



**New Day in Medicine**  
**Новый День в Медицине**

**NDM**



# TIBBIYOTDA YANGI KUN

Ilmiy referativ, marifiy-ma'naviy jurnal



**AVICENNA-MED.UZ**



ISSN 2181-712X.  
EISSN 2181-2187

**5 (55) 2023**

<i>Khamroev B.U., Khamdamova M.T.</i> MORPHOLOGICAL PICTURE OF THE LUNGS UNDER THE INFLUENCE OF CHRONIC EXPOSURE IN THE EXPERIMENT.....	551	<i>Sh.J.Teshaev, I.A.Mirxodjaev, S.N.Ushakov</i> LIPOSOMES AS A SYSTEM OF DIRECTED TRANSPORT OF DRUGS TO A PATHOLOGICAL FOCUS.....	651
<i>Toirov Maksud Sharifovich, Zhuraeva Khafiza Iskandarovna</i> RELATIONSHIP OF ISCHEMIC CHANGES ON THE ECG WITH THE DURATION OF PAIN SYNDROME.....	558	<i>Rasulova Nargiza Azamatovna</i> MODERN APPROACH TO THE ETIOLOGY AND PATHOGENESIS OF ACUTE GENERAL PULPITIS.....	659
<i>Hayaliev R.Ya., Rakhimiy Sh.U., Markushin V.A.</i> MODERN TECHNOLOGIES IN THE CORRECTION OF THE PECTUS CARINATUM.....	563	<i>Saidova Nilufar Akhrorovna</i> CHANGES IN THE MOUTH CAVITY AND METABOLIC DISORDERS DURING TOXICOSIS IN THE 1st HALF OF PREGNANCY.....	665
<i>Juraboeva G.B., Pulatova Sh.B., Agzamova G.S.</i> MARKERS OF KIDNEY FIBROSIS EVALUATION IN RHEUMATOID ARTHRITIS DISEASE.....	573	<i>Manasova I.S., Iskandarova G.T.</i> HEALTHY LIFESTYLE FOR WORKERS IN THE FLOUR INDUSTRY.....	669
<i>Ganiev Fakhridin Istamkulovich</i> OF EFFICIENCY APPLICATION OF GYNECOLOGICAL OPERATIONS IN THE PRACTICE OF GYNECOLOGISTS AND SURGEONS.....	579	<i>Kattakhodjaeva M.H., Karshieva E.E., Reimnazarova G.D.</i> CLINICAL AND MORPHOLOGICAL FEATURES OF INTRAEPITHELIAL NEOPLASIA OF THE CERVIX.....	674
<i>Kodirova Shakhlo Salomovna</i> THERAPY OF PSYCHOLOGICAL STATE COMPLICATIONS IN PATIENTS WITH CARDIOVASCULAR DISEASES AFTER COVID-19.....	584	<i>Shukurov B.Q., Ochilova D.N.</i> VITILIGONING ETIOLOGIYASI VA PATOGENEZIGA ZAMONAVIY QARASHLAR.....	681
<i>Radjabov A.B.</i> COMPARATIVE MORPHOLOGICAL CHARACTERISTICS OF THE PROSTATE IN JUVENILE RATS AND RATS WITH CHRONIC ALCOHOLISM.....	588	<i>Nasirova Sabina Zurovna</i> THE MAIN COMPOSITION AND EFFECT OF MILK THISTLE ON THE BODY.....	686
<i>Mukhsinov Nodir Tohirovich</i> ASSESSMENT OF PSYCHOLOGICAL SIGNS IN CANCER PATIENTS WITH BREAST CANCER.....	595	<i>Amonov Murod Khalimovich</i> PREVALENCE AND CLINICAL COURSE OF AUTOMYCOSIS IN CHILDREN IN BUKHARA REGION.....	690
<i>Azimova Mukhabbat Latifovna</i> SUBSTANTIATION OF THE EFFECTIVENESS OF TREATMENT OF FRACTURES OF THE MANDIBLE IN PERSONS OF DIFFERENT AGE CATEGORIES WITH AN AUTOTHROMBOCYTE MASS.....	598	<i>Ruzmetova S.U., Muxamadiyeva L.A., Umarova S.S., Khadirova M.A., Normaxmatov B.B.</i> PECULIARITIES OF HEALTH OF CHILDREN OF EARLY AGE WITH PERINATAL LESION OF THE CNS.....	695
<i>M.K.Galdiev, G.N.Saidov, Sh.K.Mukhammedaminov</i> ANALYSIS OF THE FREQUENCY OF RELAPSES AND METASTASIS IN MULTIPLE PRIMARY MALIGNANT TUMORS OF THE GASTROINTESTINAL TRACT.....	606	<i>Radjabov N.G.</i> HEARTBURN AND ITS PREVENTION.....	703
<i>Oblokulov A.R., Igamova M.A., Ibrokhimova H.R.</i> CHARACTERISTICS OF THE IMMUNE AND CYTOKINE STATUS IN PATIENTS OF DIFFERENT AGES DIAGNOSED WITH HYMENOLEPIDOSIS.....	613	<i>Gafarov J.S., Mardanov J.J.</i> STUDY OF THE FEATURES OF THE CLINICAL COURSE OF SPONDYLODISCITIS, DEVELOPMENT OF A DIAGNOSIS AND TREATMENT ALGORITHM.....	706
<i>Shagzatova B.X., Mirxaydarova F.S., Nishanova D.F.</i> EFFECTS OF BRONCHIAL ASTHMA ON THE COURSE OF AUTOIMMUNE THYROIDITIS.....	619	<i>Ismoilova Nigora Baxtiyorovna</i> COMPREHENSIVE TREATMENT OF COGNITIVE DISORDERS IN PATIENTS WITH MYASTHENIA GRAVIS AND ITS DIAGNOSTIC APPEARANCE.....	710
<i>Akhmedov A.B., Rajabova D.B.</i> MICROBIOLOGICAL INDICATORS OF THE ORAL CAVITY DURING INFLAMMATORY PROCESSES OF PARODONTAL TISSUES FORMED ON THE BACKGROUND OF CARDIOVASCULAR DISEASES.....	625	<i>Ifiukhor Baratov</i> A MODERN APPROACH TO CHANGES IN THE FACE-JAW SYSTEM IN DENTURES.....	714
<i>Oblokulov A.R., Khamidova N.K.</i> CLINICAL AND EPIDEMIOLOGICAL ASPECTS OF HYMENOLEPIDOSIS AND TENIARICHOSIS IN PEDIATRICS.....	629	<i>Akhmedov F.K., Negmatullaeva M.N.</i> HEMODYNAMIC MARKERS AND THEIR ROLE IN PREDICTING OBSTETRIC BLEEDING.....	718
<i>Khamidova N.K.</i> PARAMETERS OF PHYSICAL DEVELOPMENT OF HEALTHY CHILDREN AGED 5-12.....	634	<i>Negmatullaeva M.N., Nazhmetdinova D.F.</i> MODERN ASPECTS OF INTRACARDIAC AND CENTRAL HEMODYNAMICS IN THE EARLY DIAGNOSIS OF PRECLAMPسيا.....	725
<i>Khamdamova M. T., Jaloldinova M.M., Khamdamov I.B.</i> STATE OF NITRIC OXIDE IN THE BLOOD SERUM OF PATIENTS WITH SKIN LEISHMANIASIS.....	638	<i>Adilbekova D.B., Abdurazzakov H.S., Mehmonov Sh.R.</i> MORPHOLOGICAL CHANGES IN THE VASCULAR TISSUE STRUCTURES OF THE SMALL INTESTINE IN ACUTE EXPERIMENTAL INTESTINAL OBSTRUCTION.....	733
<i>Shukurova Gulchekhra Ashurovna</i> MODERN ASPECTS OF EARLY DIAGNOSIS AND TREATMENT OF CHRONIC PERIODONTITIS.....	644	<i>Khairullayeva Gulrukh Saidburkhanovna</i> THE EFFECT OF OBESITY ON THE COURSE OF OSTEOARTHRITIS.....	740
		<i>Tursunova D.E., Mavlonov N.X.</i> RISK FACTORS AND MAIN ASPECTS OF LIPID METABOLISM DISTURBANCES.....	746
		<i>Faizillaeva G.I., Abdullaeva M.A.</i> MORPHOLOGICAL PARAMETERS OF THE LIVER OF WHITE RATS.....	752



томирларда эса деворининг бўкиб шишиши, ички бўшлиги диаметрининг торайиши, қон оқимининг димланиши, томирлар деворининг ўтказувчанлиги бузилиб, периваскуляр экстравазатлар ва плазмораггиялар ҳосил булиши, қон томирлар тарқалиш зичлигининг камайиши каби жараёнлар кузатилди. Хулоса: Тажрибавий ичак тутилишида ривожланган ичак этишмовчилиги синдромидаги патоморфологик ўзгаришлар чуқурлиги даражаси ичак деворидаги яллигланиш жараёнларининг ривожланиш муддати ва компенсатор жараёнларнинг ривожланиш даражаси билан тўғридан-тўғри узвий боғлиқ бўлади. Шу жараёнларда 3 та ривожланиш давлари фарқ қилинди: компенсация даври субкомпенсация даври декомпенсация даври.

*Калит сўзлар:* тажрибавий ичак тутилиши, ингичка ичак, тўқима, қон томирлар, ичак этишмовчилиги синдроми

## MORPHOLOGICAL CHANGES IN THE VASCULAR TISSUE STRUCTURES OF THE SMALL INTESTINE IN ACUTE EXPERIMENTAL INTESTINAL OBSTRUCTION

<sup>1</sup>Adilbekova D.B., <sup>1</sup>Abdurazzakov H.S., <sup>2</sup>Mehmonov Sh. R.

<sup>1</sup>Tashkent Medical Academy 100109, Tashkent, Uzbekistan Farabi Street 2. Tel: +99878 1507825;

E-mail: [info@tma.uz](mailto:info@tma.uz)

<sup>2</sup>Tashkent State Dental Institute Uzbekistan, Tashkent, Tarakkiyot street, 103 Tel: +998(71) 230-

20-72 E mail: [info@tsdi.uz](mailto:info@tsdi.uz)

### ✓ *Resume*

**Objects:** The purpose is to study the morphological state in the wall of the resected intestine during the development of intestinal insufficiency syndrome in animals with experimental intestinal obstruction. **Materials and methods:** experiment conducted on 60 white rats with average weight 170-190 g white rats. To create an experimental intestinal obstruction model in animals, an incision was made in the anterior lower part of the abdominal wall under ether anesthesia. 2 ligatures were placed at the top and bottom on the proximal part 1-1.5 cm from the ileocecal corner of the small intestine. Then the abdominal wall was closed in layers. **Results:** The results obtained showed that in acute experimental intestinal obstruction, inflammatory and dystrophic changes are observed in the wall of the small intestine. Infiltration by mononuclear cells is detected in the tissue structures of the intestinal wall. In the intra-organ microvessels of the intestinal wall, there is swelling and swelling of the wall, a decrease in the internal diameter, stagnation, violation of the permeability of the walls, perivascular microextravasates and plasmorrhagia, a decrease in the density of the distribution of vessels. There are 3 stages in the development of these processes: compensatory, subcompensatory and decompensatory stages. The depth of these pathomorphological changes depends on the period and degree of development and compensation of the inflammatory process in the intestinal wall.

**Key words:** experimental intestinal obstruction, small intestine, tissues, vessels, intestinal insufficiency.

### Актуальность

Острая кишечная непроходимость (ОКН) на протяжении многих лет является одной из сложных и актуальных проблем неотложной хирургии. На долю ОКН приходится от 9,4% до 27,1%, среди всех острых хирургических заболеваний органов брюшной полости, хотя по летальным исходам она занимает среди них основное место...» [1]. Разнообразие этиологии, многокомпонентность патогенеза, поздняя обращаемость пациентов, трудности диагностики отражаются на результатах болезни. Несмотря на совершенствование методов диагностики и лечения, по данным многих авторов, летальность при ОКН до настоящего времени остается высокой, достигая «...от 15% до 40% и не имеет тенденции к снижению (2). Отсутствие четких представлений о взаимодействии морфофункциональных изменениях являются одной из основных причин многих неудовлетворительных результатов лечения таких больных. Поэтому изучение морфологического состояния стенки резецированной кишки с непроходимостью кишечника является актуальной задачей современной неотложной хирургии.

**Целью** настоящей работы является изучение морфологического состояния в стенке резецированной кишки при развитии синдрома кишечной недостаточности у экспериментальных животных с острой тонкокишечной непроходимостью.

### **Материал и методы**

В исследовании использованы белые, беспородные крысы весом 170-190 г. (60 шт.), находящиеся в обычных условиях вивария. Они в течение недели находились на карантине, а после исключения соматических или инфекционных заболеваний переводились на обычный режим вивария. Все исследования проводили в одно и то же время суток. Все манипуляции с животными проводили в соответствии с Санитарными правилами по устройству, оборудованию и содержанию экспериментально-биологических клиник (вивариев) 1045-73 от 06.04.1973, Конвенцией по защите животных, используемых в эксперименте и других научных целях (г. Страсбург, Франция, 1986), и Директивой Совета 86/609/ЕЕС от 24.11.86 по согласованию законов, правил и административных распоряжений стран-участниц в отношении защиты животных, используемых в экспериментальных и других научных целях.

Для создания экспериментальной модели **кишечной непроходимости животным** оперативно под эфирным наркозом производили нижнесрединную лапаротомию. На тонкий кишечник на 1-1,5 см проксимальнее илеоцекального угла накладывалась двойная лигатура. Затем брюшная стенка послойно ушивалась.

Клинически после моделирования ОКН-крысы вялые, малоподвижные, апатичные, отказываются от еды, живот вздут, отсутствует стул, на 3 -сутки присоединились свистящие хрипы при дыхании.

Объектом нашего морфологического исследования являлись материалы из тонкой кишки крыс на 1,2,3,4 сутки развития модели острой кишечной недостаточности. Забой животных проводили в соответствующие сроки в утренние часы, натощак. Кусочки ткани из тонкой кишки фиксировали в 10% растворе нейтрального формалина и жидкости Карнуа. После соответствующей обработки материал заливали в парафин и готовили срезы толщиной 4-6 мкм, которые окрашивали гематоксилином и эозином и по Ван-Гизону. Для изучения внутриорганных сосудов тонкой кишки крысам через брюшную аорту вводили раствор черной туши-желатина и массы Герота по методу Акилова в модификации Х.Х.Камилова. Инъекцию осуществляли через брюшной отдел аорты, в утренние часы, взвесью парижской сини в хлороформе. Сосуды просветляли по методу А.Г. Малыгина. Кусочки срезов после проведения их в дважды насыщенных растворах парафина на ксилоле и заливки в парафин с воском устанавливали на колодки. Из них делали серийные срезы толщиной 30-40 мкм. Изучали внутренние диаметры сосудов и толщину стенок сосудов различных слоев стенки тонкой кишки и плотность распределения микрососудов (в усл. ед).

Для трансмиссионной электронной микроскопии (ТЭМ) материал фиксировали в 2,5% растворе глутарового альдегида и 1% растворе  $OsO_4$  на фосфатном буфере (рН=7,3). После проводки в спиртах кусочки заливали в эпон-аралдит. Ультратонкие срезы (Ультратом LKB-4800, Швеция) после контрастирования уранилацетатом и цитратом свинца просматривали в электронном микроскопе JЭМ-7 и JЭМ-100SX (Япония) патологоанатомическом лаборатории патологоанатомического центра РУз под руководством д.м.н., профессора Р.И. Исраилова.

Для достижения цели и поставленных задач используются общеморфологические, морфометрические, электронно-микроскопические и вариационно-статистические методы исследования.

### **Результат и обсуждения**

В ходе экспериментальных исследований было выявлено влияние острой кишечной непроходимости на морфологическое состояние стенки тонкой кишки. У животных на 1 сутки образования экспериментальной модели кишечной непроходимости производили срединную лапаротомию под эфирным наркозом. При вскрытии обращали на себя внимание раздутые и отечные петли тонкого кишечника с синюшным оттенком, выше препятствия. Серозная оболочка кишки гиперемирована местами багрового цвета с кровоизлияниями, перистальтика вялая. При вскрытии просвета тонкого кишечника: просвет зияет, стенка отечная, заполнен жидким химусом и газом.



Микроскопическое исследование участка кишечника проксимальнее на 3-4- см от препятствия: целостность слоев не нарушена, в слизистой оболочке каемчатый эпителий набухший. Покровный эпителий уплощен, местами с пикнотически измененными ядрами. Местами встречаются отслоение эпителиального пласта. Клетки – полиморфные, местами набухшие, со светлой цитоплазмой. Отдельные крипты в средней и нижней трети расширенные, их строма инфильтрирована лимфогистиоцитарными клетками. В криптах выявляются большое количество бокаловидных клеток, общее число которых превышает контрольные цифры. В собственной пластинке слизистой оболочки выраженный отек, лимфогистиоцитарная инфильтрация. В мышечной пластинке слизистой разволокнение за счет выраженного отека, инфильтрированность мононуклеарными клетками. В подслизистой оболочке множество лимфатических фолликулов. Отмечается умеренный отек соединительной стромы. В мышечной и серозной оболочке наблюдается умеренная инфильтрированность и без выраженных изменений.

В внутриорганных микрососудах стенки тонкой кишки выявляются венозное полнокровие, в просвете сосудов явления стаза и микротромбоза. Просвет артериол заполнен эритроцитами с плазмой.

На 2-3 сутки эксперимента макроскопически при вскрытии брюшной полости отмечается: из брюшной полости изливается мутный выпот с неприятным запахом. кишечные петли выше препятствия перераздуты с газом и жидкостью, серозная оболочка гиперемирована с кровоизлияниями, без блеска. Кишечник мягкий, местами участки тонкой кишки серо-черного цвета, перистальтика вялая. При вскрытии просвета кишечника: просвет зияет, стенка кишечника мягкая, дряблая. отечная, набухшая, сократимость резко снижена. При микроскопическом исследовании стенки кишечника отмечается: патоморфологические изменения распространяются на всю толщину стенки кишечной трубки. Структура поверхностного эпителия слизистой оболочки нарушена. Каемчатый эпителий с дефектами. Собственная пластинка слизистой оболочки отечна и инфильтрирована мононуклеарными клетками. Мышечная пластинка разделена на слои. Подслизистая основа отечна, с выраженными сосудистыми изменениями. Мышечная оболочка набухшая, разволокненная. Все морфометрические показатели слизистой оболочки достоверно отличались от показателей контрольных животных. Электронномикроскопически в эпителиальном пласте ворсинок и крипт выявляются межклеточный отек, вакуолизация цитоплазмы, с редуцированными микроворсинками, органеллы цитоплазмы гиперплазированы. Серозная оболочка отечная, с участками десквамации мезотелиальных клеток.

На 4 дни эксперимента при ревизии брюшной полости у животных выявлялись: из брюшной полости изливается мутный, с неприятным запахом жидкость. Кишечные петли выше препятствия баллонообразно перераздуты, в просвете кишечника выявляется газ и жидкость, перистальтика кишечника резко снижена, местами отсутствуют.

Серозная оболочка с кровоизлияниями, серо-черного цвета, без блеска, местами отсутствуют.

При микроскопическом исследовании гистологических препаратов стенки тонкой кишки показали выраженные деструктивные изменения слизистой оболочки. Выраженный отек всех слоев кишечной стенки с геморрагическим пропитыванием. Ворсинки деформированы. Однослойный цилиндрический каемчатый эпителий слизистой оболочки часто десквамирован от ворсинок и крипт. Собственная пластинка слизистой отечная. В мышечной пластинке также отмечается деструктивные изменения. Подслизистая оболочка инфильтрирована мононуклеарными клетками, отечная, с выраженными сосудистыми изменениями. Мышечная оболочка отечная, набухшая, неравномерно разволокненная, с нарушением архитектоники мышечных волокон.

Серозная оболочка отечная, множественными десквамациями и деструкцией мезотелиальных клеток. Местами отмечается фибриозные наложения (рис.1).

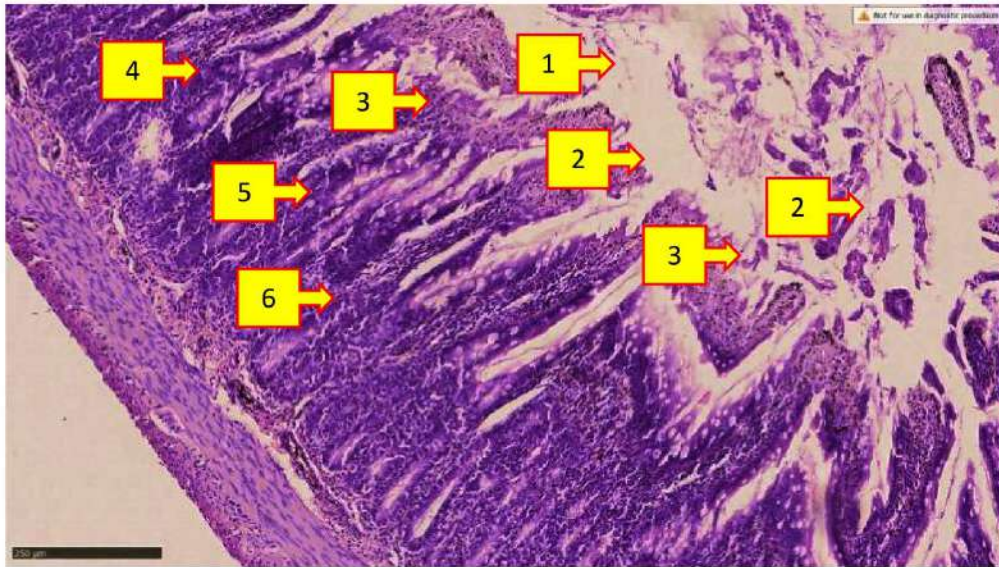


Рис.1.

Морфология тонкой кишки на 4 сутки кишечной непроходимости. В слизистой оболочке десквамация эпителиального пласта и локальные некротически-эрозивные участки (1). Вследствие гидропически-дистрофических процессов в железистых эпителиях массивные некротические процессы (2). Инфильтрированность мононуклеарными клетками стромы слизистой (3). В строме слизистой оболочки интерстициальный отек (4). В сосудах собственной пластинки слизистой оболочки венозное полнокровие (5). В серозно-мышечной оболочке выявляются инфильтрированность мононуклеарными клетками (6). Гематоксилин-Эозин. 10X10.

Электронномикроскопические исследования показали, что цитоплазма клеток содержат комплекс органелл, большое количество митохондрий со светлым матриксом. Комплекс Гольджи хорошо развит. Ядра округлые или овальной формы. Рибосомы и полисомы в большом количестве. Апикальная часть клеток содержат микроворсинки. Базальная мембрана тонкая, умеренно электронно-плотная. В микрососудах всех слоев стенки тонкого кишечника отмечается множественные стазы, полнокровие венозных сосудов, часто выявляются участки с микроэкстрavasатами и плазморагией. Стенка венозных сосудов истончены, местами некротизированы, с внесосудистыми кровоизлияниями. Стенка артериальных сосудов отечна, набухшая, сужен внутренний диаметр сосудов, снижена плотность распределения сосудов (рис.2).

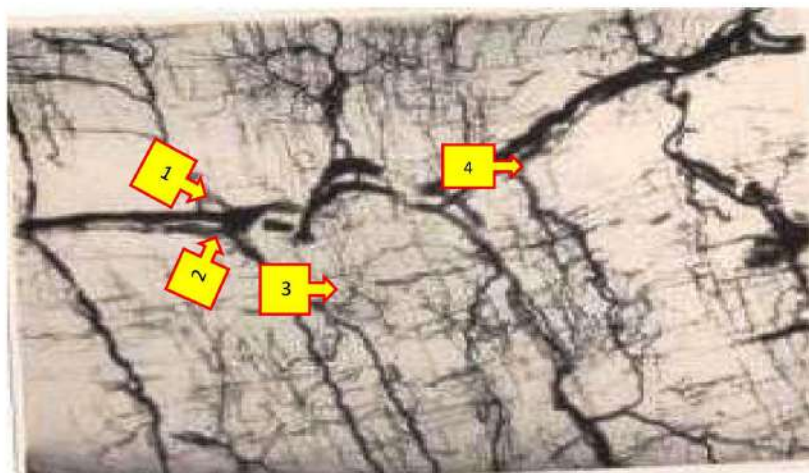


Рис. 2. Кровеносные сосуды подслизистой основы тонкой кишки на 4 сутки кишечной непроходимости. Все сосуды артериального и венозного звенья расширенные, кровенаполненные и извилистые. Наливка сосудов массой Герота. 1 – магистральная артерия 2 – магистральная вена 3 – артериола 4 – капиллярная сеть. 10X10.



Электронномикроскопические исследования микрососудов показали, что эндотелиальные клетки сосудов были уплощенной или полигональной формы, расположены монослоем. Базальная мембрана несколько уплотненная. Цитоплазма их умеренно плотная, содержит многочисленные пиноцитозные вакуоли и комплекс органелл. Межклеточный контакт несколько расширен. Митохондрии в большом количестве, матрикс их умеренно плотный.

**Обсуждение.** Таким образом, анализ морфологических и морфометрических параметров тонкой кишки у экспериментальных животных 1 сутки ОТКН позволяет заключить в пользу того, что данный срок эксперимента является той фазой (стадией) заболевания, при котором патологические изменения в стенке тонкой кишки были еще обратимыми, не выходящими за рамки компенсаторных возможностей органа. Анализ морфологических изменений сосудисто-тканевых структур тонкой кишки в периоды (конец 1 сутки и начала 2 сутки) острой тонкокишечной непроходимости позволяет заключить, что эта стадия является периодом субкомпенсации. ОТКН с длительностью 3 и более сутки у животных наступает стадия декомпенсации: выявляются в сосудисто-тканевых структурах тонкой кишки явления энтеростаза и формирование в слизистой оболочке эрозий и зон деструкции, все патоморфологические изменения в стенке кишки становились необратимой. Ведущим пусковым фактором в развитии ОТКН многие авторы признают кишечную гипертензию, которая характеризуется резким повышением внутрипросветного давления в тонкой кишке с признаками острого дистрофического поражения энтероцитов [3,4,6]. Увеличение давления приводит к резкой гипоксии слизистой оболочки и нарушению барьерных свойств кишечной стенки. Развивается отек слизистой и подслизистой основы, ишемические повреждения микроворсин эпителия слизистой оболочки. Нарушается целостность кишечной стенки из-за патологического апоптоза и потери клеток эпителия кишки [5], прогрессирование спазма и застойных явлений венозных сосудах еще более усугубляет трофические нарушения в тканевых структурах [7,9]. Кишечная гипертензия стимулирует транслокацию бактериального эндотоксина, высвобождаются энтерохромафинными клетками кишечного серотонина в просвет кишки. За счет потери воды развивается клеточная дегидратация и потеря электролитов, снижается объем циркулирующей жидкости. Эти гиповолемические нарушения приводят к появлению гистологических признаков повреждения слизистой оболочки и ухудшение сократительной способности гладкой мускулатуры кишечника, а также активация свертывающей, фибринолитической системы и воспалительного каскада с выбросом в кровоток большого количества цитокинов и медиаторов воспаления (8). Нарушение кислотно-щелочного баланса приводит к развитию ацидоза или алкалоза.

Таким образом, глубокое знание и понимание ключевых моментов патогенеза патоморфологических нарушений способствует умению прогнозировать течение болезни, к принятию адекватных мер по профилактике и целенаправленного лечения, которые являются необходимым условием для улучшения результатов лечения больных с ОТКН и исход заболевания.

#### **Выводы:**

1. Глубина патоморфологических изменений синдрома кишечной недостаточности при острой кишечной непроходимости зависит от срока и в прямой зависимости от степени развития и компенсации воспалительного процесса в стенке кишечника.

2. В зависимости от этих факторов в течении болезни можно различать:

1. **Компенсированная стадия**- первые 1 сутки болезни

2. **Субкомпенсированная стадия**- конец 1 сутки и 2 сутки болезни

3. **Декомпенсированная стадия**- конец 3 сутки и начала 4 сутки болезни

3. Глубокое знание и понимание этих стадий определяют результаты и тактики лечения, исход заболевания.

#### **СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ:**

1. Абдухалимов К.С., Абдулаев М.А., Абдуллаев З.Т., Абдуллаев М.А., Авдеев А.М. Роль лапароскопии в диагностике и лечении различных форм тонкокишечной непроходимости. Альманах Института хирургии им. А.В.Вишневского. 2017 1:422-423.

2. Ачкасов Е.Е. и др. Особенности тактики лечения больных с острой тонкокишечной механической непроходимостью Успехи современного естествознания. 2015 1-4:555-560
3. Гольбрайх В.А., Маскин С.С. и др. Патогенетические алгоритмы лечения больных острой неопухоловой кишечной непроходимостью Актуальные проблемы медицинской науки и образования АПМНО-2017: сб. тр. 6-й Междунар. науч. конф. – Пенза, 2017 105-108.
4. Каримов Ш.И., Баймаков С.Р., Асраров А.А., Каримов М.Р. Пути профилактики синдрома кишечной недостаточности при острой кишечной непроходимости Вестник экстренной медицины. - 2016 3:29-33.
5. Соловьев А.Е., Васин И.В., Кульчицкий О. А. Морфологические изменения тонкой кишки при острой странгуляционной кишечной непроходимости в стадии декомпенсации у детей Российский вестник детской хирургии, анестезиологии и реаниматологии. 2018 28-33.
6. Федорин А.И., Федорина Т.А. Морфологические изменения в стенке резецированной тонкой кишки у пациентов с непроходимостью кишечника и разной стадией энтеральной недостаточности Известия Самарского научного центра РАН. -2015 5-3:27-32.
7. Berman DJ, Ijaz H, Alkhunaizi M, Kulie PE, Vaziri K, Richards LM, Meltzer AC. Nasogastric decompression not associated with a reduction in surgery or bowel ischemia for acute small bowel obstruction. Am J Emerg Med. -2017 Dec. 35(12):1919-1921.
8. Turenkov A., Kelley K.M., Boustany M. Internal Hernia as Cause of Small Bowel Obstruction without History of Gastrointestinal Surgery Amer. Surg. – 2018 84(7):231-233.
9. Chuong AM, Corno L, Beaussier H, Boulay-Coletta I, Millet I, Hodel J, Taourel P, Chatellier G, Zins M. Assessment of Bowel Wall Enhancement for the Diagnosis of Intestinal Ischemia in Patients with Small Bowel Obstruction: Value of Adding Unenhanced CT to Contrast-enhanced CT. Radiology. -2016 Jul. 280(1):98-107.

**Поступила 20.04.2023**