



Toshkent Tibbiyot Akademiyasining
100 yilligiga bag'ishlangan "Bosh va bo'yinning tug'ma
anomaliyalarini davolashda innovatsion yondashuvlar" mavzusidagi
xalqaro ilmiy-amaliy konferensiyasini

TEZISLAR TO'PLAMI

СБОРНИК ТЕЗИСОВ

международной научно-практической конференции, посвящённой
100-летию Ташкентской медицинской академии, на тему:
"Инновационные подходы при лечении врожденных аномалий
головы и шеи"

BOOK OF ABSTRACTS

of the International scientific and practical conference dedicated to the
100th anniversary of the Tashkent medical academy, on the topic:
"Innovative approaches in the treatment of congenital anomalies
of the head and neck"



Tashkent 2022



Toshkent Tibbiyot Akademiyasining
100 yilligiga bag'ishlangan "Bosh va bo'yinning tug'ma
anomaliyalarini davolashda innovatsion yondashuvlar" mavzusidagi
xalqaro ilmiy-amaliy konferensiyasini

TEZISLAR TO'PLAMI

СБОРНИК ТЕЗИСОВ

международной научно-практической конференции, посвящённой
100-летию Ташкентской медицинской академии, на тему
: "Инновационные подходы при лечении врожденных аномалий
головы и шеи"

BOOK OF ABSTRACTS

of the International scientific and practical conference dedicated to the
100th anniversary of the Tashkent medical academy, on the topic:
"Innovative approaches in the treatment of congenital anomalies
of the head and neck"



Tashkent 2022

ишлатилган бўлиб, хозирги кунга келиб тарқалганлиги бўйича тўр парда наслий касалликлари ичида биринчи ўринда туради. ПР асосий белгилари периферик кўришнинг пасайиши билан бошланиб, никталопия (тунги курлик), ёруғликдан кўркиш, оғир даражаларида марказий кўришнинг бузилишигача ёки кўрликгача олиб келади. Наслий характерига кўра ПР: аутосома-доминант, аутосома-рецессив, X-хромосомали ҳамда, изоляциялашган кўринишлари мавжуд. Хозирги кунга келиб, ПР ларда ген мутацияларининг кўпайиши, уларда генотип ва фенотипда гетерогенликни келтириб чиқармоқда. Бу эса патологик оқсилларнинг ишлаб чиқарилиши хужайраларнинг апоптозига олиб бормоқда. Родопсин - хромопротеин таёқчасимон фоторецепторларнинг ташқи сегментида жойлашган бўлиб, коронғуда кўришни тамиглайди. Бу оксилни синтезловчи ген 3 хромосома узун елкасида жойлашган 3q21 гени бўлиб, унинг мутацияси натижасида таёқчасимон фоторецепторлардаги родопсин етишмовчилигига олиб келади ва никталопияни келтириб чиқаради.

Тадқиқот мақсади: Пигментли ретинитларнинг авлодларда тарқалганлигининг клиник белгиларини Сурхондарё аҳолиси мисолида ўрганиш.

Тадқиқот материали: Тадқиқот материали сифатида 2022 йил январ ойидан июль ойигача бўлган вақт давомида, Республика ихтисослаштирилган кўз микрохирургияси илимий-амалий тиббиёт маркази Термиз филиалига пигментли ретинит ташхиси билан мурожат қилган 52 та бемор олинган.

Олинган беморларнинг 18 таси аёл(34,6%), 34 таси(65,4%) эркакни ташкил қилган бўлса, ёш жиҳатдан 0-3 ёшгача бўлган беморлар - 13,4%, 4-8 ёшгача - 36,5%, 9-18 ёшгача - 42,3%, 19 ёшдан катталар - 7,8% ни ташкил қилди. Кузатув остидаги беморлар икки гуруҳга ажратилди:

Результати. У 1 пациента (2,3%), который жаловался на отсутствие зрения в левым глазу был диагностирован глазной ишемический синдром с полной атрофией диска зрительного нерва (ДЗН) и, которому, был поставлен диагноз БТ, I тип по E. Lur-ri-Nettega (1977). У 16 пациентов (38,1%), которые жаловались на нарушение зрения при проведении дуплексного сканирования была выявлена полная окклюзия внутренней сонной артерии с левой стороны и ретроградное кровообращение в глазничной артерии. У 11 пациентов (26,1%) кровообращение органа зрения в ГА, ЦАС, ЦВС, ЗКЦА было нормальным (ГА (Vs - 20,3±3,1; Vd - 6,5±1,4; Ri - 0,64±0,03), ЦАС (Vs - 7,5±0,4; Vd - 1,4±0,4; Ri - 0,63±0,02), ЗКЦА (Vs - 19,5±3,1; Vd - 6,7±1,4; Ri - 0,55±0,01)), показатели несмотря на что, отмечалось серозное поражение брахицефальных артерии (двухсторонняя полная окклюзия внутренней сонной артерии).

Выводы. Ишемия органа зрения на стороне поражения брахицефальных сосудов определяется не во всех случаях. Коллатеральное кровообращение компенсируется за счет обкрадывания крови с непораженной стороны.

ПИГМЕНТЛИ РЕТИНИТ КЛИНИК БЕЛГИЛАРИНИНГ ГЕНЕТИК АСПЕКТИ

Билалов Э.Н., Нарзикулова К.И., Очилдиев М.Б.

*Тошкент тиббиёт академияси Термиз филиали
Тошкент ш. Ўзбекистон,*

Долзарблиги: Пигментли ретинит (ПР) (тўр парда абиотрофияси, тўр парда тапеторетинал дегенерацияси) тўр парданинг прогрессияланувчи, наслий-генетик дегенерация касаллиги бўлиб, тўр пардадаги таёқчасимон фоторецепторларнинг структураси бузилиши билан кечади, ҳамда 1:3000 нисбатда учрайди. ПР номини 1958 йилда А.Грефе томонидан биринчи марта

76	Билалов Э.Н., Нарзикулова К.И., Очилиев М.Б.	якин қариндошлар ўртасидаги никоҳдан туғилган болалар 32та, қариндошчилиги бўлмаган никоҳдан туғилган болалар 20тани ташкил қилди.
78	Пигментли ретинит клиник белгиларининг генетик аспекти	
81	Джамалова Ш.А. Метаболический синдром и офтальмологические осложнения сахарного диабета.....	Текширув усуллари: беморларни умумий офтальмологик (кўрув ўткирлигини аниқлаш, автокераторефрактометр, биомикроскопия, офтальмоскопия) ҳамда специфик ОСТ (Nowa)текширувларидан ўтказилди.
82	Имомалиева К.М., Анваржонова С.Н. Роль лазерной хирургии с комбинированным лечением при тромбозах центральной вены сетчатки.....	Текширув натижалари. Кўриш ўткирлиги 15 та беморда (яқин қариндошлар ўртасидаги никоҳдан туғилган болаларнинг 7 та, қариндошчилиги бўлмаган никоҳдан туғилган болалар 8та) 0,1-0,08 га тенг бўлса, 26 тасида (яқин қариндошлар ўртасидаги никоҳдан туғилган болалар 18 та, қариндошчилиги бўлмаган никоҳдан туғилган болалар 8 та) 0,07-0,03 га тенг, қолган 11 та беморда (яқин қариндошлар ўртасидаги никоҳдан туғилган болалар 7 та, қариндошчилиги бўлмаган никоҳдан туғилган болалар 4 та) 0,02-0,01 га тенг бўлди. ОСТ натижаларига кўра беморларнинг 8 тасида(15,4%) кўрув нервида шиш, 32 тасида(61,5%) макула соҳасида кистасимон шиш, 12 тасида(23.1%) паромакуляр соҳада фоторецепторларнинг атрофияси аниқланди. Шу билан бирга барча беморларнинг хар иккала кўзининг тўр парда периферик қисмида нейрорепигментий қавати юпқалашганлиги кузатилди.
84	Камилов Х.М., Абдуллаев Ш.Р., Бабаханова Д.М., Максудова Л.М. жёсткие газопроницаемые линзы в лечении пациентов с кератоконусом.....	Хулоса: Пигментли ретинит касаллигида ген мутацияларининг кўпайганлиги яқин қариндошлар ўртасидаги никоҳдан туғилган болаларда клиник белгиларнинг яққол ривожланганлигини кўрсатади, ҳамда, қариндошчилиги бўлмаган никоҳдан туғилган болаларга қараганда оғир даражаларда намоён бўлади.
86	Камилов Х.М., Касимова М.С., Хамраева Г.Х., Исмаилова Д.Ф. Роль эндотелиальной микроскопии при выявлении ятрогенной кератоктазии.....	
88	Курбонова К.Д., Имомалиева К.М. Сравнительная оценка эффективности применения бетаксолола и тимолола у пациентов с первичной открытоугольной глаукоме.....	
90	Мавлянова У.Ф., Анализ клинико-функционального состояния глаза у больных с почечной патологией до и после трансплантации почки.....	
92	Матмусаев М., Қариев Г.М., Алтыбаев У.У., Асадуллаев У.М., Якубов Ж.Б., Бабаханов Б.Х. Зрительные нарушения в клинике краниофарингиом.....	
94	Мухаммадиев Р.О Кристаллографические исследования слезы при прогрессирующей миопии.....	
96	Мухаммадиев Р.О Кристаллография слезы при макулодистрофии сетчатки.....	
98	Одилова Г.Р. Применение Лакома в лечении глаукомы с нормальным внутриглазным давлением.....	
101	Сайдалиева Н.М., Камиллов Х.М., Касимова М.С., Хамраева Г.Х. Диагностика детей с периодическим косоглазием	
103	Самижонова С. У. Офтальмологические осложнения у постковидных больных с тромбозом кавернозного синуса.....	
104	Содиқов Ш.А. Применение кератопротекторов в при коагуляционном некрозе роговицы.....	

Умарова Н.О., Джамалова Ш.А., Муханов Ш.А., Мубаракова К.А. Лечение открытоугольной глаукомы методом лазерной трабекулопластики.....	106
Худдиева Н.Ю., Совершенствование лечение аденовирусных конъюнктивитов.....	108
Чулиев Ш.Б., Исламов З.С. Дифференцированно-реконструктивные операции при опухолях век.....	110
Юсупов А.Ф., Мавлянова У.Ф. Особенности клинико-функциональных и гемодинамических показателей глаза у пациентов с хронической почечной недостаточностью.....	112
Zakirhodjaev R.A., Saginova J.T. Lasik amaliyotidan keyingi quruq ko'z sindromini davolash samaradorligini aniqlash.....	114
ПРОФИЛАКТИКА ВА ЛАБОРАТОРИЯ ТЕКШИРУВЛАРИ	
Алиев М.А., Мамадалиев А.М., Ражабов Х.Х., Жураев А.М., Холмуродова Х.Х. Изучение диагностических возможностей выявления аномалии киммерле.....	117
Закирова У.И., Каримджанов И.А. Актуальные вопросы молекулярно-генетической диагностики и профилактики рекуррентного течения обструктивного бронхита у детей.....	119
Закирова У.И., Салаева М.С., Газиева А.С. Ассоциация полиморфизма гена adrb2 в зависимости от клинико-функциональных особенностей подростков с хронической обструктивной болезнью легких.....	122
Зохиров А.Р. Изучение диагностики и профилактики влияния препарата реоманнисола на жизненно-важных органы при осложнениях сахарного диабета.....	124
Ибрагимова М.Х., Омонова Ш.Ф. Патоморфологические изменения слизистой оболочки полости рта при хроническом катаральном гингивите на фоне хронического гепатита.....	126
Изатов У.А. COVID-19 касаллиги ўтказган беморларда клиник -лаборатор хусусиятлари тахлили.....	129
Каримова Н.А. Диагностика сердечно-сосудистой системы при COVID-19 у детей.....	131
Турсунбаев А.К. Ранняя диагностика и оценка гемодинамики при сепсисе у новорожденных.....	134