



Шайхова Мунира Икрамовна

Тошкент педиатрия тиббиёт институти, Ўзбекистон Республикаси, Тошкент ш.

ДИСМЕТАБОЛИЧЕСКАЯ НЕФРОПАТИЯ У ДЕТЕЙ: ДИАГНОСТИКА И ЛЕЧЕНИЕ

Шайхова Мунира Икрамовна

Ташкентский педиатрический медицинский институт, Республика Узбекистан, г.Ташкент

DYSMETABOLIC NEPHROPATHY IN CHILDREN: DIAGNOSIS AND TREATMENT

Shaykova Munira Ikramovna

Tashkent Pediatric Medical Institute, Republic of Uzbekistan, Tashkent

ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-6071-5820>

e-mail: shayxova1961@mail.ru

Резюме. Дисметаболик нефропатия ёки метаболик нефропатия синдроми замонавий педиатриянинг долзарб ва мунозарали муаммоларидан бири бўлиб ҳисобланади. Дисметаболик нефропатиялар моддалар алмашинувининг бузилиши билан боғлиқ бўлиб, касалликларнинг ушибу гурухи болаларда кўп учрайди. Мактабгача ёшда бўлган болаларнинг 31,4 % да оксалат-фосфат-кальцийли кристаллурия кузатилади. Уратли нефропатия сийдик-тоши касаллиги билан оғриган 1,3-7,6% болаларда нефроуролитиаз шаклланишининг сабабчиси бўлиб ҳисобланади. Ушибу мақоланинг мақсади болаларда дисметаболик нефропатияларни ташхислаш, даволаши, шунингдек, олдини олии стратегиясини кўриб чиқишидан иборат. Клиник жиҳатдан, дисметаболик нефропатияларнинг болаларда намоён бўлиши мураккабdir. 5 ёшгача бўлган болаларда специфик белгилар кузатилмайди. Сийдикни текшириши ва даволашнинг тегишли усулларидан фойдаланган ҳолда эрта ташхис кўйши буйрак шикастланиши ва касалликнинг тақорланишини олдини олии учун муҳимдир.

Калим сўзлар: дисметаболик нефропатия, болалар, ташхислаш, даволаши.

Abstract. Dysmetabolic nephropathy or metabolic nephropathy syndrome is considered one of the urgent problems of modern pediatrics. Dysmetabolic nephropathies are associated with metabolic disorders, and this group of diseases is most common in children. Oxalate-phosphate-calcium crystalluria is observed in 31.4% of preschool children. Urate nephropathy is the cause of the formation of nephrolithiasis in 1.3-7.6% of children with urolithiasis. Clinical manifestations of dysmetabolic nephropathies in children are complex. No specific signs are observed in children under the age of 5 years. The purpose of this article is to consider the diagnosis, treatment and prevention of dysmetabolic nephropathies in children. Early diagnosis using appropriate urine tests and treatment methods is important to prevent kidney damage and recurrence of the disease.

Keywords: dysmetabolic nephropathy, children, diagnosis, treatment.

Долзарблиги. Дисметаболик нефропатия ёки метаболик нефропатия синдроми замонавий педиатриянинг долзарб муаммоларидан бири бўлиб ҳисобланади. Бугунги кунда, статистик маълумотларга кўра, буйракларда метаболик бузилишларнинг кенг тарқалиши кузатилмоқда. Мактабгача ёшда бўлган болаларнинг 31,4 % да оксалат-фосфат-кальцийли кристаллурия кузатилади. Уратли нефропатия сийдик-тоши касаллиги билан оғриган 1,3-7,6% болаларда нефроуролитиаз шаклланишининг сабабчиси бўлиб ҳисобланади. Дисметаболик

нефропатияларнинг ўз вақтида тегишли даво чоралари олиб борилмаса буйрак тизимининг яллигланиши ва шикастланишига олиб келиши мумкин.

Макола мақсади - Умумий амалиёт шифокорларига дисметаболик нефропатия билан оғриган болаларни баҳолаш ва олиб бориш тактиказининг шархини тақдим этиш.

Дисметаболик нефропатиянинг сабаблари. Наслий ёки орттирилган моддалар алмашинувининг турли бузилишлари (калций, оксалат кислотаси, сийдик кислотаси, цистин,

фосфатлар), сийдик чиқариш йўллари инфекциялари, пешобнинг димланиши (масалан, сийдик қопи ўз вақтида бўшатилмаса, сийдик йўлларининг торайиши ва б.), эндокрин касалликлар, ошқозон-ичак тракти касалликлари (гижжалар, лямблиоз), онкология, баъзи дори препаратларини қабул қилиш, нур терапияси дисметаболик нефропатиянинг юзага келишига сабаб бўлади.

Дисметаболик нефропатиянинг намоён бўлиши. Беш ёшгача бўлган болаларда дисметаболик нефропатиянинг специфик белгилари кузатилмайди. Каттароқ ёшдаги болаларда ва катталарда: тез чарчаш, қоринда оғриқ, организмда суюқликнинг ушланиб қолиши, қовокларнинг шишиши, сийдикнинг кам ажралиши, белдаги санчиқли оғриқ билан намоён бўлади. Ташки жинсий аъзолар соҳасида қичишиш, оғриқ ва қизариш кузатилади. Пешоби хира, тувак деворларида ювилиши қийин чўкма ҳосил бўлади.

Дисметаболик нефропатиянинг сабаб омиллари иккى катта гурухга бўлинади – экзоген ва эндоген.

Экзоген омилларга қуидагилар киради: иқлим (қуруқ ва иссиқ иқлим), ичимлик сувининг таркиби (юкори зичликда), куёш радиацияси даражаси, ташки муҳитда микро- ва макроэлементларнинг бўлиши (магний, йоднинг етишмаслиги, кальций, стронций кўп микрорда), овқат режимининг хусусиятлари (A, B₆, PP витаминларининг танқислиги, D гипервитаминози, оқсил, оксалат, пуринга бой маҳсулотларни кўп истеъмол қилиш, тўйинмаган ёғ кислоталари саклаган маҳсулотларни кам истеъмол қилиш), саунага кўп ташриф буориш, алкоголь истеъмол қилиш, дорилар (сульфаниламидлар, диуретиклар, цитостатиклар) таъсири.

Эндоген омиллар: буйрак ва сийдик чиқариш йўлларининг туғма аномалиялари, айниқса пешоб чиқишининг бузилиши, буйракларда ва сийдик йўллари бўйлаб яллигланиш жараёнларининг бўлиши, гиперпаратиреозда сув-туз алмашинувининг бузилиши, экстрапенал йўқотишлар, интенсив мушак юкламаларида сувнинг кўп йўқотилиши, узоқ ётоқ режими ёки иммобилизацияда кальций алмашинувининг бузилиши (кальцийнинг сувклардан қонга ювилиб ўтиши), ичак деворлари ўтказувчанилиги ортганида кальций ва оксалатлар сўрилишининг ошиши (озуқа аллергияси, ичакдаги яллигланишли жараёнлар), моддалар алмашинуви бузилишининг наслий варианtlари.

Ҳимоя омиллари. Ҳимоя омилларига тузларни эриган ҳолатда ушлаб турувчи моддалар киради, кўпинча улар ҳимояловчи коллоидлар деб аталади. Шундай қилиб, ҳимоя омилларининг

етишмовчилиги, сабаб омилларнинг устунлик қилишида кристалл ҳосил бўлиши ва охир-оқибатда тош ҳосил бўлиш жараёни бошланади.

Персистенцияланувчи кристаллурия буйрак тўқималарида кристалларнинг чўкиши ва асептик тубулоинтерстициал яллигланиш, уларнинг адгезиясига олиб келиши мумкин, бу тошнинг шаклланиши ва сийдик-тош касаллигининг (СТК) ривожланишида асос бўлиб хизмат қиласи.

Педиатрия амалиётида кристаллурия ва дисметаболик нефропатиянинг кўпчилиги кальций (70-90%) билан боғлиқ, уларнинг деярли 85-90% - оксалатлар (кальций оксалат кўринишида), қолганлари фосфатлар (3-10%) ёки аралаш - оксалат-фосфат-уратли хисобланади. Уратли кристаллурия ва литиаз деярли 5%, цистинли - 3% гача ташкил қиласи. 5-15% ҳолатларда трипельфосфатлар - аммоний, магний ва кальций ионларини саклаган фосфатли кристаллар аникланади.

Цистинурия кам учрайдиган наслий тури бўлиб, ҳам болаларда ва ҳамда ёши катта беморларда кузатилади.

Кристаллурия билан сийдик синдромини ташхислаш учун босқичма-босқич текширувларни олиб бориш:

1 босқич. Кристаллар идентификацияси ва кристаллометрия билан спонтан кристаллурияга пешоб тахлили. Туз кристалларининг факат умумий пешоб тахлилида аникланishi дисметаболик нефропатия ташхисини кўйиш учун асос бўла олмайди, чунки болаларда кристаллурия кўпинча транзитор бўлади.

2 босқич. Кристаллурияда оксалатлар, уратлар, фосфатларнинг суткалик экскрецияси аникланади (меъёрда оксалатлар экскрецияси 10-40 мг/сут ёки 1 мг/кг/сут, уратлар – 0,6-6,0 мкмоль/сут, фосфатлар – 0,01-0,04 г/кг/сут).

3 босқич. Қон ва пешобнинг биокимёвий тахлили, буйрак функцияларини аниклаш (креатинин даражаси, калавачалар фильтрацияси тезлигини хисоблаш, Зимницкий синамаси). Пешобнинг турли тузларни эритиш қобилиятини (ПАҚ-пешобнинг антикристалл қобилияти) аниклаш мухим.

Дисметаболик нефропатия таснифи (Т. М. Творогова, Ю. Е. Вельтищев 1985). Дисметаболик нефропатия келиб чиқиши (бирламчи, иккиласмачи), туз чўкмасининг кўриниши (оксалатли, фосфатли, уратли, аралаш), патологик жараён фазалари (тузли диатез, клиник, интерстициал нефритга ўтиши, иккиласмачи пиелонефрит, нефролитиаз (сийдик-тош касаллиги) бўйича таснифланади.

Оксалатли нефропатиялар. Оксалатлар саклаган маҳсулотларни кўп истеъмол қилиш, ичак касалликлари – ичакнинг яллигланиши

касаллуклари (Крон касаллуклари, ярали колит), ичақда жаррохлик амалиёти ўтказилганида ичак анастомозлари; организм томонидан оксалатларнинг кўп ишлаб чиқарилиши оксалатларнинг ҳосил бўлишига сабаб бўлади.

Оксалатли кристаллурияниң ташхис мезонлари:

Наслий анамнезида қариндошларида сийдик чиқариш тизими аъзолари патологиясининг мавжудлиги (нефрит, гематурия, дизурия, СТК), овқат ҳазм қилиш тизимининг сурункали яллиғланишлари (гастрит, холецистит, ўт-тош касаллиги), моддалар алмашинувининг бузилиши (қандли диабет, семизлик, подагра, метаболик синдромнинг бўлиши;

Фонли патологияда сийдик чиқариш тизими патологияси (ривожланишнинг туғма аномалиялари, нейроген дисфункциялар, яллиғланиш касаллуклари),

ошқозон-ичак ва билиар тракти патологияси (функционал ва органик бузилишлар), аллергик ва псевдоаллергик реакциялар, эндокрин тизими патологиясининг аниқланиши;

Лаборатор-инструментал мезонлар. Умумий пешоб тахлили: порция хажмининг камайиши, кул ранг-сарик рангда чўкма тушиши билан пешобнинг хиралашиши, пешоб реакцияси 5,0-7,0, нисбий зичлиги 1028-1030 ва ундан юкори, микропротеинурия, гематурия, 10 мкм ўлчамгача калций оксалатлари кристалллари (почта конвертлари кўринишида).

Пешобнинг биокимёвий тахлили: оксалатларнинг суткалик экскрецияси 20 мг/сутдан кўп (14 ёшгача бўлган болаларда) ёки 0,5 ммоль/м2/сут.дан кам. Калций оксалатларига ПАКК нинг пасайиши, пероксид ва кальцифилаксияга мусбат тест, фосфолипидлар, этаноламин миқдорининг ошиши, кальций/креатинин индексининг ошиши. УТТ да буйрак паренхимаси эхогенлигининг ўчоқли ошиши, жомчалар деворининг зичлашганлиги.

Уратли нефропатия (сийдик кислотаси алмашинувининг бузилиши). Месъёрда уратлар клиренси 3,6 дан 7,6 мл/мин гачани ташкил қиласди, подаграда эса 1,5 баравар юкори -5,8-8,7 мл/мин. Каналчаларда деярли 98% бирламчи пешобга фильтрланган уратлар реабсорбцияланади. Этиологияси жиҳатидан уратли кристаллуриялар қатор патологик ҳолатлар билан чакирилган сийдик кислотаси ишлаб чиқарилишининг кўпайиши ва экскрециясининг ошиши билан боғлиқ.

Уратли нефропатияларнинг ташхис мезонлари:

Наслий анамнезида қариндошларида сийдик чиқариш тизими аъзолари патологиясининг мавжудлиги (сурункали пиенефрит, гломерулонефрит, дизурия, СТК),

овқат ҳазм қилиш тизимининг сурункали яллиғланишлари (гастрит, холецистит, ўт-тош касаллиги), артропатиялар, моддалар алмашинувининг бузилиши (қандли диабет, семизлик, подагра, метаболик синдромнинг бўлиши;

Фонли патологияда ацетонемик ҳолатлар, аллергик ва псевдоаллергик реакциялар, сийдик чиқариш тизими аъзолари ривожланишининг туғма аномалиялари, бўғимларнинг шикастланиши (кам ҳолатларда), артериал босимнинг ўзгарувчанлиги, эмоционал лабилликнинг аниқланиши.

Лаборатор-инструментал мезонлар. Умумий пешоб тахлили: порция хажмининг камайиши, фишт рангидаги чўкма тушиши билан пешобнинг хиралашиши, пешоб реакцияси 6,0; нисбий зичлигининг 1028-1030 (1040 гача етиши мумкин), микропротеинурия, гематурия, бочкасимон шаклидаги сийдик кислотасининг кристалллари. Пешобнинг биокимёвий тахлили: микроальбуминурия, липидлар пероксидланиши метаболитлари даражасининг ошиши, “сийдик кислотаси/ креатинин” индексининг ошиши.

Фосфатурик нефропатия. Фосфатли нефропатия фосфор ва калций алмашинувининг бузилиши билан кечадиган касаллукларда учрайди. Фосфатурияниң асосий сабаби – сийдик тизимининг сурункали инфекцияси. Кўпинча фосфат-кальцийли нефропатия оксалат-кальцийли нефропатия билан бирга кечади. Фосфатурик кристаллурия частотаси 5–15 % ни ташкил қиласди.

Фосфатурик кристаллурияларнинг ташхис мезонлари:

Наслий анамнезида қариндошларида сийдик чиқариш тизими аъзолари патологиясининг мавжудлиги (сурункали пиенефрит, СТК), овқат ҳазм қилиш тизимининг сурункали яллиғланишларининг (гастрит, гастродуоденит, яра касаллиги) бўлиши;

Фонли патологияда сийдик чиқариш тизимининг сурункали инфекциялари,

сийдик чиқариш тизими аъзолари ривожланишининг туғма аномалиялари, ошқозон-ичак трактининг сурункали патологиясининг аниқланиши;

Лаборатор-инструментал мезонлар. Умумий пешоб тахлили: туриб қолганида сутга ўхшаш оқ рангли чўкма тушиши билан хиралашиши, пешоб реакцияси 7,0 дан юкори, призмалар кўринишидаги трипельфосфатлар кристалллари. Пешобнинг биокимёвий тахлили: фосфатларнинг суткалик экскрецияси 2,5-4,0 мкг дан юкори, фосфатлар ва трипельфосфатларга ПАКК нинг пасайиши, “фосфор/креатинин” индексининг ошиши.

Болаларда дисметаболик нефропатияни даволашнинг асосий йўналишлари. Носпектифик: тўғри хаёт тарзини ташкил қилиш, уродинамикани назорат қилиш ва тузатиш, сийдик тизимида микробли-яллигланишли жараёнларни олдини олиш.

Специфик: специфик парҳезли терапия, метаболик бузилишларни тузатиш, пешобнинг физикавий-кимёвий параметрларини тузатиш.

Ҳар қандай дисметаболик нефропатияни даволашнинг тўртта асосий тамойиллари мавжуд: ҳаёт тарзини меъёрлаштириш; суюқлик ичиш тартибига риоя қилиш; парҳез; давонинг специфик усувлари.

Кўп миқдорда суюқлик ичиш ҳар қандай дисметаболик нефропатияларни даволашнинг универсал усули бўлиб ҳисобланади, чунки пешобда эрувчан моддалар концентрациясини камайтиришга имкон беради.

Дисметаболик нефропатияларда парҳез билан даволаш. Дисметаболик нефропатияларда ўсиб бораётган организмнинг ёшга боғлиқ эҳтиёжлари, метаболизм бузилишининг ўзига хос хусусиятлари ва тубуляр аппаратга функционал юкни инкор қилишни ҳисобга олган ҳолда рационал тўлиқ хилма-хил парҳезни яратиш асосий тавсия бўлиб ҳисобланади.

Оксалурияда парҳез билан даволаш. Оксалурияда оксалатлар миқдори 1 дан 3 г/кг гача бўлган маҳсулотлар чекланади (сабзи, яшил ловия, сачратқи, пиёз, помидорлар, аччиқ дамланган чой, калций сақлаган маҳсулотлар; мол гўшти, товук, жигар, треска, смородина, антонов олмалари,турп). Оксалатлар миқдори 0,9 г/кг дан кам бўлган маҳсулотларни тавсия этиш мумкин (оқ карам, гулкарам, ўрик, банан, нок, узум, бодринг, нўхот). Ёрмаларнинг барча турлари, кам ишқорли минерал сувлар (йилда 2 курс) тавсия этилади.

Уратурияда парҳез билан даволаш. Уратурияда нўхот, дукаклилар, мол гўшти, товук, қуён, ҳайвон ички аъзолари, консерва маҳсулотлари чекланади. Куннинг биринчи ярмида сут маҳсулотларини тавсия этиш мумкин. Картошка-карамли парҳез буюрилади. Гулкарам ва оқ карам, ёрмалар (гречка, сули, пшенка), мевалар. Магнийга бой маҳсулотлар (қуритилган ўрик, чернослив, денгиз карами, буғдой кепаги). Буғдой нон, жавдари нон. Ёғсиз гўшт ва балиқ ҳафтада 3 марта 150 г дан катта ёшдаги болаларга куннинг биринчи ярмида қайнатилаги ҳолда, шунингдек кам ишқорли минерал сувлар (йилда 2 курс); сули, арпа қайнатмаси тавсия этилади. Аччиқ чой, какао, кофе, шоколад, сардина, ясмиқ, ёғли балиқ, гўшт ва балиқ бульонларини истеъмол қилиш мумкин эмас.

Фосфатурияда парҳез билан даволаш. Таркибида фосфор миқдори ўртacha бўлган

маҳсулотлар (100 г да 50 дан 200 мг гача: мол гўшти, чўчқа гўшти, колбасалар, тухум, жўхори ёрмаси, 2-навли ун, сут, сметана, кам ишқорли минерал сувлар чекланади.

Таркибида фосфорни кам сақлаган маҳсулотлар (100 г да 50 мг гача): сариёғ, ўсимлик ёғи, манна ёрмаси, гуруч, макаронлар, барча турдаги ун маҳсулотлари, аччиқ бўлмаган чой, нўхот, оқ карам ва брюссель карами, сарсабил (спаржа), қовоқ, сабзи, бодринг, лавлаги, нордон олмалар, брусики, кизил смородина, кулупнай, олхўри истеъмол қилиш мумкин.

Таркибида фосфор миқдори юқори бўлган маҳсулотлар (100 г да 200 мг дан кўп): пишлок, творог, мол жигари, товук гўшти, балиқ, икра, ловия, нўхат, шоколад, сули, перловка, гречка, тариқ ёрмаси, ишқорий минерал сувлар тавсия этилмайди.

Специфик терапия кристалл ҳосил бўлишининг олдини олиш, тузларнинг чиқарилиши, моддалар алмашинуви ва энергетик жараёнларни меъёрлаштиришга йўналтирилади. Кўп ҳолатларда болаларда мемранопатия дисметаболик нефропатия патогенезининг бир бўғини бўлиб ҳисобланганлиги боис антиоксидантли ва мемранани стабиллаштирувчи терапияни ёдга олиш лозим. Кунинга 1-2 дражедан (10-50 томчи) 3 ой давомида Канефрон Н 1-3 маҳал қабул қилиш яхши самара кўрсатди.

Пурин алмашинуви бузилганида нефропатияни даволаш бирламчи касалликни даволашни ўз ичига олади. Гиперурикемия билан чақирилган касалликларни даволаш учун колхицин (кунинг 0,5-2мг 18 ойдан 10 йилгача), аллопуринол (суткалик дозаси 200-300 мг 2-3 марта 6-12 ой) кўлланилади.

Сийдик тизими инфекцияси бўлган беморларда антибактериал терапиянинг узок курсидан фойдаланилади. Шунингдек, спазмолитик, пешоб ҳайдовчи, яллигланишга қарши ва бактерицид хоссаларга эга воситалар (цистон, канефрон, фитолизин) кўлланилади.

Хулосалар. Хулоса қилиб шуни таъкидлаш лозимки, болаларда учрайдиган дисметаболик нефропатияларда метаболик бузилишларнинг этиопатогенетик асосланган комплекс коррекциясини олиб бориш, нафақат метаболик жараёнларнинг тикланиши, балки сурункали буйрак касаллигининг ривожланиши ва зўрайишини бартараф этишга имкон беради.

Адабиётлар:

1. Детская нефрология: практическое руководство / под ред. Э. Лойманна, А.Н.Цыгина, А.А.Саркисяна.М.:Литтерра,2010.
2. Детские болезни: учебник / под ред. проф. Н.А. Геппе. ГЭОТАР — Медиа, 2018

3. Дисметаболические нефропатии у детей: диагностика и лечение (руководство для врачей). - М: ИД «МЕДПРАКТИКА-М», 2007, 80 с.
4. Длин В.В., Османов И.М., Юрьева Э.А., Новиков П.В. Дисметаболическая нефропатия, мочекаменная болезнь и нефрокальциноз у детей. — М.: Оверлей, 2005. — 232 с.
5. Игнатова М.С., Коровина Н.А. Диагностика и лечение нефропатий у детей. — М.: ГЭОТАР — Медиа, 2007. — 336 с.
6. Иванов Д.Д., Вакуленко Л.И. Применение фитотерапевтических препаратов в детской нефрологии // Medical nature. — 2010. — № 2. — С. 36-37.
7. Малкоч А.В., Гаврилова В.А. Дисметаболические нефропатии у детей // Лечащий врач. — 2006. — № 1. — С. 32-36.
8. Мирошников В.М. Лекарственные растения и препараты растительного происхождения в урологии. — М.: МЕДпресс-ин- форм, 2005. — 40 с.
9. Нефрология. Клинические рекомендации / под ред. Е.М. Шилова, А.В. Смирнова, Н.Л. Козловской. М.:ГЭОТАР-Медиа, 2016.
- 10.Педиатрия: учебник / под ред. Н.П. Шабалова. СПб.: СпецЛит, 2015.
- 11.А.В. Сукало, Т.А. Пискун/ Дисметаболические нефропатии у детей/ Белорусский государственный медицинский университет. Здравоохранение (Минск), 2012.
- 12.О'Каллагхан К.А. Наглядная нефрология. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2009.
- 13.Эрман М.В. Нефрология детского возраста : руководство для врачей. СПб.:СпецЛит, 2010.
- 14.Щевелев Т.С. Лечение мочекаменной болезни и дисметаболических нефропатий у детей и у взрослых с применением нутрицевтиков // Международная научно-практическая конференция. — М. — К., 2003. — С. 269-288.
15. Bernd Hoppe Markus J. Kemper. Diagnostic examination of the child with urolithiasis or nephrocalcinosis // Pediatr. Nephrol. — 2010. — Vol. 25 (3). — P. 403-413.
16. Johri N., Cooper B., Robertson W. et al. An Update and Practical Guide to Renal Stone Management // Nephron Clin. Pract. — 2010. — Vol. 116, № 3. — P. 159-171.
- 17.Mohsen Akhavan Sepahi, Akram Heidari, Ahmad Shajari. Clinical Manifestations and Etiology of Renal Stones in Children Less than 14 years age // Saudi J. Kidney Dis. Transpl. — 2010. — Vol. 21 (1). — P. 181-184.

ДИСМЕТАБОЛИЧЕСКАЯ НЕФРОПАТИЯ У ДЕТЕЙ: ДИАГНОСТИКА И ЛЕЧЕНИЕ

Шайхова М.И.

Резюме. Дисметаболическая нефропатия или синдром метаболической нефропатии считается одной из актуальных проблем современной педиатрии. Дисметаболические нефропатии связаны с нарушением обмена веществ, и эта группа заболеваний наиболее часто встречается у детей. Оксалатно-fosfatno-кальциевая кристаллурия наблюдается у 31,4% детей дошкольного возраста. Уратная нефропатия является причиной формирования нефролитиаза у 1,3-7,6% детей с мочекаменной болезнью. Клинически проявление дисметаболических нефропатий у детей является сложным. У детей в возрасте до 5 лет никаких специфических признаков не наблюдаются. Цель этой статьи - рассмотреть диагностику, лечение и профилактику дисметаболических нефропатий у детей. Ранняя диагностика с использованием соответствующих анализов мочи и методов лечения важна для предотвращения повреждения почек и рецидива заболевания.

Ключевые слова: дисметаболическая нефропатия, дети, диагностика, лечение.