

New Day in Medicine Hobый День в Медицине \overline{NDM}



TIBBIYOTDA YANGI KUN

Ilmiy referativ, marifiy-ma'naviy jurnal







AVICENNA-MED.UZ





9 (59) 2023

Сопредседатели редакционной коллегии:

Ш. Ж. ТЕШАЕВ, А. Ш. РЕВИШВИЛИ

Ред. коллегия:

М.И. АБДУЛЛАЕВ

А.А. АБДУМАЖИДОВ

А.Ш. АБДУМАЖИДОВ

Р.Б. АБДУЛЛАЕВ

Л.М. АБДУЛЛАЕВА

М.М. АКБАРОВ

Х.А. АКИЛОВ

М.М. АЛИЕВ

С.Ж. АМИНОВ

Ш.Э. АМОНОВ

Ш.М. АХМЕДОВ

Ю.М. АХМЕДОВ

Т.А. АСКАРОВ

М.А. АРТИКОВА

Ж.Б. БЕКНАЗАРОВ (главный редактор)

Е.А. БЕРДИЕВ

Б.Т. БУЗРУКОВ

Р.К. ДАДАБАЕВА

М.Н. ДАМИНОВА

К.А. ДЕХКОНОВ

Э.С. ДЖУМАБАЕВ

Н.Н. ЗОЛОТОВА

А.Ш. ИНОЯТОВ

С. ИНДАМИНОВ

А.И. ИСКАНДАРОВ

Э.Э. КОБИЛОВ

Д.М. МУСАЕВА

Т.С. МУСАЕВ

Ф.Г. НАЗИРОВ

НА НУРАЛИЕВА

Б.Т. РАХИМОВ

Х.А. РАСУЛОВ Ш.И. РУЗИЕВ

С.А. РУЗИБОЕВ

С.А.ГАФФОРОВ

С.Т. ШАТМАНОВ (Кыргызстан)

Ж.Б. САТТАРОВ

Б.Б. САФОЕВ (отв. редактор)

И.А. САТИВАЛДИЕВА

Д.И. ТУКСАНОВА

М.М. ТАДЖИЕВ

А.Ж. ХАМРАЕВ

А.М. ШАМСИЕВ

А.К. ШАДМАНОВ

Н.Ж. ЭРМАТОВ

Б.Б. ЕРГАШЕВ

Н.Ш. ЕРГАШЕВ

И.Р. ЮЛДАШЕВ

Д.Х.ЮЛДАШЕВА

А.С. ЮСУПОВ

М.Ш. ХАКИМОВ

Д.О. ИВАНОВ (Россия)

К.А. ЕГЕЗАРЯН (Россия)

DONG JINCHENG (Китай)

КУЗАКОВ В.Е. (Россия)

Я. МЕЙЕРНИК (Словакия)

В.А. МИТИШ (Россия)

В И. ПРИМАКОВ (Беларусь)

О.В. ПЕШИКОВ (Россия)

А.А. ПОТАПОВ (Россия)

А.А. ТЕПЛОВ (Россия)

Т.Ш. ШАРМАНОВ (Казахстан)

А.А. ЩЕГОЛОВ (Россия)

Prof. Dr. KURBANHAN MUSLUMOV(Azerbaijan)

Prof. Dr. DENIZ UYAK (Germany)

www.bsmi.uz

https://newdaymedicine.com

E: ndmuz@mail.ru Тел: +99890 8061882

тиббиётда янги кун новый день в медицине **NEW DAY IN MEDICINE**

Илмий-рефератив, матнавий-матрифий журнал Научно-реферативный, духовно-просветительский журнал

УЧРЕДИТЕЛИ:

БУХАРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИНСТИТУТ ООО «ТИББИЁТДА ЯНГИ КУН»

Национальный медицинский исследовательский центр хирургии имени А.В. Вишневского является генеральным научно-практическим консультантом редакции

Журнал был включен в список журнальных изданий, рецензируемых Высшей Аттестационной Комиссией Республики Узбекистан (Протокол № 201/03 от 30.12.2013 г.)

РЕДАКЦИОННЫЙ СОВЕТ:

М.М. АБДУРАХМАНОВ (Бухара)

Г.Ж. ЖАРЫЛКАСЫНОВА (Бухара)

А.Ш. ИНОЯТОВ (Ташкент)

Г.А. ИХТИЁРОВА (Бухара)

Ш.И. КАРИМОВ (Ташкент)

У.К. КАЮМОВ (Тошкент)

Ш.И. НАВРУЗОВА (Бухара)

А.А. НОСИРОВ (Ташкент)

А.Р. ОБЛОКУЛОВ (Бухара) Б.Т. ОДИЛОВА (Ташкент)

Ш.Т. УРАКОВ (Бухара)

9 (59)

сентябрь

Received: 20.08.2023, Accepted: 05.09.2023, Published: 15.09.2023.

УДК 616.993.3.161-053.2

ВИСЦЕРАЛ ЛЕЙШМАНИОЗ КАСАЛЛИГИНИНГ ТАШХИСЛАШ ВА ДАВОЛАШДАГИ МУАММОЛАР

Ахмедова Муборахон Джалиловна https://orcid.org/0000-0001-5781-4003
Гайбуллаев Фазлиддин Хайриддин угли fazliddin.xayriddin@mail.ru

Тошкент Тиббиёт Академияси Ўзбекистон, Тошкент ш., Фаробий 2, 998 (78)150-78-28, info@tma.uz

√ Резюме

Висцерал лейшманиоз касаллиги ташхисотида микроскопик текширув спецификлиги юқори бўлиб, унинг сезучанлиги турлича: талоқ аспиратининг текшируви (93-99%) суяк кўмиги (53-86%) ёки лимфа тугунлари аспиратига (53-65%) нисбатан юқори. Тайёрланган препаратда ПЦР ёрдамида касаллик қўзгатувчиси ДНКсини аниқлаш мумкин. Эрта тезкор ташхисот сифатида қон зардобидан специфик антитаначаларни аниқлаш мумкин (Rk-39 синама). Махсус даво чоралари сифатида глюкантим, пентостам, ҳамда липосомал амфотерицин В дори воситаларидан фойдаланилади.

Калит сўзлар: висцерал лейшманиоз касаллиги, стернал пункция, гепатомегалия, спленомегалия, Rk-39, ПЦР.

ПРОБЛЕМЫ ДИАГНОСТИКИ И ЛЕЧЕНИЯ ВИСЦЕРАЛЬНОГО ЛЕЙШМАНИОЗА

Ахмедова Муборахон Джалиловна https://orcid.org/0000-0001-5781-4003
Гайбуллаев Фазлиддин Хайриддин угли fazliddin.xayriddin@mail.ru

Ташкентская Медицинская Академия, Узбекистон, Тошкент г., Фароби 2, 998 (78)150-78-28, info@tma.uz

✓ Резюме

В диагностике висцерального лейшманиоза специфичность микроскопического исследования высока, а его чувствительность различна: исследование аспирата селезенки (93-99%) выше, чем исследование костного мозга (53-86%) или аспирата лимфатических узлов (53-99%). ДНК возбудителя можно обнаружить с помощью ПЦР в приготовленном препарате. В качестве ранней экспресс-диагностики возможно определение специфических антител из сыворотки крови (тест Rk-39). В качестве специфических лечебных мероприятий применяют средства глюкантима, пентостама и липосомального амфотерицина В.

Ключевые слова: Висцеральный лейшманиоз, стернальная пункция, гепатомегалия, спленомегалия, Rk-39, ПЦР.

PROBLEMS IN DIAGNOSING AND TREATMENT OF VISCERAL LEISHMANIOSIS

Akhmedova M.D. https://orcid.org/0000-0001-5781-4003
Gaybullaev F.Kh. fazliddin.xayriddin@mail.ru

Tashkent Medical Academy, Uzbekistan, Tashkent, st. Farabi 2, 998(78)150-78-28 info@tma.uz

✓ Resume

In the diagnosis of visceral leishmaniasis, the specificity of the microscopic examination is high, and its sensitivity is different: it is higher in the examination of spleen aspirate (93-99%), compared to bone marrow aspirate (53-86%) or lymph nodes (53-65%). it is possible to isolate the smear and identify the DNA of the causative agent using PCR. Auxiliary diagnosis includes detection of specific antibodies in blood serum (Rk-39 test). Glucantim, pentostam, and liposomal amphotericin B drugs are used as special treatment measures.

Key words: visceral leishmaniasis, sternal puncture, hepatomegaly, splenomegaly, Rk-39, PCR.



Долзарблиги

Ж ССТ маълумотларига кўра, хозирда 14 миллион киши зарарланган хамда хар йили ўртача 1,3 млн. касалликнинг янги холатлари рўйхатга олинади (200-400 минг — висцерал хамда 0,7-1,3 млн. — тери лейшманиози). Туркманистан, Жанубий Қозоғистон, Грузия, Арманистон, Озарбайжон, Марказий Осиё, Кавказ орти давлатларида касалликнинг спорадик (камдан-кам) холатларида учрайди [1,2,3,4,5,6,7].

Хозирда 98 давлат висцерал лейшманиоз бўйича эндемик хисобланади. Дунё бўйича 12-14 млн беморлар қайд қилинган, ҳар йили 2 миллион нафар бемор рўйхатга олинади. Ҳар йили 59,000 ҳолатда ўлим қайд қилинади, паразитар касалликлар орасида фақат безгак ундан олдинда туради, бундан ташқари ушбу касаллик ногиронлик жиҳатидан ҳаётнинг 2 357 00 йилини йўқотилишига сабаб бўлади (шунга кўра, лейшманиоз юқумли касалликларни глобал таҳлилида 9-ўринни эгаллайди) [1,12,14,].

Ўзбекистон худудида лейшманиознинг 3 хил тури тарқалган: висцерал, тери зооноз ва тери антропоноз. Наманган вилояти Поп тумани, Навоий вилоятининг Нурота тумани, Самарқанд вилоятининг Ургут туманининг табиий-ўчоқли зоналарида висцерал лейшманиоз билан касалланиш ҳолатлари кузатилиши давом этмоқда [1,12].

Республикада ички лейшманиоз касаллигининг қишлоқ ўчоқлари 1965 йилда йўқотилган. Охирги йилларда республиканинг айрим вилоятларида табиий ўчокларни фаоллашуви антропургик (қишлоқ) ўчоқларини шаклланишига олиб келди. Республика ДСЭНМининг маълумотига кўра, 2015 йилда 38 нафар ички лейшманиоз касаллиги рўйхатга олинган (Навоий, Самарқанд, Наманган Жиззах ва Сурхондарё вилоятларида қайд қилинди). Наманган вилоятининг Поп туманида ички лейшманиознинг фақат "Ўрта Ер денгизи" тури учрайди (Ўз.Рес. ДСЭНМ 2015).

Висцерал лейшманиозга лаборатор текширув ўтказилади: клинико-эпидемиологик кўрсатма бўлган беморлар, яъни касалликка хос клиник белгилар (иситма, гепатоспленомегалия ва/ёки лимфоденопатия, анемия, лейкопения, тромбоцитопения, вазн йўкотиш) хамда ВЛ ўчогида, лейшманиоз бўйича эндемик худудларда, тропик ёки субтропик давлатларда бўлган беморлар [11,12].

Ташхис суяк кўмиги пунктати, талок, жигар ёки лимфа тугунларида лейшмания аникланган холатларда тасдикланади. Уларни бирламчи аффект суртмасида ажратиш хамда ПЦР ёрдамида касаллик кўзғатувчиси ДНК сини аниклаш мумкин. Ёрдамчи ташхисотга кон зардобида специфик антитаначаларни аниклаш киради (Rk-39 синама) [12].

Юкорида келтирилган маьлумотлардан кўриниб турибдики, висцерал лейшманиоз касаллиги хозирги кунда долзарб муаммо хисобланиб келмокда, аммо тўлик ўрганилмаган, Ўзбекистондаги эпидемик холат, касалликнинг йилдан йилга кўпайиб бориши, висцерал лейшманиозни ташхислаш ва даволашни такомиллаштиришни талаб этади.

Ишнинг мақсади: Ўзбекистон Республикасининг эндемик худудларида висцерал лейшманиознинг клиник кечиш хусусиятларини, лаборатор кўрсаткичларини ўрганган холда касаллигининг эрта ташхислаш алгоритмини ишлаб чиқиш ва даволашни такомиллаштиришдан иборатдир.

Материал ва методлар

2017-2020 ихтисослашган Эпидемиология, Талкикот йилларда Республика Микробиология, Юкумли ва Паразитар касалликлар илмий амалий тиббиёт марказининг клиникасида ва Республика ихтисослашган Эпидемиология, Микробиология, Юкумли ва Паразитар касалликлар илмий амалий тиббиёт марказининг Самарканд вилоятидаги Л.М. Исаев номидаги филиалида ўтказилди. Тадкикот давомида Ўзбекистон Республикасида висцерал лейшманиоз буйича касаллик аникланишида расмийлаштирилган эпидемиологик карталар, шунингдек касаллик тарихлари ва амбулатор карталар ўрганиб тахлил этилди. Ва ётиб даволанаётган беморларда висцерал лейшманиоз касаллиги ташхиси клиник-эпидемиологик маълумотлар, суяк кумиги микроскопик текшируви, Rk-39 иммунохроматографик экспрес тестлар ва суяк кумиги микроскопик текшируви учун олинган суртма препаратларни ПЦР тахлили натижалари асосида қўйилган.

Натижа ва тахлиллар

Тадқиқот давомида жами 70 та висцерал лейшманиоз холати рўйхатга олинган бўлиб, шулардан 17 таси 2017 йилда, 27 таси 2018 йилда, 17 таси 2019 йилда, 9 таси 2020 йилда қайд этилган. Қайд этилган холатларни Ўзбекистон Республикаси худудлари бўйича тақсимланганлигини тахлил қиладиган бўлсак энг юқори кўрсаткич Самарқанд вилоятининг Ургут туманида аниқланди, яъни барча холатларнинг 74,3% ни ташкил этди, қолган худудларда эса касаллик кўрсаткичи қуйидагича тақсимланди: Наманган вилояти Поп туманида 11,4% дан, Тошкент вилоятининг Ангрен туманида 7,1%, Охангарон туманида 2,9%, Қашқадарё вилояти Китоб туманида 2,9%, Жиззах вилояти Зомин туманида 1,4% дан. Худудлар бўйича касаллик қайд қилинишининг тахлили шуни кўрсатдики, беморларнинг 27 нафарини (38,6%) шахар ахолиси ва 43 нафарини (61,4%) қишлоқ ахолиси ташкил этди. Бу худудларнинг барчаси тоғли худудлар улар денгиз сатхидан (900-1200м) баландликда жойлашган бўлиб вицерал лейшманиоз касалигини юқтирувчи Пхелебатомус чивинлари учун қулай мухит ҳисобланади.

Беморларнинг барчасини болалар ташкил қилди. Чунки бизнинг худудимизда вицерал лейшманиознинг ўрта ер денгизи тури, лейшманиози инфантум учрайди ва фақат болалар касалланади. Жинси бўйича тахлил қилганимизда 36 нафарини (51,4%) қиз болалар, 34 нафарини (48,6%) ўғил болалар ташкил этди. Уларни ёши бўйича тахлил қилганимизда, беморлар ёши 8 ойликдан 7 ёшгача бўлиб, ўртача ёш 2,14±3,04. Шулардан 1 ёшгача бўлганлар 6 нафар (8,6%), 1 ёшдан катта болалар 64 нафар (91,4%) бўлди.

Касалликни юқтириш омиллари сифатида куйидагилар аниқланди: эпидемиологик анамнез маълумотларига кўра беморларнинг барчаси Ўзбекистон Республикасининг эндемик бўлган худудларида яшайди, уй атрофида дайди итлар бор, ёз-куз ойларида болаларни пашша, чивинлар кўплиги сабабли кўп марта чаққанини айтишади. Беморларнинг яқин қариндошлари касаллик ҳақида тўлиқ маълумотга эга бўлмагани учун аниқ бир сабаб билан боғламайди, аммо юқорида санаб ўтилган омиллар инкор ҳам этилмайди.

Тадқиқот давомида беморларда қуйидаги клиник белгилар кузатилди: тана ҳароратининг тулқинсимон ошиши -100%, гепатомегалия -100%, спленомегалия 100%, кунгил айниши -61%, йутал -36%, қорин дам булиши -18%, умумий холсизлик -74%, иштаха пастлиги -49%, аллергик тошма тошиши -8,8%, миалгия ва артралгия -18%, пешоб рангининг туклашиши -30%, тери ва шиллиқ қаватлар сарғайиши -30%, уйқу бузилиши -18%, тана вазни камайиши -92%.

Тадқиқот ишнинг кейинги босқичида беморларнинг лаборатор ва инструментал текширув натижалари ўрганилди.

Умумий қон тахлилида ўртача кўрсаткичлар куйидагича бўлди: гемоглобин $58\pm6,54$ г/л, эритроцитлар $3,1\pm0,21\times10^{12}$ /л, лейкоцитлар $3,4\pm1,43\times10^{9}$ /л, тромбоцитлар $80,6\pm1,43\times10^{9}$ /л, лимфоцитлар $34\pm1,27\%$, ЭЧТ $26\pm2,05$ мм/с. Умумий қон тахлилидаги бундай ўзгаришлар, Pansitopeniya, нисбий лимфоситоз бошқа чет эллардаги витсерал лейшманиоз билан касалланган болаларнинг қон тахлилига мутаносиб келди.

Қон биохимик таҳлилида ўртача кўрсаткичлар қуйидагича бўлди: умумий билирубин $44\pm4,89$ мкмол/л, шундан эркин билирубин — $12,4\pm1,56$ мкмол/л, боғланган билирубин — $31,6\pm4,07$ мкмол/л, АЛТ $1,25\pm0,13$ ммол/л, АСТ $0,93\pm0,07$ ммол/л, умумий оқсил эса ўртача $51,2\pm7,3$ г/л ни ташкил этди. Беморларнинг барчасида биокимёвий таҳлилда жигарнинг ва талокнинг зарарланишига мос ҳолатда кўрсаткичлар ўзгарганини кўриш мумкин.

Rk-39 иммунохроматографик текширувида 70 tadan 64(91,4%) нафар беморда vисцерал лейшманиоз мусбат натижа берди. Қолган 6 нафар (8,6%) беморда vисцерал лейшманиоз манфий натижа берди. Rk-39 текшируви касалликка гумон қилинган беморларнинг қонидан олиб махсус тайёр ҳолатдаги шиша констурукторда қўйилади. Бу текшируда бемор қонида ҳосил бўлган антителалар аниқланади, текширув кам инвазив ҳисобланади.

Тадқиқот давомида барча нафар беморларни жигар, ўт йўллари ва талоқнинг ультратовуш текшируви ўтказилди.

Суяк кўмигининг микроскопик тахлили натижаларига кўра 70 нафар беморлардан 66 нафарида (94,3%) висцерал лешманиоз кўзгатувчиси аникланди. 4 нафарида (5,7%) аникланмади, шунингдек 70 нафар беморларнинг суяк кўмиги суртмаларини ПЦР текширувидан ўтказганда 69 нафарида (98,6%) тасдикланди, 1 нафарида (1,4) тасдикланмади. Бу текширув беморларнинг туш суяги(стернал пункция) ва ёнбош суягидан аспирацион



игналар ёрдамида махсус марказларда килинди, олинган пунктантлардан Романовиский-Гимза усулида бўялиб куритилган суртмалар гел-электрофорез усули оркали текширилди.

Висцерал лейшманиоз ташхиси тасдикланган 70 нафар беморларнинг (100%) 70 нафарига (100%) этиотроп даволаш препарати тавсия этилди. Ушбу боморлар 2 та даволаш гурухига бўлинди: 32 нафар беморлар (44,8%) асосий гурух (Глукантим ва фолий килота, дексаметазон дори воситаси берилди) ва 38 нафар (55,2%) беморлар назорат гурухи (Глукантим дори воситаси ва симптоматик даво берилди). Висцерал лейшманиоз давосида асосий этиотроп даво сифатида Глукантим препарати тавсия этилади. Бу дори воситасидан ташқари этиотроп даво мақсадида ЖССТ тавсияномаларида ва бир қанча муаллифлар тавсиясида лизосомал Амфотрисин-Б препарати ҳам тавсия этилади. Ушбу 2 та даво восталардан Амфотрисин-Б кучли токсик модда булгани учун, беморлар эса болаларлигини хисобга олиб кулланмади. Асосий ва назорат гурухи беморларни олдиндан қўлланиб келинётган даво билан такомиллаштирилган давога қараб ажратиб олдинди.

Асосий гурухдаги беморларга умумий даво ва Глукантим дори воситаси хар бир тана вазнига 20 мг/кг микдорда 1 марталик дозада томир ичига ёки мушак орасига қилиш ва умумий давога кушимча тарзда фолий кислота, дексаметазон, темир препаратлари тавсия этилди, назорат гурухидаги беморларга эса умумий даво ва глукантим тавсия этилди. Умумий даво сифатида 5А пархез столи буюрилди, симптоматик даво сифатида – спазмолитиклар (дротаверин), иситма тушурувчи (парашетамол ёки ибупрофен), витаминотерапия (поливитамин дори воситалари). дезинтоксикацион даво, курсатмага кура антибиотиклар, антигистамин препаратлар, ут хайдовчилар (аллохол, холасас), күнгил айнишига қарши (метоклопрамид) препаратлар ёшга ва тана вазнига мос дозаларда тавсия этилди. Касалликнинг авж олиш боскичидан ўтган беморларга гепатопротектор препаратлар тавсия этилди. Умумий даво курси 28-30 кунни ташкил этди.

Даволаниш натижасида иккала гурух беморларида клиник белгилар боскичма боскич йўколди. Асосий гурухда иситма давонинг 5-7 кунида, назорат гурухида 8-10 кунларда йўколди. Асосий гурухда гепатоспленомегалия 15-16 кунида, назорат гурухида эса 20-22 кунларида сезиларли даражада камайди. Даво курси тугаганидан 1 ой ўтгач тахлиллар қайта текширилди ва даводан олдинги натижалар билан солиштирилди.

1-жадвал

Асосий ва назорат гурухларида даводан олдинги ва кейинги лаборатор кўрсаткичлар тахлили

ГУРУХЛАР	Жами беморлар (н=70)			
	Асосий гурух (н=32)		Назорат гурухи (н=38)	
Кўрсаткичлар	Даволашдан		Даволашдан	
	Олдин	Кейин	Олдин	Кейин
Гемоглобин, г/л	62±6,54	121±7,21	64±5,78	110±6,71
Еритроцит, 10 ¹² /л	2,9±0,21	4,8±1,07	3,1±0,27	4,1±1,15
Лейкотцит, 10 ⁹ /л	3,5±1,43	7,8±0,98	3,4±1,57	8,4±1,78
Лимфоцит, %	33±1,27	24±0,52	32±2,35	27±1,48
ЕЧТ, мм/с	17±2,05	8±1,04	15±2,87	12±2,06
Умумий билирубин, мкмол/л	44±4,89	20,5±2,08	31±3,56	23±3,05
АЛТ, ммол/л	1,25±0,13	0,80±0,06	1,09±0,17	0,91±0,12
АСТ, ммол/л	0,93±0,07		$0,9\pm0,06$	0,64±0,09

Даволаш курси тугагач беморлар 6 ойга диспансер назоратига олинди. Диспансер кузатуви 1, 3 ва 6 ойда ўтказилди. Умумий кон тахлили, кон биокимёси кайта текширилди, натижаларида ижобий ўзгаришлар кузатилган беморлар диспансер назоратидан 6 ойдан сўнг чиқарилди.

Хулоса

Илмий изланишларимиз натижаси шуни курсатдики, текширувга олинган барча беморларни болалар ташкил қилди. Беморларни аниқлашда замонавий диагностика усуллари құлланилди, Rk-39

У 9 (59) 2023 «Тиббиётда янги кун»

иммунохроматографик текширувида 70 тадан 64(91,4%) нафар беморда висцерал лейшманиоз мусбат натижа берди. Қолған 6 нафар (8,6%) беморда висцерал лейшманиоз манфий натижа берди. Ташхислашнинг олтин стандарти бўлган суяк кўмигининг микроскопик тахлили натижаларига кўра 70 нафар беморлардан 66 нафарида (94,3%) висцерал лешманиоз кўзгатувчиси аникланди. 4 нафарида (5,7%) аникланмади, ва хозирги кунларда юкори аникликдаги натижа берадиган ПЦР текширувидан ўтказганда 69 нафарида (98,6%) тасдикланди 1 нафарида (1,4%) тасдикланмади. Демак натижалар юкори аникликдаги текширувларда ишончлирок бўлсада, амбулатор шароитда эрта диагностика максадида Rk-39 тезкор усули ўнг кулай ва самаралилигини кўришимиз мумкин.

Даволаш гурухдари солиштирма тахлил қиладиган бўлсак, асосий гурухда клиник ва лаборатор кўрсаткичлар назорат гурихига нисбатан сезиларли даражада яхши натижалар олинди. Асосий гурухда иситма давонинг 5-7 кунида, назорат гурухида 8-10 кунларда йўколди. Асосий гурухда гепатоспленомегалия 15-16 кунида, назорат гурухида эса 20-22 кунларида сезиларли даражада камайди. Умумий кон тахлилида асосий гурухда гемоглабин(62±6,54) (121±7,21) назорат гурухида мос равишда (64±5,78) (110±6,71) бу натижалар шуни кўрсатадики стандарт давога нисбатан такомиллаштирилган даво кўпрок самарасини кўрсатади.

АЛАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ:

- 1. Анваров Ж.А. Этиология кожного лейшманиоза в некоторых регионах Узбекистана. //Инфекция, иммунитет и фармакология. 2016; Спец. вып. С. 78-81.
- 2. Баранец М.С., Ермак Т.Н., Понировский Е.Н. Клинико-эпидемиологические особенности висцерального лейшманиоза в республике Крым // Терапевтический архив. 2017;89(11):100-104
- 3. Беляева Н.М., Трякина И.П., Синикин В.А., Карань Л.С., Муравьев О.Б., Никитина Г.Ю. Современные аспекты лейшманиоза // Медицинский алфавит. 2017;2/18(315):24-31.
- 4. Бехтерева М.К., Козлов С.С., Комарова А.М., Лобзин Ю.В., Раздьяконова И.В.Висцеральный лейшманиоз у ребенка: сложности диагностики и лечения // Журнал инфектологии. 2019:11(3):118-125.
- 5. Бровко М.Ю., Акулкина Л.А., Потапов П.П., Шоломова В.И., Лебедева М.В., Некрасова Т.П., Варшавский В.А., Волчкова Е.В., Розина Т.П., Никулкина Е.Н., Карань Л.С., Моисеев С.В., Фомин В.В. Висцеральный лейшманиоз: трудный дифференциальный диагноз в терапевтической практике // Терапевтический архив. 2020;92(11):117-121.
- 6. Букин Г.М. Случай висцерального лейшманиоза // Справочник врача общей практики. 2018;1:71-73.
- 7. Вашура Л.В., Савенкова Марина Сергеевна, Самсонович И.Р., Самитова Э.Р. Случай лейшманиоза в стационаре, сложности клинической диагностики // Детские инфекции. 2013:12(3):65-68.
- 8. Гончаров Д.Б., Коваленко Д.А., Паронян Л., Понировский Е.Н., Баранец М.С. Некоторые итоги серологических исследований в очагах висцерального лейшманиоза стран Центральной Азии и Южного Кавказа // Медицинская паразитология и паразитарные болезни. 2017;4:15-20.
- 9. Джулакян У.Л. Сочетание висцерального лейшманиоза и селезеночной Б -клеточной лимфомы из клеток маргинальной зоны // Терапевтический архив. 2016;88(2):78-80.
- 10. Ермак Т.Н., Кравченко А.В., Шахгильдян В.И., Понировский Е.Н., Ганкина Н.Ю. Лейшманиоз и ВИЧ-инфекция актуальная проблема? // Журнал инфектологии. 2020:12(4):72-77.
- 11. Жахонгиров Ш.М., Сувонкулов У.Т., Абдиев Ф.Т., Коваленко Д.А., Фатуллаева А.А., Сайфиев Ш.Т. Фауна и эпидемиологическое значение москитов (диптера, псйчодидае, пҳлеботоминае) в очагах лейшманиозов Узбекистана // Медицинская паразитология и паразитарные болезни. 2016;3:3-6.
- 12. Жиренкина Е.Н. Изучение лейшманиозов методом полимеразной цепной реакции // Сеченовский вестник. 2012;1(7):49-53.
- 13. Кадамов Д.С., Шарипов А.С., Сайбурхонов Д.С., Шерхонов Т.А., Курбонов М.Д., Понировский Е.Н., Жиренкина Е.Н. Изучение очагов висцерального лейшманиоза в Дарвазском и Пенджикентском районах Таджикистана: сероэпидемиологические и сероэпизоотологические исследования // Медицинская паразитология и паразитарные болезни. 2016;4:39-43.

Қабул қилинган сана 20.08.2023



D.A. Melieva , Yu.G. Rasul-Zade, A.Sh. Arzikulov FEATURES OF THE CLINICAL COURSE OF PRE- ECLAMPSIA WOMEN IN MODERN CONDITIONS127	Oblokulov A.A., Mukhtorova Sh.A. CLINICAL AND LABORATORY FEATURES OF SPONTANEOUS BACTERIAL PERITONITIS IN PATIENTS
Turayev Telmon Temirovich CLINICAL - LABORATORY, IMMUNOLOGICAL INDICATORS FOR SARS	WITH VIRAL LIVER CIRRHOSIS239 Mukhammadieva M.I. IMPROVEMENT OF PRIMARY PREVENTION AND
Atabekov N.S., Ikramov R.N. CORONAVIRUS WAKE EVERYONE FROM SLEEP137	TREATMENT OF COMPLICATIONS WITH SPONTANEOUS BACTERIAL PERITONITIS IN PATIENTS WITH LIVER CIRRHOSIS OF VIRAL ETIOLOGY
Ruzieva Z.I. FREQUENCY OF NEONATAL ATELECTASIS OF THE LUNG AND MORPHOLOGICAL CHANGES144	Arashova G.A. BRUCELLOSIS AT THE PRESENT STAGE252
Alieva A.V. HOW TO EVALUATE THE RISK OF THROMBOTIC COMPLICATIONS IN PATIENTS WITH POST-COVID SYNDROME WITH NORMAL COAGULOGRAM	Aslonova M. R. INDICATIONS OF PARASITIC DISEASES IN CHILDREN 1-3 YEARS OLD256 Ashurova S.B.
VALUES?	ASSESSMENT OF THE EFFECT OF A PROBIOTIC PREPARATION CONTAINING SACHAROMYCES BOULARDII ON THE INTESTINAL MICROBIOCENOSIS IN ACUTE INFECTIOUS DIARRHEA IN CHILDREN260
Kodirov M.D., Ganieva Sh.Sh. PROGNOSTIC CRITERIA FOR THE SEVERITY OF CARDIAC REMODELING IN PATIENTS WITH CORONARY HEART DISEASE	Igamova M.A. DESCRIPTION OF IMMUNE AND CYTOKINE STATUS IN PATIENTS OF DIFFERENT AGES DIAGNOSED WITH TENIARYNCHOSIS
Xalilova D.Z., Alieva A.V. CONSEQUENCES OF CORONAVIRUS INFECTION IN PATIENTS WITH DIABETES MELLITUS DEPENDING ON GLOW-LOWING THERAPY	Urokov Sh.T., Kholikov F.Y., Kenjayev L.R. CHOICE OF SURGICAL TACTICS FOR DIAPHRAGMAL HERNIA CORRECTION IN PATIENTS WITH CHOLELITHIASIS IN COMBINATION WITH GASTROESOPHAGEAL REFLUX271
Ashurova N.G., Usmonova N.S. THE SIGNIFICANCE OF CHORIONGONADOTROPIN INDICATORS FOR PREDICTION OF THE OUTCOMES OF AUXILIARY REPRODUCTIVE TECHNOLOGIES	Daminov F.A. CLINICAL PICTURE OF BURN INJURY IN ELDERLY AND SOLDIER PERSONS278
Makhkamov N.J. ANALYSIS OF DIFFERENTIAL INDICATORS OF TISSUE COMPOSITION OF DISK HERNIATION IN THE NECK, CHEST AND LUMBAR REGIONS	Ibrakhimova H.R., Masharipova Sh.S. RESULTS OF RESEARCH ON THE LEVEL OF KNOWLEDGE OF THE POPULATION ABOUT PARASITIC DISEASES AND THEIR PREVENTION284
Yusupov A.S., Rashidov F.A., Mirismoilov M.M. CRITERIA FOR DIAGNOSIS OF VIRAL HEPATITIS C IN CHILDREN190	Keldiyorova Z.D. ANALYSIS OF CLINICAL CHANGES IN INFECTIVE MONONUCLEOSIS IN CHILDREN288
Boboev R.A., Kosimhojiev M.I. HISTOTOPOGRAPHY OF THE URETHRA WALL IN WOMEN, PATHOGENESIS, MORPHOGENESIS AND MORPHOLOGY OF THE URETHRA POLYP194	Masharipova Sh.S., Ibrakhimova H.R. EPIDEMIOLOGICAL FEATURES OF CHICKENPOX AMONG CHILDREN IN THE KHAREZM REGION296 Рахматов О.Б.
Khamraev O.A., Israilov R.I., Kosimhojiev M.I. AGE-RELATED HISTOTOPOGRAPHIC DEVELOPMENT OF THE INTERSECTAL TICAN OF THE PROSTATE GLAND	EVALUATION OF CHANGES IN THE AMOUNT OF INTERLEUKIN-6 WHEN USING THE GEPON IMMUNOMODULATOR IN THE TREATMENT OF PATIENTS WITH SKIN LEISHMANIASIS IN THE BUKHARA REGION
Azizova F.L., Buriboev E.M. HYGIENIC ASSESSMENT OF THE WINTER DIET OF TOBACCO WORKERS	Sanoqulova S.A. IMMUNO-PATHOGENETIC CHARACTERISTICS OF DEVELOPMENT OF HEPATORENAL SYNDROME IN LIVER
Rakhmatov M. M., Buriev A.Ya., Umirov S.E., Atoeva M.A., Avezov B.B., Khamdamov U.S., Omonov S.K., Boltaeva H.Sh. SOME EPIDEMIOLOGICAL ASPECTS OF HIV INCIDENCE IN CHILDREN	CIRRHOSIS
Matkurbanov Kh.I., Mukhtarov D.Z., Buriev A.Ya., Oblokulov A.R., Umirov S.E. SOME MANIFESTATIONS OF THE EPIDEMIC PROCESS OF TUBERCULOSIS IN THE KHORAZM REGION220	Usmanova E. M. CLINICAL VALUE OF EXPRESS DIAGNOSTICS OF STREPTOCOCCAL SORE THROAT312
Yusupov Sh.R., Buriev A.Ya., Umirov S.E., Abdullaeva D.K. ETIOLOGICAL STRUCTURE OF CHRONIC VIRAL HEPATITIS AND THEIR SOME CLINICAL AND EPIDEMIOLOGICAL CHARACTERISTICS	Akhmedova M.D., Gaybullaev F.Kh. PROBLEMS IN DIAGNOSING AND TREATMENT OF VISCERAL LEISHMANIOSIS316
Yusupov Sh.R., Buriev A.Ya., Umirov S.E., Abdullaeva D.K. STATUS OF INCIDENCE WITH CHRONIC HEPATITIS C IN THE KHORAZM REGION	Ergashev V.A. FEATURES OF THE MICROBIAL LANDSCAPE IN OSTEOMYELITIS321