

**ГУ «ТАДЖИКСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ  
ПРОФИЛАКТИЧЕСКОЙ МЕДИЦИНЫ»**

**РАШИДОВ ИСМОИЛ МАХМАДАЛИЕВИЧ**

**КЛИНИКО-ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПОРАЖЕНИЯ  
ПОЧЕК ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ 2 ТИПА У ЖИТЕЛЕЙ РЕСПУБЛИКИ  
ТАДЖИКИСТАН**

**АВТОРЕФЕРАТ**

диссертации на соискание учёной степени  
кандидата медицинских наук

по специальности:  
14.01.04 – Внутренние болезни

**Душанбе 2021**

Работа выполнена в ГУ «Таджикский научно-исследовательский институт профилактической медицины»

**Научный руководитель:**

**Шукурова Сурайё Максудовна – член корреспондент НАНТ д.м.н., профессор, заведующая кафедрой терапии и кардиоревматологии ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения Республики Таджикистан»**

**Официальные оппоненты:**

**Исмоилзода Саймахмуд Саидахмад - доктор медицинских наук, директор ГУ «Национальный научный центр трансплантации органов и тканей человека»**

**Абдувохидов Абдусамад Абдукахорович- кандидат медицинских наук, заведующий стационарным отделением в Международной клинике Ибн Сино**

**Оппонирующая организация:**

ГУ «Минский научно-практический центр хирургии, трансплантологии и гематологии»

Защита диссертации состоится «\_\_\_» 2021 года в \_\_\_\_\_ часов на заседании диссертационного совета 6Д.КОА-038 при ГОУ ТГМУ им. Абуали ибн Сино. Адрес: 734003, г. Душанбе, проспект Рудаки, 139, [www.tajmedun.tj](http://www.tajmedun.tj),

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

Автореферат разослан «\_\_\_» 2021 г.

**Ученый секретарь  
диссертационного совета  
кандидат медицинских наук, доцент**

**Джамолова Р. Дж.**

## Введение

**Актуальность и востребованность проведения исследований по теме диссертации.** Несмотря на внедрения высокотехнологичных методов диагностики в области нефрологии, глобальное бремя хронической болезни почек (ХБП) возрастает и согласно прогнозам, к 2040 году станет пятой по частоте причиной утраченных лет жизни [Дорофеева Е.Г., 2019; Foreman K.J., 2018]. Отмечается рост инвалидности и смертности ХБП из-за высокого кардиоваскулярного риска [Кобалова Ж.Д., 2017; Packer M., 2020; Li P.K., 2020].

В Республике Таджикистан (РТ) одной из приоритетных проблем современной медицины является ХБП [Шокиров Ю.А., 2018; Одинаев Ш.Ф., 2018; Абдуллоев С.М., 2020].

В странах с высоким уровнем доходов, расходы на диализ и трансплантацию составляют 2-3% годового бюджета здравоохранения [Wanhorder R., 2017]. Реалии сегодняшнего дня таковы, что в РТ зачастую диагностика ХБП крайне запоздалая, когда назначение программного диализа не гарантирует полного выздоровления [Рустамова М.С., 2021]. Следовательно, ХБП является ключевой причиной катастрофических расходов на здравоохранение и приобретает социально – экономический характер [Жариков А.Ю., 2018; Foreman K.J., 2020]. В РТ основным этиологическим фактором формирования и прогрессирования ХБП, помимо паренхиматозных заболеваний почек, является сахарный диабет (СД) 2 типа и сопряженные с ним патологии (ожирение, кардиоваскулярные заболевания (КВЗ)) [Шокиров Ю.А., 2015; Сулейманова З.А., 2015]. Диабетическая нефропатия (ДН) является лидирующей причиной ХБП, терминальной хронической почечной недостаточности (ХПН), которая находится на 2-ом месте в мире среди причин смертности, уступая лишь КВЗ [Надеева Р.А., 2017; Жариков А.Ю., 2018; Dokainish H., 2018]. Учитывая широкую распространённость СД, непрерывный рост заболеваемости, а также увеличение продолжительности жизни больных СД, прогнозируется существенный рост распространённости ДН. В странах с высоким развитием экономики от 20 до 50% от общего количества кандидатов для лечения заместительной почечной терапии являются больные, страдающие СД [Дедов И.И., 2017; Ogurtsova K., 2018; Fouli G.E., 2018].

В основе ДН лежит микроваскулопатия, осложняющая СД в 30-40% случаев [Бирюкова Е.В., 2018; Бобкова И.Н., 2015]. Вопросы патогенетических механизмов ДН из года в год претерпевают ряд изменений и сегодня установлено, что ключевую роль играют гипергликемия и гиперглюкозурия. В результате дисрегуляции гликемии возникает ряд последовательных биохимических нарушений, приводящих к повреждению эндотелия сосудистой стенки, гипертрофии почечных клубочков и развитию ДН [Никонорова Е.С., 2017; Mc Meekin H., 2016]. По данным статистики, ДН занимает 3-е место в ряду потенциально летальных осложнений СД [Дедов И.И., 2017; Филинова С.О., 2019]. Пусковые механизмы причин развития ДН многочисленны, но из всего многообразия механизмов наиболее изученными и доказанными являются: метаболические (гипергликемия, гиперлипидемия) и гемодинамические (внутриклубочковая гипертензия, артериальная гипертензия (АГ)) [Дорофеева

Е.Г., 2019; Кобалова Ж.Д., 2018; Ксаба П. Ковесди, 2017]. Большое внимание клиницистов направлено на профилактику развития и прогрессирования поражения почек при СД. В перечень профилактических мероприятий, прежде всего, входит нормализация или идеальная компенсация углеводного обмена на всём протяжении заболевания. Проведённые в этом направлении исследования (DCCT и UKPDS) установили, что строгий контроль гликемии ( $\text{HbA1c} < 7,5\%$ ) позволяет не только предотвратить развитие ДН у лиц, ей не страдающих, но и затормозить прогрессирование нежелательных осложнений у больных [Мкртумян А.М., 2017; Neuen B.L., 2017].

На рубеже 20 и 21 столетий мировое сообщество столкнулось с глобальной проблемой роста продолжительности жизни населения, при этом и увеличение хронических болезней, и Таджикистан не исключение. Эта тенденция влечёт за собой не только медицинское, но и огромное социально-экономическое значение. Пандемия хронических неинфекционных болезней, ежегодно забирающая миллионы жизней, приводит к тяжёлым осложнениям, необходимости применять дорогостоящие методы лечения [Томилина Н.Л., 2016; Скobelев К.В., 2019].

В РТ проблема ДН и её последствий, включая ХПН, стоит остро. В Республике существует ряд факторов, которые способствуют более поздней диагностике поражения почек при СД, распознаванию ХПН, тяжёлому течению ДН, ранней инвалидизации больных. К ним относятся: неинформированность пациентов о последствиях СД, недостаточная работа на этапах первично медико-санитарной помощи (ПМСП), отсутствие единых клинических руководств и протоколов по диагностике, лечению и профилактике ДН для семейных врачей, не проводится диагностика на микроальбуминурию (МАУ) (особенно в регионах), низкая приверженность к сахароснижающим препаратам, необоснованная полипрагмазия др.

Таким образом, несмотря на большое число исследований и публикаций о природе патогенетических механизмов, диагностике и методах терапии ДН, до сих пор остаётся множество нерешённых, спорных вопросов. Следовательно, поиск путей их решения является актуальным для современной нефрологии и медицины в целом. Оценка состояния ДН, в ассоциации с сопутствующими заболеваниями, с учётом изучения основных прогностических маркёров, позволит внести определенный вклад в совершенствование ранней диагностики и лечения больных. Это, в свою очередь, может предупредить прогрессирование заболевания, обеспечить удовлетворительный прогноз и внести вклад в определении стратегии развития системы здравоохранения РТ.

**Степень изученности научной задачи.** Современная нефрология рассматривает ХБП как социально значимое хроническое неинфекционное заболевание и по распространённости, и по тяжести медико-социальных последствий может рассматриваться в качестве самостоятельного фактора риска (ФР) сердечно-сосудистых заболеваний (ССЗ) [Миронова С.В., 2018; Cannon C.P., 2020; Mathew R.O., 2017; Zelniker T.A., 2019]. В публикациях отечественных и зарубежных исследователей нашли своё отражение важные аспекты нозологической многогранности ХБП, идентификация причин, включая ДН,

частота и структура прогностических маркеров, ФР сопутствующих состояний, разнородность в клинико-патогенетических механизмах СД и ДН, разработка этиотропной и патогенетической терапии [Бирюкова Е.В., 2018; Шокиров Ю.А., 2017; Wan E.Y.F., 2017]. Результаты множества научных исследований свидетельствуют о высокой частоте ДН среди ХБП, о ключевой роли в ранней их диагностике различных маркеров поражения почек, при этом наряду с нарушениями углеводного обмена, АГ и ожирение являются самостоятельными ФР поражения почек при ДН [Дедов И.И., 2017; Никонорова Е.С., 2017; Шестакова М.В., 2018; Alicic R., 2017; Huxel C., 2019].

В ряде научных исследований активно обсуждается роль повреждающего действия на почки провоспалительных цитокинов – интерлейкинов 1,6,18 (ИЛ-1, ИЛ-6, ИЛ-18), фактора некроза опухолей, которые образуются вследствие накопления в организме конечных продуктов гликозилирования, эндотелиальной дисфункции (ЭД), дислипидемией, оксидативным стрессом и ожирением [Оганов Р.Г., 2017].

Несмотря на всестороннее обсуждение вопросов ДН при ХБП, существует множество нерешённых сторон, касающихся особенностей клинического течения ДН в ассоциации с сопутствующей патологией, прогностическая значимость маркеров системного воспаления, особенностей гемодинамических параметров почечного кровотока и др.

**Теоретические и методологические основы исследования.** Диагностика ДН на ранних стадиях сопряжена с трудностями, из-за скудности клинической картины. В связи с чем зачастую нефрологи и эндокринологи сталкиваются с поздней диагностикой ХБП. Перечень диагностических методов для диагностики ДН весьма широк, от рутинных (общий анализ мочи, креатинин, мочевина, скорость клубочковой фильтрации (СКФ) и др.) до высокотехнологичных (биопсия почек, генетических, электронно-микроскопических). Однако в нашей республике методы изучения биопсионного материала почек на сегодняшний день не доступны, а некоторые методы находятся на стадии развития. Методы исследования, используемые в нашей работе, общедоступны, высокоинформативный и малозатратны. Диагностический поиск обследуемых пациентов осуществлялся по плану нефрологического больного, который включал суточную альбуминурию (АУ), СКФ, креатинин, липиды, глюкозу, гликированный гемоглобин. По необходимости использовались инструментальные методы – электрокардиограмма (ЭКГ), эхокардиография (ЭхоКГ). В диагностике ДН «золотым стандартом» определения функционального состояния почек является ранний прогностический маркер – МАУ, определение которого не требует больших затрат. К сожалению, данный метод диагностики ДН не включён в клинические протоколы ПМСП республики и, в связи с этим, исследования МАУ с большой достоверностью может быть использован для определения степеней тяжести функции почек. В последние годы нефрологи стали использовать метод допплерографического исследования (ДП-исследования) интранеальных сосудов, хотя в практике нефрологических стационаров регионов республики их

использование ограничено. Данный метод высокоинформативен, особенно при АГ в ассоциации с ДН.

Таким образом, междисциплинарный подход к изучению функционально-патогенетических, коморбидных взаимосвязей и тактических подходов в области нефрологии и эндокринологии на научной основе позволит оптимизировать расходы на терапевтическую службу РТ, улучшить исходы терапии и качество жизни пациента. В связи с этим сегодня ХБП рассматривается не только как нерешенная медицинская проблема, но и как социально-экономическая. Это, в свою очередь, в будущем сможет определить стратегию развития системы здравоохранения РТ.

### **Общая характеристика работы**

**Цель исследования:** совершенствовать раннюю диагностику диабетической нефропатии в структуре ХБП путём изучения клинико-функциональных и вазоренальных особенностей.

**Объект исследования.** Объектом исследования явились 207 пациентов с ДН, которым проводилось комплексное обследование на предмет особенностей клинико-функционального течения, факторов риска, сопутствующей патологии и допплерографических (ДП) показателей почечного кровотока с учётом АУ и АГ. Параллельно проводился ретроспективный анализ историй болезней 680 пациентов с ХБП, госпитализированных в нефрологическое отделение ГУ «Национальный медицинский центр Шифобахш» за период 2018-2020 гг.

**Предмет исследования.** Предметом исследования было изучение ключевых клинических параметров нефрологических больных (симптомы, функциональные тесты, диагностические маркеры, гемодинамические нарушения в сосудах почек). Оценивались ранние маркеры ДН и их особенности в ассоциации с ожирением. Изучалось состояние интранефрального кровотока в зависимости от МАУ и АГ. Результаты сопоставления клинико-функциональных и инструментальных методов исследования позволили своевременно выявить пациентов групп риска ДН в структуре ХБП.

### **Задачи исследования**

1. Изучить структуру, ФР и сопутствующую патологию ХБП в зависимости от её стадии;
2. Провести анализ встречаемости ДН у пациентов, находящихся на лечении в отделении нефрологии, и причины его развития;
3. Представить клинико-функциональную характеристику ДН и взаимосвязь с ранними прогностическими маркерами и ожирением;
4. Оценить возможности эхографии в диагностике нарушений почечной гемодинамики у больных ДН;
5. Изучить вазоренальные нарушения ДН на ранних стадиях в зависимости от МАУ и АГ

**Методы исследования.** Методологической основой, представленной диссертационной работы, явилось множество научных трудов отечественных и зарубежных авторов по современным аспектам ХБП и ДН. Детально изучены вопросы ранней диагностики и клинико-прогностических параметров ДН и ХБП.

Основу диссертационной работы представляют научно-прикладные исследования, направленные на решение ключевых проблем взрослой нефрологии республики - проблема ранней диагностики, критерии коморбидности, оценка степени тяжести течения ХБП и ДН.

Анализ медицинской документации и обследование пациентов проводились в госпитальном звене на базе специализированного нефрологического отделения национального медицинского центра (НМЦ) «Шифобахш» Душанбе, где базируется кафедра внутренних болезней №2 ГОУ «Таджикского государственного медицинского университета (ТГМУ) им. Абуали ибни Сино». На каждого больного оформлялась индивидуальная карта обследования. В перечень методов исследования включены общеклинические, функциональные (специальные) и инструментальные методы нефрологического больного: СКФ, уровень креатинина, общего белка, степени АУ, мочевины, глюкоза крови, гликированный гемоглобин, мочевая кислота, холестерин. Все нефрологические исследования проведены и оценивались согласно рекомендациям НОФР (2013). Из специальных инструментальных методов исследования применялись ДП-исследование сосудов почек, а также статистические, в том числе методы сравнительного и системного анализа.

**Отрасль исследования.** Диссертационная работа посвящена научным проблемам нефрологии и соответствует паспорту высшей аттестационной комиссии (ВАК) при Президенте РТ 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 человека; подпункт 3.8. Клинические проявления заболеваний внутренних органов. Исследования отражают основные разделы внутренней медицины – нефрологию. Содержание работы полностью отражает исследования по нефрологии, в частности клинико-функциональным и гемодинамическим изменениям при ДН и ХБП. Все научные положения, выводы и практические рекомендации диссертации отражают поставленные задачи, обоснованы и логически вытекают из результатов, проведенных исследований.

**Этапы исследования.** В процессе исследования придерживалась традиционная этапность научной работы. В дебюте исследования проводился литературный поиск с целью формирования темы и цели научной работы. Для написания обзора литературы нами проведён анализ современной литературы по вопросам нефрологии, как в Таджикистане, так и в мире. Это позволило правильно сформулировать цель и задачи исследования и закончить обзор литературы. Далее налаживание методик по теме диссертации, ретроспективный и проспективный анализы медицинской документации пациентов и написание глав диссертации. Исследования пациентов проводились на примере стационарных больных. Из общей структуры больных с ХБП отбирались согласно протоколу исключения и включения больных с ДН. Следующим звеном исследования явилась оценка клинического состояния пациентов, что позволило нам распределить их на варианты течения ХБП и ДН в зависимости от стадии заболевания. В последующем все пациенты прошли углубленное лабораторное обследование в зависимости от

стадии АУ и сопутствующей патологии. Следующим этапом исследования являлось ДП-исследования сосудов почек с оценкой их показателей в сравнительном аспекте по МАУ и АГ. Заключительным звеном исследования явилось обсуждение полученных результатов и анализ современной литературы по данной проблеме.

Результаты научного поиска позволили сформулировать модель ДН в структуре ХБП и разработать методы диагностики.

**Основная информационная и исследовательская база.** В диссертационной работе подробно изучены основные научные труды, посвященные различным аспектам нефрологии и кардиологии. Изучены материалы научных конференций и научных трудов по различным проблемам диабетических поражений почек ученых РФ. Проведён анализ научных исследований и трудов докторских диссертаций, защищённых в РТ. Исследования проводились на базе стационарных отделений НМЦ «Шифобахш».

**Достоверность диссертационных результатов** подтверждается репрезентативной базой исходящих материалов: первичная медицинская документация (медицинские истории болезней пациентов, индивидуальные карты на каждого пациента, письменное соглашение на проведение ряда инструментальных методов исследования). Результаты, полученных исследований, представлены (общеклинические, лабораторные, инструментальные) в письменном реестре, а также в электронном формате в виде компьютерной базы данных и картотеками. Лабораторные данные представлены также в реестре журнала в виде электронного носителя. Достоверность результатов обусловлена и подкреплена достаточным объёмом материалов исследования, статистической обработкой результатов исследований и публикациями. Выводы и рекомендации основаны на научном анализе результатов исследования и обеспечены представительностью выборки, обширностью первичного материала, тщательностью его качественного и количественного анализа, системностью исследовательских процедур, применением современных методов статистической обработки информации.

**Научная новизна исследования.** Представленная научно-исследовательская работа является одной из первых в РТ, посвященных проблеме диагностики поражения почек при СД 2 типа у взрослых, которые проведены в соответствии с международными протоколами и национальными рекомендациями научного общества нефрологов России (2012г).

- Изучена структура и частота ХБП пролеченных больных в нефрологическом стационаре, отягощающие факторы течения ХБП в условиях длительного жаркого климата, основанные на анализе частоты, клинических симптомов и показателей СКФ, канальцевой реабсорбции.
- Изучена клинико-функциональная характеристика ХБП в зависимости от сопутствующих патологий.
- Установлены клинические особенности ДН в зависимости от степеней АУ, СКФ и длительности СД.

- Оценены структура и частота коморбидности, а также исследование МАУ как раннего диагностического маркера ДН.
- Изучена клинико-функциональная характеристика ДН в ассоциации с ожирением.
- Дано научное обоснование целесообразности проведения ДП-исследования внутривенной гемодинамики у больных ДН.
- Впервые ДП-исследование проведено на всех уровнях почечного кровотока, включая исследования кровотока на уровне внутриренальных артерий.
- Впервые научно обоснована и доказана высокоинформативность применения ДП-исследования у больных ДН в зависимости от МАУ и АГ.

**Теоретическая ценность исследования** заключается в том, что научно-теоретические, методологические положения, выводы и рекомендации, представленные в диссертации, могут быть использованы в учебном процессе медицинских ВУЗов. Результаты исследования внедрены в практику госпитальной службы нефрологических отделений НМЦ «Шифобахш», ГУ «ГЦЗ №2 им. академика К.Т. Таджиева», а также используется в учебном процессе кафедры внутренних болезней ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» и на кафедре терапии и кардиоревматологии ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения (ИПО в СЗ) РТ».

**Практическая ценность исследования.** С практической точки зрения результаты исследований позволяет врачу своевременно выявить поражение почек при СД 2 типа с применением высокоинформативных и доступных методов исследования. Основные практические ценности исследований:

- Выявлены основные факторы риска ДН и характер сопутствующих патологий, влияющих на прогрессирование ХБП.
- Для практической медицины разработаны критерии прогноза и оценки степени тяжести ДН, что позволяет использовать эти критерии для ранней диагностики и своевременной терапии.
- Установлено, что наиболее ранними и высокоинформативными маркерами прогноза ДН являются МАУ и СКФ.
- Установлены высокоинформативные критерии нарушения интранеального кровотока, в которые входят индекс резистивности (RI), V<sub>min</sub> и V<sub>max</sub> у больных ДН в ассоциации с МАУ и АГ.

#### **Положения, выносимые на защиту:**

- Диапазон причин развития ХБП широк и отличается половой и возрастной избирательностью. Анализ ФР и сопутствующих заболеваний позволяет рассматривать ХБП как фактор повышенного риска КВЗ.
- В ходе научного исследования выявлено, что ДН в структуре ХБП занимает ведущую роль и выявлена прямая корреляционная взаимосвязь с длительностью СД 2 типа, при этом наблюдается опережение АГ.
- В диагностике ДН исследование МАУ играет ключевую роль, а стадии АУ находятся во взаимосвязи с длительностью СД. В исследуемой группе преобладали больные с ДН в стадии МАУ и НАУ.

- Структура сопутствующих заболеваний ДН подтвердила тезис о высоком кардиоваскулярном риске. Наличие ожирения у больных ДН имело отрицательное влияние на степень нарушения функции почек.
- Выявлена взаимосвязь нарушения внутрипочечного кровотока от стадии АУ и наличия АГ.

**Личный вклад соискателя.** Автор, будучи клиницистом и, имея опыт работы с нефрологическими больными, самостоятельно определил научное направление диссертационной работы. лично автором проведены поиск и анализ литературных данных, посвященных исследуемой проблеме. Совместно с научным руководителем определены цель работы, задачи и пути их достижения.

Ретроспективный анализ медицинской документации нефрологического больного стационара, клинико-функциональное и инструментальное обследования пациентов, разработка и заполнение, соответствующих и специально разработанных для данного исследования, анкет и клинических карт проводились автором самостоятельно.

Оценка и интерпретация биохимических и инструментальных методов исследования осуществлялись вместе с врачами лабораторий в функциональных кабинетах НМЦ «Шифобахш» и в «Референс-лаборатории» (г. Душанбе). Интерпретация полученных результатов, описание выводов и рекомендаций проводились совместно с научным руководителем.

**Апробация диссертации и информация об использовании её результатов.** Материалы диссертационной работы доложены и обсуждены на ежегодных научных конференциях ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» (2019-2021 гг.), ГОУ «ИПО в СЗРТ» (2018-2020 гг.), конгрессе кардиологов и терапевтов стран Азии и СНГ (Душанбе, 2019 г), заседании учёного совета ГУ «НИИ профилактической медицины» МЗ и СЗН РТ (протокол №09 от 19.05.2021г.). Результаты исследования внедрены в клиническую и лечебную работу, нефрологического отделения НМЦ «Шифобахш» РТ, отделения эндокринологии ГУ «Комплекс здоровья Истиклол», нефрологического отделения ГМЦ «№ 2 им. акад. К. Т. Таджиева» г. Душанбе. Материалы работ используются в учебном процессе на кафедре внутренних болезней №2, кафедре эндокринологии ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» и кафедре терапии и кардиоревматологии ГОУ «ИПО в СЗРТ».

### **Опубликование результатов диссертации**

По теме диссертации опубликовано 11 печатных работ, из них 4 статьи в рецензируемых журналах, рекомендованных ВАК при Президенте РТ для публикации результатов диссертационного исследования.

**Структура и объём диссертации.** Диссертация изложена на 127 страницах, состоит из введения, общей характеристики работы, 6 глав (обзор литературы, материал и методы исследования, 3 глав, посвященных результатам собственных исследований, обсуждению полученных данных), заключения, списка литературы. Список используемой литературы включает 118 отечественных и 151 зарубежных источников. Работа иллюстрирована 10 рисунками и 22 таблицами.

## **СОДЕРЖАНИЕ РАБОТЫ**

## **Характеристика обследованных лиц и методы исследования**

Исследование выполнено на базе специализированного нефрологического отделения НМЦ «Шифобахш» МЗ и СЗН РТ (клиническая база кафедры внутренних болезней №2 ГУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино») за период 2019-2021гг., в два этапа. На первом этапе работы выполнен анализ медицинской документации (n=680) (истории болезни, статистическая карты) больных нефрологического отделения, находившиеся на стационарном наблюдении с диагнозом ХБП. Соответственно классификации ХБП больные были разделены на соответствующие группы по степени тяжести и стадиям. Все госпитализированные больные были жителями РТ (г. Душанбе и регионов РТ). Полученные результаты исследования вносились в разработанную анкету, включающие результаты сбора анамнеза, клинико-демографические, функциональные, инструментальные исследования.

### **Критерии включения пациентов в обследование:**

- Пациенты с ХБП, у которых в крови обнаружено повышенное содержание креатинина и мочевины, а также нарушение фильтрационной функции почек. Верификация диагноза ХБП проводилась согласно стандартам обследования по плану нефрологического больного в соответствии регистром нефрологического общества РФ.
- Пациенты с ДН, которые в анамнезе указывали на наличие СД. Для верификации диагноза ДН исследовалась утренняя порция мочи на МАУ турбометрическим методом (полосок). Нормальный показатель расценивается ниже 30мг/сутки, а от 30 до 300мг/сутки – МАУ.

### **Клинико-функциональное исследование ХБП**

Основной целью анализа явилась оценка структуры ХБП, ее этиология, половозрастная характеристики, ФР, а также частота и характер сопутствующей патологии. Среди общего числа (n=680) обследованных пациентов мужчин было 251 (36,9%) и женщин 429 (63,1%). Структура и частота ХБП в зависимости от пола представлена в таблице 1.

**Таблица 1. - Характеристика больных с ХБП в анализируемой группе (n=680)**

<b>Нозология</b>	<b>Всего (n=680)</b>		<b>Мужчины (n=251)</b>		<b>Женщины (n=429)</b>	
	<b>Abs.</b>	<b>%</b>	<b>Abs.</b>	<b>%</b>	<b>Abs.</b>	<b>%</b>
Диабетическая нефропатия:						
-ДН в чистом виде	312	45,9	135	53,8	177	41,3
-ДН в ассоциации с пиелонефритом	207	30,4	90	35,9	117	27,3
-ДН в ассоциации с МКБ	55	8,1	19	7,6	36	8,4
-ДН в ассоциации с др. заболеваниями	15	2,2	10	4,0	5	1,2
АГ	35	5,1	16	6,4	19	4,4
Гломерулонефриты (ГН)	190	27,9	43	17,1	147	34,3
Пиелонефриты	123	18,1	59	23,5	64	14,9
ИВРЗ	31	4,6	8	3,2	23	5,4
	24	3,5	6	2,4	18	4,2

Второй этап работы выполнен в дизайне простого открытого клинического проспективного сравнительного исследования, в котором изучались клинические

особенности ДН с учетом длительности болезни, пола и возраста, диагностические маркеры в ассоциации с ожирением и без и характер сопутствующих заболеваний.

**Нозологическая диагностика.** Верификация диагноза ХБП осуществлялась при использовании критериев KDIGO 2012 года и рекомендаций Научного общества нефрологов России (Смирнов А.В. и др., 2012г), согласно которым ХБП определяли при уровне СКФ $<60\text{мл}/\text{мин}/1,73\text{м}^2$  для креатинина и при наличии ПУ. Для верификации диагноза ДН исследовалась утренняя порция мочи на МАУ турбометрическим методом (полосок). Нормальный показатель расценивался ниже 30мг/сутки, а от 30 до 300мг/сутки – МАУ.

В исследовании было включено 207 больных с ДН, средний возраст  $65,5 \pm 5,6$ , из них n=90 мужчин и n=117 женщин. Длительность СД в среднем составила 7,7 лет, ожирение наблюдалось с частотой – 41,5%. Клиническая характеристика больных с ДН представлено в таблице 2.

**Таблица 2. -Клиническая характеристика больных ДН (n=207)**

Параметр	Значение
Длительность СД, годы	10 (6, 20)
Длительность АГ, годы	12 (7, 22)
Индекс массы тела (ИМТ), кг/м <sup>2</sup>	$30,2 \pm 5,7$
Избыточный масса тела	79 (38,2 %)
Ожирение	96 (46,4%)
ОТ, см	$96,7 \pm 14,4$

**Примечание:** Данные представлены в виде медиана (25-процентиль, 75-й-процентиль), среднего значения ± стандартного отклонения или абсолютного числа больных (%).

На данном этапе работы была выделена подгруппа (n=70) больных с ДН в ассоциации с ожирением и АГ, где проводилась оценка биохимических, функциональных и гемодинамических исследований.

### **Лабораторные методы исследования**

Клинический анализ крови; клинический анализ мочи; биохимические исследования крови (определение сахара в сыворотке крови, спектр липидов крови, мочевая кислота, креатинин, мочевина, гликированный гемоглобин) с кратностью исследования до 5-6 раз в год; анализ мочи по Нечипоренко, Зимницкому; определение суточной экскреции белка; проба Реберга; расчет СКФ, минутного диуреза (Cockcroft-Gault).

**Тест на альбуминурию.** В утренней (первой) порции мочи определяли АУ при помощи тест-полоска. Суть метода – в связывании иммобилизованного человеческого альбумина с антителами. При наличии альбумина в моче цвет полоски изменяется на зоне золотой линии – тест считается положительным.

**Альбумин – креатининовое соотношение (АКС):** после определения АУ определялся показатель АКС: Нормоальбуминурия (НАУ) – 15 мг/г и ниже; Пограничная АУ – 15-29 мг/г; МАУ – 30-299 мг/г.

**Определение СКФ.** Диагностическим маркером ХБП, играющий ключевую роль, является СКФ (с порогом  $>60\text{мл}/\text{мин}/1,73\text{м}^2$ ). Работа по определению СКФ проводилась по формуле Кокрофта-Гольта:

$$\text{СКФ} = 1,23 \times \frac{140 - \text{возраст (год)} \times \text{масса тела (кг)}}{\text{Креатинин крови} \left( \frac{\text{мкмоль}}{\text{л}} \right)}$$

Изучение функционального состояния почек – помимо изучения фильтрационной функции почек по СКФ и АУ, определяли уровень креатинина в сыворотке крови, суточное содержание глюкозы крови натощак при помощи унифицированного колорометрического глюкооксидного метода (нормальные величины находились в пределах 3,3-3,5 ммоль/л). Уровень гликовированного гемоглобина (HbA1cFs, Германия)

Изучение липидного спектра – проводили развернутую липидограмму с определением общего холестерина и его фракции, триглицеридов и индекс атерогенности.

### **Инструментальные методы обследования**

Измерение артериального давления (АД) проводилось на обеих руках в положении сидя по общепринятой стандартной методике. Регистрация ЭКГ проводилась в 12 отведений. Путем определения показателей суточного профиля АД анализировали средние значения систолического артериального давления (САД) и диастолического артериального давления (ДАД), частота сердечных сокращений (ЧСС) за сутки.

Ультразвуковое исследование (УЗИ) почечных артерий – дуплексное сканирование с цветным ДП-исследованием кровотока проводилось в магистральных, в сегментарных и внутрипочечных на аппарате SonoScapeSSI-8000 по общепринятой методике с использованием конвексного датчика, частотой 3,5-5 МГц, секторно-векторного датчика частотой 2,5-4 МГц. В режиме импульсного, энергетического картирования определялись диаметр основной почечной артерии, положение междолевых, дуговых, междольковых артерий. Анализ спектра доплеровского сдвига частот включают следующие параметры: Vmax, м/с – линейная скорость максимального систолического кровотока; Vmin, м/с – конечно-диастолический кровоток; (Vave), средняя скорость кровотока за цикл исследуемого сосуда; RI – резистентного индекса (RI=Vmax – Vmin/Vmax).

### **Статистическая обработка результатов**

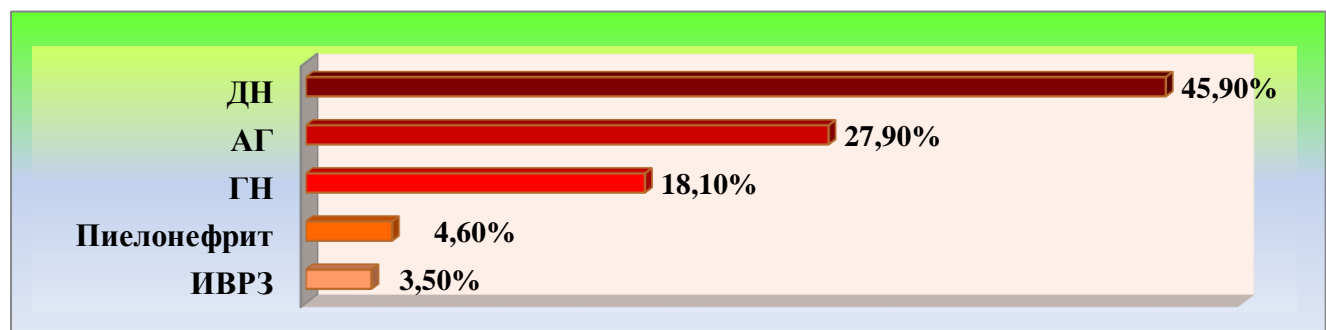
Статистическая обработка проводилась с помощью прикладного пакета Statistica 6.0 (StatSoft Inc., США). По методике вариационной статистики. Средние значения (M) и их ошибки ( $\pm m$ ) применялись для количественных признаков, правильного распределения, медианы (Me) и интерквантильного интервала ([25q;75q]), для неправильно распределенных анализируемых признаков. Для сравнения двух независимых групп использовался U-критерий Манна-Уитни. Сравнение трех и более независимых групп проводилось с применением метода ANOVA по Н-критерию Краскеля – Уолисса. Сравнение двух зависимых выборок проводили с помощью Т-критерия Вилкоксона. Во всех случаях нулевая гипотеза отвергалась при  $p < 0,05$ .

## **РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ**

Сегодня ХБП относится к социально-значимым заболеваниям и в силу недостатка эпидемиологических данных существует угроза для здоровья

населения, которые могут быть недооценены на уровне отдельной страны. К такой угрозе для РТ относятся тесно-связанные и взаимоусугубляющие патологии – ХБП и СД 2 типа. В республике не проводились эпидемиологические исследования ХБП и лишь публикуются результаты исследований, отражающие ситуацию по отдельным регионам. Рассматривая структуру ХБП, мы сталкиваемся с некоторыми различиями по причине развития заболевания, зависящие от ряда причин: методологии исследования, выборки респондентов, страны и др. В нашем исследовании с этой целью использован ретроспективный анализ медицинской документации стационарных больных.

Анализ причин развития ХБП ( $n=680$ ) показал, что наиболее частой были ДН – 45,9%, АГ – 27,9% и замыкает тройку лидерства ГН – 18,1%. Пиелонефриты и иммунно – воспалительные ревматические заболевания (ИВРЗ) в меньшей степени были причинами формирования ХБП – 4,6% и 3,5% соответственно (рисунок 1).



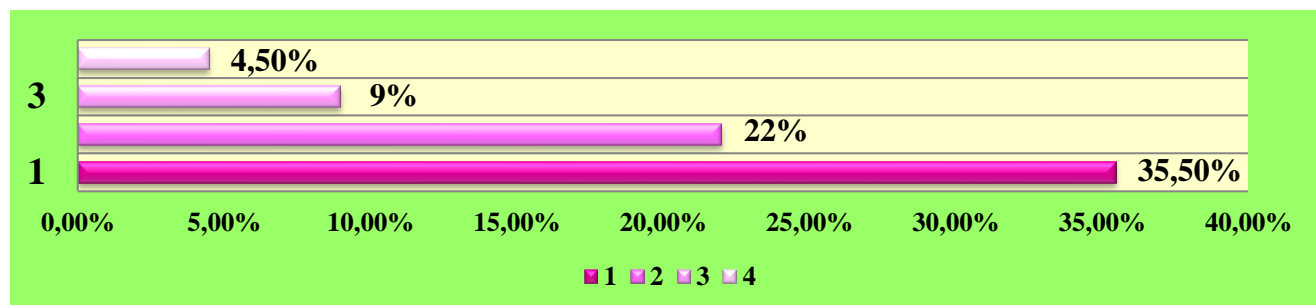
**Рисунок 1. - Частота и структура больных ХБП ( $n=680$ )**

Наши данные несколько разнятся с данными других исследователей, где первопричиной ХБП рассматривают ГН. Расхождения в частоте причин, описанных в медицинской литературе, можно объяснить различиями в исследуемой популяции. Мы не исключаем высокую частоту ГН, однако в практической деятельности нефрологи республики сталкиваются с некоторыми трудностями в постановке диагноза ГН, который в основном базируется на морфологической картине.

Распределение больных по стадиям ХБП в зависимости от показателей СКФ и АУ свидетельствуют о преобладании больных с С2 (53,2%) и С3 (35,4%), что в сумме составило 88,6%, а по уровню АУ - преобладали больные с А1 и А2 стадиями – 65,9% и 26,8% соответственно. В перечне факторов риска недостаточный метаболический контроль СД и АГ занимают лидирующие позиции 72,8% и 63,5% соответственно. Обращает на себя внимание высокий процент (72,8%) больных с СД с низкой приверженностью к сахароснижающим препаратам. Немаловажную роль в прогрессировании ХБП играют ожирение и дислипидемия, которая наблюдалась в 37,1% и 34,7% случаев исследуемых больных. Особую тревогу вызывает высокий процент приема нефротоксических препаратов – 29,1%. Эта проблема особо стоит в республике. Необоснованный прием антибиотиков и НПВП, самостоятельное их использование, зачастую без курсового наблюдения со стороны врачей служат ключевыми причинами развития ХБП. Низкая физическая

активность также наблюдается часто (каждый четвертый опрошенный), хотя реальная цифра намного выше.

Сегодня не вызывает сомнения, что ХБП является самостоятельным фактором прогрессирования ССЗ. В нашей республике в структуре смертности от существующих причин значительно преобладает смертность от ССЗ, а в ассоциации с ХБП цифры значительно увеличиваются. Среди клинических факторов наиболее значимыми в развитии дисфункции почек большую роль играет АГ и ишемическая болезнь сердца (ИБС). В связи с этим особую актуальность в практике приобретает оценка сопутствующих заболеваний, которые характеризуют степень нарушения дисфункции почек. Среди сопутствующих заболеваний с наибольшей частотой наблюдались КВЗ и метаболический синдром 59,6% и 65,9% соответственно. Анемия встречалась в 17,1% случаев. Учитывая высокую частоту ССЗ у больных с ХБП, мы сочли необходимым оценить индекс кардиологической коморбидности (ИКК) – число ССЗ на момент госпитализации (рисунок 2).



**Рисунок 2. -Распределение больных ХБП в ассоциации с ССЗ по уровню ИКК**

Как видно из данных рисунка у 35,5% и 22% больных с ХБП сопутствовали 1 и 2 ССЗ. У 9% - 3 и у 4,5% - 4 сопутствующих ССЗ.

Соответственно цели, подробный анализ проведен 312 историй болезней пациентов с диагнозом ДН, что составило 45,9% от общего числа больных с ХБП. Основные клинико-функциональные параметры, включая гликогемоглобин, у больных с ДН представлены в таблице 3.

**Таблица 3 .- Структура ДН в зависимости от генеза (n=312)**

Параметр	ДН (n=207)	ДН сложного генеза (n=70)	ДН с другими заболеваниями (n=35)
Возраст, лет	65,5±5,6	61,5±6,0	60,6±5,7
Длительность СД, лет	15,1±5,9	11,4±6,2	7,3±5,8
Длительность АГ, лет	14,9±5,8	17,8±6,8	11,2±5,8
САД, мм. рт. ст.	145,0±15,0	160,5±2,0	141,0±18,0
ДАД, мм. рт. ст.	90,0±5,0	90,0±5,0	85,0±10,0
ИМТ, кг/м <sup>2</sup>	33,8±5,1	33,2±5,2	34,1±4,8
НbA1с, %	9,4±2,2	7,8±1,7	7,1±1,7

Как видно из данных таблицы у больных с ДН артериальная гипертензия являлась самым частым проявлением и наблюдалась у 98,5% больных. Длительное

течение АГ и высокие показатели САД ( $P=0,035$ ;  $P=0,04$ ) наблюдались в группе больных с ДН смешанного генеза, по сравнению с другими группами.

Очевидна ли сегодня взаимосвязь АГ и ХБП? Является ли АГ исходом болезней почек, или началом (толчком) ХБП? Много дискуссий вокруг этого вопроса. Многофакторность и сложность патогенетических параллелей тесно связывает АГ и ХБП причинно-следственными факторами. Снижение СКФ влечет за собой неуклонный рост АД, в то же время гипертензия является провоцирующим фактором прогрессированного снижения СКФ. Следовательно, терапия больных АГ в сочетании с ХБП базируется на достижении и поддержании целевого оптимального АД.

Анализ возрастного диапазона свидетельствует о том, что пациенты с ДН статистически значимо ( $P=0,05$ ) были старше (ср. возраст  $65,5\pm5,6$  лет), имели более длительное течение СД ( $P=0,01$ ) и показатели гликированного гемоглобина (HbA1c) были более высокими ( $P=0,037$ ) в отличие от больных с другими причинами ХБП.

Клинические симптомы ДН длительное время активно не проявляются и зачастую ее называют «тихой» болезнью. При сборе анамнеза указание на наличие СД 2 типа, длительности АГ и ожирения играют важную роль в дебюте заболевания. В этой связи мы выделили группу больных ( $n=207$ ), когда ДН находится в чистом виде. Для формирования ДН стаж СД в среднем не менее 8-10 лет, а наличие АГ зачастую опережает диагноз СД 2 типа. В исследуемой группе длительность АГ составила в среднем 10 лет, ожирение наблюдается с высокой частотой – 46,4% случаев. Анализ исследуемой группы в зависимости от длительности течения ХБП представлен в таблице 4.

**Таблица 4. - Сравнительная характеристика больных ДН в зависимости от длительности СД**

Показатель	до 5 лет (n=38)	6-10 лет (n=95)	>10 лет (n=74)	P
Возраст, лет	$63,9\pm6,3$	$66,8\pm6,2$	$71,2\pm7,5$	<0,05
Длительность АГ, лет	$10,1\pm4,8$	$15,5\pm6,2$	$21,1\pm5,4$	<0,001
САД, мм. рт. ст.	$145,0\pm5,5$	$154,5\pm5,8$	$160,1\pm6,2$	<0,01
ДАД, мм. рт. ст.	$80,1\pm5,5$	$90,0\pm5,0$	$90,0\pm5,7$	<0,05
ИМТ кг/м <sup>2</sup>	$33,8\pm5,8$	$33,1\pm6,1$	$32,6\pm5,8$	>0,05
HbA1c, %	$7,9\pm2,4$	$8,6\pm2,1$	$9,1\pm1,4$	<0,05
СКФ, мл/мин/1,73м <sup>2</sup>	$66,9\pm8,0$	$62,2\pm6,5$	$52,0\pm7,5$	<0,05
ИБС, %	31,6	40,0	45,9	0,338
Инфаркт миокарда, %	7,9	14,7	40,5	<0,001
ОНМК, %	5,3	9,5	12,2	0,503

**Примечание:** р – статистическая значимость различий показателей между всеми тремя группами (ANOVA по Н-критерию Крускала-Уоллиса).

Как видно из данных таблицы показатели СКФ статистически значимо ( $p<0,05$ ) снижались с увеличением длительности. Показатели гликированного гемоглобина (HbA1c) имели тенденцию к росту в ассоциации с длительностью ДН

–  $7,9\pm2,5$ ;  $8,6\pm2,1$  и  $9,1\pm1,4$  соответственно. САД ( $p <0,01$ ), частота сердечно-сосудистой патологии (ИБС, ИМ) и острое нарушение мозгового кровообращения (ОНМК) ( $p=0,338$ ;  $p<0,001$ ;  $p=0,503$ ) соответственно находились в прямой зависимости от длительности ДН. Увеличение длительности СД также соотносилось с длительностью АГ ( $p <0,001$ ) и возрастом больного ( $p <0,05$ ).

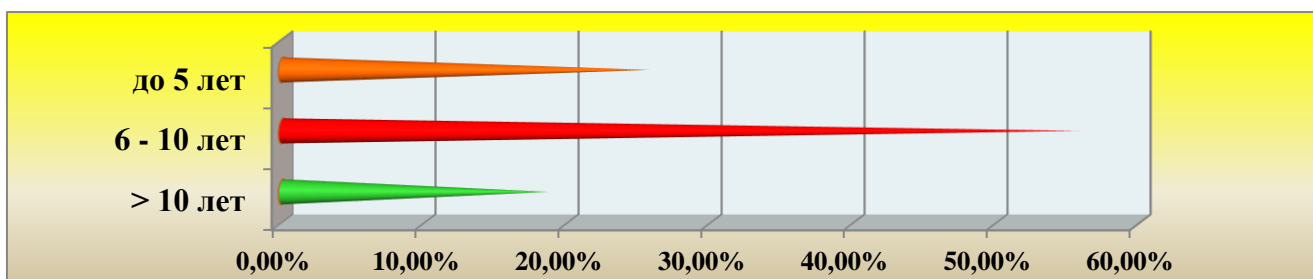
В рамках коморбидности ДН является наиболее гетерогенной моделью сосуществования среди неинфекционных заболеваний, ввиду неуклонногороста больных с СД 2 типа и старением населения. Вопрос изучения коморбидной патологии у больных с ДН с учетом пола и возраста, а также оценка индекса коморбидности, прогностических показателей риска летальности и 10 – летней выживаемости на примере исследуемых нами групп, послужило основанием дальнейшего диагностического поиска. Результаты показали, что КВЗ и патология нервной системы у больных с ДН наблюдаются с высокой частотой. Среди них АГ с частотой 95,1%, при этом у женщин чаще чем у мужчин – 98,4% и 80% соответственно. На втором месте ИБС – 57,4%, у мужчин чаще чем у женщин - 74,4% и 40,9% соответственно. Варикозная болезнь и аритмии наблюдались с частотой 15,4% и 19,8% соответственно. Из патологии нервной системы полинейропатия и цереброваскулярная болезнь встречалась в 90,8% и 65,2% случаев. Замыкает тройку лидерства ожирение, которое в 46,4% случаев было в ассоциации с ДН. На следующем этапе были рассчитаны ИК по Charlson и определены прогностические показатели риска летального исхода в ближайшее время и 10 – летней выживаемости (таблица 5).

**Таблица 5. - Средние показатели ИК по Charlson у больных ДН в зависимости от пола (n=207)**

Индекс	Всего (n=207)	Мужчины (n=90)	Женщины (n=117)
Charlson(в баллах)	$6,51\pm2,32$	$7,1\pm1,21$	$7,7\pm1,9$

Структура и частота сопутствующей патологии у мужчин и женщин имеют свои особенности. Как видно из данных таблицы средние значения ИК как у мужчин, так и у женщин высокие на одном уровне, а по всей группе составляет  $6,51\pm2,32$  балла. Риск летальности в течение года (85%) и низкую (21и $>$ ) 10-летнюю выживаемость.

Вопрос о ранних диагностических маркерах у больных ДН остается открытым. В нашем исследовании одной из цели являлся изучение раннего прогностического маркера – МАУ в прогрессировании нарушения функции почек у больных СД 2 типа. С целью оценки МАУ нами обследовано 70 больных с СД 2 типа, осложнённой ДН и 20 человек контрольная группа. Больные с ДН по длительности заболевания распределены (средняя длительность 7,7 лет): I гр. – длительность до 5 лет ( $n=18$ ; 25,7%); II гр. – длительность 6-10 лет ( $n=39$ ; 55,7%); III гр. – длительность  $>10$  лет ( $n=13$ ; 18,6%) (Рисунок 3).



**Рисунок 3. -Характеристика больных в зависимости от длительности ДН**

Больные с МАУ (50%) и ПУ (14,3%) составили большинство, что в сумме составили 64,3%.

В республике диагностика ДН зачастую запоздалая, что приводит к неблагоприятным последствиям. Мы сочли необходимым определить частоту развития ДН в различных стадиях в ассоциации от длительности СД 2 типа. При стаже СД до 5 лет и 6-10 лет НАУ встречается в 88,9% и 23,1% соответственно. При длительности СД>10 лет выявление МАУ уменьшилось - 30,8%, а стадия ПУ наблюдалась почти у каждого второго больного. Основные клинические и лабораторные параметры в зависимости от стадии ДН представлены в таблице 6.

**Таблица 6. - Клинико – лабораторные параллели пациентов с ДН в зависимости от стадии**

Показатель	НАУ (n=25)	МАУ (n=35)	ПУ (n=10)	P
НbA1с, %	8,3 [6,8±10]	8,8[7,2±10,4]	8,8[7,2±10,4]	>0,05
МАУ мг/сутки	18,2[13,9; 18,9]	71,3[35,9; 89,1]	421[366,1;510]	<0,001
САД мм.рт. ст.	140,4[120; 150]	148,5[132; 160]	157[150; 165]	>0,05
ДАД мм.рт. ст.	86,3 [80; 90]	89,7[80;100]	96[90; 100]	>0,05
ИМТ кг/м <sup>2</sup>	33,1 [29,9; 35]	32,5[30; 35,5]	34,8[34,7;36,9]	>0,05
Креатинин, ммоль/л	76,1 [64; 87]	79,9[57;92]	139,1[95; 174]	<0,001
СКФ, мл/мин/1,73м <sup>2</sup>	121,1 [90; 141]	116,7[83; 150]	86,5[64; 125]	<0,001

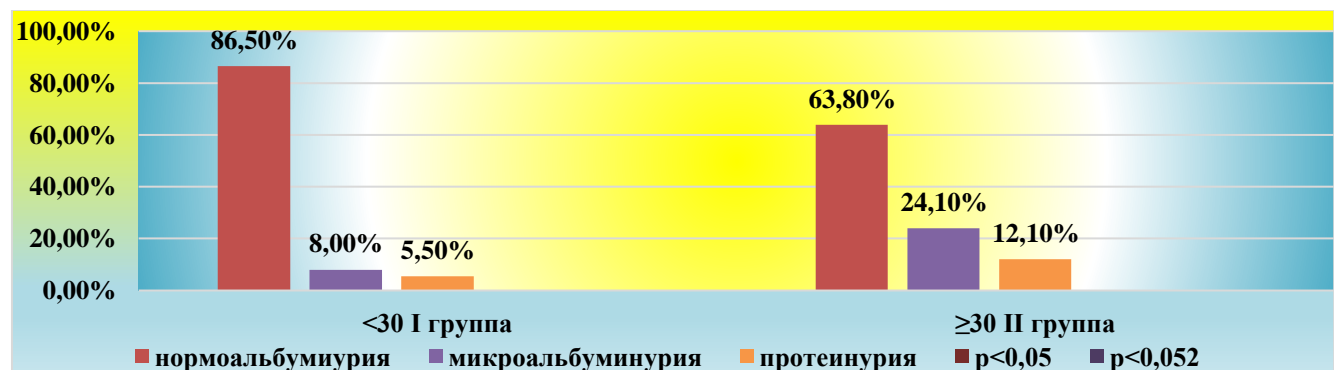
**Примечание:** р – статистическая значимость различий показателей между всеми тремя группами (ANOVA по Н-критерию Крускала-Уоллиса); р<sub>1</sub> – статистическая значимость различий показателей по сравнению с группой с НАУ; р<sub>2</sub> – статистическая значимость различий показателей по сравнению с группой МАУ (р<sub>1</sub>-р<sub>2</sub> – по U-критерию Манна-Уитни).

Гликированный гемоглобин при всех стадиях ДН находился на одном уровне, а МАУ достоверно чаще во 2 и 3 стадиях. Систолическое АД увеличивается с тяжестью. Цифры креатинина на стадии ПУ составили в среднем 139,1ммоль/л, против 76,1 ммоль/л на стадии НАУ, а показатели СКФ достоверно снижены с утяжелением стадии ДН.

С целью изучения особенностей поражения почек у больных СД 2 типа в ассоциации с ожирением нами исследована группа (n=70) больных с ДН. Больные были разделены на 2 группы в зависимости от наличия или отсутствия ожирения: I группа – 25 (35,7%) больных с ДН без ожирения, но в ассоциации с АГ и II группа – 45 (65,3%) больных ДН с ожирением и АГ; Из общей группы мужчин – 28, женщин – 42 в возрасте от 38 до 70 лет (средний возраст 61,7±7,7 лет). Пациенты ДН с длительностью менее 5 лет, со СКФ <60 мл/мин/м<sup>2</sup>, АУ более 21 сут.

По результатам ИМТ сформированы 2 группы: I группа – (ИМТ <30 кг/м<sup>2</sup>) без ожирения, II группа – (ИМТ≥30 кг/м<sup>2</sup>) с ожирением, которые были сопоставимы по возрасту, полу, длительности СД, наличием АГ. Оценка традиционных факторов прогрессирования ДН у больных с ожирением (II группа) выявила высокую частоту АГ III ст (75,9%), т.е. имело место тяжелое системное гемодинамическое расстройство, что проявилось более частому использованию 3-х и более гипотензивных препаратов. Анализ мочевой кислоты и липидов в сыворотке, показал выраженные нарушения пуринового и липидного обменов в группе больных ДН с ожирением.

Далее мы исследовали степень поражения почек в сравниваемых группах по уровню СКФ и АУ (рисунок 4).



**Рисунок 4. - Сравнительная характеристика АУ в зависимости от ожирения.**

Данные свидетельствуют о достоверности частоты ПУ у больных с ожирением (12,1%) против 5,5% без ожирения. При этом частота МАУ у больных с ожирением составила 24,1% против 8,0% без ожирения ( $p <0,05$ ). Частота гиперфильтрации в группе больных с ожирением была достоверно выше по сравнению с группой ДН без ожирения – 16% против 3,9%.

Возможности современной нефрологии базируются сегодня на достаточном багаже знаний по дополнительным методам диагностики болезней почек. Однако сегодня не разработаны единый обоснованный метод по определенной нозологической форме заболевания и их критерии интерпретации результатов. Зачастую диагностические критерии определения степени тяжести ХБП основаны на клинико-лабораторных данных, которые не всегда влекут за собой достоверную информацию. Реалии сегодняшнего дня таковы, что не всегда практикующие врачи используют малоинвазивные оценки функции почек, включая параметры внутрипочечного кровотока при поражениях почек. В тоже время снижение функции почек опережает явные клинические признаки, которые врачами своевременно не распознаются.

В исследование были включены 45 пациентов с ДН (18 – мужчин и 27 – женщин в возрасте от 50 до 70 лет) и были разделены на две группы: I группа – 10 больных с доклинической стадией ДН (НАУ), II группа – 35 больных с ДН в стадии МАУ. Больные с ПУ не были включены в исследование. Контрольная группа – 15 практически здоровых лиц сопоставимые по полу и возрасту. Показатели оценки УЗ-доплерометрии ДН представлены в таблице 7.

**Таблица 7. - Показатели гемодинамики у больных ДН в зависимости от стадии АУ (Ме (О21-О27))**

Показатель	НАУ(n=10)	МАУ (n=35)	Конт. группа (n=15)
Ствол почечной артерии			
Vmax, м/с	81,9 (76,01-91,21)	87,4 <sup>#</sup> (80,24-102,69)	70,9 (47,1-95,9)
Vmin, м/с	31,7*(28,1-34,1)	34,85 (30,25-36,76)	37,8 (25,2-49,0)
RI	0,63 (0,54-0,68)	0,62 (0,53-0,66)	0,63 (0,56-0,68)
Сегментарная почечная артерия			
Vmax, м/с	45,7 (43,8-52,9)	49,8*(43,70-53,26)	45,3 (37,1-53,0)
Vmin, м/с	20,2*(18,1-21,6)	21,28 (17,26-23,26)	22,7 (18,0-26,1)
RI	0,60 (0,55-0,62)	0,59 (0,52-0,65)	0,61 (0,56-0,63)
Междолевая артерия			
Vmax, м/с	35,8 (33,0-37,8)	40,9*(31,26-48,26)	34,0 (30,0-38,0)
Vmin, м/с	14,6*(14,4-15,1)	15,7*(14,1-19,2)	14,0 (12,0-16,0)
RI	0,59 (0,54-0,61)	0,58 (0,52-0,65)	0,59 (0,55-0,63)
Дуговая артерия			
Vmax, м/с	25,8 (23,1-31,1)	30,8 <sup>#</sup> (24,20-36,5)	23,1 (20,0-26,0)
Vmin, м/с	11,7* (10,65-11,75)	12,1 <sup>#</sup> (10,75-13,25)	10,0 (8,0-12,0)
RI	0,55(0,54-0,59)	0,59 (0,52-0,68)	0,58 (0,56-0,62)

**Примечание:** \*p<0,05 в сравнении с конт. группой; <sup>#</sup>p<0,001 в сравнении с конт. группой.

Полученные результаты состояния кровотока в стволе почечной артерии (основной), в междолевых и дуговых артериях у контрольной группы соответствовали параметрам опубликованных данных, относящихся к различным климатогеографическим регионам, и соответствовали принятым нормативным величинам. Большинство исследователей считают, что объективную информацию о состоянии общей гемодинамики можно получить по скорости кровотока в основной почечной артерии. Результаты скорости кровотока (V min) в группе больных ДН на стадии МАУ показали статистически значимое повышение в междолевых (15,7 мм/с) и дуговых артериях по сравнению с группой контроля. Диапазон измерений внутрипочечной гемодинамики в группе больных с НАУ был разнонаправленный: снижение в крупных артериях (стволовая, сегментарная) и повышение в мелких артериях конечно-диастолической скорости кровотока, что связано с дебютом перестройки внутрипочечной гемодинамики у больных с ДН. По показателю индекса резистивности (RI) в обеих группах отсутствовали существенные отличия по сравнению с группой контроля. Значимое увеличение показателей максимальной скорости кровотока (V max) имело место в группе с МАУ в стволе почечной артерии (87,4 мм/с), сегментарных (49,8 мм/с), междолевых (40,9 мм/с) и дуговых (30,8 мм/с) артериях по сравнению с контрольной группой (71,5; 45,0; 34,0 и 23,1 мм/с - соответственно).

В исследование включены больные, которые на этапах наблюдения прошли комплексное лабораторное и инструментальное обследования: 45 больных ДН, ассоциированной с АГ, 25 больных ДН без АГ и 15 практически здоровых лиц (контроль) сопоставимого возраста и пола. Исследования интраперитонеальных сосудов

представлены на всех уровнях почек: междолевых артериях ( $V_{max}$ ,  $V_{min}$ , RI), дуговых артериях, в сегментарных артериях и в стволовой почечной артерии при ДН с АГ, ДН без АГ и контрольной группы. Величины скоростных параметров в группе контроля имели статистически недостоверные различия. Анализ, представленных параметров исследования в группе контроля, показал, что показатели скорости в паренхиматозных артериях, в частности в междолевых по сравнению с дуговыми артериями коркового слоя был выше. Показатели  $V_{max}$  и  $V_{min}$  в междолевых –  $0,31 \pm 0,05$  и  $0,17 \pm 0,02$  м/с, а в дуговых артериях этот показатель составил  $0,22 \pm 0,05$  и  $0,99 \pm 0,02$  м/с ( $p < 0,05$ ). Следовательно, скорость кровотока на различных уровнях в зависимости от слоя (коркового и паренхиматозного) придерживалась существующей закономерности. Изучение показателей скорости в артериях при ДН в ассоциации с АГ и ДН без АГ продемонстрировало достоверные высокие значения  $V_{max}$  и индекса резистивности (RI) на уровне магистральных, сегментарных и междолевых внутрипочечных артериях по сравнению с группой контроля ( $p < 0,05$ ). В подгруппе больных ДН с АГ показатель  $V_{max}$  был выше по сравнению с группой больных ДН без АГ на уровне ствола почечной артерии –  $0,87 \pm 0,25$  против  $0,80 \pm 0,25$ . При этом показатели периферического сопротивления в стволе, в сегментарных и междолевых артериях в 2-х сравниваемых подгруппах не различались и находились на одном уровне. Проведенный нами сравнительный анализ результатов исследований внутриренальных сосудов в двух сравниваемых группах позволяет отметить отсутствие существенных различий периферического сопротивления. Так, у больных ДН имеет место повышение периферического сопротивления кровотоку в магистральных, сегментарных и междолевых ВПА как при наличии АГ, так и при ее отсутствии. Увеличение индекса резистивности является гемодинамическим критерием развития ХБП при СД.

## **Заключение**

### **Основные научные результаты диссертации**

1. Анализ структуры ХБП в условиях специализированного нефрологического стационара республиканского значения определил нефропатию диабетического генеза в лидирующие позиции (45,9%). Отличительными закономерностями ХБП в условиях жаркого климата являются преобладания (88,6%)  $C_2$  и  $C_3$  стадий при значительном проценте А1 и А2 стадии альбуминурии. Отмечался высокий кардиоваскулярный риск (59,6%) [4-А, 7-А, 9-А, 11-А].
2. У жителей РТ ДН без сопутствующих болезней почек диагностирована у 207 (66,4%) при стаже СД 2 типа 10 лет, а наличие АГ в анамнезе опережает основной диагноз. Анализ частоты сопутствующей патологии показал высокую частоту ожирения (46,4%), АГ (95,1%), ИБС (57,4%) с индексом коморбидности  $6,51 \pm 2,32$  бала и 10-летнюю выживаемость – 21% [2-А, 7-А, 9-А, 10-А, 11-А].
3. С наибольшей частотой у больных ДН наблюдались стадии МАУ (50,0%) и НАУ (35,7%), что в сумме составили – 85,7%. Отмечена взаимосвязь МАУ с длительностью СД - при стаже СД до 5 лет и 6-10 лет - МАУ встречается в 83,3% и 23,1% соответственно, а наибольший пик МАУ (74,3%) находился в диапазоне длительности 6-10 лет [1-А, 7-А, 10-А].

4. Характеристика больных ДН с ожирением выявила ряд особенностей. Так, в подгруппе больных ДН с ожирением выявлена высокая частота АГ III ст. (75,9%), гипертриглицеридемия, нарушение пуринового обмена. Степень нарушения функции почек по показателю СКФ и АУ свидетельствует о достоверном увеличении ПУ и гиперфильтрации у больных ДН с ожирением [4-А, 5-А, 6-А, 7-А, 11-А].
5. У больных ДН на ранних стадиях (НАУ) нарушение внутрипочечной гемодинамики наблюдается на уровне мелких (междолевых и почечных) сосудов, в то время как по мере прогрессирования ДН в процесс вовлекаются крупные (стволовые и сегментарные) сосуды. При этом по показателю индекса резистивности (RI) в группах НАУ и МАУ отсутствовали существенные различия. Это обусловлено компенсаторным ростом скорости кровотока в почечных сосудах, который поддерживает внутрипочечный кровоток с целью сдерживания внутриклубочковой гипертензии [2-А, 8-А].
6. При изучении ДН в ассоциации с АГ и без АГ, выявлено отчетливое повышение индекса резистивности (RI) на уровне магистральных, сегментарных и междолевых внутрипочечных артерий  $0,68 \pm 0,05$ ;  $0,63 \pm 0,05$  и  $0,61 \pm 0,06$  в сравнении с контрольной группой  $0,60 \pm 0,04$ ;  $0,53 \pm 0,08$  и  $0,47 \pm 0,02$ . А у пациентов ДН с АГ показатели Vmax ( $0,87 \pm 0,25$ ) был выше, чем у больных ДН без АГ ( $0,80 \pm 0,25$ ), даже при отсутствии различий в показателях периферического внутрипочечного сопротивления. Полученные данные свидетельствуют об увеличении индекса резистивности (RI) как гемодинамического критерия развития ДН при СД [1-А, 3-А, 11-А].

#### **Рекомендации по практическому использованию результатов**

1. Отсутствие яркой клинической картины у больных с ДН способствует прогрессированию и присоединению ХПН, который приводит к высокому кардиоваскулярному риску, снижает эффективность проводимой терапии и увеличивает частоту госпитализаций.
2. Нефрологическому пациенту с длительностью заболевания 3 мес. и более в протоколы диагностического поиска необходимо помимо клинического состояния, включить параметры фильтрационной, концентрационной способностей почек (СКФ и канальцевая реабсорбция).
3. У больных с ХБП в перечень методов стандартного нефрологического пациента необходимо обязательное исследование глюкозы крови, гликированного гемоглобина, микроальбуминурии.
4. В качестве ранних предикторов диабетической нефропатии показатели микроальбуминурии и СКФ имеют высокую прогностическую значимость в своевременности диагностики.
5. Допплерографические методы диагностики заболеваний почек высоконформативны, общедоступны и безвредны и играют ключевую роль в плане диагностики и прогнозирования ДН.

**Список публикаций соискателя учёной степени  
Статьи в рецензируемых журналах**

- [1–А] Рашидов И.М. Диабетическая нефропатия: современные вопросы диагностики терапии / Рашидов И.М., Шукрова С.М., Косимова С.Д., Файзуллоев А.И. // Ж. «Медицинский вестник Национальной академии наук Таджикистана». – Душанбе. – 2021 г. – №1. – С.55-61.
- [2–А] Рашидов И.М. Клинико-функциональная характеристика больных с диабетической нефропатией / Рашидов И.М., Шукрова С.М. // Ж. «Вестник последипломного образования в сфере здравоохранения». – Душанбе. – 2021 г. – №1. – С.60-67.
- [3–А] Рашидов И.М. Хроническая сердечная недостаточность: современные проблемы и пути их решения / Шукрова С.М., Файзуллоев А.И., Рашидов И.М. // Ж. «Вестник последипломного образования в сфере здравоохранения». – Душанбе. – 2021 г. – № 2. – С. 70-75.
- [4–А] Рашидов И.М. Клинико-лабораторные предикторы прогрессирования хронической болезни почек. / Шукрова С.М., Рашидов И.М., Косимова С. Дж. // Ж. «Здравоохранение Таджикистана» – Душанбе. – 2021 г. – № 2. -С. 89-104.

**Статьи и тезисы в сборниках конференций:**

- [5–А] Рашидов И.М.Факторы риска развития почечной недостаточности у родственных доноров почки /Пиров Б.С., Одинаев О.М., Рашидов И.М., Содиков А.С.// Сборник тезисов II Национального конгресса республиканского общественного объединения «нефрологов, врачей диализа и трансплантологов» – Казахстан. Бурабай-2018. – С. 22.
- [6–А] Рашидов И.М. Оптимизация лечения гиперкалиемии у больных с хронической почечной недостаточностью додиализного периода /Гадоев С.Х., Бобиева Н.Х., Рашидов И.М., Каримов Н.У. // Материалы международной научно-практической конференции (67-ой годичной), посвященной 80-летию ТГМУ им. Абуали ибн Сино и «Годами развития села, туризма и народных ремёсел (2019-2021) – Душанбе. – 2019 г. – С. 48.
- [7–А] Рашидов И.М. Оценка эффективности гипоазотемического препарата «Энтеросгель» у больных с хронической почечной недостаточностью в интермедиющей стадии /Рашидов И.М., Гадоев С.Х., Бобиева Н.Х., Абдулоев Ф.Н.// Материалы международной научно-практической конференции (67-ой годичной), посвященной 80-летию ТГМУ им. Абуали ибн Сино и «Годами развития села, туризма и народных ремёсел (2019-2021). Душанбе. –2019 г. – С. 48.
- [8–А] Рашидов И.М. Усовершенствование лечения хронических пиелонефритов / Рашидов И.М., Бобиева Н.Х., Гадоев С.Х., Рахмонов Дж.Т. // Материалы международной научно-практической конференции (67-ой годичной), посвященной 80-летию ТГМУ им. Абуали ибн Сино и «Годами развития села, туризма и народных ремёсел (2019-2021) – Душанбе. – 2019 г. – С. 42.
- [9–А] Рашидов И.М. Роль метаболического синдрома в развитии дисфункции почек / Бобиева Н.Х., Гадоев С.Х., Субханова З.И., Рашидов И.М.// Республикаанская научно-практическая конференция «Ожирение и заболевания органов гепатобилиарной системы» – Душанбе. – 2019 г.–С. 177.

- [10–А] Рашидов И.М. Влияние коронавирусной инфекции на почки / Гадоев С.Х., Бобиева Н.Х., Рашидов И.М. // Материалы научно-практической конференции на тему: «Коронавирусная инфекция в Республике Таджикистан: эпидемиология, диагностика и современные возможности лечения». – Душанбе. – 2020 г.–С. 43.
- [11–А] Рашидов И.М. Оптимизация терапии больных ренальной гипертензией путем стабилизации гемаваскулярного гемостаза / Рашидов И.М., Бобиева Н.Х., Гадоев С.Х. // Материалы IV Международного конгресса инфузационной терапии–Киев. Украина – 2020 г.– С. 90.

### **Список сокращений**

- АГ** – артериальная гипертония  
**АУ** – альбуминурия  
**ГН** - гломерулонефрит  
**ДАД** – диастолическое артериальное давление  
**ДН** – диабетическая нефропатия  
**ДП** – допплерографическое исследование  
**ИБС** – ишемическая болезнь сердца  
**ИК** – индекс коморбидности  
**ИМТ** – индекс массы тела  
**КВЗ** – кардиоваскулярные заболевания  
**МАУ** – микроальбуминурия  
**НАУ** - нормоальбуминурия  
**ПУ** – протеинурия  
**САД** – систолическое артериальное давление  
**СД** – сахарный диабет  
**СКФ** – скорость клубочковой фильтрации  
**ССЗ** – сердечно-сосудистые заболевания  
**УЗИ** – ультразвуковое исследование  
**ФР** – факторы риска  
**ХБП** – хроническая болезнь почек  
**ХПН** – хроническая почечная недостаточность  
**KDIGO** – Kidney Disease: Improving Global Outcomes  
**HbA1c** – гликированный гемоглобин

МД «ПАЖӮҲИШГОҲИ ТИББИ ПРОФИЛАКТИКИИ ТОЧИКИСТОН»

**РАШИДОВ ИСМОИЛ МАҲМАДАЛИЕВИЧ**

**ХУСУСИЯТҲОИ КЛИНИКӢ ФУНКSIОНАЛИИ ОСЕБҲОИ ГУРДАҲО  
ҲАНГОМИ ДИАБЕТИ ҚАНДИ НАВъИ 2 ДАР СОКИНОНИ ҶУМҲУРИИ  
ТОЧИКИСТОН**

**АВТОРЕФЕРАТИ**

диссертатсия барои дарёфти дараҷаи  
илмии номзади илмҳои тиб  
аз рӯйи ихтисоси  
14.01.04 – Бемориҳои дарунӣ

**Душанбе 2021**

Таҳқиқот дар МД «Пажӯҳишгоҳи тибби профилактикаи тоҷикистон» ичро карда шудааст.

**Роҳбари илмӣ:**

**Шукурова Сурайё Мақсадовна** – узви вобастаи АМИТ, д.и.т., профессор, мудири кафедраи терапия ва кардиоревматологияи МДТ “ДТБСТ ҶТ”

**Муқарризони расмӣ:**

**Исмоилзода Саймаҳмуд Саидазмад** - д.и.т., директори МД “Маркази миллии илмии трансплантатсияи узвҳо ва бофтаҳои одам”

**Абдувоҳидов Абдусамад Абдуқаҳорович** - н.и.т., мудири шӯъбаи статсионарии Клиникаи байнамилалии Ибни Сино

**Муассисаи тақриздиҳанда:** МД “Маркази илмӣ амалии ҷарроҳӣ, трансплантология ва гематологияи Минск”

Ҳимояи рисолаи илмӣ рӯзи «\_\_\_\_\_» с.2021 соати «\_\_\_\_\_» дар ҷаласаи Шӯрои диссертационии 6Д.КОА-038 и МДТ «Донишгоҳи давлатии тибии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино» баргузор мегардад. Суроға: 734003, Ҷумҳурии Тоҷикистон, ш. Душанбе, хиёбони Рӯдакӣ, 139, [tajmedun.@tj](mailto:tajmedun.@tj)

Бо рисола дар китобхонаи МДТ «Донишгоҳи давлатии тибии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино», дар суроғаи ш. Душанбе, хиёбони Рӯдакӣ, 139, шинос шудан мумкин аст.

Автореферат «\_\_\_\_\_» с. 2021 ирсол гардид.

**Котиби илмии  
Шӯрои диссертационӣ,  
номзади илмҳои тиб, дотсент**

**Ҷамолова Р.Ҷ.**

## Муқаддима

### **Мубрамй ва зарурати баргузории таҳқиқот аз рӯйи мавзӯи диссертатсия.**

Ба татбиқи усулҳои технологияи олии ташхис дар соҳаи нефрология нигоҳ накарда, вазнинии умумии бемориҳои музмини гурдаҳо (БМГ) афзоиш ёфта истодааст ва тибқи пешгӯйиҳо то соли 2040 аз ҷиҳати басомади сабабҳои солҳои барбодрафтаи ҳаёт ҷойи панҷумро ишғол мекунад [Дорофеева Е.Г., 2019; Foreman К.Ж., 2018]. Бинобар баланд будани хатари олии кардиоваскулярӣ афзоиши маъюбшавӣ ва фавтияти БМГ ба мушоҳида мерасад [Кобалова Ж.Д., 2017; Packer М., 2020; Li Р.К., 2020].

Дар Ҷумҳурии Тоҷикистон (ҶТ) яке аз проблемаҳои афзалиятноки тибби мусир ин БМГ ба шумор меравад [Шокиров Ю.А., 2018; Одинаев Ш.Ф., 2018; Абдуллоев С.М., 2020].

Дар кишварҳои дорои сатҳи баланди даромад, ҳарочоти диализ ва трансплантатсия 2-3%-и буҷети солонаи нигоҳдории тандурустиро ташкил медиҳад [Wanhorder R., 2017]. Воқеяияти имрӯз чунин аст, ки дар ҶТ ташхиси БМГ хеле таъхир карда аст, вақте ки диализи барномавӣ шифоёбии комилро кафолат намедиҳад [Рустамова М.С., 2021]. Пас, БМГ сабаби калидии ҳарочоти фалокатбор дар нигоҳдории тандурустӣ мегардад ва ҳусусияти иҷтимоӣ-иқтисодиро қасб мекунад [Жариков А.Ю., 2018; Foreman К.Ж., 2020]. Дар ҶТ омили асосии этиологии ташакқулёбӣ ва пешравии БМГ, бар иловайи бемориҳои паренхиматозии гурдаҳо, диабети қанди (ДК) навъи 2 бо беморҳои бо он ҳамроҳшуда (фарбехӣ, бемориҳои кардиоваскулярӣ (БКВ) мебошад [Шокиров Ю.А., 2015; Сулейманова З.А., 2015]. Нефропатияи диабетӣ (НД) сабаби асосии БМГ, норасоии терминалӣ музмини гурдаҳо ба ҳисоб меравад, ки дар байни сабабҳои фавтият дар ҷаҳон дар ҷойи дуюм меистад, танҳо аз БКВ ақиб мемонад [Надеева Р.А., 2017; Жариков А.Ю., 2018; Dokainish H., 2018]. Паҳншавии густурдаи ДК, афзоиши беисти беморӣ ва афзоиши давомнокии умри беморони гирифтори ДК-ро ба назар гирифта, афзудани назарраси паҳншавии ДК пешбинӣ карда мешавад. Дар кишварҳои аз ҷиҳати иқтисодӣ тараққикарда аз 20 то 50% - и миқдори умумии номзадҳо барои табобати ивазқунандай гурдаҳо бемороне мебошанд, ки аз ДК озор мебинанд [Дедов И.И., 2017; Ogurtsova K., 2018; Fouli G.E., 2018].

Асоси НД-ро дар 30-40%-и ҳолатҳо микроваскулопатия, ДК-и оризанок ташкил медиҳанд [Бирюкова Е.В., 2018; Бобкова И.Н., 2015]. Масъалаҳои механизмҳои патогенетикии НД сол аз сол дигаргун мегарданд ва имрӯз муқаррар карда шудааст, нақши калидиро гипергликемия ва гиперглюкозурия мебозанд. Дар натиҷаи дисрегулятсияи гликемия як қатор ихтилолҳои биохимиявии пайдарпай рӯҳ медиҳанд, ки ба осеббинии эндотели девораи рагҳо, гипертрофияи калобачаҳои гурдаҳо ва пайдо шудани НД оварда мерасонанд [Никонорова Е.С., 2017; Mc Meekin H., 2016]. Тибқи маълумотҳои оморӣ, НД дар қатори оризаҳои фавтовари ДК ҷойи сеюмро ишғол мекунанд [Дедов И.И., 2017; Филинова С.О., 2019]. Механизмҳои асосии пайдо шудани НД сершуморанд, аммо механизмҳои зерин аз байни ҳама намудҳои гуногуни механизмҳо нисбатан бештар омӯхта ва исбот карда шудаанд: метаболикӣ (гипергликемия, гиперлипидемия) ва гемодинамикӣ (фишорбаландии дохиликалобачавӣ, фишорбаландии шараёнӣ (ФШ)) [Дорофеева

Е.Г., 2019; Кобалова Ж.Д., 2018; Ксаба П. Ковесди, 2017]. Таваҷҷуҳи бештари табибони амалӣ ба пешгирии пайдошавӣ ва пешравии осеби гурдаҳо ҳангоми ДК равона карда шудааст. Ба феҳристи ҷорабиниҳои профилактиқӣ, пеш аз ҳама, мӯътадилсозӣ ва ҷуброни идеалии мубодилаи карбогидратҳо дар тамоми ҷараёни беморӣ дохил мешавад. Таҳқиқотҳои дар ин самт гузаронидашуда (DCCT и UKPDS) мукаррар карданд, ки назорати ҷиддии гликемия ( $\text{HbA1c} < 7,5\%$ ) имконият медиҳад, ки на танҳо пешравии НД дар шахсоне, ки гирифтори он нестанд, пешгирий карда мешавад, балки садди роҳи оризаҳои номатлуб дар беморон мегардад [Мкртумян А.М., 2017; Neuen B.L., 2017].

Дар ҳудуди садсолаҳои XX ва XXI ҷомеаи ҷаҳонӣ ба проблемаи глобалии афзоиши давомнокии ҳаёти аҳолӣ рӯ ба рӯ шуд, дар ин маврид зиёд шудани бемориҳои музмин ба миён омад, ки дар ин самт Тоҷикистон низ истисно намебошад. Ин тамоюл дорои аҳамияти на танҳо тиббӣ аст, балки аҳамияти бузурги иҷтимоӣ-иқтисодиро низ дар бар мегирад. Пандемияи бемориҳои музмини гайрисироятӣ, ки ҳамасола миллионҳо ҳаётро барбод медиҳанд, боиси оризаҳои вазнин мегарданд, зарурати истифода намудани усулҳои пурқимати табобатиро ба бор меоранд [Томилина Н.Л., 2016; Скобелев К.В., 2019].

Дар ҶТ мушкилоти НД ва оқибатҳои он, аз ҷумла норасогии музмини гурдаҳо (НМГ) хеле пуршиддат боқӣ мемонад. Дар ҷумҳурӣ омилҳое вучуд доранд, ки барои дер ташхис кардани осебҳои гурдаҳо ҳангоми ДК, фаҳмидани НМГ, ҷараёни вазнини НД, барвақт маъюб гаштани беморон муосидат мекунанд. Ба онҳо дохил мешаванд: маълумот надоштани беморон аз ҳусуси оқибатҳои ДК, анҷом додани корҳои нокифоя дар марҳалаи ёрии аввалияни тиббӣ-санитарӣ (ЁАТС), вучуд надоштани дастурҳо ва протоколҳои ягонаи ташхис, табобат ва профилактикаи НД барои табибони оиласӣ, ташхиси микроалбуминурия (МАУ) (маҳсусан дар минтақаҳо) гузаронида намешавад, тамоюли кам доштан ба доруҳои қандпасткунанд, полипрагмазияи бесос ва ғайра.

Ҳамин тавр, ба миқдори зиёди таҳқиқотҳои анҷомдодашуда ва нашрияҳо оид ба табиати механизмҳои патогенетикӣ, ташхис ва усулҳои табобати НД нигоҳ накарда, то ҳанӯз бисёр масъалаҳои ҳалношуда ва баҳснок боқӣ мондаанд. Пас, ҷустуҷӯи роҳҳои ҳаллу фасли онҳо барои нефрологияи муосир ва умуман тиб масъалаи актуалӣ (мубрар) ба ҳисоб меравад. Баҳогузорӣ кардани НД дар якҷоягӣ бо бемориҳои ҳамроҳшуда, бо назардошти омӯзиши маркёрҳои асосии пешѓӯйӣ, имконият медиҳанд, ки дар такмил додани ташхиси барвақт ва табобати беморон саҳми муайян гузошта шавад. Ин дар навбати ҳуд, метавонад, ки садди роҳи пешравии беморӣ гардад, пешѓӯйии қаноатбахшро таъмин намояд ва дар муайян кардани стратегияи рушди системаи нигоҳдории тандурустии ҶТ саҳм гузорад.

**Дараҷаи азхудшудаи масъалаи илмӣ.** Нефрологияи муосир БМГ-ро бемории музмини гайрисироятии аз ҷиҳати иҷтимоӣ муҳим баррасӣ мекунад ва ҳам аз лиҳози паҳншавандагӣ ва аз ҷиҳати вазнинии оқибатҳои тиббӣ- иҷтимоӣ ба сифати омили мустақили ҳатари бемориҳои дилу рагҳо (БДР) баҳогузорӣ карда мешаванд [Миронова С.В., 2018; Cannon C.P., 2020; Mathew R.O., 2017; Zelniker T.A., 2019]. Дар асарҳои донишмандони ватаниву ҳориҷӣ ҷанбаҳои муҳимтарину гуногунпаҳлӯи нозологиии БМГ, аз ҷумла НД, басомад ва соҳтори маркёрҳои

пешгүйикунанда, омилҳои хатари (ОХ) ҳолатҳои ҳамроҳшуда, гуногуни меканизмҳои клиникӣ-патогенетикии ДК ва НД, коркарди табобати этиотропӣ ва патогенетикӣ инъикос ёфтаанд [Бирюкова Е.В., 2018; Шокиров Ю.А., 2017; Wan E.Y.F., 2017]. Натиҷаҳои таҳқиқотҳои сершумори илмӣ аз миқдори зиёди НД дар байни БМГ, дар бораи нақши калидии маркёрҳои гуногуни осебҳои гурдаҳо дар ташхиси барвақти онҳо гувоҳӣ медиҳанд, дар ин маврид дар баробари ихтиолоҳи мубодилаи карбогидрат, ФШ ва фарбехӣ ОХ мустақили осебҳои гурдаҳо ҳангоми НД ба ҳисоб мераванд [Дедов И.И., 2017; Никонорова Е.С., 2017; Шестакова М.В., 2018; Alicic R., 2017; Huxel C., 2019].

Дар як қатор таҳқиқотҳои илмӣ нақши таъсири осебрасони ситокинҳо-интерлейкинҳои пешилтиҳои 1,6,18 (ИЛ-1,ИЛ-6,ИЛ-18), омили некрози омос, ки дар натиҷаи ҷамъшавии маҳсулоти гликозшавӣ, дисфункцияи эндотелиалий (ДЭ), дислипидемия, стресси оксидативӣ ва фарбехӣ тавлид мешаванд [Оганов Р.Г., 2017].

Ба баррасии ҳамаҷонибаи НД ҳангоми БМГ нигоҳ накарда, паҳлӯҳои зиёди ҳалношуда боқӣ мемонад, ки ба ҳусусиятҳои ҷараёни клиникии НД дар якҷоягӣ бо бемориҳои ҳамроҳшуда, аҳамияти пешгүйикунандаи маркёрҳои илтиҳоби системавӣ, ҳусусиятҳои параметрҳои гемодинамикии маҷрои хуни гурдаҳо ва гайра мавҷуданд.

**Асосҳои назариявӣ ва методологии таҳқиқот.** Ташхиси НД дар марҳалаҳои барвақти худ бинобар кам будани манзараи клиникӣ ба мушкилоти зиёд мувоҷеҳ мешавад. Вобаста аз ин, аксари вақт мутахассисони соҳаи нефрология ва эндокринология ба ташхиси дери БМГ рӯ ба рӯ мегарданд. Рӯйхати усулҳои ташхисӣ барои ташхиси НД хеле густурда аст, сар карда аз усулҳои кухна (таҳлили умумии пешбоб, креатинин, мочевина, суръати филтратсияи қалобачаҳо (СФК) ва ғ.), то усулҳои технологияи олӣ (биопсияи гурдаҳо, генетикӣ, электронӣ-микроскопӣ). Аммо дар ҷумҳурии мо усулҳои омӯзиши маводи биопсии гурдаҳо дастрас нест, бâъзе усулҳои дигар дар марҳалаи инкишоф қарор доранд. Усулҳои таҳқиқоте, ки дар пажӯҳиши мо ба кор бурда шудаанд, дастраси умумӣ доранд, дорои маълумотнокии олӣ ҳастанд, ҳарчи кам доранд. Ҷустуҷуйии ташхиси беморони таҳқиқшаванда аз рӯйи нақшай бемори нефрологӣ амалӣ карда шуд, ки он албуминурияи (АУ) шабонарӯзӣ, СФК, креатинин, липидҳо, глюкоза, гемоглобини гликишударо дар бар гирифт. Аз рӯйи зарурат аз усулҳои инструменталӣ: электрокардиограмма (ЭКГ), эхокардиография (ЭхоКГ) истифода гашт. Дар ташхиси НД “стандарти тиллой”-и муайян кардани ҳолати функционалии гурдаҳо маркери пешгүйии барвақт – МАУ ба ҳисоб меравад, ки муайян кардани онҳо ҳарочоти зиёдро талаб намекунад. Мутаассифона, ин усули ташхиси НД ба протоколҳои клиникии ЁАТС-и ҷумҳурӣ дохил карда нашудааст, вобаста аз ин таҳқиқоти МАУ бо эътиимоднокии баланд метавонад барои муайян кардани дараҷаи вазнинии функцияи гурдаҳо мавриди истифода қарор дода шавад. Дар солҳои охир нефрологҳо ба истифода намудани таҳқиқоти допплерографии (ДП-таҳқиқот) рагҳои интранеалӣ сар карданд, гарчанде дар амалияи статсионарҳои нефрологии минтаҷаҳои ҷумҳурӣ истифодаи онҳо маҳдуд аст. Ин усул сериттилоъ мебошад, маҳсусан ҳангоми ФШ дар ҳабастагӣ бо НД.

Ҳамин тавр, равиши байнифаний омӯзиши муносибатҳои функционалий-патогенетикӣ, боҳамалоқамандии бемориҳои ҳамбастагӣ ва муносибатҳои тактикӣ дар соҳаи нефрология ва эндокринология дар асоси илмӣ имконият медиҳад, ки ҳароҷотҳо барои хизматрасониҳои табобатӣ дар ҶТ муносиб ва натиҷаҳои табобат ва сифати ҳаёти беморон беҳтар карда шавад. Вобаста аз ин, имрӯзҳо БМГ на танҳо ҳамчун масъалаи ҳалношудаи тиббӣ, балки мушкилоти иҷтимоӣ-тиббӣ низ баҳогузорӣ карда мешавад. Ин, дар навбати худ, дар оянда метавонад, ки стратегияи рушди системаи нигоҳдории тандурустии ҶТ-ро муайян созад.

## ТАВСИФИ ҮМУМИИ ТАҲҚИҚОТ

**Мақсади таҳқиқот.** Такмил додани ташхиси барвақти НД дар соҳтори БМГ бо роҳи омӯхтани хусусиятҳои клиникӣ-функционалий ва вазореналий.

**Объекти таҳқиқот.** Объекти таҳқиқот 207 бемор бо ташхиси тасдиқшудаи НД дар соҳтори БМГ, оид ба хусусиятҳои ҷараёни клиникӣ-функционалий, омилҳои ҳатар, бемориҳои ҳамроҳшуда ва нишондиҳандаҳои допплерографии (ДП) мачрои хуни гурдаҳо бо назардошти АУ ва ФШ буданд, ки гемодиализи барномавиро қабул накардаанд, ба ҳисоб рафтанд. Ҳамзамон таҳлили ретроспективии таърихи бемории 680 бемори гирифтори БМГ гузаронида шуд, ки дар шуъбаи нефрологии МД «Маркази миллии тиббии Шифобахш» дар давраи солҳои 2018-2020 бистарӣ буданд.

**Мавзӯи таҳқиқот.** Мавзӯи таҳқиқот омӯзиши параметрҳои калидии клиникии беморони нефрологӣ (симптомҳо, тестҳои функционалий, маркерҳои ташхисӣ, ихтилолҳои гемодинамикӣ дар рагҳои гурдаҳо) буд. Маркерҳои барвақти НД ва хусусиятҳои он дар ҳамбастагӣ бо фарбехӣ баҳогузорӣ карда шуд. Ҳолати мачрои хуни интраненалий вобаста аз МАУ ва ФШ баҳогузорӣ карда шуд. Натиҷаҳои татбиқи усулҳои клиникӣ-функционалий ва инструменталии таҳқиқот имконият доданд, ки беморони гурӯҳи ҳатар дар соҳтори БМГ ҷудо карда шавад.

### Вазифаҳои таҳқиқот:

1. Омӯзиши соҳтор, ОХ, бемориҳои ҳамроҳшудаи БМГ вобаста аз марҳалаҳои он;
2. Гузаронидани таҳлили дучоршавии НД дар бемороне, ки дар шуъбаи нефрология таҳти муолиҷа қарор доранд ва сабабҳои пайдошавии он;
3. Пешниҳод кардани тавсифи клиникӣ-функционалии НД ва боҳамалоқамандии он бо маркерҳои барвақти пешгӯйикунанда ва фарбехӣ;
4. Баҳогузорӣ кардан ба имкониятҳои эхография дар ташхиси ихтилолҳои гемодинамикаи гурдаҳо дар беморони гирифтори НД;
5. Омӯхтани ихтилолҳои вазореналий дар марҳалаҳои барвақти беморӣ вобаста аз МАУ ва ФШ.

**Усулҳои таҳқиқот.** Асоси методологии таҳқиқоти пешниҳодшударо таҳқиқотҳои сершумори илмии донишмандони ватанӣ ва ҳориҷӣ оид ба ҷанбаҳои муосири НД ва БМГ ташкил доданд. Масъалаҳои ташхиси барвақт ва параметрҳои клиникӣ-пешгӯйикунандаи НД ва БМГ ба таври муфассал омӯхта шуд. Асоси диссертатсияи илмии мавриди назарро таҳқиқотҳои илмиву амалии ба ҳаллу фасли проблемаҳои калидии нефрологияи калонсолони ҷумхурӣ – проблемаи ташхиси барвакт, меъёрҳои бемориҳои ҳамбастагӣ, баҳогузории дараҷаи вазнинии БМГ ва НД ташкил доданд.

Таҳлили ҳуччатҳои тиббӣ ва таҳқиқӣ беморон дар звеной госпиталии шуъбаи маҳсусгардонидашудаи нефрологии маркази миллии тиббӣ (ММТ) “Шифобаҳаш”, шаҳри Душанбе гузаронида шуда, ки дар ин ҷо пойгоҳи кафедраи бемориҳои дарунии №2-и МДТ “Донишгоҳи давлатии тиббии Тоҷикистон ба номи Абуалӣ ибни Сино” ҷойгир шудааст. Барои ҳар як бемор картай инфиродии таҳқиқот ташкил мекунанд. Ба рӯйхати усулҳои таҳқиқот усулҳои умумиклиниӣ, функционалӣ (маҳсус) ва инструменталии бемори нефрологӣ дохил мешаванд: СФК, креатинин, сафедаи умумӣ, сатҳи АУ, мочевина, глюкозаи хун, гемоглобини гликишуда, кислотаи пешоб, холестерин дохил мешаванд. Ҳама таҳқиқотҳои нефрологӣ мувофиқи тавсияҳои НОФР (2013) гузаронида ва баҳогузорӣ карда шуданд. Аз ҷумлаи усулҳои инструменталии маҳсус таҳқиқоти ДП-и рагҳои гурдаҳо, ҳамчунин усулҳои таҳлили муқоисавӣ ва системавӣ анҷом дода шуданд.

**Соҳаи таҳқиқот.** Пажӯҳиши диссертатсия ба проблемаҳои илмии нефрология баҳшида шуда, ба шиносномаи КОА назди Президенти ҶТ аз рӯйи ихтисоси 14.01.04 – Бемориҳои дарунӣ мувофиқат мекунад: зербандҳои 3.4 (Этиология, патогенез, омилҳои ҳатар, генетикаи бемориҳои узвҳои дарунӣ); зербандҳои 3.7. Ихтиололи функцияҳои узвҳои дарунии ҳам беморон ва ҳам одамони сиҳат: зербандҳои 3.8. Аломатҳои клиникии бемориҳои узвҳои дарунӣ. Таҳқиқот яке аз фаслҳои асосии тибби дохила – нефрологияро инъикос мекунад. Муҳтавои диссертатсия пажӯҳиши бемориҳои нефрологӣ, аз ҷумла тағйироти клиникӣ-функционалӣ ва гемодинамиро ҳангоми НД ва БМГ инъикос менамояд. Ҳамаи нуқтаҳои илмӣ, ҳулосаҳо ва тавсияҳои амалии диссертатсия вазифаҳои дар пеш гузошташударо инъикос карда, мантиқан аз натиҷаҳои таҳқиқоти гузаронидашуда бармеоянд.

**Марҳалаҳои таҳқиқот.** Дар раванди таҳқиқот анъанаи марҳала ба марҳала ичро кардани кор риоя карда шудааст. Дар марҳилаи якум мо ба маҷсади тартиб додани мавзӯъ ва маҷсади таҳқиқот адабиёти илмии ба мавзӯи рисола баҳшидашударо омӯҳтем. Барои таълифи шарҳи адабиёт мөадабиётҳои илмии ба масоили нефрология ҳам дар ҶТ ва ҳам дар хориҷи кишвар нашришуда, баҳшида ба мавзӯи нефрорлогияро таҳлил кардем. Ин имконият дод, ки маҷсад ва вазифаҳои таҳқиқот дуруст таҳия шуда, шарҳи адабиёти илмӣ тамом карда шавад. Баъдан усулҳои таҳқиқоти мавзӯи рисола, таҳлили ретроспективӣ ва проспективии асноди тиббии беморон ва навиштани бобҳои диссертатсия ичро карда шуданд. Таҳқиқоти беморон дар мисоли беморони статсионарӣ гузаронида шуд. Аз соҳтори умумии беморони гирифтори БМГ мувофиқи протоколои дохилкунӣ ва хориҷкунии беморони мубтало ба НД интихоб карда шуданд. Звеной минбаъдаи таҳқиқоти мо баҳогузорӣ ба ҳолати клиникии беморон буд, ин имконият дод, ки мо вобаста аз марҳалаи беморӣ онҳоро ба вариантҳои ҷараёни БМГ ва НД ҷудо кунем. Баъдан ҳамаи беморон вобаста аз марҳалаи АУ ва бемориҳои ҳамроҳшуда аз таҳқиқоти амиқи лабораторӣ гузаронида шуданд. Марҳилаи минбаъда таҳқиқоти ДП –и рагҳои гурдаҳо ва баҳодиҳӣ ба нишондиҳандаҳо дар ҷанбаи муқоисавӣ мувофиқи АУ ва ФШ буд. Марҳалаи ниҳоии таҳқиқот муҳокимаи натиҷаҳои ба даст овардашуда ва таҳлили адабиёти илмии муосири ба мавзӯи мазкур даҳлдор буд.

Натицаҳои пажӯхиши илмӣ имконият доданд, ки модели НД дар соҳтори БМГ соҳта шавад ва усулҳои таҳсия гарданд.

**Пойгоҳи асосии иттилоотӣ ва озмоиши таҳқиқот.** Дар пажӯхиши диссертационӣ таҳқиқотҳои асосии илмии ба ҷанбаҳои гуногуни нефрология ва кардиология бахшидашуда ба таври муфассал омӯхта шудааст. Маводи конференсияҳои илмӣ ва корҳои илмии ба проблемаҳои гуногуни осебҳои гурдаҳо бахшидашудаи донишмандони Федератсияи Россия омӯхта шудаанд. Таҳлили таҳқиқотҳои илмии диссертацияҳои дар ҶТ ҳимояшуда гузаронида шуд. Таҳқиқот дар пойгоҳи шуъбаҳои статсионарии ММТ “Шифобаҳш” анҷом дода шуд.

**Эътиомнокии натицаҳои диссертасияро** пойгоҳи репрезентативии маводи содиротӣ тасдиқ меқунанд: ҳуҷҷатҳои аввалияи тиббӣ (таърихи бемории беморон, картаҳои инфириодӣ барои ҳар як бемор, розигии хаттӣ барои гузаронидани як қатор усулҳои инструменталии таҳқиқот). Натицаҳои аз таҳқиқот ҳосилшуда (умумиклиникӣ, лабораторӣ, инструменталӣ) дар реестри хаттӣ, ҳамчунин дар шакли электронӣ дар намуди пойгоҳи компьютерии маълумотҳо ва картотекаҳо пешниҳод карда шудааст. Маълумотҳои лабораторӣ низ дар реестри машалла дар шакли ноқили электронӣ пешниҳод гардидааст. Эътиомнокии натицаҳоро ҳаҷми кофии маводи таҳқиқот, коркарди омории натицаҳои таҳқиқот ва маводи нашршуда низ тасдиқ меқунанд. Хуносаҳо ва тавсияҳо бо таҳлили илмии натицаҳои таҳқиқот асоснок карда шуда, бо интиҳоҳои мӯътабар, васеъгии маводи аввалия, ҷиддияти таҳлили сифатӣ ва миқдории он, системанокии протседураҳои таҳқиқот, истифодаи усулҳои мусоири коркарди омории иттилоот таъмин шудаанд.

**Навғонии илмии таҳқиқот.** Таҳқиқоти диссертасия дар ҶТ яке аз аввалин пажӯхишҳо дар самти проблемаҳои ташхиси осебҳои гурдаҳо ҳангоми ДК навъи 2 дар калонсолон ба ҳисоб меравад, ки мувофиқи протоколҳои байналмилалӣ ва тавсияҳои миллии ҷамъияти илмии нефрологҳои Россия (соли 2012) пешниҳод карда шудааст.

- Соҳтор ва басомади БМГ-и беморони дар статсионарҳои нефрологӣ табобатшуда, омилҳои вазнинкунандаи ҷараёни БМГ дар шароити иқлими гарми тӯлонӣ омӯхта шудаанд, ки дар заминаи таҳлили басомад, симптомҳои клиникӣ ва нишондиҳандаҳои СФК, реабсорбсияҳои каналчаҳо асос ёфтаанд.
- Ҳусусиятҳои клиникӣ-функционалии БМГ вобаста аз бемориҳои ҳамроҳшуда омӯхта шуданд.
- Ҳусусиятҳои клиникии НД вобаста аз дараҷаҳои АУ, СФК ва давомнокии ДК муқаррар карда шуданд.
- Соҳтор ва басомади коморбидӣ, ҳамчунин таҳқиқоти МАУ ба сифати маркери ташхиси барвақти НД баҳогузорӣ карда шуданд.
- Ҳусусиятҳои клиникӣ-функционалии НД дар ҳамbastагӣ бо фарбехӣ.
- Мақсаднок будани гузаронидани таҳқиқоти ДП-и гемодинамикаи доҳили косахонаи сар дар беморони гирифтори НД илман асоснок карда шудааст.
- Бори нахуст таҳқиқоти ДП дар ҳама сатҳҳои маҷрои хуни гурдаҳо, аз ҷумла таҳқиқоти маҷрои хун дар сатҳи шарёни дохилигурдавӣ гузаронида шуд.
- Бори нахуст иттилоотнокии олии истифодаи таҳқиқоти ДП дар беморони мубтало ба НД вобаста аз МАУ ва ФШ илман асоснок карда шуд.

**Аҳамияти назарии таҳқиқот** аз он иборат аст, ки нуқтаҳои назариявӣ ва методологӣ, хулосаҳо ва тавсияҳои дар диссертатсия овардашуда метавонанд, ки дар раванди таълими муассисаҳои таълимии олии тиббӣ мавриди истифода қарор дода шаванд. Натиҷаҳои таҳқиқот дар фаъолияти амалии ҳадамоти госпиталии шуъбаҳои нефрологии ММТ «Шифобаҳш», МД «МШС №2 ба номи академик К.Т. Тоҷиев», дар раванди таълими кафедраи бемориҳои даруни №2 МДТ «ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино», ҳамчунин дар фаъолияти амалии кафедраи терапия ва кардиоревматологияи МДТ «Донишкадаи таҳсилоти баъдидипломии соҳаи тандурустии ҶТ» татбиқ мешаванд.

**Аҳамияти амалии таҳқиқот.** Аз нуқтаи назари амалӣ натиҷаҳои таҳқиқот имконият медиҳанд, ки табиб сари вақт осебҳои гурдаҳоро ҳангоми ДҚ навъи 2 бо истифода аз усулҳои дорои иттилоотнокии олӣ ва дастрас ошкор созад. Арзишҳои асосии амалии таҳқиқот:

- Омилҳои хатари асосии НД ва хусусиятҳои бемориҳои ҳамроҳшуда, ки ба пешравии БМГ таъсир мерасонанд, ошкор карда шудааст.
- Барои тибби амалӣ меъёрҳои пешгӯйӣ ва баҳогузории вазнинии НД таҳия карда шудааст, ки имконият медиҳад ин меъёрҳо барои ташхис ва табобати саривақтии беморӣ истифода карда шаванд.
- Муқаррар карда шудааст, ки барои пешгӯйии НД маркери нисбатан барвақттар ва дорои иттилоотнокии олӣ МАУ ва ФШ ба ҳисоб мераванд.
- Меъёрҳои дорои иттилоотнокии олии ихтиололи маҷрои хуни интраненалий муқаррар карда шудааст, ки ба онҳо шохиси резистентнокӣ (RI), V<sub>min</sub> ва V<sub>max</sub> дар беморони дорои НД дар ҳамbastagӣ бо МАУ ва ФШ дохил мешаванд.

#### **Нуқтаҳои ҳимояшавандай диссертатсия:**

- Доираи сабабҳои пайдо шудани БМГ васеъ аст ва аз рӯйи интиҳоби ҷинсӣ ва синнусолӣ фарқ мекунанд. Таҳлили ОҲ ва бемориҳои ҳамроҳшуда имконият медиҳанд, ки БМГ ҳамчун омили хатари баланди БКВ баррасӣ карда шавад.
- Дар ҷараёни таҳқиқоти илмӣ ошкор карда шуд, ки НД дар соҳтори БМГ ҷойи асосиро ишғол мекунад ва иртиботи мутақобилаи корреляционии мустақим бо давомнокии ДҚ навъи 2 муайян карда шуд, дар ин ҳолат пешсафии ФШ ба мушоҳида мерасад.
- Дар ташхиси НД таҳқиқоти МАУ нақши калидӣ дорад, марҳалаҳои АУ бошад, дар иртиботи мутақобila бо бо давомнокии ДҚ қарор дорад. Дар гурӯҳи таҳқиқшаванда беморони дорои НД дар марҳалаи МАУ ва НАУ бартарӣ доранд.
- Соҳтори бемориҳои ҳамроҳшудаи НД тезиси дар бораи хатари баланди кардиовасқуляриро тасдиқ кард. Вучуд доштани фарбехӣ дар беморони дорои НД ба дараҷаи ихтиилолҳои функцияҳои гурдаҳо таъсири манғӣ дошт.
- Иртиботи мутақобилаи ихтиилолҳои маҷрои хуни дохили косахонаи сар бо марҳалаи АУ ва мавудияти ФШ ошкор карда шуд.

**Саҳми шаҳсии довталаб.** Муаллифи диссертатсия, ки табиби амалӣ ва дорои таҷрибаи корӣ бо беморони гирифтари бемориҳои нефрологӣ мебошад, самти илмии кори диссертациониро муайян кардааст. Муаллифи рисола шаҳсан маълумоти адабиёти бахшида ба мавзӯи диссертатсияро ҷустуҷӯ ва таҳлил

кардааст. Якчоя бо роҳбари илмӣ мақсад, вазифа ва роҳҳои расидан ба мақсадро муайян кардааст.

Таҳлили ретроспективии ҳуччатҳои тибии беморони нефрологии статсионар, таҳқиқотҳои клиникӣ-функционалӣ ва инструменталии беморон, коркард ва пур кардани анкетаҳои муносиб ва маҳсус барои ҳамин таҳқиқот таҳияшуда ва картаҳои клинико музтақилона анҷом додаст.

Баҳогузорӣ ва шарҳи усулҳои биохимиявӣ ва инструменталии таҳқиқот якчоя бо табибони лаборатория дар ҳуҷраҳои функционалии ММТ “Шифобахш” ва “Референс-лаборатория” (ш. Душанбе) сурат гирифтааст. Шарҳу тавзехи натиҷаҳои ба даст овардашуда, навиштани хулоса ва тавсияҳо якчоя бо роҳбари илмӣ анҷом дода шудааст.

**Таъииди диссертатсия ва иттилоот оид ба истифодаи натиҷаҳои он.** Маводҳои таҳқиқоти диссертатсия дар конференсияҳои солонаи МДТ “ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино” (ш. Душанбе, солҳои 2019-2021), МДТ “ДТБСТ ҶТ” (солҳои 2018-2020), конгресси кардиологҳо ва терапевтҳои кишварҳои Осиё ва ИДМ (Душанбе, с.2019), Ҷаласаи Шӯрои олимони МД “ПИТ тибби профилактика”-и ВТ ва ҲИА ҶТ (протоколи №09 аз 19.05.2021с) гузориш ва баррасӣ карда шудаанд.

Натиҷаҳои таҳқиқот дар фаъолияти клиникӣ ва муолиҷавии шуъбаи нефрологияи ММТ “Шифобахш”-и ҶТ, шуъбаи эндокринологияи МД “Маҷмааи тандурустии Истиқлол”, МД “МТШ № 2 ба номи акад. К. Т. Тоҷиев”-и ш. Душанбе татбиқ шудаанд. Маводи таҳқиқоти диссертатсия дар раванди таълими кафедраи бемориҳои даруни №2 ва кафедраи эндокринологияи МДТ “ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино”, кафедраи терапия ва кардиоревматологияи МДТ “ДТБСТ ҶТ” мавриди истифода қарор гирифтаанд.

**Интишори натиҷаҳои диссертатсия.** Дар доираи мавзӯъҳои рисола 11 таълифоти илмӣ нашр шудааст, ки аз ҷумлаи онҳо 4 мақола дар маҷаллаҳои тақризшавандай тавсиянамудаи КОА – и назди Президенти ҶТ ба чоп расидааст.

**Ҳаҷм ва соҳтори диссертатсия.** Матни диссертатсия дар ҳаҷми 127 саҳифаи чопи компьютерӣ таълиф шуда, аз муқаддима, тавсифи умумии таҳқиқот, шарҳи адабиёти илмӣ, б боб (шарҳи адабиёт, мавод ва усулҳои таҳқиқот, муҳокимаи маълумотҳои ҳосилшуда) хулосаҳо ва феҳристи адабиёти истифодашуда иборат аст. Адабиёти истифодашуда 118 сарчашмаи донишмандони ватанӣ ва 151 сарчашмаи хориҷиро дар бар гирифтааст. Дар диссертатсия 22 ҷадвал ва 10 расм оварда шудааст.

## МУҲТАВОИ ТАҲҚИҚОТ

### Хусусиятҳои шахсони таҳқиқшаванда ва усулҳои таҳқиқот

Таҳқиқот дар пойгоҳи шуъбаи маҳсусгардонидашудаи нефрологияи ММТ “Шифобахш” ВТ ва ҲИА ҶТ (пойгоҳи клиникии кафедраи бемориҳои даруни №2 МДТ “ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино”) дар давраи солҳои 2019-2021 дар ду марҳала иҷро карда шудааст. Дар марҳалаи якуми таҳқиқот таҳлили ҳуччатҳои тибии ( $n=680$ ) (таърихи беморӣ, картаҳои оморӣ) беморони шуъбаи нефрологӣ, ки бо ташхиси БМГ таҳти муоинаи статсионарӣ қарор доштанд, иҷро карда шуд. Мувоғиқи таснифи БМГ беморон аз рӯйи вазнинӣ ва дараҷаҳои беморӣ ба

гурӯҳҳои муносиб чудо карда шуданд. Ҳамаи беморони бистришуда сокинони ҶТ (ш. Душанбе ва манотиқи ҶТ) буданд. Натиҷаҳои ба даст овардашуда ба анкетаи таҳияшуда дохил карда шуданд, ки чамъоварии анамнез, таҳқиқотҳои клиникӣ-демографӣ, функсионалӣ, инструменталиро дар бар мегирифт.

### **Меъёрҳои ба таҳқиқот дохил намудани беморон:**

- Беморони гирифтори БМГ, ки дар хуни онҳо муҳтавои баланди креатинин ва мочевина, ҳамчунин ихтиололи функсияи филтратсияни (тарашшухии) гурдаҳо муайян карда шуд. Верификатсияи ташхиси БМГ мувофиқи стандартҳои таҳқиқот аз рӯйи нақшаи бемори нефрологӣ мутобики регистри чамъияти нефрологҳои Федератсия Россия гузаронида шуд.
- Беморони гирифтори НД, ки дар анамнезашон вучуд доштани ДК нишон дода шудааст. Барои верификатсияи ташхиси НД ҳиссаи субҳонаи пешоб барои МАУ бо усули турбометрикӣ таҳқиқ карда шуд. Нишондиҳандай меъёри поёнтар аз 30 мг/шабонарӯз, ва аз 30 то 300 мг/шабонарӯз – МАУ ҳисобида мешавад.

### **Таҳқиқоти клиникӣ-функсионалии БМГ**

Мақсади асосии таҳлил баҳогузорӣ кардан ба соҳтори БМГ, этиологияи он, хусусиятҳои ҷинсиву синнусолӣ, ОХ, ҳамчунин басомад ва хусусиятҳои бемориҳои ҳамроҳшуда аст. Дар байни миқдори умумии ( $n=680$ ) беморони таҳқиқшуда мардҳо 251 (36,9%) ва занҳо 429 (63,1%) буданд. Соҳтор ва басомади БМГ вобаста аз ҷинс дар ҷадвали 1 оварда шудааст.

### **Ҷадвали 1. – Хусусиятҳои беморони гирифтори БМГ дар гурӯҳи таҳлилшаванд (n=680)**

<b>Нозология</b>	<b>Ҳамагӣ (n=680)</b>		<b>Мардҳо (n=251)</b>		<b>Занҳо (n=429)</b>	
	<b>Abs.</b>	<b>%</b>	<b>Abs.</b>	<b>%</b>	<b>Abs.</b>	<b>%</b>
Нефропатияи диабетӣ:						
-НД дар шакли холис	312	45,9	135	53,8	177	41,3
-НД дар ҳамбастагӣ бо пиелонефрит	207	30,4	90	35,9	117	27,3
-НД дар ҳамбастагӣ бо бемории сангӣ пешоб	55	8,1	19	7,6	36	8,4
-НД дар ҳамбастагӣ бо дигар бемориҳо	15	2,2	10	4,0	5	1,2
ФШ	35	5,1	16	6,4	19	4,4
Гломерулонефрит (ГН)	190	27,9	43	17,1	147	34,3
Пиелонефрит	123	18,1	59	23,5	64	14,9
ИВРЗ	31	4,6	8	3,2	23	5,4
	24	3,5	6	2,4	18	4,2

Марҳалаи дуюми пажӯҳиш дар дизайни таҳқиқоти оддии кушодаи клиники проспективии муқоисавӣ иҷро карда шудааст, ки дар он хусусиятҳои клиники НД бо назардоши давомнокии беморӣ, ҷинс ва синну сол, маркерҳои ташхис дар ҳамбастагӣ бо фарбехӣ ва бидуни он ва хусусиятҳои бемориҳои ҳамроҳшуда мавриди омӯзиш қарор гирифтаанд.

**Ташхиси нозологӣ.** Верификатсияи ташхиси БМГ ҳангоми истифода намудани шохиси KDIGO соли 2012 ва тавсияҳои Чамъияти нефрологҳои Федератсия Россия (Смирнов А.В. ва дигарон, с. 2012) анҷом дода шудааст, ки мувофиқи он БМГ ҳангоми дар сатҳи СФК $<60$ мл/дак/1,73м $^2$  барои креатинин ва вучуд доштани ПУ муайян карда шуд. Барои верификатсияи ташхиси НД ҳиссаи

субҳонаи пешоб барои МАУ бо усули турбометрикӣ таҳқиқ карда шуд. Нишондиҳандаи меъёрӣ поёнтар аз 30мг/шабонарӯз, ва аз 30 то 300мг/шабонарӯз – МАУ ҳисобида мешавад. Хусусиятҳои клиникии беморони мубтало ба НД дар ҷадвали 2 оварда шудааст.

### **Ҷадвали 2. - Хусусиятҳои клиникии беморони мубтало ба НД (n=207)**

Параметр	Нишондод
Давомнокии ДҚ, солҳо	10 (6, 20)
Давомнокии ФШ, солҳо	12 (7, 22)
Шохиси массаи бадан (ШМБ), кг/м <sup>2</sup>	30,2±5,7
Массаи барзиёди бадан	79 (38,2 %)
Фарбехӣ	96 (46,4%)
ОТ, см	96,7±14,4

**Эзоҳ:** маълумотҳои дар шакли медиана овардашуда (25-процентиль, 75-ум-протсентил), нишондиҳандаи миёна ± инҳирофи стандартӣ ё миқдори мутлақи беморон (%).

Дар ин марҳилаи таҳқиқот зергурӯҳи (n=70) беморони гирифтори НД дар ҳамбастагӣ бо фарбехӣ ва ФШ чудо карда шуданд, ки дар ин ҷо баҳогузории таҳқиқотҳои биохимиявӣ, функционалӣ ва гемодинамикӣ гузаронида шуданд.

#### **Усулҳои таҳқиқотҳои лабораторӣ**

Таҳлили клиникии хун; таҳлили клиникии пешоб; таҳқиқоти биохимиявии хун (муайян кардани қанд дар зардоби хун, спектри липидҳои хуни, кислотаи пешоб, креатинин, мочевина, гемоглобини гликишуда) бо такрор намудани таҳқиқот то 5-6 маротиба дар як сол; таҳлили пешоб бо усули Нечипоренко, Зимнитски; муайян кардани экскретсияи шабонарӯзии сафеда; намунаи Реберг; ҳисоби СФК, диурези дақиқавӣ (Cockroft-Gault).

**Тест барои албуминурия.** Дар ҳиссаи субҳонаи (якуми) пешоб АУ-ро бо ёрии тест-хат муайян кардем. Моҳияти усул аз алоқаманд кардани албумини иммобилизатсионии одам бо антител иборат аст. Дар ҳолати дар пешоб мавҷуд будани албумин ранги пешоб дар минтақаи хати тиллой тағиیر меёбад – тест мусбат ҳисобида мешавад.

**Таносуби албумин – креатинин (ТАК):** пас аз муайян кардани АУ нишондиҳандаи ТАК муайян карда шуд: нормоалбуминурия (НАУ) – 15 мг/г ва паст; АУ-и сарҳадӣ – 15-29 мг/г; МАУ – 30-299 мг/г.

**Муайян кардани СФК.** Маркери ташхисии БМГ, ки нақши калидӣ дорад, СФК (бо остонаи >60мл/дак/1,73м<sup>2</sup>). Барои муайян кардани СФК формулаи Кокрофт-Голт истифода бурда шуд:

$$\text{СФК} = 1,23 \times \frac{140 - \text{синну сол} \times \text{массаи бадан (кг)}}{\text{Креатинини хун} \left( \frac{\text{МКМОЛ}}{\text{Л}} \right)}$$

Омӯзиши ҳолати функционалии гурдаҳо – бар иловаи омӯхтани функцияи филтратсионии гурдаҳо аз рӯи СФК ва АУ, ҳамчунин сатҳи креатинин дар зардоби хун, муҳтавои шабонарӯзии глюкозаи хун дар дили наҳор бо ёрии усули якхелаи колорометрии глюкооксидазӣ (бузургихои меъёрӣ дар ҳудуди 3,3-3,5 ммол/л қарор доштанд) муайян карда шуд. Сатҳи гемоглобини гликишуда (HbA1cFs, Германия).

Омӯзиши спектри липидӣ – липидограммаи васеъ бо муайян кардани холестерини умумӣ ва фраксияи он, триглисеридаҳо ва шохиси атерогеният.

### **Усулҳои инструменталии таҳқиқот**

Чен кардани фишори шарёнӣ (ФШ) дар ҳарду даст дар ҳолати нишастан мувофиқи усулҳои умумиқабулшудаи стандартӣ сурат гирифт. Сабти ЭКГ дар 12 дуркуниҳо гузаронида шуд. Бо роҳи муайян кардани профили шабонарӯзии ФШ нишондодҳои миёнаи фишори шарёни систоликӣ (ФШС) ва фишори шарёни диастоликӣ (ФШД), басомади кашишҳӯриҳои дил дар як шабонарӯз гузаронида шуд.

Таҳқиқоти ултрасадоии (ТУС) шарёни гурдаҳо – сканеркунии дуплексӣ бо таҳқиқоти рангаи ДП-и маҷрои хун дар шарёнҳои магистралӣ, сегментарӣ ва дохилигурдавӣ дар дастгоҳи Sono Scape SSI-8000 тибқи методикаи умумиқабулшуда бо истифода аз ҳисобкунаки конвексӣ бо басомади 3,5-5 МГс, ҳисобкунаки секторӣ-вектории басомадаш 2,5-4 МГс гузаронида шуд. Дар режими нақшабардории импулсӣ ва энергетикӣ қутри шарёни асосии гурдаҳо, мавқеи шарёнҳои байнҳиссавӣ, камонӣ ва байнҳиссачавӣ муайян карда шуданд. Таҳлили спектри тағйироти доплерии басомадҳо чунин параметрҳоро дар бар мегирад: V<sub>max</sub>, м/с – суръати ростхатаи максималии систоликии маҷрои хун; V<sub>min</sub>, м/с – маҷрои хуни ниҳоӣ-диастоликӣ; (Vave), суръати миёнаи маҷрои хун дар сикли раги таҳқиқшаванда; RI – шохиси резистентӣ (RI=V<sub>max</sub> – V<sub>min</sub>/V<sub>max</sub>).

### **Коркарди омории натиҷаҳо**

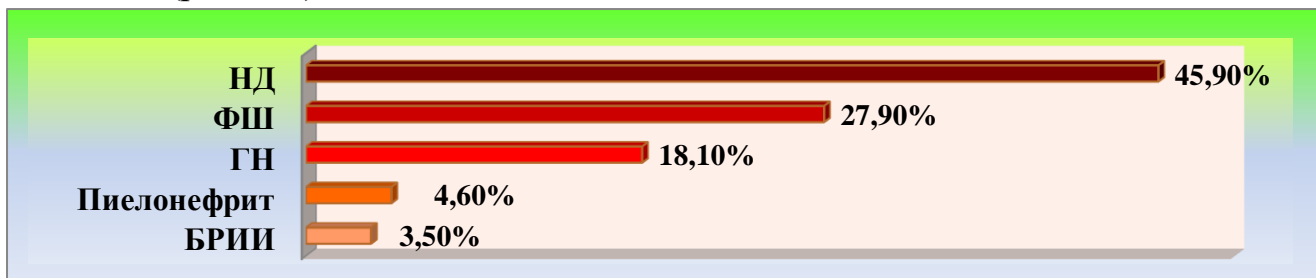
Коркарди оморӣ бо ёрии бастаи амалии Statistica 6.0 (StatSoftInc., ИМА), тибқи методикаи омори вариатсионӣ гузаронида шуд. Нишондихандай миёна (M) ва ғалатҳои он ( $\pm m$ ) барои алломатҳои миқдорӣ, дуруст тақсим кардани медиана (Me) ва фосилаи интерквантлии ([25q;75q]), барои нодуруст тақсим кардани алломатҳои таҳлилшаванда истифода шуданд. Барои муқоиса кардани ду гурӯҳи мустақил аз U-критерияи Манн-Уитни истифода шуд. Муқоиса кардани се ва зиёда гурӯҳҳои мустақил бо истифода аз усули ANOVA мувофиқи Н-критерияи Краскел – Уолис сурат гирифт. Муқоиса кардани ду интиҳоби вобаста бо ёрии T-критерияи Вилкоксон гузаронида шуд. Дар ҳамаи ҳолатҳо гипотезаи сифрӣ ҳангоми  $p < 0,05$  инкор карда шуд.

## **НАТИҶАҲОИ ТАҲҚИҚОТ**

Имрӯз БМГ ба бемориҳои аз ҷиҳати иҷтимоӣ муҳим доҳил мешавад ва аз сабаби набудани маълумотҳои эпидемиологӣ барои саломатии аҳолӣ таҳдидҳое вучуд дорад, ки метавонанд дар сатҳи кишварҳои алоҳида дуруст баҳогузорӣ карда нашаванд. Ба чунин таҳдидҳо барои ҶТ бемориҳои ба ҳамдигар зич алоқаманд ва яқдигарро вазнинкунанд – БМГ ва ДК навъи 2 ба ҳисоб мераванд. Дар ҷумҳурӣ таҳқиқотҳои эпидемиологии БМГ гузаронида нашудааст, танҳо натиҷаҳои таҳқиқотҳое нашр шудаанд, ки вазъиятҳои минтақаҳои ҷудогонаро инъикос мекунанд. Сохтори БМГ-ро баррасӣ намуда, мо ба баъзе фарқиятҳои сабаби пайдошавии беморӣ рӯ ба рӯ мешавем, ки аз як қатор сабабҳо вобастагӣ доранд:

методологияи таҳқиқот, интихоби респондентҳо, кишварҳо ва ғайра. Дар таҳқиқоти мо, бо ин мақсад, аз таҳлили ретроспективии ҳуҷҷатҳои тибии беморони статсионарӣ истифода шуд.

Таҳлили сабабҳои пайдошавии БМГ ( $n=680$ ) нишон дод, ки бештар НД – 45,9%, ФШ – 27,9% буданд ва ин сегонаи пешсафро ГН (гломерулонефрит) – 18,1% ҷамъбаст мекард. Пиелонефритҳо ва бемориҳои ревматикии иммунӣ – илтиҳобӣ (БРИИ) ба дараҷаи кам сабаби ташаккул ёфтани БМГ – мутаносибан 4,6% ва 3,5% гаштаанд (расми 1).



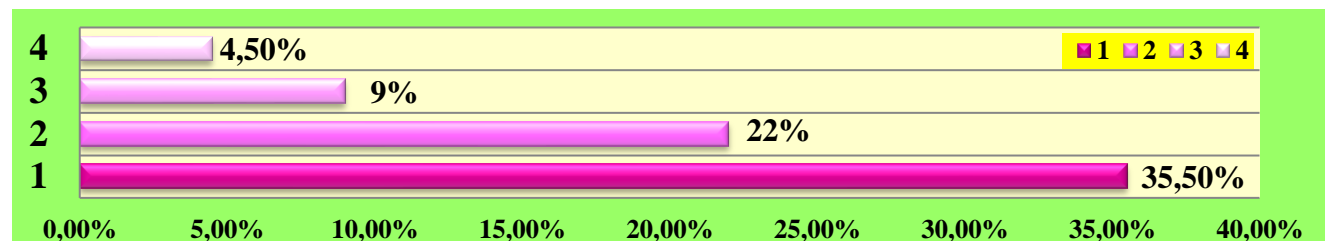
**Расми 1. - Басомад ва соҳтори беморони гирифтори БМГ**

Маълумотҳои мо аз маълумотҳои муаллифони дигар каме фарқ мекунанд, ки дар онҳо сабаби аввалини пайдошавии БМГ ГН ҳисобида мешавад. Гуногун будани басомади сабабҳои дар адабиёти илмии тиббӣ овардашударо ба фарқиятҳои популятсияи таҳқиқшаванда вобаста кардан мумкин аст. Мо басомади баланди ГН-ро истисно намекунем, вале нефрологҳои ҷумҳурӣ дар фаъолияти амалии худ ба ҳангоми гузоштани ташхис ба як қатор мушкилиҳо рӯ ба рӯ мешаванд, ки асосан ба манзараи морфологӣ такя мекунад.

Тақсим кардани беморон аз рӯйи марҳалаҳои БМГ вобаста аз нишондиҳандаҳои СФК ва АУ аз бартарӣ доштани беморони дорои С2 (53,2%) ва С3 (35,4%) гувоҳӣ медиҳад, ки дар маҷмӯъ 88,6%, ва аз сатҳи АУ – беморони дорои марҳалаҳои А1 ва А2 – мутаносибан 65,9% ва 26,8% буданд. Дар рӯйхати омилҳои ҳатар назорати нокифояи метаболикии ДҚ ва ФШ мавқеи пешсафиро ишғол мекунанд, ки мутаносибан ба 72,8% ва 63,5% баробар аст. Фоизи баланди (72,8%) беморони дорои ДҚ бо тамоюлнокии паст нисбат ба доруҳои қандастқунанда дикқатчалбқунанда аст. Дар пешравии БМГ фарбехӣ ва дислипидемия низ нақши муҳим доранд, ки дар 37,1% ва 34,7%-и ҳолатҳои беморони таҳқиқшуда ба қайд гирифта шудаанд. Таҷвиши маҳсусро фоизи баланди истеъмоли доруҳои нефротоксикӣ-29,1% ба вуҷуд меоранд. Ин мушкилӣ маҳсусан дар ҷумҳурӣ мавқеи маҳсус дорад. Истеъмоли беасоси антибиотикҳо ва доруҳои нестероидии зиддиилтиҳобӣ, истифодаи мустақилонаи онҳо, аксар вақт бидуни муоинаҳои табибон сабаби калидии пайдошавии БМГ мегардад. Фаъолнокии пасти ҷисмонӣ низ зиёд ба муশоҳида мерасад (ҳар як пурсидашудаи чорум), гарчанде раками воқеӣ хеле баланд аст.

Имрӯз ҷои шубҳа нест, ки БМГ омили мустақили пешравии БДР ба ҳисоб меравад. Дар ҷумҳурии мо дар соҳтори фавтият аз сабабҳои мавҷудбуда фавтият аз БДР бартарӣ доранд, дар ҳамbastагӣ бо БМГ бошад, ин рақам хеле зиёд мешавад. Дар байнӣ омилҳои клиникӣ дар пайдо шудани дисфункцияи гурдаҳо бештар ФШ ва бемориҳои ишемикии дил (БИД) нақши муҳим доранд. Вобаста аз ин дар амалия

баҳогузории бемориҳои ҳамроҳшуда хеле актуалӣ шуда мемонад, ки онҳо дараҷаи ихтилиоли дисфункцияи гурдаҳоро муайян меқунад. Дар байни бемориҳои ҳамроҳшуда БКВ ва синдроми метаболикӣ бо басомади баланд, мутаносибан 59,6% ва 65,9% ба мушоҳида мерасанд. Анемия дар 17,1%-и ҳолатҳо ба қайд гирифта шуд. Басомади баланди БДР-ро дар беморони гирифтори БМГ ба назар гирифта, мо чунин ҳисоб кардем, ки шохиси коморбидии кардиологӣ-микдори БДР-ро дар лаҳзай бистаришавӣ баҳогузорӣ намоем (расми 2).



**Расми 2. - Тақсим қардани беморони гирифтори БМГ дар ҳамбастагӣ бо БДР дар сатҳи шохиси коморбидии кардиологӣ**

Тавре ки аз расм дида мешавад, дар 35,5% ва 22%-и беморони гирифтори БМГ 1 ва 2 бемории ҳамроҳшудаи дилу рагҳо ба назар расид. Дар 9% - 3 ва дар 4,5% - 4 бемории ҳамроҳшудаи дилу рагҳо ба қайд гирифта шуд.

Мувофиқи мақсад, таҳлили муфассали 312 таърихи беморӣ бо ташхиси НД гузаронида шуд, ки 45,9%-и микдори умумии беморони гирифтори БМГ-ро ташкил медиҳанд. Параметрҳои асосии клиникӣ-функционалӣ, аз ҷумла гликогемоглобин, дар беморони дорои НД дар ҷадвали 3 оварда шудааст.

### Ҷадвали 3.-Соҳтори НД вобаста аз генез (n=312)

Нишондод	НД (n=207)	НД генези мураккаб (n=70)	НД бо дигар бемориҳо (n=35)
Синну сол	65,5±5,6	61,5±6,0	60,6±5,7
Давомнокии ДҚ, сол	15,1±5,9	11,4±6,2	7,3±5,8
Давомнокии ФШ, сол	14,9±5,8	17,8±6,8	11,2±5,8
ФШС, мм. ст. сим.	145,0±15,0	160,5±2,0	141,0±18,0
ФШД, мм. ст. сим.	90,0±5,0	90,0±5,0	85,0±10,0
ШМБ, кг/м <sup>2</sup>	33,8±5,1	33,2±5,2	34,1±4,8
HbA1c, %	9,4±2,2	7,8±1,7	7,1±1,7

Тавре ки аз ҷадвал дида мешавад, дар беморони гирифтори НД фишорбаландии шарёни зухуроти аз ҳама зиёд дучоршаванда аст ва дар 98,5%-и беморон ба мушоҳида расид. Ҷараёни тӯлонии ФШ ва нишондиҳандаҳои баланди ФШС ( $P=0,035$ ;  $P=0,04$ ) дар муқоиса аз гурӯҳҳои дигар дар гурӯҳи беморони гирифтори НД-и генези омехта ба мушоҳида расид.

Оё имрӯз иртиботи мутақобилаи ФШ ва БМГ яқин аст? Оё ФШ натиҷаи бемориҳои гурдаҳо аст, ё оғози (такони) БМГ? Дар атрофии ин масъала баҳсҳои зиёде давом доранд. Параллелҳои серомил ва мураккаби патогенетикӣ ФШ ва БМГ-ро бо омилҳои сабабӣ-натиҷавӣ саҳт алоқаманд месозанд.

Паст шудани СФК боиси рушди бемайлони ФШ мегардад, дар айни замон гипертензия омили барангезандай вусъат ёфтани пастшавии СФК ба ҳисоб

меравад. Ҳамин тавр, табобати беморони гирифтори ФШ дар якчоягӣ бо БМГ дар заминаи ба даст овардан ва дастгирӣ кардани ФШ мақсадноки оптималӣ сохта мешавад.

Таҳлили диапазони оморӣ аз он гувоҳӣ медиҳад, ки беморони гирифтори НД-и аз ҷиҳати оморӣ муҳим ( $P=0,05$ ) қалонсол ( $65,5\pm5,6$  сол) буданд, ҷараёни нисбатан тӯлонитари ДК ( $P=0,01$ ) ва нишондиҳандай гемоглобини гликишуда ( $\text{HbA1c}$ ) доштанд, дар муқоиса аз беморони дорои сабабҳои дигари БМГ баланд ( $P=0,037$ ) буданд.

Симптомҳои клиникии НД муддати дуру дароз зоҳир намешавад ва аксар вақт онро бемории «ором» меноманд. Ҳангоми ҷамъоварии анамнез мавҷуд будани ДК навъи 2, давомнокии ФШ ва фарбехӣ дар сар шудани беморӣ нақши муҳим дорад. Вобаста аз ин мо ғурӯҳи беморонро ( $n=207$ ) ҷудо кардем, ки НД дар шакли ҳолис вучуд дошт. Барои ташаккул додани НД сobiқai ДК ба ҳисоби миёна на камтар аз 8-10 сол, мавҷудияти ФШ бошад, ба ҳисоби миёна 10 солро ташкил дод ва фарбехӣ бо басомади баланд дар 46,4% дода мешуд. Таҳлили ғурӯҳи таҳқиқшаванда вобаста аз давомнокии ҷараёни БМГ дар ҷадвали 4 оварда шудааст.

#### **Ҷадвали 4. – Тавсифи муқоисавии беморони дорои НД вобаста аз давомнокии ДК.**

Нишондиҳанда	то 5 сол (n=38)	6-10 сол (n=95)	>10 сол (n=74)	P
Синну сол	$63,9\pm6,3$	$66,8\pm6,2$	$71,2\pm7,5$	<0,05
Давомнокии ФШ, сол	$10,1\pm4,8$	$15,5\pm6,2$	$21,1\pm5,4$	<0,001
ФШС, мм. ст.сим	$145,0\pm5,5$	$154,5\pm5,8$	$160,1\pm6,2$	<0,01
ФШД, мм. ст.сим	$80,1\pm5,5$	$90,0\pm5,0$	$90,0\pm5,7$	<0,05
ШМБ $\text{кг}/\text{м}^2$	$33,8\pm5,8$	$33,1\pm6,1$	$32,6\pm5,8$	>0,05
$\text{HbA1c}$ , %	$7,9\pm2,4$	$8,6\pm2,1$	$9,1\pm1,4$	<0,05
СФК, мл/дак/ $1,73\text{м}^2$	$66,9\pm8,0$	$62,2\pm6,5$	$52,0\pm7,5$	<0,05
БИД, %	31,6	40,0	45,9	0,338
Сактаи миокард, %	7,9	14,7	40,5	<0,001
ОНМК, %	5,3	9,5	12,2	0,503

**Эзоҳ:** р – аҳамияти омории фарқиятҳои нишондиҳандаҳои байни ҳамаи се ғурӯҳ (ANOVA мувофиқи Н-критерияи Крускал-Уоллис).

Тавре ки аз маълумотҳои ҷадвал бармеояд, нишондиҳандаҳои СФК аз ҷиҳати оморӣ муҳим ( $p <0,05$ ) бо зиёд шудани давомнокӣ паст мешавад. Нишондиҳандаҳои гемоглобини гликишуда ( $\text{HbA1c}$ ) дар ҳамбастагӣ бо давомнокии НД мутаносибан –  $7,9\pm2,5$ ;  $8,6\pm2,1$  ва  $9,1\pm1,4$  ба афзоиш майл дошт. ФШС ( $p <0,01$ ), басомади БДР (БИД, СМ) ва ихтиололи шадиди хунгардиши майна (ИШХМ) мутаносибан ( $p=0,338$ ;  $p <0,001$ );  $p=0,503$ ) дар алоқамандии мустақими давомнокии НД қарор дорад. Зиёд шудани давомнокии ДК низ бо давомнокии ФШ ( $p <0,001$ ) ва синну соли беморон ( $p <0,05$ ) мутаносиб аст.

Дар доираи бемориҳои ҳамбастагии НД модели нисбатан гетерогени мавҷудият дар байни бемориҳои ғайрисироятӣ ба ҳисоб меравад, ки ба афзоиши бемайлонаи миқдори беморони гирифтори ДК навъи 2 ва пиршавии аҳолӣ иртибот

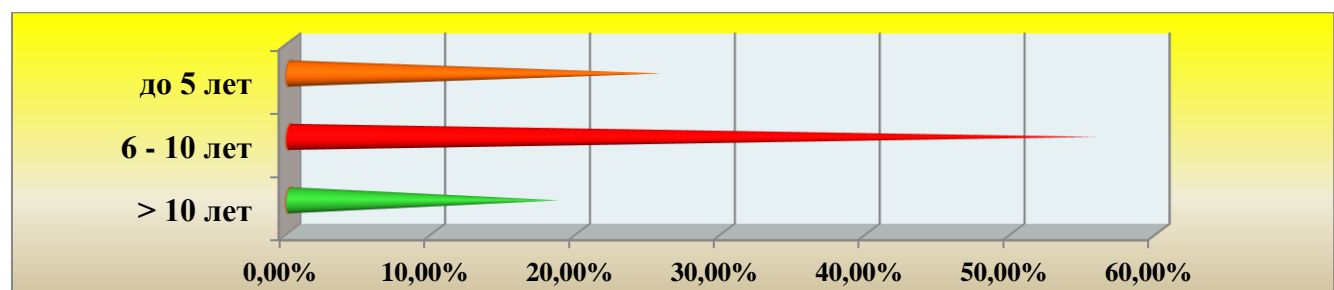
дорад. Масъалаи омӯзиши патологияи коморбидӣ дар беморони дорои НД бо назардошли чинс ва синну сол, ҳамчунин баҳогузорӣ ба шохиси коморбидӣ, нишондиҳандаҳои пешгӯйикунандай хатари фавтият ва зиндамонии даҳсола дар мисоли гурӯҳи аз тарафи мо таҳқиқшуда, барои ҷустуҷӯйҳои минбаъдаи ташхисӣ асос мешавад. Натиҷаҳо нишон доданд, ки БКВ ва бемориҳои системаи асабӣ дар беморони дорои НД бо басомади баланд ба қайд гирифта мешавад. Дар байни онҳо ФШ бо басомади 95,1% мебошад, дар ин маврид дар занҳо бисёртар назар ба мардҳо мутаносибан – 98,4% ва 80% аст. Дар ҷойи дуюм БИД – 57,4% меистад, мутаносибан дар мардҳо бисёртар назар ба занҳо - 74,4% ва 40,9% бештар аст. Бемории варикозӣ ва аритмия бо басомади мутаносибан 15,4% ва 19,8% ба мушоҳида расид. Аз бемориҳои системаи асаб полинейропатия ва бемории сереброваскулярий дар 90,8% ва 65,2% назар расид. Сегонаи пешсафро фарбехӣ ҷамъбаст мекунад, ки дар 46,4%-и ҳолатҳо дар ҳамабастагӣ бо НД дида шуд. Дар марҳалаи дигар шохиси коморбидӣ (ШК) тибқи Charlson ҳисоб карда ва нишондиҳандаҳои пешгӯйикунандай хатари натиҷаҳои фавтият дар замони наздиктарин ва зиндамонии даҳсола муайян карда шуд (ҷадвали 5).

#### **Ҷадвали 5.- Нишондиҳандаҳои миёнаи ШК тибқи Charlson дар беморони дорои НД вобаста аз чинс (n=207)**

Шохис	Ҳамагӣ (n=207)	Мардҳо (n=90)	Занҳо (n=117)
Charlson (бо балл)	6,51±2,32	7,1±1,21	7,7±1,9

Сохтор ва микдори бемориҳои ҳамроҳшуда дар мардҳо ва занҳо ҳусусиятҳои маҳсуси худро доранд. Тавре ки аз маълумотҳои ҷадвал бармеояд, нишондиҳандаи миёнаи ШК дар мардҳо ва ҳам дар занҳо дар як сатҳи баланд аст, дар ҳамаи гурӯҳ бошад,  $6,51\pm2,32$  баллро ташкил медиҳад. Хатари фавт дар давоми сол (85%) ва зиндамонии 10-сола паст (21 и>) аст.

Масъалаи маркерҳои ташхиси барвақт дар беморони дорои НД кушода боқӣ мемонад. Дар таҳқиқоти мо яке аз мақсадҳои асосӣ маркери ташхиси барвақт – МАУ дар пешравии ихтилиоли функцияи гурдаҳои беморони гирифтори ДҚ навъи 2 мебошад. Бо мақсади баҳогузорӣ кардани МАУ мό 70 бемори дорои ДҚ навъи 2-ро, ки бо НД оризанок шуда буданд ва 20 нафар гурӯҳи назоратиро таҳқиқ кардем. Беморони гирифтори НД-ро мувофиқи давомнокии бемориашон (давомнокии миёна 7,7 сол) чунин гурӯҳбандӣ кардем: гурӯҳи I – давомнокӣ то 5 сол (n=18; 25,7%); гурӯҳи II – давомнокӣ 6-10 сол (n=39; 55,7%); гурӯҳи III – давомнокӣ >10 сол (n=13; 18,6%) (расми 3).



**Расми 3. –Тавсифи беморон вобаста аз давомнокии НД**

Беморони гирифтори МАУ (50%) ва ПУ (протеинурия) (14,3%) қисми бештарро ташкил доданд, ки дар маҷмӯй ба 64,3% расидааст.

Дар ҷумҳурӣ ташхиси НД аксари вактҳо дер гузошта мешуд, ки ин ба оқибатҳои ноҳуб оварда мерасонад. Мо муайян кардани басомади пайдошавии НД-ро дар марҳалаҳои гуногун дар ҳамбастагӣ бо давомнокии ДК навъи 2 зарур шуморидем. Ҳангоми то 5 сол ва 6-10 сол будани собиқаи ДК НАУ мутаносибан дар 88,9% ва 23,1% дида мешавад. Дар ҳолати >10 сол будани собиқаи ДК ошкор кардани МАУ то - 30,8% кам шуд, марҳалаи ПУ бошад, тақрибан дар ҳар як бемори дуюм ба қайд гирифта шуд. Параметрҳои асосии клиникиву лабораторӣ вобаста аз марҳалаи НД дар ҷадвали 6 оварда мешавад.

#### **Ҷадвали 6.- Параллелҳои клиникӣ – лаборатории беморони гирифтори НД вобаста аз марҳалаҳо**

Нишондиҳанда	НАУ (n=25)	МАУ (n=35)	ПУ (n=10)	P
HbA1c, %	8,3 [6,8±10]	8,8[7,2±10,4]	8,8[7,2±10,4]	>0,05
МАУ, мг/шабонарӯз	18,2[13,9; 18,9]	71,3[35,9; 89,1]	421[366,1;510]	<0,001
ФШС, мм.сут. сим.	140,4[120; 150]	148,5[132; 160]	157[150; 165]	>0,05
ФШД, мм.сут. сим.	86,3 [80; 90]	89,7[80;100]	96[90; 100]	>0,05
ШМБ, кг/м <sup>2</sup>	33,1 [29,9; 35]	32,5[30; 35,5]	34,8[34,7;36,9]	>0,05
Креатинин, ммол/л	76,1 [64; 87]	79,9[57;92]	139,1[95; 174]	<0,001
СФК, мл/дақ/1,73м <sup>2</sup>	121,1 [90; 141]	116,7[83; 150]	86,5[64; 125]	<0,001

**Эзоҳ:** р – аҳамияти омории фарқияти нишондиҳандаҳои байни ҳамаи се гурӯҳ (ANOVA тибқи Н-критерияи Крускал-Уоллис); р<sub>1</sub> – аҳамияти омории фарқияти нишондиҳандаҳо дар муқоиса аз гурӯхи дорои НАУ; р<sub>2</sub> – аҳамияти омории фарқияти нишондиҳандаҳо дар муқоиса аз гурӯхи дорои МАУ (р<sub>1</sub>-р<sub>2</sub> – тибқи U-критерияи Манн-Уитни).

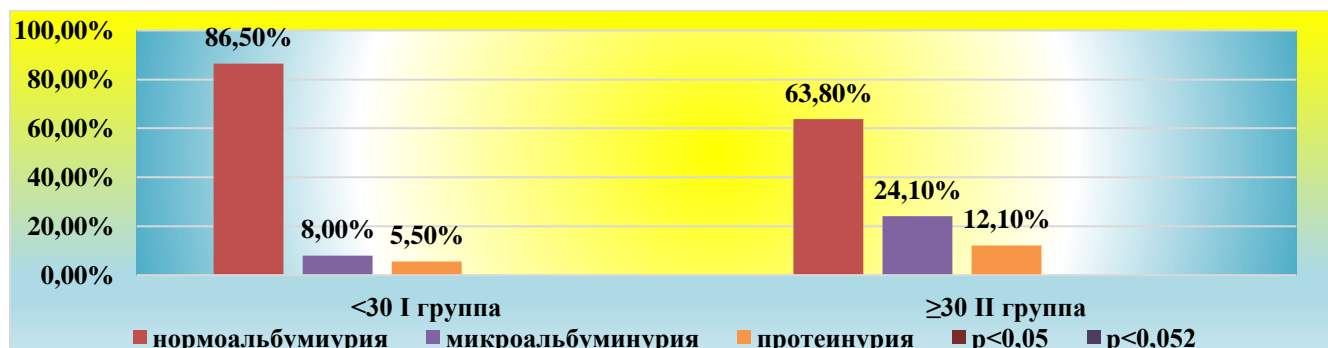
Гемоглобини гликишуда дар ҳама марҳалаҳои НД дар як сатҳ қарор дорад, МАУ бошад, саҳеҳан дар марҳалаҳои 2 ва 3 бештар аст. ФШС бо вазнин шудани беморӣ баланд мешавад. Рақамҳои креатинин дар марҳалаи ПУ ба ҳисоби миёна 139,1 ммол/л буд, вай дар марҳалаи НАУ 76,1 ммол/л аст, нишондиҳандаҳои СФК бо вазнин шудани марҳали НД саҳеҳан паст буданд.

Бо мақсади омӯзиши хусусиятҳои осебҳои гурдаҳо дар беморони гирифтори ДК навъи 2 дар ҳамбастагӣ бо фарбехӣ мо гурӯҳи (n=70) беморони гирифтори НД-ро мавриди омӯзиш қарор додем. Беморон вобаста аз вучуд доштан ё надоштани фарбехӣ ба ду гурӯҳ чудо карда шуданд: гурӯҳи I – 25 (35,7%) беморони гирифтори НД бидуни фарбехӣ, аммо дар ҳамбастагӣ бо ФШ ва гурӯҳи II – 45 (65,3%) беморони гирифтори НД бо фарбехӣ ва ФШ; Аз гурӯҳи умумӣ мардҳо – 28, занҳо – 42 ва аз 38 то 70-сола буданд (синну соли миёна 61,7±7,7). Беморони дорои НД бо давомнокии камтар аз 5 сол, бо СФК <60 мл/дақ/м<sup>2</sup>, АУ зиёда аз 21 шабонарӯз.

Аз рӯи натиҷаҳои ШМБ 2 гурӯҳ ташкил карда шуд: гурӯҳи I – (ИМТ <30 кг/м<sup>2</sup>) бе фарбехӣ, гурӯҳи II – (ИМТ≥30 кг/м<sup>2</sup>), ки аз ҷиҳати синну сол, ҷинс ва давомнокии ДК, вучуд доштани ФШ муқоисашаванда буданд. Баҳогузорӣ кардани омилҳои анъанавии пешравии НД дар беморони дорои фарбехӣ (гурӯҳи II) басомади баланди марҳалаи III (75,9%) – ро ошкор кард, яъне ихтилиоли вазнини системавии гемодинамикӣ мавҷуд буд, ки бо зуд-зуд истифода намудани 3 ё зиёда доруҳои гипотензиви зоҳир мешавад. Таҳлили кислотаи пешоб ва липидҳо дар

зардбай хун аз возеҳии ихтилолҳои мубодилаҳои пуринӣ ва липидӣ дар гурӯҳҳои беморони гирифтори НД бо фарбехӣ дарак медиҳад.

Баъдан мо дараҷаи осеби гурдаҳоро дар гурӯҳҳои муқоисашаванда бо сатҳҳои СФК ва АУ таҳқиқ кардем (расми 4).



**Расми 4.-Тавсифи муқоисавии АУ вобаста аз фарбехӣ.**

Маълумотҳо аз саҳех будани басомади ПУ дар беморони гирифтори фарбехӣ (12,1%) дар муқобили 5,5%-и бидуни фарбехӣ дарак медиҳад. Дар ин ҳолат басомади МАУ дар беморони дорои фарбехӣ 24,1% ва бидуни фарбехӣ 8,0%-ро ташкил дод ( $p<0,05$ ). Басомади гиперфилтратсия дар гурӯҳи беморони дорои фарбехӣ дар муқоиса аз гурӯҳи беморони НД бидуни фарбехӣ саҳехан баланд буд - 16% дар муқобили 3,9%.

Имкониятҳои нефрологияи муосир ба захираи кофии донишҳо оид ба усулҳои иловагии ташхиси бемориҳои гурдаҳо такъя мекунанд. Аммо имрӯз усули ягонаи муайян кардани шаклҳои нозологиии бемориҳо ва меъёрҳои шарҳу тафсири натиҷаҳо таҳия карда нашудааст. Дар аксари мавридҳо меъёрҳои ташхисии муайян кардани дараҷаи вазнинии БМГ дар заминаи маълумотҳои клиникӣ-лабораторӣ соҳта мешаванд, ки на ҳамеша дорои иттилои (маълумоти) эътимодноканд. Воқеяяти имрӯза чунин аст, ки на ҳамеша табиби амалӣ аз баҳогузории камиинвазивии функцияҳои гурдаҳо, аз ҷумла параметрҳои маҷрои хуни дохилигурдавӣ ҳангоми осебҳои гурдаҳо истифода мекунанд. Дар айни замон паст шудани функцияи гурдаҳо, пеш аз ҳама, аз аломатҳои назарраси клиникӣ, ки табиб сари вақт онҳоро намешиносад, пеш мегузаранд.

Ба таҳқиқот 45 бемори дорои НД (18 – мард ва 27 – зани синну соли аз 50 то 70-сола) дохил шуда ва ба 2 гурӯҳ ҷудо карда шуданд: гурӯҳи I – 10 бемор бо марҳалаи токлиникии НД (НАУ), гурӯҳи II – 35 бемори дорои НД дар марҳалаи МАУ. Беморони дорои ПУ ба таҳқиқот дохил карда нашуданд. Гурӯҳи контролӣ-15 нафар бемори тақрибан солими аз ҷиҳати ҷинс ва синну сол муқоисашаванда. Нишондиҳандаҳои баҳогузории УЗИ-доплерометрии НД дар ҷадвали 7 оварда шудааст.

#### **Ҷадвали 7.-Нишондиҳандаҳои гемодинамика дар беморони дорои НД вобаста аз марҳалаи АУ (Ме (О21-О27))**

Нишондиҳанда	НАУ(n=10)	МАУ (n=35)	Гурӯҳи контролӣ (n=15)
Танаи шараёни гурда			

Vmax, м/с	81,9 (76,01-91,21)	87,4 <sup>#</sup> (80,24-102,69)	70,9 (47,1-95,9)
Vmin, м/с	31,7*(28,1-34,1)	34,85 (30,25-36,76)	37,8 (25,2-49,0)
RI	0,63 (0,54-0,68)	0,62 (0,53-0,66)	0,63 (0,56-0,68)
Шараёни сегментарии гурда			
Vmax, м/с	45,7 (43,8-52,9)	49,8*(43,70-53,26)	45,3 (37,1-53,0)
Vmin, м/с	20,2*(18,1-21,6)	21,28 (17,26-23,26)	22,7 (18,0-26,1)
RI	0,60 (0,55-0,62)	0,59 (0,52-0,65)	0,61 (0,56-0,63)
Шараёни байниҳиссавӣ			
Vmax, м/с	35,8 (33,0-37,8)	40,9*(31,26-48,26)	34,0 (30,0-38,0)
Vmin, м/с	14,6*(14,4-15,1)	15,7*(14,1-19,2)	14,0 (12,0-16,0)
RI	0,59 (0,54-0,61)	0,58 (0,52-0,65)	0,59 (0,55-0,63)
Шараёни камонӣ			
Vmax, м/с	25,8 (23,1-31,1)	30,8 <sup>#</sup> (24,20-36,5)	23,1 (20,0-26,0)
Vmin, м/с	11,7* (10,65-11,75)	12,1 <sup>#</sup> (10,75-13,25)	10,0 (8,0-12,0)
RI	0,55(0,54-0,59)	0,59 (0,52-0,68)	0,58 (0,56-0,62)

Эзоҳ: \* $p<0,05$  дар муқоиса аз гурӯҳи контролӣ; <sup>#</sup> $p<0,001$  дар муқоиса аз гурӯҳи контролӣ

Натиҷаҳои ҳосилшуда и ҳолати маҷрои хун дар танаи шараёни гурда (асосӣ), дар шараёнҳои байниҳиссавӣ ва камонӣ дар гурӯҳҳои контролӣ ба параметрҳои маълумотҳои нашршуда мувофиқат намуд, ки ба минтақаҳои аз ҷиҳати иқлими ва ҷуғрофӣ гуногун бахшида шуда буданд ва ба меъёрҳои қабулшудаи бузургиҳо мувофиқат мекунанд. Бештари муҳаққиқон чунин меҳисобанд, ки иттилои объективиро дар бораи ҳолати гемодинамикаи умумӣ аз суръати маҷрои хун дар шарёни асосии гурда ба даст овардан мумкин аст. Натиҷаи суръати маҷрои хун ( $V_{min}$ ) дар гурӯҳи беморони дорои НД дар марҳалаи МАУ дар шарёнҳои байниҳиссавӣ (15,7 мм/с) ва шараёнҳои камонӣ дар муқоиса аз гурӯҳи контролӣ баландшавии аз ҷиҳати оморӣ муҳимро нишон дод. Диапазони ҷенкуни гемодинамикаи дохилигурдавӣ дар гурӯҳи беморони дорои НАУ гуногунсамт буд: паст дар шараёнҳои бузург (танагӣ ва сегментарӣ) ва баланд дар шараёнҳои хурд суръати ниҳоӣ-диастолкии маҷрои хун, ки ин аз саршавии бозсозии гемодинамикаи дохилигурдавӣ дар беморони дорои НД алоқаманд аст. Аз рӯйи нишондодҳои шохиси резистентнокӣ (RI) дар ҳарду гурӯҳ дар муқоиса аз гурӯҳи назоратӣ фарқияти назаррас вучуд надошт. Баландшавии назарраси суръати максималии маҷрои хун ( $V_{max}$ ) дар гурӯҳи беморони дорои МАУ мутаносибан дар шараёни танагии гурдаҳо (87,4мм/с), сегментарӣ (49,8 мм/с), байниҳиссавӣ (40,9мм/с) ва камонӣ (30,8 мм/с) буд, дар муқоиса аз гурӯҳи контролӣ (мутаносибан 71,5; 45,0; 34,0 ва 23,1 мм/с).

Ба таҳқиқот бемороне дохил карда шуданд, ки онҳо дар марҳалаи муоина аз таҳқиқоти комплексии лабораторӣ ва инструменталӣ гузаштаанд: 45 бемори дорои НД, дар ҳамбастагӣ бо ФШ, 25 бемори дорои НД бидуни ФШ ва 15 нафари тақрибан солими (гурӯҳи контролӣ) аз ҷиҳати синну сол ва ҷинс муқоисашаванд. Таҳқиқоти рагҳои интрапеналӣ дар ҳама сатҳҳои гурдаҳо оварда шудааст: шараёнҳои байниҳиссавӣ ( $V_{max}$ ,  $V_{min}$ , RI), шараёнҳои камонӣ, шараёнҳои сегментарӣ ва дар шарёнҳои танагии гурдаҳо ҳангоми НД бо ФШ, НД бидуни ФШ

ва гурӯҳи контролӣ. Бузургии параметрҳои суръат дар гурӯҳи контролӣ фарқиятҳои носаҳҳо доштанд. Таҳлили параметрҳои пешниҳодкардаи таҳқиқот дар гурӯки контролӣ нишон дод, ки нишондиҳандаҳои суръат дар шараёнҳои паренхиматозӣ, аз ҷумла дар шараёнҳои байниҳиссавӣ дар муқоиса аз шараёнҳои камонии қабати қишрӣ баланд буд. Нишондиҳандаҳои  $V_{max}$  и  $V_{min}$  дар шараёнҳои байниҳиссавӣ –  $0,31 \pm 0,05$  ва  $0,17 \pm 0,02$  м/с буд, дар шараёнҳои камонӣ ин нишондиҳанда  $0,22 \pm 0,05$  ва  $0,99 \pm 0,02$  м/с –ро ташкил дод ( $p < 0,05$ ). Пас, суръати маҷрои хун дар сатҳҳои гуногун вобаста аз қабат (қишрӣ ва паренхиматозӣ) ба қонунмандии назаррас итоат кардаанд. Омӯзиши нишондиҳандаҳои суръат дар шарёнҳо ҳангоми НД дар ҳамбастагӣ бо ФШ ва НД бидуни ФШ нишондиҳандаи саҳеҳан баланди  $V_{max}$  ва шохиси резистентнокиро (RI) дар сатҳи шараёнҳои магистралӣ, сегментарӣ ва байниҳиссавии гурдаҳо дар муқоиса аз гурӯҳи назоратӣ нишон дод ( $p < 0,05$ ). Дар зергурӯҳи беморони дорои НД бо нишондиҳандаи  $V_{max}$  дар муқоиса аз гурӯҳи беморони дорои НД бидуни ФШ дар сатҳи шарёни танагии гурдаҳо баланд буд –  $0,87 \pm 0,25$  муқобили  $0,80 \pm 0,25$ . Дар ин маврид нишондиҳандаҳои муқовимати канорӣ дар шараёнҳои тана, сегментӣ ва байниҳиссавӣ дар 2 зергурӯҳи муқоисашаванда фарқ надоштанд ва дар як сатҳ қарор доштанд. Таҳлили муқоисавии натиҷаҳои таҳқиқоти рагҳои дохилигурдавӣ дар ду гурӯҳи муқоисашаванда аз тарафи мо гузаронидашуда имконият медиҳад, ки набудани фарқиятҳои назарраси муқовимати периферио қайд кунем. Ҳамин тавр, дар беморони дорои НД баланд шудани муқовимати периферии маҷрои хун дар шарёнҳои дохилигурдавии магистралӣ, сегментарӣ ва байниҳиссавӣ ҳам дар вақти вучуд доштани ФШ ва ҳам дар вақти набудани он мавҷуд аст. Баланд шудани шохиси резистентнокӣ меъёри гемодинамики пайдошавии БМГ ҳангоми ДК ба ҳисоб меравад.

## Хулосаҳо

### Натиҷаҳои асосии илмии диссертатсия

1. Таҳлили соҳтори БМГ дар шароити статсионари маҳсусгардонидашудаи нефрологии сатҳи ҷумхурӣ нефропатияи генезаш диабетиро дар мавқеи пешсаф (45,9%) гузоштанд. Қонунмандиҳои фарқкунандай БМГ дар шароити иқлими гарм, бартарии (88,6%) марҳалаҳои  $C_2$  ва  $C_3$  ҳангоми фоизи баланди марҳалаҳои A1 ва A2 –и АУ ба шумор мераванд. Хатари олии кардиоваскулярий (59,6%) қайд карда шуд [4-М, 7-М, 9-М, 11-М].
2. Дар сокинони ҶТ НД бидуни бемориҳои ҳамроҳшудаи гурдаҳо дар 207 (66,4%) бемор ҳангоми 10 сол будани сobiқai ДК навъи 2 ташхис карда шуд, мавҷуд будани ФШ дар анамнез аз ташхиси асосӣ пеш мегузарад. Таҳлили басомади бемориҳои ҳамроҳшуда басомади баланди фарбехӣ (46,4%), ФШ (95,1%), БИД-ро (57,4%) бо шохиси коморбидии  $6,51 \pm 2,32$  балл ва зиндамонии 10-сола – 21%-ро нишон дод [2-М, 7-М, 9-М, 10-М, 11-М].
3. Дар беморони дорои НД басомади бештари марҳалаи МАУ (50,0%) ва НАУ (35,7%) ба мушоҳида расид, ки дар маҷмӯъ – 85,7%-ро ташкил дод. Алоқамандии дутарафаи МАУ бо давомнокии ДК ҳангоми то 5 сол ва 6-10 сол будани сobiқai ДК МАУ мутаносибан 83,3% ва 23,1% ва қуллаи баландтарини

МАУ (74,3%) дар диапазони давомнокияш 6-10 сол ба қайд гирифта шуд [1-М, 7-М, 10-М].

4. Тавсифи беморони дорои НД бо фарбехӣ як қатор хусусиятҳоро муайян намуд. Чунончи, дар зергурӯҳи беморони дорои НД бо фарбехӣ басомади баланди ФШ марҳалаи III (75,9%), гипертриглисеридемия, вайроншавии мубодилаи пуринӣ муайян карда шуд. Дараҷаи вайроншавии функцияи гурдаҳо тибқи нишондоди СФК ва АУ аз эътиимонднок будани баландшавии ПУ ва гиперфилтратсия дар беморони дорои НД бо фарбехӣ гувоҳӣ медиҳанд [4-М, 5-М, 6-М, 7-М, 11-М].
5. Дар беморони дорои НД дар марҳалаҳои ибтидой (НАУ) вайроншавии гемодинамикаи дохилигурдавӣ дар сатҳи рагҳои хурд (байниҳиссавӣ ва гурдавӣ) ба мушоҳида мерасад, дар ҳоле ки бо пешравии НД ба протсесс рагҳои калон (танавӣ ва сегментарӣ) ҷалб мешаванд. Дар ин маврид тибқи нишондоди шохиси резистентнокӣ (RI) дар гурӯҳҳои НАУ ва МАУ фарқияти назаррас дидашуд. Ин дар натиҷаи рушди компенсатории суръати маҷрои хун дар рагҳои гурдаҳо ба амал меояд, ки маҷрои хуни дохилигурдавиро бо мақсади нигоҳ доштани гипертензияи дохиликалобачавӣ дастгирб мекунад [2-М, 8-М].
6. Ҳангоми омӯзиши НД дар ҳамbastagӣ бо ФШ ва бидуни ФШ, хеле баланд шудани шохиси резистинтнокии (RI) дар сатҳи шарёнҳои магистралӣ, сегментарӣ ва байниҳиссавии  $0,68 \pm 0,05$ ;  $0,63 \pm 0,05$  ва  $0,61 \pm 0,06$  дар муқоиса бо гурӯҳи контролӣ  $0,60 \pm 0,04$ ;  $0,53 \pm 0,08$  ва  $0,47 \pm 0,02$  муайян карда шуд. Дар беморони дорои НД бо ФШ нишондиҳандаҳои Vmax ( $0,87 \pm 0,25$ ) назар ба беморони дорои НД бидуни ФШ ( $0,80 \pm 0,25$ ), ҳатто ҳангоми фарқиятҳо дар нишондиҳандаҳои муқовимати канории дохилигурдавӣ баланд буд. Маълумотҳои ба даст овардашуда аз баланд шудани шохиси резистинтнокии (RI) ҳамчун меъёри гемодинамики пайдошави НД ҳангоми ДҚ гувоҳӣ медиҳад [1-М, 3-М, 11-М].

#### **Тавсияҳо оид ба истифодаи амалии натиҷаҳо**

1. Набудани манзараи равшани клиникӣ дар беморони дорои НД барои пешравӣ ва ҳамроҳ шудани БМГ мусоидат мекунад, ки ба ҳатари олии кардиоваскулярӣ оварда мерасонад, самаранокии табобати гузаронидашударо паст ва басомади бистаришавиро зиёд мекунад.
2. Барои бемори нефрологии давомнокии бемориаш зиёда аз 3 моҳ ва бештар дар протоколи чустуҷӯйи ташхисӣ бар иловай ҳолати клиникӣ, параметрҳои қобилияти филтратсионӣ, концентратсионии гурдаҳоро (СФК ва абсорбсияи каналҷаҳо) дохил намудан зарур аст.
3. Дар беморони гирифтори БМГ дар рӯйхати усулҳои стандартии бемори нефрологӣ таҳқиқоти глюкозаи хун, гемоглобини гликишуда, МАУ ҳатмист.
4. Ба сифати предикторҳои барвақти НД нишондиҳандаҳои МАУ ва СФК дар саривақтӣ будани ташхис аҳамияти калони пешгӯйикунандагӣ дорад.
5. Усулҳои допплерографии ташхиси бемории гурдаҳо сериттилоъ, дастраси умум ва безарар аст, дар ташхис ва пешгӯйии НД нақши калидӣ дорад.

#### **Фехристи интишороти довталаби дарёфти дараҷаи илмӣ Мақолаҳо дар маҷаллаҳои такризшаванд**

[1–М] Рашидов И.М. Диабетическая нефропатия: современные вопросы диагностики терапии / Рашидов И.М., Шукрова С.М., Косимова С.Д., Файзуллоев А.И. // Ж. «Медицинский вестник Национальной академии наук Таджикистана». – Душанбе. – 2021 г. – №1. – С.55-61.

[2–М] Рашидов И.М. Клинико-функциональная характеристика больных с диабетической нефропатией / Рашидов И.М., Шукрова С.М. // Ж. «Вестник последипломного образования в сфере здравоохранения». – Душанбе. – 2021 г. – №1. – С.60-67.

[3–М] Рашидов И.М. Хроническая сердечная недостаточность: современные проблемы и пути их решения / Шукрова С.М., Файзуллоев А.И., Рашидов И.М. // Ж. «Вестник последипломного образования в сфере здравоохранения». – Душанбе. – 2021 г. – № 2. – С. 70-75.

[4–М] Рашидов И.М. Клинико-лабораторные предикторы прогрессирования хронической болезни почек. / Шукрова С.М., Рашидов И.М., Косимова С. Дж. // Ж. «Здравоохранение Таджикистана» – Душанбе. – 2021 г. – № 2. -С. 98-104.

#### **Мақола ва фишурдаҳои дар маҷмӯаҳои конференсияҳо нашршуда:**

[5–М] Рашидов И.М.Факторы риска развития почечной недостаточности у - родственных доноров почки /Пиров Б.С., Одинаев О.М., Рашидов И.М., Содиков А.С./ Сборник тезисов II Национального конгресса республиканского общественного объединения «нефрологов, врачей диализа и трансплантологов» – Казахстан. Бурабай-2018. – С. 22.

[6–М] Рашидов И.М. Оптимизация лечения гиперкалиемии у больных с хронической почечной недостаточностью додиализного периода /Гадоев С.Х., Бобиева Н.Х., Рашидов И.М., Каримов Н.У. // Материалы международной научно-практической конференции (67-ой годичной), посвященной 80-летию ТГМУ им. Абуали ибн сино и «Годами развития села, туризма и народных ремёсел (2019-2021) – Душанбе. – 2019 г. – С. 48.

[7–М] Рашидов И.М. Оценка эффективности гипоазотемического препарата «Энтеросгель» у больных с хронической почечной недостаточностью в интермедиющей стадии /Рашидов И.М., Гадоев С.Х., Бобиева Н.Х., Абдулоев Ф.Н./ Материалы международной научно-практической конференции (67-ой годичной), посвященной 80-летию ТГМУ им. Абуали ибн Сино и «Годами развития села, туризма и народных ремёсел (2019-2021). Душанбе.–2019 г. – С. 48.

[8–М] Рашидов И.М. Усовершенствование лечения хронических пиелонефритов / Рашидов И.М., Бобиева Н.Х., Гадоев С.Х., Рахмонов Дж.Т. // Материалы международной научно-практической конференции (67-ой годичной), посвященной 80-летию ТГМУ им. Абуали ибн сино и «Годами развития села, туризма и народных ремёсел (2019-2021) – Душанбе. – 2019 г. – С. 42.

[9–М] Рашидов И.М. Роль метаболического синдрома в развитии дисфункции почек / Бобиева Н.Х., Гадоев С.Х., Субханова З.И., Рашидов И.М.// Республиканская научно-практическая конференция «Ожирение и заболевания органов гепатобилиарной системы» – Душанбе. – 2019 г.–С. 177.

[10–М] Рашидов И.М. Влияние коронавирусной инфекции на почки / Гадоев С.Х., Бобиева Н.Х., Рашидов И.М. // Материалы научно-практической конференции на

тему: «Коронавирусная инфекция в Республике Таджикистан: эпидемиология, диагностика и современные возможности лечения». – Душанбе. – 2020 г.–С. 43.  
 [11–М] Рашидов И.М. Оптимизация терапии больных ренальной гипертензией путем стабилизации гемаваскулярного гемостаза / Рашидов И.М., Бобиева Н.Х., Гадоев С.Х. // Материалы IV Международного конгресса инфузационной терапии–Киев. Украина – 2020 г.– С. 90.

### **Феҳристи ихтиisorаҳо**

- АУ** – албуминурия
- БДР** – бемориҳои дилу рагҳо
- БИД** – бемориҳои ишемикии дил
- БКВ** – бемории кардиоваскулярӣ
- ГН** – гломерулонефрит
- ДҚ** – диабети қанди
- БМГ** – бемориҳои музмини гурдаҳо
- МАУ** – микроалбуминурия
- НАУ** - нормоалбуминурия
- НД** – нефропатияи диабетӣ
- НМГ** – норасоии музмини гурдаҳо
- ОХ** – омилҳои хатар
- ПУ** – протеинурия
- СФК** – суръати филтратсияи калобачавӣ
- ТД** – таҳқиқоти допплерографӣ
- ТУС** – таҳқиқоти ултрасадоӣ
- ФШ** - фишорбаландии шарёнӣ
- ФШД** – фишори шарёни диастоликӣ
- ФШС** – фишори шарёни систоликӣ
- ШК** – шохиси коморбидӣ
- ШМБ** – шохиси массаи бадан
- KDIGO** – Kidney Disease: Improving Global Outcomes
- HbA1c** – гемоглобини гликишуда

## АННОТАЦИЯ

**Рашидов Исмоил Махмадалиевич**

**Клинико-функциональная характеристика поражения почек при сахарном диабете 2 типа у жителей Республики Таджикистан**

**Ключевые слова.** Хроническая болезнь почек (ХБП), диабетическая нефропатия (ДН), сахарный диабет (СД), микроальбуминурия, артериальная гипертензия (АГ), ожирение.

**Цель исследования.** Совершенствовать раннюю диагностику ДН в структуре ХБП путём изучения клинико-функциональных и вазоренальных особенностей.

**Методы исследования и использованная аппаратура.** Объектом исследования явились 207 пациентов с ДН, которым проводилось комплексное обследование на предмет особенностей клинико-функционального течения, факторов риска, сопутствующей патологии и допплерографических (ДП) показателей почечного кровотока с учётом АУ и АГ. Параллельно проводился ретроспективный анализ историй болезней 680 пациентов с ХБП, госпитализированных в нефрологическое отделение ГУ «Национальный медицинский центр Шифобахш» за период 2019-2020 гг. В работе применялись современные клинико-лабораторные и инструментальные методы исследования (СКФ, уровень креатинина, общего белка, степени АУ, мочевины, глюкоза крови, гликированный гемоглобин, ДП-исследование сосудов почек)

**Полученные результаты и их новизна.** Диапазон причин развития ХБП широк и отличается половой и возрастной избирательностью. Анализ ФР и сопутствующих заболеваний позволяет рассматривать ХБП как фактор повышенного риска КВЗ. ДН в структуре ХБП занимает ведущую роль и выявлена прямая корреляционная взаимосвязь с длительностью СД 2 типа, при этом наблюдается опережение АГ. В диагностике ДН исследование МАУ играет ключевую роль, а стадии АУ находятся во взаимосвязи с длительностью СД. В исследуемой группе преобладали больные с ДН в стадии МАУ и НАУ. Структура сопутствующих заболеваний ДН подтвердила тезис о высоком кардиоваскулярном риске. Наличие ожирения у больных ДН имело отрицательное влияние на степень нарушения функции почек. Выявлена взаимосвязь нарушения внутрипочечного кровотока от стадии АУ и наличия АГ.

**Рекомендации по использованию.** С длительностью заболевания 3 мес. и более в протоколы диагностического поиска необходимо помимо клинического состояния, включить параметры фильтрационной, концентрационной способностей почек (СКФ и канальцевая реабсорбция). В перечень методов стандартного нефрологического пациента необходимо обязательное исследование глюкозы крови, гликированного гемоглобина, микроальбуминурии. Допплерографические методы диагностики заболеваний почек высокинформативны, общедоступны, безвредны и играют ключевую роль в плане диагностики и прогнозирования ДН.

**Область применения.** Нефрология. Внутренние болезни. Эндокринология.

## АННОТАЦИЯ

**Рашидов Исмоил Махмадалиевич**

**Хусусиятҳои клиникӣ функционалии осебҳои гурдаҳо ҳангоми диабети қанди навъи 2 дар сокинони Ҷумҳурии Тоҷикистон**

**Калимаҳои калидӣ.** Бемориҳои музмини гурдаҳо (БМГ) нефропатияи диабетӣ (НД), диабети қанд (ДҚ), микроалбуминурия, фишорбаландии шараёнӣ (ФШ), фарбехӣ.

**Максади таҳқиқот.** Такмил додани ташхиси барвакти НД дар соҳтори БМГ бо роҳи омӯҳтани хусусиятҳои клиникӣ-функционалий ва вазореналий.

**Усулҳои таҳқиқот ва истифодаи таҷҳизот.** Объекти таҳқиқот 207 bemor бо ташхиси тасдиқшудаи НД дар соҳтори БМГ nisbat ба хусусиятҳои ҷараёни клиникӣ-функционалий, омилҳои хатар (ОҲ), bemoriҳои ҳамроҳшуда ва нишондиҳандаҳои допплерографии (ДП) маҷрои хуни гурдаҳо бо назардошти албуминурия (АҮ) ва ФШ буданд. Ҳамзамон таҳлили ретроспективии таърихи bemori 680 bemori гирифтори БМГ гузаронида шуд, ки дар шӯъбаи нефрологии МД «Маркази миллии тибии Шифобаҳш» дар лавраи солҳои 2018-2020 бистарӣ буданд.

Дар диссерватсия усулҳои муосири клиникӣ-лабораторӣ ва инструменталии таҳқиқот (СФК, сатҳи креатинин, сафедаи умумӣ, сатҳи АҮ, мочевина, глюкозаи хун, гемоглобини гликишуда, ДП- таҳқиқоти рагҳои гурда) истифода шуданд.

**Натиҷаҳои ҳосилшуда ва навғонии онҳо.** Доираи сабабҳои пайдо шудани БМГ васеъ аст ва аз рӯйи интиҳоби ҷинсӣ ва синнусолӣ фарқ мекунанд. Таҳлили ОҲ ва bemoriҳои ҳамроҳшуда имконият медиҳанд, ки БМГ ҳамчун омили хатари баланди bemoriҳои кардиоваскулярӣ (БКВ) баррасӣ карда шавад. Дар ҷараёни таҳқиқоти илмӣ ошкор карда шуд, ки НД дар соҳтори БМГ чойи асосиро ишғол мекунад ва иртиботи мутақобилаи коррелятсионии мустақим бо давомнокии ДҚ навъи 2 дар ҳолат пешсафии ФШ ба мушоҳида мерасад. Дар ташхиси НД таҳқиқоти МАУ нақши калидӣ дорад, марҳалаҳои АҮ бошад, дар иртиботи мутақобила бо давомнокии ДҚ қарор дорад. Дар гурӯҳи таҳқиқшаванди bemoroni дори НД дар марҳалаи МАУ ва НАУ бартарӣ доранд. Соҳтори bemoriҳои ҳамроҳшудаи НД тезиси дар бораи хатари баланди кардиоваскуляриро тасдиқ кард. Вучуд доштани фарбехӣ дар bemoroni дори НД ба дараҷаи ихтиlolҳои функцияҳои гурдаҳо таъсири манфӣ дошт. Иртиботи мутақобилаи ихтиlolҳои маҷрои хуни дохилигурдавӣ бо марҳалаи АҮ ва мавҷудияти ФШ ошкор карда шуд.

**Тавсияҳо оид ба истифода.** Барои bemori нефрологии давомнокии bemoriаш зиёда аз 3 моҳ ва бештар дар протоколи ҷустуҷӯи ташхисӣ бар иловай ҳолати клиникӣ, параметроҳои қобилияти филтратсионӣ, концентратсионии гурдаҳоро (СФК ва абсорбсияи каналчаҳо) дохил намудан зарур аст. Дар bemoroni гирифтори БМГ дар рӯйхати усулҳои стандартии bemori нефрологӣ таҳқиқоти глюкозаи хун, гемоглобини гликишуда, микроалбуминурия ҳатмист. Усулҳои допплерографии ташхиси bemorии гурдаҳо серигтилоъ, дастраси умум ва безарар аст, дар ташхис ва пешӯйии НД нақши калидӣ доранд.

**Соҳаи истифода.** Нефрология. Bemoriҳои дарунӣ. Эндокринология.

## ANNOTATION

**Rashidov Ismoil Makhmadalievich**

**Clinical and functional characteristics of kidney damage in residents of the Republic of Tajikistan with type 2 diabetes mellitus**

**Key words:** Chronic kidney disease (CKD), diabetic nephropathy (DN), diabetes mellitus, microalbuminuria (MAU), arterial hypertension (AH) , obesity.

**Objectives of the study:** To improve the early diagnosis of diabetic nephropathy in the structure of CKD by studying the clinical, functional and vasorenal features.

**Research methods and equipment used:** The object of the study were 207 patients with DN, who underwent comprehensive examination for the features of the clinical and functional course, risk factors, concomitant pathology and Dopplerographic (DP) indicators of renal blood flow, taking into account albuminuria (AU) and AH. In parallel, a retrospective analysis of the medical histories of 680 patients with CKD hospitalized in the nephrology department of the State Institution "National Medical Center Shifobakhsh" for the period 2019-2020 was conducted. Modern clinical, laboratory and instrumental research methods were used in the work (renal filtration, creatinine, total protein, AU, urea, blood glucose, glycated hemoglobin, DP-examination of kidney vessels)

**Obtained results and their novelty.** The range of causes of CKD is wide and differs by sex and age selectivity. The analysis of risk factors and concomitant diseases allows us to consider CKD as an increased risk factor for CVD. DN plays a leading role in the structure of CKD and a direct correlation with the duration of type 2 diabetes is revealed, while there is an advance in hypertension. In the diagnosis of DN, the study of MAU plays a key role, and the stages of AU are correlated with the duration of DN. The study group was dominated by patients with DN in the MAU and NAU stages. The structure of concomitant diseases of DN confirmed the thesis about a high cardiovascular risk. The presence of obesity in patients with DN had a negative effect on the degree of impaired renal function. The relationship of intrarenal blood flow disorders from the stage of AU and the presence of hypertension was revealed.

**Recommendations for use.** With a disease duration of 3 months and more, in addition to the clinical condition, it is necessary to include parameters of filtration and concentration abilities of the kidneys (renal filtration speed and tubular reabsorption) in the diagnostic protocols. The list of methods for a standard nephrological patient requires mandatory study of blood glucose, glycated hemoglobin, microalbuminuria. Doppler methods for the diagnosis of kidney diseases are highly informative, generally available and harmless and play a key role in the diagnosis and prediction of DN.

**Application area.** Nephrology. Internal diseases. Endocrinology.