

# ЖУРНАЛ гепато-гастроэнтерологических исследований



№2 (Том 3)

2022

# ЖУРНАЛ ГЕПАТО-ГАСТРОЭНТЕРОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

ТОМ 3, НОМЕР 2

JOURNAL OF HEPATO-GASTROENTEROLOGY RESEARCH  
VOLUME 3, ISSUE 2



ТОШКЕНТ-2022



ISSN 2181-1008 (Online)

Научно-практический журнал  
Издается с 2020 года  
Выходит 1 раз в квартал

**Учредитель**

Самаркандский государственный  
медицинский университет,  
tadqiqot.uz

**Главный редактор:**

Н.М. Шавази д.м.н., профессор.

**Заместитель главного редактора:**

М.Р. Рустамов д.м.н., профессор.

**Ответственный секретарь**

Л.М. Гарифуллина к.м.н., доцент

**Редакционная коллегия:**

Д.И. Ахмедова д.м.н., проф;  
А.С. Бабажанов, к.м.н., доц;  
Ш.Х. Зиядуллаев д.м.н., доц;  
Ф.И. Иноятова д.м.н., проф;  
М.Т. Рустамова д.м.н., проф;  
Н.А. Ярмухамедова к.м.н., доц.

**Редакционный совет:**

Р.Б. Абдуллаев (Ургенч)  
М.Дж. Ахмедова (Ташкент)  
Н.В. Болотова (Саратов)  
Н. Н. Володин (Москва)  
С.С. Давлатов (Бухара)  
А.С. Калмыкова (Ставрополь)  
А.Т. Комилова (Ташкент)  
М.В. Лим (Самарканд)  
Э.С. Мамутова (Самарканда)  
Э.И. Мусабаев (Ташкент)  
А.Н. Орипов (Ташкент)  
Н.О. Тураева (Самарканда)  
Ф. Улмасов (Самарканда)  
А. Фейзоглу (Стамбул)  
Б.Т. Холматова (Ташкент)  
А.М. Шамсиев (Самарканда)  
У.А. Шербеков (Самарканда)

Журнал зарегистрирован в Узбекском агентстве по печати и информации

Адрес редакции: 140100, Узбекистан, г. Самарканда, ул. А. Темура 18.

Тел.: +998662333034, +998915497971

E-mail: [hepato\\_gastroenterology@mail.ru](mailto:hepato_gastroenterology@mail.ru).

## СОДЕРЖАНИЕ | CONTENT

<b>1. Азимбегова Ситора Нодировна, Давранова Азиза Даврановна</b> БОЛАЛАРДА 1-ТУР ҚАНДЛИ ДИАБЕТНИ ДАВОЛАШИНІ ЎЗГАРТИРИШ ВА ДИАБЕТИК РЕТИНОПАТИЯСИНИ ОЛДИНИ ОЛИШ ХУСУСИЯТЛАРИ.....	5
<b>2. Ашупрова Максуда Жамшедовна, Гарифуллина Лиля Маратовна</b> БОЛАЛАР ВА ЎСМИРЛАРДА СЕМИЗЛИК ВА Д ВИТАМИНИ ДЕФИЦИТИ, МУАММОГА ЗАМОНАВИЙ ҚАРАШЛАР.....	8
<b>3. Азимова Камола Талатовна, Гарифуллина Лиля Маратовна, Закирова Бахора Исламовна</b> КЛИНИЧЕСКИЕ ОСОБЕННОСТИ ТЕЧЕНИЯ ВИРУСНЫХ БРОНХИОЛИТОВ У ДЕТЕЙ.....	13
<b>4. Ахмедова Дилбар Юсуфжоновна, Эшкобилов Фазлиддин Рашид угли</b> РЕЦИДИВИРУЮЩИЕ РЕСПИРАТОРНЫЕ ИНФЕКЦИИ У ДЕТЕЙ КАК ПРЕДВЕСТНИК ПЕРВИЧНЫХ ИММУНОДЕФИЦИТОВ.....	17
<b>5. Бойкузиев Хайтбай Худойбердиевич</b> ОШКОЗОН-ИЧАК ЙЎЛИ APUD-ТИЗИМИ ҲАҚИДА АЙРИМ МУЛОҲАЗАЛАР.....	21
<b>6. Garifulina Lilya Maratovna, Turaeva Dilafruz Xolmuradovna, Kodirova Shaxlo Saloxitdinovna</b> SEMIZLIGI VA METABOLIK SINDROMI BOR BO'LGAN BOLALARDA GEPATOBILIAR TIZIM HOLATI.....	23
<b>7. Гойибова Наргиза Салимовна, Гарифуллина Лиля Маратовна</b> СОСТОЯНИЕ ПОЧЕК У ДЕТЕЙ С ЭКЗОГЕННО-КОНСТИТУЦИОНАЛЬНЫМ ОЖИРЕНИЕМ.....	26
<b>8. Гудков Роман Анатольевич, Дмитриев Андрей Владимирович, Закирова Бахора Исламовна, Петрова Валерия Игоревна, Федина Наталья Васильевна, Шатская Елена Евгеньевна</b> БОЛЕЗНЬ И СИНДРОМ КАРОЛИ: ОБЗОР ЛИТЕРАТУРЫ И СОБСТВЕННОЕ НАБЛЮДЕНИЕ СИНДРОМА КАРОЛИ У РЕБЁНКА, ЗАВЕРШИВШЕЕСЯ УСПЕШНОЙ ТРАНСПЛАНТАЦИЕЙ ПЕЧЕНИ.....	29
<b>9. Dusanov Abdugaffar Dusanovich, Okboev Toshpulat Aliuxjaevich</b> NONSPESIFIK YARALI KOLIT XASTALIGINI KLINIK TURLARINI KECHISHIDA HUJAYRAVIY VA GUMORAL IMMUNITETDAGI O'ZGARISHLAR XUSUSIYATINI BAHOLASH.....	36
<b>10. Загртдинова Ризида Миннесагитовна, Ермакова Маргарита Кузьминична, Ляшенко Наталья Владимировна, Найденкина Светлана Николаевна</b> СОВРЕМЕННЫЕ ВОЗМОЖНОСТИ БАЗОВОЙ ТЕРАПИИ АТОПИЧЕСКОГО ДЕРМАТИТА У ДЕТЕЙ.....	40
<b>11. Закирова Бахора Исламовна, Хусаинова Ширин Камилджоновна, Очилова Бахтигул Сайфиддиновна</b> ГЕМОРРАГИЧЕСКАЯ БОЛЕЗНЬ НОВОРОЖДЕННЫХ И ОСОБЕННОСТИ ЕЕ ТЕЧЕНИЯ.....	45
<b>12. Ибрагимова Юлдуз Ботировна, Тураева Диляфруз Холмурадовна, Кодирова Шахло Салохиддиновна</b> НОСТЕРОИД ЯЛЛИГЛАНИШГА ҚАРШИ ПРЕПАРАТЛАРНИ ҚУЛЛАГАНДА КЕЛИБ ЧИҚАДИГАН ГАСТРОПАТИЯЛАР. КЕЛИБ ЧИҚИШ МЕХАНИЗМИ ВА ОМИЛЛАРИ.....	48
<b>13. Карджавова Гульноза Абилькасимовна</b> СОВРЕМЕННЫЙ ПОДХОД К КОМПЛЕКСНОМУ ЛЕЧЕНИЮ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ У ДЕТЕЙ С МИОКАРДИТАМИ.....	51
<b>14. Kodirova Marxabo Miyassarovna, Xoliqova Gulnoz Asatovna</b> SAMARQAND XUDUDIDA BOLALARDA MIOKARDITNING ASOSIY KLINIK SIMPTOMLARINI UCHRASHI.....	57
<b>15. Курбаниязов Зафар Бабажанович, Баратов Манон Бахранович, Арзиев Исмоил Алиевич, Насимов Абдулжалил Махмуюнус угли</b> НАРУЖНОЕ И ВНУТРИБРЮШНОЕ ЖЕЛЧЕИСТЕЧЕНИЕ ПОСЛЕ ХОЛЕЦИСТЭКТОМИИ (ПРИЧИНЫ И СОВЕРШЕНСТВОВАНИЕ ХИРУРГИЧЕСКОЙ ТАКТИКИ).....	60
<b>16. Курбаниязов Зафар Бабажанович, Рахманов Косим Эрданович, Нарзуллаев Санат Иноятович, Мизамов Фуркат Очилович</b> КЛИНИКО-МОРФОЛОГИЧЕСКОЕ ОБОСНОВАНИЕ КОРРЕКЦИИ КУРСА ХИМИОТЕРАПИИ В ХИРУРГИЧЕСКОМ ЛЕЧЕНИИ ЭХИНОКОККОЗА ПЕЧЕНИ.....	64

# JOURNAL OF HEPATO-GASTROENTEROLOGY RESEARCH

## ЖУРНАЛ ГЕПАТО-ГАСТРОЭНТЕРОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

**Ашуррова Максуда Жамшедовна**Самарканд давлат тиббиёт университети, даволаш факультети  
педиатрия кафедраси асистенти. Самарканд. Узбекистон.**Гарифуллина Лияля Маратовна**т.ф.н., доцент, Самарканд давлат тиббиёт университети, даволаш  
факультети педиатрия кафедраси мудири. Самарканд. Узбекистон.**БОЛАЛАР ВА ЎСМИРЛАРДА СЕМИЗЛИК ВА Д ВИТАМИНИ ДЕФИЦИТИ, МУАММОГА ЗАМОНАВИЙ ҚАРАШЛАР**

**For citation:** Ashurova M. J., Garifulina L. M. Obesity and vitamin D deficiency in children and adolescents, the present condition of the problem. Journal of hepato-gastroenterology research. vol. 3, issue 2. pp.8-12



<http://dx.doi.org/10.5281/zenodo.6807808>

**АННОТАЦИЯ**

Ушбу адабиётлар шархида, болаларда витамин D етишмовчилиги, унинг семизлик ва бошқа соматик патологиялар ривожланишида тутган ўрни ҳақида ёритилган. Болалар ва ўсмирларда витамин D дефицити тарқалиш даражаси ҳақида маълумотлар, семиз болаларда витамин D етишмовчилиги ривожланишининг хавф омиллари ва патогенези. Шу билан биргалиқда витамин D коррекциясининг, семизликда ва бошқа моддалар алмашинуви бузилишида, ўтказилиш усуслари кўрсатилган.

**Калит сўзлар:** Болаларда семизлик, витамин D, витамина D дефицитининг коррекцияси.

**Ашуррова Максуда Жамшедовна**Асистент кафедры педиатрии лечебного факультет  
Самаркандского государственного медицинского университета.  
Самарканд. Узбекистан**Гарифуллина Лияля Маратовна**к.м.н., доцент, заведующая кафедрой педиатрии лечебного факультет  
Самаркандского государственного медицинского университета.  
Самарканд. Узбекистан**ОЖИРЕНИЕ И ДЕФИЦИТ ВИТАМИНА Д У ДЕТЕЙ И ПОДРОСТКОВ, СОВРЕМЕННОЕ СОСТОЯНИЕ ПРОБЛЕМЫ****АННОТАЦИЯ**

Данный обзор литературы, посвящён актуальности проблемы дефицита витамина D у детей, его роли в развитии ожирения и другой соматической патологии. Приведены сведения о распространённости дефицита витамина D, у детей и подростков, факторы риска и патогенез развития дефицита витамина D при ожирении у детей. Также обсуждаются методы коррекции дефицита витамина D как при ожирении, так и других нарушений обмена веществ.

**Ключевые слова:** ожирение у детей, витамин D, коррекция дефицита витамина D.

**Ashurova Maqsuda Jamshedovna**Assistant at the Department of Pediatrics, Faculty of Medicine,  
Samarkand State Medical University.  
Samarkand. Uzbekistan**Garifulina Lilya Maratovna**PhD, Associate Professor, Head of the Department of Pediatrics,  
Medical Faculty of the Samarkand State Medical University.  
Samarkand. Uzbekistan**OBESITY AND VITAMIN D DEFICIENCY IN CHILDREN AND ADOLESCENTS, THE PRESENT CONDITION OF THE PROBLEM****ANNOTATION**

This review of the literature is devoted to the relevance of the problem of vitamin D deficiency in children, its role in the development of obesity and other somatic pathologies. Information is provided on the prevalence of vitamin D deficiency in children and adolescents, risk factors, and the pathogenesis of the development of vitamin D deficiency in children with obesity. Also discussed are methods for correcting vitamin D deficiency in both obesity and other metabolic disorders.

**Keywords:** obesity in children, vitamin D, correction of vitamin D deficiency

Бутун Жахон Соғлиқни сақлаш ташкилоти маълумотларига кўра, болалар ва ўсмиirlар орасида ортиқча тана вазни ва семизликининг тарқалиш даражаси юкори. 2016 йилда бутун дунё бўйлаб ушбу патология билан, 5 ёшли болалар орасида 41 млн.та, 5-19 ёшдаги болалар орасида 340 млн.та рўйхатга олинган. Бу маълумотлар асосида, семизлики болалар саломатлигининг глобал муаммолар каторига киритиш кераклигини билдиради.

Кейинги йилларда семизлиги бор болалар орасида, асосан ўсмиirlик даврида асоратлар келиб чиқиши даражаси юкори, ва айниқса катта ёшли одамлар популяцияси орасида учрайдиган асоратлар: артериал гипертензия, 2-тип қанди диабет, алкогиз ёғли гепатоз, холелитиаз. Охиригина йилларда кўплаб популяцион текширишлар витамин D дефицити тарқалиш даражасини баҳолаш турили этник гурухлар ва турили ёшдаги одамлар гурухи орасида ўтказилган ва текширишлар натижасида семизлик ва витамин D дефицити орасидаги боғлиқлик аниқланган [9].

Хозирги вақтда семизлик витамин D дефицити ва иккимачи гиперпаратиреоз ривожланишига олиб келувчи хавф омилларидан бири сифатида кўриб келинмоқда. Маълумки, юкори даражали витамин D дефицити асосан морбид семизлиги бор одамларда ривожланади.

Витамин D дефицити оқибатида бошқа, турили факторлар келтириб чиқарувчи касалликлар ривожланиши учун универсал омил ҳисобланади. Айниқса шуни таъкидлаб ўтиш керакки витамин D қоннинг липид таркиби, артериал қон босимига [23], когнитив функцияга [1] ва ўсма касалликлари хавфига таъсир кўрсатади. Витамин D дефицити юкумли касалликлар ва силнинг ривожланиш хавфини оширади [11]. Витамин D дефицити бутун дунё бўйлаб, Фарбий Европа давлатларида кенг тарқалган. Масалан, когортанинг текширишлари шуни аниқладики, ЕСнинг 9 та давлатидаги 12-17 ёшдаги 1006 та ўсмиirlarda витамин D билан таъминланиш пастдаражада эканлиги аниқланган. Бу текшириша витамин D статуси куйидагича баҳоланди: оптималь микдори 25-(ОН)-D 30 нг/мл, етишмовчилик (20-30 нг/мл), дефицит (10-20 нг/мл) ва оғир дефицит (10 нг/млдан кам). Когорта бўйича витамин Dнинг ўртacha микдори 25-(ОН)-D 22,8 нг/мл, шундан 80% текшируvчиларда субоптималь микдор (39%-етишмовчилик, 27%-дефицит, 15%-оғир дефицит) аниқланган [3]. Текшируvлар шуни кўрсатдик, турмуш тарзи юкори даражадаги ЕС давлатларида ҳам ўсмиirlar орасида витамин D билан таъминланиш даражаси яхши ахволда эмас.

Яқинда ўтказилган популяцион текшируvлар, болалар орасида гиповитаминоz D тарқалиши юкори даражада эканлигини кўрсатди. Масалан, АҚШда 61% болаларда, 25-(ОН)-D микдори 15-29 нг/мл ва 9%да 15 нг/мл [14]. Эпидемиологик текшируvлар натижасига кўра витамин Dнинг дефицити ва етишмовчилиги, кўёш инсоляцияси етарлича бўлган Бразилияда ҳам аниқланган. Бразилияда 10 ёшгача бўлган 14% болаларда ва 24% ўсмиirlarda витамин D дефицити 20 нг/млдан кам даражада эканлиги аниқланган [15]. Бирлашган Араб Амирликларида витамин D статусини баҳолаш болаларда 4та ёш гурухлар орасида баҳоланди. 183 та текширилган болалардан витамин D дефицитининг учраш тезлиги 8 ёшдан 14 ёшгача бўлган болаларда 2-7 ёшгача бўлган болалардан кўп эканлигини аниқланган. Шундай қилиб, пубертат ёшидаги болаларда витамин D дефицити ривожланиш хавфи юкори. Бу эса, ушбу гурух болаларнинг витамин Dга бўлган эҳтиёжи кўпинча эътиборга олинмаслиги билан янада кучайишига олиб келади [41].

Витамин D секостероид молекулалар гурухига мансуб. Витамин Dнинг энг кўп ўрганилган шакли – витамин D2 (эргокальциферол), овқат маҳсулотлари орқали организмга тушади ва витамин D3 (холекальциферол). Холекальциферол терида, 7-дегидрохолестеролдан кўёш нурларни таъсири остида ҳосил бўлади. Витамин D ёғ тўқимасида тўпланади ва витамин D боғловчи оқсил билан бирга циркуляцияга тушади [20]. Витамин D3 ноактив, биологик актив бирикма ҳосил қилиши учун иккита алоҳида гидроксирланиш реакцияси бўлиши шарт [30]. Биринчи фаза жигарда кечади, бу ерда холекальцеферол 25-гидроксилаза таъсирида кальцидиол – 25(OH)D3 га айланади. Иккинчи фаза буйракда кечади, 1а-

гидроксилаза иштирокида биологик актив витамина D3 – кальцидиол – 1,25(OH)2D3 синтезланади. Охиригина ҳосил бўлган модда мос келувчи рецепторлар билан боғланаб, ретиноид X рецептори билан, гетеродимер комплекс шаклланади ва витамин Dнинг реактив элементлари ДНКсига бирикади, ген K1 (Клото)ни транскрипцияси ва оқсил синтезни бошкарган ҳолда [20, 30].

Кўплаб ички органларда витамин Dни сезувчи рецепторлар мавжуд. Юрак қон томир тизимида улар томирлар силлиқ мушакларида [18, 34], эндотелийда [19] ва кардиомиоцитларда [40]. аниқланади. Экспериментал тадқиқотлар шуни кўрсатдик, in vitro витамин Dнинг актив шакли кардиомиоцитлар ва томирлар силлиқ мушаклари хужайраларига, пролиферацияга таъсир киласи [27, 28], ренин-ангiotензин тизимини пасайтиради [17], томирлар силлиқ мушаклари хужайраларига кальцийни сўрилишида аҳамиятта эга [6], лимфоцитлардан цитокинлар ажralишини ингибирлайди [33] ва липидлар метаболизми ва яллигланиш жараёнига таъсир киласи [29].

БЖССТ маълумотларига кўра 1 млрддан кўп одамлар витамин D дефицитидан азият чекади. 25(OH)D3нинг зардобдаги миқдори (витамин Dнинг асосий циркуляциядаги шакли) теридаги синтез ва овқат маҳсулотлари орқали организда ҳосил бўлиши даражасини кўрсатади [20].

Организмда витамин D етишмовчилигининг ривожланиши хавфини аниқловчи факторларга куйидагиларни киритиш мумкин:

Яшаш жойи географияси;

- Йил мавсуми;
- Тери пигментацияси интенсивлиги;
- Онанинг витамин D билан таъминланиши;
- Витамин D билан бойитилган овқат маҳсулотларидан фойдаланиш;
- Нутритив статус;
- Йўлдош касалликларнинг борлиги;
- Витамин D рецепторларини кодловчи генлар полиморфизми;

Болалар ва ўсмиirlarda витамин D дефицити сабаблари куйидагилар [22]:

- 1) Витамин D истеъмолининг ёки синтезининг камайиши:
- Витамин D дефицити статусидаги онадан туғилганлар;
- Узоқ муддат факат кўкрак сути билан бокилганда;
- Терининг тўқ рангда бўлиши;
- Куёш инсоляциясининг камайиши, ёпиқ кийим, куёшдан химояловчи суртмалардан кўп фойдаланиш, сурункали касалликлар;
- Таркибида витамин D кам сақловчи озиқ овқатлар истеъмол килиш;

2) Ичаклар функциясининг бузилиши ва сўрилишнинг бузилиши:

- Целиакия, овқат аллергияси, экссудатив энтеропатия;
- Ошқозон ости безининг экзокрин етишмовчилиги (масалан, муковисцидоз, Швахман-Даймонд синдроми);
- Билиар обструкция;

3) 25-(ОН)-D ёки 1,25(OH)2D синтезининг камайиши ёки юкори деградация:

- Жигар ва буйракларнинг сурункали касалликлари;
- Витамин D метаболизмини тезлаштирувчи дори препаратлари (рифампицин, изониазид ва талвасага қарши препаратлар).

Витамин D дефицити ва семизлик орасида патогенетик боғлиқлик бир неча механизмлар билан асосланган. Биринчидан семизлика витамин D, ёғда эрувчи витамин сифатида, кўп микдорда ёғ тўқимада таркалади, бу эса витамин микдорининг конда камайишига олиб келади. Иккинчидан, семизлика витамин Dнинг терида ҳосил бўлиши камаяди, чунки семиз одамлар кўпроқ ёпиқ кийимда юришади ва кўёшда камрок юришади.

8-13 ёшли 149ta болалар текширилганда шу маълум бўлди, 25-(ОН)-D микдорининг камайиши триглицириидлар микдорининг ошишига мос келади (коэффициент корреляцияси  $r=-0.86$ ,  $p=0.01$ ),

натижада, ёш, жинс, ТМИ ва жисмоний активлиги ўзгартирилганда ҳам статистик ишончлилиги ўзгармади [32].

Семизликда витамин Д дефицитига олиб келувчи механизмларни аниқлаш мақсадида Worthman J. ва ҳам муаллифлар D<sub>2</sub>, D<sub>3</sub> ва 25-(ОН)-Дни плазмадаги концентрациясини, семиз ва тана массаси нормадаги одамларда ультрабинафаша нурлар таъсиридан ва эргокальциферолни перорал қабул килгандан кейин, ўрганишиди [36]. Текширувда 19 та соғлом (ТМИ≤25) ва 19 та семиз (ТМИ>30) одамлар иштирок этишиди. Барча иштирокчилар европеоид ва териси II ва III тип.

Нормада витамин Д нинг энг юқори миқдори қон зардобида ультрабинафашнурлари таъсиридан 24 соатдан кейин кузатилади, шунинг учун синама учун қон нурланишдан бир соат олдин ёки бир сутка кейин олинган. Бу давр ичидаги витамин Д концентрациясининг ўзгариши терида витаминнинг синтези ва унинг теридан қонга транспортини характерлайди. Витамин Днинг базал концентрацияси семизликда ҳам ва назорат гурухидаги ҳам сезиларли ўзгармади. Аммо семизликда витамин Д концентрацияси ультрабинафаша нурланишдан сўнг назорат гурухига нисбаттан пастлиги аниқланди ( $6,7\pm1,4$  нг/мл vs  $15,3\pm2,1$  нг/мл,  $p=0,0029$ ). Семизликда тана юзаси майдони кўп бўлишига қарамасдан, УБ нурланишдан сўнг витамин Д концентрациясининг ошиши, семиз бўлмаган одамлардан 57% паст. Семизликда тана юзаси майдони катта бўлгани учун, витамин Д продукцияси юқори бўлиши керак ва мос равишда УБ нурланишдан сўнг қон зардобида назорат гурухига нисбатан юқори бўлиши керак. 80-90 йилларда ўтказилган бир қатор текширувларда кўрсатилишича терида 7-дегидрохолестеролнинг миқдори ўзгартмайди, витамин ҳосил бўлиш жараёни ҳам бузилмайди. Яъни фақат витаминнинг теридан қонга транспорти пасайди. Шуни тахмин қилиш керакки, терида ҳосил бўлган витаминнинг кўп миқдори, семизликда тери ости ёғ қаватида эриди [24-25].

Гипотезани тасдиқловчи 25-(ОН)-Днинг зардобидаги концентрациясининг пасайиши, семизликда кўп миқдорда ёғ тўқимасида қайта тақсимланишини Arunabh S. ва ҳаммуалифлари билан биргаликда ўтказилган ишлар натижаси хисобланади [2]. Бу ишда соғлом аёллардаги 25-(ОН)-Д нинг миқдори ва ёғ тўқимасининг масса улиши ва ўзаро боғлиқлиги ўрганилган. Текширувлар натижасида ТМИ 17 дан 30 гача бўлган 410 та аёлларда 25-(ОН)-Д ва ёғ тўқимасининг тескари корреляция орқали боғланганини аниқланган.

Кенг ҳамровли текширишлар натижасида шуни аниқландик, ТМИ ошиши билан 25-(ОН)-Д миқдорининг пасайиши, HbA<sub>1c</sub> миқдорининг ошиши кузатилади. 25-(ОН)-Д миқдорининг 75 нмоль/л дан пасайиши семизлиги бор одамларнинг 80%иди ва семизлиги йўқ одамларда фақатгина 68%ни ташкил килади ( $p<0,0001$ ). Эрта аниқланган 2 тип қандли диабет, HbA<sub>1c</sub>>7% миқдорда аниқланган беморларда қон зардобида 25-(ОН)-Д миқдори, углевод алмашиниши бузилмаган одамларга нисбатан пасайган (36,9 нмоль/л vs 52, нмоль/л).

Осло шаҳридаги “Метаболизм ва ҳаёт тарзини бошқариш тибиёти клиникаси”да 2126 беморлар рўйхатга олинган, витамин Днинг метаболизмини баҳолаш учун текширилган ва асосан қон зардобида 25-(ОН)-D<sub>3</sub> миқдори аниқланган. Текширучиларда ТМИ, ёш ва жинсига нисбатан 25-(ОН)-D<sub>3</sub> миқдориниг мавсумий тебраниши тақосслangan [16].

Кўплаб регрессив таҳлиллар шуни кўрсатдик, ТМИ кўрсаткичининг 1 кг/м<sup>2</sup>га катталashiши натижасида витамин Д нинг зардобда концентрациясининг пасайиши 0,74 нмоль/лни ташкил килади, бел айланасининг 1 смга катталashiши натижасида витамин D миқдори қон зардобида 0,29 нмоль/л бўлади.

Шундай қилиб, ТМИ ва бел айланаси кўрсаткичлари ўзгариши билан ташхисланган семизлик даражаси, витамин D етишмовчилиги билан боғлик эканлиги аниқланган. Морбид семизлиги бор одамлар семизлиги йўқ одамларга нисбатан кўп овқат истеъмол қиласаларда, уларда бир қатор нутриентлар етишмовчилиги аниқланган.

Рандомизирланган плацебо-бошқариладиган текширишлар метанализи натижалари шуни исботладики, сукт тўқимаси зичлиги пасайишини ва жароҳат оқибатида синишларни олдин олиш учун

витамин D нинг кунлик миқдори 700–800 ХБ дан кам бўлмаслиги керак. Кальцийнинг етарлича сўрилиши учун витамин D зарур, шунинг учун унинг эффективлиги кальций билан биргаликда қабул килинганда ошади (суткалик 1000 мгдан кам бўлмаган дозада) [13].

Хозирги даврга келиб витамин D нинг кунлик миқдорини ошириш кераклиги ҳақида муҳокамалар олиб борилмоқда. Витамин D коррекцияси тўғрисидаги тавсиялар исботланиш даражаси, афсуски унчалик юқори эмас. Тасдиқланган витамин D дефицитида эргокальциферолни ҳафтасида 50 000 ХБдан 8 хафта давомида бериш тавсия қилинади. 25(OH)D миқдори нормалашгандан сўнг холекальциферолни суткасига 800 дан 1000 ТБ гача дозада доимий равищда қабул қилиш тасия қилинади [4].

Cannell J. фикринга кўра витамин D дефицити аниқланган одамларда юқори доза талаб қилинади: суткасига 2000–7000 ТБ, шундай дозада қабул қилинган тақдирда 25(OH)D миқдорини 40–70 нг/мл (100–175 нмоль/л) атрофида саклаш мумкин [7, 8].

Юқорида кўрсатиб ўтилганидек, семизликдан азият чекувчи одамларда витамин D га эҳтиёжлари юқори бўлади, бу эса бундай одамларда витамин D дефицитини даволаш ва профилактикасини ўтказишида эътиборга олиниши зарур. Витамин 25(OH)Dнинг максадга мувофиқ миқдори 30 нг/мл дан кам бўлмаслиги керак.

(75 нмоль/л). Витамин D ни конда шундай миқдорда ушлаб туриш учун семизлиги бор одамлар, витаминни суткасига 800–1000 ТБ дан кам бўлмаган миқдорда қабул қилишлари керак [5]. Баъзи бир клиник текширишлар натижаси шуни кўрсатадики, семизлик ва қандли диабет терапияси эффективлиги учун витаминнинг 2000...4000 ТБ/сут.да дозадан кам бўлмаган миқдорда қабул қилиш керак бўлади.

Семизлиги бор ўсмиirlар гурухидаги витамин D ни (2000 ТБ/сут, 12 ҳафта) қабул қилиш қон зардобида 25(OH)D миқдорининг +6 нг/мл ( $p<0.001$ ) гача ошишига олиб келади [26]. Семиз ва витамин D дефицити (<15 нг/мл) бор болалар бир курс витамин (3000 ТБ/сут, 12 ой.) қабул қилганидан сўнг, адипонекти миқдорининг ошиши кузатилди [35]. 8-18 ёшдаги семиз ( $n=109$ ) ва витамин D дефицити (<50 нмоль/л) бор болалар гурухига кўшимча витамин D (25000 ТБ/хаф, 9 ҳафта ~4000 ТБ/сут) берилиганда, 9 ҳафтадан кейин витамин дефицити фақат 25% болаларда аниқланган, терапия натижасида ҳеч қандай ножӯя таъсирилар кузатилмаган [31].

91 нафар ҳомиладор аёллар уч гурухга бўлинган ва бутун ҳомиладорлик даврида 1 гурухга 600 ТБ/сут га, 2 гурухга 1200 ТБ/сут га ва 3 гурухга 2000 ТБ/сут га витамин D берилган. Натижалар таққосланганда суткасига 2000 ТБ да витамин берилиган ҳомиладор аёллар гурухидаги ижобий, яъни витамин D дефицити (<20 нг/мл) ҳолати учраш частотаси 3 гурух аёлларда 20%, 1 гурухда 58% ва 2 гурухда 61%ни ташкил килган ( $p = 0.03$ ). 3 гурух ҳомиладор аёллардан туғилган чакалокларда 3% дефицит, 1 гурухда 74% ва 2 гурухда 48%ни ташкил килди ( $p=0.006$ ). шундай қилиб, ҳомиладорлик ва эрта болалик даврида витамин D статусини нормада саклаш учун 2000 ТБ/сут га витамин D қабул қилиш керак [38].

Рандомизирланган текшириш учун диабет хавфи юқори бўлган (гликирланган гемоглобин 5.8%-6.9%) ва витамин D етишмовчилиги (25-OHD < 30 нг/мл) бор беморларни, 12 ой давомида, кунлик витамин D қабул қилиш учун (88865 ТБ/хаф.,  $n=56$ ) ва плацебо ( $n = 53$ ) танлаб олинган. Витамин D қабул қилгандан 3 ойдан сўнг 25-OHD миқдори 22 дан 70 нг/млгача ошган. 12 ойдан кейин, витамин D қабул қилган гурухда гликирланган гемоглобин миқдори пасайган (-0.2%) [10].

Шуни таъкидлаш лозимки бир марталик мегадозаларда витамин D қабул қилиш амалиётда хавфли хисобланади ва ҳар доим ҳам эффект бермайди. Рандомизирланган текширишда 2 тип қандли диабет билан 61 та иштирокчи катнашган ва улар бир марталик 100000 ёки 200000 ТБ да витамин D қабул қилган [37]. Витамин Dни бундай юқори дозаларда ишлатилиши, этик нуқтаи назардан нотўғри, яъни “инсонларда тажриба ўтказиши” тушунчасини пайдо қиласи [39], текширувлар натижасида беморлар умумий ахволида ҳеч қандай ижобий ўзгаришлар:

эндотелий функцияси, инсулинга резистентлик ва гликирланган гемоглобин микдори ўзгариши, кузатилмаган.

Үзок вакт давомида витамин Д ни оптимал физиологик дозада қабул қилиш энг маъқул физиологик стратегия хисобланади.

### Хулоса

Бутун дунё бўйлаб семизликнинг тарқалиши ва ривожланиши кун сайн ортиб бормоқда ва айниқса ёшлар орасида кенг тарқалиб бормоқда. Болалар ва ўсмиirlарда семизлик ривожланиши патогенезида асосий омил бўлиб, модификацияланадиган хавф омиллар (углеводлар ва тўйинган ёғлар истеъмолининг ошиши, микронутриентлар дефицити, гиподинамия, спиртли ичимликлар ичиш, чекиши ва б.) хисобланади. Микронутриент омиллар орасидан, қандли диабет ривожланишига сезиларли таъсир килувчи хавф омилларидан бири, бу витамин Д дефицити хисобланади.

### Адабиётлар.

1. Annweiler C, Schott AM. Dietary intake of vitamin D and cognition in older women: A large population-based study. *Neurology*. 2010; 75 (20): 1810–1816.
2. Arunabh S., Pollak S., Yeh J. et al. Body fat content and 25-hydroxyvitamin D levels in healthy women // *J Clin Endocrinol Metab.* – 2003. – № 88. – P. 157–161.
3. Beghin L, Huybrechts I, Vicente-Rodriguez G, et al. Main characteristics and participation rate of European adolescents included in the HELENA study. *Arch. Public Health*. 2012; 70 (1): 14. doi: 10.1186/0778-7367-70-14.
4. Bordelon P., Ghetu M., Langan R. Recognition and management of vitamin D deficiency // *Am Fam Physician*. – 2009. – № 80 (8). – P. 841–846.
5. Bischoff-Ferrari H. Vitamin D: what is an adequate vitamin D level and how much supplementation is necessary? // *Best Pract Res Clin Rheumatol.* – 2009. – № 23(6). – P. 789–795.
6. Bokoski R.D., Xue H., McCarron D.A. Effect of 1,25(OH)2 vitamin D3 and ionized Ca<sup>2+</sup> uptake by primary cultures of aortic myocytes of spontaneously hypertensive and Wistar Kyoto normotensive rats. *Biochem Biophys Res Commun* 1987; 146: 1330–1335.
7. Cannell J., Hollis B., Zasloff M. et al. Diagnosis and treatment of vitamin D deficiency// *Expert Opin Pharmacother* 2008. – № 9. – P. 107–118.
8. Cannell J., Hollis B. Use of vitamin D in clinical practice // *Alternative MedicineReview*. – 2008. – № 13. – P. 6–20.
9. Chapuy M., Preziosi P., Maamer M. et al. Prevalence of vitamin D insufficiency in an adult normal population // *Osteoporos*. – 1997. – № 7. – P. 439–443.
10. Davidson MB1, Duran P, Lee ML, Friedman TC. High-dose vitamin D supplementation in people with prediabetes and hypovitaminosis D. *Diabetes Care*. 2013 Feb;36(2):260-6.
11. Davies PD. A possible link between vitamin D deficiency and impaired host defence to *Mycobacterium tuberculosis*. *Tubercle*. 1985; 66 (4): 301–306.
12. Gallicchio L, Helzlsouer KJ, Chow WH, et al. Circulating 25-hydroxyvitamin D and the risk of rarer cancers: Design and methods of the Cohort Consort MEm Vitamin D Pooling Project of Rarer Cancers. *Am. J. Epidemiol.* 2010; 172 (1): 10–20.
13. Kulie T., Groff A., Redmer J. et al. Vitamin D: an evidence-based review // *JABFM*. – 2009. – № 22(6). – P. 698–706.
14. Koutkia P, Chen TC, Holick MF. Vitamin D Intoxication Associated with an Over-the-Counter Supplement. *N. Engl. J. Med.* 2001; 345 (1): 66–67.
15. Kumar J, Muntner P, Kaskel FJ, Hailpern SM. Prevalence and associations of 25-hydroxyvitamin D deficiency in US children: NHANES 2001–2004. *Pediatrics*. 2009; 124: 362–370.
16. Lagunova Z., Porojnicu A., Lindberg F., Hexeberg S., Moan J. The dependency of vitamin D status on body mass index, gender, age and season // *Anticancer Res.* – 2009. – № 29(9). – P. 3713–20.
17. Li Y.C., Kong J., Wei M. 1,25-Dihydroxyvitamin (D)<sub>3</sub> is a negative endocrine regulator of the renin-angiotensin system. *J Clin Invest* 2002; 110: 229–238.
18. Merke J., Hofmann W., Goldschmidt D., Ritz E. Demonstration of 1,25(OH)2 vitamin D<sub>3</sub> receptors and actions in vascular smooth muscle cells in vitro. *Calcif Tissue Int* 1987; 41: 112–114.
19. Merke J., Milde P., Lewicka A. Identification and regulation of 1,25-dihydroxyvitamin D<sub>3</sub> receptor activity and biosynthesis of 1,25-dihydroxy-vitamin D<sub>3</sub>: studies in cultured bovine aortic endothelial cells and human dermal capillaries. *J Clin Invest* 1989; 83: 1903–1915.
20. Motivalaa S.R., Wang T.J. Vitamin D and cardiovascular risk. *Current Hypertens Rep* 2012; 14(3): 209–218. DOI: 10.1007/s11906-012-0262-y
21. Maxwell CS, Wood RJ. Update on vitamin D and type 2 diabetes. *Nutr Rev*. 2011;69(5):291.
22. Munns C, Zacharin MR, Rodda CP, Batch JA, Morley R, Cranswick NE, Craig ME, Cutfield WS, Hofman PL, Taylor BJ, Grover SR, Pasco JA, Palm TA. The geographical distribution and etiology of rickets. *Practitioner*. 1890; 45: 270–342.
23. Mikirova NA, Belcaro G, Jackson JA, Riordan NH. Vitamin D concentrations, endothelial progenitor cells, and cardiovascular risk factors. *Panminerva Med*. 2010; 52 (2) (Suppl. 1): 81–87.
24. MacLaughlin J., Holick M. Aging decreases the capacity of human skin to produce vitamin D<sub>3</sub> // *J Clin Invest*. – 1985. – № 76. – P. 1536–1538.
25. Need A., Morris H., Horowitz M. et al. Effects of skintickness, age, body fat, and sunlight on serum 25-hydroxyvitamin D // *Am J Clin Nutr.* – 1993. – № 58. – P. 882–885.
26. Nader NS, Aguirre Castaneda R, Wallace J. Effect of Vitamin D<sub>3</sub> Supplementation on Serum 25(OH)D, Lipids and Markers of Insulin Resistance in Obese Adolescents: A Prospective, Randomized, Placebo-Controlled Pilot Trial. *Horm Res Paediatr*. 2014. Jul 16:107-112.
27. O'Connell T.D., Giacherio D.A., Jarvis A.K., Simpson R.U. Inhibition of cardiac myocyte maturation by 1,25-dihydroxyvitamin D<sub>3</sub>. *Endocrinology* 1995; 136: 482–488.

Ҳақиқатдан, витамин Д тўқима ва ҳужайраларнинг молекуляр физиологиясига кенг спектрда ҳар томонлама таъсир кўрсатади. Ўқорида келтирилган маълумотларга кўра, семизлик профилактикаси ва давоси, унга боғлиқ асоратларда витамин Дни ишлатиш мақсадга мувофиқ бўлади. Болалар ва ўсмиirlар орасида витамин Д этишмовчилигини эрта аниглаш ва унинг коррекциясини ўз вактида ўтказиш, айниқса хавф гурухида, кўплаб сурункали касалликларни ривожланиши хавфини минималлаштиради. Натижада сурункали касалликлар учун сарфланадиган сарф харажатлар миқдорининг камайишига олиб келади. Витамин Д истеъмолини такомиллаштиришда соғлиқни сақлаш тизимини ўрнини янада ошириш бўйича тегишли чоратадбирлар ишлаб чиқилиши мақсадга мувофиқ бўлади.

28. O'Connell T.D., Berry J.E., Jarvis A.K. 1,25-Dihydroxyvitamin D<sub>3</sub> regulation of cardiac myocyte proliferation and hypertrophy. *Am J Physiol* 1997; 272: H1751–H1758.
29. Oh J., Weng S., Felton S.K., Bhandare S., Riek A., Butler B. et al. 1,25(OH)<sub>2</sub> Vitamin D inhibits foam cell formation and suppresses macrophage cholesterol uptake in patients with type 2 diabetes mellitus. *Circulation* 2009; 120: 687–698. DOI: 10.1161/CIRCULATIONAHA.109.856070
30. Pourdjabbar A., Dwivedi G., Haddad H. The role of vitamin D in chronic heart failure. *Curr Opin Cardiol* 2013; 28: 216– 222. DOI: 10.1097/HCO.0b013e32835bd480
31. Radhakishun NN, van Vliet M. Efficacy and Tolerability of a High Loading Dose (25,000 IU Weekly) Vitamin D<sub>3</sub> Supplementation in Obese Children with Vitamin D Insufficiency/Deficiency. *Horm Res Paediatr*. 2014 Jul 19;103-106.
32. Rodriguez-Rodriguez E, Ortega RM, Gonzalez-Rodriguez LG, Lopez-Sobaler AM; UCM Research Group VALORNUT (920030). Vitamin D deficiency is an independent predictor of elevated triglycerides in Spanish school children. *Eur. J. Nutr.* 2011; 50 (5): 373–378.
33. Rigby W.F., Denome S., Fanger M.W. Regulation of lymphokine production and human T lymphocyte activation by 1,25-dihydroxyvitamin D<sub>3</sub>. Specific inhibition at the level of messenger RNA. *J Clin Invest* 1987; 79: 1659–1664.
34. Somjen D., Weisman Y., Kohen F. 25-Hydroxyvitamin D<sub>3</sub>-1-alpha-hydroxy-lase is expressed in human vascular smooth muscle cells and is upregulated by parathyroid hormone and estrogenic compounds. *Circulation* 2005; 111: 1666–1671. DOI: 10.1161/01.CIR.0000160353.27927.70.
35. Walker JP, Hiramoto JS. Vitamin D deficiency is associated with mortality and adverse vascular access outcomes in patients with end-stage renal disease. *J. Vasc. Surg.* 2014 Jul;60(1):176-83.
36. Worthman J., Matsuoka L., Chen T. et al. Decreased bioavailability of vitamin D in obesity // *Am J Clin Nutr.* – 2000, 72. – P. 690–693.
37. Witham MD, Dove FJ, Dryburgh M. The effect of different doses of vitamin D(3) on markers of vascular health in patients with type 2 diabetes: a randomised controlled trial. *Diabetologia*. 2010;53(10):2112-9.
38. Yesiltepe MG, Ozsu E, Kalaca S. Evaluation of Vitamin D Supplementation Doses during Pregnancy in a Population at High Risk for Deficiency. *Horm Res Paediatr*. 2014;81(6):402-8.
39. Громова О.А., Торшин И.Ю., «Витамины и минералы: между Сциллой и Харибдой», 2012, Москва, 674 С.
40. Zanello S.B., Collins E.D., Marinissen M.J. Vitamin D receptor expression in chicken muscle tissue and cultured myoblasts. *Horm Metab Res* 1997; 29: 231–236.
41. Электрон ресурс. URL: [http://www.aacc.org/events/nnualmtgdirectory/Documents/AACC\\_12\\_Abstracts\\_B39-B117.pdf](http://www.aacc.org/events/nnualmtgdirectory/Documents/AACC_12_Abstracts_B39-B117.pdf) (B-75)

# ЖУРНАЛ ГЕПАТО-ГАСТРОЭНТЕРОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

## ТОМ 3, НОМЕР 2

JOURNAL OF HEPATO-GASTROENTEROLOGY RESEARCH  
VOLUME 3, ISSUE 2

**Editorial staff of the journals of www.tadqiqot.uz**

Tadqiqot LLC The city of Tashkent,  
Amir Temur Street pr.1, House 2.

Web: <http://www.tadqiqot.uz/>; Email: [info@tadqiqot.uz](mailto:info@tadqiqot.uz)  
Phone: (+998-94) 404-0000

**Контакт редакций журналов. [www.tadqiqot.uz](http://www.tadqiqot.uz)**

ООО Tadqiqot город Ташкент,  
улица Амира Темура пр.1, дом-2.  
Web: <http://www.tadqiqot.uz/>; Email: [info@tadqiqot.uz](mailto:info@tadqiqot.uz)  
Тел: (+998-94) 404-0000