

УДК: 616.98:616.36.-002.2.

САМАРҚАНД ВИЛОЯТИ ҲУДУДИДА ВИРУСЛИ ГЕПАТИТ «В» ВИРУСИНИ МОЛЕКУЛЯР ГЕНЕТИК ХУСУСИЯТИ

Ярмухаммедова Махбуба Кудратовна., Якубова Нигина Садриддиновна,
Кучарова Ширина Алишеровна

Самарқанд давлат тиббиёт университети, Ўзбекистон Республикаси, Самарқанд ш.

МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ВИРУСА ГЕПАТИТА «В» В САМАРҚАНДСКОЙ ОБЛАСТИ

Ярмухаммедова Махбуба Кудратовна., Якубова Нигина Садриддиновна,
Кучарова Ширина Алишеровна

Самарқандский государственный медицинский университет, Республика Узбекистан, г. Самарқанд

SAMARKAND REGION TERRITORIAL HEPATITIS B VIRUS MOLECULAR GENEALOGICAL VIRUS CHARACTER

Yarmukhammedova Makhbuba Kudratovna., Yakubova Nigina Sadriddinovna,
Kuchkarova Shirina Alisherovna
Samarkand State Medical University, Republic of Uzbekistan, Samarkand

e-mail: info@sammu.uz
shahlo.rus1@gmail.com

Резюме. 1980 йилларда Вирусли гепатит структуралари А, Б, С ва Д аниқлангач, вирусли гепатит Б генотипини фаол о'рганини бошланди. Ҳозирги вақтда бизга ма'lум бўлган ХБВ алифбо бо'йича А дан М гача белгиланади. Тадқиқот давомида Самарқанд вилояти бўйича ВГБ генетик вариантларини ўрганилди. ва усуллари. Тадқиқотда СВГ билан касалланган 58 бемор текширилди. Полимераз занжир реакциясида 58 беморда ҳам ВГБ генотипи аниқланилган. Вирус ДНК Д генотипи нисбатан кўп учради.

Калим сўзлар: вирусли гепатит Б, генотип, фиброз.

Abstract. After the 1980s, when viral hepatitis B, C and D were identified, they began to actively study the genotypes of the hepatitis B virus, which is now known to us. The study studied the genetic variants of HBV in the Samarkand region. In 58 patients, genotype D DNA of viral hepatitis B was mainly identified in the polymerase chain reaction.

Key words: viral hepatitis B, genotype, fibrosis.

Долзарблиги: ЖССТ хисоб-китобларига кўра, дунёда ҳар йили ўткир гепатит В билан касалланган 50 миллионга яқин бемор рўйхатга олинади, умумий олганда, 300 миллионга яқин аҳоли сурункали гепатит В вируси билан касалланган. Сурункали гепатит В касаллиги секин аста жигар циррози ва гепатоцеллюляр карциноманинг ривожланишига олиб келади. [1, 2, 3].

В ва С генотиплари Жануби-Шарқий Осиё мамлакатлари учун хосдир, Шарқий Европа мамлакатларида Д генотипи устунлик килади, қолган генотиплар жуда кам учрайди. Бу генотиплар асосан, Африка, Осиё, Жанубий ёки Шимолий Американинг айrim минтақаларига хосдир. Гепатит В вируси генотипларини янада фаол ўрганиш 1980 йил охирида, В, С ва Д генотиплари тузилиши ўргатилгандан кейин бошланди. Ҳозирги вақтда саккизта асосий ВГБ генотиплари алифбога мувофиқ А дан Н гача бўлган ҳарфлар билан белгиланган [7,8].

Тадқиқот мақсади: Самарқанд вилояти ҳудудида ВГБ билан касалланган беморларда вирусли гепатит В нинг генетик вариантларини ўрганиш.

Тадқиқот материаллари: тадқиқот материаллари Самарқанд шаҳридаги вилоят юқумли клиник шифохонасига мурожаат қилган "Сурункали вирусли гепатит В" ташхиси

кўйилган беморлар ва уларнинг амбулатор карталари хисобланади.

Тадқиқот усуллари: анамнестик, эпидемиологик, клиник ва лаборатор.

Тадқиқот натижалари: биз амбулатор шароитида мурожаат қилган сурункали вирусли гепатит В ташхиси кўйилган 58 беморни текширувдан ўтказдик. Беморларга қуйидаги лаборатория текширувлари ўтказилди.

ПЦР (HBV миқдорий текшируви, В вируси генотипини текшириш), умумий клиник текширувлар (умумий кон тахлили, кон биокимёвий текшируви), УТТ ва жигарни фиброскан қилиш. Ташхис қуйидаги маълумотлар асосида кўйилди:

1. HBsAg, анти HDV ва анти HCV аниқлаш;

2. ПЦР усулида ДНК-HBV, РНК-HDV, РНК-HCV аниқлаш;

3. В вируси генотипи вариантларини аниқлаш,

4. Касаллик фаоллик даражаларини клиник симптомлар асосида аниқлаш

Тадқиқот мухокамаси: Сурункали вирусли гепатит В ташхиси кўйилган, турли фаоллик даражасига эга 58 бемор амбулатория шароитида текширилди. Беморларда қуйидаги шикоятлар кузатилди: ҳолсизлик (95%), чарчоқ (100%), ўнг қовурға равоги остидаги оғирлик

(44,8%) ва ўнг қовурға равоги остидаги оғриқ (77,6%) бўғимларда оғриқ (21%), танадаги кам сонли папулез тошмалар (8,6%), иштаҳанинг пастлиги (72,4%), кўнгил айниши, айниқса эрталаблари (51,7%), бурундан қон кетиши (15,5%). 72,4% беморларда шиллик пардалар ва тери текширилганда склеранинг субкстериклиги аниқланилди. Нафас олиш ва қон айланиш тизими аъзоларида ўзгаришлар аниқланилмади. Беморларнинг 72,4 фоизида жигар қовурға равоги остидан 2 см пастда пайпаланди. Жигарнинг пайпасланганда консистенцияси ўртacha зичлиқда, талоқ чегаралари меъерда эди.

Эпидемиологик анамнезни ўрганиш чоғида bemорларнинг 29,3 фоизида парентерал муолажалар, bemорларнинг 18,9 фоизи инфекция юқсан вактини аниқ билмайди, уларда касаллик тасодифан аниқланилган (айниқса ҳомиладор аёллар мунтазам текширув пайтида, шунингдек турли операцияларга тайёргарлик кўриш чоғида тахлилларда чиқкан). Беморларнинг 8,6 фоизида оиласида касаллик манбаси бўлган. Касаллик давомийлиги сўраб суриштирилганда, касаллик давомийлиги 10 йилдан 15 йилгача 77,4% bemорларда қайд этилган. Қолган bemорларда касаллик давомийлигини аниқлаш имкони бўлмади. Умумий қон текшируви кўрсаткичларини ўрганаётганда, bemорларнинг кўпчилигига (54,7%) гемоглобин даражаси меъерда, 18,9% иккинчи даражали камқонлик, қолгандаридан эса биринчи даражали камқонлик борлиги аниқланилди. Кон биокимёвий кўрсаткичлари: 51% bemорларда АСТ ва АЛТ даражаси меъерга нисбатан икки баравар ошганлиги, қолган bemорларда ферментлар миқдори ошмаганлиги қайд этилди. Барча bemорларда ИФА усулида HBsAg мусбатлиги аниқланилди. Беморларда Анти- HCV ва анти-HDV тахлил натижалари манфий натижа берди. Вирусли гепатит В вируси ДНК ни миқдорий аниқлаш касалликнинг клиник кўриниши ва биокимёвий кўрсаткичлари, инфекция маркерлари, жигар эластографияси маълумотлари билан биргалиқда касаллик оқибатини башорат қилиш ва вирусга қарши терапия зарурлигини баҳолаш имконини беради. Шу мақсадда, кузатувдаги bemорларда ПЦР тахлил ўтказдик. ПЦР тахлил натижалари куйидагича: bemорларнинг 10,3 % гепатит В вируси ДНК

аниқланилмади ёки унинг қиймати ПЦР усули сезирлик чегарасидан паст эди (11 МЕ дан 84ме гача); 27,5% bemорларда 2,5 + 02 МЕ дан 9,2 02 МЕ гача; 22,4% bemорларда 1,16 + 03 МЕ дан 6.21 + 03 МЕ гача; 20,6% bemорларда 2,01+04 МЕ дан 8.0+04 МЕ гача; 13,7% bemорларда 1.08+05 МЕ атрофида эди. Шуни таъкидлаш керакки, bemорларнинг 5,1% (2,17 + 08 МЕ) гепатит В вируси ДНК концентрацияси юқори концентрацияларда аниқланилган (1-жадвал).

Барча bemорларга жигарни ултратовуш текшируви ўтказилди, 84,5% bemорларда эхограммада жигар ва талоқ эхогенлиги ошганлиги, жигар ҳажмининг катталашганлиги, турли даражадаги қон томир суратининг пасайиши, глиссон капсуласининг зичлашиши аниқланилди. Параллел равишда жигар эластометрияси Фиброскан курилмасида амалга оширилди (1-расм).

F0-фиброз босқичида (6,2 кПа дан паст) патологик ўзгаришлар йўқ, бизнинг тадқиқотларимиз натижаларига кўра, F0 bemорларнинг 21,4 фоизида аниқланилган.

F1-фибрознинг биринчи босқичи (6,2 кПа дан 8 кПа гача), яъни дастлабки босқичи bemорларнинг 33,8 % да қайд этилган.

F2-фибрознинг иккинчи босқичи (8,3 кПа - 10,8 кПа)-ўртacha фиброз. bemорларнинг 29,3 %да аниқланган.

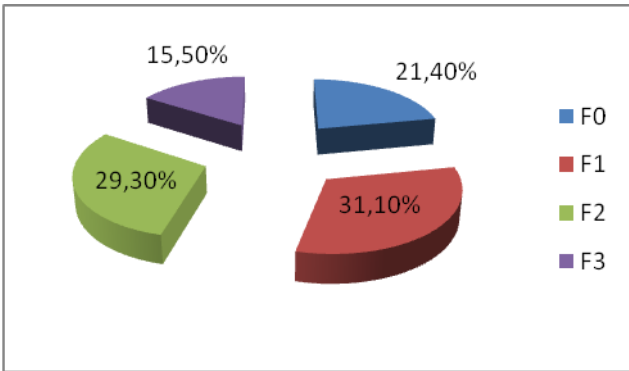
F3-фибрознинг учинчи босқичи (10.8 кПа - 14.0 кПа), яъни оғир фиброз bemорларнинг 15,5 % да кузатилган.

Сурункали вирусли гепатит В билан касалланган bemорларни ўрганиш чоғида Украина маълумотларини ўрганиш чоғида вирусли гепатит В нинг А ва Д генотиплари тахминан бир хил тезликда учради (41,8% ва 39,2%). Украинада генотипларини ўрганиш давомида 14,2% bemорларда генотип А, 4,7% bemорларда С генотипи, 52,4% bemорларда Д генотипи, 28,7% генотипни аниқланилмаган. Россияда Д генотипи сурункали вирусли гепатит В билан касалланган bemорларнинг 84% изида учрайди, А генотипи 14% bemорларда, С генотипи 2% ҳолда учрайди.

Белоруссия Соглиқни саклаш тизими маълумотларига кўра, Д генотипи (82,4%), А генотипи (15%) ва С генотипи (2,6%) ҳолда учрайди. Руминияда ўтказилган тадқиқотларда Д генотипи 66% ҳолда учради [9, 10].

Жадвал 1. Кузатувдаги bemорларда вирус юклама кўрсаткичлари

№	Вирус юклама кўрсаткичлари	Беморлар сони
1.	2,5 + 02 МЕ дан 9,2 02 МЕ гача	27,5%
2.	1,16 + 03 МЕ дан 6,21+03 МЕ гача	22,4%
3.	2,01+04 МЕ дан 8,0+04МЕ гача	20,6%
4.	1,08+05МЕ дан юқори	13,4%
5.	2,17 + 08МЕ дан юқори	5,1%
6.	11 МЕ дан 84МЕ гача (сезирлик диапазонидан паст)	11%



Расм 1. Фиброз даражаси буйича таксимланиши

Полшада беморларнинг 2/3 қисмida генотип А, сўнгра генотип Д (20%) Н (5%) ва А+Д(5%) аниқланилди. Тадқиқотларга кўра, Чехия Республикасида 67%, Венгрияда 47%, Литва (41%), генотип А устунлик қилиши қайд этилди [11]. Биз ўтказган тадқиқотларимизда сурункали вирусли гепатит В нинг В генотипи касалликнинг турли фаоллик даражасига эга bemорларнинг 58% изида аниқланилди [12,13]. Текширув гурухига Самарқанд вилояти (Самарқанд, Каттақўргон ва Нарпай, Ургут, Булунғур туманлари) да истиқомта қилувчи bemорлар кирди. Тадқиқот давомида вирусли гепатит В ДНКси куйидагича аниқланилди: генотип А 10,3 % bemорларда, Д генотип 75,9% bemорларда, 13,8% bemорларда генотип аниқланилмади. Бизнинг маълумотларга кўра, кузатувдаги bemорларда Д генотипининг тарқалиш жиҳатидани устунлик қилиши аниқланилди.

Хулося: бизнинг маълумотларимизга кўра, Самарқанд вилояти ҳудудида гепатит В вируси генотиплари орасида Д генотипи устунлиги аниқланилган, юқорида айтиб ўтилган генотиплардан факат А генотипи қайд этилган.

Адабиётлар:

- Генетическое разнообразие вируса гепатита В на территории Российской Федерации (Неверов А.Д. Карандашева Н.В. Лапин В.А. Михайловская Г.В. Бименов Н.Н., Браславская С.Н. Чуланов В.П.
- Рахимова В.Ш., Эгамова И.Н., Ярмухаммедова Н.А., Уралов «Современные аспекты диагностики внепеченочных проявлений хронического вирусного гепатит С» Вопросы науки и образования. N_22(105),2020.стр.36.
- Ярмухаммедова Н.А., Джураева К. С., Якубова Н.С., Раббимова Н.Т., Тиркашев О.С., Матьякубова Ф.Э., « Clinical and laboratory peculiarities of chronic viral hepatitis B in pregnant women» Проблемы биологии и медицины 2021.N_1.1(126). С.397-398.
- Лазебник Л.Б., Винницкая Е.В., Дроздов В.Н., Хомфики С.Б. "Исследование возможностей непрямой ультразвуковой эластографии с

помощью аппарата "Фиброскан" для уточнения степени фиброза печени." Центральный научно-исследовательский институт гастроэнтерологии-М.2008 С-1-

- Павлов Ч.С., Ивашкин В.Т. и др."Современные методы ранней диагностики фиброза печени ". Клин.медицина 2005 Т.83 N_12,стр.58-60.
- Е.И.Григоренко "Значение вирусной нагрузки при хронической HBV- инфекции". Крымский терапевтический журнал.КТЖ 2008 N_1, т1 стр.12.
- Рахимова В.Ш. ва бк. «Современные аспекты диагностики внепеченочных проявлений хронического вирусного гепатит С» Вопросы науки и образования. N_22(105),2020.стр.36.
- Рустамова Ш.А., Эрназаров А.М. Клинические проявления хронического вирусного гепатита В у больных ВИЧ-инфекцией // Проблемы биологии и медицины. - 2014 - №3.- С. 112.
- Ярмухамедова Н.А., Ходжаев Н.И., Рустамова Ш.А., Эрназаров А.М. Клиническая и лабораторная диагностика ХВГВ у ВИЧ инфицированных // Проблемы биологии и медицины. – 2015. - №.4 (85). - С. 173.
- Ярмухамедова Н.А., Рустамова Ш.А., Караматуллаева З.Э. «Сурункали вирусли гепатит Б нинг ОИВ инфекцияси фонида клиник кечиш хусусиятлари // Проблемы биологии и медицины – 2017. - №2 (94). - С. 162-167.
- Ярмухамедова Н.А. ва бк. «Clinical and labaratory peculiarties of chronic viral hepatitis B in pregnant women» Проблемы биологии и медицины 2021.N_1.1(126). С.397-398.
- Ярмухамедова Н.А. ва бк. «Хомиладор аёлларда сурункали вирусли гепатит С ни клиник ва эпидемиологик хусусиятларини тахлил килиш» Проблемы биологии и медицины.N_ 1.1 2021(126). С.352-355
- Ивашкин В.Т., Манвская М.В. Современный принципы ведения пациентов с хронической инфекцией вирусом гепатита В : клиническое значение уровня вирусной нагрузки. Клинические перспективы гастроэнтерологии,гепатологии.- 2006. -N_5 Стр.17-24

МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ВИРУСА ГЕПАТИТА «В» В САМАРКАНДСКОЙ ОБЛАСТИ

Ярмухаммедова М.К., Якубова Н.С., Кучкарова Ш.А.

Резюме. После 1980 -х годов когда выявили вирусного гепатита В, С и D, начали активно изучать генотипы вируса гепатита В, который теперь известен нам. В ходе исследования изучен генетические варианты ВГВ в регионе Самарканда. У 58 пациентов в полимеразной цепной реакции в основном идентифицирован генотип D ДНК вирусного гепатита В.

Ключевые слова: Вирусный гепатит В, генетика, фиброскан.