

ISSN 2181-5674

PROBLEMS OF
BIOLOGY *and*
MEDICINE

БИОЛОГИЯ *ва*
ТИБИЁТ
МУАММОЛАРИ

2023, № 3.1 (145)

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

PROBLEMS OF
BIOLOGY AND MEDICINE

БИОЛОГИЯ ВА ТИБИЁТ
МУАММОЛАРИ

ПРОБЛЕМЫ БИОЛОГИИ
И МЕДИЦИНЫ

Научный журнал по теоретическим и практическим
проблемам биологии и медицины
основан в 1996 году

Самаркандским отделением
Академии наук Республики Узбекистан
выходит один раз в 2 месяца

Главный редактор – Ж.А. РИЗАЕВ

Редакционная коллегия:

*Н.Н. Абдуллаева, Д.Ш. Абдурахманов, Т.У. Арипова,
Т.А. Аскarov, Ю.М. Ахмедов, А.С. Бабажанов,
С.А. Блинова, С.С. Давлатов, А.С. Даминов,
Ш.Х. Зиядуллаев, З.Б. Курбаниязов (зам. главного
редактора), К.Э. Рахманов (ответственный секретарь),
Б.Б. Негмаджанов, М.Р. Рустамов, Э.Н. Ташкенбаева,
Ш.Т. Уроков, Н.А. Ярмухамедова*

*Учредитель Самаркандский государственный
медицинский университет*

2023, № 3.1 (145)

Адрес редакции:

Республика Узбекистан, 140100,
г. Самарканда, ул. Амира Темура, 18.

Телефон:

(99866) 233-36-79

Факс

(99866) 233-71-75

Сайт

<http://pbim.uz/>

e-mail

pbim@pbim.uz

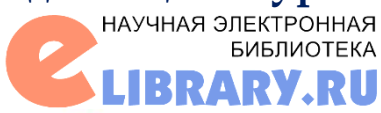
sammi-xirurgiya@yandex.ru

О журнале

Журнал зарегистрирован
в Управлении печати и информации
Самаркандской области
№ 09-26 от 03.10.2012 г.

Журнал внесен в список
утвержденный приказом № 219/5
от 22 декабря 2015 года реестром ВАК
при Кабинете Министров РУз
в раздел медицинских наук

Индексация журнала



Подписано в печать 27.05.2023.

Формат 60×84 1/8

Усл. п.л. 56.96

Заказ 62

Тираж 50 экз.

Отпечатано в типографии СамГМУ
140151, г. Самарканда,
ул. Амира Темура, 18

Редакционный совет:

Х.А. Акилов	(Ташкент)
М.М. Амонов	(Малайзия)
О.А. Атаниязова	(Нукус)
Б.А. Дусчанов	(Ургенч)
А.Ш. Иноятов	(Ташкент)
А.И. Икромов	(Ташкент)
А.К. Иорданишвили	(Россия)
Б. Маматкулов	(Ташкент)
Ф.Г. Назиров	(Ташкент)
А.Ю. Разумовский	(Россия)
В.М. Розинов	(Россия)
Л.М. Рошаль	(Россия)
Ш.Ж. Тешаев	(Бухара)
А.М. Шамсиев	(Самарканда)
А.К. Шодмонов	(Ташкент)
Б.З. Хамдамов	(Бухара)
М.Х. Ходжибеков	(Ташкент)
Diego Lopes	(Италия)
Jung Young Paeng	(Корея)
Junichi Sakamoto	(Япония)
May Chen	(Китай)
Rainer Rienmuller	(Австрия)
Sohei Kubo	(Япония)

<i>Сайдмурадова Г.М., Назарова З., Маджонова М.Дж.</i>	355	<i>Saidmuradova G.M., Nazarova Z., Madzhonova M.Dzh.</i> Clinic of measles complications in children and adults during the epidemic outbreak in the Republic of Tajikistan
<i>Клиника осложнений кори у детей и взрослых в период эпидемической вспышки заболевания в Республике Таджикистан</i>	358	<i>Seitvelieva S.S., Daminov A.S.</i> Parasitological aspects affecting Bukhara deer population increase
<i>Сейтвельиева С.С., Даминов А.С. Паразитологические аспекты влияющие на увеличение популяции Бухарского оленя</i>	363	<i>Seytkhanova B.T., Kulzhanova K.D., Nakyp N.S.</i> WHO priority pathogens issued from patients of the city infectious hospital of Shymkent city
<i>Сейтханова Б.Т., Кульжанова К.Д., Накып Н.С. Приоритетные возбудители ВОЗ, выделенные у пациентов городской инфекционной больницы города Шымкент</i>	370	<i>Tagaykulov E.Kh., Ibodzoda S.T., Imomnazarov N.A.</i> Epidemiological and etiological features of HIV infected in the city of Dushanbe
<i>Тагайкулов Э.Х., Ибодзода С.Т., Имомназаров Н.А. Эпидемиологические и этиологические особенности ВИЧ инфицированных в городе Душанбе</i>	372	<i>Tajieva N.U., Rabbimova N.T., Matyakubova F.E., Bakhrieva Z.J.</i> Modern aspects of etiology, epidemiology, diagnosis, vaccine prevention of pneumococcal infection
<i>Таджиева Н.У., Раббимова Н.Т., Матякубова Ф.Э., Бахриева З.Дж. Современные аспекты этиологии, эпидемиологии, диагностики, вакцинопрофилактики пневмококковой инфекции</i>	377	<i>Tai-Soon Yong, Suvonkulov U., Kyu-Jae Lee, Shamsiev J., Mamedov A., Shamsiev A., Myeong Heon Shin, Hak Sun Yu, Gab-Man Park, Ju Yeong Kim</i> A pilot study on echinococcosis control in Samarkand region supported by the Koica, 2015-2018
<i>Тай-Сун Ёнг, Сувонкулов У., Кю-Джэ Ли, Шамсиеев Дж., Мамедов А., Шамсиеев А., Мён Хон Шин, Хак Сун Ю, Габ-Ман Парк, Джу Ён Ким Коика қўмагидаги Самарқанд вилоятида эхинококкозга қарши кураш бўйича тажриба тадқиқоти, 2015-2018 йиллар</i>	379	<i>Tashpulatova Sh.A.</i> Factors associated with reduced quality of life in pregnant women with chronic viral hepatitis D
<i>Ташпулатова Ш.А. Факторы ассоциированные со снижением качества жизни у беременных с хроническим вирусным гепатитом D</i>	383	<i>Tirkashev O.S., Mustayeva G.B.</i> Clinical and epidemiological characteristics of acute intestinal infections of citro bacterial etiology
<i>Тиркашев О.С., Мустаева Г.Б. Цитробактер этиологияли ўткир ичак инфекцияларининг клиник ва эпидемиологик хусусиятлари</i>	386	<i>Tuychiev L.N., Tadjieva N.U., Akhmedova Kh.Yu., Yarmukhamedova N.A., Samibaeva U.Kh.</i> The significance of the VEGF marker - A vascular endothelial growth factor in the new coronavirus infection COVID - 19 associated pneumonia
<i>Туйчиев Л.Н., Таджиева Н.У., Ахмедова Х.Ю., Ярмухамедова Н.А., Самибаева У.Х. Значимость маркера VEGF - А фактора роста эндотелия сосудов при новой коронавирусной инфекции COVID - 19 ассоциированной пневмонией</i>	389	<i>Tuychiev L.N., Akhmedova M.Dj., Shokirov M.K., Imamova I.A., Karimova M.T., Anvarov J.A.</i> Features of the course and difficulties of diagnosis of chronic fascioliasis
<i>Туйчиев Л.Н., Ахмедова М.Дж., Шокиров М.К., Имамова И.А., Каримова М.Т., Анваров Ж.А. Особенности течения и трудности диагностики хронического фасциолёза</i>	393	<i>Tuychiev L.N., Akhmedova M.D., Imamova I.A., Karimova M.T., Mirzaeva G.A. Magzumov Kh.B., Dalimov T.K.</i> Relationship of helicobacter pylori infection and helminthosis
<i>Туйчиев Л.Н., Ахмедова М.Д., Имамова И.А., Каримова М.Т., Мирзаева Г.А., Магзумов Х.Б., Далимов Т.К. Helicobacter pylori инфекцияси ва гельминтозларнинг боғлиқлиги</i>		

УДК: 616.9:587:834:616.61-002.2

HELICOBACTER PYLORI ИНФЕКЦИЯСИ ВА ГЕЛЬМИНТОЗЛАРНИНГ БОҒЛИҚЛИГИ

Туйчиев Л.Н., Ахмедова М.Д., Имамова И.А., Каримова М.Т., Мирзаева Г.А., Магзумов Х.Б., Далимов Т.К.
Тошкент тиббиет академияси, Ўзбекистон Республикаси, Тошкент ш.

ВЗАИМОСВЯЗЬ ИНФЕКЦИИ HELICOBACTER PYLORI И ГЕЛЬМИНТОЗОВ

Туйчиев Л.Н., Ахмедова М.Д., Имамова И.А., Каримова М.Т., Мирзаева Г.А., Магзумов Х.Б.,
Далимов Т.К.

Ташкентская медицинская академия, Республика Узбекистан, г. Ташкент

RELATIONSHIP OF HELICOBACTER PYLORI INFECTION AND HELMINTHOSES

Tuychiev L.N., Akhmedova M.D., Imamova I.A., Karimova M.T., Mirzaeva G.A. Magzumov Kh.B.,
Dalimov T.K.

Tashkent Medical Academy, Republic of Uzbekistan, Tashkent

e-mail: tmainfection@mail.ru

Резюме. *Helicobacter pylori* ва паразитоз тарқалишининг долзарбилиги ва учрашини ўрганиши учун ошқозон-ичак тракти ва бошқа касалликларнинг яллигланиши жараёнларини шакллантиришида уларнинг биргаликдаги ўрни. Адабиётларни таҳтили натижаларига асосланиб, ҳозирги шарҳда қўйидагилар тасвирланган: *Helicobacter pylori* карбамид ва аммоний ионларини ишлаб чиқариши орқали ошқозоннинг агрессив кислотали муҳитида омон қолиш қобилияти (атрофдаги атроф-муҳиттинг алкализацияси), бу гижжса тухумларининг ифодаланишига, шунингдек, *Helicobacter pylori* инфекцияси ва гельминтизас билан боғлиқ касалликларнинг намоён бўлишига ёрдам беради. Ошқозон-ичак тракти яллигланиши касалликлари билан ушибу этиологик омиллар ўртасида сабабчи муносабат шаклланшишининг патофизиологик механизmlарини тўлиқ жорий этиши учун узоқ муддатли тадқиқотларни давом еттириши зарур бўлиб қолади. Бу ўзига хосликка асосланган ички маълумотларни халқаро тажриба билан таққослаи имконини беради.

Калим сўзлар: *Helicobacter pylori*, паразитар касалликлар, гельминтлар.

Abstract. To study the relevance and occurrence of *Helicobacter pylori* and parasitosis, their joint role in the formation of inflammatory processes of the gastrointestinal tract and other diseases. Based on the results of the literature review, this review describes the following: the ability of *Helicobacter pylori* to survive in the aggressively acidic environment of the stomach (alkalinization of the environment) due to the production of urea and ammonium ions, which contributes to the expression of helminth eggs, as well as the manifestation of diseases associated with *Helicobacter pylori* infection and helminthiasis. It remains necessary to continue long-term studies in order to fully establish the pathophysiological mechanisms of the formation of a causal relationship between inflammatory diseases of the gastrointestinal tract and these etiological factors. This makes it possible to compare domestic data on a case-by-case basis with international experience.

Key words: *Helicobacter pylori*, parasitic diseases, helminths.

Сайёрамизнинг деярли ҳар бир иккинчи яшовчиси Ҳеликобастер пилори ташувчиси ҳисобланади. Бу ошқозон-ичак мукозасидаги патологик ўзгаришларнинг оғирлиги, бунда асосан бактерияларнинг вирулентлигини белгиловчи патоген штаммларнинг генотипларига боғлик. Вавилов А. ишида 2007 ва бошқ. Ҳеликобактер пилори тарқалиши тўғрисидаги маълумотларни тақдим етди ва 15 ёшдан 17 ёшгacha бўлган ўсмиirlар ўртасида ва унинг гастродуоденал зона патологияси билан боғлиқлиги, бу ерда ошқозон ва дуоденумнинг шиллик қаватидаги ўзгаришлар патогенни йўқ қилишдан кейин тескари бўлади [1]. Успенский Й.П. ва бошқ., 2021 йил, 2021 йил, Ҳеликобактер пилори инсон ичакда ўртача 35% ҳолларда аниқланади [2].

Ҳеликобактер пилори инфекцияси ендоскопик ускуналар ва тиш асбоблари орқали юқиши мумкин [3]. флагеллум ва грам-манфий, спора ҳосил бўлмаган Ҳеликобактер пилори уларни

паст гастрик РН қийматларида деполаризациядан ҳимоя қиласи. Ноxуш шароитларда турни сақлаб қолиш мақсадида морфологик ва биокимёвий трансформация содир бўлади Ҳеликобактер пилори инфекцион хусусиятларини йўқотмайдиган оралиқ / уйқучан (Y) ва коксид шаклларида (C) ва шунинг учун қайта касалликни келтириб чиқариши мумкин [4].

Ҳеликобактер пилори учун оптималь РН қиймати нейтрал, бироз гидроксидига яқинроқ. Ноқулай шароитларда омон қолиш учун бактерия баъзи ферментларни чиқаради. Шундай қилиб, кислотали муҳитда Ҳелиобактер пилори ўртани алкализация қилиш учун кўп микдорда карbam ҳосил қиласи, ўз атрофида гидроксиди муҳит булатуни яратади, нейтрал муҳитда еса РН ни ўзгартирадиган водород ионларини чиқарадиган оксидаза ферментларини ҳосил қиласи ва муухитни кислотали томонга суради. [4]. Аммоний ионларини ҳосил қилувчи уреаза токсин

сифатида ошқозон епителиясига зарар етказишга қодир. Лейкоцитлар ҳемотаксисини рағбатлантириш орқали уреаза, шунингдек, хостнинг ўткир ва сурункали ҳужайрали реакцияларининг индуктори бўлиб, тромбоцитлар агрегациясини кўзгатади. [4].

Хеликобактер пилорининг цитотоксик таъсири VacA (вакуолация қилувчи цитотоксин) ва CagA (цитотоксин билан боғланган ген) цитотоксинарни ишлаб чиқариш билан боғлиқ [4]. Ошқозон епителиал ҳужайраларига кириб борганида, VacA цитотоксикацияга учрайди. Органеллаларнинг мемброналари, ион каналларини ҳосил қиласи, бу микроорганизм учун нокулай бўлган кислота ишлаб чиқаришнинг бузилишига олиб келади. VacA нинг юқори концентрацияси митохондриял йўл бўйлаб апоптозни ёки органеллалар мемброналарининг ёрилиши туфайли некрозни рағбатлантиради [5]. X. пилори нинг давом этиши ва турли ичак касалликларининг ривожланиши ўртасидаги муносабатни ўрнатишга уринишлар натижасида бир нечта фаразлар пайдо бўлди [2]. Дастреб, гипотеза рад этилди [6], чунки яллигланиши ичак касалликлари билан оғриган беморларда Хеликобактер пилори умумий популяцияга қараганда камроқ.

23 тадқиқотларнинг мета-таҳлили Крон касаллиги патогенезида Хеликобактер пилорининг еҳтимолий ҳимоя ролини ўрнатди, аммо маълум қилинган тадқиқотларнинг ҳар хиллиги ва нашр этишининг ноаниклиги ушбу натижаларнинг ишончлилигини чеклаб қўяди [7].

Бошқа олимлар ушбу патогеннинг яллигланиш ичак касалликларининг патогенезида тутган ўрнини таъкидлашади, чунки бу касалликларнинг патогенези шунга ўхшаш иммунологик механизmlар, бу инфекциянинг ошқозон намоён бўлишидан ташқарида мумкин бўлган алоқа мавжудлиги билан намоён бўлади [8].

Инсон танасининг ошқозон-ичак трактида Хелисобастерасеае ни аниқлаш бўйича ўрганилган адабиётларда баъзи бир узлуксизлик мавжуд. Хелисобактер пилори ДНК аниқлаш нафақат гастро мукоза, балки [9] йўғон ичакда, шунингдек, инфекцияланган беморларнинг нажасини ҳам ўзгаришига олиб келади. [10]. Шундай қилиб, полимераз занжир реакция (ПСР) томонидан йўғон ичак шиллик қаватининг ентерит, простит, улсератив колит билан касалланган беморларда ўтказилган тадқиқотлар баъзи ошкор Helicobacter spp штаммлари. [11], ва Крон касаллиги билан оғрилган болаларнинг Helicobacter sppsg. штаммлари ҳам нажасда учрайди [12]. Шундай қилиб, Тхомсон Ж. томонидан ўтказилган тадқиқотда ПСР томонидан аниқланган Хелисобактер инфекциясининг пайдо бўлиши частотаси. М. ва бошқ., 2011, улсератив колит билан оғриган беморларда назорат гурухига

нисбатан анча юқори еди (32 /77 ва 11/59, с = 0.004) [13]. Крон касаллиги билан оғриган беморларнинг 12% да ҳелисобактер феннеллиае ва Хелисобактер пуллорум йўғон ичак биопсия намуналарида аниқланди [14]. Улсератив колит билан оғриган беморларнинг 40% да Хелисобактер пилори аниқлаш ҳистологик, 56,6% да иммунохистокимёвий усули билан ўрнатилди [15]. Helicobacter spp. йўғон ичак биопсияси намуналарида [16] ва Крон касаллиги бўлган болаларда топилган, Крон касаллиги билан касалланган болаларда Хелисобастерасеа тарқалиши сезиларли даражада юқори бўлса-да (32/77, 41,5%) назорат гурухига қараганда (23/102, 22,5%) кўрсаткичларни намоён етди [17]. Бошқа тадқиқотларда Helicobacter spp йирингли қорин касаллиги билан оғрилган беморларнинг бош мия биопсия намуналарида аниқланмаган [18]. Бундан ташқари, хитойлик олимларнинг иши Helicobacter spp нинг пайдо бўлиш частотасида сезиларли фарқлар йўқлигини кўрсатди. Йирингли ичак касаллиги (10%) ва назорат гурухидаги 80 кишида (6,3%) 160 беморда йўғон ичак биопсияси намуналарида [19]. 2017 йилда ўтказилган мета-таҳлил шуни кўрсатди, Хелисобактер пилорининг давомийлиги билан Крон касаллиги, улсератив колит ва аниқ бўлмаган колит ($\Pi\text{-OP}$: 0,43, пвалуе<1 билан оғриган беморларда яллигланиш қорин касаллиги ривожланиши ўртасида боғлиқлик йўқлигини кўрсатди<1 e-10) [20].

Хеликобактер пилори емас, балки ентерохепатик Helicobacter spp ташкил этилган. ҳолда ёки бошқа бактериал ассоциациялар билан (Campylobacter spp., C. Konsitus) асосан ичак ва гепатобилиар тизимни колонизация қилиб, сурункали жигар ва ичак касалликлари ривожланишига олиб келади [21].

2021 йил Хеликобактер пилори томонидан ишлаб чиқарилган карбамид ва цитотоксинарнинг илеал ва бош мия мукозасига бевосита зарарли таъсири кўрсатиш қобилиятига ишора қилди, қон томирлари деворларида маҳаллий яллигланишини рағбатлантириш, бу тромбоцитлар агрегациясининг кўпайишига олиб келади ва шунинг учун ошқозон ва ичак шиллик қаватида микротомблар ҳосил бўлишига олиб келади, ошқозон трубкасининг шиллик қаватининг ошқозон шиллик қаватининг яра ривожланишига хисса қўшади [12]. Хеликобактер пилори семиз ҳужайралар билан ўзаро таъсири биологик фаол моддаларнинг секрециясига олиб келади. Улар қон томирлари, бронхлар ва бошқа ички органларга амал қиласи ва асосан дарҳол турдаги аллергик реакциялар шаклланишига ҳисса қўшади. Хеликобактер пилорининг узоқ муддатли давоми ичакнинг тўсик функциясини камайтиради, бу токсик маҳсулотлар оқимини оширади, қонга аллергенлар. Хеликобактер пилори инсон танасини

"үғирлашга" қодир, бир неча макро- ва микроелементларни ўзлаширади [2].

Гастродуоденал зонанинг шиллик қаватида маҳаллий яллигланиш-деструктив ўзгаришларнинг ривожланиши цитокинлар (биничи навбатда ИЛ-12) ва бошқа воситачилар ишлаб чиқарилиши билан тизимли яллигланиш жараёнини фаоллаштиришга ҳисса қўшади [2]. Ҳайвон моделларида ўтказилган тадкиқотларда ентерогебатик Helicobacter spp (Х. гепатик ва Х. Билис), кондаги ИЛ-12, ИЛ-10, интерферон-ү камайтирилган таркибида иммунодефицитли кеми-рувчиларнинг колонасида ва коксида яллигланишнинг давом этишига олиб келиши мумкин [22].

Хеликобактер пилори муайян ва аник бўлмаган иммунологик ҳимоя омиллари билан рағбатлантирилганда, зарар зарар инфекция асосий марказида узоқ содир бўлиши мумкин (масалан, оксидланиш стресс фаоллаштириш). Бу патогеннинг бевосита таъсири деб аталади. Шундай қилиб, маҳаллий иммун реакция маҳсулотлари ташқари харакат қодир. Бу Хелисобактер пилори билан инфекция ва ехтрагастрис касалликлар, шу жумладан аутоиммун ривожлантириш ўртасидаги муносабатларни тушунтиради [22].

Хеликобактер пилори шунингдек, молекуляр (антителник) мимикрия феноменига ега. Бу микроорганизмнинг вирулентлик механизmlаридан бири бўлиб, бу микроорганизмнинг инсон танасининг антиген тузилишини (оксилиарни) "кўчириб олиш" қобилиятидир. Яъни антиген / Хеликобактер пилорига қарши ишлаб чиқарилган антигенлар, ҳар қандай инсон оқсил тақлид қилшга қодир, шунингдек, инсон танаси нормал фаолият хужайралар ҳужум қилиши мумкин, аутоаггрессион олиб келади ва турли касалликлар ривожланиши билан инсон тўқималари ва органларига иммун жавоб ва зарар кучайтиришга ҳисса қўшиш. Хеликобактер пилори инфекцияси натижасида организм сезирланади [21]. Успенский Й.П., 2021 йил Хеликобактер пилори инфекциясида узоқ муддатли сурункали яллигланиш инсон организмида тизимли ўзгаришларга олиб келадиган патологик реакциялар каскадини қўзғатади, деб таъкидлайди. Бу еса ошқозон-ичак йўлларининг микрофлорасининг ҳолатига бактериал метаболитлар ва нейротрансмиттерлар ишлаб чиқаришнинг ўзгариши билан ичак дисбиозининг ривожланиши билан таъсири қиласи [2].

Старостин Б.Д., 2017 йил ўз нашрида нафакат сурункали гастрит, дуоденал ва/ёки гастро-рик яра, балки гастроик малтома, дистал ошқозон саратони [21] шаклланишида Хеликобактер пилори сабаб бўлишига ишора қиласи. Бактериал инфекция билан бирга исботланган деб ҳисобланади (Хеликобактер пилори) ва баъзи вирусли инфекциялар (гепатит вируси, Епштейн-Барр вируси,

херпес, папиллома), шунингдек, гелминт инфекциялари (гепатит трематод, шистосома) саратон ривожланишига олиб келади [16].

Гелминтиазлар - турли хил пастки куртлар/гелминтлар туфайли келиб чиқадиган инсон паразитар касалликлари [17]. Ҳозирги босқичда 400 га яқин турдаги гелминтиялар ташкил етилган бўлиб, улар кўпроқ мактабгача ва бошланғичсинф ёшидаги болалар таъсир кўрсатади. [18]. Паразитологик назорат шуни кўрсатдики, деярли ҳар бир инсон умри давомида муайян паразитар касалликка дучор бўлади, уларнинг аксарияти болаликда [17]. Расмий маълумотларга кўра, дунёда 4,5 миллиардга яқин одам паразитар касалликлардан зарар кўради [17]. Жаҳон соғлиқни сақлаш ташкилоти маълумотларига кўра, гелминтиаз инсон юқумли касалликларининг тузилиши бўйича учинчи ўринда туради. Шу билан бирга, дунё аҳолисининг 24% га яқини тупроқ билан юқадиган гелминтлар билан касалланган [19+21], кўпинча тоза сувга ега бўлмаган ва санитария даражаси паст бўлган ҳудудларда рўйхатдан ўтган [20].

ЖССТ мутахассисларининг фикрига кўра, гелминтиаз енди маълум даражада "еътиборсиз касалликлар" га айланди - бутун дунёда уларнинг тиббий ва ижтимоий аҳамияти кам баҳоланмоқда. Олимлар бекарор шахсий гигиена кўнгилмалари га ега бўлган болаларда реинвазия ҳолатларини тез-тез, шунингдек болада тананинг шаклиз ҳимоя тўсиқлари ва ошқозоннинг кислоталилик даражаси пастлигини боғлашади [21].

Гелминтиазнинг иссиқ ва нам иқлими бўлган ҳудудларда тақсимланишини ўрганиш натижасида аҳолининг ижтимоий-иқтисодий даражаси паст бўлиб, Осиё аҳолиси бошига ўртacha 1,5 турдаги гелминтлар мавжудлиги аниқланди. Шунингдек, гелминтиазларнинг катталарда / болаларда 2 ёки ундан ортиқ турдаги гелминтларнинг комбинацияси мавжуд [12]. Ва шунга қарамай, паразитар касалликларга чалинган беморларнинг ҳақиқий сони, аниқланмаган ҳолатлар еҳтимолини ҳисобга олган ҳолда, бу ракамлардан анча юқори бўлиши мумкин.

Мамлакатимизда паразит ва гелминтиазнинг енг кенг тарқалган 12 туридан: ентеробиаз, аскариёз, гименолипедоз, тениаринҳоз, лямблиёз ва бошқалар. Аралаш паразитларнинг шаклланиши нокулай епидемиологик вазият, бирламчи инжиқликларнинг кеч ташхиси ва турли хил гелминтлар ўртасида симбиоз мавжудлиги билан изоҳланади. Симбиозда бир турдаги гелминт / паразит (кўпинча бластицистлар) иммунитет тизимишининг заифлашувига ва паразит антигенларга иммун жавобини бостиришга олиб келади, яъни бошқа паразитлар билан инфекцияга "йўл очади", "паразитосиноз" ҳолатини яратади [12].

Геогелминтларнинг тухумлари салбий шароитларга чидамли бўлиб, улар юқори РН қийматлари / гидроксиди муҳитга чидамли бўлиши мумкин, яъни уларнинг тарқалишини тўхтатиш қийин. Аноксия, етанол/аммиак каби омиллар тухум ифодасига сабаб бўлади [13]. Юқорида айтиб ўтилганидек, бундай ҳолатлар тухум аллақачон Ҳелисобактер пилори мавжуд бўлган ошқозон даражасида истемол қилинганда юзага келади. Шу билан бирга Ҳелисобактер пилори паразит тухумининг омон қолиши учун қулай шароитларни яратишга хисса қўшиши мумкин.

Ўз тадқиқотларида, шунингдек, бошқа олимларнинг илмий асарлари таҳлилида Шкарин В.В., 2017 йил, 2017-йил, гелминтиаз комбинацияси ҳолатлари нафақат ўзаро, балки юқумли касалликлар (шигеллосис, тиф иситмаси ва бошқалар) билан ҳам бўлиши мумкинлигини кўрсатади. Улар ўхшаш юқиши механизмига ега, яъни фекал-офиз [19], балки гелминтларнинг Ҳеликобактер пилори билан бирикиши ҳакида кўрсатилмаган. Гелминтиазнинг комбинацияси аралаш патологиянинг йўналиши ва натижасига таъсир қилади ва юқумли жараённинг сурункали шаклланишига ёрдам беради.

Гелминтлар ва уларнинг чиқиндилари аллергенлар бўлиб хизмат қилади, яллигланиш ўзгаришларига олиб келади, иммуносуппресив таъсирга ега ва ҳар доим Е синфидағи иммуноглобулинларни (ИгЕ) интенсив ишлаб чиқаришга олиб келади. Буларнинг барчаси уртикария, атопик дерматит, бронхиал астма каби сурункали аллергик касалликларни кўллаб-кувватлайди ёки ишга солади [14]. Иммунитети заифлашган инсон организмида гелминтларнинг вирулентлиги кучайиши аниқланган. [19]. Гелминтиазда симптомлар мажмуасининг пайдо бўлиши "паразитар касаллик" деб аталади, турли гелминтларнинг антигенлари ва токсинлари таъсири остида бемор таасининг иммунологик реактивлигининг ўзгаришига асосланган [12]. Дастрлабки босқичда, яъни ўткир клиник босқичда, гелминтлар, уларнинг ҳаётий фаолиятининг маҳсулотларини секретлаш, тизимли токсик жараённи келтириб чиқариш, организмнинг сезувчанлигига, унинг гиперактивлиги ва токсик-аллергик реакцияларнинг шаклланишига олиб келади. Ин Бундан ташқари, "сурункали клиник босқич" - бу йетишмовчилик намоён бўлишининг шаклланиши, Тимченко В.Н. ва бошқ.нинг сўзларига кўра, ошқозон-ичак трактида яллигланиш жараёнларининг сурункали ривожланишига мойиллик билан ошқозон-ичак тракти (ГИТ) сурункали овқатланиш бузилишлари ва касалликлари ривожланишига олиб келади, шунингдек иммунитет / иммунодефицит / боланинг реактивлигининг пасайиши ҳам кузатилади. Шундай қилиб, гел-

минтиазда иммунологик реакциянинг шаклланишининг бузилиши узоқ давом етадиган касалликларнинг шаклланишига ёрдам беради [15]. Шундай қилиб, гелминтиозларда иммунологик жавоб шаклланишининг бузилиши узоқ давом етадиган касалликларнинг шаклланишига турткি беради.

Паразитлар нафақат одам организмнинг иммун жавобидан қочишини, балки уни ўз назорати остига олишни ҳам ўрганилган Ушбу механизм потенциал равишда хост ичидаги малигнизация трансформация пайтида иштирок этиши мумкин. Бунда мезбон охир-оқибатда вафот етади ёки тирик қолади, фақат паразитнинг ўзи учун фойдали бўлишига боғлиқ бўлади [16]. Организмнинг паразит антигенларига иммун жавоби я сенситизация, яъни гиперергик реакцияга ёки инсон танасининг умумий аниқ бўлмаган қаршилигининг пасайиши билан иммунитетни ингибицияга туширилади. Аллергия тарихига ега бўлган беморларда паразитлик ҳам қўзгатувчи омил сифатида кўриб чиқилиши керак, касалликнинг кучайишига олиб келади ва организмни янада сезгираштирадиган ендоаллергенлар тўплами сифатида. Паразитар аллергиянинг ўзига хос хусусияти - бу торпид курси, антиаллергик терапияга, шу жумладан глюкокортикоидларга қайта тикланиш ва қаршилик кўрсатиш тенденцияси ҳисобланади [34]. Юқоридағи маълумотлар ҳозирги босқичда паразитар касалликлар / гелминтозлар билан оғриган беморларда Ҳеликобактер пилорининг чидамлилиги ва яллигланишли ичак касалликларининг ривожланиши ўртасидаги боғлиқликни ўрганиш зарурлигини кўрсатади.

Хулоса:

1. Ҳеликобактер пилорининг учун оптималь РН қиймати нейтрал, бироз гидроксидига яқинрок ва ошқозон-ичак трактининг агрессив кислотали муҳитида омон қолиш учун ҳаётий фаолияти натижасида, бу микроорганизм атрофдаги муҳитни алкализация қилиш учун цитотоксин ВасА ва кўп микдорда карбамид ҳосил килади.

2. Уреаз лейкоцитлар хемотаксисини рағбатлантиради, ҳожайн организмнинг ўткир / сурункали ҳужайрали реакцияларини индуктори бўлиб, аммоний ионларини ҳосил қилиб цитотоксинлар билан бир қаторда ошқозон епителийсини шикастлаши мумкин, сўнгра тизимли яллигланиш жараёнини фаоллаштиради. цитокинлар (биринчи навбатда ИЛ-12) ва бошқа воситачиларни ишлаб чиқарди. Ошқозон, ичак ва жигарнинг сурункали касалликлари бўлган беморларда Helicobacter spp ДНК аниқлаш. Бу нафақат ошқозон шиллигида, балки ингичка ичақда, гепатобилиар тизимда ҳам содир бўлади.

3. Ҳеликобактер пилори, аниқ ва носпецифик иммунологик ҳимоянинг рағбатлантирувчи омиллари, патогеннинг бевосита таъсири деб атладиган аутоимунн касалликларни ўз ичига олган

екстрагастрек касалларнинг ривожланиши билан инфекциянинг асосий ётиборидан узқода оксидловчи стрессни фаоллаштиришга қодир.

4. Хеликобактер пилори инсон танасининг антиген тузилишини (оқсилларини) «кўчириб» олишга қодир, яъни антиген / Хеликобактер пилорига қарши ишлаб чиқарилган антигенлар, ҳар қандай инсон оқсилини тақлид қилишга қодир, шунингдек, инсон танасининг нормал ишлайдиган ҳужайраларига ҳужум қилиши мумкин, бу еса автоагрезияга олиб келади ва турли касалларнинг ривожланиши билан инсон тўқималари ва аъзоларига иммун жавобининг кучайишига ва зарарланишига ҳисса қўшади.

5. Геогемминт тухумлари салбий шароитларга чидамли бўлади, улар юқори PH қийматларига / гидроксида муҳитга чидамли бўлиши мумкин, яъни уларнинг тарқалишини тўхтатиш қийин. Аноксия, етанол / аммоний ионлари / амиак каби омиллар тухум ифодасига ҳисса қўшади.

6. Хеликобактер пилори ва турли ичак касалларининг ривожланиши ўртасидаги муносабатларни ўрнатиш учун бир нечта зиддиятли гипотезалар мавжуд. Бироқ, паразитар касаллар / гемминтиазнинг пайдо бўлишида бу микроб организмнинг еҳтимолий ҳимоя роли хақида маълумот йўқ.

7. Иммун тизимининг заифлашувига олиб келадиган Хеликобактер пилори инфекцияси паразитик антигенларга иммун жавобини бостиради, яъни бошқа паразитар касаллар билан юқтириш учун "йўл очади", "паразитоценоz" ҳолатини яратади. Ва шунинг учун, ҳозирги босқичда гемминтиаз билан оғриган беморларда Хеликобактер пилори ва яллигланиш қорин касалларининг ривожланиши ўртасидаги боғлиқликни ўрганиш долзарбdir.

Адабиётлар:

1. Вавилов А., Вавилова В., Ильина Н., Нечаева И. Распространенность *Helicobacter pylori* - инфекции у подростков и возможности повышения эффективности ее лечения. Вопросы современной педиатрии. 2007.-№6(5). - С.53-56.
2. Успенский Ю.П., Барышникова Н.В., Суворов А.Н., Сварваль А.В. Инфекция *Helicobacter pylori* и воспалительные заболевания кишечника // Инфекция и иммунитет. 2021.- Т. 11, № 1.- С. 68–78.
3. Абузова Э.Р. Особенности генотипов *Helicobacter pylori* и полиморфных локусов генов цитокинов (ИЛ-1 и ИЛ-10) у больных язвенной болезнью желудка и двенадцатиперстной кишки. Автореферат диссертации на соискание ученой степени кандидата биологических наук, Казань 2008.- С.23.
4. Исаева Г.Ш., Валиева Р.И. Биологические свойства и вирулентность *Helicobacter pylori*.

Клиническая микробиология и антимикробная химиотерапия 2018. - Том 20. №1.- С. 14-23

5. Талаев В.Ю., Бабайкина О.Н., Светлова М.В. Результаты взаимодействия эпителия желудка с *Helicobacter pylori*: повреждение клеток, участие эпителиоцитов в иммунном ответе, канцерогенез. Иммунология. 2021; 42 (5): 552–60.Talayev V.Yu., Babaykina O.N., Svetlova M.V. ResultsoftheinteractionofgastricepitheliumwithHelicobacterpylori: celldamage, participationofepithelialcellsintheimmuneresponse+ Талаев В.Ю., Воронина Е.В., Заиченко И.Е., Бабайкина О.Н. Иммунный ответ на *Helicobacter pylori*. Иммунология. 2021; 42 (6): 697–705.

6. Huijsdens X.W., Linskens R.K., Koppes J., Tang Y.L., Meuwissen S.G., Vandebroucke-Grauls C.M., Savelkoul P.H. Detection of *Helicobacter* species DNA by quantitative PCR in the gastrointestinal tract of healthy individuals and of patients with inflammatory bowel disease. FEMS Immunol. Med. Microbiol., 2004, vol. 41, pp. 79–84. doi: 10.1016/j.femsim.2004.01.007

7. Luther J., Dave M., Higgins P.D., Kao J.Y. Association between *Helicobacter pylori* infection and inflammatory bowel disease:a meta-analysis and systematic review of the literature. Inflamm. Bowel. Dis., 2010, vol. 16, 1077–1084.

8. Oliveira A.G., Rocha, G.A., Rocha A.M., Sanna M.d., Moura S.B., Dani R., Marinho F.P., Moreira L.S., Ferrari M., Castro L.P., Queiroz D.M. Isolation of *Helicobacter pylori* from the intestinal mucosa of patients with Crohn's disease. *Helicobacter*, vol. 11,no. 1, pp. 2–9. doi: 10.1111/j.0083-8703.2006.00368.x + Papamichael K., Konstantopoulos P., Mantzaris G.J. *Helicobacter pylori* infection and inflammatory bowel disease: is there a link? World J. Gastroenterol., 2014, vol. 20, pp. 6374–6385. doi: 10.3748/wjg.v20.i21.6374 48,

9. Keenan J.I., Beaugie C.R., Jasmann B., Potter H.C., Collett J.A., Frizelle F.A. *Helicobacter* species in the human colon. Colorectal Dis., 2010, vol. 12, pp. 48–53.

10. Kabir S. Detection of *Helicobacter pylori* DNA in feces and saliva by polymerase chain reaction: a review. *Helicobacter*, 2004,vol. 9, pp. 115–123. 4389.2004.00207.x+ Kabir S. Detection of *Helicobacter pylori* in faeces by culture, PCR and enzyme immunoassay. J. Med. Microbiol., 2001, vol. 50, pp. 1021–1029. doi: 10.1099/0022-1317-50-12-1021 + Kelly S.M., Pitcher M.C., Farmery S.M., Gibson G.R. Isolation of *Helicobacter pylori* from feces of patients with dyspepsia in the United Kingdom. Gastroenterology, 1994, vol. 107, pp. 1671–1674.

11. Hansen R., Thomson J.M., Fox J.G., El-Omar E.M., Hold G.L. Could *Helicobacter* organisms cause inflammatory bowel disease? FEMS Immunol. Med. Microbiol., 2011, vol. 61, pp. 1–14. doi:

- 10.1111/j.1574-695X.2010.00744]+ [Oliveira A.G., das Graças Pimenta Sanna M., Rocha G.A., Rocha A.M., Santos A., Dani R., Marinho F.P., Moreira L.S., de Lourdes Abreu Ferrari M., Moura S.B., Castro L.P., Queiroz D.M. Helicobacter species in the intestinal mucosa of patients with ulcerative colitis. *J. Clin. Microbiol.*, 2004, vol. 42, pp. 384–386. doi: 10.1128/jcm.42.1.384-386.2004 + Oliveira A.G., Rocha, G.A., Rocha A.M., Sanna M.d., Moura S.B., Dani R., Marinho F.P., Moreira L.S., Ferrari M., Castro L.P., Queiroz D.M. Isolation of *Helicobacter pylori* from the intestinal mucosa of patients with Crohn's disease. *Helicobacter*, vol. 11, no. 1, pp. 2–9.
12. Man S.M., Zhang L., Day A.S., Leach S., Mitchell H. Detection of enterohepatic and gastric helicobacter species in fecal specimens of children with Crohn's disease. *Helicobacter*, 2008, vol. 13, pp. 234–238.
13. Thomson J.M., Hansen R., Berry S.H., Hope M.E., Murray G.I., Mukhopadhyay I., McLean M.H., Shen Z., Fox J.G., ElOmar E., Hold G.L. Enterohepatic helicobacter in ulcerative colitis: potential pathogenic entities? *PLoS One*, 2011, vol. 6: e17184.
14. Bohr U.R., Glasbrenner B., Primus A., Zagoura A., Wex T., Malfertheiner P. Identification of enterohepatic Helicobacter species in patients suffering from inflammatory bowel disease. *J. Clin. Microbiol.*, 2004, vol. 42, pp. 2766–2768.
15. Mansour L., El-Kalla F., Kobtan A., Abd-Elsalam S., Yousef M., Soliman S., Ali L.A., Elkhalawany W., Amer I., Harras H., Hagras M.M., Elhendawy M. *Helicobacter pylori* may be an initiating factor in newly diagnosed ulcerative colitis patients: a pilot study. *World J. Clin. Cases*, 2018, vol. 6, no. 13, pp. 641–649.
16. Zhang L., Day A., McKenzie G., Mitchell H. Nongastric Helicobacter species detected in the intestinal tract of children. *J. Clin. Microbiol.*, 2006, vol. 44, pp. 2276–2279.
17. Kaakoush N.O., Holmes J., Octavia S., Man S.M., Zhang L., Castaño-Rodríguez N., Day A.S., Leach S.T., Lemberg D.A., Dutt S., Stormon M., O'Loughlin E.V., Magoffin A., Mitchell H. Detection of Helicobacteraceae in intestinal biopsies of children with Crohn's disease. *Helicobacter*, 2010, vol. 15, pp. 549–557.
18. Basset C., Holton J., Bazeos A., Vaira D., Bloom S. Are Helicobacter species and enterotoxigenic *Bacteroides fragilis* involved in inflammatory bowel disease? *Dig. Dis. Sci.*, 2004, vol. 49, pp. 1425–1432. doi: 10.1023/b:ddas.00000422416. Bell S.J., Chisholm S.A., Owen R.J., Borriello S.P., Kamm M.A. Evaluation of Helicobacter species in inflammatory bowel disease. *Aliment. Pharmacol. Ther.*, 2003, vol. 18, no. 5, pp. 481–486.
19. Zhang S., Zhong B., Chao K., Xiao Y., Cui Y., Gao X., Chen B., He Y., Hu P., Chen M., Mitchell H.M. Role of Helicobacter species in Chinese patients with inflammatory bowel disease. *J. Clin. Microbiol.*, 2011, vol. 49, pp. 1987–1989.
20. Castaño-Rodríguez N., Kaakoush N.O., Lee W.S., Mitchell H.M. Dual role of *Helicobacter* and *Campylobacter* species in IBD: a systematic review and meta-analysis. *Gut*, 2017, vol. 66, no. 2, pp. 235–249.
21. Sonnenberg A. Review article: historic changes of *Helicobacter pylori*-associated diseases. *Aliment. Pharmacol. Ther.*, 2013, vol. 38, pp. 329–342. doi: 10.1111/apt.12380 + Castaño-Rodríguez N., Kaakoush N.O., Lee W.S., Mitchell H.M. Dual role of *Helicobacter* and *Campylobacter* species in IBD: a systematic review and meta-analysis. *Gut*, 2017, vol. 66, no. 2, pp. 235–249.
22. Kullberg M.C., Ward J.M., Gorelick P.L., Caspar P., Hieny S., Cheever A., Jankovic D., Sher A. *Helicobacter hepaticus* triggers colitis in specific-pathogen-free interleukin-10 (IL-10)-deficient mice through an IL-12- and gamma interferon-dependent mechanism. *Infect. Immun.*, 1998, vol. 66, pp. 5157–5166.

ВЗАИМОСВЯЗЬ ИНФЕКЦИИ *HELICOBACTER PYLORI* И ГЕЛЬМИНТОЗОВ

Туйчиев Л.Н., Ахмедова М.Д., Имамова И.А., Каримова М.Т., Мирзаева Г.А., Магзумов Х.Б., Далимов Т.К.

Резюме. Изучить актуальность и встречаемость *Helicobacter pylori* и паразитозов, их совместную роль в формировании воспалительных процессов желудочно-кишечного тракта и других заболеваний. На основании результатов обзора литературы в настоящем обзоре описаны следующие: способность *Helicobacter pylori* к выживанию в агрессивно-кислой среде желудка (ошелачивание окружающей среды) за счет продукции мочевины и ионов аммония, что способствует экспрессии яиц гельминтов, а также проявлению заболеваний, связанных с инфекцией *Helicobacter pylori* и гельминтозы. Остается необходимым продолжение многолетних исследований с целью полного установления патофизиологических механизмов формирования причинно-следственной связи между воспалительными заболеваниями желудочно-кишечного тракта и этими этиологическими факторами. Это позволяет сравнивать отечественные данные на основе специфики с международным опытом.

Ключевые слова: *Helicobacter pylori*, паразитарные заболевания, гельминты.