

ФАКТОРЫ РИСКА И КЛИНИЧЕСКИЕ ПРИЗНАКИ АТОПИЧЕСКОГО ДЕРМАТИТА У ДЕТЕЙ С ПАТОЛОГИЕЙ ЖЕЛУДОЧНО-КИШЕЧНОГО ТРАКТА



Миррахимова Мактуба Хабибуллаевна, Нишанбаева Нилуфар Юнусджоновна,
Ишанходжаева Гулчехра Талиповна
Ташкентская медицинская академия, Республика Узбекистан, г. Ташкент

БОЛАЛАРДА ОШҚОЗОН-ИЧАК ТРАКТИДА ЎЗГАРИШ БИЛАН КЕЧУВЧИ АТОПИК

ДЕРМАТИТДА ХАВФ ОМИЛЛАРИ ВА КЛИНИК БЕЛГИЛАРНИНГ РИВОЖЛАНИШИ

Миррахимова Мактуба Хабибуллаевна, Нишанбаева Нилуфар Юнусджоновна,
Ишанходжаева Гулчехра Талиповна

Тошкент тиббиёт академияси, Ўзбекистон Республикаси, Тошкент ш.

RISK FACTORS AND CLINICAL SIGNS OF ATOPIC DERMATITIS IN CHILDREN WITH GASTROINTESTINAL TRACT PATHOLOGY

Mirrakhimova Maktuba Khabibullaevna, Nishanbaeva Nilufar Yunusdjonovna,

Ishankhadzayeva Gulchekhra Talipovna

Tashkent Medical Academy, Republic of Uzbekistan, Tashkent

e-mail: mmh.20@mail.ru

Резюме. Тадқиқотнинг мақсади - атопик дерматитли болаларда ошқозон-ичак трактида ўзгаришиларга олиб келадиган ерта хавф омилларини аниқлаш, диагностика ва даволаи тамойилларини такомиллаштириши. Тадқиқот усуллари. Тадқиқотда умумий клиник, лаборатория-инструментал, аллергологик, иммунологик ва статистик тадқиқот усуллари қўлланилди. Тадқиқотнинг амалий натижалари қўйидагилардан иборат: Ошқозон-ичак трактидаги хавф омиллари ва клиник ва лаборатория ўзгаришиларининг болаларда АтД оғирлигига салбий таъсири асосланади; АтД бўлган болаларда езокрин панкреатик етишимовчиликка олиб келадиган хавф омилларини аниқлаш асосли; АтД билан оғриган беморларда ташқи секретор етишимовчилик билан юзага келадиган сурункали панкреатитни ерта ташислаши мезонлари умумий амалиёт шифокорлари ва тор профилли мутахассислар томонидан қўлланилиши учун аниқланди. Хулоса. Панкреатит етишимовчилигининг олдини олиш, даволаи ва диспансер кузатуви тамойиллари ишлаб чиқилган. Тадқиқотнинг амалий аҳамияти шундан иборатки, олинган натижалар шаклланиши хавфи юқори бўлган, Атдинг ноқулай кечиши ва ошқозон ости бези етишимовчилиги бўлган болаларни ерта аниқлашга ёрдам беради, бу еса аниқланган бузилишларни дастлабки босқичларда тузатишга ва атд билан касалланган болаларда самарали даволаи натижаларига еришишига имкон беради. прогнозни яхшилашга, ногиронликни камайтиришга ва ушибу болалар контингентининг ҳаёт сифатини яхшилашга ҳисса қўшади.

Калим сўзлар: ошқозон-ичак тракти (ОИТ), копрология, атопик дерматит (АтД), амилаза, ултратовуш, қорин бўшлиги, клиник лаборатория, овқатланиши, амбулатория картаси, қичишадиган тошмалар.

Abstract. The aim of the study is to identify early risk factors leading to changes in the gastrointestinal tract in children with atopic dermatitis, improve the principles of diagnosis and treatment. Research methods. The study used general clinical, laboratory-instrumental, allergological, immunological and statistical research methods. The practical results of the study are as follows: The adverse effect of risk factors and clinical and laboratory changes in the gastrointestinal tract on the severity of AtD in children is substantiated; the determination of risk factors leading to exocrine pancreatic insufficiency in children with AtD is substantiated; criteria for early diagnosis of chronic pancreatitis occurring with externally secretory insufficiency in patients with AtD for use by general practitioners and specialists of a narrow profile have been established. Conclusion. The principles of prevention of pancreatitis insufficiency, treatment and dispensary follow-up have been developed. The practical significance of the study lies in the fact that the results obtained contribute to the early detection of children with a high risk of formation, unfavorable course of ATD and concomitant pancreatic insufficiency, which makes it possible to correct the identified violations at early stages and achieve effective treatment results in children with ATD, which contributes to improving the prognosis, to reduce disability and improve the quality of life of this contingent of children.

Keywords: gastrointestinal tract (GIT), coprology, atopic dermatitis (AtD), amylase, ultrasound, abdominal cavity, clinical laboratory, nutrition, outpatient card, itchy rash.

В последние годы в странах с развитой промышленностью во всем мире увеличивается число аллергических заболеваний. Частое рецидивирование заболевания, снижение качества жизни больного ребенка и формирование инвалидности у детей являются серьезной проблемой системы здравоохранения. По данным ряда авторов «...аллергические дерматозы составляют 50-70% всех аллергических заболеваний, а атопические дерматиты определяются у 40-60% больных, при этом отмечается поражение 13-28% среди детской популяции населения»[2,3,5]. Высокая частота встречаемости атопических дерматитов у детей, сложность патогенеза и тяжелые последствия заболевания требуют разработки методов ранней диагностики и мероприятий по лечению данного заболевания и внедрения в практическую медицину. На сегодняшний день во всем мире проводятся ряд научных исследований, направленных на определение частоты встречаемости и причин развития аллергических заболеваний у детей, особенностей клинико-иммунологических аспектов, повышение эффективности диагностики и лечения. При этом, выявление клинико-иммунологических особенностей сопутствующей патологии, изучение влияния различных факторов, приводящих к атопии, определение наследственной предрасположенности к аллергическим заболеваниям и разработка протоколов ведения больных являются приоритетным направлением научных исследований. Наряду с этим, ранняя диагностика изменений желудочно-кишечного тракта при атопическом дерматите у детей, разработка алгоритма ведения этих больных, а также назначение необходимых профилактических мероприятий являются актуальной проблемой для специалистов данной сферы. Для решения вышеуказанных задач было обследовано 386 детей в возрасте от 6 до 18 лет с АтД. В соответствии с возрастом анализируемых пациенты с АтД были разделены на три группы согласно классификации, принятой Российской ассоциацией клинических иммунологов и аллергологов (2002). Были выделены младенцы с атопическим дерматитом (дети до 2 лет) – 167 (43,6%), дети с атопическим дерматитом (с 2 х лет - до 12 лет) - 134 (34,7%) и 85 (22,0%) детей подростков с атопическим дерматитом (с 12 лет до 18 лет), и их средний возраст составил $6,2 \pm 1,3$.

Таблица 1. Распределение детей с АтД на группы по возрасту и полу

Пол	Возраст						P	
	Младенцы с АтД (n=167)		Дети с АтД (n=134)		Подростки с АтД (n=85)			
	абс	%	абс	%	абс	%		
Девочка	89	53,2	74	55,2	49	57,6	>0,05	
Мальчик	78	46,8	60	44,8	36	40,3	>0,05	

Примечание: Р - при сравнении групп между собой.

Полученные данные показали, что (таблица 1) в основном во всех группах при распределении по полу АтД в 1,2 раза больше встречался у девочек, чем у мальчиков, что согласуется с литературными данными, указывающими на предрасположенность к этому заболеванию девочек. Как видно из полученных данных, АтД в основном наблюдался в возрасте от 6 месяцев до 2х лет, то есть больше встречался у младенцев (43,2 %). По результатам ретроспективного анализа больные дети в зависимости от состояния желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) были разделены на группы. Дети с клиническо-лабораторными изменениями ЖКТ при атопическом дерматите составили 331 человек (85,7%), а дети без клиническо-лабораторных изменений ЖКТ - 55 человек (14,2%). Как видно из полученных данных, наблюдаемые клинико-лабораторные изменения ЖКТ у пациентов с диагнозом АтД увеличиваются с каждым годом.

Научное исследование проводилось в три этапа. На первом этапе исследования были ретроспективно изучены истории болезни и амбулаторные карты 386 больных детей, обратившихся в 1-ю клинику Ташкентской медицинской академии с диагнозом АтД. С целью уточнения изменений со стороны ЖКТ (n=331) на 2 ом этапе исследования были проведены углубленные клиническо-лабораторные, иммунологические и инструментальные исследования. На третьем этапе исследования было определено количество эластазы в кале у детей с АтД, у которых была выявлена ПН (с целью уточнения диагноза), и с целью коррекции ПН в тактику их лечения были введены ферментные препараты. В отдельную контрольную группу для иммунологических исследований вошли 20 здоровых детей. По показаниям пациентов осматривали узкие специалисты: гастроэнтеролог, аллерголог и врач-дерматолог. Пациенты были обследованы до и после лечения, а также через месяц после лечения. Для диагностики АтД использовались стандартные клинические, аллергологические, иммунологические и копрологические методы диагностики. Тяжесть заболевания определялась на основании критерии индекса SCORAD. Для оценки эффективности терапии был рассчитан индекс SCORAD до и после лечения.

Ретроспективно проанализированные больные дети были разделены на группы в зависимости от состояния желудочно-кишечного тракта. Дети с атопическим дерматитом, имеющие клинико - лабораторные изменения в желудочно-кишечном тракте (ЖКТ) составили 331 человек (85,7 %), а дети без клинико-лабораторных изменений ЖКТ - 55 человек (14,2 %). Согласно данным ретроспективного анализа, изменения у детей с АтД из года в год увеличиваются и частота встречаемости связана с регионами, больше было выявлено в городе Ташкенте, Ташкентской области и Самаркандской области. К примеру, если в 2017 году обратилось 29 пациентов (68,4 %) с клинико-лабораторными изменениями ЖКТ при АтД, то количество обращений к 2020 году составило 137 человек (86,1 %).

Был изучен характер питания, являющийся одним из факторов, влияющего на развитие клинико-лабораторных изменений в желудочно-кишечном тракте при АтД, при учете состава ежедневного рациона, типа и порядка приема пищи пациентов в группе. Если у 69,6 % младенцев с АтД наблюдалось раннее введение искусственного вскармливания, то у детей (64,9 %) и подростков с АтД (82,3 %) в основном не соблюдался режим питания больных, и ранний переход на рацион общего стола. По характеру питания большинства потребляемых продуктов, преобладание потребления сладостей наблюдалось в основном у младенцев с АтД (73,6 %) ($p>0,05$), преобладание блюд с содержанием жира (69,4 %) $p<0,001$ и преобладание острых, пряных блюд наблюдалось у подростков с АтД - (64,7 %). Повышенное употребление мясных блюд наблюдалось в 103 случаях (76,8 %) ($p<0,001$) у детей с АтД. Вместе с этим наблюдалось снижение частоты питания подростков с АтД по сравнению с детьми других возрастов ($p<0,001$).

Примечательным аспектом является то, что в ретроспективном анализе историй болезни с АтД, не в полной мере отражены вопросы питания ребёнка, приёма лекарств, как основные факторы, вызывающие появление клинико-лабораторные изменения в желудочно-кишечном тракте.

В ходе исследования, при изучении социальных условий и образа жизни больных

выявились, что психоэмоциональная напряженность была больше у детей и подростков с АтД (58,9% и 63,5%) ($p>0,05$), чем у младенцев с АтД (13,7 %). Психическое напряжение (77,6 %) наблюдалось у подростков больше, чем у пациентов других групп ($p>0,05$). Тяжесть социальных условий наблюдалась у младенцев больше чем у подростков, но другие условия встречались относительно редко, а именно физическое напряжение, гиподинамия, контакт с пылью животных.

Один из факторов, способствующих развитию заболевания у обследуемых детей, является наследственная предрасположенность, которая имела высокие показатели в обеих группах (84 % и 86,4 %). Установлено, что заболевания желудочно-кишечного тракта наблюдались у родителей детей первой группы в 2,4 раза чаще (49,2 % по сравнению с 20,3 %, $p<0,001$).

При изучении сопутствующих заболеваний у обследованных детей с клинико-лабораторными изменениями желудочно-кишечного тракта наблюдались следующие заболевания: заболевания ЖКТ (100%), кариес зубов (72,5 %), хронический тонзиллит (28,2 %) и анемия различной степени (62 %), а у детей с отсутствием клинико-лабораторных изменениями ЖКТ, соответственно - было зарегистрировано 21,5%, 51,2, 25,5% и 49%. При анализе выявленных заболеваний ЖКТ у больных с АтД наблюдалось: 52,9 % - хронический ПН, 24,5 % - хронический гастрит, 22,9 % - хронический холецистит, 20,5 % - синдром раздражённого кишечника, 15,6 % - хронический ГД, 15,5 % - желчекаменная болезнь, 8,4 % - язвенная болезнь, более чем у 50 % этих пациентов были диагностированы 2 и 3 заболевания ЖКТ одновременно.

Следует отметить, что анамнез и амбулаторная карта практически всех пациентов с АтД были составлены одинаково, что свидетельствует о том, что не обращалось внимания на клинико-лабораторные изменения в ЖКТ, не использовались современные принципы классификации и не оказывалось своевременное лечение. Примечательно, что диагноз хронического панкреатита, наиболее частой у пациентов с АтД (52,9%), не отражал случаи внешней и внутренней секреторной недостаточности, которые имеют решающее значение в лечении и ведении пациентов.

Таблица 2. Анализ количества панкреатической эластазы в кале у больных с АД

Группы	Эластаза (мкг)	Норма
АД с ПН n=30	150,9±0,56**	Тяжёлая степень недостаточности: <100мкг
АД без ПН n=30	280,4±0,23*	Средняя степень недостаточности: 100-200мкг Норма: 200-500 мкг
Здоровые дети n=20	367,7±0,31	Увеличение: 500-700 мкг Сильное увеличение: >700

Примечание: $r<0,001$ по сравнению с показателем здоровых детей

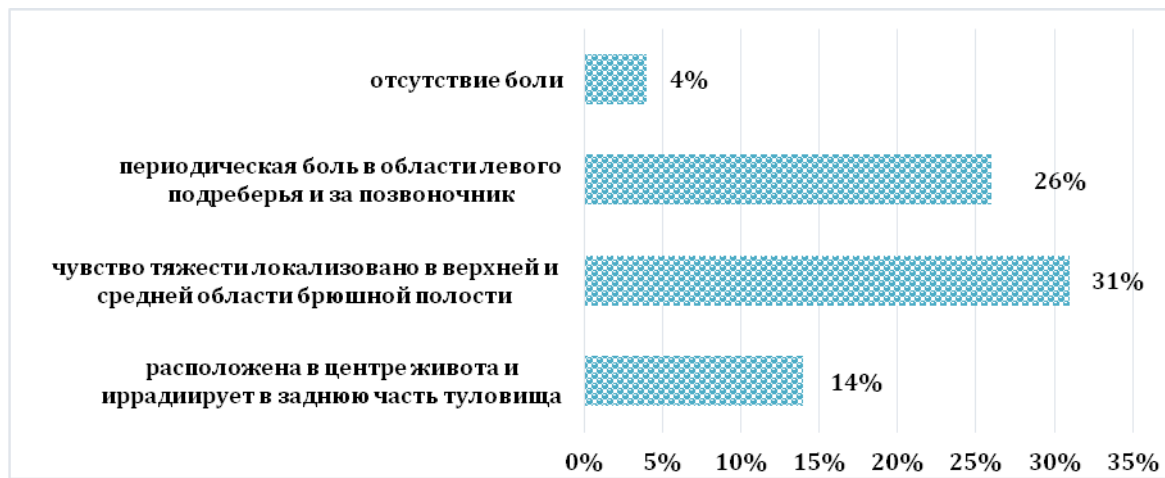


Рис. 1. Локализация боли в брюшной полости у пациентов

Показатель количества панкреатической эластазы имел достоверную разницу ($p=0,001$) у детей без недостаточности ПЖЖ с АтД и здоровых детей по отношению к детям с недостаточностью ПЖЖ с АтД (в диапазоне с 209 мкг до 497 мкг). В исследовании обнаружилась слабая корреляционная связь между индексом SCORAD, указывающим на тяжесть течения АтД, и количеством панкреатической эластазы у детей без ПН ($r=+0,21$). У пациентов с ПН наблюдалась сильная отрицательная корреляционная связь ($r=-0,82$), это означает, что тяжесть течения АтД (чем выше индекс SCORAD) зависит от степени тяжести ПН (количество эластазы снижается от умеренного до тяжелого). В процессе исследования при анализе пациентов с АтД были выявлены следующие факторы, приводящие к развитию ХП. Среди всех гастроэнтерологических жалоб, наблюдавшихся у пациентов, выделили те, которые характерны для ПЭ:

У детей с АтД, пролечившихся в первичном звене и стационарных условиях, метод определения эластазы поджелудочной железы, который входит в критерии диагностики ХП, в частности внешней секреторной недостаточности и УЗИ ПЖЖ вообще не проводились. В то же время при АтД не рекомендовалось в полном объеме применять основные методы обследования - копрологию, амилазу, диастазу и УЗИ брюшной полости, позволяющие выявлять и правильно определять клинико-лабораторные изменения в системе пищеварения, таких как хронический панкреатит.

У 39,5% пациентов с АтД ПЭ синдром диареи наблюдался не реже 2-3 раз в неделю. У 18,5% этих пациентов диарея выявлялась более 2-3 раз в день. У 12% пациентов наблюдался запор. В ходе исследования проанализированы характер боли и факторы, влияющие на ее возникновение в брюшной полости, которые являются одними из основных симптомов ХП, в частности внешней секреторной недостаточности,

(рис.1). Боль имеет постоянный характер, усиливается после употребления большого объема и жирной пищи, увеличение интенсивности и продолжительности боли наблюдается в случае обострения состояния функциональной недостаточности.

На основании полученных данных по характеристикам локализации боли, наблюдавшейся у пациентов различалась следующим образом: 4% пациентов не испытывали боли в области живота, у 14% пациентов были боли располагались в центре живота, у 26% пациентов наблюдалась периодическая боль в области левого подреберья и у 31% пациентов боли располагались в верхней и средней области живота.

Таким образом, клинико-лабораторные изменения ЖКТ при АтД часто упускаются педиатрами, врачами первичного звена, аллергологами-иммунологами, гастроэнтерологами и статистами, в связи с чем данные по АтД ПН отсутствуют. В следствии чего патогенетическая терапия клинико-лабораторных изменений ЖКТ при АтД вовремя не проводится.

При исследовании показателей периферической крови детей существенных изменений не наблюдалось, за исключением количества эозинофилов в период обострения заболевания у пациентов обеих групп. Количество эозинофилов у больных с ПН при АтД ($7,1\pm0,2$) было несколько выше, чем у пациентов, у которых не было ПН ($6,5\pm0,31^*$), но наблюдалось увеличение количества эозинофилов у пациентов обеих групп ($p<0,001$) по сравнению со здоровыми детьми ($1,31\pm0,12^{**}$) раза (5,4; 4,5 соответственно). По данным GINA (2020), при течении аллергических заболеваний у детей эозинофилия в крови играет важную роль в определении фенотипа заболевания и является фактором риска рецидива заболевания.

У пациентов с ПН при АтД общего IgE колебался от 102 до 1514 МЕ/мл, в среднем

составляло 406,9 МЕ/мл. У больных, у которых нет ПН при АтД, этот показатель составлял в среднем 377,2 МЕ/мл, в диапазоне 93,5-1059 МЕ/мл. Обе группы достоверно отличались ($p = 0,0001$) от контрольной группы по общему количеству IgE (в среднем в здоровой группе 45,6 МЕ/мл, интервал 17,2 – 87,1 МЕ/мл). Самый высокий уровень общего IgE был обнаружен у пациентов с ПН при АтД, этот показатель был в 8,9 раза выше, чем у здоровых детей. По нашему мнению, причина этого в том, что у больных, имеющих ПН при АтД, аллергический процесс протекает тяжелее, чем у детей, у которых отсутствует ПН при АтД.

Согласно результатам исследования, чем выше индекс SCORAD, который связан с тяжестью заболевания у пациентов с ПН при АтД, тем ниже панкреатическая эластаза (рис.2). Анализ взаимосвязи между индексом SCORAD и панкреатической эластазы показал сильную отрицательную корреляционную связь ($r=-0,82$).

Также была обнаружена сильная отрицательная корреляционная связь между индексом панкреатической эластазы в кале и общим IgE ($r=-0,9$). В связи с этим, показатель панкреатической эластазы в кале может быть определен как прогностический критерий течения и последствий АтД.

В четвертой главе диссертации под названием «Принципы и прогноз лечения

больных атопическим дерматитом с внешней секреторной недостаточностью» представлены результаты, полученные по оценке эффективности применения ферментных препаратов в сочетании с базисной терапией при лечении детей с АтД в группе с выявленной недостаточностью поджелудочной железы.

Из 120 пациентов с ПН при АтД, выявленных в ходе динамического обследования, 47 не соблюдали рекомендации по лечению недостаточности поджелудочной железы.

Пациенты в соответствии со схемой лечения были разделены на следующие группы:

Контрольная группа, состоящая из 30 пациентов с ПН АтД, получала только базисную терапию с целью лечения атопического дерматита (гипоаллергенный режим, антигистаминные препараты, местные ГКС, симптоматическая терапия). Основную группу составили 43 детей, у которых был АтД с ПН. Пациентам в дополнение к базисной терапии назначались ферментные препараты с целью коррекции выявленной у них недостаточности поджелудочной железы.

Креон имеет в своем составе 150 мг панкреатина, ферментативная активность липазы составляет 10 000 единиц, амилазы - 8000 единиц, протеазы-600 единиц. Доза Креона назначена в среднем по 1 капсуле 3 раза в день (10 000 единиц липазы) в течение 4 х недель.

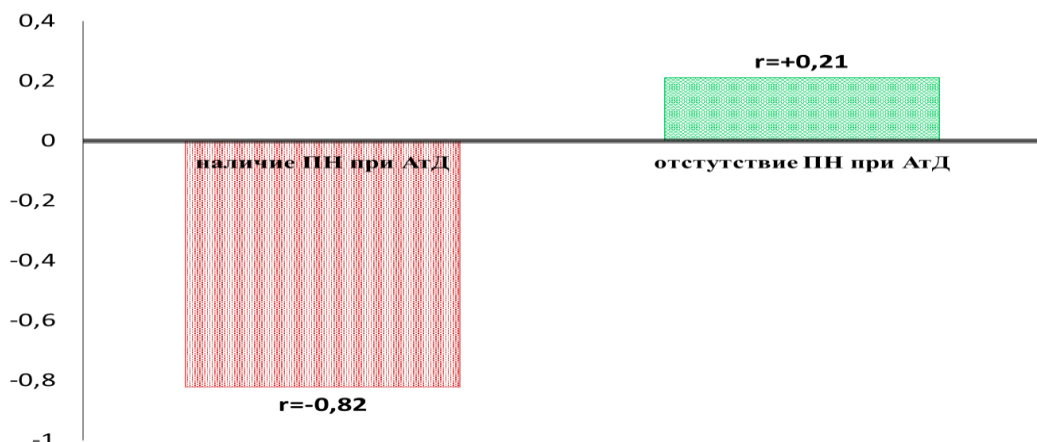


Рис. 2. Корреляционная связь между индексом SCORAD при АД и панкреатической эластазой



Рис. 3. Схема лечения

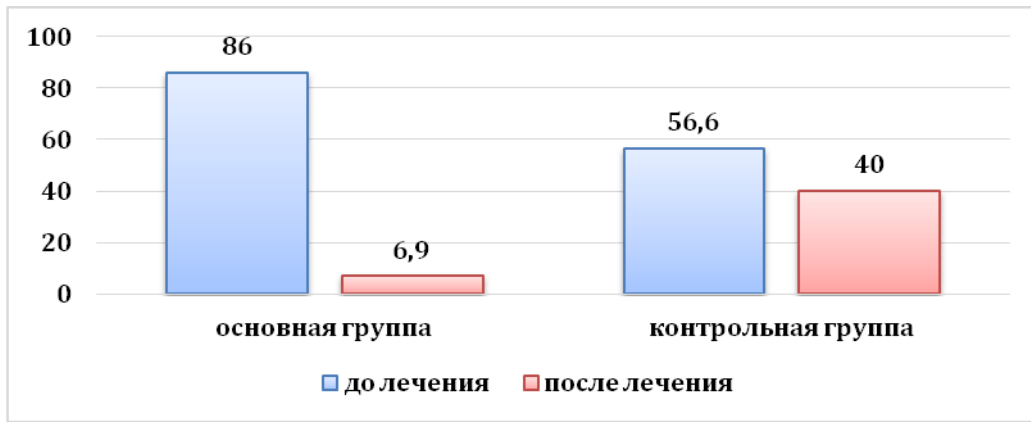


Рис. 4. Боли в области живота на фоне ферментной терапии



Рис. 5. Динамика стеатореи при копрологическом обследовании пациентов(%)

Эффективность лечения оценивалась путем анализа основных симптомов нарушения пищеварения (боль в области живота, тошнота, метеоризм), а также копрологии (динамика креатореи и стеатореи, эластазы).

Из общего числа гастроэнтерологических жалоб, наблюдавшихся у пациентов, выделили те, которые характерны для ПН: боль в левом подреберье с разной степенью интенсивности, возникающая при нарушении питания (86% и 56,6%), тошнота (55,8% и 33,3%), отрыжка воздухом, метеоризм (67,4% и 53,3%), снижение аппетита, увеличение выделяемого кала с неперевариваемыми частицами пищи и дефицит массы тела.

Как видно из полученных данных, после применения ферментного препарата симптомы недостаточности панкреатина в динамике значительно уменьшились в основной группе пациентов, в контрольной группе пациентов эти симптомы практически сохранились.

Во время назначения базисной терапии + ферментные препараты в основной группе пациентов с недостаточностью ХП наблюдалось: исчезновение боли в области живота у 79,1% пациентов, в то время как у детей контрольной группы - у 16,6%; количество неустойчивого стула уменьшилось на 65,1% и до 11,6% у

пациентов основной группы, этот признак сохранялся в высоких значениях у детей контрольной группы. При копрологическом обследовании у 35 (87,5%) детей выявлена стеаторея 1 типа (наличие нейтрального жира в кале), креаторея -8 (20%), неперевариваемая клетчатка - 31 (77,5%). При копрологическом обследовании маркером эффективности проведённого лечения ферментными препаратами является нормализация количества нейтрального жира и нормализация уровня эластазы.

Следует отметить, что у 16 (40 %) детей основной группы, наблюдавшихся с нашей стороны, стеаторея исчезла к 14-му дню лечения ферментным препаратом, а к 4-й неделе лечения исчезли почти у всех пациентов.-34 (85%), снижение эластазы -31 (77,5 %) детей.

Значительное улучшение кожного синдрома наблюдалось у 72,5% детей, среднее улучшение у 20,0%, у 7,5% пациентов эффективность проведённых лечебных мер не наблюдалась, что требует более глубокого изучения причин, вызывающих патологический процесс. При копрологическом обследовании у 90% детей контрольной группы стеаторея сохранялась в течение 14 дней заболевания, а креаторея-у 40% пациентов.

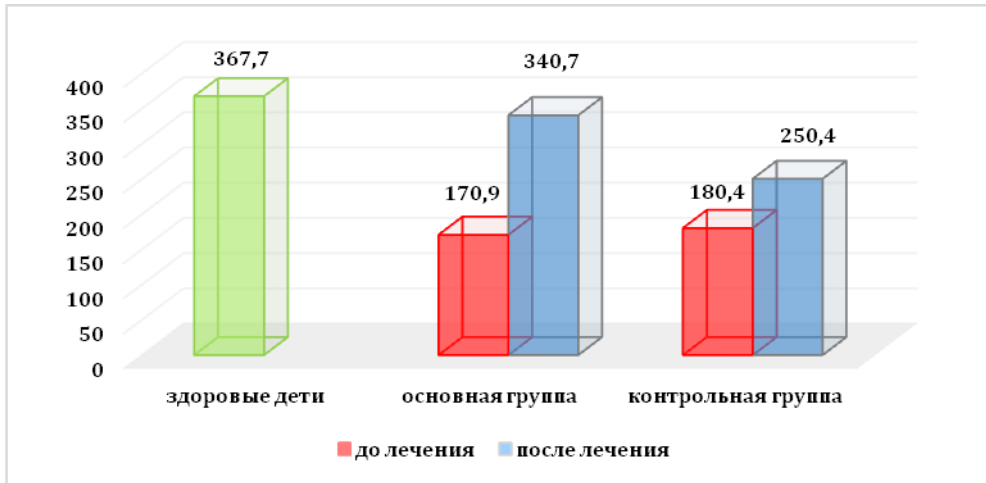


Рис. 6. Изменения в динамике количества эластазы в кале

На 28 - й день заболевания оба эти показателя были значительно выше, чем в основной группе. В контрольной группе пациентов регрессия абдоминального, диспептического и копрологического синдромов практически не наблюдалась. В то же время положительная динамика проявлений симптомов, проявившихся на коже, наблюдалась у 21,4% больных: площадь поражения на коже, гиперемия и инфильтрация, зуд сохранялись. Игнорирование снижения панкреатической эластазы в кале у детей при лечении АтД приводит к частым рецидивам и появлению тяжелых осложнений заболевания. Внешняя секреторная недостаточность у пациентов с сопутствующим хроническим панкреатитом в процессе выявления панкреатической эластазы у детей с АтД, проведенного на данном этапе исследования, была исследована до лечения и после 4 х недель ферментной терапии.

У детей в нашем исследовании количество эластазы колебалось в диапазоне от небольших величин до нормы до лечения. У детей с недостаточностью ПЖЖ при АтД количество панкреатической эластазы составляло от интервала <100 мкг до интервала 530 мкг до лечения. Было установлено, что количество эластазы в кале у пациентов до лечения уменьшилось на 77,5%. Было отмечено, что количество эластазы в кале нормализовалось у 15 пациентов на 14-й день лечения и у 30 пациентов на 28-й день лечения. Это доказывает его высокую активность и то, что адекватность подобранного дозировке ферментного лекарственного средства. На фоне комплексного лечения ферментной терапией в основной группе пациентов количество эластазы в кале увеличилось до 1,5 раз на 14-е сутки лечения. Однако на 28-е сутки лечения у пациентов контрольной группы этот показатель приблизился к показателю здоровых детей ($340,7 \pm 0,68$; $367,7 \pm 0,31$ соответственно). Полученные

результаты показали, что количество эластазы в контрольной группе пациентов оставалось значительно ниже, чем у здоровых детей на 14 и 28 й день базового лечения ($220,4 \pm 0,62$; $250,4 \pm 0,81$ соответственно). Таким образом, при хроническом панкреатите, наблюдаемом у детей с АтД, внешняя секреторная недостаточность поджелудочной железы у 52,9% пациентов была зарегистрирована по анамнестическим данным, тестам эластазы в кале (эластаза 1), по УЗИ.

У пациентов с АтД панкреатической недостаточностью, добавление ферментных препаратов к комплексному методу лечения корректирует недостаточность поджелудочной железы; нормализует пищеварение, что приводит к удлинению ремиссии АтД в 2,2 раза.

При копрологическом обследовании потеря нейтрального жира, нормализация количества эластазы, служит маркером эффективности проведённого ферментативного лечения.

Выводы:

1. Клинико-лабораторные изменения в желудочно-кишечном тракте наблюдались у 85,7% детей с атопическим дерматитом и в основном чаще встречалось у девочек. Выявились следующие факторы, приводящие к развитию клинико-лабораторных изменений в желудочно-кишечном тракте при АтД: раннее искусственное вскармливание детей (69,6%), перенесенные ими заболевания ЖКТ (94,5%), кариес зубов и анемия (72,5% и 62% соответственно).

2. Среди детей с атопическим дерматитом из заболеваний ЖКТ наблюдались следующие: хронический панкреатит (52,9%), хронический гастрит (24,5%), хронический холецистит (22,9%), хронический гастроудоденит (15,6%) и язвенная болезнь (8,4%).

3. У больных с атопическим дерматитом наблюдались следующие клинические признаки, характерные для нарушения деятельности ЖКТ: боли в животе различной степени интенсивности (74,1%), тошнота (61,6%), отрыжка воздухом

(44,1%), метеоризм (56,6%), снижение аппетита (70,8%). Установлено снижение количества эластазы (77,5%), определяющей уровень НП в кале.

4. Обнаружена высокая положительная корреляция между клиническими симптомами атопического дерматита (интенсивность высыпаний) и болью в области живота ($r=+0,9$), в то время как боль в животе также была связана с такими симптомами, как зуд в области кожи и потеря сна ($r=+0,7$ и $r=+0,83$). При АтД наблюдалась высокая отрицательная корреляционная связь ($r=-0,9$) между увеличением IgE и уменьшением количества эластазы, увеличением индекса SCORAD и уменьшением количества эластазы ($r=-0,82$).

5. У больных с атопическим дерматитом при наблюдении недостаточности поджелудочной железы, добавление ферментных препаратов (в возрастных дозировках) для их комплексного лечения корректирует её недостаточность, что приводит к нормализации пищеварения и в результате удлиняется ремиссия атопического дерматита в 2,2 раза.

Литература:

1. Mirrakhimova M.H., Nishanbaeva N.Y., Clinical Manifestations Of Connective Tissue Dysplasia In Children With Glomerulonephritis //Journal of Pharmaceutical Negative Results/Volume 13/Special Issue 9 | 2022, pp.4203-4205
2. Khalmatova Barnoturdixodjayevna., Mirrakhimova Maktuba Khabibullayevna., Nishonboyeva Nilufar Yunusjanovna// Diagnosis and Therapy Of Pancreatic Dysfunction In Atopic Dermatitis In Children/The American Journal of Medical Sciences and Pharmaceutical Research (ISSN – 2689-1026)/ Published: March 31, 2021|Pages: 132-140Doi: <https://doi.org/10.37547/TAJMSPR/Volume03Issue03-19/pp>
3. Nishanbayeva N.Yu., Mirrakhimova M.X. Bolalarda atopik dermatitda oshqozon ichak traktidagi klinik laborator o‘zgarishlarni aniqlash, tashxislash va davolash tamoyillarini takomillashtirish //«Tibbiyotda yangi kun» 6(38/1)2021 ISSN 2181-712X. EISSN 2181-2187 pp.720-726.
4. Nishonboyeva, N.Y., Mirrakhimova, M.K., Ibragimova, S.A /Digestive organs status in children with atopic dermatitis. Journal of Critical Reviews, 2020, 7(5), pp. 678–679
5. Ibragimov, S.A., Mirrakhimova, M., Nishonboyev, N.Y., Abdullaev, B.S./Comorbid course of atopic dermatitis with bronchial asthma in children: Frequency, clinical and allergological char-

acteristics. Journal of Critical Reviews, 2020, 7(17), pp. 2317–2321

6. Mirrakhimova M. Kh, Nishanbaeva N. Yu, Kasimova M. B PSYCHOSOMATIC RELATIONSHIPS IN ATOPIC DERMATITIS.// International Journal of Education, Social Science & Humanities. FARS Publishers, Impact factor (SJIF) = 6.786//Volume-11| Issue3| 2023, pp. 734-738
7. Mirrakhimova M. Kh, Nishanbaeva N. Yu, Shamsiyeva E.R, Saydaliev A.B//Atopic Dermatitis and Mental Disorders Psychosomatic Relationships//Journal of Coastal Life Medicine. JCLMM 1/11 (2023) //pp.1153–1159

ФАКТОРЫ РИСКА И КЛИНИЧЕСКИЕ ПРИЗНАКИ АТОПИЧЕСКОГО ДЕРМАТИТА У ДЕТЕЙ С ПАТОЛОГИЕЙ ЖЕЛУДОЧНО-КИШЕЧНОГО ТРАКТА

Миррахимова М.Х., Нишанбаева Н.Ю.,
Ишанходжаева Г.Т.

Резюме. Цель исследования заключается в раннем выявлении факторов риска, приводящих к изменениям в желудочно-кишечном тракте у детей с атопическим дерматитом, совершенствовании принципов диагностики и лечения. Методы исследования. В исследовании использовались общие клинические, лабораторно-инструментальные, аллергологические, иммунологические и статистические методы исследования. Практические результаты исследования заключаются в следующем: Обосновано неблагоприятное влияние факторов риска и клинико-лабораторных изменений в ЖКТ на тяжесть течения АтД у детей; обосновано определение факторов риска, приводящих к экзокринной недостаточности поджелудочной железы у детей с АтД; установлены критерии ранней диагностики хронического панкреатита, протекающего с внешне секреторной недостаточностью у пациентов с АтД для использования врачами общей практики и специалистами узкого профиля. Заключение. Разработаны принципы профилактики возникновения панкреатитной недостаточности, лечения и диспансерного наблюдения детям. Практическая значимость исследования заключается в том, что полученные результаты способствуют раннему выявлению детей с высоким риском формирования, неблагоприятного течения АтД и сопутствующей панкреатической недостаточности, позволяющему на ранних этапах корректировать выявленные нарушения и достичь эффективных результатов лечения у детей с АтД, что способствует улучшению прогноза, уменьшению инвалидизации и повышению качества жизни данного контингента детей.

Ключевые слова: желудочно-кишечном тракте (ЖКТ), копрология, атопический дерматит (АтД), амилаза, УЗИ, брюшной полости, клинико-лаборатория, питания, амбулаторная карта, зудящий сыпь..