

**БОЛАЛАРДА ГЛОМЕРУЛОНЭФРИТ КАСАЛЛИГИНИ ЛИМФАТРОП УСУЛДА
ТЕКШИРИШ ВА ДАВОЛАШ УСУЛЛАРИ**<https://doi.org/10.5281/zenodo.10407933>**Курбонова Дилбар Рахимовна***Тошкент тиббиёт академияси*

Нефротик синдромни беморларда буйрак лимфатик -гемоциркулятор оқимини ультраструктур текширишда олинган маълумотлар асосида патология шароитида лимфатик капиллярларни юқори эластиклиги ҳақида гапириш мумкин. Лимфатик капиллярлар юқори эластиклиги ҳамда эндотелиоцитлар структурасини ўзига хослиги патологик ҳолларда маълум муддатгача буйрак тўқимаси нормал метаболизмини таъминлашга имкон беради [16, 17].

Бошланғич даврларда коптокчалар фильтрининг шикастланиши (катта бўлмаган протеинурияда) буйрак лимфатик системасини зўриқиб, оқсил реабсорбциясини иккинчи звеноси сифатида ишлашига олиб келади.

Бу ҳолдан эндотелиоцитларнинг ошган функционал активлиги ва доимий кечувчи ҳужайра ичи регенерацияси далолат беради [16].

Нефротик синдром ривожланишида каналчалар аппаратини оқсил билан тўлиб кетиши, буйрак лимфатик капиллярлар системасини зўриқишига юқори талаб қўйилади. Синтетик активлик, регенератор ўзгаришлар жараёнидан ташкари ҳужайралар сегментар некрози, коллагенизация пайдо бўлади [11].

Нефротик синдромда дастлаб артериал гипертония қўшилганида, деструктив жараёнлар - капиллярлар девори бузилиши, кариопикноз, цитоплазма коагуляцияси устунлик қила бошлайди, регенератор реакциялар эса суст ифодаланган бўлади [5, 7, 10]. Худди шу пациентларда қон томир капиллярларида етарли даражада акс этган ўзгаришлар кузатилган (уларни узилиб кетишигача).

Ўтказилган текширишлар протеинурия ошиб бориш шароитида ва нефротик синдром ривожланганда буйрак лимфа капиллярлардаги ўзгаришларни кўп босқичли эканлиги ҳақидаги фикрни айтишга имкон беради. Узоқ давом этувчи коптокчалар структурасининг шикастланишида пайдо бўлувчи массив протеинурияда, буйрак лимфа капилляр системаси узоқ вақт зўриқиши келиб чиқади ва уларни юқори эластиклигига карамасдан декомпенсация жараёнлари келиб чиқиб, улар микроциркулятор бузилишларга, буйрак тўқимаси нормал метаболизми ўзгаришига, интерстицияда склеротик жараёнлар кучайишига олиб келадилар. Бу каналчалар лимфа билан таъминланишининг камайиши ва коптокчалар функцияси бузилишига олиб келади. Бузилган лимфа оқими эса ўз навбатида нефротик синдромда [4, 10, 12] шишларни ривожланишида қўшимча патогенетик фактор ҳисобланади ва патологик ҳалқани тугаллайди. Ўтказилган текширишлар шуни кўрсатадики қон оқими

звенолари синхрон реакция каби, микроциркулятор даражада лимфатик оқимларда ҳам шундайлигини күрсатади.

Бу ҳолатда лимфатик дренажни яхшиловчи препаратларни ҳамда қон томир капиллярларида микроциркуляцияни яхшиловчи ва кучайтирувчи воситаларни ишлатиш кераклигини тасдиқлайди.

Шундай қилиб, нефротик синдром шаклланишида аниқланган лимфатик ва қон томир капиллярларининг ультраструктур ўзгаришлари нефропатия кучайишининг яна бир механизми бўлиши мумкин ва адекват терапияни излаб топишни талаб қиласди.

Бизнинг кузатувимиздаги bemorlarning umumiy immun reaktivligi холатини баҳолаш учун иммун системасини маҳсус ва номахсус бўлмаган кўрсаткич мажмуалари ўрганилди, бу эса иммун ҳолатнинг ўрганишларнинг •умумий қабул қилинган биринчи, иккинчи ва учинчи даражаларни белгилайди.

Ўткир ва сурункали ГН хурж даврида оғриган 160 та bemorlarни даволаш давомида қўйидаги иммунологик текширувлар ўтказилди: моноклонал антителалар ёрдамида лимфоцитларнинг популяция ва субпопуляциялари аниқланди (бильосита розетка ҳосил қилиш усули). Бу тестлар врачларнинг малака ошириш институтидаги Гариф В.Ф. клиник-иммунологик лабораториясида ўтказилди. Ўз навбатида Гариф В.Ф.ва муаллифдошларининг амалда соғлом болалар учун ишлаб чиқсан кўрсаткичларидан фойдаланилди (3.1. ва бошқа жадвалларга қаранг). Бу ишнинг иммунологик тадқиқотнинг моҳияти шундан иборатки моноклонал антителаларга рецептор бўлган лимфоцитларни СД-4; (Т-хелпер/ин-дукторлар), СД-8 (Т-супрессор/цитотоксик ҳужайралар), СД19 (В-лимфоцитлар), СД-16 (табиий киллерлар). Бильосита розетка ҳосил қилиш йўли билан аниқдашга асосланган.

Реакция учун диагностикум қўйидагича тайёрланади: одам эритроцитлари О(К1Г) 199-муҳитда центрифугалаш (1500 айлана/мин. 10 мин давомида) ёрдамида ювиб тозаланади. Ушбу О(КИ)- 0, 05 одам эритроцитларидан таёrlанган суспензияга тенг микдорда янги тайёрланган 0, 3%ли хромхlorиди (натрий хлориднинг физиологик эритмаси эритилган) ва 3 мкл моноклонал антителаларнинг бир тури қўшилади (Моноклоид антителалар, РФА иммунология институтининг маҳсулоти). Аralашма 5 минут давомида хона хароратида яхшилаб чайқатилади ва 800 айл/мин. - 5 мин. давомида центрифугаланади. Диагностикум 2 марта ювиб тозалангандан сўнг ҳажми 1, 25 млга етказилади. Бильосита розетка ҳосил қилиш реакциясини қўйиш.

Лимфоцитларнинг бир маркери учун 0, 1 мл суспензияга (1:50) 0, 1 мл диагностикум қўшилади. Аralашма центрифугада 800 айл/мин. 5 минут давомида айлантирилади, кейин +4°C да инкубацияланади. Аralашмага 2, 5% глутар альдегит қўшилади, охирги концентрацияси 0, 6%бўлгунча, сўнгра суртмалар метанол ёки этанолга инкубация қилинади ва бир икки томчи дистирланган сув томизилади, аралашмани юза қисми пиолер пипеткаси ёрдамида олиб ташланиб чўкмадан суртма тайёрланади, Романовский-Гимза усулида бўялади ва тайёр препарат иммерсион

микроскоп остида күрилади. Лимфоцитларнинг уч ёки ундан кўп эритроцитлар билан ҳосил қилган розеткалар фоизи аниқданади.

Буйрак антигенини тайёрлаш: донор буйраги тасодифий ўлган ким-тардан олинади (ўлганига 5 соатдан ошмаган). Буйрак қондан тозаланади, гомогенизаторда 1-1, 5 мин. 13000-20000 айл/мин.да 0, 3-0, 5н трисбуфер билан НСЬ (Рн 7, 8-8, 2) қўшилиб майдаланади. Олинган массани центрифугада 300айл/мин.да айлантирилади. Чўкма устидан ҳужайра мембраналари олинади, уларга шу ҳажмдаги буфер қўшилиб суспензияланади ва фермент- оқсил нисбати 1:5-1:25 бўлган попайн билан ишлов берилиб, антиген эритилган ҳолга ўтади. Сўнгра фермент билан 37°C 1 соатга инкубацияланади. Попайнни инактивациялаш учун йода-ценат қўшиб оҳирги концентрация 0, 05 Мгача олиб борилади. Аралашма 1 соат давомида 37000айл/мин. центрифугаланади. Супернат йиғилади, концентрацияланади ва Софодекс- 200 (2, 5x100) билан хроматографик колонкага қўйилади. Тозаланган антиген сакдовчи препарат 10 млга йиғилади.

Антиген оқсили иммуносорбент тайёрлаш учун одам натив эритроцитлари билан антиген орасидаги кимёвий боғланишга асосланган ҳолда хром хлориди орқали физиологик эритмада яхшилаб ювиб тозаланган одам I турӯҳ эритроцитларнинг 50%ли аралашмаси ва янги тайёрланган, физиологик эритмада эритилган хром хлоридининг 0, 1-0, 3% эритмаси тайёрланади. Ҳар хил ҳажмдаги эритроцит, антиген (оптимал концентрация 0, 3-1%) суспензиялари ва хром хлориди эритмалари аралаштирилади. 5 минут давомида хона хароратида инкубацияланади, кейин буферланган физиологик эритмада 3 марта ювилади, 4 марта эса 199 мұхитда ва эритроцитлар суспензиясини 2, 5% концентрациягача етказилади. Шу билан бир вақтда лимфоцитларнинг номахсус адгезиясини назорат қилиш учун эритроцитларга альбумин юқлатилади.

АБЛ аниқлаш қўйидагича ўтказилади: лимфоцитлар ва антиген диагностиумларнинг (лимфоцитлар ва эритроцитлар нисбати 1:50) ҳар хил ҳажимдаги суспензиялари аралаштирилади ва 800айл/мин. 5 мин давомида центрифугаланади, 30 мин 37 °C да инкубацияланади. Кейинги босқичлар ҳосил бўлган розеткалар фиксацияси, суртмалар тайёрлаш, АБЛ нисбий микдорини аниқлаш) Т-рххга ўхшаб ўтказилади. Параллель равишда лимфоцитларнинг номахсус адгезияси учун альбуминлар юқлатилган эритроцитлар билан реакция ўтказилади. Қондаги АБЛ микдори тажриба ва контроль санамалар орасидаги фарқ орқали аниқланади.

Зардобдаги М, 6, А иммуноглобулинларнинг микдори эса Манчини усулида аниқланади. АИК микдори молекуляр массаси 6000 бўлган полиэтилен глюколда АИК преципитация бирга НФА Бергман В.П. ва Славская Е.М. (1958) бўйича аниқданди.

ЛИТЕРАТУРА;

1. Острая фармакологическая блокада ренин-ангиотензиновой системы и восстановление внутрипочечной гемодинамики у больных хроническим гломерулонефритом. /Кушрина И.М., Тареева И.Е., Зверев К.В., Рогов В.А. //Тер.архив.- 2020.-N6.-0.13-17.
2. Панченков Р.Т., Ярема И.М., Сильманович Н.Н. Лимфостимуляция. // -М.-2019.-С.126.
3. Пахвальницкая Т.В. Течение и исход гломерулонефрита у детей с НВз-вирусной инфекцией в Туркменской ССР: Автореф. дисс. ... канд. мед. наук.-Москва.- 2019.-19 с.
4. Применение при гормонозависимой нефротической форме гломерулонефрита у детей пульс-терапии циклофосфаном. /Коровина Н.А., Гаврюшова Л.П., Мумладзе Э.Б. и др. //Матер.междунар.научно- практическ. конф. "Актуальные вопросы дет. нефрол. и урол."- 2019.- С.П.
5. Прогностические аспекты иммунных нарушений при гломерулонефrite у детей. /Шиленок И.Г., Бородинова И.Х., Кочеткова С.И. и др. //Педиатрия.- 2020.-N5.-С.14-18.
6. Ратнер М.Я., Бирюкова Л.С. Фармакотерапия хронического гломерулонефрита. //Клинич.медицина.- 2019.-т.70, Х1.-С. 114 -119.
7. Ратнер М.Я., Федорова Н.Д. Клинико-морфологический анализ эффективности терапии хронического гломерулонефрита с использованием преднизона, цитостатина, антикоагулянта и антиагреганта. //Урология и нефрология.- 2019.-К2.-С.32-35.
8. Савиных Е.В. Роль стационара, поликлиники и специализированного санатория в реабилитации детей с гломерулонефритом. //Педиатрия.- 2019.-N10.-0111-112.
9. Сайдханов А.С., Абдумаджидов А.Ш., Агзамова М.Н. Лимфотропная антибиотикотерапия. //Клинич.хирургия.- 2019.-Х1.-С.68-69.
10. Тарабрин В.И., Радионов И.А., Петров Г.П. Эндолимфатическая антибиотикотерапия в комплексе интенсивного лечения больных с острыми гнойными процессами желчевыводящих путей. //Интенсивная терапия в хирургии.- Красноярск.- 2016.-С.204-206.
11. Тареева И.Е., Полегцева Л.Р., Кутрина И.М. Нефротический синдром: этиология, патогенез, клиника. //Клинич.медицина.- 2021.-№.- С.47-51.
12. Умаров Р.Х. Изменения микроциркуляции и реологических показателей крови при гломерулонефrite у детей и их коррекция. //Дисс.к.м.н.-Т.- 2016.-С.169.
13. Фармакокинетика ампициллина в лимфе и крови при острых воспалительных процессах - заболеваниях органов брюшной полости. /Панченко Р.Г., Маршак А.М., Макаренков И.С., Ярема И.В. //Антибиотики.-2020.-N3.-0222-225.

14. 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.1153–115

15. Shamsieva E.R. Mirrakhimova M.Kh., Kurbanova D.R., Nishanbaeva N.Yu // Identification of clinical and laboratory changes of the gastrointestinal tract in atopic dermatitis in children and improvement of the principles of diagnosis and treatment. Тиббиетда янги күн. Номер 6(38/1). Стр 720-726. 2021