

**ГОУ «ТАДЖИКСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ
УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ АБУАЛИ ИБНИ СИНО»**

УДК: 616.12-005.4; 616.127-005.8-004-08

МУМИНДЖОНОВ СУХАЙЛИ АХМАДЖОНОВИЧ

**ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ ОСОБЕННОСТИ КОРРЕКЦИИ
ФАКТОРОВ КОРОНАРНОГО АНГИОГЕНЕЗА ПРИ
ИШЕМИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ СЕРДЦА**

А В Т О Р Е Ф Е Р А Т
диссертации на соискание ученой степени
кандидата медицинских наук по специальности

14.01.04 – Внутренние болезни

Душанбе-2022

Работа выполнена на кафедре внутренних болезней №1 ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет имени Абуали ибни Сино».

Научный руководитель:

Одинаев Шухрат Фарходович

доктор медицинских наук, доцент, заведующий кафедрой внутренних болезней №1 ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет имени Абуали ибни Сино»

Официальные оппоненты:

Олимзода Насим Ходжа

доктор медицинских наук, профессор, директор ГУ «Институт гастроэнтерологии Республики Таджикистан» МЗ и СЗН Республики Таджикистан

Файзуллоев Хикматулло Тоирович

кандидат медицинских наук, заместитель директора ГУ «Республиканский клинический центр кардиологии» МЗ и СЗН Республики Таджикистан

Оппонирующая организация: ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения Республики Таджикистан» МЗ и СЗН Республики Таджикистан, г. Душанбе, Республика Таджикистан

Повторная защита диссертации состоится «_____» _____ 2022 года в _____ часов на заседании диссертационного совета 6Д.КОА-008 при ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино». Адрес: 734003, г. Душанбе, проспект Рудаки, 139, tajmedun.@tj, +992918724088

С диссертацией можно ознакомиться в научной библиотеке ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет им. Абуали ибни Сино».

Автореферат разослан «_____» _____ 20____ г.

**Учёный секретарь
диссертационного совета
к.м.н., доцент**

Джамолова Р.Дж.

Введение

Актуальность и востребованность проведения исследований по теме диссертации. Одним из главных причин инвалидности и смертности больных во всем мире является ишемическая болезнь сердца, в том числе и в Таджикистане. По данным ВОЗ, ежегодно от ССЗ в мире умирают =17 млн. человек. К сожалению, Таджикистан вносит значительный вклад в эти драматические показатели. Так, по данным официальной статистики РТ, смертность от ССЗ ежегодно составляет около 64 тыс. (данные 2013 г.) [Ощепкова Е. В. 2013; Мареев В. Ю. [и др.] 2013].

Среди сердечно-сосудистых заболеваний ишемическая болезнь сердца занимает ведущее место (51%) [Беленков Ю.Н. 1997; Беленков Ю.Н. 2008]. Примерно около 62% сердечно-сосудистых смертей приходится на инфаркт миокарда и постинфарктный кардиосклероз, сердечную недостаточность. В настоящее время для лечения ишемической болезни сердца используют широкий спектр лекарственных препаратов и хирургических методов. [Вашкелите Й.В. и др. 2006; Темникова Е.А. 2012; Александрова Е.Б. 2014].

Несмотря на широкий спектр использования медикаментозных препаратов больными с острым инфарктом миокарда, в зоне инфаркта миокарда клетки либо окончательно погибают, либо находятся в состоянии гибернации. Недавние исследования в области регенерации миокарда показали, что не все кардиомиоциты подвергаются восстановлению, процесс которого зависит от множества причин: степени поражения атеросклерозом коронарного русла, функционального состояния миокарда и других факторов [Коркин Ю.Г. 2008; Гринь В.К. 2009; Цыпленкова В.Г. 2009; Трешкур Т.В. и др. 2011; Ощепкова Е. В. 2013].

Прогресс в развитие биотехнологии, молекулярной и клеточной биологии позволило использовать клеточный материал в качестве средства для лечения таких заболеваний как: сахарный диабет, различных форм печёночной недостаточности, болезнь Паркинсона, миодистрофии Дюшена. Несмотря на это возможности клеточных технологий в лечении сердечно-сосудистых заболеваний остаются малоизученными и нереализованными [Волковская И.В. 2006; Пыко И. В. и др. 2007; Гринь В.К. 2009; Борукаев И.З. и др. 2012].

Давно всем известно, что кардиомиоциты не обладают способностью к регенерации, а регенерация миокарда происходит в основном за счет фибробластов [Волковская И.В. 2006; Маслов Л.Н. 2006; Рубина К.А. 2007; Бокерия Л.А. 2010; Непомнящих Л.М. и др. 2010].

Отсутствие обнаружения деления клеток миокарда вызывает сомнение, что они играют важную роль в восстановление миокарда. При хронической сердечной недостаточности и после острого инфаркта миокарда восстановление сердечной мышцы происходит больше за счёт гипертрофии, чем за счет деления кардиомиоцитов [Непомнящих Л.М. и др. 2010]. После инфаркта миокарда, при котором мёртвая ткань замещается соединительной тканью, возникают необратимые нарушения функции сердца, что в конечном итоге приведет к сердечной недостаточности [Беленков Ю.Н. и др. 2003; Волковская И.В. 2006].

Все это стало основанием для усовершенствования существующих и новых методов, а так же подходов для коррекции функциональной недостаточ-

ности сердца. На сегодняшний день разработаны новые методы неоваскуляризации, стимулирующие ангиогенез и васкуляризацию, улучшающие кровообращение тканей сердца в зонах ишемии, которое в свою очередь приводят к увеличению сократительной способности миокарда [Беленков Ю.Н. и др. 2003; Волковская И.В. 2006; Комаров А.Л. и др. 2009; Сергиенко И.В. 2009; Борукаев И.З. и др. 2012].

Клеточная терапия донорскими стволовыми клетками является новой лечебной стратегией, которая дает возможность лечения сердечной недостаточности [Сухих Г.Т. и др. 2007; Бокерия Л.А. 2008; Коноплянников М.А. 2012].

Кроме того, внедрение новых технологий молекулярной биологии делает клетку не только объектом для воздействия, но и средством для применения в лечении различных заболеваний [Голухова Е.З. 2007; Никольский Н.Н. 2007; Космачёва С.М. 2008; Дыгай А.М. 2009; Петренко А.Ю. 2011; Ощепкова Е. В. 2013].

Впервые способность аутологичных стволовых клеток костного мозга об участии в процессах репарации при повреждении тканей сердца была продемонстрирована Orlic D. et al., (2002) [Orlic D. et. al. 2002; Фомичев А.В. 2009].

На сегодняшний день одним из обнадеживающих направлений для лечения ишемической болезни сердца является использование стволовых клеток костного мозга [Непомнящих Л.М. и др. 2010; Коноплянников М.А. 2012; Segers V. F. M. 2008].

Известно, что костный мозг содержит мультипотентные стволовые клетки, обладающие высокой способностью к дифференцировке в различные виды клеток [Ehninger A. 2011]. Кроме мезенхимальных стволовых клеток, в костном мозге также имеются мезодермальные клетки предшественники, гемопоэтические клетки предшественники и клетки предшественники эндотелиоцитов [Коркин Ю.Г. 2008; Méndez-Ferrer S. et al. 2010; Ehninger A. 2011].

Стволовые клетки костного мозга могут превращаться в несколько типов клеток сердца [Никольский Н.Н. 2007; Коркин Ю.Г. 2008], в том числе в кардиомиоциты и эндотелиальные клетки, которые дают старт неоангиогенезу [Беленков Ю.Н. и др. 2003; Голухова Е.З. 2007; Коркин Ю.Г. 2008]. Поэтому неудивительно, что стволовые клетки костного мозга могут участвовать не только в регенерации инфарктной зоны миокарда, но и способствуют миоангиогенезу с последующим улучшением функции сердца [Штатолкина М.А. 2010; Yang J. et al. 2007; Segers V. F. M. 2008; Tang J. et al. 2009].

В настоящее время интенсивно изучается возможность трансплантации стволовых клеток с целью терапии. Не имея точной теории механизма ремоделирующего эффекта трансплантированных стволовых клеток, предполагается, что клеточная терапия может решить следующие проблемы: 1 - предупреждение развития постинфарктной аневризмы; 2 - замедление процессов ремоделирования ЛЖ; 3 - ограничение очага некроза; 4 - улучшение диастолических свойств миокарда; 5 - улучшение сократительной функции сердца; 6 - улучшение перфузии миокарда [Галяутдинов Г.С. 2012].

На сегодняшний день, представления о патогенезе ишемической болезни сердца и патогенезе ишемии, недооценка некоторых пусковых патогенетиче-

ских механизмов или их особенностей, устоявшиеся подходы к лечению ишемии миокарда, значительно ограничивают возможности новых подходов и процесса лечения заболеваний [Коняхин А.Ю. 2007; Бокерия Л.А. 2010].

Тем временем, морфологические изменения нарушения функции миокарда, организация его микроциркуляторного русла, нарушение проницаемости гематотканевого барьера при ишемии во многом определяется сбалансированным состоянием кининов и состоянием процессов липопероксидации [Омаров А.А. 2004].

Независимо от причин, при каждой ишемической атаки образуются очаги микроповреждений и микронекрозов с развитием воспалительной реакции в ишемических участках миокарда. Эта реакция выражается по разному и может сопровождаться изменениями местного аутоиммунного состояния, а отек тканей, который свойствен в процессе воспаления, усугубляет микроциркуляторные нарушения и обменные процессы в зоне ишемии [Коняхин А.Ю. 2007].

В процессе нарушения нейро-эндокринно-гуморальных механизмов главная роль отводится калликреин-кининовой системе крови, так как многие из перечисленных патологических биохимических процессов активируются кининами. По последним данным именно полипептидам калликреин-кининовой системы (ККС) (кинины, кининоген, брадикинин, кининаза) отводится роль при развитии болевого фактора, микроциркуляторных механизмах, они участвуют в пусковом механизме свертывания и фибринолиза крови, регулируют сосудистый тонус, участвуют в клеточной пролиферации, процессах воспаления и аллергических реакций [Бова А.А. 2002; Раджабов М.Э. 2009].

Таким образом, несмотря на успехи в области регенеративной терапии и коррекции факторов коронарного ангиогенеза при ишемической болезни сердца, остается много спорных вопросов. Ряд исследователей рассматривают данную методику как альтернатива для лечения ишемической болезни сердца [Волковская И.В. 2006].

Степень изученности научной задачи

Ишемическая болезнь сердца (ИБС) является основной причиной смерти во всем мире, и современные методы терапии лишь замедляют прогрессирование заболевания [Бова А.А. 2002]. На сегодняшний день существует несколько подходов к лечению ИБС. Это традиционное (медикаментозное), хирургическое лечение и клеточная терапия. Согласно современным представлениям основными группами лекарств при терапевтическом лечении ИБС с целью блокировки гибели кардиомиоцитов являются иАПФ и β -адреноблокаторы (БАБ) [38, 74]. Эти группы медикаментов блокируют хроническую стимуляцию клеток путем двух активных нейрогормональных систем – симпатаoadреналовой (САС) и ренин-ангиотензин-альдостероновой (РААС) [Агеев Ф.Т. 1997; Беленков Ю.Н. 1997; Беленков Ю.Н. 2000; Мареев В.Ю. 2002; Ольбицкая Л.И. 2002].

В последнее десятилетие исследования сосредоточились на регенерацию сердца с помощью трансплантации стволовых клеток [Dill T. et al. 2009] или продукты, полученные из стволовых клеток различных источников [Vrijen K. R. et al. 2010], или использование биоматериалов [Bastings M. et al. 2014], кото-

рые могут быть применены с помощью стволовых клеток для одновременной стабилизации местной матрицы миокарда [Landa N. et al. 2008; Leor J. et al. 2009]. Стволовые клетки стали перспективными для регенеративной медицины не только из-за их способности к дифференциации кардиомиоцитов и клеток линий сосудистого образования, но также из-за их способности к активации различных факторов роста паракринным механизмом [Sieveking D.P. 2009; Mingliang R. 2011; Van Slochteren F.J. et al. 2012; Duran J.M. et al. 2013].

Одним из ведущих значений в развитии ишемии миокарда имеет калли-креин-кининовая система. Кинины способны в очень малых дозах оказывать избирательное действие на кровоснабжение миокарда, при этом, расширяя коронарные сосуды, увеличивают коронарное кровообращение [Feldberg W. 1964; Lang W.J. 1968].

Несмотря на множество научных работ по данной теме неразрешёнными остались многие вопросы. В частности лечение ИБС в комплексной терапии с применением стволовых клеток и коррекции компонентов ККС.

Теоретические и методологические основы исследования

Терапия ИБС в Республике Таджикистан совершенствуется с учетом показателей заболеваемости, частоты встречаемости, которая основана на Национальных программах по ведению данной категории больных.

Общая характеристика работы

Цель исследования: повысить эффективность традиционной медикаментозной терапии ишемической болезни сердца путем стимуляции регенеративных процессов ангиогенеза и оптимизации метаболизма в ишемизированном миокарде.

Объект исследования

В данной работе использованы результаты обследования и лечения 116 пациентов с ишемической болезнью сердца, постинфарктный кардиосклероз, стенокардия 2-4 функциональный класс, (89 мужчин и 27 женщин, средний возраст $58,6 \pm 15,5$ лет).

Предмет исследования

Предметом исследования было изучение нарушения компонентов ККС и его влияние на течение и исход у больных с ИБС, а также влияние клеточной терапии на результат лечения больных ИБС, постинфарктным кардиосклерозом.

Задачи исследования

1. Оценить безопасность и степень влияния клеточных технологий (MNBMSC CD 133⁺) на эффективность непрямой реваскуляризации ишемизированного миокарда по данным сцинтиграфии
2. Оценить состояние и роль каллекреин-кининовой системы крови в патогенетических особенностях течения ишемической болезни сердца и возможности её коррекции.
3. Оценить состояние свертывающей системы и фибринолитической систем крови в патогенетических особенностях течения ишемической болезни сердца.

4. Оценить степень эффективности и возможность использования комплексной терапии, включающих коррекцию кининов ингибитором калликреина (контрикал), кардиопротектор (вазонат) и антиоксиданты как факторов, улучшающих ангиогенез и сократительную способность ишемизированного миокарда.

Методы исследования

Все исследования проведены на базе лаборатории ЦНИЛ, а также кардиологических отделений Республиканского Центра сердечно-сосудистой хирургии. В работе применялись общий анализ крови, биохимический анализ крови, оценивался коагуляционный статус (протромбиновое время, международное нормализованное отношение, активированное частичное тромбопластиновое время, степень агрегации тромбоцитов, вязкость плазмы), компоненты кинин-калликреиновой системы крови. Выделение CD133 + клеток-предшественников и инструментальные методы исследования (ЭКГ, ангиография, УЗИ сердца, сцинтиграфия сердца, проба с физической нагрузкой на тредмиле).

Область исследования. Диссертационная работа посвящена научным проблемам кардиологии и соответствует паспорту ВАК при Президенте Республики Таджикистан по специальности 14.01.04 - Внутренние болезни: подпункт 3.4 Этиология и патогенез, факторы риска, генетика заболеваний внутренних органов; подпункт 3.7. Расстройства функций внутренних органов, как у больного, так и у здорового взрослого человека. Исследования отражают один из основных разделов внутренней медицины- кардиологию. Содержание диссертации полностью отражает исследования по сердечно-сосудистой патологии, в частности лечению ИБС. Все научные положения, выводы и практические рекомендации диссертации отражают поставленные задачи, обоснованы и логически вытекают из результатов проведённых исследований.

Этапы исследования

Написание диссертации проводилось поэтапно. Первым этапом была изучена литература по данной проблематике. Затем была сформирована тема и цель диссертации с последующим выполнением работы.

Основная информационная и исследовательская база

В работе была изучена информация (диссертации Олимов Н.Х., Фомичев А. В., Раджабов М.Э., Сергиенко И.В., Штатолкина М.А.) научные статьи журналов, конференций, симпозиумов о данной патологии Исследования проводились на базе кафедры внутренних болезней №1 ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино».

Достоверность результатов диссертации

Подтверждается достоверность данных, достаточным объемом материалов исследования, статистической обработкой результатов исследований и публикациями. Выводы и рекомендации основаны на научном анализе результатов терапии больных ИБС, постинфарктным кардиосклерозом.

Научная новизна

Диссертационная работа является одной из первых в Республике Таджикистан. Она посвящена вопросам патогенетической терапии ИБС. В работе проведён анализ и интерпретация результатов лечения стволовыми клетками CD 133+. Изучены также основные патогенетические и патохимические факто-

ры, влияющие непосредственно на ангиогенез. В частности впервые получены данные о функциональной активности калликреин-кининовой системы крови и её гемореологии у больных с коронарной болезнью сердца, которые в сопоставлении с результатами сцинтиграфии могут быть расценены в качестве контроля эффективности лечения и прогнозной оценки. Оценена эффективность комплексной терапии, непосредственно влияющей на патогенетические звенья ангиогенеза и регенерации кардиомиоцитов, включающей ингибиторы калликреина, кардиопротекторов и антиоксидантов в лечении больных инфарктом миокарда.

Теоретическая значимость исследования заключается в том, что теоретические, методологические положения, выводы и рекомендации, представленные в диссертации, могут быть использованы в учебном процессе медицинских ВУЗов и лечебном процессе медицинских учреждений.

Практическая значимость

Клеточная терапия является перспективным и многообещающим методом лечения больных с тяжелыми формами сердечной недостаточности. Описанные в литературе опыты экспериментального и клинического применения клеточных технологий позволяют надеяться на то, что скоро они могут занять достойное место в лечении данной категории пациентов наряду с другими методами лечения, а так же в сочетании с ними [И.В. Волковская, 2006].

Работа является одной из первых в нашей стране исследованием, в котором изучены вопросы безопасности и перспективности использования клеточных технологий (аутологичных клеток-предшественников CD 133+) в комплексном лечении больных с ишемической болезнью сердца. Изучение показателей систем быстрого реагирования (процессы изменения реологических свойств крови и изменения баланса кининов) позволит оценить патогенетические особенности различной степени ишемии миокарда. Своевременная коррекция показателей систем быстрого реагирования позволит оптимально улучшить процессы регенерации и метаболизма в миокарде. Одновременно проведен необходимый объем клинико-инструментальных исследований у 2-х групп больных с ИБС с применением кардиопротекторов и энзимов.

Основные положения выносимые на защиту

1. Клеточная терапия является безопасным методом лечения ИБС и может быть использована у пациентов наряду или с противопоказаниями к стентированию и аорто-коронарному шунтированию.
2. Исследование компонентов ККС, свертывающей и фибринолитической систем крови, может быть использовано как предиктор при диагностике инфаркта миокарда на ранних стадиях и его осложнений, а также в процессе лечения.
3. Снижение активности свертывающей системы крови могут быть факторами предопределяющими развитие ИБС и его осложнений.
4. Фактором, затрудняющим ангиогенез, несомненно является дисбаланс ККС-калликреина (КК), прекалликреина (ПКК), снижением ингибиторных ёмкостей КК и в последствии появляется высокий риск тромбообразования.
5. Изучение состояния ККС и свёртывающей системы крови может использо-

ваться в качестве оценки эффективности лечения, контроля динамики состояния пациента, а также прогноза состояния функции сердца.

6. Дополнительное назначение препаратов- ингибиторов калликреина после инфаркта миокарда в короткие сроки нормализует показатели кининовой системы крови, гемореологии, улучшая клиническое течение ишемической болезни сердца и предотвращает развитие повторного инфаркта миокарда и/или его осложнений.

Личный вклад автора

Автор самостоятельно провел сбор, обработку и анализ доступной литературы, статистическую обработку клинического материала. Он самостоятельно выполнял обследование и курацию больных, участвовал в проведении клеточной терапии и лично сам выделял и подготавливал супензию со стволовыми клетками.

Внедрение в практику результатов исследования

Результаты исследования внедрены в практику работы научных групп и Лабораторию стволовых клеток ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» (г. Душанбе), Республиканского кардиологического центра (г. Душанбе), используются в учебном процессе кафедр внутренних болезней ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» (Г. Душанбе).

Апробация работы и информация о результатах их применения

Основные положения работы доложены и обсуждены на 16 всемирном конгрессе по болезням сердца (Ванкувер, Канада, 2011), опубликованы в научных трудах III съезда физиологов СНГ (Ялта, Украина, 2011), на 17 всемирном конгрессе по болезням сердца (Таронто, Канада, 2012), на катарской международной конференции по науке и политике стволовых клеток (Катар, 2012), а также на 18 всемирном конгрессе по болезням сердца (Ванкувер, Канада, 2013), и на научно-практической конференции молодых ученых ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» (Душанбе, 2015), годичной научно-практической конференции с международным участием ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» (Душанбе, 2015), научно-практической конференции молодых ученых ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» (Душанбе, 2016), 64-й научно-практической конференции ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» с международным участием, посвященном 25-летию Государственной независимости Республики Таджикистан (Душанбе, 2016), научно-практической конференции молодых ученых ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» (Душанбе, 2017), а также на международном симпозиуме «Трансплантация гемопоэтических стволовых клеток. Генная инженерия» (СПб. 2017) и на расширенном заседании экспертной проблемной комиссии ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» (03.01.2020 г).

Публикации результатов диссертации

По теме диссертации опубликовано 24 научных работ и 2 учебно-методические разработки для студентов медицинских ВУЗ-ов. 4 работы опубликованы в журналах, рекомендуемых ВАК при Президенте РТ.

Структура и объём диссертации. Диссертация изложена на 134 страницах компьютерного текста (*шрифт Times New Roman-14, интервал 1,5*), состоит из введения, общей характеристики работы, обзора литературы и трёх глав результатов

исследования, обсуждения результатов, заключения и списка литературы, включающего 268 источников (из них 83 на русском и 185 английском). Работа иллюстрирована 23 рисунками и 15 таблицами.

Содержание работы

Материал и методы исследования. Материалом диссертационных исследований послужило стационарное обследование и лечение 116 больных с ИБС (постинфарктный кардиосклероз, стенокардия напряжения II-III ф. кл) Все больные были распределены на две группы: 1-я группа (15 чел), которым проводилась трансплантация аутологичных стволовых клеток-предшественников (CD 133+); 2-я группа – 101 (чел), которым была проведена коррекция ККС и гемореологии. Среди пациентов первой группы превалировали лица мужского пола – 14 (93,4%) пациентов, и только 1 (6,6%) пациентка 53-х лет. Возрастной диапазон среди больных данной группы варьировал от 40 до 75 лет, при среднем показателе – $57,1 \pm 14,5$ лет. Вторую группу составил 101 пациент. В этой группе преобладали мужчины - 75 человек (75%), женщин в данной группе было 26 (25%) человек. Возрастной диапазон среди больных второй группы варьировал от 41 до 76 лет, при среднем показателе – $60,2 \pm 15,5$ лет (таблица 1). В качестве контроля во второй группе выбрали 20 практически здоровых людей.

Таблица 1.- Клиническая характеристика больных

Показатель	1-я группа		2-я группа	
	ИБС (N=15)		ИБС (N=101)	
	абс.	абс. %	абс.	%
Средний возраст (годы)	57,1±14,5		60,2±15,5	
Средняя длительность анамнеза (лет)	4.8±0,6		4.3±0,6	
Мужчины	14	93,4	75	75
Женщины	1	6,6	26	25
Фибрillationя ЛЖ	1	6,6	0	0
НК I-ст.	2	13,3	25	25
II-ст.	7	46,6	50	50
Количество ИМ в анамнезе	15	100	101	100
Постинфарктный кардиосклероз	15	100	101	100
Стенокардия напряжения:	--	-	-	-
I ФК	5	33,33	40	39,6
II ФК	9	60,0	61	60,3
III ФК	1	6,66	-	-
IV ФК				

Диагноз ИБС, постинфарктный кардиосклероз, стенокардия напряжения 2-4 функциональных классов были определены при изучении клинических проявлений патологии, анамнестических данных и результатов лабораторно-инструментальных исследований. Всем больным первой группы до процедуры клеточной терапии выполняли клиническое обследование, которое включало сбор анамнеза, физикальное обследование, стандартные лабораторные методы, коронарографию, электрокардиографию, пробу с физической нагрузкой, транс-

торакальную эхокардиографию и сцинтиграфию миокарда. Пациентам второй группы проводили те же исследования, включая исследование показателей ККС крови, кроме сцинтиграфии миокарда и ангиографии сосудов сердца.

Сроки перенесенного инфаркта миокарда у пациентов составляли от 6 месяцев до 8 лет, при этом на электрокардиограммах определялись рубцовые изменения. У одного больного 1-й группы с ишемической болезнью сердца была диагностирована постинфарктная аневризма левого желудочка. У 9 пациентов наблюдалась стенокардия III функционального класса (согласно классификации канадской ассоциации кардиологов - CCS). Во 2-й группе у 75 пациентов наблюдалось НК I-II степени (по NYHA). В 1-й группе только у 9-и пациентов.

В первой группе по данным Эхо-КГ средняя фракция выброса (ФВ) левого желудочка составила $50 \pm 9\%$ мл (в диапазоне от 45% до 62%) в группе больных ИБС. Среди больных 1-й группы средний показатель конечного систолического объема (КСО) левого желудочка равнялся 114 ± 22 мл (в диапазоне от 55 до 436 мл), а средний показатель конечного диастолического объема (КДО) левого желудочка составил 75 ± 13 мл (в диапазоне от 61 до 115 мл). Среди пациентов второй группы фракция выброса в среднем составила $50 \pm 2,2\%$. У 1-й группы атеросклероз коронарных сосудов был установлен в результате проведения коронарографии. Поражение только одного сосуда было обнаружено у 1 пациента с ИБС, поражение двух сосудов было установлено у 2 больных, поражение более 2-х сосудов выявлено у 13 больных. (рисунок 1).

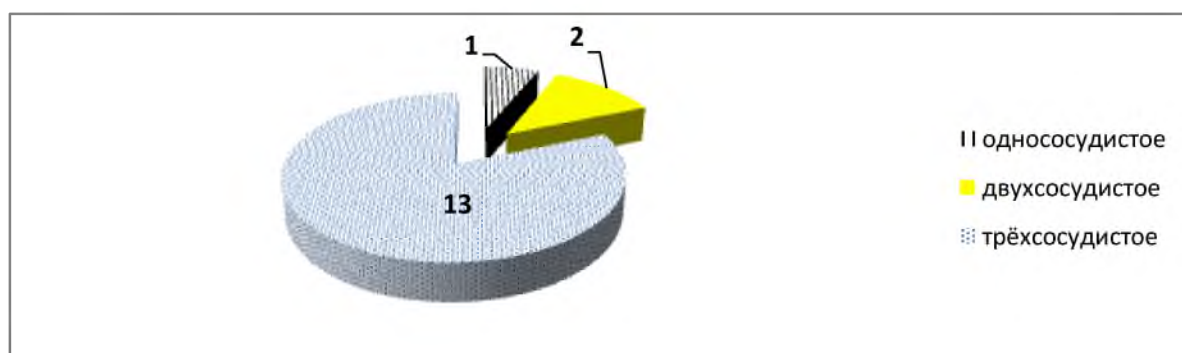


Рисунок 1. -Распределение пациентов по количеству поражённых артерий

Критериями включения были:

- Наличие ИБС. Постинфарктный кардиосклероз. Стенокардия напряжения II-IV функционального класса (согласно классификации CCS);
- Хроническая сердечная недостаточность III-IV функционального класса согласно классификации выраженности ХСН Нью-Йоркской кардиологического общества (NYHA);
- Наличие ишемических участков миокарда с признаками жизнеспособности, определяемые при ЭХО-кардиографическом исследовании, перфузии миокарда;
- Невыполнимость реваскуляризации инфарктной зоны;
- Добровольное согласие больного (с письменным оформлением).

Критериями исключения больного из исследования являлись:

1. Острый инфаркт миокарда;
2. Наличие ХПН (с уровнем креатинина в плазме крови выше 2,5 мг/дл);
3. Наличие печеночной недостаточности (при двукратном и более превышении верхнего уровня нормальных величин показателей АЛТ и АСТ);
4. Наличие новообразований в анамнезе в течение последних 5 лет.

Сопутствующие заболевания имелись у 79 пациентов. Гипертоническая болезнь имелась у 43 (37%) наблюдаемых, сахарный диабет у 15 (12,9%) пациентов, холецистопанкреатит у 6 (5,7%) пациентов, атеросклероз аорты и сосудов головного мозга у 15 (12,9%).

Все больные 1-й группы перед получением клеточной терапии прошли сцинтиграфию в покое и нагрузке. Для этого применили РФП – Тс99м МИБИ. Стволовые клетки в количестве 0,8-1,2 x 10⁶ в 5 мл физиологического раствора. Суспензия со стволовыми клетками вводилась в правую коронарную артерию (ПКА) и левую коронарную артерию (ЛКА) (таблица 2) в зависимости от поражения сосудов и миокарда на основании данных коронарографии и сцинтиграфии.

Таблица 2.- Пути введения и количество стволовых клеток

№ пациента	Год рождения	Диагноз	Путь введения	Кол. клеток x10 ⁴
1	1961	И.М.	ЛКА	60
2	1944	И.М.	ЛКА	52
3	1951	И.М.	ЛКА	116
4	1950	И.М.	ЛКА	72
5	1947	И.М.	ЛКА	80
6	1948	И.М.	ЛКА	116
7	1953	И.М.	ПКА	76
8	1966	И.М.	ЛКА	68

Пациенты 2-й группы исследовались на состояние показателей ККС, т.е. калликреина (КК), прекалликреина (ПКК) и ингибиторных ёмкостей КК-А-1 антитрипсина и А-1 макроглобулина, а также показателей свертывающей системы и фибринолитической активности крови (таблица 3). При комплексной терапии наблюдавших больных наряду с традиционными лекарственными средствами (блокаторы β-адренергических рецепторов, противоаритмические препараты, нитровазодилататоры, гепарин и т.д.), применялись такие препараты, как: Вазонат (с целью кардиопротекции), Контрикал (для коррекции нарушений со стороны калликреин-кининовой системы) и Карнилев (с целью нормализации белкового и жирового обмена). Контрикал (фирмы Гедеон Рихтер) применялся внутривенно медленно по 2,0 мл на протяжении 10-12 дней. Вазонат применяли по 5 мл в/в в течение 3 недель. Препарат Карнилев (Левокарнитин) назначали по 200 мг/кг/сут в 4 приема в течение 10 дней.

Таблица 3.- Объем выполненных исследований

Вид исследования	1-я группа (n=15)	2-я группа (n=101)	Контрольная группа (n=20)	Значение Р
Исследование ККС крови у больных ИБС	-	101	20	P≥0,05
Исследование свёртывающей системы крови у больных ИБС	-	101	20	P≥0,05
Исследование фибринолитической активности крови больных ИБС	-	101	20	P≥0,05
ЭхоКГ	11	101	-	P≥0,05
Сцинтиграфия	11	-	-	
ВЭМ	11	101	-	P≥0,05

ЭКГ проба с дозированной физической нагрузкой (тредмил тест) проводилась с помощью стресс-системы «Burdic Quest» (США) с программой проведения нагрузочных стресс-тестов по протоколу Bruce.

Трансторакальная эхокардиография проводилась с помощью специального оборудования фирмы Toshiba Justvision-200 (производство Япония) и датчика S4.

Однофотонная эмиссионная компьютерная томография (ОФЭКТ) левого желудочка с использованием меченного 99mTc-МИБИ (метоксизобутилизонитрил) проведена на базе НИИ гастроэнтерологии 15 пациентам. Введение Tc99m-МИБИ применялось при максимальном повышении физической нагрузки, активностью 8-10 мКи, а также в состоянии покоя (20-25 мКи). Препарат вводился в/в, болюсно. После проведения теста через каждые 3-4 часа проводились повторные исследования. Начальное исследование выполнялось спустя 40 мин. после введения Tc99m-МИБИ. Цифровой анализ сцинтиграфических снимков, реконструкцию срезов левого желудочка осуществляли с помощью стандартной томографической программы Auto SPECT-plus.

Исследование количественных показателей калликреина (КК) и прекалликреина (ПКК) в плазме проводилось хроматографическим способом по Пасхиной Т.С в модификации Доценко В.Л. Данный метод позволяет оценить эстеразную активность калликреина путем изучения реакции гидролиза субстрата Na-бензоил-L-аргинин этилового эфира (БАЭЭ) при сепарации данного фермента и его проформы от остальных протеиназ (таблица 3).

Статистическая обработка цифрового материала осуществлялась с помощью пакета прикладных статистических программ Statistica (v.6.0), SPSS (v.11.5). При описании количественных показателей, имеющих непрерывный спектр значений, приводились среднее значение (M) и стандартная ошибка ($\pm m$). Множественное сравнение независимых отборок проведены методом Anovo (по Н-критериям Крунеля-Уолса); парные сравнения независимых выборок проводили по U критериям Матни-Уитни, а парные сравнения зависимых выборок проводили по критериям Вилкинсона.

Для всех проведенных анализов различия считались достоверными при двустороннем уровне значимости $p<0,05$.

Результаты исследований

Все 15 пациентов, которые прошли клеточную терапию, находились под динамическим наблюдением, т.е. в течение 9 месяцев после клеточной терапии проходили повторные обследования. Все пациенты в течении 2 месяцев получали эстрадиол 0,75 мг/день, а также получали антисклеротическую, антиагрентную терапию и вазодилататоры. Через 1 и 3 месяца после вмешательства были обследованы 11 больных, и спустя 9 месяцев 8 больных.

Из 15 пациентов исходно после клеточной терапии, в отдаленном периоде больные чувствовали себя лучше, так у них увеличилась физическая активность, реже стали применять нитроглицерин, улучшился сон, прилив жизни и хорошее настроение. У некоторых пациентов (46%) отмечался переход в более благоприятный ФК стенокардии (таблица 4).

Таблица 4.- Динамические показатели функциональных классов (ФК)

ФК	Исходный (n=15)	После лечения (n=15)
I ФК	0 (0%)	2 (13.3%)
II ФК	5 (33,33%)	7 (46,6%)
III ФК	9 (60%)	6 (40,1%)
IV ФК	1 (6,66%)	0 (0%)
Всего	15	100 %

У всех больных отмечался достоверный рост объема фракции выброса в отдаленный период. Так, средняя ФВ исходно составила $50 \pm 9\%$, после лечения $58 \pm 9\%$ (рисунок 2). Порог мощности при проведении тредмил теста по протоколу Врусе вырос до 250 Вт, в то время как исходный показатель в среднем составил 67 Вт. По сравнению до и после терапии объемные показатели левого желудочка, КСО и КДО существенно изменились. Так, конечный систолический объем после отдаленной терапии составил 109 ± 25 , в то время как исходный показатель составлял 114 ± 25 и разница составила 4 %. Конечный диастолический объем после отдаленной терапии (9мес) составил 64 ± 18 , в то время как исходный показатель составлял 75 ± 19 и разница составила около 17 % (рисунок 3).

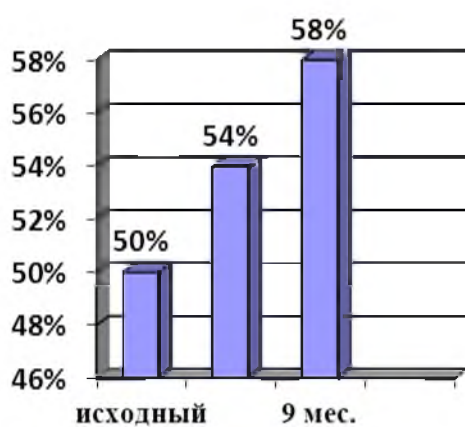


Рисунок 2.-Динамика роста средней ФВ (%)

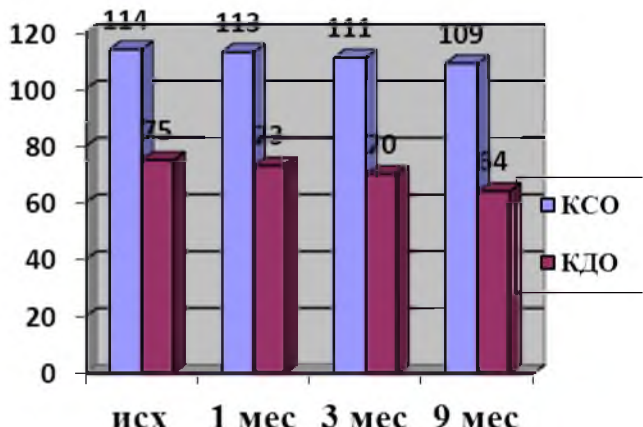


Рисунок 3.- Показатель динамики средних КСО и КДО

Анализ перфузии миокарда с помощью сцинтиграфии используя РФП, МИБИ, меченный Тс99м был проведен в каждом отдельном случае до и после лечения в отдаленный период (9мес). Исследование провели в трех сегментах: передне-перегородчной, нижнее-перегородочной и верхушечной областях.

11 больных, получавшие клеточную терапию, прошли повторную сцинтиграфию для оценки перфузии миокарда через 1 и 6 месяцев. Пример данных сцинтиграфии показан на рисунке 4.

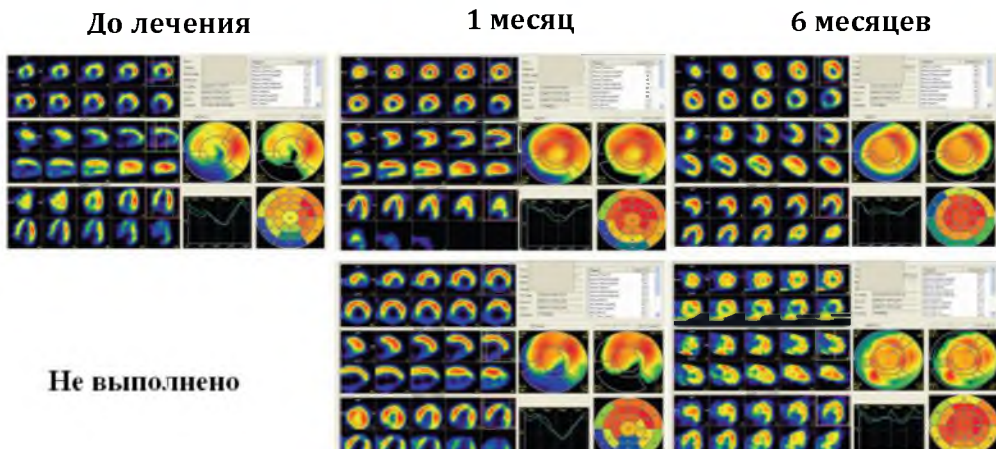


Рисунок 4.-Пример данных перфузии миокарда через 1 и 6 месяцев

Через 9 месяцев после клеточной терапии 8 больных, получавшие клеточную терапию, прошли повторную сцинтиграфию с целью оценки динамики перфузии миокарда (таблица 5).

Таблица 5.- Показатель перфузии миокарда до и после лечения

№ (па-циент)	Передне-перегородчная область		
	до лечения % (нагрузочная пробы) (n=15)	после лечения % (нагрузочная пробы) (n=15)	Оценка разницы перфузии миокарда %
1	81	69	-12
2	73	82	9
3	57	66	9
4	60	56	-4
5	73	72	-1
6	63	84	21
7	43	57	14
8	47	53	6
Нижне-перегородочная область			
1	63	66	3
2	50	62	12
3	58	66	8
4	35	38	3
5	66	51	-15
6	57	75	18
7	43	68	25
8	50	54	4
Верхушка сердца			
1	67	59	-8
2	56	57	1
3	41	49	8
4	45	41	-4
5	48	66	18
6	59	74	15
7	44	68	24
8	59	64	5
M±m	55,75±2,35	62,38±2,34	P=0,009

Исследования показали, что в передне-перегородочной области сердца из 8 больных, которые прошли повторное обследование на перфузию миокарда, у 5 пациентов наблюдался значительный рост перфузии миокарда и у 3 остальных ухудшение перфузии. В нижнеперегородочной области улучшение перфузии миокарда наблюдалось у 7 пациентов и у 1 пациента ухудшение перфузии миокарда. В верхушечной области у 6 пациентов улучшилась перфузия и только у 2 пациентов наблюдалось ухудшение перфузии миокарда (рисунок 5).

Средний показатель перфузии миокарда у обследуемых по отдельным областям сердца до лечения составлял 62,12%, 52,75% и 52,37% в передне-перегородочной, нижне-перегородочной и верхушечной областях соответственно. В отдаленный период после клеточной терапии (9 мес) средняя перфузия миокарда составил 67,37%, 60% и 59,75% в передне-перегородочной, нижне-перегородочной и верхушечной областях соответственно.

Средний показатель перфузии всех трех сегментов миокарда составил $55,75 \pm 2,35$ и $62,38 \pm 2,34$ до и после клеточной терапии соответственно. Средний прирост перфузии миокарда у обследуемых составил 10,62%.

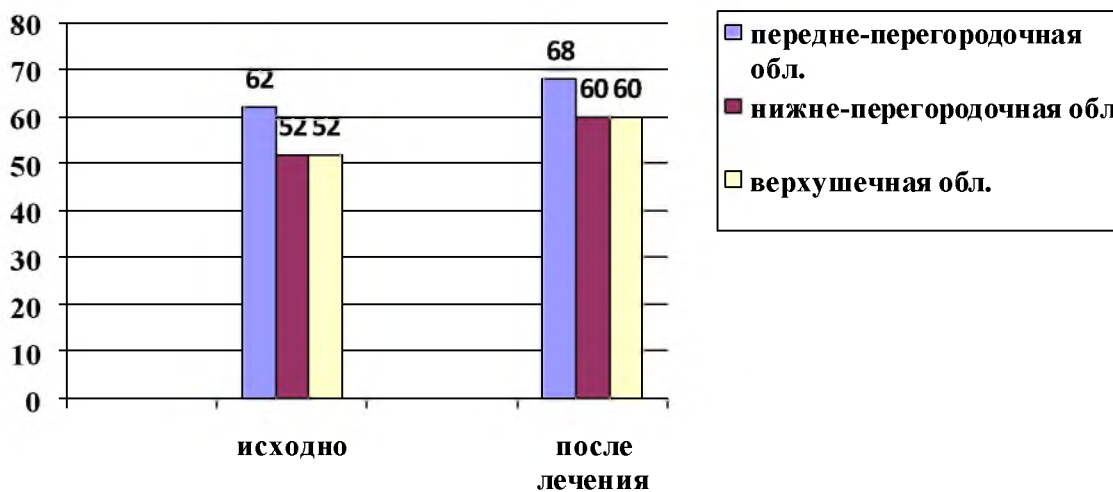


Рисунок 5.- Показатель средней перфузии миокарда до и после лечения

Наиболее опасным патогенетическим моментом пациентов с ИБС является безмерная активность ККС и первой задачей практического врача является снижение уровня КК. Имеются много природных ингибиторов КК, однако наиболее распространенным из них оказались Трасилол (Венгрия), а также контрикал (ГДР).

Учитывая вышеизложенное нами проведено стационарное лечение 101 больных ИБС с постинфарктным кардиосклерозом. У 75 наблюдается НК I-II степени (по NYHA). В этой группе преобладали мужчины - 75 человек (75%) и 26 женщин (25%). Возраст пациентов колебался от 41 до 76 лет и составил в среднем $60,2 \pm 15,5$ лет. В качестве контроля во второй группе выбрали 20 практически здоровых людей.

Больные жаловались на ограниченную физическую активность, плохой сон, одышку, боли в области сердца при физической нагрузке, постоянное плохое настроение.

В комплекс лечения исследуемых пациентов кроме традиционных лекарственных препаратов (нитраты, В-адреноблокаторы, противоаритмические, ге-

парин, и т.д.), были добавлены в качестве кардиопротектора Вазонат, с целью коррекции дисбаланса ККС Контрикал (Гедеон Рихтер) и для метаболической терапии Карнилев. Инъекции Контрикала (Гедеон Рихтер) вводили каждый день медленно в/в по 2,0 мл на протяжении 10 дней. Вазонат применяли по 5 мл в/в на протяжении 3 недель.

После лечения через 20 дней больные отмечали улучшение состояния, у них увеличилась физическая активность, реже стали применять нитроглицерин, улучшился сон, прилив жизненных сил и хорошее настроение. Порог мощности при проведении тредмил теста по протоколу Bruce вырос до 85 Вт, в то время как исходный показатель в среднем составил 65 Вт. Исследование компонентов ККС проводилось в 1 и 20 сутки после лечения.

Анализ компонентов ККС до лечения у больных с постинфарктным кардиосклерозом указывал на состояние активности, который проявлялся в компенсаторном повышении уровня КК ($15,25\pm0,35$ нмоль/мл) из-за повышенного процесса кининогенеза. Из-за интенсивности кининогенеза снижался уровень ПКК (до $40,2\pm0,43$ нмоль/мл) и А-1 антитрипсина (до $16,25\pm0,38$ МЕ), А-2 макроглобулина (до $3,2\pm0,27$ МЕ) (таблица 6). Подобный статус ККС обеспечивал правильный баланс кининов в организме. С физиологической точки зрения все системы организма не способны выдерживать чрезмерную долгую активацию. Следует выделить, что в дальнейшем на фоне усугубления атеросклероза при ИБС, существует возможность нарушения равновесия кининов, приводящая к исчерпыванию ККС. Данный факт способствует развитию сердечной патологии, расстройству микроциркуляции, нарушению свертываемости крови, кроме того приводит к обострению болевого синдрома, ухудшению ишемии приводящее к некрозу. В динамике, концентрация КК у пациентов с ИМ уменьшается на фоне терапии. Так, КК до лечения составил $15,25\pm0,35$ и к концу лечения снизился на 2,00 % и составил $14,95\pm0,38$ нмоль/мл (таблица 6). До лечения ПКК у больных составил $40,2\pm0,2$ нмоль/мл. Через 20 дней после лечения уровень ПКК составил $46,95\pm0,6$ нмоль/мл, т.е. увеличился на 16,79%.

Таблица 6.- Характеристика калликреин-кининовой системы у пациентов на фоне терапии

Показатель ККС	Стандартные дан- ные (n=20)	Исследуемая группа (101) до лечения (n=101) (n=101) после лечения	
Калликреин нмоль/л	$13,35\pm0,43$	$15,25\pm0,35$ $P<0,01$	$14,95\pm0,38$ $P<0,05$ $P_1>0,05$
Прекалликреин нмоль/л	$45,2\pm0,84$	$40,2\pm0,43$ $P<0,001$	$46,95\pm0,6$ $P>0,05$ $P_1<0,001$
А-1 Антитрипсин ИЕ/мл	$22,85\pm0,61$	$16,25\pm0,38$ $P<0,001$	$21,8\pm0,5$ $P>0,05$ $P_1<0,001$
А-2 Макроглобулин ИЕ/мл	$5,05\pm0,34$	$3,2\pm0,27$ $P<0,001$	$5,15\pm0,27$ $P_1>0,05$ $P_1<0,001$

Примечание: P- значимость в сравнении с контрольными показателями

P1- значимость в сравнении с до лечения

Степень ингибиторных ёмкостей КК на фоне терапии достоверно увеличивалась. Так, А-2 макроглобулин -ключевой ингибитор КК перед началом лечения находился на уровне $3,2 \pm 0,27$ ИЕ/мл, а к окончанию лечения вырос на 60,93 % и дошел до уровня нормы, составляя $5,15 \pm 0,27$. Уровень А1-антитрипсина до лечения составил $16,25 \pm 0,38$, а на 20 день терапии уровень А1-антитрипсина вырос на 34,15%, составляя $21,8 \pm 0,5$.

Изучение характеристик ККС крови к 20 суткам в процессе терапии и наблюдения показал, что происходит нормализация компонентов ККС, что характеризуется снижением активности КК и увеличением уровня ПКК и ингибиторных ёмкостей. Это обстоятельство с практической точки зрения благоприятно влияет на уменьшение инфарктной зоны, болевого синдрома, а также нормализацию реологии крови. В данном аспекте необходимо отметить, динамику нормализации реологических свойств крови (таблица 7).

Таблица 7.- Динамика стабилизации гемореологии у больных с ишемической болезнью сердца на фоне лечения ($M \pm m$)

Показатель	Стандартные дан- ные	Исследуемая группа $n=101$	
		1 сутки	15 сутки
Фибриноген, г/л	$3,88 \pm 0,66$	$5,7 \pm 0,15$	$4,4 \pm 0,15$ $P < 0,001$
Фибриноген «В» %	15,3	53,3	35,1
Протромбиновый ин- декс, %	$95,1 \pm 1,2$	$121,5 \pm 1,5$	$109,1 \pm 1,1$ $P < 0,001$
Вязкость крови, сп	$3,55 \pm 0,04$	$5,35 \pm 0,04$	$4,17 \pm 0,04$ $P < 0,001$
Вязкость плазмы, сп	$1,04 \pm 0,01$	$2,15 \pm 0,05$	$1,10 \pm 0,03$ $P < 0,001$
Фибринолитическая активность %	$47,6 \pm 2,0$	$31,8 \pm 2,3$	$42,0 \pm 1,1$ $P < 0,001$

P- достоверность к началу лечения (1 сутки)

У лиц исследуемой группы концентрация фибриногена снизилась статистически значимо и после стационарного лечения составила $4,4 \pm 0,15$ г/л, в то время как до лечения равнялась $5,7 \pm 0,15$ г/л . Наряду с уменьшением функционального фибриногена к окончанию курса терапии фиксировалось существенное понижение фибриногена «в» согласно данным этанолового теста (таблица 7). Число тромбоцитов никак не обнаружило значительных отличий и приравнялось 187,5 тыс. Сопоставительное исследование характеристик системы свертывания крови после терапии указывало на то, что стандартное лечение в комплексе с ингибиторами КК и антиоксидантами значительно снижает вязкость крови. с $5,35 \pm 0,04$ сп до $4,17 \pm 0,04$ сп в динамике. Подобная ситуация отмечалась и с вязкостью плазмы. Показатели динамики протромбинового индекса указывали, что уровень протромбинового индекса после лечения уменьшается статистически. Изучение характеристик фибринолитической активности крови выявило статистически важную направленность к повышению, тем не менее, не достигли уровня контрольной группы. Данный показатель равнялся

31,8±2,3% до и 42,0±1,1% после терапии соответственно. В ходе терапии у пациентов с ИМ на фоне использования ингибиторов КК, антиоксидантов и кардиопротекторов, отмечалось уменьшение свертываемости и увеличение деятельности фибринолитических процессов.

Уменьшение сокращения миокарда на протяжении длительного времени при ИМ за счет образования некроза и податливости миокарда, является неблагоприятным условием и может привести к осложнениям ИМ. В то же время возникают нарушения объемных параметров сердца.

Принимая во внимание эти изменения, мы изучили показатели ЭхоКГ параметров с целью наблюдения изменения динамики фракции выброса, как один из показателей функциональной способности сердца, до и после лечения. Также нами было проведено исследование пороговой мощности тредмил теста по протоколу Bruce до и после лечения (таблица 8). Детальный анализ динамики фракции выброса свидетельствует о различной степени дилатации ЛЖ у больных, данные которых достоверно превосходят по сравнению с контрольными (таблица 8).

Таблица 8.- Динамика фракции выброса и пороговой мощности

Показатель	Стандартные данные	Исследуемая группа n=101	
		1 сутки	15 сутки
Пороговая мощность (Вт)	95±0,5	65±2,1	85±0,5 P<0,001
Фракция выброса, %	68,7±3,2	50,6±2,2	55,1±1,6 P<0,01

Примечание: Р достоверность по сравнению с исходными данными (1сутки)

Таким образом, результаты определения показателей фракции выброса и пороговой мощности свидетельствуют о том, что при комплексной терапии с антиоксидантами, кардиопротекторами и ингибиторами КК, состояние sistолической функции миокарда статистически значимо улучшается. Следовательно, считается необходимым применение такого лечения как дополнительного при терапии стволовыми клетками, для улучшения неоангиогенеза и регенерации миокарда.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Основные научные результаты диссертации

1. Использование сцинтиграфии с применением радиопрепарата МИБИ, меченого Tc99m, является информативным методом оценки регенерации миокарда [1-А, 6-А, 9-А, 10-А, 16-А, 18-А, 20-А].
2. Лечение больного ИБС собственными стволовыми клетками костного мозга (CD 133+) является новым и безопасным методом [1-А, 3-А, 5-А, 7-А, 8-А, 10-А, 13-А, 16-А, 20-А, 22-А, 24-А].
3. Усовершенствование местной и массовой сократимости миокарда, клинических и гемодинамических характеристик уже после применения аутологичных клеток - CD 133+, вероятно, указывает на процессы регенерации в миокарде при состояниях ишемии [1-А, 3-А, 5-А, 8-А, 9-А, 10-А].
4. Однократное использование стволовых клеток костного мозга (CD 133+) у

больных ИБС с постинфарктным кардиосклерозом оказывает влияние на процесс регенерации миокарда по данным сцинтиграфии с использованием радиопрепарата МИБИ, меченного Tc99m в течение 3,6 и 9 месяцев [5-А, 8-А, 11-А, 13-А, 20-А, 22-А, 24-А].

5. Вариабельность уровня ингибиторов КК указывает о пополнении запасных потенциалов кининов, что проявляется в увеличении α 1-антитрипсина и α 2-макроглобулина, а перемена частей ККС в биохимической регуляции способен оставаться условием-предиктором инфаркта миокарда [2-А, 4-А, 12-А, 15-А, 17-А, 21-А, 23-А].
6. Применение Контрикала и Вазоната нормализуют баланс компонентов ККС, оказывают кардиопротекторное действие, улучшают гемореологию и микроциркуляцию миокарда, что в свою очередь предостерегает от возможного повторного инфаркта миокарда [2-А, 4-А, 12-А, 14-А, 17-А, 21-А, 23-А].

Рекомендации по практическому использованию результатов

Разработанную методику использования стволовых клеток костного мозга (CD133+) рекомендуется для дальнейшего продолжения научно-исследовательских работ по клеточной терапии ИБС.

Для качественного анализа оценки эффективности клеточной терапии ИБС с постинфарктным кардиосклерозом, рекомендуется использование сцинтиграфии с радиопрепаратором МИБИ, меченный Tc99m, а также для визуальной оценки неоангиогенеза миокарда необходимо проведение коронарографии.

С целью эффективности клеточной терапии ИБС рекомендуется интракоронарный метод доставки стволовых клеток с помощью ангиографии.

Во избежании ухудшения состояния кровообращения миокарда, необходима коррекция ККС и гемореологических свойств крови.

СПИСОК ПУБЛИКАЦИЙ СОИСКАТЕЛЯ УЧЕНОЙ СТЕПЕНИ

Статьи в рецензируемых научных журналах

- [1-А] Muminjonov S.A. Intracoronary Infusion of Autologous CD133+ Cells in Myocardial Infarction and Tracing by Tc99m MIBI Scintigraphy of the Heart Areas Involved in Cell Homing / U.A. Kurbonov [et al.] // Stem cell international.-2013.- V. 2013. – 9 р.
- [2-А] Муминджонов С.А. Динамика изменения калликреин-кининовой и свёртывающей систем крови при ишемической болезни сердца / С.А. Муминджонов [и др.] // Вестник Авиценны. – 2016. – №. 1. – С. 72-76.
- [3-А] Муминджонов С.А. Возможности клеточной терапии при ишемической болезни сердца / С.А. Муминджонов, М.А. Хидиров, Ш.Ф. Одинаев // Здравоохранение Таджикистана. – 2016. – №. 1. – С. 61-67.
- [4-А] Муминджонов С.А. Значение калликреин-кининовой системы крови в патогенезе ишемической болезни сердца / С.А. Муминджонов, Ш.Ф. Одинаев, X.T. Файзуллаев // Известия Академии наук Республики Таджикистан. -2016.- №4. – С. 66-72.

Статьи в научных сборниках, материалы конференции

- [5-А] Muminjonov S.A. The use of autologous stem cells CD133 + for regenerative treatment of cardiovascular diseases / U.A. Kurbonov [et al.] // 16th World Congress on Heart Disease International Academy of Cardiology Annual Scientific Sessions.- 2011.-P.9-11.
- [6-А] Muminjonov S.A. Radionuclide investigations of heart in patients with coronary heart disease and post-infarction cardiosclerosis after cell therapy / G. K. Mirojov [et al.] // 16th World Congress on Heart Disease International Academy of Cardiology Annual Scientific Sessions.- 2011.-P.75-77.
- [7-А] Muminjonov S.A. Angiographic aspects of implantation of stem cells in ischemic heart diseases / A.K. Barotov [et al.] // 16th World Congress on Heart Disease International Academy of Cardiology Annual Scientific Sessions.- 2011.-P.81-82.
- [8-А] Muminjonov S.A. Treatment myocardial infarction by bone marrow autologous stem cells CD 133+ / S. B. Rahmonov [et al.] // 16th World Congress on Heart Disease International Academy of Cardiology Annual Scientific Sessions.- 2011.-P.131-132.
- [9-А] Muminjonov S.A. Dynamics of Myocardial Perfusion in Patients with Coronary Heart Disease and Post-infarction Cardiosclerosis After Stem Cell Therapy / Mirshahi M. [et al.] // QScience Proceedings. – 2012. – №. 2012. – P. 32.
- [10-А] Muminjonov S.A. Intracoronary infusion of autologous CD133+ cells in myocardial infarction and tracing by Tc-99m MIBI scintigraphy of the heart areas involved in cell homing / U.A. Kurbonov [et al.] // International Academy of Cardiology 18th World Congress on Heart Disease Annual Scientific Sessions. - 2013.-P.1-4.
- [11-А] Муминджонов С.А. Аутотрансплантация стволовых клеток костного мозга (cd 133+) при ишемической болезни сердца / С.А. Муминджонов, М.А. Хидиров, Ш.Ф. Одинаев // Вклад медицинской науки в оздоровление семьи: материалы 63-ей годичной научно-практической конференции с международным участием.-Душанбе, 2015.- С.229-231.
- [12-А] Муминджонов С.А. Значение кининов в доклинической диагностике инфаркта миокарда / Ш.Ф Одинаев, С.А. Муминджонов, М.А.Хидиров // Вклад медицинской науки в оздоровление семьи: материалы 63-ей годичной научно-практической коференции с международным участием.-Душанбе, 2015.- С.250-252.
- [13-А] Муминджонов С.А. Возможности регенерации сердца с использованием стволовых клеток костного мозга (CD 133) при ИБС // С.А. Муминджонов // Внедрение достижений медицинской науки в клиническую практику: сборник материалов научно-практической конференции молодых ученых и студентов ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием.- Душанбе, 2015.- С.62-63.
- [14-А] Муминджонов С.А. Динамика изменения калликреин-кининовой системы крови и её коррекция при ишемической болезни сердца // С.А. Муминджонов, Х.Т. Файзуллаев // Материалы научно-практической конференции молодых ученых ТГМУ имени Абуали ибни Сино.- Душанбе, 2016.-С.63
- [15-А] Муминджонов С.А. Роль кининов в развитии инфаркта миокарда / С.А. Муминджонов Ш.Ф. Одинаев // Материалы 64-й научно-практической конфе-

ренции ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием, посвященная 25-летию Государственной независимости Республики Таджикистан.-Душанбе, 2016.-С.67-68.

[16-А] Муминджонов С.А. Динамика перфузии миокарда у пациентов с ИБС после аутотрансплантации стволовых клеток костного мозга / С.А. Муминджонов, Ш.Ф. Одинаев // Материалы 64-й научно-практической конференции ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием, посвященная 25-летию Государственной независимости Республики Таджикистан.-Душанбе, 2016.-С.68-69.

[17-А] Муминджонов С.А. Коррекция калликреин-кининовой системы при постинфарктном кардиосклерозе / С.А. Муминджонов // Материалы научно-практической конференции молодых ученых и студентов ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием.-Душанбе, 2017.-С.-61.

[18-А] Муминджонов С.А. Показатели сцинтиграфии миокарда после клеточной терапии // С.А. Муминджонов // Материалы научно-практической конференции молодых ученых и студентов ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием.- Душанбе, 2017. -С.-62.

[19-А] Муминджонов С.А. Показатели сцинтиграфии миокарда после клеточной терапии / С.А. Муминджонов, Ш.Ф. Одинаев, С.С. Джалилов // Фундаментальные и прикладные исследования в современном мире: сборник научных статей 65-й годичной международной научно-практической конференции ТГМУ имени Абуали ибни Сино.-Душанбе, 2017.-С.92-93.

[20-А] Muminjonov S.A. Usage of autologous hemopoietic stem cell (CD133+) for treatment in post-infarction cardiosclerosis / Suhayli A. Muminjonov [et al.] // Cellular Therapy and Transplantation, Vol. 6, No 3, 2017, P.-64.

[21-А] Муминчонов С.А. Аҳамияти кининҳо дар инкишофи инфаркти миокард // С.А. Муминчонов, Ш.Ф. Одинаев, С.М. Бобоалиев // Авчи зуҳал.-2017.-№ 4 (29).- С. 51-53.

[22-А] Муминджонов С.А. Использование гемопоэтических стволовых клеток при лечении инфаркта миокарда // Муминджонов С.А. [и др.] // Роль и место инновационных технологий в современной медицине: материалы 66 годичной научно-практической конференции ТГМУ им. Абуали ибни Сино с международным участием, посвящённой «Году развития туризма и народных ремесел Таджикистана».-Душанбе, 2018.-С. 495-496.

[23-А] Muminjonov S.A. Dynamics of changes kallikrein-kinin system of blood and its correction in coronary heart disease / A. Tyagi Supervisor – Muminjonov S.A. // Сборник материалов VIII научно-практической конференции молодых ученых и студентов с международным участием, посвященной «Году развития туризма и народных ремесел Таджикистана».- Душанбе, 2018.-С.128-129.

[24-А] Muminjonov S.A. Treatment of myocardial infarction by autologous bone marrow stem cells (CD 133+) / M. Gaur. Supervisor - MuminjonovS.A. // Сборник материалов VIII научно-практической конференции молодых ученых и студентов с международным участием, посвященной «Году развития туризма и народных ремесел Таджикистана».- Душанбе, 2018.-С.108-109.

СПИСОК ОСНОВНЫХ СОКРАЩЕНИЙ

БАЭ	- Нα-бензоил-L-аргинин этилового эфира
ВОЗ	-всемирная организация здравоохранения
ВЭМ	- велоэргометрия
иАПФ	-ингибиторы ангиотензин-превращающего фактора
ИБС	- ишемическая болезнь сердца
ИМ	- инфаркт миокарда
КДО	- конечный диастолический объем
КК	- калликреин
ККС	- калликреин-кининовая система
КСО	- конечный систолический объем
ЛЖ	-левый желудочек
ЛКА	- левая коронарная артерия
МИБИ	- метоксизобутилизонитрил
ОФЭКТ	- однофотонная эмиссионная компьютерная томография
ПКК	-прекалликреин
ПКА	- правая коронарная артерия
РААС	-ренин ангиотензин-альдостероновая система
РФП	- радиофармпрепарат
САС	-симпатоадреналовая система
ССЗ	-сердечно-сосудистые заболевания
УЗИ	-ультразвуковая диагностика
ФВ	- фактор Виллебранда
ХСН	- хроническая недостаточность сердца
ЭКГ	- электрокардиограмма
ЭхоКГ	- эхокардиография
MNBMSC	- Mononuclear Bone Marrow Stem Cell

**МДТ «ДОНИШГОХИ ДАВЛАТИИ ТИБИИ ТОЧИКИСТОН
БА НОМИ АБУАЛӢ ИБНИ СИНО»**

УДК: 616.12-005.4; 616.127-005.8-004-08

МУМИНЧОНОВ СУҲАЙЛӢ АҲМАДЧОНОВИЧ

**ХУСУСИЯТҲОИ ПАТОГЕНЕТИКИИ ИСЛОҲИ
ОМИЛҲОИ АНГИОГЕНЕЗИ КОРОНАРӢ
ҲАНГОМИ БЕМОРИИ ИШЕМИКИИ
ДИЛ**

**АВТОРЕФЕРАТИ
рисолаи номзади илмҳои тиб**

аз рӯйи ихтисоси 14.01.04 – Бемориҳои дарунӣ

Душанбе-2022

Таҳқиқот дар кафедраи бемориҳои даруни №1 МДТ «Донишгоҳи давлатии тибии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино» иҷро карда шудааст.

Роҳбари илмӣ:

Одинаев Шуҳрат Фарҳодович

доктори илмҳои тиб, дотсент, мудири кафедраи бемориҳои даруни №1 МДТ «Донишгоҳи давлатии тибии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино»

Муқаризони расмӣ:

Олимзода Насим Хоҷа

доктори илмҳои тиб, профессор, директори МД «Пажӯҳишгоҳи гастроэнтерологияи Ҷумҳурии Тоҷикистон» ВТ ва ҲИА Ҷумҳурии Тоҷикистон

Файзуллоев Ҳикматулло Тоирович

номзади илмҳои тиб, муовини директори МД «Маркази ҷумҳуриявии клиникии бемориҳои дил» ВТ ва ҲИА Ҷумҳурии Тоҷикистон

Муассисаи тақриздиҳанда: МДТ «Донишкадаи таҳсилоти баъдиiplомии кормандони соҳаи тандурустии Ҷумҳурии Тоҷикистон» ВТ ва ҲИА Ҷумҳурии Тоҷикистон, ш. Душанбе, Ҷумҳурии Тоҷикистон

Ҳимояи такрории диссертатсия «_____» с. 2022 соати _____ дар ҷаласаи Шӯрои диссертатсионии 6D.KOA-008 МДТ ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино баргузор мегардад. Сӯроға: 734003, Ҷумҳурии Тоҷикистон, ш. Душанбе, хиёбони Рӯдакӣ, 139. tajmedun.@tj, +992918724088

Бо диссертатсия дар китобхонаи илмии МДТ «Донишгоҳи давлатии тибии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино» шинос шудан мумкин аст.

Автореферат «_____» с. 20__ ирсол гардид

**Котиби илмии
Шӯрои диссертатсионӣ,
н.и.т., дотсент**

Р.Ҷ. Ҷамолова

МУҚАДДИМА

Мубрамй ва зарурати баргузории таҳқиқот аз рӯйи мавзӯи диссертатсия. Яке аз сабабҳои асосии маъюбшавӣ ва фавти одамон дар тамоми ҷаҳон, аз ҷумла дар Тоҷикистон, бемории ишемикӣ дил ба ҳисоб меравад. Тақи маълумоти ТҮТ (Ташкилоти Ӯмумиҷаҳонии Тандурустӣ) ҳамасола аз бемориҳои дилу рагҳо (БДР) дар ҷаҳон 17 млн нафар мефавтад. Мутаассифона, Тоҷикистон дар ин нишондиҳандаҳои фочиабор саҳми бориз дорад. Масалан, тақи маълумотҳои расмии омории ҶТ фавтият аз БДР ҳамасола 64 ҳазор нафарро ташкил медиҳад (маълумоти соли 2013) [Ощепкова Е. В. 2013; Мареев В. Ю. [и др.] 2013].

Дар байни бемориҳои ишемикӣ дил бемории дил мавқеи асосиро касб мекунад (51%) [Беленков Ю.Н. 1997; Беленков Ю.Н. 2008]. Тақрибан 62%-и фавтияти дилу рагҳоро инфаркти миокард, кардиосклерози постинфарктӣ ва норасоии дил ташкил медиҳанд. Дар ҳоли ҳозир барои табобати БИД аз доираи васеи доруҳо ва усулҳои ҷарроҳӣ истифода карда мешавад [Вашкелите Й.В. и др. 2006; Темникова Е.А. 2012; Александрова Е.Б. 2014].

Ба доираи васеи истифодаи доруҳо нигоҳ накарда дар беморони гирифтори инфаркти миокард, дар мавзеи инфаркти миокард ҳӯҷайраҳо ё таъоман мемиранд ва ё дар ҳолати гибернатсия қарор доранд. Таҳқиқотҳои ба наздикӣ анҷомдодашуда дар соҳаи регенератсияи миокард нишон доданд, ки на ҳамаи кардиомиоситҳо барқарор мешаванд, ин протсесс аз сабабҳои зиёде вобаста аст: дараҷаи осеб дидани маҷрои коронарӣ аз ҳолати функционалии миокард ва дигар омилҳо [Коркин Ю.Г. 2008; Гринь В.К. 2009; Цыплenkova B.G. 2009; Трешкур Т.В. и др. 2011; Ощепкова Е. В. 2013].

Прогресси рушди биотехнология, биологияи молекулярӣ ва ҳӯҷайравӣ имконият дод, ки маводи ҳӯҷайравиро ба сифати воситаи табобати бемориҳои диабети қанд, шаклҳои гуногуни норасоии ҷигар, бемории Паркисон, миодистофияи Ҷюшен истифода барем. Ба ин нигоҳ накарда, имкониятҳои истифодаи технологияи ҳӯҷайравӣ дар табобати бемориҳои дилу рагҳо (БДР) ба қадри кофӣ омӯхта ва татбиқ нашудааст [Волковская И.В. 2006; Пыко И. В. и др. 2007; Гринь В.К. 2009; Борукаев И.З. и др. 2012].

Дер боз ба ҳамагон маълум аст, ки кардиомиоситҳо қобилияти регенератсияро надоранд, регенератсияи миокард бошад, асосан аз ҳисоби фибробластҳо ба амал меояд [Волковская И.В. 2006; Маслов Л.Н. 2006; Рубина К.А. 2007; Бокерия Л.А. 2010; Непомнящих Л.М. и др. 2010].

Ошкор накардани тақимшавии ҳӯҷайраҳои миокард дар барқарор наਮудани миокард нақши муҳим доштани онҳорозери шубҳа қарор медиҳад. Дар норасоии музмини дил ва пас аз инфаркти шадиди миокард барқарор шудани мушакҳои дил бештар аз ҳисоби тақсимшавии кардиомиоситҳо ба амал меояд [Непомнящих Л.М. и др., 2010]. Пас аз инфаркти миокард, ки дар он бофтаҳои мурда бо бофтаҳои пайвасткунанда иваз карда мешаванд, ихтилолҳои ҷуброннашавандаи функцияҳои дил пайдо мешаванд, ки дар ниҳояти кор ба норасоии дил оварда мерасонанд [Беленков Ю.Н. и др. 2003; Волковская И.В. 2006].

Ҳамаи ин барои такмил додани усулҳои мавҷудбуда ва нав, ҳамчунин

муносибатҳо барои ислохи норасоии функционалии дил асос мешаванд. Имрӯзҳо усулҳои нави неоваскуляризатсия таҳия шудаанд, ки ангиогенез ва васкуляризатсияро стимулятическими намуда, хунгардиши бофтаҳои дилро дар минтақаи ишемаия беҳтар месозад ва дар навбати худбоиси афзудани қобилияти кашишхӯрии миокард мегардад [Беленков Ю.Н. и др. 2003; Волковская И.В. 2006; Комаров А.Л. и др. 2009; Сергиенко И.В. 2009; Борукаев И.З. и др. 2012].

Хучайрадармонӣ тавассути хучайраҳои донории хучайраҳои бунёдӣ с тратегияи нави табобатӣ аст, ки имкони ят медиҳаднорасоии дил табобат карда шавад [Сухих Г.Т. и др. 2007; Бокерия Л.А. 2008; Коноплянников М.А. 2012].

Файр аз ин, татбиқ намудани технологияҳои нави биологияи молекулярӣ хучайраво на танҳо объекти таъсирапазирӣ, балки восита барои истифодабарӣ дар табобати бемориҳои гуногун низ месозад [Голухова Е.З. 2007; Никольский Н.Н. 2007; Космачёва С.М. 2008; Дыгай А.М. 2009; Петренко А.Ю. 2011; Ощепкова Е. В. 2013].

Қобилияти аутологиии хучайраҳои бунёдии мағзи устухонро дар бораи иштирок дар протсесси репаратсия ҳангомит осеб дидани бофтаҳои дил бори нахуст аз тарафи Orlic D. et al., (2002) [Orlic D. et. al. 2002; Фомичев А.В. 2009] намоиш дода шуд.

Имрӯз яке аз самтҳои умебахш барои табобати БИД истифода карданни хучайраҳои бунёдии мағзи устухон ба ҳисоб меравад [Непомнящих Л.М. и др. 2010; Коноплянников М.А. 2012; Segers V. F. M. 2008].

Маълум аст, ки мағзи устухон хучайраҳои бунёдии мултипотентӣ дорад, ки дорои қобилияти баланди тафриқапазирӣ (дифференсатсия) дар намудҳои гуногуни хучайраҳо мебошад. [Ehninger A. 2011]. Ба ҷуз хучайраҳои бунёдии мезенхималӣ, дар мағзи устухон ҳамчунин хучайраҳои мезодермалии пешина ва хучайраҳои гемопоэтикии пешина, хучайраҳои эндотелиоситии пешина низ мавҷуданд [Коркин Ю.Г. 2008; Méndez-Ferrer S. et al. 2010; Ehninger A. 2011].

Хучайраҳои бунёдии мағзи устухон метавонанд, ки ба якчанд намуди хучайраҳои дил табдил ёбанд [Никольский Н.Н. 2007; Коркин Ю.Г. 2008], аз ҷумла ба кардиомиоситҳо ваҳ ӯҷайраҳои эндотелиалӣ табдил ёбанд, хучайраҳои онҳо оғози неоангиогенез ба ҳисоб мераванд [Беленков Ю.Н. и др. 2003; Голухова Е.З. 2007; Коркин Ю.Г. 2008]. Барои ҳамин ҳам, ҷои ҳайроншавӣ нест, ки хучайраҳои бунёдии мағзи устухон на танҳо дар регенератсияи мавзеи инфаркти миокард иштирок мекунанд, балки барои миоангиогенез мусоидат намуда, минбаъд функсияи дилро беҳтар месозад [Штатолкина М.А. 2010; Yang J. et al. 2007; Segers V. F. M. 2008; Tang J. et al. 2009].

Дар айни замон, имконияти трансплантатсияи хучайраҳои бунёдӣ бо мақсади табобат ба таври пуршиддат омӯхта шуда истодааст. Назарияи дақиқи механизми таъсири ремодуляционии хучайраҳои бунёдии трансплантатсияшавандаро дар даст надошта, таҳмин кардан мумкин аст, ки хучайрадармонӣ метавонад проблемаҳои зеринро ҳаллу фасл кунад: 1- пешгирий кардани аневризми пас аз инфарктӣ; 2 – суст кардани протсесси ремоде-

лизатсияи МЧ (мельдачаи чап); 3- маҳдуд кардани лонаи инекроз; 4- беҳтар намудани хосиятҳои диастоликии миокард; 5-беҳтар намудани функсияи қашишхӯрии дил; 6- беҳтар соҳтани перфузияи миокард [Галяутдинов Г.С. 2012].

Дар ҳоли ҳозир, тасаввурот дар бораи патогенези БИД ва патогенези ишемия, ба таври воқеӣ баҳогузорӣ накардан ба механизмҳои калидии патогенетикӣ ва хусусиятҳои онҳо, имкониятҳои муносибатҳои навро дар протсесси табобати беморӣ маҳдуд месозад [Коняхин А.Ю. 2007; Бокерия Л.А. 2010].

Дар ин маврид, тағйиротҳои морфологии ихтилолҳои функсияи миокард, ташкил намудани маҷрои микросиркулятории он, вайрон шудани гузаронандагии монеаи гематобофтавӣ ҳангоми ишемия аз бисёр ҷиҳат аз ҳолати мутаносиби кининҳо ва ҳолати протсесҳои липопероксидатсия во-баста аст [Омаров А.А. 2004].

Новобаста аз сабабҳо дар ҳар як ҳамлаи ишемикӣ лонаи осебҳо ва некрозҳои хурд бо пайдо шудани аксуламалҳои илтиҳобӣ дар мавзеъҳои ишемикии миокард ба вуҷуд меоянд. Ин аксуламал ба таври гуногун зоҳир мешавад ва метавонад, ки ҳамроҳ бо тағйироти ҳолати мавзеии аутоиммунӣ ҷараён дошта бошад, варами бофтаҳо, ки барои протсесси илтиҳобӣ хос аст, дар минтақаи ишемикӣ ихтилолҳои микросиркуляторӣ ва протсесҳои мубодиларо амиқтар месозад [Коняхин А.Ю. 2007].

Дар ҷунин протсесси вайроншавии механизмҳои нейро-эндокриннӣ-гуморалӣ нақши асосиро системаи калликреин-кининии хун мебозад, зоро бисёре аз протсесҳои номбаршудаи патологии биохимиявири кининҳо фаъол мекунанд. Тибқи маълумотҳои охирин, нақши асосиро маҳз ба полипептидҳои системаи калликреин-кининӣ (СҚҚ) (кининҳо, кининоген, брадикинин, кининаз) ҳангоми пайдо шудани омлм дард, механизмҳои микросиркуляторӣ хос медонанд, онҳо дар механизмҳои калидии лаҳтабандӣ ва фибринолизи хун иштирок мекунанд, тонуси рагҳоро танзим мекунанд, дар пролифератсияи хӯчайравӣ, протсесҳои илтиҳобӣ ва аксуламалҳои аллергӣ иштирок мекунанд [Бова А.А. 2002; Раджабов М.Э. 2009].

Ҳамин тавр, ба муваффакиятҳои соҳаи табобати регенеративӣ ва ислоҳи омилҳои ангиогенези коронарӣ ҳангоми БИД нигоҳ накарда, масъалаҳои баҳсталаб ҳанӯз ҳам зиёд ҳастанд. Як гурӯҳ муҳаққиқон ин методикаро ҳамчун методи алтернативӣ барои табобати бемории ишемикии дил баррасӣ мекунанд. [Волковская И.В. 2006].

Дарачаи азхудшудаи масъалаи илмӣ. Бемории ишемикии дил (БИД) сабаби асосии фавт дар тамоми ҷаҳон ба ҳисоб меравад, усулҳои мусосири табобат фақатпешравии бемориро суст мекунанд [Бова А.А. 2002]. Дар ҳоли ҳозир, якчанд муносибатҳо дар табобати БИД ба мушоҳида мерасад. Инҳо усулҳои табобати анъанавӣ (медикаментозӣ), ҷарроҳӣ ва хӯчайрадармонӣ мебошанд. Мувофиқи тасаввуротҳои мусосир гурӯҳи асосии доруҳое, ки бо мақсади манъ кардани фавти кардиомиоситҳо ҳангоми табобати терапевтии бемории ишемикии дил истифода карда мешаванд, ҳам омили табдидиҳандай ангиотензин ва ҳам Ҷ-адреноблокаторҳо маҳсуб мешаванд (БАБ). Ин гурӯҳҳои медикаментҳо стимулятсияи музмини хӯчайраҳоро бо роҳи

системаҳои фаъоли нейрогормоналӣ- симпатаадреналий (САС) ва ренин-ангиотензин-алдостеронӣ (СРАА) манъ мекунанд [Агеев Ф.Т. 1997; Беленков Ю.Н. 1997; Беленков Ю.Н. 2000; Мареев В.Ю. 2002; Ольбицкая Л.И. 2002].

Дар даҳсолаи охир таваҷҷуҳи таҳқиқотҳо маҳсусан ба регенератсияи дил бо ёрии трансплантатсияи ҳучайраҳои бунёдӣ [Dill T. et al. 2009] ё маҳсулотҳои ҳучайраҳои бунёдии гирифташудаи сарчашмаҳои гуногун [Vrijen K. R. et al. 2010] ё истифодаи биомаводҳо [Bastings M. et al. 2014], ки онҳоро бо ёрии ҳучайраҳои бунёдӣ барои устуворсозии ҳамзамони матртасаи мавеии миокард [Landa N. et al. 2008; Leor J. et al. 2009] имтифода мешаванд, мутамарказонида шуда буданд. Ҳучайраҳои бунёдӣ барои тибби регенеративӣ на танҳо аз сабаби қобилияти дифференсатсия доштани онҳо ба кардиомиоситҳо ва ҳучайраҳои хати тавлидшавии рагҳо, балки аз фаъолнокшавии омилҳои гуногуни рушди механизмҳои паракринӣ низ ояндарор ҳисобида мешавад. [Sieveking D.P. 2009; Mingliang R. 2011; Van Slochteren F.J. et al. 2012; Duran J.M. et al. 2013].

Дар пайдошавии ишемияи миокард системаи калликреинӣ-кининӣ нақши муҳимтарин дорад. Кининҳо метавонанд, к ибо дозаи камтарин ба ҳунтаъминкуни миокард таъсири интиҳобӣ расонанд, дар ин маврид рагҳои коронариро васеъ карда, гардаиши хуни коронариро зиёд месозад [Feldberg W. 1964; Lang W.J. 1968].

Ба микдори сершумори пажӯхиши оид ба мавзӯи мазкур нигоҳ накарда, то имruz масъалаҳои зиёде, аз ҷумла табобати БИД дар табобати комплексӣ бо истифода аз ҳучайраҳои дармонӣ ва ислоҳи ҷузъҳои СКК ҳалнашуда боқӣ мондаанд.

Асосҳои назариявӣ ва методологии таҳқиқот. Табобати БИД дар Ҷумҳурии Тоҷикистон бо назардошти нишондиҳандаҳои беморӣ, басомади дӯзоршаввӣ, такмил дода шуда истодааст, ки дар заминаи Барномаҳои миллӣ оид ба муроқибати ин категорияи беморон асос ёфтааст.

ТАВСИФИ УМУМИИ ТАҲҚИҚОТ

Мақсади таҳқиқот: баланд бардоштани самаранокии табобати анъ-анавии медикаментозии бемории ишемикии дил бо роҳи стимулятсияи протсессҳои регенеративии ангиогенез ва оптимизатсияи метаболизм дар миокарди ишемикӣ.

Объекти таҳқиқот. Дар таҳқиқоти мазкур натиҷаҳои таҳқиқот ва табобати 116 бемори мубтало ба бемории ишемикии дил, кардиосклерози постинфарктӣ, стенокардия 2-4 синфи функционалӣ, (89 мард ва 27 зан, синну соли миёна $60 \pm 15,5$ сол) истифода шуд.

Мавзӯи таҳқиқот. Мавзӯи таҳқиқот омӯзиши ихтилолҳои ҷузъҳои СКК ва таъсири он ба ҷараён ва оқибати беморони гирифтори бемории ишемикии дил, кардиосклерози постинфарктӣ буд.

Вазифаҳои таҳқиқот

5.Баҳогузорӣ кардани бехатарӣ ва дараҷаи таъсири технологияи ҳучайравӣ (MNBMSC CD 133+) ба самаранокии реваскуляризатсияи ғайримустақими миокарди ишемикӣ тибқи маълумоти сцинтиграфия.

6.Баҳогузорӣ кардани ҳолат ва нақши системаи каллекреинӣ-кининии

хун дар хусусиятҳои патогенетикии бемории ишемикии дил ва имкониятҳои ислоҳи он.

7. Баҳогузорӣ кардан ба ҳолати системаи лахтабандӣ ва системаи фибринолитикии хун дар хусусиятҳои патогенетикии ҷараёни бемории ишемикии дил.

8. Баҳогузорӣ кардан ба дараҷаи самаранокӣ ва имконияти истифода кардани табобати комплексӣ, ки ислоҳи кининҳои ингибиторҳо каликреин (контрикал), кардиопротектор (вазонат) ва антиоксидантҳоро ҳамчун омили беҳтаркунандай анигогенез ва қобилияти кашишҳӯрии миокарди ишемикӣ дар бар мегирад.

Усулҳои таҳқиқот. Ҳамаи таҳқиқотҳо дар пойгоҳи озмоишгоҳҳои ОМИТ, ҳамчунин шуъбаи кардиологии Маркази чумхуриявии ҷарроҳии дилу рагҳо гузаронида шуданд. Дар таҳқиқот таҳлили умумии хун, таҳлили биохимиявии хун гузаронида, статуси коагулятсионӣ (замони протромбинӣ, муносибати байналмилалии мұтадилсозӣ, замони фаъоли қисман тромбопластинӣ), дараҷаи агрегатсияи тромбоситҳо, часпакии плазма), компонентҳои системаи кининӣ-каликреии хун баҳогузорӣ карда шуд. Ҷудошавии CD133 + ҳуҷайраҳо-пешинаҳо ва усулҳои инструменталии таҳқиқот (ЭКГ, ангиография, ТУС-и дил, стсингтиграфияи дил, намуна бо сарбории ҷисмонӣ ба тредмил) истифода карда шуд.

Соҳаи таҳқиқот. Пажӯҳиши диссертатсия ба проблемаҳои илмии кардиология баҳшида шуда, бо шинонномаи КОА-и назди Президенти ҶТ оид ба ихтисоси 14.01.04- «Бемориҳои дарунӣ» мувофиқат мекунад: Зербани 3.4. Этиология ва патогене, омилҳои ҳатар, генетикаи бемориҳои узвҳои дарунӣ; зербанди 3.7. Ихтиололҳои функцияҳои узвҳои дарунӣ. Таҳқиқот яке аз фаслҳои асосии тибби дохила –кардиологияро инъикос мекунад. Мухтавои диссертатсия пажӯҳиши бемориҳои системаи дилу рагҳо, аз ҷумла табобати бемориҳои ишемикии дилро таҷассум мекунад. Ҳамаи нуктаҳои илмӣ, ҳулюсаҳо ва тавсияҳои амалии диссертатсия вазифаҳои дар пеш гузашташударо инъикос карда, мантиқан аз натиҷаҳои таҳқиқоти гузаронидашуда бармеоянд.

Марҳалаҳои таҳқиқот. Таҳқиқоти диссертатсия марҳала ба марҳала иҷро карда шудааст. Дар марҳилаи якум мо адабиёти илмии ба мавзӯи рисола баҳшидашударо омӯҳтем. Баъдан мавзӯъ ва мақсади диссертатсияро ва дар оянда иҷроиши онро муайян кардем.

Пойгоҳи асосии иттилоотӣ ва озмоишии таҳқиқот. Дар таҳқиқот маълумотҳои илмии (диссертатсияҳои Фомичев А. В., Олимов Н.Х., Раджабов М.Э., Сергиенко И.В., Штатолкина М.А.) мақолаҳои илмии маҷаллаҳо, конференсияҳо, симпозиумҳо оид ба бемории мазкур мавриди омӯзиш қарор дода шуданд. Таҳқиқот дар пойгоҳи кафедраи бемориҳои дарунии №1-и МДТ “ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино” анҷом дода шудааст.

Эътиимоднокии натиҷаҳои диссертатсияро эътиимоднокии маълумотҳо, ҳаҷми коғии маводи таҳқиқот, коркарди омории натиҷаҳои таҳқиқот ва нашрияҳо тасдиқ мекунанд. Ҳулюсаҳо ва тавсияҳо дар заминаи таҳлили илмии натиҷаҳои табобати бемории ишемикии дил, кардиосклерози постинфарктӣ асоснок карда шудаанд.

Навғонии илмии таҳқиқот. Таҳқиқоти диссертатсия дар Ҷумҳурии

Тоҷикистон яке аз аввалин пажӯҳишҳо ба ҳисоб меравад. Вай ба масъалаҳои табобати патогенетикии БИД баҳшида шудааст. Дар таҳқиқот таҳлил ва шарҳи натиҷаҳои ҳӯҷайрадармонӣ CD 133+ оварда шудааст. Ҳамчунин омилҳои асосии патогенетикӣ ва патохимиявии бевосита ба ангиогенез таъсиррасонанда омӯҳта шуданд. Аз ҷумла оид ба фаъолнокии функционалии фаъолнокии системаи қалликреинӣ-кининии хун ва гемореологияи вай дар беморони мубтало ба бемории коронарии дил бори нахуст маълумот ба даст оварда шудааст, ки дар муқоиса аз натиҷаҳои стсингтиграфия мумкин аст, ки ба сифати назорати самаранокии табобат ва пешғӯйии бемори баҳогузорӣ карда шаванд. Самаранокии табобати комплексӣ, ки бевосита ба звенои патогенетикии ангиогенез ва регенератсияи кардиомиоситҳо, аз ҷумла ингибиторҳои қалликреин, кардиопротекторҳо, антиоксидантҳо дар табобати инфаркти миокард таъсир мерасонад, баҳогузорӣ карда шуд.

Аҳамияти назарии таҳқиқот аз он иборат аст, ки нуқтаҳои назариявӣ аз он иборат аст, ки нуқтаҳои назариявӣ ва методологӣ, хулосаҳо ва тавсияҳои дар диссертатсия овардашуда метавонанд, ки дар раванди таълими муассисаҳои таълимии олии тиббӣ ва дар протсесси фаъолияти муолиҷавии муассисаҳои тиббӣ мавриди истифода қарор дода шаванд.

Аҳамияти амалии таҳқиқот: Ҳӯҷайрадармонӣ усули ояндадор ва умебахши табобати беморони дорон шаклҳои вазнини норасони дил маҳсуб мегардад. Таҷрибаҳои эксперименталӣ ва клиникии истифодаи технологияи ҳӯҷайравии дар адабиёт инъикосёфта имконият медиҳанд, ки бао умебандем, ки дар наздикиҳо онҳо метавонанд дар табобати ин категорияи беморон дар қатори дигар усулҳои табобат ва ҳам дар якҷоягӣ бо онҳо мавқеи аразндаро касб мекунанд [И.В. Волковская, 2006].

Таҳқиқоти мазкур дар қишварамон яке аз аввалин таҳқиқотҳое ба шумор меравад, ки дар он масъалаҳои бехатарӣ ва перспективнокии истифодаи технологияи ҳӯҷайравӣ (ҳӯҷайраҳо- пешинаҳои аутологии CD 133+) дар табобати комплексии беморони гирифтори бемории ишемикии дил омӯҳта шудаанд. Омӯзиши нишондиҳандаҳои системаҳои даркӯнии фаврӣ (протсесси тағирии хосияtreологии хун ва тағирии таносуби кининҳо) имконият медиҳад, ки хусусиятҳои патогенетикии дараҷаҳои гуногуни ишемии миокард баҳогузорӣ карда шавад. Ислоҳи саривақтии нишондиҳандаҳои системаҳои даркӯнии фаврӣ имконият медиҳад, ки протсессҳои регенератсия ва метаболизм дар миокард ба таври оптимальӣ бехтар карда шавад. Ҳамзамон ҳаҷми зарурии таҳқиқотҳои клиникӣ-инструменталӣ дар 2 ғурӯҳи беморон и мубтало ба БИД бо истифода аз кардиопротекторҳо ва энзимҳо гузаронида шуд.

Нуқтаҳои ҳимояшаванди диссертатсия.

1. Ҳӯҷайрадармонӣ усули бехатари табобати БИД аст ва мумкин аст, ки дар беморони дорон зиддинишондод ба стентгузорӣ ва шунтгузории аортο-коронарӣ истифода қарда шавад.
2. Таҳқиқоти компонентҳои СҚҚ, системаҳои лаҳтабандӣ ва фибринолитикии хун мумкин аст, ки ҳамчун предиктор ҳангоми ташхиси инфаркти миокард дар марҳалаҳои барвакти он ва оризаҳои он, ҳамчунин дар протсесси табобати он мавриди истифода қарор дода шавад.
3. Паст кардани фаъолнокии системаи лаҳтабандии хун метавонад, ки

- омили муайянкунданаи пайдошавии БИД ва оризаҳои вай бошад.
4. Омили мушкилсозандай ангиогенез, бешубҳа, номутаносибии СКК-калликреин (КК), прекалликреин (ПКК), кам шудани ғунҷоиши ингибитории КК ва дар натиҷа хатари баланди тромбтавлидшавӣ ба ҳисоб мераванд.
 5. Омӯзиши ҳолати СКК ва системаи лахтабандии хун мумкин аст, ки ба сифати баҳогузории самаранокии табобат, назорати динамикаи ҳолати бемор, ҳамчунин пешгӯйии ҳолати функсияи дил истифода карда шавад.
 6. Таъйини иловагии препаратҳо- ингибиторҳои калликреин пас аз инфарктни миокард дар муҳлати кӯтоҳ нишондиҳандаҳои системаи кининии хун, гемореологияро мӯтадил сохта, ҷараёни клиники бемории ишемикии дил ва имконияти пайдо шудани инфаркти такрории миокард ё оризаҳои онро беҳтар мегардонад.

Саҳми шаҳсии довталаб. Муаллифи диссертатсия бевосита худаш мустақилона ҷамъоварии мавод, коркард, таҳлил ва шарҳи сарчашмаҳои адабиёти илмӣ, коркарди маводи клиникиро иҷро кардааст. Вай мустақилона таҳқиқ ва муроқибати беморонро гузаронида, дар баргузории ҳучайрадармонӣ иштирок намудааст ва шаҳсан суспензия бо ҳучайраҳои дармониро ҷудо ва тайёр кардааст.

Татбиқи амалии натиҷаҳои пажӯҳиши

Натиҷаҳои таҳқиқот дар фаъолияти амалии гурӯҳҳои илмӣ ва Озмо-ишгоҳи ҳучайраҳои бунёдии МДТ «Донишгоҳи давлатии тибии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино» (ш. Душанбе), Маркази ҷумҳуриявии кардиология (ш. Душанбе) татбиқ шуда, дар раванди таълимии кафедраҳои бемориҳои даруни МДТ «Донишгоҳи давлатии тибии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино» истифода карда мешаванд.

Таъииди диссертатсия ва иттилоот оид ба истифодаи натиҷаҳои он.

Нуқтаҳои асосии таҳқиқот аз рӯйи мавзӯи диссертатсия дар Конгресси 16-уми умумҷаҳонии бемориҳои дил (Ванкувер, Канада, 2011), опубликованы в научных трудах III съезда физиологов СНГ (Ялта, Украина, 2011), дар Конгресси байналмилалии 17 –уми бемориҳои дил (Таронто, Канада, 2012), дар конференсияи байналмилалии Қатар оид ба илм ва сиёсати ҳучайраҳои бунёдӣ (Қатар, 2012), ҳамчунин дар Конгресси 18 –уми умумҷаҳонии бахшида ба бемориҳои дил (Ванкувер, Канада, 2013), дар конференсияи илмӣ-амалии олимони ҷавон ва донишҷӯёни ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино бо иштироки намояндагони байналмилалӣ (Душанбе, 2015), дар конференсияи илмӣ-амалии олимони ҷавон ва донишҷӯёни ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино бо иштироки намояндагони байналмилалӣ (Душанбе, 2016), конференсияи 64 -уми солонаи илмӣ- амалии ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино бо иштироки намояндагони байналмилалӣ бахшида ба 25-солагии Истиқлолияти давлатии Ҷумҳурии Тоҷикистон (Душанбе, 2017), дар симпозиуми байналмилалии «Трансплантатсияи ҳучайраҳои бунёдии гемопоэтик. Генӣ инженерия» (СПб. 2017) ва дар ҷаласаи васеи комиссияи проблемавии экспертизии ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино (03.01.с.2020) гузориш ва баррасиву таҳлил шудаанд.

Интишори натиҷаҳои диссертатсия. Дар доираи мавзӯъҳои рисола 24

таълифоти илмӣ нашр шудааст, ки аз чумлаи онҳо 4 мақола дар мачаллаҳои такризшавандай тавсиянамудаи КОА – и назди Президенти ҶТ ва 2 дастури таълимӣ – методӣ барои донишҷӯён ба чоп расидааст.

Ҳаҷм ва соҳтори диссертатсия. Диссертатсия дар ҳаҷми 134 саҳифаи матни компьютерӣ (*ҳуруфи TimesNew Roman-14, фосилаи 1,5*), таълиф шуда, аз аз муқаддима, тавсифи умумии таҳқиқот, шарҳи адабиёт, ва 3 боби натиҷаҳои таҳқиқоти худи диссертант, баррасии натиҷаҳо, хулосаҳо, феҳристи адабиёти истифодашуда, ки 268 сарчашмаро (аз он 83 сарчашма бо забони русӣ ва 185 аداد бо дигар забонҳои хориҷӣ) дар бар гирифтааст, иборат мебошад. Дар диссертатсия 15 ҷадвал ва 23 расм оварда шудааст.

МУҲТАВОИ ТАҲҚИҚОТ

Мавод ва усуљҳои таҳқиқот. Ба сифати маводи таҳқиқотҳои диссертационӣ маълумоти аз омӯзиши статсионарӣ ва табобати 116 бемори мубтало бо бемории ишемиявии дил (кардиосклерози баъдинфарктӣ, стенокардија сарборӣ, синфҳои функционалии II-III) ба дастомада хизмат намуд. Ҳамаи беморон ба ду гурӯҳ тақсим карда шуданд: гурӯҳи 1-ум - 15 нафар, ки ба онҳо трансплантатсияи ҳӯҷайраҳои бунёдии аутологии худӣ гузаронда шуд (CD 133+); гурӯҳи 2-ум – 101 нафар, ки нисбати онҳо ислоҳи системаи калликреин-кининӣ (СКК) ва гемореология ба кор бурда шуд.

Дар байни патсиентҳои гурӯҳи 1-ум намояндагон аз ҷинси мард бартарӣ доштанд – 14 нафар (93,4%), танҳо 1 нафар (6,6%) зани 53-сола буд. Фосилаи синнусолӣ дар беморони гурӯҳи якум аз 40 то 75-соларо ташкил медод, омори миёнаи син $57,1 \pm 14,5$ сол буд.

Гурӯҳи дуюмро 101 бемор ташкил дод. Дар гурӯҳи мазкур мардон бештар – 75 нафар (75%), занон 26 нафар (25%) буданд. Фосилаи синнусолии беморони гурӯҳи дуюм аз 41 то 76-соларо ташкил дод, нишондиҳандаи миёна $60,2 \pm 15,5$ сол буд (ҷадвали 1). Ба сифати гурӯҳи назоратӣ барои гурӯҳи 2-ум 20 нафари солим интихоб шуд.

Ҷадвали 1.- Тавсифи клиникии беморон

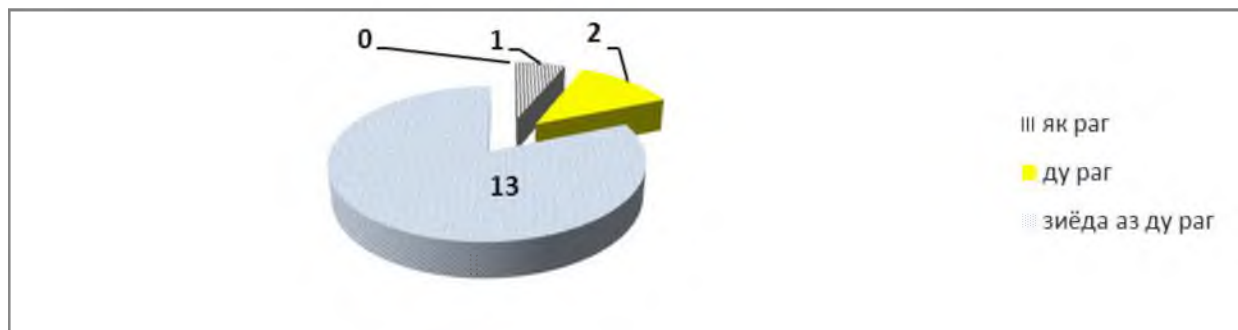
Нишондиҳанда	Гурӯҳи 1		Гурӯҳи 2	
	БИД (N=15)		БИД (N=101)	
	мутлақ	мутл. %	мутлақ	%
Синни миёна (сол)	57,1±14,5		60,2±15,5	
Давомнокии миёнаи анамнез (сол)	4,8±0,6		4,3±0,6	
Мардҳо	14	93,4	75	75
Занҳо	1	6,6	26	25
Фибрillяцияи МЧ	1	6,6	0	0
НХ-и дараҷаи I.	2	13,3	25	25
II.	7	46,6	50	50
Микдори ИМ дар анамнез	15	100	101	100
Кардиосклерози баъдинфарктӣ	15	100	101	100
Стенокардияи сарборӣ:	--	-	-	-
СФ I	5	33,33	40	39,6
СФ II	9	60,0	61	60,3
СФ III	1	6,66	-	-
СФ IV				

Ташхиси бемории ишемиявии дил (БИД), кардиосклерози баъдин-

фарктӣ, стенокардияи сарбории синфҳои 2-4-уми функционалӣ ҳангоми омӯзиши зухуроти клиникии патология, маълумоти анамнезӣ ва натиҷаҳои таҳқиқотҳои лабораторӣ-дастгоҳӣ муайян карда шуд. Нисбати ҳамаи беморони гурӯҳи якум то протседури ҳучайрадармонӣ ба кор бурда шуд, ки ҷамъоварии анамнез, муоинаи физикалӣ, усулҳои стандартии лабораторӣ, коронаграфия, электрокардиография, санчиш дар ҳолати сарбории ҷисмонӣ, эхокардиографияи трансторакалӣ ва синтиграфияи миокардро дар бар мегирифт. Ба беморони гурӯҳи дуюм низ ҳамон таҳқиқотҳо бо иловай нишондиҳандаҳои СКК-и хун ва истиснои синтиграфияи миокард ва ангиографияи рагҳои дил гузаронда шуданд.

Муҳлатҳои инфаркти миокарди аз саргузарондаи беморон аз 6 то 8 моҳро ташкил дод, дар зимн дар электрокардиограммаҳо тағйироти хадшагӣ муайян мешуд. Дар як бемори гурӯҳи 1-уми мубтало бо бемории ишемиявии дил аневризмаи баъдининфарктии меъдаҷаи чап ташхис шуд. Дар 9 бемор стенокардияи синфи функционалии III мушоҳидаро гардид (мувофиқи таснифоти Иттиходияи кардиологҳои Канада – CCS). Дар гурӯҳи 2-юм дар 75 бемор НК-и дараҷаи I-II мушоҳидаро шуд (мувофиқи NYHA), дар гурӯҳи 1-ум - танҳо дар 9 бемор.

Дар гурӯҳи якум, бино ба маълумоти Эхо-КГ, фраксияи миёнаи партоби (ФП)меъдаҷаи чап $50\pm9\%$ мл-ро дар гурӯҳи беморони гирифтор ба БИД ташкил дод (дар фосилаи аз 45 до 62% мл). Дар байни беморони гурӯҳи 1-ум нишондиҳандаи миёнаи ҳаҷми ниҳоии систоликии меъдаҷаи чап (ХНС) ба 114 ± 22 мл баробар буд (дар фосилаи аз 55 то 436 мл), нишондиҳандаи миёнаи ҳаҷми ниҳоии диастоликии меъдаҷаи чап (ХНД) 75 ± 13 мл-ро ташкил дод (дар фосилаи аз 61 то 115 мл). Дар байни беморони гурӯҳи дуюм фраксияи партофт ба ҳисоби миёна $50 \pm 2,2\%$ -ро ташкил дод. Дар гурӯҳи 1-ум атеросклерози рагҳои коронарӣ дар натиҷаи гузарондани коронаграфия муқаррар карда шуд. Осебёбии танҳо 1 раг дар 1 нафари гирифтор ба БИД дидар шуд, осеби 2 раг дар ду нафар ва зиёда аз ду раг дар 13 бемор муайян гардид (рас. 1).



Расми 1. – Тақсимбандии беморон мувофиқи шумораи шарёнҳои осебидар

Омилҳои воридкунӣ ба таҳқиқот ҷунин буданд:

- Мавҷудияти БИД. Кардиосклерози баъдининфарктӣ. Стенокардияи сарбории синфҳои функционалии II-IV (мувофиқи таснифоти CCS);
- Норасоии музмини дил, синфи III-IV-и функционалӣ мувофиқи таснифи ифодаёбии НМД-и Ҷамъияти кардиологии Ню-Йорк (NYHA);
- Мавҷудияти қитъаҳои ишемиявии миокард бо нишонаҳои қобили ҳаёт

будан, ки ҳангоми таҳқиқи ЭХО-кардиографӣ, перфузияи миокард муайян карда мешаванд;

- Ичронашавандагии реваскуляризатсияи минтакаи инфарктӣ;
- Бо хоҳиши худ розӣ шудани бемор (дар шакли хаттӣ).

Омилҳои аз таҳқиқот хориҷ намудани бемор чунин буданд:

5. Инфаркти шадиди миокард;
6. Мавҷудияти норасоии музмини гурдаҳо (НМГ) (бо зиёда аз 2,5 мг/дл будани сатҳи креатинин дар плазмаи хун);
7. Мавҷудияти норасоии чигар (ҳангоми ду карат ва бештар аз он гузаштан аз сатҳи болоии андозаҳои меъёрии нишондиҳандаҳои АЛТ ва АСТ);
8. Мавҷудияти ташкилаҳои наъ дар анамнез тайи 5 соли охир.

Дар 79 патсиент бемориҳои ҳамроҳшуда дида шуд. Бемории гипертоникӣ дар 43 нафари мавриди мушоҳида (37%), диабети қанд дар 15 нафар (12,9%), холестистопанkreатит дар 6 (5,7%), атеросклерози аорта ва рагҳои майнаи сар дар 15 (12,9%) вуҷуд дошт.

Ҳамаи беморони гурӯҳи 1-ум пеш аз ҳӯҷайрадармонӣ гирифтан аз синтиграфия дар ҳолати оромӣ ва зери сарборӣ гузаштанд (ҷадвали 2.5). Барои ин воситаи радиофарматсевтии Tc^{99m} МИБИ истифода гардид. Ҳӯҷайраҳои бунёдӣ ба микдори $0,8\text{--}1,2 \times 10^6$ дар 5 мл маҳлули физиологӣ вуҷуд доштанд (ҷадвали 2). Суспензия бо ҳӯҷайраҳои бунёдӣ ба шарёни рости коронарӣ (иқлилӣ) (ШРИ) ва шарёни чапи иқлилӣ (ШЧИ) вобаста ба осебинии рагҳо ва миокард дар асоси маълумоти коронография ва синтиграфия ворид карда шуд (ҷадвали 2).

Ҷадвали 2.- Роҳҳои воридқунӣ ва шумораи ҳӯҷайраҳои бунёдӣ

№ бемор	Соли таваллуд	Ташхис	Роҳи воридқунӣ	Микдори ҳӯҷайраҳо, $\times 10^4$
1	1961	И.М.	ШЧК	60
2	1944	И.М.	ШЧК	52
3	1951	И.М.	ШЧК	116
4	1950	И.М.	ШЧК	72
5	1947	И.М.	ШЧК	80
6	1948	И.М.	ШЧК	116
7	1953	И.М.	ШРК	76
8	1966	И.М.	ШЧК	68

Беморони гурӯҳи 2-юм барои муайян кардани ҳолати нишондиҳандаҳои СҚҚ, яъне калликреин (ҚҚ), прекалликреин (ПҚҚ) ва ингибиторҳои ҳаҷмҳои ҚҚ-А-1 антитрипсин ва А-1 макроглобулин, инчуни нишондиҳандаҳои низоми лаҳташавӣ ва фаъолии фибринолитикии хун таҳқиқ гардиданд (Ҷадвали 3). Ҳангоми муолиҷаи комплексии беморони мавриди мушоҳида дар баробари воситаҳои анъанавии доругӣ (блокаторҳои ретсерпторҳои β -адренергиявӣ, воситаҳои зидди аритмия, нитровазодилататорҳо, гепарин ва д.) доруҳое чун Вазонат (бо ҳадафи кардиопротексия), Контрикал (барои ислоҳи ихтилолҳо аз тарафи низоми калликреин-кининӣ) ва Карнилӯёв (бо ҳадафи мӯттадил кардани мубодилаи сафеда ва равғанҳо). Контрикал (аз ширкати «Гедеон Рихтер») дохилирагӣ 2-миллилитрӣ дар

давоми 10-12 рӯз истеъмеол карда мешуд. Вазонатро 5-миллилитрӣ тӯли 3 ҳафта истеъмол намуданд. Воситаи Карнилев (Левокарнитин)-ро 200-миллиграммӣ дар як шабонарӯз, рӯзе 4 маротиба, дар давоми 10 рӯз таъин мекарданд.

Чадвали 3.- Ҳачми таҳқиқоти ичрошуда

Навъи таҳқиқот	Гурӯҳи 1 (n=15)	Гурӯҳи 2 (n=101)	Гурӯҳи назо- ратӣ (n=20)	Андозаи Р
Таҳқиқи СКК хун дар беморони БИД	-	101	20	P≥0,05
Таҳқиқи низоми лаҳтбанди хун дар беморони БИД	-	101	20	P≥0,05
Таҳқиқи фаъолнокии фибринолитикии хун дар беморони БИД	-	101	20	P≥0,05
ЭхоКГ	11	101	-	P≥0,05
Синтиграфия	11	-	-	
ВЭМ	11	101	-	P≥0,05

Санчиши ЭКГ дар шароити сарбории маҳдуни чисмонӣ (тести тред-мил) бо ёрии стресс-низоми «BurdicQuest» (ИМА) бо барномаи доир кардани стресс-тестҳо бо сарбари мувофиқи протоколи Bruce гузаронда шуд.

Эхокардиографияи трансторакалӣ бо истифода аз таҷҳизоти маҳсуси ширкати Toshiba Justvision-200 (истехсоли Чопон) ва асбоби ҳисобкунаки S4 анҷом дода шуд.

Томографияи якфотонии эмиссионии компьютерии меъдаҷаи чап (ТЯЭК) бо истифода аз ^{99m}Tc -МИБИ (метоксизобутилизонитрил)-и нишонагузоришуда дар заминаи Пажӯҳишгоҳи гастроэнтерология ба 15 бемор гузаронда шуд. Ворид намудани ^{99m}Tc -МИБИ дар шароити то ҳадди максималӣ бардоштани сарбории чисмонӣ бо фаъолнокии 8-10 мКи, инчунин дар ҳолати оромӣ (20-25 мКи) татбиқ мегардид. Дору дохиливаридӣ, болюсӣ ворид карда мешуд. Пас аз гузарондани тест баъди ҳар 3-4 соат таҳқиқоти такрорӣ анҷом дода мешуд. Таҳқиқи ибтидой бо гузашти 40 дақиқа пас аз ворид намудани ^{99m}Tc -МИБИ ичро мегардид. Таҳлили рақамии аксҳои синтиграфӣ, реконструксияи буришҳои меъдаҷаи чап ба воситаи барномаи стандартии томографии Auto SPECT-plus анҷом дода мешуд.

Омӯзиши нишондиҳандаҳои микдории калликреин (КК) ва прекаликреин (ПКК) дар плазма бо усули хроматографии Пасхина Т. С. бо тағйиротҳои Дотсенко В.Л. гузаронда шуд. Усули мазкур имкон медиҳад фаъолнокии калликреин бо роҳи омӯзиши реаксияи гидролизи субстрати Nα-бензоил-L-аргинини эфири этилӣ (БАЭЭ) ҳангоми таҷзияи ферменти номбурда ва проформаи он аз протеиназаҳои дигар баҳогузорӣ гардад (чадвали 3).

Коркарди омории маълумоти ададӣ бо ёрии бастаи барномаҳои амалии омории Statistica (v.6.0), SPSS (v.11.5) анҷом дода мешуд. Ҳангоми тасвир намудани нишондиҳандаҳои микдорӣ, ки спектри муттасили андоzaҳо доранд, андозаи миёна бо дарназардошти хатои стандартӣ ($\pm m$) овар-

да мешуд. Муқоисаҳои сершумори интихобаҳои мустақил бо усули Апово (тибқи Н-омилҳои Круслел-Уолс) гузаронда шуданд; муқоисаҳои ҷуфтӣ намунаҳои интихобии мустақилро мувоғики У-омилҳои Матни-Уитни анҷом доданд, муқоисаҳои ҷуфтӣ намунаҳои вобастаро бошад, мувоғики омилҳои Вилкинсон.

Барои ҳамаи таҳлилҳои гузарондашуда дар сурати $p<0,05$ будани сатҳи дутарафаи андозаҳо тафовутҳо эътимодбахш маҳсуб меёфтанд.

Натиҷаҳои таҳқиқот

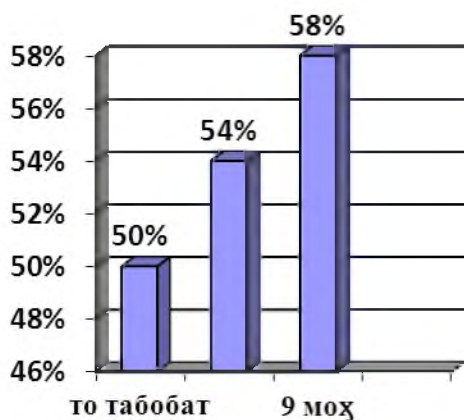
15 нафар бемор, ки ҳамагӣ аз муолиҷаи ҳӯҷайравӣ гузаштанд, зери мушоҳидаи динамикӣ қарор доштанд, яъне дар давоми 9 моҳи пас аз ҳӯҷайрадармонӣ аз муоинаи такрорӣ гузаштанд. Ҳамаи беморон дар давоми 2 моҳ эстрадиол ба андозаи 0,75 мг/рӯзе истеъмол менамуданд, ҳамчунин муолиҷаи зиддисклерозӣ, зиддиагрегатӣ ва вазодилитатор мегирифтанд. Пас аз 1 ва 3 моҳи баъди ҷарроҳӣ 11 бемор муоина шуд ва баъди 9 моҳ – 8 бемор.

Аз 15 бемори ибтидой баъд аз муолиҷаи ҳӯҷайравӣ, беморон дар давраи дер ҳудро беҳтар эҳсос менамоянд: фаъолнокии ҷисмониашон афзуд, нитроглитсеринро камтар истеъмол мекунанд, хобашон беҳтар шуд, афзоиши нерӯҳои ҳаётӣ ва табъи ҳуш мушоҳида мегардид. Дар баъзе беморон (46%) гузариш ба СФ-и мусбаттари стенокардия қайд гардид (ҷадвали 4).

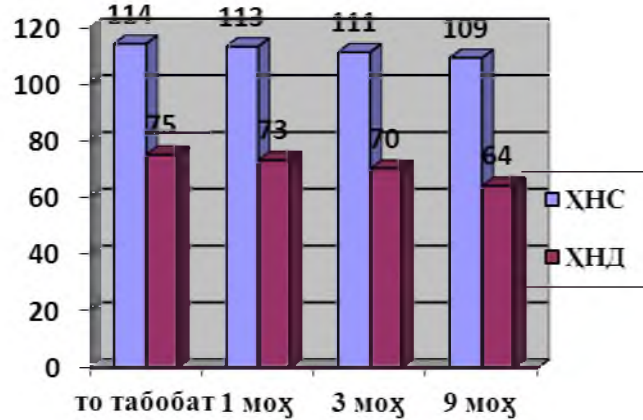
Ҷадвали 4- Нишондиҳандаҳои динамикӣ синфҳои фуњсионалий (СФ)

СФ	Ибтидой (n=15)	Баъди табобат (n=15)
I СФ	0 (0%)	2 (13.3%)
II СФ	5 (33,33%)	7 (46,6%)
III СФ	9 (60%)	6 (40,1%)
IV СФ	1 (6,66%)	0 (0%)
Ҳамагӣ	15	100 %

Дар ҳамаи беморон рушди эътимодноки фраксияи партофт дар давраи дер қайд мегардид. Ба ин тарик, ҶП-и миёна аз ибтидо $50 \pm 9\%$, пас аз табобат $58 \pm 9\%$ -ро ташкил дод (расми 2). Ҳудуди иқтидор ҳангоми гузарондани тредмил-тест тибқи протоколи Bruce то ба 250ВТ афзуд, дар ҳоле ки нишондиҳандаи ибтидой ба ҳисоби миёна 67Вт буд. Дар қиёс, нишондиҳандаҳои ҳаҷмии меъдаҷаи чап, ХНС ва ҲНД пеш ва пас аз муолиҷа ба андозаи назаррас тағиیر ёфтанд. Ба ин тарик, ҳаҷми ниҳоии систоликӣ баъди муолиҷаи давраи дер 109 ± 25 -ро ташкил дод, дар ҳоле ки нишондиҳандаи ибтидой ба 114 ± 25 баробар буд ва тафовут 4%-ро ташкил медод. Ҳаҷми ниҳоии диастоликӣ баъди давраи дери муолиҷа (9 моҳ) 64 ± 18 -ро ташкил дод, дар ҳоле ки нишондиҳандаи ибтидой 75 ± 19 -ро ташкил медод ва тафовут тақрибан 17% буд (расми 3).



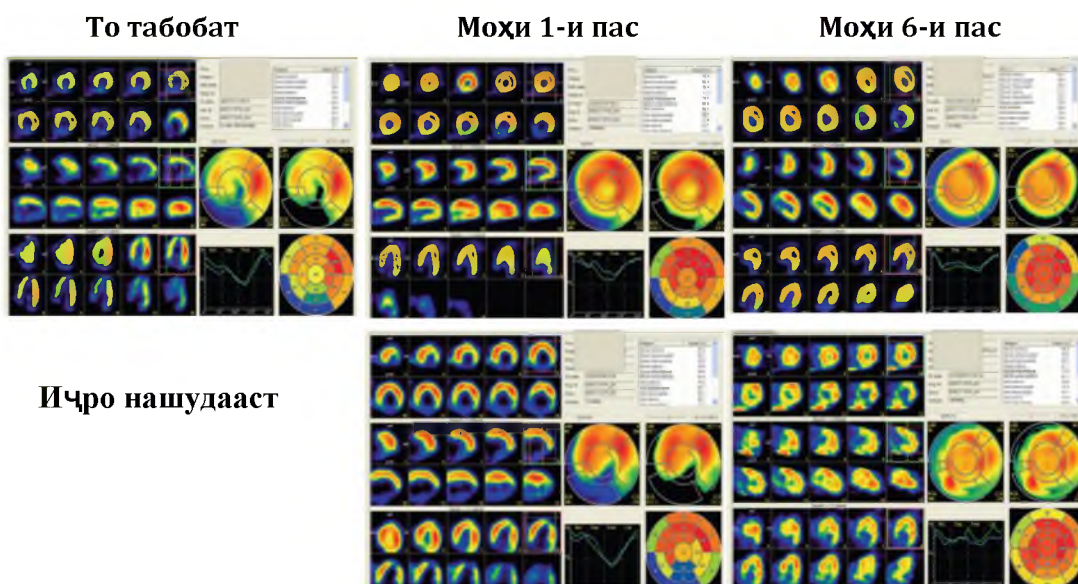
Расми 2.-Динамикаи рушди ЧП-и миёна (%)



Расми 3.- Нишондиҳандаи динамикаи XNC ва XND-и миёна

Таҳлили перфузияи миокард бо ёрии синтиграфия бо истифода аз ВРФ, МИБИ, Тс99м-и нишонагузоришууда дар ҳар ҳолати алоҳида то ва пас аз табобат дар давраи дер (9 мөн) гузаронда шуда буд. Таҳқиқотро дар се қисмат – пеши деворагӣ, поёни деворагӣ ва қуллагӣ гузаронданд.

11 беморе, ки ҳуҷайрадармонӣ мегирифтанд, барои баҳодиҳӣ ба перфузияи миокард пас аз 1 ва 6 мөн аз синтиграфияи такрорӣ гузаштанд. Намунаи маълумоти синтиграфия дар расми 4 нишон дода шудааст.



Расми 4.-Намунаи маълумот доир ба перфузияи миокард пас аз 1 ва 6 мөн

Пас аз 9 мөни баъди муолиҷаи ҳуҷайравӣ 8 бемор, ки муолиҷаи ҳуҷайравӣ мегирифтанд, аз синтиграфияи такрорӣ бо ҳадафи баҳогузорӣ ба динамикаи перфузияи миокард гузаштанд (ҷадвали 5).

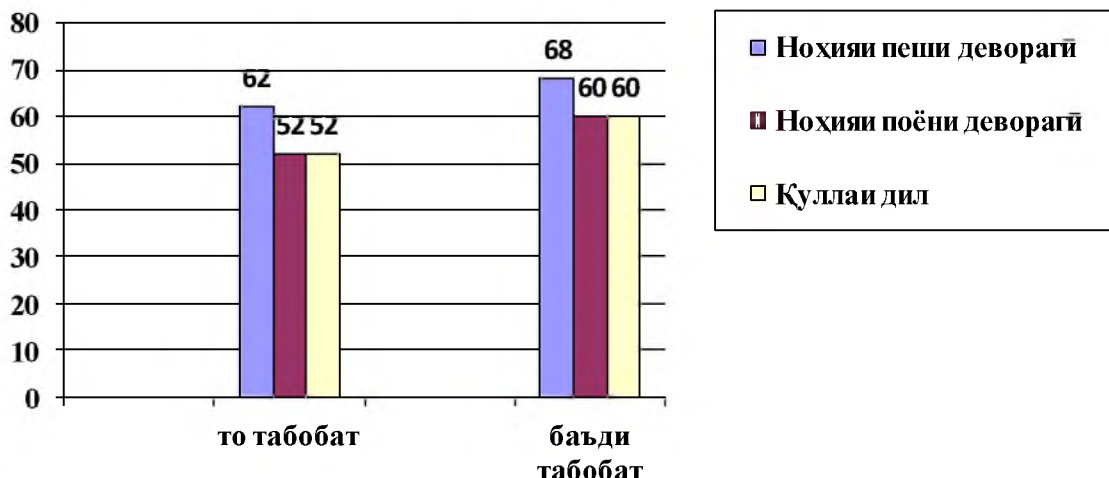
Чадвали 5.- Нишондиҳандай перфузияи миокард то ва пас аз табобат

Ноҳияи пеши деворагӣ			
№ (бемор)	То табобат % (санчиши сарборӣ) (n=15)	Баъди табобат % (санчиш бо сарборӣ) (n=15)	Баҳодиҳӣ ба тафовути перфузияи миокард %
1	81	69	-12
2	73	82	9
3	57	66	9
4	60	56	-4
5	73	72	-1
6	63	84	21
7	43	57	14
8	47	53	6
Ноҳияи поёни деворагӣ			
1	63	66	3
2	50	62	12
3	58	66	8
4	35	38	3
5	66	51	-15
6	57	75	18
7	43	68	25
8	50	54	4
Қуллаи дил			
1	67	59	-8
2	56	57	1
3	41	49	8
4	45	41	-4
5	48	66	18
6	59	74	15
7	44	68	24
8	59	64	5
M±m	55,75±2,35	62,38±2,34	P=0,009

Таҳқиқҳо нишон медиҳанд, ки дар ноҳияи пеши деворагии дил аз 8 bemore, ки аз муоинай такрории перфузияи миокард гузаштаанд, дар 5 нафар афзоиши назарраси перфузияи миокард ва дар 3 нафари дигар бадшавии перфузия мушоҳид мегардад. Дар ноҳияи поёни деворагӣ беҳшавии перфузияи миокард дар 7 bemor ва дар 1 bemор бадшавии перфузияи миокард дид мешуд (расми 5).

Нишондиҳандай миёнаи перфузияи миокард дар нафарони аз рӯйи қисмҳои алоҳидай дил муоинашуда то табобат 62,12%, 52,75% ва 52,37%-ро мутаносибан дар ноҳияҳои пеши деворагӣ, поёни деворагӣ ва қуллагӣ ташкил медод. Дар давраи дери пас аз муолиҷаи ҳуҷайравӣ (9 моҳ) перфузияи миёнаи миокард 67,37%, 60% ва 59,75% мутаносибан дар ноҳияҳои пеши деворагӣ, поёни деворагӣ ва қуллагӣ ташкил дод.

Нишондиҳандай миёнаи перфузия барои ҳарсе сегменти миокард мутаносибан ба $55,75\pm2,35$ ва $62,38\pm2,34$ то ва пас аз муолиҷаи ҳуҷайравӣ баробар буд. Афзоиши миёнаи перфузияи миокард дар муоинашавандагон 10,62%-ро ташкил дод.



Расми 5.- Нишондихандай перфузияи миёнаи миокард то ва пас аз табобат

Лаҳзаи аз хама хавфноки патологии беморони мубтало бо БИД фаъолнокии беҳадди СКК мебошад ва вазифаи нахустини табиби амалкунанда поин кардани сатҳи КК мебошад. Ингибиторҳои табии КК зиёданд, аммо маъмултарини онҳо Трасилол (Венгрия), ҳамчунин контрикал (ГДР) будаанд.

Гуфтаҳои дар боло зикршударо ба ҳисоб гирифта, мо табобати стационарии 101 бемори мубтало ба БИД-ро бо кардиосклерозӣ пас аз инфарктӣ андодем. Дар 75 нафари таҳқиқшуда НХ –и дараҷаи I-II (мувофиқи NYHA) ба мушоҳида расид. Дар ин гурӯҳ мардҳо бартардоштанд. - 75 нафар (75%) ва 26 зан (25%). Синну соли беморон аз 41 то 76 солро ташкил до два ба ҳисоби миёна $60,2 \pm 15,5$ буд. Ба сифати назорат дар гурӯҳи дуюм 20 нафари тақрибан солимро интиҳоб кардем.

Беморон аз маҳдудияти фаъолнокии ҷисмонӣ, хобби нороҳат, нафастангӣ, дард дар нохияи дил ҳангоми сарбории ҷисмонӣ, доимо табъи хира шикоят доштанд.

Дар комплекси табобати беморони таҳқиқшаванд ба ғайр аз доруҳои анъанавӣ (нитратҳо, В-адреноблокаторҳо, зиддиаритмӣ, гепарин, ва ғ.), ба сифати кардиопротектор Вазонат, бо мақсади ислоҳи дисбаланси СКК контрикал (Гедеон Рихтер) ва ба сифати табобати метаболикии Карнилев илова карда шуда буданд. Тазриқи контрикал (Гедеон Рихтер)-ро ҳамарӯза оҳиста д/в 2,0 мл дар давоми 10 рӯз гузаронидем. Вазонатро 5 мл д/в дар давоми 3 хафта истифода намудем.

Пас аз табобат бъди 20 рӯз беморон беҳтаршавии аҳволашонро эҳсос карданд, дар онҳо фаъолнокии ҷисмонӣ ба мушоҳида расид, нитроглітсерин-ро кам истифода мекардагӣ шуданд, хобашон беҳтар шуд, ҳаёт ва табъашон болида гашт. Қувваи минималӣ ҳангоми гузаронидани, тредмил тест аз рӯйи протоколи Bruce тоо 85 Вт афзуд, дар ин маврид нишондихандай ибтидой ба ҳисоби миёна 65 Вт-ро ташкил кард. Таҳқиқоти компоненти СКК дар шабонарӯзҳои 1 ва 20-уми бъди табобат гузаронида шуд.

Таҳлили компонентҳои СКК то табобат дар беморони гирифтори кардиосклерози пас аз инфарктӣ ҳолати фаъолнокиеро нишон медиҳад, ки вай дар баландшавии компенсатории сатҳи КК ($15,25 \pm 0,35$ нмол/мл) бинобар протсесси баланди кининогенез зохир мешавад. Бинобар пуршиддат (интенсивӣ) будани кининогенез сатҳи ПКК (то $40,2 \pm 0,43$ нмол/мл) ва А-1 антитрип-

син (то $16,25 \pm 0,38$ МЕ) А-2 макроглобулин (то $3,2 \pm 0,27$ МЕ) паст мешавад (чадвали 6). Ҳамин гунна статуси СКК дар организм таносуби дурусти кининхоро таъмин меқунад. Аз нуқтаи назари физиологӣ ҳама системаҳои организм қудрати ба муддати тӯлонӣ нигоҳ доштани фаъолнокии аз ҳад зиёдро надоранд. Онро таъкид бояд кард, ки дар оянда дар заминаи амиқ шудани атеросклероз ҳангоми БИД имконияти вайрон шудани таносуби кининҳо мавҷуд аст, вай ба нестшавии СКК оварда мерасонад. Ин далел барои барои пайдо шудани бемориҳои дил, вайроншавии микросиркулятсия, вайрон шудани лахтабандии хун мусоидат меқунад, илова бар ин боиси шиддат гирифтани синдроми дард, бад гаштани ишемияи некрозовар мешавад. Дар динамика концентратсияи КК дар беморони гирифтори ИМ дар заминаи табобат кам мешавад. Ҳамин тартиб, КК то табобат $15,25 \pm 0,35$ ва дар ҳатми табобат то $2,00\%$ паст шуда, $14,95 \pm 0,38$ нмол/мл –ро ташкил дод (чадвали 6). То табобат ПКК дар беморон $40,2 \pm 0,2$ нмол/мл буд. Баъди 20 рӯзи табобат сатҳи ПКК составил $46,95 \pm 0,6$ нмол/мл –ро ташкил дод, яъне то $16,79\%$ зиёд шуд.

Чадвали 6.- Тавсифи системаи калликреин-кининӣ дар беморон дар заминаи табобат

Нишондихандай СКК	Маълумотҳои стандартӣ (n=20)	Гурӯҳи таҳқиқшавандагӣ пас аз табобат (101) (n=101) (n=101)	
Калликреин нмол/л	$13,35 \pm 0,43$	$15,25 \pm 0,35$ P<0,01	$14,95 \pm 0,38$ P<0,05 P1>0,05
Прекалликреин н мол/л	$45,2 \pm 0,84$	$40,2 \pm 0,43$ P<0,001	$46,95 \pm 0,6$ P>0,05 P1<0,001
А-1 Антитрипсин ИЕ/мл	$22,85 \pm 0,61$	$16,25 \pm 0,38$ P<0,001	$21,8 \pm 0,5$ P>0,05 P1<0,001
А-2 Макроглобулин ИЕ/мл	$5,05 \pm 0,34$	$3,2 \pm 0,27$ P<0,001	$5,15 \pm 0,27$ P1>0,05 P1<0,001

Эзоҳ: P- фарқият дар муқоиса аз нишондихандагӣ назоратӣ.

P1- фарқият дар муқоиса аз то табобат

Дараҷаи зарфияти ингибитории КК дар заминаи табобат саҳехан баланд аст. Ҳамин тавр, А-2 макроглобулин- ингибитори калидии КК пеш аз сар кардани табобат дар сатҳи $3,2 \pm 0,27$ ИЕ/мл қарор дошт, дар анҷоми табобат вай $60,93\%$ буда, то сатҳи меъёр расид $5,15 \pm 0,27$ -ро ташкил дод. Сатҳи А1-антитрипсин то табобат $16,25 \pm 0,38$ буд, дар рӯзи 20-уми табобат бошад, сатҳи А1-антитрипсин то $34,15\%$ баланд шуда, $21,8 \pm 0,5$ –ро ташкил дод.

Омӯхтани хусусиятҳои СКК-и хун дар шабонарӯзи 20-ум дар ҷараёни табобат ва мушоҳидаҳо нишон доданд, ки мӯтадилшавии компонентҳои СКК ва баландшавии ПКК ва зарфияти ингибитиорҳо ба амал омада истодааст. Ин ҳолат аз нуқтаи назари амалӣ ба кам шудани мавзеи инфарктӣ мусоидат меқунад ва ба ин васила синдроми дардро кам, динамикаи мӯтадилшавии хосиятҳои реологии хунро мӯтадил месозад (чадвали 7).

Чадвали 7.- Динамикаи мұтадилшавии гемореология дар беморони мубтало ба бемории ишемикки дил дар заминаи табобат ($M \pm m$)

Нишондиҳанда	Маълумотҳои стандартӣ	Гурӯҳи таҳқиқшаванда n=101 шабонарӯзи 1 шабонарӯзи 15	
Фибриноген, г/л	3,88±0,66	5,7±0,15	4,4±0,15 P<0,001
Фибриногени «В» %	15,3	53,3	35,1
Шохиси протромбинӣ, %	95,1±1,2	121,5±1,5	109,1±1,1 P<0,001
Часпакии хун, сп	3,55±0,04	5,35±0,04	4,17±0,04 P<0,001
Часпакии плазма, сп	1,04±0,01	2,15±0,05	1,10±0,03 P<0,001
Фаъолнокии фибринолитикӣ %	47,6±2,0	31,8±2,3	42,0±1,1 P<0,001

Р-эътиходнокӣ дар оғози табобат (шабонарӯзи1)

Дар беморони гурӯҳи таҳқиқшаванда концентратсияи фибриноген аз ҷиҳати аҳамияти оморӣ паст шудааст ва баъд аз табобат $4,4 \pm 0,15$ г/л –ро ташкил дод, дар ҳоле ки то табобат ба $5,7 \pm 0,15$ г/л баробар буд. Дар баробари кам шудани фибриногени функционалий мувофиқи маълумотҳои тести этанолгӣ (чадвали 7) дар охири курси табобат хеле кам шудани фибриногени «в» ба мушоҳида мерасад. Дар микдори тромбоситҳо фарқиятҳои назаррас ба мушоҳида нарасид ва ба 187,5 баробар буд. Таҳқиқоти муқоисавии хусусиятҳои системаи лаҳтабандии хун баъди табобат онро нишон медиҳад, ки табобати стандартии комплексӣ дар якҷоягӣ бо ингибиторҳои КК ва антиоксидантҳо часпакии хунро хеле кам меқунанд ва дар динамика аз $5,35 \pm 0,04$ то $4,17 \pm 0,04$ ба назар мерасад. Ҳамин гуна вазъият жар часпакии плазма низ ба мушоҳида мерасад. Нишондиҳандаҳои динамикаи шохиси протромбинӣ нишон медиҳанд, ки сатҳи шохиси протромбинӣ пас аз табобат аз ҷиҳати оморӣ паст мешавад. Омӯзиши хусусиятҳои фаъолнокии фибринолитикӣ аз ҷиҳати оморӣ самти мухимми баландшавиро ошкор намуд, аммо ба сатҳи гурӯҳи иназоратӣ инарасидааст. Ин нишондиҳанда то табобат ба $31,8 \pm 2,3\%$ ва $42,0 \pm 1,1\%$ пас аз табобат расидааст. Дар ҷараёни табобати беморондар заминаи истифода намудани ингибиторҳои КК, антиоксидантҳо ва кардиопротекторҳо, кам шудани лаҳтабандӣ ва зиёд шудани фаъолияти протессҳои фибринолитикӣ дидар мешавад.

Кам шудани кашишҳӯрии миокард дар давоми замони тӯлонӣ ҳангоми ИМ аз ҳисоби ҳосил шудани некроз ва ёзандагии миокард шароити нохуб аст ва метавонад, ки ба оризаҳои ИМ оварда расонад. Дар айни замон, ихтилолҳои параметрҳои зарфияти (ғунҷоиши) дил ба вучуд меоянд

Бо назардошли ин тағиирот, мо нишондиҳандаҳои ЭхоКГ –и параметрҳоро бо мақсади мушоҳида кардани тағиироти динамикаи фраксияи партоб, ба сифати яке аз нишондиҳандаҳои қобилияти функционалии дил, то ва пас аз табобат мавриди омӯзиш қарор додем. Ҳамчунин мо таҳқиқоти қувваи минималии тредми тестро бо усули Bruce то ва пас аз табобат гузаронидем (чадвали 8). Таҳлили муфассали динамикаи фраксияи партоб аз дараҷаҳои мухталифи дилататсияи МЧ дар беморон гувоҳӣ медиҳад, ки маълумотҳои он саҳехан дар муқоиса аз маълумаотҳои назоратӣ бартаранд (чадвали 8).

Чадвали 8.- Динамикаи фраксияи партоб ва қувваи минималӣ

Нишондиҳанда	Маълумотҳои стандартӣ	Гурӯҳи тақиқшаванд =101 Шабонарӯзи 1 Ш/р 15	
Қувваи минималӣ(Вт)	95±0,5	65±2,1	85±0,5Р<0,001
Фраксияи партоб, %	68,7±3,2	50,6±2,2	55,1±1,6Р<0,01

Эзоҳ: Р – саҳеҳӣ дар муқоиса аз маълумотҳои ибтидой (шабонарӯзи 1-ум)

Ҳамин тавр, натиҷаҳои муайян кардани нишондиҳандаҳои фраксияи партоб ва қуввани минималӣ аз он гувоҳӣ медиҳад, ки дар вақти гузаронидани табобати комплексӣ антиоксидантҳо, кардиопротекторҳо ва ингибиторҳои КК, ҳолати функцияи систолик ии миокард аз ҷиҳати оморӣ хеле беҳтар мегардад. Пас, истифодаи чунин табобат ҳамчун табобати иловагӣ ҳангоми ҳуҷайрадармонӣ, барои беҳтар соҳтани неоангиогенез ва регенератсияи миокард зарурӣ ҳисобида мешавад.

ХУЛОСАҲО

Натиҷаҳои асосии илмии диссертатсия

- Истифодаи стсинграфия бо истифода аз радиопрепарати МИБИ, нишонадори Tc99m, усули иттлоотноки баҳогузории регенератсияи миокард ба ҳисоб меравад [1-М, 6-М, 9-М, 10-М, 16-М, 18-М, 20-М].
- Бо ҳуҷайраҳои бунёдии мағзи устухони худи бемор табобат кардани вай (CD 133+) барои табобати БИД усули нав ва беҳатар мебошад [1-М, 3-М, 5-М, 7-М, 8-М, 10-М, 13-М, 16-М, 20-М, 22-М, 24-М].
- Такмил додани кашишхӯри мавзӣ ва умумии миокард, хусусиятҳои клиникӣ ва гемодинамикӣ аллакай пас аз истифодаи ҳуҷайраҳои аутологии - CD 133+, эҳтимол дорад, ки аз протсесси регенератсия дар миокард ҳангомиҳоҳатҳои ишемикӣ гувоҳӣ дихад [1-М, 3-М, 5-М, 8-М, 9-М, 10-М].
- Истифодаи яккаратаи ҳуҷайраҳои бунёдии мағзи устухон (CD 133+) дар беморони мубтало ба БИД ва дорои кардиосклерози пас аз инфарктӣ бо истифода аз радиопрепарати МИБИ, нишонадори Tc99m дар давоми 3,6 ва 9 моҳ [5-М, 8-М, 11-М, 13-М, 20-М, 22-М, 24-М].
- Фарқияти сатҳи ингибиторҳои КК (калликреин) аз такмил шудани захирайи потенсиалҳои кининҳо гувоҳӣ медиҳад, ки ин дар афзудани α_1 -антитрипсин ва α_2 -макрогољбулин зоҳир мешавад, тағиیرёбии қисмҳои СКК (системаи калликреин) дар танзими биохимиявӣ қобилияти шароити преиктори инфаркти миокард шуданро дорад [2-М, 4-М, 12-М, 15-М, 17-М, 21-М, 23-М].
- Истифодаи контрикал ва вазонат таносуби ҷузъҳои СКК-ро мӯътадил месозад, таъсири кардиопротекторӣ дорад, гемореология ва микросиркулятсияи миокардро беҳтар месозад, ки ин дар навбати худ аз имконпазирии тақроршавии инфаркта миокард огоҳ месозад [2-М, 4-М, 12-М, 14-М, 17-М, 21-М, 23-М].

Тавсияҳо оид ба истифодаи амалии натиҷаҳо

Усули таҳияшудаи истифодаи ҳуҷайраҳои бунёдии мағзи устухон (CD133+) барои минбаъд идома додани корҳои илмӣ-таҳқиқотӣ оид ба ҳуҷайрадармонии БИД тавсия карда мешавад.

Бо мақсади таҳлили босифати баҳогузорӣ ба ҳуҷайрадармонии БИД бо кардиосклерози пас аз инфаркт, истифода намудани стсинграфия бо радио-

препарати МИБИ, нишонадори Tc99m, ҳамчунин барои баҳогузории визуалий гузаронидани коронарография тавсия карда мешавад.

Бо мақсади самаранокии хучайрадармонии БИД усули интракоронарии расонидани хучайраҳои бунёдӣ бо ёрии ангиография тавсия мешавад.

Бо мақсади роҳ надодан ба бад шудани ҳолати гардиши хуни миокард, ислоҳи СКК ва хосиятҳои гемореологии хун тавсия мешавад.

ФЕҲРИСТИ ИНТИШОРОТИ ДОВТАЛАБИ ДАРЁФТИ ДАРАҶАИ ИЛМИЙ

Мақолаҳо дар мачаллаҳои тақризшаванд

[1-М] Muminjonov S.A. Intracoronary Infusion of Autologous CD133+ Cells in Myocardial Infarction and Tracing by Tc99m MIBI Scintigraphy of the Heart Areas Involved in Cell Homing / U.A. Kurbonov [at al.] // Stem cell international.- 2013.- V. 2013. – 9 р.

[2-М] Муминҷонов С.А. Динамика изменения калликреин-кининовой и свёртывающей систем крови при ишемической болезни сердца / С.А. Муминҷонов [и др.] // Вестник Авиценны. – 2016. – №. 1. – С. 72-76.

[3-М] Муминҷонов С.А. Возможности клеточной терапии при ишемической болезни сердца / С.А. Муминҷонов, М.А. Хидиров, Ш.Ф. Одинаев // Здравоохранение Таджикистана. – 2016. – №. 1. – С. 61-67.

[4-М] Муминҷонов С.А. Значение калликреин-кининовой системы крови в патогенезе ишемической болезни сердца / С.А. Муминҷонов, Ш.Ф. Одинаев, Х.Т. Файзулаев // Известия Академии наук Республики Таджикистан. -2016.- №4. – С. 66-72.

Мақола ва фишурдаҳои дар маҷмӯаҳои конференсияҳо нашршуда

[5-М] Muminjonov S.A. The use of autologous stem cells CD133 + for regenerative treatment of cardiovascular diseases / U.A. Kurbonov [et al.] // 16th World Congress on Heart Disease International Academy of Cardiology Annual Scientific Sessions.- 2011.-P.9-11.

[6-М] Muminjonov S.A. Radionuclide investigations of heart in patients with coronary heart disease and post-infarction cardiosclerosis after cell therapy / G. K. Mirojov [et al.] // 16th World Congress on Heart Disease International Academy of Cardiology Annual Scientific Sessions.- 2011.-P.75-77.

[7-М] Muminjonov S.A. Angiographic aspects of implantation of stem cells in ischemic heart diseases / A.K. Barotov [et al.] // 16th World Congress on Heart Disease International Academy of Cardiology Annual Scientific Sessions.- 2011.- P.81-82.

[8-М] Muminjonov S.A. Treatment myocardial infarction by bone marrow autologous stem cells CD 133+ / S. B. Rahmonov [et al.] // 16th World Congress on Heart Disease International Academy of Cardiology Annual Scientific Sessions.- 2011.-P.131-132.

[9-М] Muminjonov S.A. Dynamics of Myocardial Perfusion in Patients with Coronary Heart Disease and Post-infarction Cardiosclerosis After Stem Cell Therapy / Mirshahi M. [et al.] // QScience Proceedings. – 2012. – №. 2012. – P. 32.

[10-М] Muminjonov S.A. Intracoronary infusion of autologous CD133+ cells in myocardial infarction and tracing by Tc-99m MIBI scintigraphy of the heart ar-

eas involved in cell homing / U.A. Kurbonov [et al.] // International Academy of Cardiology 18th World Congress on Heart Disease Annual Scientific Sessions.- 2013.-P.1-4.

[11-М] Муминджонов С.А. Аутотрансплантация стволовых клеток костного мозга (cd 133+) при ишемической болезни сердца / С.А. Муминджонов, М.А. Хидиров, Ш.Ф. Одинаев // Вклад медицинской науки в оздоровление семьи: материалы 63-ей годичной научно-практической конференции с международным участием.-Душанбе, 2015.- С.229-231.

[12-М] Муминджонов С.А. Значение кининов в доклинической диагностике инфаркта миокарда / Ш.Ф Одинаев, С.А. Муминджонов, М.А.Хидиров // Вклад медицинской науки в оздоровление семьи: материалы 63-ей годичной научно-практической коференции с международным участием.-Душанбе, 2015.- С.250-252.

[13-М] Муминджонов С.А. Возможности регенерации сердца с использованием стволовых клеток костного мозга (CD 133) при ИБС // С.А. Муминджонов // Внедрение достижений медицинской науки в клиническую практику: сборник материалов научно-практической конференции молодых ученых и студентов ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием.- Душанбе, 2015.- С.62-63.

[14-М] Муминджонов С.А. Динамика изменения калликреин-кининовой системы крови и её коррекция при ишемической болезни сердца // С.А. Муминджонов, Х.Т. Файзуллаев // Материалы научно-практической конференции молодых ученых ТГМУ имени Абуали ибни Сино.- Душанбе, 2016.-С.63

[15-М] Муминджонов С.А. Роль кининов в развитии инфаркта миокарда / С.А. Муминджонов Ш.Ф. Одинаев // Материалы 64-й научно-практической конференции ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием, посвященная 25-летию Государственной независимости Республики Таджикистан.-Душанбе, 2016.-С.67-68.

[16-М] Муминджонов С.А. Динамика перфузии миокарда у пациентов с ИБС после аутотрансплантации стволовых клеток костного мозга / С.А. Муминджонов, Ш.Ф. Одинаев // Материалы 64-й научно-практической конференции ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием, посвященная 25-летию Государственной независимости Республики Таджикистан.-Душанбе, 2016.-С.68-69.

[17-М] Муминджонов С.А. Коррекция калликреин-кининовой системы при постинфарктном кардиосклерозе / С.А. Муминджонов // Материалы научно-практической конференции молодых ученых и студентов ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием.-Душанбе, 2017.-С.-61.

[18-М] Муминджонов С.А. Показатели сцинтиграфии миокарда после клеточной терапии // С.А. Муминджонов // Материалы научно-практической конференции молодых ученых и студентов ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием.- Душанбе, 2017. -С.-62.

[19-М] Муминджонов С.А. Показатели сцинтиграфии миокарда после клеточной терапии / С.А. Муминджонов, Ш.Ф. Одинаев, С.С. Джалилов // Фундаментальные и прикладные исследования в современном мире: сборник научных статей 65-й годичной международной научно-практической

- конференции ТГМУ имени Абуали ибни Сино.-Душанбе, 2017.-С.92-93.
- [20-М] Muminjonov S.A. Usage of autologous hemopoetic stem cell (CD133+) for treatment in post-infarction cardiosclerosis / Suhayli A. Muminjonov [at al.] // Cellular Therapy and Transplantation, Vol. 6, No 3, 2017, P.-64.
- [21-М] Муминчонов С.А. Аҳамияти кининҳо дар инкишофи инфаркти миокард // С.А. Муминчонов, Ш.Ф. Одинаев, С.М. Бобоалиев // Авчи зуҳал.- 2017.-№ 4 (29).- С. 51-53.
- [22-М] Муминджонов С.А. Использование гемопоэтических стволовых клеток при лечении инфаркта миокарда // Муминджонов С.А. [и др.] // Роль и место инновационных технологий в современной медицине: материалы 66 годичной научно-практической конференции ТГМУ им. Абуали ибни Сино с международным участием, посвящённой «Году развития туризма и народных ремесел Таджикистана».-Душанбе, 2018.-С. 495-496.
- [23-М] Muminjonov S.A. Dynamics of changes kallikrein-kinin system of blood and its correction in coronary heart disease / A. Tyagi Supervisor – Muminjonov S.A. // Сборник материалов VIII научно-практической конференции молодых ученых и студентов с международным участием, посвященной «Году развития туризма и народных ремесел Таджикистана».- Душанбе, 2018.- С.128-129.
- [24-М] Muminjonov S.A. Treatment of myocardial infarction by autologous bone marrow stem cells (CD 133+) / M. Gaur. Supervisor - MuminjonovS.A. // Сборник материалов VIII научно-практической конференции молодых ученых и студентов с международным участием, посвященной «Году развития туризма и народных ремесел Таджикистана».- Душанбе, 2018.-С.108-109.

ФЕҲРИСТИ ИХТИСОРАҲО

БАЭЭ	- Нα-бензоил-L-аргинин этилового эфира
БДР	- бемории дилу рагҳо
БИД	- бемории ишемикий дил
ВЭМ	- веллоэргометрия
ИМ	- инфаркт миокард
иОАТ	- ингибитори омили ангиотензин табдилдиҳанда
КК	- калликреин
МИБИ	- метоксиизобутилизонитрил
МЧ	- меъдачаи чап
НМД	-норасогии музмини дил
ҲНД	- ҳачми ниҳоии диастоликӣ
ҲНС	- ҳачми ниҳоии систоликӣ
ОВ	- омили Виллебранд
ПҚҚ	- прекалликреин
РФП	- радиофармпрепарат
СҚҚ	- системаи калликреин-кининӣ
СРАА	-системаи ренин ангиотензин-алдостерон
CCA	-системаи симпатоадреналӣ
ТҚЯЭ	- томографияи компьютерии якфотонии эмиссионӣ
ТУС	-ташхиси ултрасадоӣ

ТУТ	- ташкилоти умумицаҳонии тандурустӣ
ШРК	- шарёни рости коронарӣ
ШЧК	- шарёги чапи коронарӣ
ЭКГ	- электрокардиограмма
ЭхоКГ	- эхокардиография
MNBMSC	- Mononuclear BoneMarrow StemCell

АННОТАЦИЯ

Муминджонов Сухайли Ахмаджонович

Патогенетические особенности коррекции факторов коронарного ангиогенеза при ишемической болезни сердца

Ключевые слова: стволовая терапия, клетки CD133+, Ишемическая болезнь сердца, кинины.

Цель исследования. Повысить эффективность традиционной медикаментозной терапии ишемической болезни сердца путем стимуляции регенеративных процессов ангиогенеза и оптимизации метаболизма в ишемизированном миокарде.

Методы исследования и использованная аппаратура. Проведено обследование и лечение 116 пациентов с различными формами ишемической болезни сердца, которые были разделены по методу терапии по восстановлению ангиогенеза миокарда. Из специальных методов исследования проведена коронарная ангиография, сцинтиграфия миокарда после введения стволовых клеток в миокард методом однофотонная эмиссионной компьютерной томографии левого желудочка с использованием меченного Тс99м-МИБИ (метоксизобутилизонитрил). Также проведена оценка показателей ККС, показателей нагрузочных проб, свёртывающей и антисвёртывающей системы крови.

Полученные результаты и их новизна. Диссертационная работа является одной из первых в Республике Таджикистан. Она посвящена вопросам патогенетической терапии ИБС. В работе проведён анализ и интерпретация результатов лечения стволовыми клетками CD 133+. Изучены также основные патогенетические и патохимические факторы, влияющие непосредственно на ангиогенез. В частности впервые получены данные о функциональной активности калликреин-кининовой системы крови и её гемореологии у больных с коронарной болезнью сердца, которые в сопоставлении с результатами сцинтиграфии могут быть расценены в качестве контроля эффективности лечения и прогнозной оценки. Оценена эффективность комплексной терапии, непосредственно влияющей на патогенетические звенья ангиогенеза и регенерации кардиомиоцитов, включающей ингибиторы калликреина, кардиопротекторов и антиоксидантов в лечении больных инфарктом миокарда. Получены удовлетворительные результаты, показывающие стабилизацию калликреин-кининовой системы крови, реологии крови, а также методом сцинтиграфии миокарда доказано положительное влияние аутологичных стволовых клеток на ангиогенез миокарда.

Рекомендации по использованию. Предложена схема (алгоритм) тактики ведения пациентов, а также лабораторного контроля за состоянием ангиогенеза, реологических свойств крови у пациентов с ишемической болезнью сердца после проведения клеточной терапии аутологичными клетками CD133+. Для практической кардиологии предложены методы коррекции направленные на восстановление и улучшение ангиогенеза миокарда, а также коррекция баланса кининов, направленная на стабилизацию реологических свойств крови.

Область применения. Внутренние болезни, кардиология, интервенционная кардиология.

АННОТАЦИЯ

Муминчонов Сұхайлі Ахмадчонович
**Хусусиятхой патогенетикии ислохи омилҳои ангиогенези коронарӣ ҳангоми
бемории ишемикии дил**

Калимаҳои калидӣ: ҳұчайрадармой, ҳұчайраҳои CD133+, bemoriҳои ишемикии дил, кининҳо.

Мақсади таҳқиқот. Баланд бардоштани самаранокии табобати аңъанавии медикаментозии bemории ишемикии дил бо роҳи стимулятсияи протсессхой регенеративии ангиогенез ва оптимизатсияи метаболизм дар миокарди ишемикӣ.

Методҳои таҳқиқот ва таҷҳизоти истифодашуда.

Таҳқиқот ва табобати 116 bemори мубтало ба шаклҳои гуногуни БИД гузаронида шуд, ки онҳо аз рӯйии усули табобати барқарорсозии ангиогенез миокард ба гурӯҳҳо ҷудо карда шуданд. Аз усулҳои маҳсуси таҳқиқот ангиографияи коронарӣ ва стсингтиграфияи миокард пас аз тазрики ҳұчайраҳои бунёдӣ ба миокард бо усули томографияи компютерии якфотонаи эмиссионии меъдачаи чап бо истифода аз Tc99m бо нишонадори МИБИ (метоксизобутилизонитрил) ичро карда шуд. Ҳамчунин баҳогузорӣ ба нишондодҳои СҚҚ, таҳқиқоти нишондиҳандаҳои намунаҳои сарборӣ, системаҳои лаҳтабандӣ ва зиддиллаҳтабандии хун гузаронида шуд.

Натицаҳои бадастомада ва навғонии онҳо. Таҳқиқоти диссертасия дар Ҷумҳурии Тоҷикистон яке аз аввалин пажӯҳишҳо ба ҳисоб меравад. Вай ба масъалаҳои табобати патогенетикии БИД баҳшида шудааст. Дар таҳқиқот таҳлил ва шарҳи натицаҳои ҳұчайрадармой CD 133+ оварда шудааст. Ҳамчунин омилҳои асосии патогенетикӣ ва патохимиявии бевосита ба ангиогенез таъсиррасонанда омӯхта шуданд. Аз ҷумла оид ба фаъолнокии функционалии фаъолнокии системai калликреинӣ-кининий хун ва гемореологияи вай дар bemорони мубтало ба bemории коронарии дил бори нахуст маълумот ба даст оварда шудааст, ки дар муқоиса аз натицаҳои стсингтиграфия мумкин аст, ки ба сифати назорати самаранокии табобат ва пешгӯйии bemори баҳогузорӣ карда шаванд. Самаранокии табобати комплексӣ, ки бевосита ба звенои патогенетикии ангиогенез ва регенератсияи кардиомиоситҳо, аз ҷумла ингибиторҳои калликреин, кардиопротекторҳо, антиоксидантҳо дар табобати инфаркти миокард таъсир мерасонад, баҳогузорӣ карда шуд.

Тавсияҳо оид ба истифода: схемаи (алгоритм) тактикаи муроқибати bemорон, ҳамчунин назорати лаборатории ҳолати ангиогенез, хосиятҳои реологии хун дар bemорони мубтало ба bemории ишемикии дил пас аз гузаронидани ҳұчайрадармой бо ҳұчайраҳои аутологӣ CD133+ пешниҳод карда шуд. Барои кардиологияи амалӣ усулҳои ислохи самтноки барқарорсозӣ ва ва беҳтар карданি ангиогенези миокард, ҳавмчунин ислохи таносуби кининҳо, ки ба босуботсозии хосиятҳои реологии хун нигаронида шудаанд, тавсия карда мешавад.

Соҳаи иситифода. Бемориҳои дарунӣ, кардиология, кардиологияи интервентсионӣ.

ANNOTATION

Muminjonov Suhayli Ahmadjonovich

Pathogenetic features of correction of coronary angiogenesis factors in ischemic heart disease

Key words: stem cell therapy, CD133+ cells, ischemic heart disease, kinins.

Purpose of the study: To increase the effectiveness of traditional drug therapy for ischemic heart disease by stimulating the regenerative processes of angiogenesis and optimizing metabolism in the ischemic myocardium.

Research methods and equipment used. Examination and treatment of 116 patients with various forms of ischemic heart disease were carried out, who were divided according to the method of therapy to restore myocardial angiogenesis. From special research methods, coronary angiography and myocardial scintigraphy was performed after the introduction of stem cells into the myocardium by single-photon emission computed tomography of the left ventricle, using Tc99m with the ligand MIBI (methoxyisobutylisonitrile). The assessment of the KKS indicators. study of stress test indicators, coagulation and anti-coagulation blood systems was also carried out.

Results and their novelty. The dissertation work is one of the first in the Republic of Tajikistan. It is devoted to the pathogenetic therapy of ischemic heart disease. The work analyzes and interprets the results of treatment with stem cells CD 133+. The main pathogenetic and pathochemical factors that directly affect angiogenesis have been studied. In particular, data on the functional activity of the kallikrein-kinin blood system and its hemorheology in patients with coronary heart disease were obtained for the first time, which, in comparison with the results of scintigraphy, can be regarded as a control of the effectiveness of treatment and a predictive assessment. Evaluated the effectiveness of complex therapy, which directly affects the pathogenic links of angiogenesis and regeneration of cardiomyocytes, including inhibitors of kallikrein, cardio-protectors and antioxidants in the treatment of patients with myocardial infarction. Satisfactory results were obtained showing the stabilization of the kallikrein-kinin of blood system, blood rheology, and the positive effect of autologous stem cells on myocardial angiogenesis was proved by the method of myocardial scintigraphy.

Recommendations for use. A scheme (algorithm) of patient management tactics, as well as laboratory monitoring of the state of angiogenesis, rheological properties of blood in patients with ischemic heart disease after stem cell therapy with autologous CD133+ cells is proposed. For practical cardiology, correction methods have been proposed aimed at restoring and improving myocardial angiogenesis, as well as correcting the kinin balance aimed at stabilizing the rheological properties of blood.

Application area. Internal medicine, cardiology, interventional cardiology.