

**ЦИТОМЕГАЛОВИРУС ИНФЕКЦИЯСИННИГ ЧАҚАЛОҚЛАР АСАБ ТИЗИМИ ВА
БҮЙРАКЛАРИГА ТАЪСИРИНИ ЎРГАНИШ**



Хазраткулова Машхура Исматовна

Самарқанд давлат тиббиёт университети, Ўзбекистон Республикаси, Самарқанд ш.

**ИЗУЧЕНИЕ ВЛИЯНИЯ ЦИТОМЕГАЛОВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ НА НЕРВНУЮ СИСТЕМУ
И ПОЧКИ НОВОРОЖДЕННЫХ**

Хазраткулова Машхура Исматовна

Самаркандский государственный медицинский университет, Республика Узбекистан, г. Самарканд

**STUDY OF THE INFLUENCE OF CYTOMEGALOVIRUS INFECTION ON THE NERVOUS
SYSTEM AND KIDNEYS OF NEWBORN**

Khazratkulova Mashkhura Ismatovna

Samarkand State Medical University, Republic of Uzbekistan, Samarkand

e-mail: mashhuraxazratkulova@gmail.com

Резюме. Цитомегаловирус инфекцияси ҳомила ичи инфекциялари орасида биринчى ўринда турраб, турли хил нүксонларнинг шаклланишида асосий сабабчилардан бири саналади. ЦМВИнинг хусусиятларидан бири ҳужайра ичидә паразиттик қилиши ва даврий қайта фаолланиши, ривожланиши билан инсон организмидә узоқ вақт қолиши қобилиятига эгадидir. Түгрүқ жараёнида юзага келадиган бүйрак заарланишининг сабабларидан бири бу ҳомила ичи инфекциялари бўлиб, улар орасида цитомегаловирус инфекцияси етакчи ўринлардан бирини эгаллади. Самарқанд вилоят Перинатал Маркази ва I-сон түгруқхоналарида 2022-2023-йилларда тугилган 50 нафар чақалоқчалар бўлиб, уларнинг 30 нафар цитомегаловирус инфекцияси бор оналардан тугилган чақалоқларда аъзо ва тизимлар заарланиши 20 нафар ЦМВИ аниқланмаган оналардан тугилган соглом чақалоқлар билан таққосланиб ўрганилди. Текширув материли сифатида чақалоқдан олинган умумий қон таҳлили, қон биокимёвий таҳлили, умумий сийдик таҳлили, нейросонография, чақалоқлар қонини ИФА текширувиде цитомегаловирус ва NGAL биомаркери таҳлили ўтказилди. ПЗР таҳлили орқали қонда ЦМВИ текширилди. Текшириши натижалари боши мия ва бўйракларни заарланиши кузатув натижалари ҳисобланади.

Калим сўзлар: ЦМВИ, NGAL, чақалоқлар, инфекция, бўйраклар.

Abstract. Cytomegalovirus infection ranks first among intrauterine infections and is considered one of the main causes of the formation of various defects. One of the characteristics of CMVI is the ability to parasitize inside the cell and stay in the human body for a long time with periodic reactivation and development. One of the causes of kidney damage during childbirth is fetal infections, among which cytomegalovirus infection takes one of the leading places. There are 50 babies born in 2022-2023 at the Samarkand Regional Perinatal Center and maternity hospitals No. 1, 30 of whom were born to mothers with cytomegalovirus infection, organ and system damage was studied in comparison with 20 healthy babies born to mothers without CMVI infection. As a test material, a general blood analysis, blood biochemical analysis, general urinalysis, neurosonography, cytomegalovirus and NGAL biomarker analysis were performed in the IFA examination of the baby's blood. CMVI was checked in blood by PCR analysis. The results of the examination are the results of the observation of damage to the brain and kidneys.

Key words: CMVI, NGAL, babies, infection, kidneys.

Кириш. Статистик маълумотларга қараганда цитомегаловирус инфекцияси чақалоқлар орасида перинатал ўлимнинг 37.5% ини ташкил қиласи ва ЦМВИ натижасида келиб чиқкан туғма нүксонлар натижасидаги ўлим 61.4% ни ташкил қиласи. Туғма цитомегаловирус инфекцияси симптомсиз ёки оғир шаклда кечиши,

ЦМВИ натижасида тез-тез ўлим кузатилиши билан изоҳланади. Шунга кўра 90% ЦМВИ билан оғир шаклда касалланган чақалоқларда кейинчалик турли хилдаги соматик ва неврологик асоратлар шаклланиши, симптомсиз кечганда эса фақатгина 5-17% болаларда ҳар хил патологиялар шаклланиши мумкин [2,7,9,13,18].

Хомиладорлик даврида аёлларда бирламчи ЦМВИ бирламчи даражаси 1% дан ошмайды. Бундай даврда бирламчи заарланган аёл ҳомиласининг ЦМВ инфекцияси билан заарланиши 30-50% га етади, шундан 5-18 фоиз чақалоқларда жадал заарланиш белгиси кузатилиди. Болаларнинг 80 фоизида туғма ЦМВИ белгисиз бўлиб қолади ва клиник кўринишда кечрок намоён бўлади, 5-18 фоизида касалликнинг оғир кечиши билан намоён бўлади [13,10,7]. Ҳомила ичи инфекцияси перинатал ўлим даражасида етакчи ўринлардан бирини эгаллайди. Цитомегаловирус инфекцияси эса ҳомила ичи инфекциялар орасида биринчи ўринда туриб, турли хил нуқсонларнинг шаклланишида асосий сабабчилардан бири саналади. [15,17]. ЦМВИнинг хусуятларидан бири хужайра ичида паразитлик қилиш ва даврий қайта фаолланиши, ривожланиши билан инсон организмидаги узок вақт қолиши қобилиятига эгадир. Цитомегаловирус (ЦМВ) - герпес вируслар оиласига кириб, унинг 5 вакили ҳисобланади (Ҳуман Херпес вируси - 5) ва полиморф клиник белгилар ва ўзининг ўзгарувчанлиги билан тавсифланган чақалоқ касалликларнинг қўзғатувчисидир. [16,1,10]. Касалликнинг клиник кўринишларининг хилма-хиллиги ЦМВИнинг ҳомиладорлигининг исталган босқичида ҳомилани юқтириш қобилияти билан белгиланади. Ҳомиладорликнинг дастлабки даврида ҳомила инфекцияланганида марказий асаб тизими, юрак-қон томир, буйрак ва бошқаларнинг турли хил нуқсонлари ҳосил бўлади. Ҳомиладорликнинг кечги даврида инфекцияланганида эса янги туғилган чақалоқларда турли аъзолар ва тизимларнинг заарланишлари аниқланади. Туғма ЦМВИ билан янги туғилган чақалоқларнинг фаол кечган ҳолатида 40-90 фоизида узок муддатли неврологик оқибатлар ва эшитиш қобилиятини йўқотиш, шунингдек, кўриш органларининг заарланиши, жагар ва буйраклар заарланиши кўзатилиши ва баъзан ўлим ҳолати билан тугалланиши мумкин [18].

Цитомегаловирус инфекциясининг клиник кўринишлари хилма-хил бўлиб, умумий шаклда ўпка, буйраклар ва ичакларнинг заарланиши тез-тез кузатилади, жигар ва бошқа органларда нисбатан камроқ кузатилади. Туғма умумий цитомегаловирус инфекциясида сариклик, тери ва шиллик пардалардаги геморрагик тошмалар, ички органлар ва мияда қон қўйилиши, туғма нуқсонлар, оғир анемия, шунингдек, кўзнинг заарланиши ва эшитиш қобилиятининг йўқолиши кўпинча қайд этилади Ҳомиладорликнинг биринчи ярмида ҳомиланинг инфекцияланиши энг хавфли ҳисобланади, чунки цитомегаловирус тератоген хусусиятга эга. Ҳомиладорлик даврида ультратовуш текширувига кўра, цитомегаловирус инфекциясининг белгилари маҳсус бўлмаган пато-

логик ўзгаришлар бўлиши мумкин: йўлдошнинг қалинлашиши, қононк сувининг кам ёки кўп бўлиши, ҳомила ривожланишининг кечикиши, гепатосплениомегалия, перикардиал ва плевра суюқлигининг мавжудлиги, асситлар, микросефалия, вентрикуломегалия, мия аномалияси, миянинг перивентрикуляр соҳаларида нуқсонлар ва гиперехоген ўчоқлар, шунингдек, жигар ва ичакларда гиперехоген ўчоқлар, пиелоэктазия гиперехоген буйраклар, ўпка гипоплазияси, илэус каби ўзгаришларни кузатиш мумкин[4,16,]. Яшаб қолган болаларда энг кўп учрайдиган асоратлар - ақлий заифлик, талвасалар, болалар церебрал фалажи, психомотор ривожланишининг ва нутк шаклланишининг кечикиши, кўз нерви атрофияси [2]. Шунинг билан бу касаллик ҳомила инфекцияси ва касалликнинг оғир шаклларининг ривожланиши кўпинча аёл ҳомиладорлик даврида бирламчи инфекцияланиш холларда кўпроқ қайд этилади[12].

Туғма ЦМВИ ривожланишининг ҳал қилувчи омили онада вирус билан бирламчи ёки қайта инфекцияланиш ёки унинг қайта фаоллашиши туфайли виремия келиб чиқади. Умумий ЦМВИ инфекциясининг клиник кўриниши марказий асаб тизимининг шикастланиши (100%), анемия (79,0%), кичик аномалиялар (38,2%) ва туғма юрак нуқсонлари (20,6%), колит (8,8%) ва турли бактериал касалликлар қўшилиши билан тавсифланади. Асосан ўпка локализацияси инфекциялари (67,6%), шунингдек, ҳаётнинг биринчи йилидаги ногиронлик патологиясининг ривожланиши: болалар церебрал фалажи (29,4%), нейросенсор кўриш (20,6%) ва эшитиш қобилиятининг бузилишига олиб келиши билан характерланади(2,9%) [4].

Туғма ЦМВИ бўлган болаларда буйраклар патологиясини ўрганишда сийдик ажратиш тизимининг нуқсонлари шаклланиши мумкинлиги аниқланди. Буйраклар ривожланишидаги нуқсонлар икки баробар, поликистоз, гипоплазия, тақа буйрак, сийдик йўлларининг тутилиши билан ифодаланади. Туғма ЦМВИ интерстициал нефритнинг клиник белгилари, шу жумладан, нефротик синдром, дисметаболик нефропатия, сийдик йўллари инфекциясининг ривожланиши билан бирга келади [10]. Цитомегаловирус инфекцияда буйрак заарланиши ўзини интерстициал нефрит, малформациялар сифатида кўрсатиши мумкин, кўпинча оғир такрорий иккиламчи пиелонефрит, жуда камдан-кам ҳолларда нефротик синдром билан асоратланади.

Туғилганда болаларнинг 1-2 фоизи вирусни сийдик билан чиқариб юбориши аниқланди ва бир ёшга келиб уларнинг сони 10-20 фоизгача ошади [7,9,16].

ЦМВИда буйрак заарланиши кўпинча гломерулопатия, мембронопролифератив гломе-

рулонефрит (GN), мембраноз нефропатия, мезангиопролифератив GN, IgA нефропатия, ТМА [14] ривожланиши билан гломерулянинг ўткир заарланишига олиб келади. Пиелоуретрал сегмент нуксонлар ривожланишида янги туғилган чақалоқларни ЦМВИга текшириш зарур, бу жарән мавжуд бўлганда, ихтисослаштирилган бўлимда ўзига хос даво чораларини ўтказиш ва туғма пиелоектазия ривожланишининг олдини олиш имконини беради [8]. ЖССТнинг Европа минтақавий бўлими цитомегаловирус инфекциясини юқумли касалликлардан бири сифатида таснифлайди. Ж.Д.Семидоцкая ва бошқаларнинг тадқиқотларига кўра, гломерулонефритнинг сурункали шакллари бўлган беморларда ЦМВИнинг IgG антителаси 68% холларда, IgM шакли эса 54% аниқланган. Клиник маълумотлар касалликнинг янада оғирроқ кечишини фарқланади. Иммунологик кўрсаткичлар Т-хелперлар даражасининг пасайиши ва Т-спрессорлар даражасининг ошиши, шунингдек, комплемент тизимининг фаоллашиши ва фагоцитар фаолликнинг баъзи кўрсаткичлари билан тавсифланади [11]. ЎБЙ ни эрта ташхислаш учун энг истиқболли биомаркерлар GFни акс эттирамайди, аммо буйрак паренхимасининг ўткир заарланиши, хужайралар пролиферацияси, дифференциацияси, апоптози, иммунитетнинг бузилиши ва ситокинлар ва кимокинлар ишлаб чиқарилиши ўткир буйрак етишмовчилиги аниқлаб бериши мумкин[14].

Сўнгги йилларда буйракнинг ўткир заарланишида креатинин концентрацияси ошиш даражасидан 1-2 кун олдин кўпаядиган ва буйрак заарланишининг оғирлиги ва ўткир заарланиш оғирлигини акс эттирувчи белги биомаркири (липокалин-2, НГАЛ- нейтрофил желатиназа билан боғланган) топилди. Молекуляр оғирлиги 25 kDa бўлган НГАЛ оқсили эпителия хужайралари, шу жумладан проксимал каналчалар томонидан синтезланади. Заарланиш даражасига қараб, липокалин-2 ҳам хужайранинг омон қолиш омили, ҳам проапоптотик омил бўлиши мумкин. Агар липокалин-2 яни НГАЛ синтези кучайса, сийдик ва плазмада унинг миқдор даражаси ўзаро боғлик равиша ошади [13].

Юқори сезувчанлик натижаларига ва ўзига хосликка эга бўлган янги юқори натижаларни берадиган ЎБЙ биомаркерларига плазма панели (НГАЛ ва цистатин С) ва сийдик панели (НГАЛ, ИЛ-18, КИМ-И, Л-ФАБП) киради. НГАЛ (нейтрофил желатиназа билан боғланган липокалин / липокалин-2) энг кўп ўрганилган биомаркер ҳисобланади[14]. Бир қатор тадқиқотлар шуни кўрсатдик, НГАЛ даражаси буйрак заарланишидан 2-6 соат ўтгач ортади, креатинин даражаси эса 24-72 соатдан кейин ортади, шунинг учун фавқулодда вазиятларда ЎБЙ ни эрта ташхислаш

учун НГАЛ биомаркери орқали аниқлаш тавсия этилади[6,13].

Умуман олганда, с-НГАЛ(қон плазмасида аниқланади) ва у-НГАЛ(сийдикда аниқланади) ҳар қандай этиологияли ЎБЙ ривожланишининг дастлабки белгиларини аниқлаб беради. Қон зардобида с-НГАЛ (с-зардоб) даражаси кўтарилади ва кўтарилган НГАЛ даражаси буйракларга етиб боради ва проксимал каналчаларда қайта сўрилади. Бу аниқ ва қайта-қайта кўрсатилган: буйрак каналчалари шикастланганда, с-НГАЛ даражаси 7-15 марта, у-НГАЛ 25-1000 марта ошади! с-НГАЛ ва у-НГАЛни аниқлаш ҳар томонлама ЎБЙ ривожланиши ҳақида жуда қимматли, аниқ маълумотларни беради. [1]. Туғма ЦМВИ бўлган янги туғилган чақалоқлар кўпинча турли даражадаги асфиксия билан туғилади. Янги туғилган чақалоқларда буйраклар заарланишининг ривожланишида туғруқ пайтида асфиксиянинг роли адабиётларда кенг ёритилган: буйраклар кўп органларнинг заарланиши тузилишида иккинchi ўринда туради. Ҳозиргача янги туғилган чақалоқларда буйрак патологиясининг ривожланишида цитомегаловирус инфекциясининг роли яхши ўрганилмаган. Юқоридагиларга асосланиб, ҳозирги кунга қадар ЦМВИни аниқлаш муаммоли, шунингдек, унинг янги туғилган чақалоқларда буйракларининг клиник ва лаборатория кўрсаткичларига таъсири энг долзарб ва кам ўрганилган масалалардан биридир. [3,13]. Сийдик ва конда НГАЛ биомаркерининг пайдо бўлиб ошиши, буйрак каналчаларининг фаол заарланишини акс эттириши, гломеруляр фильтрация тезлигининг пасайишини тахмин қилиш ва шу билан биргаликда касалликнинг ривожланишини олдиндан белгилаш мумкин. Қон ва сийдикдаги НГАЛ даражаси болаларда ҳам, катталарда ҳам турли хил этиологияларнинг ўткир буйрак заарланиши даражасининг прогностик аҳамиятга эга биомаркер эканлиги аниқланди[5].

ЦМВИ бўлган оналардан янги туғилган чақалоқлarda аниқланган клиник диагностик ҳамда структуравий буйрак заарланиши ва буйрак патологиялари ва бошқа тизимларнинг ривожланиш хавфини баҳолашда маркер бўлиб хизмат қилиши мумкин. Ўткир буйрак заарланишини ташхислаш ва кейинги буйрак ҳолатларини тахмин қилиш усулларини такомиллаштиришда янги биомаркерлар буйракларнинг ўткир заарланишининг дастлабки босқичи билан боғлик бўлган буйракларнинг фильтрация функциясидан мустақил бўлган янги биомаркерларни аниқлаш ва ўрганиш билан боғлиқ. Бир қатор тадқиқотлар натижасида олинган натижалар тахлил қилинганда, бу беморларда ўткир буйрак заарланиши ва буйрак найчаларининг заарланиш хавфини қилиш учун биомаркер сифатида

НГАЛ биомаркерини аниклаш сезиларли самара-дор эканлигини күрсатди.

Тадқиқот материаллари ва усуллари:

Текшириш объектимиз Самарқанд шаҳридаги ви-лоят Перинатал марказида ҳамда 1-сон туғрук мажмусасида 2022-2023 йилларда туғилган 50 на-фар муддатида туғилган чақалоқлар бўлиб, улар-ни анамнези, лаборатор таҳлиллари ва инстру-ментал текширувлари, шунингдек, бир ёшгача катамнез кузатуви ўтказилди. Чакалоқлар икки гурухга асосий ва соғлом гурухларга бўлиб ўрганилди. Асосий гурухга онасида ЦМВИ аникланган, оналардан туғилган 30 нафар чақалоқлар кузатуви ва текширилаётган чақалоқларни таққослаш мақсадида онасида ЦМВИ аникланмаган оналардан туғилган соғлом чақалоқлар 2-гурух сифатида олиниб, бу гурух 20 нафар чақалоқларни ташкил этди. Чакалоқларнинг тана вазни 2560 граммдан 4200 грамм вазнгача бўлган етилган чақалоқларни ташкил қиласди. Улардан 37(74%) нафари ўғил болалар, 13(26%) нафари эса қиз болаларни таш-кил қилди. Чакалоқларнинг анамнези, клиникаси ва лаборатор инструментал текшируви натижаси, шунинг билан бирга чакалоқ оналарининг ҳаёт анамнези ва ЦМВИга ИФА ва ПЗР қон таҳлили ҳисобланади. ЦМВИ чақалоқлар буйрагини за-рарланиш таъсири адабиётларда тўлик ўрганилмагани боис асосий гурух чақалоқлар соғлом чақалоқлар гурухи билан таққосланаб ўрганилди.

Кузатилган чақалоқлар таҳлиллари “СМАРТ ДОКТОР” хусусий клиникасида чақалоқларнинг лаборатор таҳлилларидан ЦМВИни Иммунофермент анализ текшируви MindrayMR-96A аппарати орқали, умумий қон таҳлили Mindray BS-5000 аппаратида, умумий қон биокимёвий таҳлили - Mindray BS-380 аппарати орқали кузатилди, умумий сийдик таҳлили мик-роскопик текширилди ва чақалоқ сийдигида “Бойғули кўзи” синамасини Романовский Гимза бўяш усули орқали текширув ўтказилди. Самарқанд давлат тиббиёт университети қошидаги Л.М.Исаев номидаги Микробиология, вирусология, юқумли ва паразитар касалликлар илмий-тадқиқот марказида эса чақалоқ сийдиги ва қон плазмасида буйракларнинг ўткир заарланиш даражаси НГАЛ биомаркери билан ИФА текши-риш усулида Raytort2100c micropore reader аппараташа ўрганилди, ПЗР текшириш усули BIOER аппараташа онанинг ва боланинг қон плазмасида ЦМВИ текширилиб, заарланиш даражаси ўрганилди. Инструментал текширув ишлари СамДТУнинг Кўп тармоқли клиникасининг диаг-ностика бўлимида Инструментал текширувлар орқали УЗИ, доплер ва нейросонография текши-

рувлари чақалоқлар бош мияси ички органлари-дан асосан юрак, буйраклари текширилиб, таҳлил қилинди. Чакалоқларда текширувлар лаборатор: махсус ва умумий текширувлар ва инструментал текширувлар асосида ўтказилди. Умумий текши-рувларга: умумий қон таҳлили, умумий сийдик таҳлили, умумий қон биокимёвий таҳлили ўтказилган бўлса, махсус текширув усуллари: ИФА ва ПЗР текшируви орқали туғрук вақтида киндик қони олиниб текширилди. Шунинг билан ИФА таҳлили орқали буйракнинг ЦМВИ заар-ланиш даражасини аниклаш мақсадида туғруқхонада чақалоқлар сийдиги ва қон плазма-сида НГАЛ биомаркери ИФА текшируви орқали чақалоқлар буйраги заарланиш даражаси аникланди ҳамда 4-5 кунлари туғруқхона шарои-тида қайта қон олиниб, текширув назорати ўтказилди. Туғруқхонадан сўнг эса назоратга олиниб кузатилган чақалоқларни чақирилиб ка-тамнезда бир ойлигидан, 3 ойлигидан 6 ойлигидан ҳамда 1 ёшида объектив кўриқдан ўтказилиб, ҳаёт анамнези ўрганилди. Кўриқда умумий қон таҳлили ва умумий сийдик таҳлили ўтказилиб борилди. Шунинг билан туғруқхона шароитида аҳволи оғир бўлиб, эътиборга молик чақалоқлар ҳамда буйрак сийдик чиқариш тизимида муаммо бўлган чақалоқлар хар ўн беш кун оралиғи билан умумий сийдик таҳлили қилиб борилди.

Натижалар. Асосий гурухга онасида ЦМВИ ИФА ва ПЗР текширувлари орқали ЦМВИ аникланниб туғилган ($n=30$) чақалоқлар; 2-соғлом чақалоқлар гурухи ($n=20$) онасида ЦМВИ аникланмаган чақалоқларнинг 1 ёшгача кузатув назорати олиб борилди. Асосий гурух оналарининг ҳомиладорлик даврида ЦМВИ ҳамда турли хил инфекциялар аникланниб туғилган бўлиб, бу гурух чақалоқларда Апгар шкаласи бўйича соғлом чақалоқлар гурухига қараганда паст баҳоланиб туғилди, мослашиш даврида эмишнинг сустлиги, ташки таъсиrlарга суст жавоб бериши, нафас бу-зилиш синдроми хар хил даражада $n=9(30\%)$, сариқлик узоқ вақтгача чўзилиши $n=10(30\%)$ ида кузатилди ва клиникасида биллирубиннинг оши-ши узоқ вақтгача даво муолажаларига қарамасдан баланд бўлиши кузатилди. Соғлом гурухда бу клиник кўрсаткичлар учрамади.

Лаборатор таҳлиллардан умумий қон таҳлилида асосий гурухда лейкоцитлар $13,02 \pm 1,12$ баланд бўлганлиги гемоглобиннинг $111,93 \pm 2,84$ пастлиги аникланди (1-жадвал) қоннинг қолган таркибий қисмларида сезиларли патологик ўзгаришлар аникланмади. Қон биокимёвий таркиби таҳлил қилинганда қон гурухлари мос келишига қарамасдан мочивена $7,17 \pm 1,14$, креатинин $109,67 \pm 24,82$ ва азот қолдиги асосий гурухда (2-жадвал) ошганлиги аникланди.

Жадвал 1. Чакалоқларнинг 1-кун киндигидан олинган умумий қон таҳлили($M\pm m$)

№	Кўрсаткичлар	Асосий чакалоқлар гурухи (n=30)	Соғлом чакалоқлар гурухи (n=20)	P
1	Лейкоцитлар $4\cdot10^9/\text{л}$	$13,02\pm1,12$	$8,12\pm1,12$	<0,001
2	Нейтрофиллар %	$53,83\pm3,19$	$50,36\pm2,46$	>0,5
3	Лимбоцитлар %	$37,33\pm3,7$	$34,1\pm3,23$	>0,5
4	Моноцитлар %	$10,28\pm1,02$	$9,23\pm0,72$	>0,2
5	Эозинофиллар %	$1,15\pm0,24$	$1,61\pm0,25$	>0,1
6	Базофиллар %	$0,18\pm0,03$	$0,11\pm0,03$	>0,1
7	Гемоглобин	$111,93\pm2,84$	$122,55\pm2,74$	<0,01
8	Тромбоцитлар $208\cdot400\cdot10^9/\text{л}$	$271,7\pm18,69$	$221,79\pm9,46$	<0,05
9	Эритроцитлар чўкиш тезлиги $\text{мм}/\text{с}$	$4,2\pm0,61$	$3,08\pm0,42$	>0,1

Эслатма: Р – цитомегаловирус инфекцияси бор оналардан туғилган чакалоқлар ва соғлом янги туғилган чакалоқлар умумий қон таҳлили кўрсаткичларидаги фарқларнинг ишончлилиги

Жадвал 2. Чакалоқлар қон биокимёвий таҳлили кўрсаткичлари ($M\pm m$)

№	Кўрсаткичлар	Асосий чакалоқлар гурухи (n=30)	Соғлом гурух (n=20)	P
1	АЛТ (5-40 Ед/л)	$36,44\pm2,05$	$22,73\pm0,78$	<0,001
2	АСТ [5-45Ед/л]	$77,84\pm7,18$	$42,45\pm1,58$	<0,001
3	Умумий билирубин миқдори (20,5 мкмоль/л)	$67,55\pm4,37$	$51,09\pm2,3$	<0,01
4	Бевосита боғланган биллирубин (0,1-5,1 мкмоль/л)	$4,79\pm0,36$	$6,39\pm1,18$	>0,1
5	Билвосита боғланган билирубин (16 гача мкмоль/л)	$62,74\pm4,09$	$58,08\pm8,38$	>0,5
6	Азот қолдиги (14,3-28,6 ммоль/л)	$23,15\pm2,44$	$17,85\pm0,53$	<0,05
7	Қондаги мочивена (1,8-6,0 ммоль/л)	$7,17\pm1,14$	$4,14\pm0,20$	<0,05
8	Қондаги креатинин (44-106- мкмоль/л)	$109,67\pm24,82$	$46,23\pm1,83$	<0,05
9	Сийдик кислота (140-340 ммоль/л)	$271,8\pm79,02$	$3,82\pm0,15$	<0,01
10	Ишкорий фосфатаза (ЕД 50-332)	$302,5\pm0,87$	$263,33\pm7,33$	<0,001

Эслатма: Р– цитомегаловирус инфекцияси бор оналардан туғилган чакалоқлар ва соғлом янги туғилган чакалоқлар кўрсаткичларидаги умумий қон биокимёвий таҳлили фарқларнинг ишончлилиги

Жадвал 3. Чакалоқларнинг туғруқхона шароитида йиғилган сийдик таҳлилиниң кўрсаткичлари ($M\pm m$)

№	Кўрсаткичлар	Асосий чакалоқлар гурухи (n=30)	Соғлом чакалоқлар гурух (n=20)	P
1	Лейкоцитлар 1-2 кўрув майдонида	$14,71\pm3,93$	$2,9\pm0,56$	<0,01
2	Оксиллар г/л абс кўрув майдонида	$0,12\pm0,03$	$0,01\pm0,01$	<0,001
3	Зичлиги 1,012-1,022	$1,018\pm0$	$1,018\pm0$	>0,5
4	Эпителийлар кўрув майдонида	$5,38\pm1,32$	$0,7\pm0,25$	<0,001
5	Эритроцитлар кўрув майдонида	$2,35\pm0,78$	$0,45\pm0,15$	<0,05
66	Цилиндрлар кўрув майдонида	$0,21\pm0,10$	$0,47\pm0,22$	>0,2

Эслатма: Р – цитомегаловирус инфекцияси бор оналардан туғилган чакалоқлар ва соғлом янги туғилган чакалоқлар сийдиги кўрсаткичларидаги фарқларнинг ишончлилиги

Умумий сийдик таҳлили туғруқхонада йиғиб олинган сийдик ҳисобланиб, унда эса асосий гурухда лейкоцитлар $14,71\pm3,93$, оксиллар, эпителийларнинг қисман эритроцитларнинг соғлом гурухига нисбатан баландлиги аниқланди, бу эса чақалоқ буйрак нефронларининг

зараrlаниб яллиғланиш белгисидир. 2-гурух чақалоқларда эса юқоридаги шу кўрсаткичлар физиологик ҳолат нормаларидан юқори эмаслиги (3-жадвал) олинган сийдик таҳлиллардан аниқланди.

Жадвал 4. НГАЛ биомаркерининг қон ва сийдикдаги таҳлил кўрсаткичлари ($M\pm m$)

№	Кўрсаткичлар	Асосий чақалоқлар гурухи($n=30$)	Соғлом чақалоқлар гурух($n=20$)	P
1	НГАЛ қонда	$298,57\pm28,29$	$220,57\pm23,12$	<0,05
2	НГАЛ сийдикда	$236,67\pm23,27$	$86,86\pm8,46$	<0,001

Эслатма: Р – цитомегаловирус инфекцияси бор оналардан туғилган чақалоқлар ва соғлом янги туғилган чақалоқларнинг НГАЛ биомаркери кўрсаткичларидаги фарқларнинг ишончлилиги

Жадвал 5. Чакалоқлар бош мия нейросонографияси ва буйраклар УТТ доплерографияси

№	Касалликлар номи	Асосий чақалоқлар гурухи ($n=30$)	Соғлом чақалоқлар гурухи ($n=20$)
1	Базал ва перивентрикуляр Зоналарда ГИЕ ўзгаришлари	8	4
2	Вентрикуломегалия	6	1
3	Бош мия ичи қон қўйилишлари	4	0
4	Мезистесия	1	0
5	Ўзгаришсиз	11	15
Кузатилган чақалоқларнинг буйрак УЗИ ва доплерографияси таҳлили			
1	Оқ буйрак синдроми	7	1
2	Гидронефроз	3	0
3	МКД	2	0
4	Ўзгаришсиз	18	19

Жадвал 6. Бир ёшгача катамнези кузатилган болаларда кузатилган касалликла

№	Чакалоқларнинг 1 ёшгача касалликлари	Асосий чақалоқлар гурухи ($n=30$)	Соғлом чақалоқлар гурухи ($n=20$)
1	Асад тизими билан боғлиқ муаммолар	13(43.3%)	1(5%)
2	Нафас йўллари касалликлари	18(60%)	6(30%)
3	Ҳазм қилиш билан боғлиқ муаммолар	15(50%)	5(25%)
4	Сийдик йўллари касалликлари	8(26.7%)	1(5%)
5	Сариқликнинг чўзилиши(10 кундан ошганлиги)	10(33.3%)	2(10%)
6	Ўлим юз	1(3.3%)	0(0%)
	Болалар церебрал фалажи	1(3.3%)	0

Шунинг билан туғруқхонадаги олинган қон плазмаси ва сийдик таҳлилларида ўтказилган буйракнинг ўткир заарланиш белгиси бўлган НГАЛ биомаркери $236,67\pm23,27$ ҳам соғлом чақалоқлар гурухига нисбатан ошганлиги аниқланди (4-жадвал). Бу эса перинатал даврнинг ўзида чақалоқлар буйраги заарланганининг исботидир.

Чакалоқлар сийдиги дастлабки кунларда йиғилганида сийдик маҳсус текшириш усули “Бойгули қўзи” синамаси Романовский Гимза усулида бўялгanda дастлабки туғруқхона шароитида йиғилган сийдик таҳлилида цитомегаловирус инфекцияси иккила гурухда ҳам аниқланмади бу эса чақалоқлар буйраги дастлаб ЦМВИни ажратмаслигини кўрсатади. Шунинг билан чақалоқларда соғлом гурухда мослашиш даври осон кечди ва юқорида келтирилган асосий гурухда кузатилган муаммолар кузатилмади.

Буйраклар УТТда қўйида 5 жадвалда келтирилган. Унга қўра асосий гурухда оқ буйрак синдроми 7 нафари ва гидронефроз касаллиги билан 2 нафар чақалоқлари аниқланди. Қолган

чақалоқлар текширилганда ўзгаришлар аниқланмади. 2-гурух соғлом чақалоқларда эса туғруқхонадаги мослашиш даври осон кечди ва юқоридаги муаммолардан фақатгина УТТ текшируvida оқ буйрак 1 нафарида аниқланди ва қайта 1 ойлигидаги кўрикда бу патологик ўзгаришлар йўқолди.

Асосий гурух чақалоқларининг буйрак УТТ ва доплерографиясида 7 нафар чақалоқларда оқ буйрак белгиси, 3 нафарида гидронефроз ва яна 2 нафарида МКД аниқланди, колган чақалоқлар текширилганда ўзгаришлар аниқланмади, нейросонография текширишлари таҳлил қилинганда эса базал ва перивентрикуляр зоналарда ГИЕ ўзгаришлари 8 нафарида, вентрикуломегалия 6 нафарида, бош мия ичи қон қўйилишилари 4 нафарида, мезистесия 1 нафарида, 1 нафар чақалоқда ўзгаришсиз ҳолатлар 11 нафарида аниқланди. 2- гурух чақалоқларда эса туғруқхонадаги мослашиш даври осон кечди ва юқоридаги муаммолардан фақатгина УТТ текшируvida оқ буйрак 1 нафарида, базал ва перивентрикуляр зоналарда

ГИЕ ўзгаришлари 4 нафарида, вентрикуломегалия 1 нафарида аниқланиб, қолған чақалоқлар соглигіда ўзгаришлар күзатылмади. Асосий ва назоратдаги гурух чақалоқларни сидигини умумий текшириб таҳлил қилинганда асосий гурухда лейкоциттарнинг, оқсилларнинг баландлығи аниқланды. Назоратдаги гурухда бу физиологик күрсаткыч рақамлардан ошмаганлиги иккінчи жадвалдан ҳам күриш мүмкін бўлади.

Юқоридаги сидик таҳлиллардан шундай хулоса қилиш мүмкінки, биринчи гурух, яни ЦМВИ аниқланган чақалоқларда буйрак УТТ текшируви ва сидик таҳлили натижаларидаги ўзгаришлардан маълум бўлди, ЦМВИ бор чақалоқлар буйрак ва сидик йўлларида ҳомиладорлик даврида ўзгаришлар келтириб чиқарибина қолмасдан, илк болалик даврида ҳам буйракда яллигланиш жараёнларига олиб келди. Бир ёшгача бўлган кузатувдаги болаларда пиелонефрит, сидик йўллари яллигланиш касаликлари иккінчи гурухга нисбатан юқори күрсаткычларда аниқланды. Шунинг билан биргаликда икки нафар чақалоқда касаллик асоратидан ўлим кузатилди. Бу 3-жадвалда келтирилган.

4-жадвалдан шу нарса аниқландик, ЦМВИ билан заарланган оналардан туғилган чақалоқларда нафас йўллари ва ҳазм қилиш тизими муаммолари назорат гурухига нисбатан икки баробар кўп учради. Асаб тизими муаммолари (безовталик, талваса, оёкни эрта тута олмаслик, ташки таъсиrlарга реакциясинг суст жавоб бериши каби шикоятлар) назорат гурухидан фоизи анча юқори эканлиги жадвалдан ҳам маълум бўлиб турибди. Сидик йўллари заарланиши ҳамда физиологик сариқликнинг чўзишида ҳам бирмунча юқори эканлиги кузатилди. Ўлим фақат асосий гурухда бир нафар чақалоқда юз бериб, буйрак етишмовчилигидан М.Фнинг 11.08.22 да туғилган боласида 4 ойлигига БКТБМ жонлантириш бўлимида ўлим юз берди.

Хулоса: ЦМВИ ҳомиладор аёллар организмиға сездирмасдан таъсиr қилиб, қачонки она организмининг иммун тизими тушиши, ҳомила йўлдошининг заарланиши оқибатида ва она организмиға қўшимча касалликлар қўшилиши натижасида ҳомиланинг она қорнида ЦМВИнинг ўтишлиги туғилажак чақалоқларнинг барча аъзо ва органларига таъсиr қилиши мүмкнлигини кўриш мүмкін. Шу билан биргаликда чақалоқлар ривожланиш катамнези кузатилганда Асосий гурух чақалоқларнинг саломатлигига тез-тез УРИК, диарея ҳамда пиелонефрит кузатилди. 2-гурух чалоқларида эса бу саломатлик күрсаткычларида муаммолар кузатылмади. Хулоса қилиб шуни айтиш мүмкінки, онасида ЦМВИ бор

оналар ҳомиладорликдан аввал шифокор назоратида бўлиб махсус текширишлардан ўтиши лозим. Шу билан бирга ҳомиладорлик даврида тез-тез конда ЦМВИга IgM ва IgG антителаларини аниқлаб туриш лозимлигини антителалар ошган вақтда махсус ЦМВИ имуноглобулинини онага юбориш тавсия этилади. Бу эса ҳомилада кузатилиши мүмкін бўлган ЦМВИнинг эрта ва кечки асоратларининг олдини олишга хизмат қиласи. Шунинг билан биргаликда ЦМВИ аниқланган чақалоқлар эрта болалик даврларида буйраклари тез-тез ультратовуш текшируви ва умумий сидик таҳлилидан ўтказиб турилиши лозим. Зеро юқоридаги маълумотлар ва кузатув натижаларимиздан шуни хулоса қилишимиз мүмкінки, ЦМВИ бор чақалоқлар кейинчалик буйрак яллигланиши билан тез-тез асоратланиши мүмкін.

Адабиётлар:

1. Adler S.P., Nigro G. Fetal infections: Cytomegalovirus, Herpes simplex, and Varicella. //In: Neonatology. A practical approach to neonatal diseases. G. Buonocore, R. Bracci, M. Weindling (Eds). Springer-Verlag, Italia, 2012: 869–879.
2. Барычева Л.Ю., Голубева М.В., Кобулова М.А., Косторная И.В. Клинические и морфологические особенности пороков развития у детей с врожденными цитомегаловирусной и токсаплазменной инфекциями. Российский вестник перинатологии и педиатрии №3.2015.
3. Великов В.В. Цистатин С и NGAL—маркеры преклинической ренальной дисфункции и субклинического острого повреждения почек. Лабораторная служба. 2. 2015.
4. Дьячук Е. В. Клинико-лабораторная характеристика цитомегаловирусной инфекции у беременных и детей первого года жизни: ГБОУ ВГТО - Санкт-Петербург, 2012.
5. Еремеева А.В,В.В. Длин,А. Корсунский, Н.М. Зайкова, Е.Д. Бондаренко, Е.В. Кондрикова Клиническая Нефрология №3 / 2017); Каретникова В.Н., Калаева В.В.2017.
6. Иванова Д.Д., Калантаренко Ю.В., Корочев А.В., Кучма И.Л., Паламар П.С. оригинальные статьи №2. 2012; Сафина А.И, Даминова М.А; Н.Н.; Смирнова 2019.
7. Кириллов О.К.,Кибирова А.И., Каширская Е.И. Современное состояние проблемы цитомегаловирусной инфекции у новорожденных // Астраханский медицинский журнал. - 2015. - №2. – С. 6-17.
8. Комарова А.А., Антонова И.В., Любавина А.Е., Антонов О.В. К вопросу о роли цитомегаловирусной инфекции в развитии хронического вторичного пиелонефрита у детей

- раннего возраста // Journal of Siberian Medical Sciences. - 2015. - №5. – 5 с.
9. Ризаев Ж. А. и др. Значение коморбидных состояний в развитии хронической сердечной недостаточности у больных пожилого и старческого возраста // Достижения науки и образования. – 2022. – №. 1 (81). – С. 75-79.
10. Ризаев Ж. А., Хазратов А. И. Канцерогенное влияние 1, 2-диметилгидразина на организм в целом // Биология. – 2020. – Т. 1. – С. 116.
11. Ризаев Ж. А., Хакимова С. З., Заболотских Н. В. Результаты лечения больных с хроническим болевым синдромом при дурсопатии бруцеллезного генеза // Uzbek journal of case reports. – 2022. – Т. 2. – №. 3. – С. 18-25.
12. Садова, Н. В. Внутриутробные инфекции : современное состояние проблемы / Н. В. Садова, А. Л. Заплатников, О. Ю. Шипулина, Э. А. Домонова, Л. Н. Карасева, В. Н. Подкопаев // Вопросы практической педиатрии. - 2013. - Т. 8, № 5. - С. 63-66.
13. Сафина А.И Вирусные инфекции и поражения почек у детей. Педиатрия 2019. том 98 №2 14.
14. Смирнова Н.Н, Галкина О.В., Новикова В.П., Прокьева Н.Э. Современные биомаркеры повреждения почек в педиатрии Нефрология 2019. Том 23 №4.
15. Сотников И.А. Клинико-лабораторное значение активной формы цитомегаловирусной инфекции у детей с соматической патологией. Автореферат 2017.
16. Холоднова Н.В, Л.Н. Мазанкова, А.А Вольтер, И.Е. Туриня. Современный взгляд на проблему врожденной цитомегаловирусной инфекции. Детские инфекции. 2019 18 (3).
17. Цинзерлинг В.А. Внутриутробные инфекции: современный взгляд на проблему // Журнал инфектологии. – 2014.–Т. 6.–С. 5–10.
- 18.Шиканова С. Ю. Ералиева Л.А., Онгарбаева Н.Х. Катамнез детей, рожденных от матерей с цитомегаловирусной инфекцией. Медицинский журнал западного Казахстана 2.16. 2015 г.

**ИЗУЧЕНИЕ ВЛИЯНИЯ
ЦИТОМЕГАЛОВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ НА
НЕРВНУЮ СИСТЕМУ И ПОЧКИ
НОВОРОЖДЕННЫХ**

Хазраткулова М.И.

Резюме. Цитомегаловирусная инфекция занимает первое место среди внутриутробных инфекций и считается одной из основных причин образования различных дефектов. Одной из характеристик ЦМВИ является способность паразитировать внутри клетки и длительное время находиться в организме человека с периодической реактивацией и развитием. Одной из причин поражения почек, возникающего при родах, являются внутриутробные инфекции, среди которых цитомегаловирусная инфекция занимает одно из ведущих мест. В 2022-2023 годах в Самаркандском областном перинатальном центре и родильных домах №1 50 детей, рожденных от матерей с цитомегаловирусной инфекцией, изучено поражение органов и систем в сравнении с 20 здоровыми детьми, рожденными от матерей без ЦМВИ. инфекционное заболевание. В качестве исследуемого материала при ИФА-исследовании крови ребенка выполняли общий анализ крови, биохимический анализ крови, общий анализ мочи, нейросонографию, анализ на цитомегаловирус и биомаркер NGAL. ЦМВИ проверяли в крови методом ПЦР. Результаты обследования являются результатами наблюдения за поражением головного мозга и почек.

Ключевые слова: ЦМВИ, NGAL, новорожденных, инфекция, почки.