2020. – P. 132-138.
10. Sabirov D.M., Oltiev U.B., Khamdamov B.Z., Dekhonov A.T. The choice of anesthesia method in the surgical treatment of purulent-necrotic complications of the lower extremities in patients with diabetes mellitus. Biology va tibbiyot muammolari. 2021. No. 2 (127). - WITH. 118-121.
11. Teshaev O.R., Murodov A.Kh., Sadykov R.R., Khamdamov B.Z. Improved results of treatment of purulent wounds with complex use photodynamic therapy and CO₂ laser in the experiment. European Science Review. Austria, Vienna 2016 March-April No. 3-4. - R. 185-189.
12. Teshayev S. J., Khudoiberdiyev D. K., Davlatov S. S. The impact of exogenous and endogenous factors on the stomach wall, macro-, microscopic anatomy of newborn white rats //International Journal of Pharmaceutical Research (09752366). – 2021. – Т. 13. – №. 1.
13. Курбаниязов З. Б. и др. Совершенствование хирургического лечения эхинококкоза легких //Актуальные вопросы современной пульмонологии. Ма. – 2018. – С. 107.

РЕЗУЛЬТАТЫ ИММУНОКОРРЕКЦИИ В КОМПЛЕКСНОМ ХИРУРГИЧЕСКОМ ЛЕЧЕНИИ БРОНХОЭКТАЗОВ

Хикматов Ж.С.

Резюме. Отсутствие иммунитета организма против бактериальной инфекции является основным условием развития бронхэкстазов. Кроме того, у многих пациентов нет четкой причины, и их описывают как идиопатических. В исследовании изучено улучшение послеоперационных клинических результатов при использовании методов коррекции иммуностатуса в комплексном хирургическом лечении бронхэкстазов. В исследовании приняли участие 118 пациентов, проходивших лечение по поводу бронхэкстазов в 2019-2023 гг. Результаты исследования показали, что использование иммунотерапии в сочетании с традиционным лечением в комплексном хирургическом лечении больных бронхэкстазами приводит к высокой эффективности.

Ключевые слова: бронхэкстазическая болезнь, иммунокоррекция, цитокины, иммуноглобулины.