ГОСУДАРСТВЕННОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «ИНСТИТУТ ПОСЛЕДИПЛОМНОГО ОБРАЗОВАНИЯ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ ТАДЖИКИСТАН»

УДК-616-002;616.9;616-314-76

На правах рукописи

АРТЫКОВА НИГИНА КАРИМДЖОНОВНА

ОСОБЕННОСТИ ЛЕЧЕНИЯ ЗАБОЛЕВАНИЙ ПОЛОСТИ РТА НА ФОНЕ ВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ У ПАЦИЕНТОВ С ОРТОПЕДИЧЕСКИМИ КОНСТРУКЦИЯМИ

АВТОРЕФЕРАТ

диссертации на соискание ученой степени кандидата медицинских наук по специальности 14.01.14 - Стоматология

Работа выполнена на кафедре ортопедической стоматологии ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения Республики Таджикистан».

Научный руководитель:

Юсупова Заррина Хикматовна – кандидат медицинских наук, заведующая кафедрой ортопедической стоматологии ГОУ «Института последипломного образования в сфере здравоохранения Республики Талжикистан».

Официальные оппоненты: Султанов Мехрибон Шамсиевич – доктор медицинских наук, директор ООО "Ситораи Зебо" города Душанбе.

> Одинаев Илхом Исломиддинович - кандидат медицинских наук, врач - стоматолог Дорожной больнипы ГУП «Рохи охани Точикистон".

Оппонирующая организация: Государственное учреждение «Научно - клинический институт стоматологии и челюстно-лицевой хирургии» Министерства здравоохранения и социальной защиты населения Республики Таджикистан.

Защита диссертации состоится «_____» июня 2024 г. В _____ часов на заседании диссертационного совета 6D.КОА-053 при ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет им. Абуали ибни Сино». Адрес: 734026, Республика Таджикистан, г. Душанбе, р. Сино, ул. Сино 29-31, www.tajmedun.tj. тел. (+992) 917529380.

С диссертацией можно ознакомиться в библиотеке и на сайте ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет имени Абуали ибни Сино».

Автореферат разослан «	\\\	2024 года
Авторешерат разослан «	<i>))</i>	ZUZ 1 ГОДа

Ученый секретарь диссертационного совета кандидат медицинских наук, доцент

Джонибекова Р.Н.

ВВЕДЕНИЕ

Актуальность темы исследования. Широкая распространенность заболеваний слизистой оболочки полости рта (СОПР) среди населения и многообразие их клинических проявлений обусловливает необходимость поиска причин и выявления этиопатогенетических факторов [Луцкая И.К., 2018; Старикова И.В., 2018; Байдик О.Д., 2021; Сабанцева Е.Г., 2021; Успенская О.А., 2022]. По данным литературы, одно из важных мест в патогенезе заболеваний СОПР принадлежит хроническим вирусным инфекциям, которые не только изменяют их клинические проявления, но и приводят к хроническому рецидивирующему течению [Царев В. Н. и соавторы, 2020; Rahman R., 2019; Huang C. W., 2020; Arduino P. G., 2022]. Доказано, что при заболеваниях полости рта в большинстве случаев имеет место латентная вирусная полиинфекция. Известно, что внедрение вирусной инфекции в организм приводит к ее пожизненному сохранению, так как вирус способен изменять фенотипические свойства клеток хозяина и приводить к трансформации клеток [Азимбаев Н. М., 2016; Царев В. Н. и соавторы, 2017]. Это состояние становится пусковым механизмом развития иммунопатологических реакций, которые проявляются вирусиндуцированной иммуносупрессией, а наличие ортопедических зубных конструкций, усугубляет ухудшение иммунного статуса за счет нарушений биоценоза [Карпук И. Ю., 2014; Шишкова, Ю. С. и соавторы., 2018]. По данным литературы, одновременное инфицирование вирусами герпеса и папилломы человека наблюдается в 0,8-5,6% случаев при различных патологических состояниях СОПР [Царев В. Н. и соавторы, 2017; Вечерковская М. Ф., 2020; Царев В. Н. и соавторы, 2020]. Доказано, что герпесвирусная инфекция 1 и 2 типа выявляются в ротовой полости в 15,7% случаях у пациентов с пародонтозом, в 55% случаях при гингивитах, у 42,67% больных с хроническим генерализованным пародонтитом [Царев В.Н. и соавторы, 2019]. Установлено, что хроническая вирусная инфекция СОПР, как и другие микробные агенты может приводить к ухудшению функциональных и эксплуатационных качеств ортопедических конструкций, которые в свою очередь травмируя слизистые оболочки полости рта могут усилить проникновение вируса в глубоколежащие ткани и приводить к развитию порочного круга. [Шишкова Ю.С., 2018; Ахмедбейли Д.Р., 2019; Mombelli A., 2018]. Доказано, что внедрение вирусного агента приводит к развитию воспалительного процесса слизистой оболочки полости рта, что сопровождается нарушением проницаемости сосудистой стенки и местного кровотока, а также усилением продукции медиаторов воспаления. При этом, выявлено, что при вирусной инфекции изменения микроциркуляции слизистой оболочки полости рта обнаруживаются раньше появления клинических симптомов воспаления [Зюлькина Л.А., 2017; Алеханова И. Ф., 2019; Орехова Л.Ю.,2019]. Роль вирусной инфекции в этиопатогенезе заболеваний СОПР доказывается тем, что при их лечении широко используются препараты интерферонов и иммуноглобулинов, которые оказывают не только противовирусный, но и иммунномодулирующий эффект. В литературе приводятся данные о том, что традиционные подходы к лечению заболеваний пародонта, заключающиеся в проведении профессиональной гигиены полости рта и применении консервативных, хирургических и ортопедических методов терапии, хотя и приводят к нормализации клинических и лабораторных показателей, но часто сопровождаются рецидивированием патологических состояний полости рта [Панченко А.Д.,2013; Спиридонова С.А., 2013; Степанов М.И., 2013; Перламутров Ю.Н.,2019]. В связи с этим, в последние годы в комплексном лечении заболеваний СОПР используются противовирусные препараты с иммуномодулирующим эффектом, которые используются как в системной терапии, так и с использованием различных методов местного воздействия [Хисматулина Ф.Р., 2015;Бойко Н.В., 2017; Камилова Х.П., 2018; Ваl-masova I. Р.,2019]

Степень научной разработанности изучаемой проблемы. Доказана эффективность изопринозина в комплексной терапии красного плоского лишая слизистой оболочки полости рта, что проявляется увеличением скорости эпителизации очагов поражения и уменьшением болевого симптома [Перламутров Ю.Н.,2019]. Выявлены иммунные нарушения при заболеваниях полости рта и красной каймы губ, характеризующиеся высоким уровнем IgA и тенденцией к повышению содержания IgG, что свидетельствует о хроническом течении у них герпесвирусной инфекции [Тадевосян М.Н. и соавт., 2020г]. Доказано влияние вирусов на ткани пародонта, обусловленное Т-цитотоксическими лимфоцитами и нарушениями апоптоза, что приводит к прогрессирующей колонизации анаэробных пародонтопатогенных бактерий [Царева В.Н. и соавт.,2020]. Выявлены нарушения микроциркуляции слизистой полости рта у больных с рецидивирующим афтозным стоматитом в сочетании с герпесвирусной инфекцией, которые прогрессируют с нарастанием тяжести заболевания [Шишкова Ю.С., 2018; Сабанцева Е.Г., 2021]. Интерес к изучению эффективности противовирусных препаратов при лечении заболеваний слизистой полости рта у пациентов, использующих ортопедические конструкции нашел отражение в исследованиях [Панченко А.Д., 2022], которые выявили улучшение иммунных показателей и уменьшение клинических проявлений поражений слизистой полости рта под действием иммунотропного препарата Гепон.

Связь исследования с программами (проектами), научной тематикой. Диссертационная работа выполнялась в рамках научно- исследовательской работы кафедры ортопедической стоматологии ГОУ «ИПОвСЗРТ» «Этиология, патогенез, эпидемиология, диагностика, лечение и профилактика стоматологических заболеваний в ортопедической стоматологии» (срок выполнения 2021-2025 гг.).

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА РАБОТЫ

Цель исследования. Оптимизация терапии заболеваний полости рта у пациентов с ортопедическими конструкциями с учетом выявленной вирусной инфекции.

Задачи исследования:

- 1. Изучить частоту встречаемости герпесвирусной и папилломавирусной инфекции при заболеваниях полости рта у пациентов с ортопедическими конструкциями.
- 2. Выявить особенности течения герпесвирусной и папилломавирусной инфекции у пациентов с ортопедическими конструкциями при заболеваниях полости рта.
- 3. Выявить нарушения иммунного статуса и местного кровотока при заболеваниях полости рта у пациентов с ортопедическими конструкциями с учетом выявленной вирусной инфекции

4. Оценить эффективность комплексного лечения заболеваний полости рта на фоне вирусной инфекции с применением противовирусной и магнитнолазерной терапии.

Объект исследования. Объектом исследования служили 142 пациента в возрасте от 25 до 70 лет с заболеваниями слизистой полости рта (афтозный стоматит - 32 (22,5%) случая; гингивит -25 (17,6%); - пародонтит - 36 (25,4%); папилломы – 23 (16,2%), хейлиты - 26 (18,3%) случаев), которые в зависимости от наличия зубных конструкций, были распределены в три основные группы: первая группа (I) - 51 пациента с частичной адентией без ортопедических конструкций; вторая группа (II) - 48 пациентов с несъемными зубными протезами; третья группа (III) – 43 пациента с сочетанными (несъемными и съемными протезами).

Предмет исследования. Выявление при заболеваниях полости рта герпесвирусной и папилломавирусной инфекции, изучение показателей общего иммунного статуса, состояния микроциркуляции слизистой полости рта и оценка эффективности комплексного лечения с применением системной и местной противовирусной терапии.

Научная новизна исследования. У больных с заболеваниями полости рта выявлена инфицированность герпесвирусной и папилломавирусной инфекциями и дана их вирусологическая характеристика в зависимости от наличия ортопедических конструкций. Выявлены особенности нарушений иммунного статуса у больных с заболеваниями полости рта на фоне хронической вирусной инфекции и наличия ортопедических конструкций. Доказано влияние герпесвирусной и папилломавирусной инфекции на состояние местного кровотока СОПР и выявлены патологические типы гемодинамики в зависимости от заболеваний полости рта и наличия ортопедических конструкций. Доказана эффективность комплексного лечения заболеваний полости рта с применением системной и местной противовирусной терапии.

Теоретическая и научно-практическая значимость исследования заключается в том, что теоретические, методологические положения, выводы и рекомендации, представленные в диссертации, могут быть использованы в учебном процессе медицинских Высших учебных заведений. Для клинической практики доказано, что наличие ортопедических конструкций влияет на хронизацию вирусоносительства. Выявлены особенности клинического течения заболеваний полости рта, на основании которых можно предположить наличие герпесвирусной и папилломавирусной инфекции. Разработан комплексный метод лечения заболеваний полости рта с применением системной и местной противовирусной терапии.

Положения, выносимые на защиту:

1. Заболевания полости рта в 85,2% случаях протекают на фоне вирусной инфекции, которая в 30,2% случаях представлена сочетанием герпесвирусной и папилломавирусной инфекции, причем моноинфекция вируса простого герпеса (ВПГ) выявляется в 2 раза чаще, чем моноинфекция вируса папилломы человека (ВПЧ). У пациентов с ортопедическими конструкциями в 1,2 раза чаще, чем у пациентов без зубных протезов встречается сочетание ВПГ и ВПЧ, которые при АС и ХТ выявляются в 1,4 раза чаще, чем при болезнях пародонта (ГНГ и ПДТ) (20/58;34,5% против 15/61;24,6% случаев) и при ППЛ (8/23;34,5% против 15/61;24,6% случаев).

- 2. У пациентов с заболеваниями полости рта в 50 (52,6%) случаях наблюдается хроническое течение герпесвирусной инфекции, которая в 25 (26,3%) случаях сопровождается рецидивами, а в 20 (21,1%) реактивацией вируса простого герпеса. Папилломавирусная инфекция в 2,3 раза чаще проявляется неонкогенными типами, чем низкого онкогенного риска, которые в 2 раза чаще встречаются у пациентов с ортопедическими конструкциями, чем без них (16 (37,2%) против 5 (19,2%) случаев). У пациентов, пользующихся ортопедическими конструкциями по сравнению с пациентами без зубных конструкций в 1,5 раза чаще наблюдается значимая вирусная нагрузка ВПЧ (17/43;39,5% против 7/26;26,9%).
- 3. Нарушения иммунного статуса наблюдаются у 82,9% пациентов с заболеваниями полости рта на фоне вирусной инфекции, причем при наличии ортопедических конструкций они встречаются в 1,4 раза чаще, чем у пациентов без зубных протезов. Нарушения местного кровотока наблюдаются у 85,2% пациентов с заболеваниями полости рта, причем у пациентов с ортопедическими конструкциями тяжелые типы микроциркуляции наблюдаются в 2,4 раза чаще, чем без них.
- 4. Применение препарата Инозин пранобекс и лазерофореза геля Виферон в комплексной терапии заболеваний полости рта, по сравнению с общепринятой терапией, в 1,2 раза чаще приводит к снижению титров Ig G к ВПГ и в 2,2 раза чаще к снижению клинически значимой вирусной нагрузки, а также в 1,4 раза чаще приводит к улучшению пародонтологического статуса, в 1,3 раза чаще к клиническому выздоровлению и в 1,8 раза чаще к уменьшению частоты рецидивов.

Степень достоверности результатов. Подтверждается достоверностью данных, достаточным объемом материалов исследования, статистической обработкой результатов исследований и публикациями. Выводы и рекомендации основаны на научном анализе результатов терапии заболеваний полости рта, протекающих на фоне герпесвирусной и папилломавирусной инфекций в зависимости от наличия зубных ортопедических конструкций и оценке эффективности комплексного лечения с применением системной и местной противовирусной терапии.

Соответствие диссертации паспорту научной специальности (с обзором и областью исследований).

Диссертационная работа соответствует паспорту ВАК при Президенте Республики Таджикистан по специальности 14.01.14 - Стоматология. Подпункт 3.1 (Этиология, патогенез, диагностика, лечение и методы профилактики болезней твердых и мягких тканей зубов, тканей пародонта и слизистой оболочки полости рта у детей и взрослых); 3.4 (Нарушение стоматологического здоровья у взрослых и детей как следствие развития системных заболеваний организма); 3.6 (Ортопедическое лечение дефектов зубов, зубных рядов, врожденных и приобретенных дефектов, и деформаций зубочелюстной системы с применением различных конструкций зубных протезов).

Личный вклад соискателя ученой степени в исследования.

Автором определены цель и задачи исследования, разработаны принципы выбора лабораторных и инструментальных методов диагностики герпесвирусной и папилломавирусной инфекции у пациентов с заболеваниями полости рта в зависимости от наличия ортопедических конструкций. Автором оптимизирован выбор

лечебной тактики у пациентов с заболеваниями на фоне хронической вирусной инфекции. Автором выполнен набор, проведена регистрация клинического материала, статистическая обработка, анализ полученных результатов и их интерпретация, оформление диссертации, подготовка материалов к публикациям, докладам, а также непосредственное участие в их реализации.

Апробация и реализация результатов диссертации.

Основные результаты исследований были доложены и обсуждены на XXVI научно-практической онлайн-конференции с международным участием ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения Республики Таджикистан» «Новые направления развития медицинской науки и образования» (Душанбе, 2020); ежегодной XXVII научно-практической конференции с международным участием ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения Республики Таджикистан» «Современные достижения медицинской науки и образования за годы независимости», посвященной 30-летию независимости Республики Таджикистан (Душанбе, 2021); 68-й годичной научно- практической конференции ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием «Фундаментальные основы инновационного развития науки и образования» (Душанбе, 2020); 69-ой годичной научно- практической конференции ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием «Достижения и проблемы фундаментальной науки и клинической медицины» (Душанбе, 2021); XXVIII научно-практической конференции с международным участием ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения Республики Таджикистан» «Современные тенденции науки и практики в сфере здравоохранения», (Душанбе, 2022); научно-практических конференциях ученых и студентов Самаркандского государственного медицинского института (Самарканд, 2021, 2022); научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» «Медицинская наука: новые возможности» (Душанбе, 2022); ежегодной II научно-практической конференции ГОУ «Хатлонский государственный медицинский университет» «Современная медицина и современное образование» (Дангара, 2021); на заседании межкафедральной комиссии по стоматологии ГОУ «ИПОв СЗРТ» (протокол № 6 от 23 декабря 2023 года).

Публикации по теме диссертации. По материалам диссертации опубликовано 25 научных работ, в их числе 6 статей в изданиях, рецензируемых ВАК при Президенте РТ и РФ.

Структура и объем диссертации Диссертационная работа является клиническим исследованием, изложена на 160 страницах машинописного текста, содержит введение, общую характеристику работы, обзор литературы и 3 главы собственных исследований, главы обзора результатов исследования, выводы, практические рекомендации и список литературы с использованием 140 источников (67 — на русском и 73 — на английском языке). Материалы диссертации иллюстрированы 30 рисунками и 32 таблицами.

СОДЕРЖАНИЕ РАБОТЫ

Исследование проводилось на базе кафедры ортопедической стоматологии ГОУ «ИПОвСЗ» МЗРТ. Критериями включения явились пациенты с часто рециди-

вирующими заболеваниями полости рта: частичной адентией без ортопедических конструкций; с несъемными зубными конструкциями; с сочетанием (несъемными и съемными протезами) зубных конструкций. Критериями исключения явились пациенты с аллергическими реакциями на компоненты зубных протезов; с заболеваниями твердых тканей зубов; с пародонтозом и гнойными заболеваниями полости рта; пациенты, страдающие вирусными гепатитами и ВИЧ инфицированные; пациенты с тяжелым течением хронических заболеваний внутренних органов, с эндокринными, онкологическими и гематологическими заболеваниями; наличие острых и хронических инфекционных болезней; пациенты, применяющие системные противовирусные и гормональные препараты в течение последних 6 месяцев; злоупотребление алкоголем или наркотиками в анамнезе, психические заболевания; беременность и кормление грудью.

Методы исследования

Всем пациентам исследовался пародонтолический статус на основании индекса Грин Вермильона, индекса Мюллемана, йодного числа Свракова, папиллярномаргинально-альвеолярного индекса гингивита и определения глубины пародонтального кармана.

Для генотипирования вируса папилломы человека использовался метод ПЦР (полимеразная цепная реакция). Количественное и качественное исследование биоматериала на вирус папилломы человека (ВПЧ) заключалось в выявлении ДНК ВПЧ в исследуемом материале (мазки с очагов поражения СОПР) с определением вирусной нагрузки.

Определение серологических маркеров герпесвирусной инфекции сыворотки крови исследовалось методом иммуноферментного анализа (ИФА) и определением специфических антител класса IgM, IgG и авидности IgG с применением тестсистемы «Вектор-стрип» (ЗАО «Вектор-Бест», Россия).

Оценка иммунного статуса проводилась на основании изучения показателей абсолютного и относительного содержания лимфоцитов в периферической крови (CD₃, CD₂₀ и субпопуляции Т- лимфоцитов (CD₄-Т-хелперы, CD₈-Т-супрессоры) методом иммунофлуоресценции «Статус» с использованием набора моноклональных и поликлональных антител. Количественное содержание общих иммуноглобулинов А, М, G в сыворотке крови определяли иммуноферментным методом, а иммунорегуляторный индекс (ИРИ) - методом преципитации полиэтиленгликоля (Ю.А. Гриневич и А.И. Алферов) (1981). Интенсивность флуоресценции эксперсистируюхщих CD16, CD32, CD95 определяли методом проточной цитометрии (СҮТОМІСЅ FC500) с использованием конъюгатов МКАТ CD16-ECD, CD32-PE. Содержание в сыворотке крови ИЛ-6 определяли методом иммуноферментного анализа с помощью набора ООО «Цитокин» (Россия).

Исследование местного кровотока проводилось методом лазерной допплеровской флоуметрии (ЛДФ) на аппарате ЛАЗМА ПФ (Россия) и вейвлет-анализом амплитудно-частотного спектра.

Для статистической обработки материала использовалась программа «Statistica 10» (Stat Soft Inc., США). Нормальность распределения выборки оценивали по критериям Шапиро-Уилка и Колмогорова-Смирнова. Для количественных величин

вычисляли их среднее значение и стандартную ошибку, для качественных величин вычислялись проценты. При множественных сравнениях между количественными группами применялся Н-критерий Крускала-Уоллиса, при парных сравнениях – U-критерий Манна- Уитни, при парных сравнениях зависимых групп использовался Т-критерий Вилкоксона. Качественные показатели в случае трех групп сравнивались по критерию χ^2 для произвольных таблиц, а в парных случаях – по критерию χ^2 Пирсона, в том числе с поправкой Йетса и точный критерий Фишера, в зависимых группах использовался критерий МакНемара. Различия были статистически значимыми при р <0,05.

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Клинические проявления заболеваний СОПР характеризовались легкой тяжестью течения АС у 20/32;62,5% пациентов, средней тяжестью течения болезней пародонта (ГНГ и ПДТ) у 42/6; 68,9% пациентов. Множественные папилломы наблюдались в 1,3 раза чаще, чем одиночные (13/23;56,5% против 10/23;43,5% случаев). Хейлиты во всех случаях имели признаки хронического воспалительного процесса и проявлялись в 9/26;34,6% эксфолиативным и ангулярным хейлитом, а в 8/26; 30,8% случаях – хронической трещиной губ.

Обследование на инфицированность ВПГ и ВПЧ выявило у 121/142; 85,2% герпесвирусную и папилломавирусную инфекции. У 52/121; 43,0% пациентов был выявлен ВПГ, у 26/121;21,5% - ВПЧ, а в 43/121; 35,5% - сочетание ВПГ и ВПЧ. У пациентов с ортопедическими конструкциями в 1,2 раза чаще, чем у пациентов без зубных протезов выявлялось сочетание ВПГ и ВПЧ (29/91;31,9% против 14/51;27,5% случаев) а у пациентов без зубных протезов в 1,5 раза чаще, чем с ортопедическими конструкциями наблюдалась моноинфекция ВПЧ (12/51;23,5% против 14/91;15,4% случаев) (рисунок 1).



Рисунок 1. - Частота обнаружения ВПГ и ВПЧ у обследованных пациентов

ВПГ в виде моноинфекции у пациентов с АС и с заболеваниями пародонта (ГНГ и ПДТ) наблюдался соответственно, в 16/52;30,8% и в 25/52; 48,1% случаях, что в 1,7 и 1,4 раза больше, чем в сочетании с ВПЧ, с которым наблюдалось 8/43;18,6% больных с АС и 15/43;34,9% пациентов с патологией пародонта. Однако, у пациентов с ППЛ и ХТ, напротив, чаще ГВИ выявлялась в сочетании с ВПЧ и составила соответственно, 8/43;18,6% и 12/43;27,9% случаев, что в 2,4 и 1,6 раза больше чем число больных с моноинфекцией ВПГ (соответственно, 4/52;7,7% и

9/52;17,3% случаев). На основании показателя индекса авидности было выявлено, что ни в одном случае у больных как с моноинфекцией ВПГ, так и при ее сочетании с ВПЧ не наблюдалось острой стадии первичной инфекции. У больных с сочетанием ВПГ и ВПЧ в 2,2 раза чаще, чем у больных с моноинфекцией ВПГ наблюдалось хроническое течение герпесвирусной инфекции (22/43;51,2% против 12/52; 23,1% случаев), на что указывало обнаружение низкоавидных IgG без присутствия IgM. Кроме того, у больных с сочетанием ВПГ и ВПЧ в 1,2 раза чаще, чем у больных с моноинфекцией ВПГ наблюдалось рецидивирующее течение герпесвирусной инфекции, на что указывало выявление у них высокоавидных IgG при отсутствии IgM (13/43;30,2% против 13/52;25,0% случаев). Однако, у больных с моноинфекцией в 2,8 раза чаще, чем при сочетании ВПГ и ВПЧ, на фоне высокоавидных IgG выявлялись IgM, что указывало на реактивацию герпесвирусной инфекции (27/52;52,0% против 8/43;18,6% случаев). Было выявлено, что у пациентов с ортопедическими конструкциями в 2 раза чаще, чем у пациентов без зубных конструкций имеется хроническое течение ГВИ (24/91;37,4% против 10/51;19,6% случаев) и в 2,4 раза чаще наблюдается рецидивирующее течение (21/91; 23,1% против 5/51; 9,8% случаев). Однако, реактивация герпесвирусной инфекции выявлялась в 1,9 чаще у пациентов без зубных конструкций, чем при их наличии (18/51; 35,3% против 17/91;18,7% случаев). У пациентов без зубных конструкций в 1,3 раза чаще выявлялись неоонкогенные типы ВПЧ (1 и 3 типы), то есть в 21/26;81,0% против 27/43; 62,7% случаев, а у пациентов, пользующихся ортопедическими конструкциями, напротив в 1,9 раза чаще выявлялись типы ВПЧ низкого риска онкогенности, чем у пациентов без зубных конструкций (16/43;37,2% против 5/26;19,2% случаев). У пациентов без зубных конструкций в 1,8 раза чаще, чем у больных с ортоконструкциями педическими выявлялась малозначимая (12/26;46,2% против 11/43;25,6% случаев), а у последних в 5,7 раза чаще выявлялась высокозначимая вирусная нагрузка, чем в группе больных без зубных протезов (19/43;44,2% против 4/51;7,8% случаев).

Иммунный статус изучали у 105 пациентов: без ортопедических конструкций (n=36), с несъемными ортопедическими конструкциями (HCOK; n=35) и с сочетанием съемных и несъемных ортопедических конструкций (СНСОК; n=34). Результаты изучения иммунных показателей у 105 больных с заболеваниями полости рта, протекающих на фоне герпесвирусной и папилломавирусной инфекций показали, что у 87 (82,9%;105) обследованных больных наблюдались нарушения показателей иммунного статуса, которые были выявлены как у пациентов с ортопедическими конструкциями, так и без них. У всех пациентов с заболеваниями полости рта на фоне вирусной инфекции было выявлено повышение содержания NK-клеток (CD16+), что характерно для воспалительного процесса вирусной этиологии. У пациентов с СНСОК показатели СД3 и СД4, являющиеся Т-хелперами второго типа были в 1,2 раза ниже по сравнению с пациентами ІІ группы, что указывало на недостаточность клеточно-эффекторного звена иммунитета. При этом, у пациентов БОК, показатель CD_3 составил $67,4\pm2,0\%$, то есть, был выше такового в контрольной группе 66,9±2,4%, что указывало на гиперактивное состояние иммунитета, а у пациентов с СНСОК данный показатель был ниже контрольных значений в 1,2 раза и составил $55,5\pm2,0\%$, что указывало на снижение резистентности организма. У пациентов БОК показатель ИРИ был выше контрольных значений $(1,9\pm2,0\%)$ и составил $2,2\pm1,2\%$, что указывало на избыточный иммунный ответ, в то время, как у пациентов с НСОК и СНСОК, напротив, отмечалось снижение иммунорегуляторного индекса (ИРИ), соответственно до $1,8\pm0,3\%$ и $1,5\pm1,5\%$, что указывало на наличие иммунодефицита. Данные изменения иммунных показателей у пациентов с заболеваниями полости рта на фоне вирусной инфекции указывали на неадекватную иммунную реакцию (таблица 1)

Таблица 1. - Иммунологические показатели у больных обследуемых групп

(n=105)

Показатель	Контр группа	Заб по- лости рта	Заболеваниями полости рта на фоне вирусной инфекции				
	(n=20)	без вирус- ной ин-	БОК (n=36)	HCOK (n=35)			
		фекции (n=20)					
CD3 (%)	66,9±2,4	$66,4\pm2,2$	$67,4\pm2,0$	$66,6\pm2,0$	55,5±2,0		
p	r	1-5<0,001, 1	p2-5<0,001, p	3-5<0,001,	p4-p5<0,001		
CD4 (%)	38,9±1,5	$37,9\pm1,2$	35,9±1,4	$37,5\pm1,8$	31,2±1,8		
p		p1-5<0,001	, p2-5<0,01, p	o3-5<0,05, p	p4-p5<0,01		
CD8 (%)	19,7±2,0	19,3±1,2	16,2±1,2	$20,8\pm1,5$	20,8±1,5		
p		p1-3<0,05,	p2-3<0,05, p3	8-4<0,001, p	53-5<0,001		
ИРИ (CD 4 /CD 8)	1,9±0,2	1,9±0,2	2,2±0,3	1,8±0,3	1,5±0,2		
p			p3-5<(),05			
CD 20 (%)	21,5±1,5	21,3±1,5	22,2±1,4	21,8±1,8	25,1±1,8		
p			>0,0	15			
Апоптоз CD 95	27,4±2,1	$27,4\pm2,1$	25,8±2,5	$26,8\pm2,2$	23,2±2,1		
p			>0,0	15			
NK – клетки CD16 (%)	7,3±1,5	7,7±1,5	11,9±0,5	8,9±0,5	12,3±0,5		
p	p1-3<0,0	01, p1-5<0,0			001, p3-4<0,001,		
			p4-5<0,0	,			
Фагоцитоз CD32 (%)	53,0±2,0	54,3±2,0	59,7±2,6	55,7±2,7	54,9±1,9		
p		p1-3·	<0,01, p2-3<0	,001, p3-5<	(0,05		
Ig A (г/л)	$1,7\pm0,2$	$1,7\pm0,2$	1,6±0,1	$1,6\pm0,1$	1,5±0,1		
p			>0,0	5			
Ig M (г/л)	1,6±0,2	$1,6\pm0,2$	1,5±0,01	$1,5\pm0,01$	1,4±0,01		
			>0,0)5			
IgG (г/л)	$9,7\pm0,7$	$9,7\pm0,6$	10,5±1,2	9,9±0,6	11,3±1,7		
p			>0,0)5			

Примечание: p – отмечены статистически значимые различия показателей между соответствующими группами (по U-критерию Манна-Уитни)

На наличие инфекционного процесса и снижение иммунитета указывало повышение показателей CD_{20} , Ig A и M, которые были наиболее отклонены от

контрольных значений у пациентов с ортопедическими конструкциями. Повышение в 1,2 раза уровня IgG у пациентов с СНСОК по сравнению с контрольной группой (11,3 $\pm 0,16$ г/л против 9,7 $\pm 0,74$ г/л) указывало на хроническое рецидивирующее течение инфекционного процесса. На фоне повышения содержания натуральных киллеров в крови обследованных больных БОК наблюдалось повышение показателя CD_{32} , (59,7±2,6%), указывающего на активную фагоцитарную функцию организма, в то время как у пациентов с НСОК и СНСОК данный показатель был ниже и составил соответственно, $55,7\pm2,7\%$ и $54,9\pm1,9\%$. Независимо от патологии полости рта, были выявлены нарушения гуморального иммунитета, которые проявлялись не только повышением CD_{20} , но и повышением уровня IgG, что указывало на хронизацию и рецидивирование инфекционного процесса. Наиболее высокие значения IgG были выявлены у больных с ППЛ (11,3 \pm 0,16 г/л), что значительно выше по сравнению с контрольными значениями (9,7±0,74 г/л). Наиболее низкий показатель IgG был выявлен у больных с XT (9,9 \pm 0,16 г/л). Снижение апоптоза также было наиболее выражено у пациентов с ППЛ, которое проявлялось снижением показателя CD_{95} до $24,2\pm1,2\%$, что оказалось значительно ниже не только от контрольных значений, но и по сравнению с пациентами с заболеваниями пародонта (ГНГ и ПДТ), у которых CD_{95} составил соответственно, 26.8 ± 0.2 и $26.4\pm0.5\%$. Из общего количества больных с выявленными нарушениями иммунного статуса (n=87), при заболеваниях пародонта (ГНГ и ПДТ) они наблюдались в 1,8 раза чаще, чем при ППЛ (36/87;41,4% против 20/87;23,0% случаев), в 2 раза чаще, чем при АС (36/87;41,4% против 17/87;19,5% случаев) и в 2,3 раза чаще, чем при ХТ (36/87;41,4% против 14/87;16,1% случаев).

Оценку гемодинамических типов микроциркуляции СОПР проводили у 142 пациентов с заболеваниями полости рта. Контрольную группу составили 20 здоровых пациентов, рандомизированных по полу и возрасту без патологических состояний СОПР. В группе пациентов с ВПГ показатель ПМ составил $14,2\pm 1,2$ пф.ед, то есть был выше по сравнению с контрольной группой ($10,39\pm0,1$ перф.ед) $p_1<0,001$, а у пациентов с ВПЧ и сочетанием ВПГ и ВПЧ ПМ составил соответственно $9,4\pm1,9$ и $8,7\pm1,9$ пф.ед).

Изменения показателей ЛДФ на фоне инфекции ВПГ характеризовались повышением активных компонентов местного кровотока (ALF) в очагах поражения $39,22\pm0,11\%$ и на участках не пораженной кожи $38,13\pm0,03\%$, по сравнению с данным показателем в группе пациентов с заболеваниями полости рта без вирусной инфекции.

На фоне высоких показателей ALF (p_1 <0,001) у пациентов с ВПГ наблюдалось повышение показателя дыхательных (AHF) и снижения пульсовых (ACF) колебаний, что отражалось на снижении индекса эффективности микроциркуляции (ИЭМ), который составил 1,0±0,19 усл.ед. В очагах поражения, то есть был в 1,2 раза ниже, по сравнению с данным показателем на непораженных участках СОПР (1,2±0,19 усл.ед.), в 1,4 раза ниже, чем ИЭМ у пациентов с заболеваниями СОПР без сопутствующей вирусной инфекции (1,4±0,19 усл.ед) и в 1,3 раза ниже по срав-

нению с контрольной группой (1,34±0,2 усл.ед). (таблица 2)

Таблица 2. - Показатели лазердопплерфлоуметрии у пациентов в зависимости

от выявленной вирусной инфекции (n=142)

Токазатель	нной вирусной инс Зона исследования			иями поло-	Без	Контроль-
ЛДФ		сти рта на фоне хронической ви-			вирусной	ная группа
, ,		русной инфекцией			инфекции	(n=20)
		BΠΓ (n=52)	ВПГ (n=52) ВПЧ Сочетание		(n=21)	
			(n=26)	ВПГ и		
				ВПЧ (n=43)		
ПМ	Очаги поражения	14,38±0,1	8,14±0,1	9,24±0,1	11,53±0,1	10,39±0,1
(пф.ед)		p1<0,001	p1<0,001	p1<0,001		
		p2<0,001	p2<0,001	p2<0,001		
	Не пораженные	13,19±0,3	8,12±0,3	9,12±0,3	10,23±0,3	
	участки	p1<0,001	p1<0,001	p1<0,001		
		p2<0,001	p2<0,001	p2<0,001		
ALF (%)	Очаги поражения	39,22±2,2	37,03±2,1	37,13±2,1	48,02±2,7	48,19±2,4
		p1<0,001	p1<0,001	p1<0,001		
		p2<0,001	p2<0,001	p2<0,001		
	Не пораженные	38,13±2,1	37,14±2,3	37,24±2,4	48,18±2,8	
	участки	p1<0,001	p1<0,001	p1<0,001		
		p2<0,001	p2<0,001	p2<0,001		
AHF (%)	Очаги поражения	29,14±2,2	27,25±2,1	25,22±2,2	21,17±2,1	23,45±2,1
		p1<0,01	p1<0,05	p1>0,05		
		p2<0,05	p2>0,05	p2>0,05		
	Не пораженные	22,17±2,1	27,17±2,3	25,12±2,4	23,14±2,2	
	участки	p1>0,05	p1>0,05	p1>0,05		
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05		
ACF (%)	Очаги поражения	9,12±0,2	13,17±0,4	11,14±0,3	12,02±0,5	12,29±0,5
		p1,<0,001	p1<0,05	p1<0,05		
		p2<0,001	p2>0,05	p2<0,01		
	Не пораженные	9,62±0,3	13,22±0,4	11,22±0,3	12,11±0,5	
	участки	p1<0,001	p1<0,05	p1<0,05		
		p2<0,001	p2>0,05	p2<0,05		
МЄИ	Очаги поражения	1,0±0,19	$0,9\pm0,12$	1,0±0,19	1,4±0,19	1,34□0,2
(усл.ед)		p1>0,05	p1<0,05	p1>0,05		
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05		
	Не пораженные	1,2±0,19	$0,9\pm0,12$	1,0±0,19	1,4±0,19	
	участки	p1>0,05	p1<0,05	p1>0,05		
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05		
PKK (%)	Очаги поражения	195,2±11,3	192,4±11,1	215,1±13,4	194,3±12,4	200,2±12,1
		p1>0,05	p1>0,05	p1>0,05		
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05		
	Не пораженные	197,1±11,2	197,3±11,4	210,2±13,2	198,2±12,2	
	участки	p1>0,05	p1>0.05	p1>0,05		
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05		

Примечание: р - статистическая значимость различия показателей между всеми группами наблюдения (по Н-критерию Крускала-Уоллиса); р1 — статистическая значимость различия показателей при сравнении с контрольной группой, р2 —при сравнении с 1-ой группой, р3 — при сравнении со 2-ой группой (р1 — р3 по U-критерию Манна-Уитни)

Увеличение амплитуды дыхательной волны указывало на снижение микроциркуляторного давления, ухудшение оттока крови и увеличение объема крови в венулярном звене. У пациентов с ВПЧ показатель ALF был ниже, чем в группе пациентов без вирусной инфекции. На фоне более выраженного повышения показателя АНF и снижения АСF наблюдалось снижение ИЭМ до 0,9±0,12 усл.ед. В группе пациентов с сочетанием ВПГ и ВПЧ, наблюдалось снижение показателя ИЭМ, который составил $1,0\pm0,19$ %, то есть был ниже в 1,4 раза данного показателя в группе пациентов без вирусной инфекции (1,4±0,19%) На основании показателей ЛДФ было выявлено, что нормоциркуляторный тип микроциркуляции (НЦТМ) в 1,6 раза чаще встречался у пациентов БОК (29/51;56,9%), чем у пациентов с НСОК (17/48; 35,4%) и в 2,2 раза чаще, чем у пациентов с СНСОК (11/43;25,6%). При этом у пациентов с ортопедическими конструкциями чаще выявлялись тяжелые типы гемодинамики. СПТМ у пациентов с НСОК и СНСОК выявлен соответственно, в 13/48;27,1% и 13/43;30,2% случаях, что в 1,5 и в 1,7 раза чаще, чем у пациентов БОК (9/51;17,6% случаев). ЗСТМ у пациентов с СНСОК наблюдался в 2 раза чаще, чем у пацинтов с НСОК (17/43;39,5% против 9/48;18,8% случаев) и в 6,7 раза чаще, чем у пациентов БОК (17/43;39,5% против 3/51;5,9% случаев)

С целью оптимизации терапии заболеваний полости рта с учетом выявленной вирусной инфекции в основной группе (55 пациентов) была проведена комплексная терапия с системным применением препарата инозин пранобекс (в стандартной дозировке: 1 таблетка (500 мг) на 10 кг массы тела больного на 3 приема в течение 10 суток, далее перерыв — 14 суток, после чего проводили 2—3 аналогичных курса с интервалом в 10—14 суток) и местном применении лазерофореза геля Виферон. В контрольной группе (50 пациентов) применяли стандартное лечение заболеваний полости рта.

Через 3 месяца после проведенной терапии снижение титра Ig G выявлялось в 3 раза чаще, чем в контрольной группе (26/55;47,3% против 8/50;16,0% случаев). Через 6 месяцев терапии диагностические титры антител были выявлены у 40/55;72,7% пациентов основной группы, в то время как в контрольной группе число таких пациентов наблюдалось в 1,2 раза меньше (30/50;60,0% против 40/55;72,7%). На фоне проведенной терапии средние значения вирусной нагрузки в основной группе через 3 месяца снизились в 1,6 раза (4,86±1,2Lg против 2,98±1,3 Lg), а в контрольной группе лишь в 1,2 раза (4,86±1,2Lg против 4,02±1,2 Lg). Через 6 месяцев вирусная нагрузка у пациентов основной группы снизилась в 1,8 раза (4,86±1,2Lg против 2,76±1,5 Lg), а в контрольной группе - в 1,5 раза (4,86±1,2Lg против 3,14±1,5 Lg). В основной группе после проведенной терапии число пациентов с клинически значимой вирусной нагрузкой снизилось от 26/55;47,3% до 12/55;21,8%, то есть в 2,2 раза.

В контрольной группе число пациентов с клинически значимой вирусной нагрузкой после лечения снизилось от 28/50;56,0% до 19/50;38,0% случаев, то есть, в 1,5 раза. После проведенной терапии число пациентов с малозначимой вирусной нагрузкой в основной группе составило 22/55;40,0%, что оказалось в 1,4 раза больше, чем в контрольной группе – 14/50;28,0%.

В основной группе восстановление иммунных показателей наблюдалось у

48/55;87,3% пациентов, а в контрольной группе — у 28/50;56,0%, то есть в 1,6 раза реже. Под влиянием проведенной терапии в основной группе по сравнению с контрольной, число пациентов с НЦТМ наблюдалось в 1,5 раза чаще (27/55;49,1% против 16/50;32,0% случаев), а число пациентов с тяжелым СПТМ - в 1,8 раза реже, то есть в 9/55;16,4% против 15/50;30,0% случаев. Кроме того, тяжелый ЗСТМ не выявлялся ни в одном случаев среди пациентов основной группы, а в контрольной группе он выявлялся в 7/50%;14,0% случаях. Сравнительная эффективность комплексной терапии заболеваний полости рта в основной и контрольной группах проводилась на основании таких показателей, как восстановление пародонтологического статуса, отсутствие клинических проявлений заболеваний полости рта, отсутствие рецидивов в течение 6 месяцев после проведенного лечения.

Восстановление пародонтологического статуса оценивали по следующим критериям: улучшение (индекс Мюллемана - 0 баллов, йодное число Свракова - 0 баллов, папиллярно-маргинально-альвеолярный индекс — 0 баллов, отсутствие пародонтальных карманов), слабый эффект (индекс Мюллемана - 1-2 балла, йодное число Свракова - до 2,3 баллов, папиллярно- маргинально-альвеолярный индекс — <30%, глубина пародонтальных карманов — <2 мм), отсутствие эффекта (индекс Мюллемана - >1-2 балла, йодное число Свракова - >2,3 баллов, папиллярно-маргинально- альвеолярный индекс — >30%, глубина пародонтальных карманов — >2мм).

Полное отсутствие высыпаний на СОПР указывало на клиническое выздоровление; наличие высыпаний — на отсутствие эффекта. Наличие 1-2 обострений заболевания в течение 6 месяцев указывало на рецидив заболевания СОПР. Эффективность лечения от проведенной терапии наблюдалась как в основной, так и в контрольной группе при всех заболеваниях полости рта. Однако, в основной группе по сравнению с контрольной группой число больных с улучшением пародонтологического статуса у больных с АС было выше в 1,5 раза (7/10;70% против 4/8;50,0% случаев), у больных с ГНГ — в 1,6 раза (7/11;63,6% против 4/10;40,0%), с ПДТ — в 1,2 раза (7/12;58,3% против 5/10;50,0%), ППЛ — в 2 раза (8/10;80,0% против 4/10;40,0%), с XT — в 1,3 раза (9/12;75,5% против 7/12;58,3% случаев). Отсутствие эффекта в улучшении пародонтологического статуса наблюдалось в основной группе только у 2/11;18,2% пациентов с ГНГ и 1/12; 8,4% пациента с ПДТ, в время как в контрольной группе оно наблюдалось при всех заболеваниях полости рта, кроме АС.

Проведенная комплексная терапия, в основной группе привела к клиническому выздоровлению в 2,3 раза чаще у пациентов с ППЛ СОПР, чем в контрольной группе, то есть в 7/10;70,0% против 30/10;30,0% пациентов. Кроме того, в основной группе клиническое выздоровление наблюдалось в 12/12;100,0% случаев, а в контрольной группе — у 8/12;66,7% пациентов, то есть в 1,5 раза меньше. У пациентов с заболеваниями полости рта основной группы по сравнению с контрольной группой уменьшилось число рецидивов. Наиболее часто наблюдалось отсутствие рецидивов ПДТ, которое наблюдалось в 2,8 раза чаще в основной группе, чем в контрольной (10/12;83,3% против 3/10;30,0% случаев). В 2,5 раза чаще отсутствие рецидивов наблюдалось у пациентов основной группы с ХТ (10/12;83,3% против

4/12;33,3% случаев) (таблица 3).

Таблица 3. - Эффективность терапии заболеваний полости рта в основной и

контрольной группах через 6 месяцев после лечения

Критерии оце	енки эффек-	рез о месяцев после лечения Заболевания полости рта					
тивности терапии заболева-		AC	ГНГ	ПДТ	ППЛ	XT	Всего
ний полости рта		(n=10)	(n=11)	(n=12)	(n=10)	(n=12)	(n=55)
			вная групі		- /	,	/
Пародонтоло- гический	Улучшение	7 (70,0%)	7 (63,6%)		8 (80,0%)	9(75,5%)	38 (69,1%)
статус	Слабый эффект	3 (30,0%)	2 (18,2%)	4 (33,3%)	, ,	3 (25,0%)	14 (25,4%)
	Отсутствие эффекта	0	2 (18,2%)		0	0	3 (5,5%)
Клинические проявления	Слин.выздор	10 (100%)	8 (72,7%)	, ,	7 (70,0%)	(100,0%)	46 (83,6%)
	Отсутствие эффекта	0	3 (27,3%)	, ,	3 (30,0%)		9 (16,4%)
Рецидивы	Отсутствие	8 (80,0%)	9 (81,8%)	, , ,		10 (83,3%)	46 (83,6%)
	наблюдались	2 (20,0%)	2 (18,2%)	2 (16,7%)	1 (10,0%)	2 (16,7%)	9 (16,4%)
		Контр	ольная гру	ппа (n=50)			Всего
	енки эффек-	Заболевания полости рта					
тивности тер		AC	ГНГ	ПДТ	ППЛ	XT	(n=50)
ваний по.	лости рта	(n=8)	(n=10)	(n=10)	(n=10)	(n=12)	
Пародонтоло- гический	Улучшение	4 (50,0%)	4 (40,0%)	5 (50,0%)	4 (40,0%)	7 (58,3%)	24* (48,0%)
статус	Слабый эффект	4 (50,0%)	4 (40,0%)	4 (40,0%)	4 (40,0%)	3 (25,0%)	19 (38,0%)
	Отсутствие эффекта	0	2 (20,0%)	1 (10,0%)	2 (20,0%)	2 (16,7%)	7 (14,0%)
Клинические проявления	Клин.выздор	8 (100%)	7 (70,0%)	7 (70,0%)	3 (30,0%)	8* (66,7%	(66,0%)
	Отсутствие эффекта	Ô	3 (30,0%)	3 (30,0%)	7 (70,0%)	4* (33,3%	(34,0%)
Рецидивы	Отсутствие	4 (50,0%)	5 (50,0%)	4* (40,0%)		,	23** (46,0%)
	наблюдались	4 (50,0%)	5 (50,0%)	6* (60,0%)	7 (70,0%)	5 (41,7%)	27** (54,0%)

Примечание: *p<0,05, **p<0,001 - при сравнении с таковыми показателями в основной группе (по критерию χ^2)

Отсутствие рецидивов ГНГ в основной группе наблюдалось в 2 раза, чем в контрольной (9/11;81,8% против 4/10;40,0 случаев), АС – в 1,6 раза (8/10;80,0% против 4/8;50,0% случаев) ППЛ – в 1,3 раза (9/10;90,0% против 7/12;70,0% случаев). В основной группе, проведенная комплексная терапия с применением препарата Инозин пранобекс и лазерофореза геля Виферона показала наилучший эффект у пациентов БОК, так как у них, по сравнению с пациентам с НСОК в 1,3 раза чаще наблюдались нормальные показатели пародонтологического статуса (16/18;88,8% против 14/21;66,7% случаев) и в 1,3 раза чаще наблюдалось отсутствие рецидивов заболеваний полости рта (18/18;100,0% против 16/21;76,2%) случаев.

По сравнению с пациентами с СНСОК у пациентов БОК в 1,8 раза чаще наблюдались нормальные показатели пародонтологического статуса (16/18; 88,8%

против 8/16;50,0% случаев), в 1,5 раза чаще - отсутствие проявлений заболеваний полости рта (17/18;94,4% против 10/16;62,5% случаев), в 1,3 раза чаще - отсутствие рецидивов заболеваний полости рта (18/18;100% против 12/16; 75,0% случаев). В основной группе пациентов с НСОК по сравнению с пациентами с СНСОК, в 1,3 раза чаще наблюдались нормальные показатели пародонтологического статуса (14/21;66,7% против 8/16;50,0%) и в 1,4 раза чаще отсутствовали заболевания полости рта (19/21;90,5% против 10/16;62,5% случаев). Отсутствие рецидивов заболеваний СОПР наблюдалось у пациентов с НСОК и СНСОК соответственно, в 16/21;76,2% и 12/16;75,0% случаях.

Таким образом, предложенная комплексная терапия в 1,4 раза чаще, чем стандартная терапия привела к улучшению пародонтологического статуса (38/55;69,1% против 25/50;50,0% случаев) и в 1,3 раза чаще - к клиническому выздоровлению (46/55;83,6% против 33/50;66,6% случаев). В основной группе в течение 6 месяцев наблюдения отсутствие рецидивов наблюдалось в 1,8 раза чаще, чем в контрольной группе, то есть в 46/55;83,6% против 23/50;46,0% случаев.

Выводы

- 1. У пациентов с заболеваниями полости рта в 43/142;30,2% случаях выявляется сочетание герпесвирусной и папилломавирусной инфекции, то есть в 1,7 раза чаще, чем моноинфекция ВПЧ и в 1,2 раза реже, чем моноинфекция ВПГ. У пациентов с ортопедическими конструкциями сочетание ВПГ и ВПЧ встречается в 1,2 раза чаще, чем у пациентов без зубных протезов [1-A, 2-A,3-A, 14-A, 16-A,17-A, 21-A]
- 2. Заболевания полости рта в 50 (52,6%) случаях протекают на фоне хронической герпесвирусной инфекции, а реактивация ВПГ в 2 раза чаще, наблюдается у пациентов без ортопедических конструкций, чем при их наличии. Папилломавирусная инфекция при заболеваниях полости рта в 34 (49,2%) случаях характеризуется малозначимой вирусной нагрузкой, причем у пациентов без ортопедических конструкций она встречается в 2 раза чаще, чем у пациентов с ортопедическими конструкциями [4-A, 7-A, 9-A, 12-A,13-A, 15-A, 22-A, 24-A, 25-A]
- 3. У 87 (82,9%) пациентов с заболеваниями полости рта и выявленной вирусной инфекцией наблюдаются нарушения иммунного статуса, характеризующиеся высоким уровнем CD16, CD₃₂ Т-лимфоцитов, что подтверждает вирусную этиологию воспалительного процесса и низкими показателями CD 95, отвечающих за апоптоз, что указывает на иммуносупрессию. У пациентов с ортопедическими конструкциями нарушения иммунного статуса встречаются в 1,4 раза чаще, чем у пациентов без зубных протезов [5-А]
- 4. Нарушения местного кровотока наблюдаются у 85,2% пациентов с заболеваниями полости рта, причем в 64 (45,0%) случаях они представлены тяжелыми типами гемодинамики, которые в 2,4 раза чаще выявляются у лиц с ортопедическими конструкциями, чем без них [8-A, 10-A, 11-A, 19-A, 20-A]
- 5. Комплексная терапия заболеваний полости рта с применением препарата Инозин пранобекс и лазерофореза геля Виферон в очаги поражения, по сравнению с общепринятой терапией, в 1,2 раза чаще приводит к снижению титров Ig G к ВПГ и в 2,2 раза чаще к снижению клинически значимой вирусной нагрузки, что в 1,4

раза чаще сопровождается восстановлением иммунного статуса и в 1,5 раза — восстановлением показателей местного кровотока. В результате предложенного метода терапии в 1,4 раза чаще наблюдалось улучшение пародонтологического статуса, в 1,3 раза чаще - клиническое выздоровление, и в 1,8 раза чаще - уменьшение частоты рецидивов [6-A, 18-A, 23-A]

Рекомендации по практическому использованию результатов

- 1. При ведении пациентов с заболеваниями полости рта необходимо учитывать, что в 48,6% случаях они протекают на фоне герпесвирусной и папилломавирусной инфекции, которая чаще наблюдается у пациентов с зубными протезами.
- 2. При лечении заболеваний полости рта в комплексное лечение необходимо включать препарат Инозин пранобекс и лазерофорез геля Виферон в очаги поражения, так как по сравнению с общепринятой терапией предложенный метод в 1,4 раза чаще приводит к улучшению пародонтологического статуса, в 1,3 раза к клиническому выздоровлению и в 1,8 раза чаще снижает частоту рецидивов.

Публикации по теме диссертации Статьи в рецензируемых журналах

- [1-A]. Артыкова, Н.К. Влияние хронической вирусной инфекции на состояние слизистой оболочки полости рта у лиц, пользующихся несъемными протезами [Текст] /Н.К. Артыкова, Х.Р. Турсунова Х.Р., З.Х. Юсупова// Здравоохранение Таджикистана.- 2021.- №1.- С.11-16.
- [2-А]. Артыкова, Н.К. Зухуроти клиникии сирояти вирусии ковокии дахон дар шахсоне, ки аз протези гирифташаванда истифода мекунанд [Матн]/Н.К. Артыкова//Авчи Зухал. -2021. №2. С. 90-94
- [3-A]. Артыкова, Н.К. Роль вирусной инфекции в патологии слизистой оболочки полости рта у лиц с ортопедическими конструкциями [Текст] /Н.К. Артыкова// Здравоохранение Таджикистана. 2022. №1 (352). С.17-23.
- [4-A]. Артыкова, Н.К. Папилломавирусная инфекция слизистой полости рта и ее кожные проявления у лиц, пользующихся зубными протезами [Текст] / Н.К. Артыкова //Вестник последипломного образования в сфере здравоохранения. − 2022.- №3.- С.13-19
- [5-А]. Артыкова, Н.К. Вазъи иммунии беморони гирифтори беморихои луобхои дахон дар заминаи сирояти вирусӣ дар шахсоне, ки аз сохторхои ортопедӣ истифода мебаранд [Матн]/З.Х.Юсупова, Н.К. Артыкова// Авчи Зухал. 2023. №4. С.80-88
- **[6-А].** Артыкова, Н.К. Эффективность противовирусной терапии при лечении заболеваний слизистой полости рта у лиц, пользующихся зубными конструкциями [Текст]]/3.Х.Юсупова, Н.К. Артыкова//Симург. -2023.-№4. С.68-76.

Статьи и тезисы в журналах и сборниках конференций

[7-A]. Артыкова, Н.К. Клинические проявления изменений слизистой оболочки полости рта у лиц с несъемными протезами [Текст] / Н.К. Артыкова, С.Х. Муниева, З.Х. Юсупова // Материалы ежегодной XXV- научно-практической конференции ГУ «ИПОвСЗРТ» «Новые направления развития медицинской науки и образования». - Душанбе, 2019.- С.41.

- [8-A]. Артыкова Н.К. Состояние кровотока слизистой оболочки полости рта у больных с зубными протезами, с сопутствующей хронической герпесвирусной инфекцией[Текст] / Н.К. Артыкова, С.Х. Муниева, З.Х. Юсупова.// Материалы ежегодной XXV научно-практической конференции ГУ «ИПОвСЗ РТ» «Новые направления развития медицинской науки и образования». Душанбе, 2019.- С.42.
- [9-А]. Артыкова, Н.К. Разновидности папиллом на слизистых оболочках [Текст] / Н.К. Артыкова С.Х. Муниева, Д.Б.Муниев// Материалы XV международной научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» «Современные проблемы и перспективные направления инновационного развития науки» Душанбе, 2020 С.10-11.
- [10-A]. Артыкова, Н.К. Состояние микроциркуляции слизистых оболочек полости рта при различных видах несъемных протезов [Текст] / Н.К. Артыкова // Материалы XV международной научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» «Современные проблемы и перспективные направления инновационного развития науки» Душанбе, 2020 С.557.
- [11-A]. Артыкова, Н.К. Нарушение местного кровотока при патологических состояниях слизистой оболочки полости рта [Текст] / Н.К. Артыкова, У.С. Самадзода, Ш.А. Абдулхаков// Материалы международной научно- практической конференции (68-й годичной) ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино», посвященной «Годам развития села, туризма и народных ремесел (2019-2021)». Душанбе, 2020 Т.1. С.161
- [12-А]. Артыкова, Н.К. Папилломавирусная инфекция слизистых оболочек полости рта и красной каймы губ [Текст] / С.Х. Муниева, Н.К. Артыкова, У.С. Самадзода, Ш.Х. Абдулхаков// Научно-практический журнал «Дерматовенерология и эстетическая медицина» Ташкент.- 2020.-№3(47). С.45.
- [13-A]. Артыкова, Н.К. Герпетические поражения слизистой оболочки и кожи вокруг рта [Текст] / Н.К. Артыкова, Д.Б.Муниев, Т.Н.Камолова// Материалы 75 научно-практической конференции студентов-медиков и молодых учёных Самарканд.- 2021.- С.209.
- [14-A]. Артыкова, Н.К. Герпесвирусная инфекция слизистой оболочки полости рта у лиц, пользующихся несъемными протезами [Текст] / Н.К. Артыкова, Д.Б.Муниев, Т.Н.Камолова// Материалы 75 научно-практической конференции студентовмедиков и молодых учёных Самарканд.- 2021.-С.210.
- [15-А]. Артыкова, Н.К. Герпетические высыпания у стоматологических пациентов [Текст] / Н.К. Артыкова, Ш.А.Абдулхаков, С.Д.Ёров// Материалы XVI научнопрактической конференциимолодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием «Новые проблемы медицинской науки и перспективы их решений» Душанбе, 2021 С.379.
- [16-А]. Артыкова, Н.К. Роль вирусной инфекции в развитии патологических состояний слизистой оболочки полости рта у лиц, пользующихся несъёмными протезами [Текст] / Н.К. Артыкова// Материалы XVI научно- практической конференци-имолодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» с международным участием «Новые проблемы медицинской науки и перспективы их реше-

- ний» Душанбе, 2021 С.677.
- [17-А]. Артыкова, Н.К. Папилломавирусная инфекция слизистых оболочек полости рта [Текст] / Н.К. Артыкова, Т.Н.Камолова, У.С. Самадзода// Материалы XVI научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием «Новые проблемы медицинской науки и перспективы их решений» Душанбе, 2021 С.718.
- [18-А]. Артыкова, Н.К. Комплексное лечение пациентов с герпесвирусами [Текст] / С.Х.Муниева, Н.К. Артыкова, У.С. Самадзода// Материалы научно- практической конференции (69-й годичной) ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» с международным участием, посвященной 30-летию Государственной независимости Республики Таджикистан и «Годам развития села, туризма и народных ремёсел (2019-2021)». Душанбе, 2021. Т.1- С. 561-562.
- [19-А]. Артыкова, Н.К. Влияние вирусной инфекции на состояние кровотока слизистой оболочки полости рта у больных с зубными протезами [Текст] / Н.К. Артыкова, З.Х. Юсупова // Материалы научно- практической конференции (69-й годичной) ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» с международным участием, посвященной 30-летию Государственной независимости Республики Таджикистан и «Годам развития села, туризма и народных ремёсел (2019- 2021)». Душанбе, 2021. Т.1. С. 32-33.
- [20-А]. Артыкова, Н.К. Наружная терапия в комплексном лечении пациентов с герпесвирусами [Текст] / Н.К. Артыкова, С.Х.Муниева, У.С. Самадзода// Материалы научно- практической конференции (69-й годичной) ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» с международным участием, посвященной 30-летию Государственной независимости Республики Таджикистан и «Годам развития села, туризма и народных ремёсел (2019- 2021)». Душанбе, 2021. С. 563-564.
- [21-А]. Артыкова, Н.К. Влияние вируса папилломы человека на состояние слизистых оболочек полости рта у лиц, пользующихся зубными протезами [Текст] / С.Х.Муниева, Н.К. Артыкова, Т.Н.Камолова// Материалы республиканской научно-практической конференции ГОУ ХГМУ (II-ая годичная), посвященная 30-летию независимости РТ.-2021.- Т.2. С. 279.
- [22-А]. Артыкова, Н.К. Проявление вирусной инфекции слизистой оболочки полости рта у лиц, со съёмными и несъёмными протезами [Текст] / З.Х.Юсупова, Н.К. Артыкова, М.З.Назарова// Материалы республиканской научно-практической конференции ГОУ ХГМУ (ІІ-ая годичная), посвященная 30-летию независимости РТ.-2021.- С. 287.
- [23-A]. Артыкова, Н.К. Лечение герпетической инфекции у лиц с несъемными протезами с применением магнитно-лазерного излучения [Текст] / Н.К. Артыкова // Материалы XXVIII научно-практической конференции с международным участием ГОУ «ИПОСЗРТ»- 2022.-С.180.
- [24-А]. Артыкова, Н.К. Вирус простого герпеса при заболеваниях слизистой оболочки полости рта [Текст] / Н.К. Артыкова, С.Х.Муниева, Х.Х.Назаров// Материалы юбилейной (70-й) научно-практической конференции ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» «Современная медицина: традиции и инновации» с международным участием». 2022.- Том 2.- С.459-460.

[25-A]. Артыкова, Н.К. Заболевания пародонта у лиц, пользующихся зубными протезами на фоне вирусной инфекции [Текст] / 3.Х.Юсупова, Н.К. Артыкова// Материалы международной научно-практической конференции, посвящённой памяти учёного С. Кубаева. — Самарканд, 2022. — С. 93—97.

Перечень сокращений, условных обозначений

АС – афтозный стоматит

БОК – без ортопедических конструкций

ВПГ – вирус простого герпеса

ВПЧ – вирус папилломы человека

ГВИ – герпесвирусная инфекция

ГНГ - гингивит

ГПТМ – гиперемический тип микроциркуляции

ЗСТМ – застойно-стазический тип микроциркуляции

ИЭМ – индекс эффективности микроциркуляции

ЛДФ -лазердопплерфлоуметрия

НСОК – несъемные ортопедические конструкции

НЦТМ – нормоциркуляторный тип микроцикуляции

ПМ – показатель микроциркуляции

ПДТ – пародонтит

ППЛ - папиллома

РКК – резерв капиллярного кровообращения

СНСОК – съемные и несъемные ортопедические конструкции

СОПР – слизистая оболочка полости рта

СПТМ – спастический тип микроциркуляции

XT - хейлит

МУАССИСАИ ДАВЛАТИИ ТАЪЛИМИИ «ДОНИШКАДАИ ТАХСИЛОТИ БАЪДИПЛОМИИ КОРМАНДОНИ СОХАИ ТАНДУРУСТИИ ЧУМХУРИИ ТОЧИКИСТОН»

УДК-616 -002;616.9;616-314-76

Бо хуқуқи дастнавис

АРТИКОВА НИГИНА КАРИМЧОНОВНА

ХУСУСИЯТХОИ ТАБОБАТИ БЕМОРИХОИ КОВОКИИ ДАХОН ДАР ЗАМИНАИ СИРОЯТИ ВИРУСЙ ДАР БЕМОРОНИ ДОРОИ КОНСТРУКСИЯХОИ ОРТОПЕДЙ

АВТОРЕФЕРАТИ

диссертатсия барои дарёфти дарачаи илмии номзади илмхои тиб аз руйи ихтисоси 14.01.14 - Стоматология

Тахқиқот дар кафедраи стоматологияи ортопедии МДТ «Донишкадаи тахсилоти баъдидипломии кормандони сохаи тандурустии Чумхурии Точикистон» ичро карда шудааст.

Рохбари илмй:

Юсупова Заррина Хикматовна – номзади илмхои тиб, мудири кафедраи стоматологияи ортопедии МДТ «Донишкадаи тахсилоти баъдидипломии кормандони сохаи тандурустии Чумхурии Точикистон».

Муқарризони расмӣ: Султанов Мехрибон Шамсиевич – доктори илмҳои тиб, директори ЧДММ "Ситораи Зебо"

> Одинаев Илхом Исломиддинович -номзади илмхои тиб, табиби – стоматологи беморхонаи рохӣ КВД "Рохи охани Точикистон"

Муассисаи такриздиханда: Муассисаи давлатии «Пажухишгохи илмй- клиникии стоматология ва чаррохии чоғу руй» - и Вазорати тандурусти ва хифзи ичтимоии ахолии Чумхурии Точикистон.

Химояи диссертатсия «____» июн с. 2024 соати_____дар чаласаи Шурои диссертатсионии 6D.КОА-053 МТД "ДДТТ ба номи Абуали ибни Сино" баргузор мегардад. Суроға: 734026, Чумхурии Точикистон, ш. Душанбе, н.Сино, кучаи Сино, 29-31, www.tajmedun.tj. тел. (+992) 917529380

Бо диссертатсия дар китобхона ва сомонаи МДТ «Донишгохи давлатии тиббии Точикистон ба номи Абуалй ибни Сино» шинос шудан мумкин аст.

Автореферат «	>>	2024 ирсол гардид
---------------	-----------------	-------------------

Котиби илмии шурои диссертатсионй, номзади илмхои тиб, дотсент

Чонибекова Р.Н.

МУКАДДИМА

Мубрамияти мавзуи тахкикот. Пахншавии густурдаи беморихои пардаи луобии ковокии дахон (ПЛКД) ва рангорангии аломатхои клиникии он зарурати чустучуйи сабабхо ва муайян кардани омилхои этиопатогенетиро ба миён меорад [Луцкая И.К., 2018; Старикова И.В., 2018; Байдик О.Д., 2021; Сабанцева Е.Г., 2021; Успенская О.А., 2022]. Тибки маълумоти сарчашмахо, яке аз чойхои асосиро дар патогенези беморихои ПЛКД сироятхои музмини вирусй ишғол мекунанд, ки на танхо аломатхои клиникии онро тағйир медиханд, балки ба чараёни музмини ретсидиви низ оварда мерасонанд [Царев В. Н. ва хаммуаллифон, 2020; Rahman R., 2019; Huang C. W., 2020; Arduino P. G., 2022]. Исбот карда шудааст, ки хангоми беморихои ковокии дахон дар бештари холатхо сирояти омехтаи вирусии нихонй чой дорад. Маълум аст, ки ба организм ворид шудани сирояти вирусй боиси умрбод боқ й мондани он мегардад, чунки вирус қобилияти тағйир додани хосиятхои фенотипии хучайраи хучайра дорад ва боиси трансформатсия и хучайра хо мегардад [Азимбаев Н. М., 2016; Царев В. Н. ва хаммуаллифон, 2017]. Ин холат механизми калидии аксуламалхои иммунопатологи мегардад, ки бо иммуносупрессияи аз вирус пайдошуда зохир мешавад, мавчудияти конструксияхои ортопедии дандонхо бошад, бадшавии статуси иммунииро аз хисоби биосеноз амиктар месозад [Карпук И. Ю., 2014; Шишкова, Ю. С. ва хаммуаллифон, 2018]. Тибки маълумоти сарчашмахо, хамзамон сироятнок шудан бо вирусхои герпес (табхол) ва папиломаи одам дар 0,8-5,6% холат хангоми холатхои гуногуни ПЛКД ба мушохида мерасад [Царев В. Н. ва хаммуаллифон, 2017; Вечерковская М. Ф., 2020; Царев В. Н. ва хаммуаллифон, 2020]. Исбот карда шудааст, ки сирояти герпесвирусии навъи 1 ва 2 дар ковокии дахон дар 15,7% холат дар беморони дорои пародонтоз, дар 55% холат хангоми гингивитхо, дар 42,67% бемори гирифтори сироятхои музмини умумии пародонтит муайян карда мешавад [Царев В.Н. ва хаммуаллифон, 2019]. Мукаррар карда шудааст, ки сирояти музмини вирусии ПЛКД, хамчун дигар омилхои микробй метавонад боиси бад шудани сифатхои функсионалй ва эксплуататсионии конструксияхои ортопедй гардад, ки инхо дар навбати худ ба пардаи луобии ковокии дахон осеб расонида метавонанд, ки дохилшавии вирусро ба бофтахои амиқтар чойгиршуда пурзур намуда, ба пайдо шудани даври мустахкам оварда расонанд [Шишкова Ю.С., 2018; Ахмедбейли Д.Р., 2019; Мотbelli A.,2018]. Исбот карда шудааст, ки ворид шудани омили вирус боиси пайдо шудани протсесси илтихобии пардаи луобии ковокии дахон мешавад ва инро ихтилолхои нуфузпазирии деворахои рагхо ва мачрои хуни махаллй, хамчунин пурзўр шудани махсулоти медиаторхои сироятй хамрохй мекунанд. Дар ин маврид муайян карда шудааст, ки ҳангоми сирояти вирусӣ, тағйир ёфтани микросиркулятсияи пардаи луобии ковокии дахон пеш аз пайдо шудани симптомхои клиники илтихоби муайян карда мешванд [Зюлькина Л.А., 2017; Алеханова И. Ф., 2019; Орехова Л.Ю.,2019]. Накши сирояти вирусй дар этиопатогенези бемории ПЛКД бо ин исбот карда мешавад, ки хангоми табобати онхо препаратхои интерферонхо ва иммуноглобулинхо ба таври васеъ истифода мешаванд, ки на танхо таъсири зиддивирусй, балки таъсири иммунномодуляторй низ доранд. Дар сарчашмахо оид ба ин маълумот оварда мешавад, ки равишхои анъанавии табобати беморихои пародонт, ки аз гузаронидани бехдошти касбии ковокии дахон ва истифода кардани усулхои консервативй, чаррохй ва ортопедии табобат иборат аст, гарчанде ба муътадил гаштани нишондихандахои клиникй ва лабораторй оварда мерасонад, аммо аксар вакт онро такроршавии холатхои патологии ковокии дахон хамрохй мекунанд [Панченко А.Д., 2013; Спиридонова С.А., 2013; Степанов М.И., 2013; Перламутров Ю.Н., 2019]. Вобаста аз ин, солхои охир дар табобати комплексии беморихои ковокии дахон хам аз препаратхои зиддивирусии дорои таъсири иммуномодулятсионй истифода мекунанд, ки ба сифати табобати системавй ба кор бурда мешаванд ва хам аз усулхои гуногуни таъсирашон мавзей [Хисматулина Ф.Р., 2015; Бойко Н.В., 2017; Камилова Х.П., 2018; Ваlmasova I. Р.,2019]

Дарачаи коркарди илмии проблемаи мавриди омузиш. Самаранокии изопринозин дар муоличаи комплексии шукуфаи сурхи сайқалии луобпардаи дахон собит шудааст, ки он бо афзоиши суръати эпителизатсияи осебхо ва кохиши нишонахои дард зохир мешавад [Перламутров Ю.Н., 2019]. Ихтилоли иммунй дар беморихои ковокии дахон ва сархади сурхи лабхо муайян карда шудааст, ки бо сатхи баланди IgA ва тамоюли зиёдшавии таркиби IgG хос аст, ки аз чараёни музмини сирояти герпесвирусй шаходат медихад [Тадевосян М.Н. ва дигарон, 2020]. Таъсири вирусхо ба бофтахои пародонтй, ки дар натичаи лимфоситхои Т-ситотоксикй ва ихтилоли апоптоз ба вучуд омадаанд, исбот шудааст, ки ба мустамликаи прогрессивии бактерияхои анаэроби пародонтопатогени оварда мерасонад [Царева В.Н. ва дигарон, 2020]. Ихтилоли микроциркуляцияи луобпардаи дахон дар беморони гирифтори стоматити такрории афтозй дар якчоягй бо сирояти вируси герпес муайян карда шудааст, ки бо афзоиши шиддати беморй пеш мераванд [Сабанцева Е.Г., 2021]. Таваччух ба омузиши самаранокии дорухои зидди вируси дар табобати беморихои луобпардаи дахон дар беморони бо сохторхои ортопедй истифодашаванда дар тахкикоти [Панченко А.Д., 2022] инъикос ёфтааст, ки бехбуди параметрхои иммунй ва кохиши зухуроти клиникии онро ошкор кардааст. осеби луобпардаи дахон дар зери таъсири доруи иммунотропии Gepon.

Робитаи таҳқиқот бо барномаҳо (лоиҳаҳо), мавзуъҳои илмӣ. Таҳқиқоти диссертатсионӣ дар доираи корҳои илмӣ-таҳқикотии кафедраи стоматологияи ортопедии МДТ «ДТБКСТҶТ» «Этиология, патогенез, эпидемиология, ташхис, табобат ва пешгирии бемориҳои дандонпизишкӣ дар стоматологияи ортопедӣ» (муддат 2021-2025) ичро карда шудааст.

ТАВСИФИ УМУМИИ ТАХКИКОТ

Максади тахкикот. Оптимизатсияи табобати беморихои ковокии дахон дар беморони дорои конструксияхои ортопед бо назардошти сирояти вирусии ошкор кардашуда.

Вазифахои тахкикот:

- 1. Омўзиши басомади дучоршавии сирояти герпесвирусй ва папилломавирусй хангоми беморихои ковокии дахон дар беморони дорои конструксияхои ортопедй.
- 2. Муайян кардани хусусиятхои чараёни сирояти герпесвирусй ва папилломавирусй дар беморони дорои конструксияхои ортопедй хангоми беморихои

ковокии дахон.

- 3. Муайян кардани ихтилолхои статуси иммунй ва мачрои хуни мавзей хангоми беморихои ковокии дахон дар беморони дорои конструксияхои ортопедй бо назардошти сироятхои вирусии ошкор кардашуда.
- 4. Бахо додан ба самаранокии табобати комплексии беморихои ковокии дахон дар заминаи сирояти вирусй бо истифода аз табобати зиддивирусй ва магнитиву лазерй.

Объекти тахкикот. Объекти тахкикот 142 беморон синну соли аз 25 то 70-солаи дорои беморихои пардаи луобии ковокии дахон (стоматити афтозй - 32 (22,5%) холат; гингивит -25 (17,6%); - пародонтит - 36 (25,4%); папиллома – 23 (16,2%), хейлит - 26 (18,3%) холат), ки вобаста аз мавчуд будани конструксияхои дандон, ба се гурухи асосй чудо карда шудаанд: гурухи якум (I) - 51 бемори дорои адентияи чузъй бе конструксияхои ортопедй; гурухи дуюм (II) - 48 бемори дорои протезхои гирифтанашавандаи дандонхо; гурухи сеюм (III) – 43 бемор бо конструксияхои таркибй (протезхои гирифташаванда ва гирифтанашаванда).

Мавзуи тахкикот. Хангоми беморихои ковокии дахон муайян кардани сирояти герпесвирусй ва папилломавирусй, омухтани нишондихандахои статуси умумии иммунй, холати микросиркулятсияи пардаи луобии ковокии дахон ва бахогузорй намудани самаранокии табобати комплексй бо истифода аз табобати системавй ва мавзеии зиддивирусй.

Навгонии илмии тахкикот. Дар беморони мубтало ба беморихои ковокии дахон сироятнокшавй аз вирусхои герпесвирусй ва папилломавирусй муайян карда шуд, хусусиятхои вирусологии онхо вобаста аз конструксияхои ортопедй пешниход гардид. Хусусиятхои ихтилолхои статуси иммунй дар беморони мубтало ба беморихои ковокии дахон дар заминаи сирояти музмини вирусй ва вучуд доштани конструксияхои ортопедй муайян карда шуд. Таъсири сироятхои герпесвирус ва папилломавирус ба холати гардиши хуни махаллии ПЛКД собит карда шуда, вобаста ба беморихои ковокии дахон ва мавчудияти сохторхои ортопедй намудхои патологии гемодинамика муайян карда шудаанд. Самаранокии табобати комплексии беморихои ковокии дахон бо истифода аз табобати системавй ва мавзеии зиддивирусй исбот карда шуд.

Ахамияти назариявй ва илмию амалии тахкикот аз он иборат аст, ки нуктахои назариявй ва методологй, хулосахо ва тавсияхои дар диссертатсия овардашуда, метавонанд, ки дар раванди таълимии Муассисахои олиии таълимии тиббй мавриди истифода карор дода шаванд. Барои амалияи клиникй исбот карда шудааст, ки вучуд доштани конструксияхои ортопедй ба музмин шудани хомилии вирусй таъсир мерасонанд. Хусусиятхои клиникии чараёни бемории ковокии дахон муайян карда шуда, дар асоси он мавчуд будани сирояти герпесвирусй ва папилломавирусиро тахмин кардан мумкин аст. Усули комплексии табобати беморихои ковокии дахон бо истифода аз табобати системавй ва мавзеии зиддивирусй тахия карда шуд.

Нуктахои ба химоя пешниходшаванда

1. Беморихои ковокии дахон дар 85,2%-и холатхо дар заминаи сирояти вирусй чараён мегирад, ки дар 30%-и холатхо якчояшавии сирояти герпесвирусй ва

папилломавирусй дида мешавад, моноинфексияи вируси герпеси оддй (ВГО) назар ба моноинфексияи вируси папилломаи одам (ВПО) 2 маротиба камтар муайян карда шудааст. Дар беморони дорои конструксияхои ортопедй назар ба беморони бидуни протезхои дандонхо1,2 маротиба бештар якчояшавии ВГО ва ВПО, назар ба беморихои пародонт (ГНГ ва ПДТ) (20/58;34,5% дар мукобили 15/61;24,6% холат) ба мушохида мерасад.

- 2. Дар беморони мубтало ба беморихои ковокии дахон дар 50 (52,6%) холат чараёни музмини сирояти герпесвирусй дида мешавад, ки дар 25 (26,3%) холат онро ретсидивхо хамрохй мекунанд, дар 20 (21,1%) реактиватсияи вируси герпеси оддй дида мешавад. Сирояти папилломавирусй 2,3 маротиба бештар дар навъхои неонкогенй зохир мешавад, назар ба хатари ками онкогенй, ки 2 маротиба бештар дар беморони дорои конструксияхои ортопедй ба мушохида мерасад назар ба набудани онхо (16 (37,2%) дар мукобили 5 (19,2%) холат). Дар бемороне, ки аз конструксияхои ортопедй истифода мекунанд, дар мукоиса аз беморони бидуни конструксияхои дандон 1,5 маротиба бештар сарбории назарраси вирусии ВПО ба мушохида мерасад (17/43;39,5% дар мукобили 7/26;26,9%).
- 3. Ихтилоли статуси иммунй дар 82,9%-и беморони мубтало ба беморихои ковокии дахон дар заминаи сирояти вирусй ба назар расид, хангоми мавчуд будани конструксияхои ортопедй онхо 1,4 маротиба бештар ба назар расиданд, нисбат ба беморони бе протези дандонхо. Ихтилоли мачрои хуни мавзей дар 85,2%-и беморони мубтало ба беморихои ковокии дахон дида шуд, дар беморони дорои конструксияхои ортопедй навъхои вазнини микросиркулятсия 2,4 маротиба бештар буданд, назар ба бидуни онхо.
- 4. Истифодаи препарати Инозин пранобекс ва лазерофорез гели Виферон дар табобати комплексии беморихои ковокии дахон, дар мукоиса аз табобати маъмулй, 1,2 маротиба бештар ба камшавии титри Ig G ба BГО ва 2,2 маротиба бештар ба пастшавии сарбории аз чихати клиникй мухимми вирусй, хамчунин 1,4 маротиба бештар ба бехтаршавии статуси пародонтологй ва 1,3 маротиба бештар ба сихатшавии клиникй ва 1,8 маротиба бештар ба кам шудани микдори ретсидивхо оварда мерасонад.

Дарачаи эътимоднокии натичахо. Эътимоднокии маълумотхо, хачми маводи тахкикот, коркарди омории натичахои тахкикот ва маводи нашршуда тасдик мекунанд. Хулосахо ва тавсияхо дар заминаи тахлили илмии натичахои табобати беморихои ковокии дахон, ки дар заминаи сирояти герпесвирусй ва папилломавирусй вобаста аз вучуд доштани конструксияхои ортопедии дандонхо чараён доранд ва баходихй ба самаранокии табобати комплексй бо истифода аз табобати системавй ва махаллии зиддивирусй асос ёфтаанд.

Мутобикати диссертатсия ба шиносномаи ихтисоси илми (бо шарх ва сохаи тахкикот).

Таҳқиқоти диссертатсия ба шиносномаи Комиссияи олии аттестатсионии (КОА) назди Президенти ЧТ аз руйи ихтисоси 14.01.14 - Стоматология мувофикат мекунад. Зербанди 3.1 (Этиология, патогенез, ташхис, муолича ва методҳои пешгирии бемориҳои бофтаҳои сахт ва нарми дандонҳо, бофтаҳои периодонт ва пардаи

луобии ковокии дахон дар кудакон ва калонсолон); 3.4 (Ихтилолоти солимии стоматологи дар кудакон ва калонсолон хамчун оқибати пайдоиши беморихои системавии организм); 3.6 (Муоличаи раддодии дандонхо, қатори дандонхо, нуқсонхои модарзоди ва иктисоби, шаклвайронии системаи чоғу дандонхо бо истифода аз намудхои гуногуни дандонхои сунъй).

Сахми шахсии довталаби дарёфти дарачаи илмй дар тахкикот. Муаллиф максад ва вазифахои тахкикотро муайян карда, принсипхои интихоби усулхои лабораторй ва инструменталии ташхиси сироятхои герпесвирусй ва папилломавирусй дар беморони дорои ковокии дахон вобаста аз мавчудияти конструксияхои ортопедй тахия кардааст. Муаллиф интихоби тактикаи табобатро дар беморони гирифтори беморихои сироятии музмини вирусй такмил додааст. Муаллиф маводи клиникиро чамъоварй намуда, кайд кардааст, коркарди омориро анчом додааст, натичахои ба даст овардашударо тахлил карда ва шарх додаст, диссертатсия, маводро барои нашр ва гузоришхо омода кардааст, хамчунин дар амалй сохтани онхо бевосита иштирок кардааст.

Тасвиб ва амалисозии натичахои диссертатсия. Натичахои асосии тахкикот дар XXVI онлайн-конференсияи илмй-амалии бо иштироки намояндагони байналмилалии МДТ «Донишкадаи тахсилоти баъдидипломии кормандони сохаи тандурустии Чумхурии Точикистон», «Самтхои нави рушди илм ва тахсилоти тиб» (Душанбе, 2020); дар конференсияи солонаи XXVII илмй- амалии бо иштироки намояндагони байналмилалии МДТ «Донишкадаи тахсилоти баъдидипломии кормандони сохаи тандурустии Чумхурии Точикистон» «Дастовардхои муосири илм ва тахсилоти тиб дар солхои сохибистиклолй», бахшида ба 30-солагии истиклолияти Чумхурии Точикистон (Душанбе, 2021); дар конференсияи солонаи 68-уми илмйамалии МДТ «ДДТТ ба номи Абуалй ибни Сино» бо иштироки намояндагони байналмилалй «Асосхои бунёдии рушди инноватсионии илм ва тахсилот» (Душанбе, 2020); дар конференсияи солонаи 69-уми илми-амалии МДТ «ДДТТ ба номи Абуалй ибни Сино» бо иштироки намояндагони байналмилалй «Дастовардхо ва мушкилоти илмхои бунёдй ва тибби клиникй» (Душанбе, 2021); дар конференсияи солонаи XXVIII илмй- амалии бо иштироки намояндагони байналмилалии МДТ «Донишкадаи тахсилоти баъдидипломии кормандони сохаи тандурустии Чумхурии Точикистон» «Тамоюлхои муосири илм ва амалия дар сохаи нигохдории тандурустй», (Душанбе, 2022); дар конференсияхои илмйамалии олимон ва донишуўёни Донишкадаи давлатии тиббии Самарканд (Самарқанд, 2021, 2022); дар конференсияи солонаи илмй-амалии олимон ва донишчуёни МДТ «ДДТТ ба номи Абуали ибни Сино» «Илми тиб: имкониятхои нав» (Душанбе, 2022); дар конференсияи солонаи II - уми илмй-амалии МДТ «Донишгохи давлатии тиббии Хатлон» «Тибби муосир ва тахсилоти муосир» (Дангара, 2021); дар чаласаи комиссияи байникафедравии стоматологияи МДТ «ДТБКСТЧТ» (протоколи № 6 аз 23-юми декабри соли 2023) гузориш ва баррасй шудаанд.

Интишорот аз руйи мавзуи диссертатсия. Оид ба мавзуъхои марбут ба рисола 25 таълифоти илмй, аз чумла 6 макола дар мачаллахои такризшаванда, ки КОА назди Президенти ЧТ ва ФР барои чопи натичахои тахкикотхои рисолавй тавсия

медиханд, нашр шудааст.

Сохтор ва хачми диссертатсия. Тахкикоти диссертатсия пажухиши тахкикоти буда, дар 160 сахифа таълиф шуда, аз мукаддима, тавсифи умумии тахкикот, шархи адабиёт ва 3 боби тахкикоти худй, боби натичахои тадкикот, хулосахо, тавсияхои амалй ва руйхати адабиёти истифодашуда бо истифода аз 140 сарчашма (67 -бо забони русй ва 73 - бо забони англисй) иборат мебошад. Дар рисола 30 расм ва 32 чадвал оварда шудааст.

МУХТАВОИ ТАХКИКОТ

Тахкикот дар пойгохи кафедраи стоматологияи ортопедии МДТ «Донишкадаи тахсилоти баъдидипломии кормандони сохаи тандурустии Чумхурии Точикистон» ВТ ва ХИА ЧТ ичро карда шудааст. Меъёрхои дохилкунй беморони дорои беморихои зуд-зуд такроршавандаи ковокии дахон буданд: адентияи чузъй бо конструксияи ортопедй; бо конструксияхои гирифтанашавандаи дандонхо; дар якчоя бо конструксияхои дандонхо (протезхо гирифташаванда ва гирифтанашаванда). Меъёрхои хоричкунй беморони дорои аксуламалхои аллергй ба компонентхои протезхои дандонхо; бо пародонтоз ва беморихои фасодноки ковокии дахон; беморони гирифтори гепатити вирусй ва сирояти ВНМО, беморони дорои чараёни вазнини беморихои музмини узвхои дарунй бо беморихои эндокринй, онкологй ва гематологй; бо доштани беморихои сироятии шадид ва музмин; бемороне, ки дар давоми 6 мохи охир препаратхои системавии зиддивирусй ва гормоналй истеъмол мекунанд; аз меъёр зиёд истеъмол кардани алкогол ва маводи мухаддир дар анамнез, беморихои рухй; хомилагй ва синамаконй.

Усулхои тахкикот.

Дар ҳамаи беморон дар асоси шохиси Грин Вермилон, шохиси Мюллеман, микдори йодии Свраков, шохиси папиллярй-маргиналй-алвеолярии гингивит ва муайян кардани амикии кисаи пародонталй статуси пародонтоликй таҳқиқ карда шуд.

Бо мақсади генотипсозии вируси папилломаи одам аз усули АПЗ (аксуламали полимеразии занчирй) истифода карда шуд. Таҳқиқи миқдорй ва сифатии биомавод барои вируси папилломаи одам (ВПО) аз ошкор намудани КДН (кислотаи дезоксирибонуклеин) ВПО дар маводи таҳқиқшаванда (молишак аз лонаи осеби ПЛКД) бо муайян кардани сарбории вирусй иборат буд.

Муайян кардани маркерхои сироятхои серологии герпесвирусии зардоби хун бо усули тахлили иммуноферментй (ТИФ) ва муайян кардани антителахои махсуси синфи IgM, IgG ва avidity IgG бо истифодаи тест-системаи «Векторстрип» (ЗАО «Вектор-Бест», Россия) тахкик карда шуд.

Баходихӣ ба статуси иммунӣ дар асоси омӯзиши нишондихандахои мухтавои мутлақ ва нисбии лимфоситҳо дар хуни канорӣ (CD3, CD20 ва субпопулятсияи Т-лимфоситҳо (CD4-Т-хелперҳо, CD8-Т-супрессорҳо) бо усули иммунофлуоретсенсияи «Статус» ва истифодаи бастаи антителаҳои моноклоналӣ ва поликлоналӣ гузаронида шуд. Муҳтавои микдории иммуноглобулинҳои А, М, С дар зардоби хун бо усули иммуноферментӣ ва шоҳиси иммунорегуляторӣ (ШИР) бо усули претсипитатсияи полиэтиленгликол (Ю.А. Гриневич ва А.И. Алферов) (1981) муайян карда шуданд. Шиддатнокии флуорестсентсияи экспрессияку-

нандаи CD16, CD32 бо усули ситометрияи чараён (CYTOMICS FC500) бо истифода аз конъюгатхои МКАТ CD16-ECD, CD32-PE муайян карда шуд. Мухтавои ИЛ -6 дар зардоби хун бо усули тахлили иммунофермент (ТИФ) ва ёрии бастаи ЧММ «Ситокин» (Россия) муайянкарда шуд.

Таҳқиқоти мачрои хуни маҳаллӣ бо усули флоуметрияи допплеровии лазерӣ (ФДЛ) дар дастгоҳи ЛАЗМА ПФ (Россия) ва вейвлет-анализи спектри амплитудавӣ-басомадӣ гузаронида шуд.

Барои коркарди омории мавод «Statistica 10» (Stat Soft Inc., ИМА) истифода гардид. Муътадил будани намунахоро аз руйи меъёрхои Шапиро-Уилк ва Колмогоров-Смирнов бахогузорй кардем. Барои бузургихои микдорй нишондихандаи миёнаи онхо ва хатои стандартиро хисоб кардем, барои бузургихои сифатй фоизхо хисоб карда шуданд. Хангоми мукоисахои сершумори байни гуруххои микдорй аз Н-критерияи Крускал-Уоллис, хангоми мукоисаи чуфтй—Uкритерияи Манн-Уитни, хангоми мукоисаи чуфтии гуруххои тобеъ Т-критерияи Вилкоксон истифода карда шуд. Нишондихандахои сифатй дар холатхои се гурух аз руйи критерияи χ2 барои чадвалхои озод, дар холатхои чуфт —мувофики критерияи х2 Пирсон, аз чумла бо ислохи Йетс ва критерияи дакики Фишер, дар гуруххои тобеъ аз критерияи МакНемар истифода карда шуд. Фаркиятхо хангоми р <0,05 аз чихати оморй мухим хисобида шуданд.

НАТИЧАХОИ ТАХКИКОТ

Аломатхои клиники беморихои ковокии дахон вазнинии сабуки чараёни бемории СА дар 20/32;62,5% -и беморон, вазнинии миёнаи чараёни бемории пародонт (ГНГ ва ПДТ) дар 42/6;68,9%-и беморон. Папилломахои сершумор 1,3 маротиба назар ба холатхои чудогона зиёд дида шуд (13/23;56,5% дар мукобили 10/23;43,5% холат). Хейлитхо дар хама холатхо дорои аломатхои протсесси илтихобии музмин буданд ва дар 9/26;34,6% холат бо хейлитхои эксфолиатив ва ангуляр дар 8/26; 30,8% холат – роғи музмини лабхо зохир шуданд.

Тахқиқоти сироятнокшавй аз ВГО ва ВПО -ро дар 121/142; 85,2% сирояти герпесвирусй ва папилломавирусиро муайян кард. Дар 52/121; 43,0%- и беморон ВГО, дар 26/121;21,5% - ВПО, дар 43/121; 35,5% - якчояшавии ВГО ва ВПО ба назар мерасад. Дар беморони дорои конструксияхои ортопедй нисбат ба беморони бидуни протези дандонхо якчоягй ВГО ва ВПО 1,2 маротиба (29/91;31,9% дар муқобили 14/51;27,5% холат) бештар буд ва дар беморони бидуни протези дандонхо 1,5 маротиба бештар нисбат ба конструксияхои ортопедй моносирояти ВПО (12/51;23,5% дар муқобили 14/91;15,4% холат) ба назар расид (расми 1)



Расми 1. - Басомади ошкорсозии ВГО ва ВПО дар беморони тахкикшуда.

ВГО дар шакли моносирояти дар беморони дорои СА ва беморихои пародонта (ГНГ ва ПДТ) мутаносибан дар 16/52;30,8% ва дар 25/52; 48,1% холат дида шуд, ки 1,7 ва 1,4 маротиба бештарн аст, нисбат ба якчояшавии ВПО, ки бо ин 8/43;18,6% -и беморони дорои АС ва 15/43;34,9%-и беморони дорои беморихои пародонт ба қайд гирифта шуд. Аммо дар беморони дорои ППЛ ва ХТ, баръакс, бештар СГВ дар якчоягй бо ВПО муайян карда шуд ва мутаносибан 8/43;18,6% ва 12/43;27,9% холатро ташкил дод, ки 2,4 ва 1,6 маротиба бештар аст назар ба микдори беморони дорои моносирояти ВГО (мутаносибан, 4/52;7,7% ва 9/52;17,3% холат). Дар асоси нишондихандахои шохиси avidity муайян карда шуд, ки дар ягон холат дар беморони хам дорои моносирояти ВГО ва хам дар вакти якчоя шудани он бо ВПО мархалаи шадиди сирояти аввалия ба мушохида нарасид. Дар беморони дорои ВГО ва ВПО чараёни музмини сирояти герпесвирус 2,2 маротиба бештар ба назар расид нисбат ба беморони дорои моносирояти ВГО (22/43;51,2% дар мукобили 12/52;23,1% холат), ки ба ин ошкор намудани lowavidity IgG бе вучуд доштани IgM далолат мекунад. Ғайр аз ин, дар беморони дорои якчояшавии ВГО ва ВПГ 1,2 маротиба бештар нисбат ба беморони дорои моносирояти ВГО ва ВПГ чараёни такроршавандаи сирояти герпесвирусй мушохида шуд, ки ба ин дар онхо муайян кардани highly avid IgG бе вучуд доштани IgM (13/43;30,2% дар мукобили13/52;25,0% холат) далолат мекунад. Аммо дар беморони дорои моносироят 2,8 маротиба бештар, нисбат ба якчояшавии ВГО ва ВПГ, дар заминаи highly avid IgG мо IgM -ро муайян кардем, ки ба ин реактиватсияи сирояти герпесвирусй (27/52;52,0%дар мукобили 8/43;18,6% холат) далолат мекунад. Муайян карда шуд, ки дар беморони дорои конструксияхои ортопедй 2 маротиба бештан назар ба ба беморони бидуни конструксияхои дандонхо чараёни музмини ГВИ (24/91;37,4% дар муқобили 10/51;19,6% холат) ва 2,4 маротиба бештар чараёни такроршаванда (21/91;23,1% дар мукобили 5/51;9,8% холат) дида мешавад. Аммо, реактиватсияи сирояти герпесвирусй 1,9 маротиба бештар дар беморони бидуни конструксияхои дандонхо ба мушохида расид, назар ба беморони дорои конструксияхои дандонхо (18/51;35,3% дар мукобили 17/91;18,7% холат). Дар беморони бидуни конструксияхои дандонхо 1,3 маротиба бештар навъхои ғайри онкогении ВПО (навъхои 1 ва 3) ба мушохида расиданд, яъне 21/26;81,0% дар мукобили 27/43;62,7% холат, дар беморони дорои конструксияхои ортопедй, баръакс 1,9 маротиба навъхои ВПО-и дорои хатари ками онкогенй муайн карда шуд, назар ба беморони бидуни конструксияхои дандонхо (16/43;37,2% дар мукобили 5/26;19,2% холат). Дар беморони бидуни конструксияхои дандонхо 1,8 назар ба беморони дорои конструксияхои ортопедй бештар сарбории камахамияти ВПО муайян карда шуд (12/26;46,2% дар мукобили 11/43;25,6% холат), дар инхо сарбории пурахаммият, назар ба беморони бидуни конструксияхои дандонхо 5,7 бештар дида шуд (19/43;44,2% дар мукобили 4/51:7.8% холат).

Статуси иммунӣ дар 105 бемор омӯхта шуд: бидуни конструксияҳои ортопедӣ (n=36), бо конструксияҳои ортопедии гирифтанашаванда (КОГН; n=35) ва якчоя шудани конструксияҳои ортопедии гирифташаванда ва гирифтанашаванда (КОГШ ва ГН; n=34). Натичаҳои омӯзиши нишондиҳандаҳои иммунӣ нишон дод,

ки дар 105 бемори гирифторибеморихои ковокии дахон, ки дар заминаи сироятхои герпесвирусй ва папилломавирусй чараён доранд, дар 87 (82,9%;105) нафари тахкикшуда ихтилоли нишондихандахои статуси иммунй дида шуд, ки хам дар беморони дорои конструксияхои ортопедй ва хам бидуни онхо муайян карда шуд. Дар хамаи беморони мубтало ба беморихои ковокии дахон дар заминаи сирояти вирус баланд будани мухтавои NK-хучайрахо (CD16+) муайян карда шуд, барои протсесси илтихобии этиологияаш вирусй хос аст. Дар беморони дорои КОГШ ва ГН нишондихандахои СО₃ ва СО₄, ки Т-хелперхои типи 2 ба хисоб мераванд, 1,2 маротиба пасттар буданд нисбат ба беморони гурухи II, ки аз нокифоя будани звенои хучайравй -эффектории иммунитет дарак медиханд. Дар ин маврид, дар беморони бидуни конструксияхои ортопеди (БКО) нишондихандаи CD₃ 67,4±2,0% -ро ташкил дод, яъне аз хамин гунна нишондодхои гурухи назорати 66,9±2,4% баланд, ки аз холати гиперактивии иммунитет дарак медихад, дар беморони дорои КОГШ ва ГН ин нишондиханда аз нишондихандахои назорати 1,2 маротиба паст буд ва 55,5±2,0%-ро ташкил дод, ки аз паст шудани резистентнокии организм гувохй медихад. Дар беморони БКО нишондихандахо аз нишондихандахои назорати баланд $(1,9\pm2,0\%)$ буданд ва $2,2\pm1,2\%$ -ро ташкил доданд, дар холе ки дар беморони дорои КОГН ва КОГШ ва ГН, баръакс паст шудани индекси иммуно-регуляторй (ИИР) мутаносибан то $1.8\pm0.3\%$ ва $1,\pm1.5\%$, ба мушохида мерасад, ки аз набудани иммунодефитсит гувохй медихад. Ин тағйироти нишондихандахои имунй дар беморони мубтало ба беморихои ковокии дахон дар заминаи сирояти вирусй аз номуносиб будани аксуламали иммунй дарак медихад (чадвали 1).

Чадвали 1. – Нишондихандахои иммунологи дар беморони гуруххои тахкикшаванда

(n=105)

Нишондиханда	Гурўхи назоратй	Бемории ково- кии дахон бе си-	Бемории ковокии дахон дар заминаи сирояти вирусй					
	(n=20)	рояти вирусй	БКО (n=36)	КОГШ ва ГН				
		(n=20)	` ,	, ,	(n=34)			
CD ₃ (%)	66,9±2,4	66,4±2,2	67,4±2,0	66,6±2,0	55,5±2,0			
р		p1-5<0,001, p2-5	5<0,001, p3-5<0					
CD ₄ (%)	38,9±1,5	37,9±1,2	35,9±1,4	37,5±1,8	31,2±1,8			
p		p1-5<0,001, p2	2-5<0,01, p3-5<0					
CD ₈ (%)	19,7±2,0	19,3±1,2	16,2±1,2	20,8±1,5	20,8±1,5			
р		p1-3<0,05, p2-	3<0,05, p3-4<0,					
$ИИР$ (CD_4/CD_8)	1,9±0,2	$1,9\pm0,2$	$2,2\pm0,3$	1,8±0,3	$1,5\pm0,2$			
р			p3-5<0,05					
CD 20 (%)	21,5±1,5	21,3±1,5	22,2±1,4	21,8±1,8	25,1±1,8			
р			>0,05					
Апоптоз CD 95	27,4±2,1	27,4±2,1	25,8±2,5	26,8±2,2	23,2±2,1			
р			>0,05					
NK CD ₁₆ (%)	$7,3\pm1,5$	7,7±1,5	11,9±0,5	$8,9\pm0,5$	$12,3\pm0,5$			
р	p1-3<0,001	l, p1-5<0,001, p2-3		001, p3-4<0,001				
Фагоситоз СД32 (%	53,0±2,0	54,3±2,0	59,7±2,6	55,7±2,7	54,9±1,9			
p		p1-3<0,0	01, p2-3<0,001, 1					
Ig A (г/мл)	$1,7\pm0,2$	1,7±0,2	$1,6\pm0,1$	1,6±0,1	$1,5\pm0,1$			
р			>0,05					
Ig M (г/мл)	$1,6\pm0,2$	1,6±0,2	$1,5\pm0,01$	$1,5\pm0,01$	$1,4\pm0,01$			
	>0,05							
IgG (г/мл)	$9,7\pm0,7$	9,7±0,6	$10,5\pm1,2$	9,9±0,6	11,3±1,7			
р			>0,05					

Эзох:р-фаркиятхои аз чихати оморй мухимми байни гуруххои дахлдор нишон дода шудааст(тибки U-критерияи Манн-Уитни).

Аз мавчуд будани протсесси сироятй ва паст шудани иммунитет баланд шудани нишондихандахои CD₂₀, Ig A ва M дарак медиханд, ки дар беморони дорои коструксияхои ортопедй аз нишондихандахои назорати хеле дур рафтаанд. То 1,2 маротиба баланд шудани сатхи IgG дар беморони дорои КОГШ ва ГН дар муқоиса аз гур \bar{y} хи назорат \bar{u} (11,3 ± 0 ,16 г/л дар муқобили 9,7 ± 0 ,74 г/л) аз чараёни музмину такроршавандаи протсесси сироятй дарак медихад. Аз мавчуд будани протсесси сирояти ва паст шудани иммунитет баланд шудани нишондихандахое дарак медиханд, ки онхо аз нишондихандахои назорати бештар дар беморони дорои конструксияхои ортопедй дур шудаанд. Дар заминаи баланд шудани мухтавои киллерхои натуралй дар хуни бемаорони тахкикшудаи БКО, баланд шудани нишондихандаи CD_{32} , (59,7 \pm 2,6%) дида шуд, ки аз функсияи фаъоли фагоситарии организм дарак медихад, дар холе ки дар беморони дорои КОГН ва КОГШ ва ГН ин нишондиханда паст буд ва мутаносибанд 55,7±2,7% и 54,9±1,9%ро ташкил дод. Новобаста аз беморихои ковокии дахон, ихтилолхои иммунитети гуморалй муайян карда шуданд, ки на танхо бо баланд шудани СD20, балки бо баланд шудани сатхи IgG низ зохир шуданд, ин аз музмин ва такроршаванда шудани протсесси сироят дарак медихад. Нишондихандахои нисбатан баланди IgG дар беморони дорои ППЛ (11,3 \pm 0,16 г/мл) мушохида шуд, ки нисбат ба нишондихандахои гурухи назорати хеле баланд аст (9,7±0,74 г/мл). Нишондихандаи нисбатан пасти IgG дар беморони дорои XT (9,9 ±0,16 г/мл) ба қайд гирифта шуд. Паст шудани апоптоз низ дар беморони дорои ППЛ ба назар расид, ки бо паст шудани нишондихандахои CD95 то 24,2±1,2% зохир гашта, на танхо аз нишондихандахои назорати, балки дар мукоиса аз беморони дорои беморихои пародонт (ГНГ ва ПДТ) низ хеле паст буд, ки дар онхо CD95 мутаносибан 26,8±0,2 и 26,4±0,5%-ро ташкил дод. Аз микдори умумии бемороне, ки дар онхо ихтилолхои статуси иммунй ошкор карда шудааст (n=87), ҳангоми бемориҳои пародонт (ГНГ ва ПДТ) вай 1,8 маротиба бештар, нисбат ба ППЛ (36/87;41,4% дар мукобили 20/87;23,0% холат), 2 маротиба бештар, нисбат ба СА (36/87;41,4% дар мукобили 17/87;19,5% холат) ва 2,3 маротиба бештар назар ба ХТ (36/87; 41,4% дар мукобили 14/87; 16,1% холат) ба назар расид.

Баходих \bar{u} ба навъхои гемодинамики микросиркулятсияи ПЛКД дар 142 бемори мубтало ба беморихои ковокии дахон гузаронида шуд. Гур \bar{y} хи назоратиро 20 нафари солим ташкил дода, аз р \bar{y} йи чинс ва синну сол бидуни холатхои патологии ковокии дахон рандомизатсия (гур \bar{y} хбандии тасодуф \bar{u}) карда шуданд. Дар гур \bar{y} хи беморони дорои ВГО нишондихандаи микросиркулятсия (НМ) 14,2 \pm 1,2 пф.ед - ро ташкил дод, яъне дар мукоиса аз гур \bar{y} хи назорат \bar{u} баланд (10,39 \pm 0,1 перф.ед) р1<0,001 буд, дар беморони дорои ВПО ва якчояшавии ВГО ва ВПО мутаносибан 9,4 \pm 1, 9 и 8,7 \pm 1, 9 пф.ед. –ро ташкил дод.

Тағйироти нишондиҳандаҳои Φ ДЛ дар заминаи сирояти ВГО дорои хусусиятҳои баланд шудани компонентҳои фаъоли мачрои хуни маҳалл $\bar{\mu}$ (ALF) буда, дар мавҳеъҳои осебдида 39,22±0,11% ва ноҳияҳои беосеби п $\bar{\nu}$ ст 38,13±0,03% мебошанд, дар муҳоиса аз ҳамин гуна нишондиҳандаҳо дар гур $\bar{\nu}$ ҳи беморони

дорои беморихои ковокии дахони бидуни сирояти вирусй. Дар заминаи нишондихандахои баланди ALF (p1<0,001) дар беморони дорои BГО баланд шудани нишондихандахои (AHF) ва паст шудани тағйирёбии набз (ACF) ба мушохида мерасад, ки дар паст шудани шохиси самаранокии микросиркулятси (ШСМ) инъикос ёфтааст ва дар махалли осебдида 1,0±0,19 вохиди шартиро ташкил медихад, дар муқоиса аз махаллҳои осебнадидаи ПЛКД (1,2±0,19 воҳиди шартӣ), 1,4 маротиба камтар аст аз ШСМ дар беморони дорои бемориҳои ковокии даҳон бидуни сирояти вирусии ҳамроҳшуда (1,4±0,19 воҳиди шартӣ) ва 1,3 маротиба камтар аст дар муқоиса аз гурӯҳи назоратӣ (1,34±0,2 воҳиди шартӣ). (чадвали 2)

Чадвали 2. - Нишондихандахои флоуметрияи допплеровии лазерй дар беморон

вобаста аз сирояти вирусии муайян кардашуда (n=142)

Нишондиханда	Минтақай	Беморони дор	Бе	Гурухи				
И	тахкикот	замина	сирояти	назорати (n=20)				
ФДЛ								
		BΓO (n=52)	BΠO (n=26)	ВГО ва ВПО	(n=21)			
				(n=43)				
НМ (в.пф)	Мавкеи осеб		8,14±0,1	9,24±0,1	11,53±0,1	10,39±0,1		
		p1,<0,001	p1<0,001	p1<0,001				
		p2<0,001	p2<0,001	p2<0,001				
	Нохияхои	13,19±0,3	8,12±0,3	9,12±0,3	10,23±0,3			
	осебнадида	p1<0,001	p1<0,001	p1<0,001				
		p2<0,001	p2<0,001	p2<0,001				
ALF (%)	Мавкеи осеб		37,03±2,1	37,13±2,1	48,02±2,7	48,19±2,4		
		p1<0,001	p1<0,001	p1<0,001				
		p2<0,001	p2<0,001	p2<0,001				
	Нохияхои	38,13±2,1	37,14±2,3	37,24±2,4	48,18±2,8			
	осебнадида	p1<0,001	p1<0,001	p1<0,001				
		p2<0,001	p2<0,001	p2<0,001				
AHF (%)	Мавкеи осеб		27,25±2,1	25,22±2,2	21,17±2,1	23,45±2,1		
		p1<0,01	p1<0,05	p1>0,05				
		p2<0,05	p2>0,05	p2>0,05				
	Нохияхои	22,17±2,1	27,17±2,3	25,12±2,4	23,14±2,2			
	осебнадида	p1>0,05	p1>0,05	p1>0,05				
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05				
ACF (%)	Мавкеи осеб		13,17±0,4	11,14±0,3	12,02±0,5	12,29±0,5		
		p1<0,001	p1<0,05 p2>0,05	p1<0,05				
		p2<0,001		p2<0,01				
	Нохияхои	9,62±0,3	13,22±0,4	11,22±0,3	12,11±0,5			
	осебнадида	p1<0,001	p1<0,05	p1<0,05				
		p2<0,001	p2>0,05	p2<0,05				
ШСМ (в.м.)	Мавкеи осеб		$0,9\pm0,12$	1,0±0,19	1,4±0,19	1,34±0,2		
		p1>0,05	p1<0,05	p1>0,05				
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05				
	Нохияхои	1,2±0,19	$0,9\pm0,12$	$1,0\pm0,19$	1,4±0,19			
	осебнадида	p1>0,05	p1>0,05	p1>0,05				
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05				
3XK (%)	Мавкеи осеб		192,4±11,1	215,1±13,4	194,3±12,4	200,2±12,1		
		p1>0,05	p1>0,05	p1>0,05				
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05				
	Нохияхои	197,1±11,2	197,3±11,4	210,2±13,2	198,2±12,2			
	осебнадида	p1 > 0.05	p1>0,05	p1>0,05				
		p2>0,05	p2>0,05	p2>0,05				

Эзох: р-ахамияти омории фаркиятхои нишондихандахои байни хамаи гуруххои тахкикшаванда (тибки Н-критерияи Крускал-Уоллис);р1-ахамияти омории фаркиятхои нишондихандахо хангоми мукоиса кардан

бо гурухи назорати, р2-хангоми мукоиса кардан бо гурухи1,р3-хангоми мукоиса кардан бо гурухи 2 (р1 – р3 тибки U-критерияи Манн-Уитни).

Зиёд шудани амплитудаи мавчхои нафаскашй аз пастшавии фишори микросиркуляторй, бад шудани аксулчараёни хун ва зиёд шудани хачми хун дар звенои венуляри дарак медихад. Дар беморони дорои ВПО нишондихандаи ALF назар ба беморони гурухи бидуни сирояти вирусй паст буд. Дар заминаи нисбатан баланд будани нишондихандаи АНГ ва паст будани АСГ паст будани ШСМ то 0.9 ± 0.12 в/м. дида шуд. Дар гур \bar{y} хи беморони дорои якчояшавии ВГО ва ВПО паст шудани нишондихандаи ШСМ мушохида гашт, ки 1,0±0,19 %-ро ташкил дод, яъне дар гурухи беморони бидуни сирояти вируси 1,4 маротиба камтар (1,4±0,19%) буд. Дар асоси нишондихандахои ФДЛ муайян карда шуд, ки навъи нормосиркулятории микросиркулятсия (ННМС) 1,6 маротиба бештар дар беморони дорои БКО (29/51;56,9%) дида шуд назар ба беморони дорои КОГН (17/48; 35,4%) ва 2,2 маротиба бештар нисбат ба беморони дорои КГШ ва ГН (11/43;25,6%). Дар ин маврид дар беморони дорои конструксияхои ортопедй бештар навъхои вазнини гемодинамика ба чашм расид. Навъи спазматикии микросиркулятсия (НСМС) дар беморони дорои КОГН ва КОГШ ва ГН мутаносибан дар 13/48;27,1% ва 13/43;30,2% холат муайян карда шуд, ки 1,5 ва 1,7 маротиба аз беморони дорои БКО бештар (9/51;17,6% холат) аст. Навъи рукудиву статикии микросиркулятсия (НРСМ) дар беморони дорои КОГШ ва ГН 2 маротиба (17/43;39,5% дар мукобили 9/48; 18,8% холат) ва 6,7 маротиба (17/43;39,5% дар муқобили 3/51;5,9% холат) бештар дида шуд назар ба беморони дорои БКО.

Бо мақсади такмил додани табобати беморихои ковокии дахон бо дар назардошти сирояти вирусии ошкор кардашуда дар гуруҳи асосй (55 бемор) табобати комплексй тавассути истифодаи системавии препаратҳои инозин пранобекс (бо дозаи стандартй: 1 ҳабб (500 мг) дар 10 кг вазни бадани бемор 3 маротиба дар давоми 10 шабонаруҳ, баъдан танаффус – 14 шабонаруҳ сурат гирифт, баъди ин 2-3 ҳамин гуна курс бо фосилаи 10–14 шабонаруҳ) ва истифодаи маҳаллии лазерофорез гели Виферон гузаронида шуд. Дар гуруҳи назорати (50 бемор) табобати стандартии бемории ковокии даҳон анчом дода шуд.

Баъди 3 мохи гузаронидани табобат пастшавии титри Ig G 3 маротиба бештар ба назар расид нисбат ба гурухи назорати (26/55;47,3% дар мукобили 8/50;16,0% холат). Баъди 6 мохи табобат титрхои ташхисии антитела дар 40/55;72,7%бемори гурухи асоси муайян карда шуд, дар холе ки дар гурухи назорати чунин беморон 1,2 маротиба камтар (30/50;60,0% дар мукобили 40/55;72,7%) ба мушохида расиданд. Дар заминаи табобати гузаронидашуда нишондихандаи миёнаи сарбории вируси дар гурухи асоси баъди 3 мох то 1,6 маротиба паст шуд (4,86±1,2Lg дар мукобили 2,98±1,3 Lg), дар гурухи назорати бошад танхо 1,2 маротиба (4,86±1,2Lg дар мукобили 4,02±1,2 Lg). Баъди 6 сарбории вируси дар беморони гурухи асоси 1,8 маротиба (4,86±1,2Lg дар мукобили 2,76±1,5 Lg) кам шудааст, дар гурухи назорати бошад - то 1,5 маротиба (4,86±1,2Lg дар мукобили 3,14±1,5 Lg). Дар гурухи асоси пас аз табобати гузаронидашуда микдори беморони дорои сарбории мухимми клиникии вируси аз 26/55;47,3% то 12/55;21,8%, яъне 2,2 маротиба паст шудааст.

Дар гурухи назорати микдори беморони дорои сарбории аз чихати кли-

никй мухимми вирусй пас аз табобат аз 28/50;56,0% то 19/50;38,0% холат, яъне 1,5 маротиба кам шудааст. Пас аз табобати гузаронидашуда микдори беморони дорои сарбории мухиммияташ ками клиникии вирусй дар гурухи асосй 22/55;40,0% - ро ташкил дод, ки назар ба гур \bar{y} хи назорат \bar{u} 1,4 маротиба— 14/50;28,0% зиёд аст. Дар гурухи асосй баркароршавии нишондихандахои иммунй дар 48/55;87,3% бемор, дар гурухи назорати бошад-дар 28/50;56,0% бемор дида шуд, яъне 1,6 маротиба камтар дида шуд. Тахти таъсири табобати гузаронидашуда дар гурухи асоси нисбат ба гурухи назорати микдори беморони дорои микросиркулятсияи ННМС 1,5 маротиба бештар (27/55;49,1% дар мукобили16/50;32,0% холат) буд, микдори беморони дорои НСМС бошад - 1,8 маротиба камтар, яъне 9/55;16,4% дар мукобили 15/50;30,0% холатро ташкил доданд. Ғайр аз ин, НРСМ-и вазнин дар байни беморони гурухи асоси дар ягон холат ба қайд гирифта нашуд, дар гурухи назорати бошад, вай дар 7/50%;14,0% холат муайян карда шуд. Самаранокии мукоисавии табобати комплексии беморихои ковокии дахон дар гуруххои асосй ва назорати дар асоси нишондихандахое ба монанди барқароршавии статуси пародонтологй, набудани зухуроти клиникии бемории ковокии дахон, набудани ретсидивхо дар давоми 6 мохи пас аз табобати гузаронидашуда анчом дода шуд.

Барқароршавии статуси пародонтологій аз рўи критерияхои зерин бахогузорій карда шуд: бехбудій (шохиси Мюллеман - 0 балл, микдори йодии Свраков - 0 балл, шохиси папиллярій-маргиналій-алвеолярій — 0 балл, набудани кисахой пародонталій), таъсири суст (шохиси Мюллеман - 1-2 балл, микдори йодии Свраков - то 2,3 балл, шохиси папиллярій-маргиналій-алвеолярій — <30%, умки кисахой пародонталій — <2 мм), набудани самаранокій (шохиси Мюллеман - >1-2 балл, микдори йодии Свраков ій - >2,3 балл, шохиси папиллярій-маргиналій- алвеолярій — >30%, умки кисахой пародонталій — >2мм).

Пурра вучуд надоштани бусурот (доначахо) дар ПЛКД аз шифоёбии клиникй; мавчуд будани бусурот (доначахо) — аз набудани самаранокй дарак медиханд. Мавчуд будани 1-2 хуручи беморй аз ретсидиви бемории ковокии дахон дарак медихад. Самаранокии табобати гузаронидашуда хам дар гурухи асосй ва хам дар гурухи назоратй хангоми хама беморихои ковокии дахон мушохида карда шуд. Аммо дар гурухи асосй нисбат ба гурухи назоратй микдори беморони статуси пародонтологиашон бехбудиёфта дар беморони дорои СА 1,5 маротиба бештар буд (7/10;70% дар мукобили 4/8;50,0% холат), дар беморони дорои ГНГ –1,6 маротиба (7/11;63,6% дар мукобили 4/10;40,0%), дар беморони дорои ПДТ –1,2 маротиба (7/12;58,3% дар мукобили 5/10;50,0%), ППЛ – 2 маротиба (8/10;80,0% дар мукобили 4/10;40,0%), бо ХТ – 1,3 маротиба (9/12;75,5% дар мукобили 7/12;58,3% холат). Набудани самаранокии бехбудии статуси пародонтологи дар гурухи асоси танхо дар 2/11;18,2% бемори дорои ГНГ ва 1/12; 8,4% бемори дорои ПДТ ба назар расид, дар холе ки дар гурухи назорати вай дар хама беморихои ПЛКД, ба истиснои СА мушохида шуд.

Табобати комплексии гузаронидашуда дар гурухи асоси дар беморони дорои ППЛ 2, 3 маротиба бештар дида шуд назар ба гурухи назорати, яъне 7/10;70,0% дар мукобили 30/10;30,0% бемор. Ғайр аз ин, дар гурухи асоси шифоё-

бии клиник дар 12/12;100,0% холат ва дар гурухи назорат дар 8/12;66,7% бемор дида шуд, яъне 1,5 маротиба камтар. Дар беморони гурухи асосии дорои беморихои ковокии дахон назар ба гурухи назорат микдори ретсидивхо кам шудааст. Бештар аз хама набудани ретсидивхои ПДТ ба мушохида мерасанд, ки 2,8 маротиба дар гурухи асос дида шуд назар ба гурухи назорат (10/12;83,3% дар мукобили 3/10;30,0% холат). Ба андозаи 2,5 бештар набудани ретсидивхо дар беморони гурухи асосии дорои ХТ (10/12;83,3% дар мукобили 4/12;33,3% холат) ба кайд гирифта шуд (чадвали 3).

Чадвали 3. - Самаранокии табобати беморихои ковокии дахон дар гуруххои асоси

ва назорати баъди 6 мохи табобат.

Меъёрхои б	аходихй ба	Бемории ковокии дахон							
самаранокй		CA	ГНГ	ПДТ	ППЛ		Хамагй (n=		
		(n=10)	(n=11)	(n=12)	(n=10)	(1	,		
			Гурухи а	сос й (n=55)					
Статуси	Беҳбудӣ	7 (70,0%)	7 (63,6%)	7 (58,3%)	8 (80,0%)	9 (75,5%)	38 (69,1%)		
пародонтй	Самарано: кам	3 (30,0%)	2 (18,2%)	4 (33,3%)	2 (20,0%)	3 (25,0%	14 (25,4%)		
	Набудани самаранок	0	2 (18,2%)	1 (8,4%)	0	0	3 (5,5%)		
Аломатҳои клиникӣ	Шифоёбиі клиникй	10 (100%)	8 (72,7%)	9 (75,0%)	7 (70,0%)	12 (100,0%	46 (83,6%)		
	Набудани самаранок	0	3 (27,3%)	3 (25,0%)	3 (30,0%)	0	9 (16,4%)		
Ретсидивхо	Нест	8 (80,0%)	9 (81,8%)	10 (83,3%)	9 (90,0%)	10 (83,3%)	46 (83,6%)		
	Дида шуд	2 (20,0%)	2 (18,2%)	2 (16,7%)	1 (10,0%)	2 (16,7%)	9 (16,4%)		
			Гурухи наз	орат й (n=50))				
Меъёрхои б	аходихй ба		Бемории к	овокии дахо	Н				
самараноки		AC	ГНГ	ПДТ	ППЛ	XT	Хамагй		
		(n=8)	(n=10)	(n=10)	(n=10)	(n=12)	(n=50)		
Статуси пародонтй	Беҳбудӣ	4 (50,0%)	4 (40,0%)	5 (50,0%)	4 (40,0%)	, , ,	24* (48,0%)		
1	Самарано: ии кам	4 (50,0%)	4 (40,0%)	4 (40,0%)	4(40,0%)	3 (25,0%)	19 (38,0%)		
	Набудани самаранок	0	2 (20,0%)	1 (10,0%)	2 (20,0%)	2 (16,7%)	7 (14,0%)		
Аломатх ои кли-	Шифоёбиі клиникй	8 (100%)	7 (70,0%)	7 (70,0%)	3 (30,0%)	8* (66,7%)	33* (66,0%)		
никй	Набудани самаранок	0	3 (30,0%)	3 (30,0%)	7 (70,0%)	4* (33,3%)	17* (34,0%)		
Ретсидивхо	Нест	4 (50,0%)	5 (50,0%)	4* (40,0%)	3 (30,0%)		23** (46,0%)		
2 * 40.0	Дида шуд	4 (50,0%)	5 (50,0%)	6* (60,0%)	7 (70,0%)	5 (41,7%)	27** (54,0%		

Эзох: *p<0,05, **p<0,001 – ҳангоми муқоиса кардан бо ҳамин гуна нишондодҳо дар гуруҳи асосӣ (тибқи критерияи ҳ2)

Набудани ретсидивхои ГНГ дар гур \bar{y} хи асос \bar{u} 2 марортиба бештар буд назар ба гур \bar{y} хи назорат \bar{u} (9/11;81,8% дар мукобили 4/10;40,0 холат), С А–1,6 ма-

ротиба (8/10;80,0% дар муқобили 4/8;50,0% холат) ППЛ – 1,3 маротиба (9/10;90,0% дар муқобили 7/12;70,0% холат). Дар беморони гур \bar{y} хи асос \bar{u} , гузаронидани табобати комплекс \bar{u} бо истифода аз препарати Инозин пранобекс ва лазерофорез гели Виферон дар беморони дорои БКО самаранокии хуб нишон дод, чунки дар инхо дар муқоиса аз беморони дорои КОГН 1,3 маротиба бештар нишондихандахои муътадили статуси пародонтолог \bar{u} (16/18;88,8% дар муқобили 14/21; 66,7% холат) ва 3 маротиба бештар набудани ретсидивхои беморихои ковокии дахон (18/18;100,0% дар муқобили 16/21;76,2% холат) дида шуд.

Дар мукоиса аз беморони гирифтори КОГШ ва ГН дар беморони дорои БКО 1,8 маротиба бештар нишондихандахои муътадли пародонтологй (16/18; 88,8% дар мукобили 8/16;50,0% холат), 1,5 бештар – набудани аломатхои беморихои ковокии дахон (17/18;94,4% дар мукобили 10/16;62,5% холат), 1, маротиба бештар набудани ретсидивхои беморихои ковокии дахон (18/18;100% дар мукобили 12/16;75,0% холат) мушохида гашт. Дар беморони гурухи асосии дорои КОГН дар мукоиса аз беморони дорои КОГШ ва ГН 1,3 мартиба бештар нишондихандахои муътадили статуси пародонтологи (14/21;66,7% дар мукобили 8/16;50,0%) ва 1,4 маротиба бештар набудани беморихои ковокии дахон (19/21;90,5% дар мукобили 10/16;62,5% холат) дида шуд. Набудани ретсидивхои беморихои ковокии дахон дар беморони дорои КОГН ва КОГШ ва ГН мутаносибан, дар 16/21;76,2% ва 12/16;75,0% холат мушохида гашт.

Хамин тавр, табобати комплексии пешниходшуданазар ба табобати стандартй 1, 4 маротиба бештар ба бехтаршавии статуси пародонтологй (38/55;69,1% дар мукобили 25/50;50,0% холат) ва то 1,3 маротиба бештар ба шифоёбии клиникй (46/55;83,6% дар мукобили 33/50;66,6% холат) оварда расонид. Дар гурухи асосй дар давоми 6 мохи муоина набудани ретсидивхо 1,8 маротиба бештар буд назар ба гурухи асосй, яъне 46/55;83,6% дар мукобили 23/50; 46,0% холатро ташкил дод.

Хулосахо

- 1. Дар беморони дорои беморихои ковокии дахон дар 43/142;30,2% холат якчояшавии сироятхои герпесвирусй ва папилломавирусй муайян карда мешавад, яъне 1,7 маротиба бештар аз моносирояти ВПО ва 1,2 маротиба камтар аз моносирояти ВГО. Дар беморони дорои конструксияхои ортопедй якчояшавии ВГО ва ВПО назар ба беморони бидуни протезхои дандонхо 1,2 маротиба бештар мушохида мегардад [1-М, 2-М,3-М, 14-М, 16-М,17-М, 21-М]
- 2. Беморихои ковокии дахон дар 50 (52,6%) холат дар заминаи сирояти музмини герпесвирусй чараён мегирад, реактиватсияи ВГО 2 маротиба бештар дар беморони бидуни конструксияхои ортопедй ба назар мерасад, нисбат ба будани онхо. Сирояти папилломавирусии беморихои ковокии дахон дар 34 (49,2%) холат дорои сарбории мухиммияташ ками вирусй хастанд, дар беморони бидуни конструксияхои ортопедй вай 2 маротиба камтар ба назар мерасад, нисбат ба дорои конструксияхои ортопедй [4-М, 7- М, 9-М, 12-М,13-М, 15-М, 22-М, 24-М, 25-М]
- 3. Дар 87 (82,9%) –и беморони дорои беморихои ковокии дахон ва сирояти вирусии муайян кардашуда ихтилоли статуси иммунй дида мешавад, ки барояш

- сатхи баланди CD16, CD32 Т-лимфоситхо хос аст, инро этиологияи вирусии протсесси илтихобӣ ва нишондихандахои пасти CD 95, ки масъули апоптоз хастанд, тасдик мекунанд ва ин ба иммуносупрессия далолат мекунад. Дар беморони дорои конструксияхои ортопедӣ ихтилолхои статуси иммунӣ 1,4 маротиба бештар дучор мешаванд, нисбат ба беморони бидуни протезхои дандонхо [5-М]
- 4. Ихтилоли мачрои хуни махаллӣ дар 85,2% -и беморони гирифтори беморихои ковокии дахон дида мешавад, дар 64 (45,0%) холат онхо хамчун навъи вазнини гемодинамика пешниход мешаванд, ки 2,4 маротиба бештар дар шахсони дорои конструксияхои ортопедӣ хастанд, назар ба шахсони бидуни онхо [8-М, 10-М, 11-М, 19-М, 20-М]
- 5. Табобати комплексии беморихои ковокии дахон бо истифодаи препарати Инозин пранобекс ва лазерофорези гели Виферон дар мавкехои осеб дар мукоиса аз табобати маъмулй 1,2 маротиба бештар ба кам шудани титрхои Ig G бо ВОГ ва 2,2 маротиба бештар ба кам шудани сарбории мухимми клиникии вирусй мусоидат мекунад, ки 1,4 маротиба бештар онро баркароршавии статуси иммунй ва 1,5 маротиба баркароршавии нишондихандахои мачрои хуни махаллй хамрохй мекунанд. Дар натичаи усули пешниходнамудаи табобат 1,4 маротиба бештар бехтаршавии статуси пародонтологй, 1,3 маротиба бештар шифоёбии клиникй ва 1,8 маротиба бештар кам шудани микдори ретсидивхо ба мушохида мерасад [6-М, 18-М, 23-М]

Тавсияхо барои истифодаи амалии натичахо

- 1. Хангоми мурокибати беморони дорои беморихои ковокии дахон ба хисоб гирифтан лозим аст, ки дар 48,6%-и холатхо онхо дар заминаи сироятхои герпесвирусй ва папилломавирусй чараён мегиранд, ки бештар дар беморони дорои протези дандонхо дида мешавад.
- 2. Хангоми табобати беморихои ковокии дахон ба табобати комплексй препарати Инозин пранобекс ва лазерофорез гели Виферонро ба мавкеи осебдохил кардан зарур аст, чунки дар мукоиса аз табобати маъмулй усули пешниходшуда 1,4 маротиба бештар ба бехтаршавии статуси пародонтологй ва 1,3 маротиба бештар ба шифоёбии клиникй ва 1,8 маротиба бештар кам шудани ретсидивхо оварда мерасонад.

Корхои илмии нашршуда мувофики мавзуи диссертатсия Маколахои дар мачаллахои такризшаванда нашршуда

- [1-М]. Артыкова, Н.К. Влияние хронической вирусной инфекции на состояние слизистой оболочки полости рта у лиц, пользующихся несъемными протезами [Матн] /Н.К. Артыкова, Х.Р. Турсунова Х.Р., З.Х. Юсупова// Здравоохранение Таджикистана.- 2021.- №1.- С.11-16.
- [2-М]. Артыкова, Н.К. Зухуроти клиникии сирояти вирусии ковокии дахон дар шахсоне, ки аз протези гирифташаванда истифода мекунанд [Матн] / Н.К. Артыкова//Авчи Зухал. 2021. №2. С. 90-94
- [3-М]. Артыкова, Н.К. Роль вирусной инфекции в патологии слизистой оболочки полости рта у лиц, с ортопедическими конструкциями [Матн]/Н.К. Артыкова// Здравоохранение Таджикистана. 2022. №1 (352). С.17-23.

- [4-М]. Артыкова, Н.К. Папилломавирусная инфекция слизистой полости рта и ее кожные проявления у лиц, пользующихся зубными протезами [Матн]/ Н.К. Артыкова //Вестник последипломного образования в сфере здравоохранения. − 2022.- №3.- С.13-19
- [5-М]. Артыкова, Н.К. Вазъи иммунии беморони гирифтори беморихои луобхои дахон дар заминаи сирояти вирусӣ дар шахсоне, ки аз сохторхои ортопедӣ истифода мебаранд [Матн]/З.Х.Юсупова, Н.К. Артыкова// Авчи Зухал. 2023. №4. С.80-88
- **[6-М].** Артыкова, Н.К. Эффективность противовирусной терапии при лечении заболеваний слизистой полости рта у лиц, пользующихся зубными конструкциями [Матн] 3.Х. Юсупова, Н.К. Артыкова//Симург. -2023.-№4. С.68-76.

Макола ва фишурдахои дар мачмуахои конфронсхо нашршуда

- [7-М]. Артыкова, Н.К. Клинические проявления изменений слизистой оболочки полости рта у лиц с несъемными протезами [Матн] / Н.К. Артыкова, С.Х. Муниева, З.Х. Юсупова // Материалы ежегодной XXV- научно-практической конференции ГУ ИПОвСЗ РТ «Новые направления развития медицинской науки и образования». Душанбе, 2019.- С.41.
- [8-М]. Артыкова Н.К. Состояние кровотока слизистой оболочки полости рта у больных с зубными протезами, с сопутствующей хронической герпесвирусной инфекцией [Матн] / Н.К. Артыкова, С.Х. Муниева, З.Х. Юсупова.// Материалы ежегодной XXV научно-практической конференции ГУ «ИПОвСЗ РТ» «Новые направления развития медицинской науки и образования». Душанбе, 2019.-С.42.
- [9-М]. Артыкова, Н.К. Разновидности папиллом на слизистых оболочках [Матн]/ Н.К. Артыкова С.Х. Муниева, Д.Б.Муниев// Материалы XV международной научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» «Современные проблемы и перспективные направления инновационного развития науки» Душанбе, 2020 С.10-11
- [10-М]. Артыкова, Н.К. Состояние микроциркуляции слизистых оболочек полости рта при различных видах несъемных протезов [Матн] / Н.К. Артыкова // Материалы XV международной научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» «Современные проблемы и перспективные направления инновационного развития науки» Душанбе, 2020 C.557.
- [11-М]. Артыкова, Н.К. Нарушение местного кровотока при патологических состояниях слизистой оболочки полости рта [Матн] / Н.К. Артыкова, У.С. Самадзода, Ш.А. Абдулхаков// Материалы международной научно-практической конференции (68-й годичной) ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино»,посвященной «Годам развития села, туризма и народных ремесел (2019-2021)». Душанбе, 2020 Т.1. -С.161
- [12-М]. Артыкова, Н.К. Папилломавирусная инфекция слизистых оболочек полости рта и красной каймы губ [Матн]/ С.Х. Муниева, Н.К. Артыкова, У.С. Самадзода, Ш.Х. Абдулхаков// Научно-практический журнал
- «Дерматовенерология и эстетическая медицина» Ташкент.- 2020.-№3(47). С.45.

- [13-М]. Артыкова, Н.К. Герпетические поражения слизистой оболочки и кожи вокруг рта [Матн]/ Н.К. Артыкова, Д.Б.Муниев, Т.Н.Камолова// Материалы 75 научно-практической конференции студентов-медиков и молодых учёных Самарканд.- 2021.- С.209
- [14-М]. Артыкова, Н.К. Герпесвирусная инфекция слизистой оболочки полости рта у лиц, пользующихся несъемными протезами [Матн]/ Н.К. Артыкова, Д.Б.Муниев, Т.Н.Камолова// Материалы 75 научно-практической конференции студентов-медиков и молодых учёных Самарканд. 2021. С.210
- [15-М]. Артыкова, Н.К. Герпетические высыпания у стоматологических пациентов [Матн]/ Н.К. Артыкова, Ш.А.Абдулхаков, С.Д.Ёров// Материалы XVI научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием «Новые проблемы медицинской науки и перспективы их решений» Душанбе, 2021 С.379
- [16-М]. Артыкова, Н.К. Роль вирусной инфекции в развитии патологических состояний слизистой оболочки полости рта у лиц, пользующихся несъёмными протезами [Матн] /Н.К. Артыкова// Материалы XVI научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» с международным участием «Новые проблемы медицинской науки и перспективы их решений» Душанбе, 2021 С.677
- [17-М]. Артыкова, Н.К. Папилломавирусная инфекция слизистых оболочек полости рта [Матн]/ Н.К. Артыкова, Т.Н.Камолова, У.С. Самадзода// Материалы XVI научно-практической конференции молодых ученых и студентов ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» с международным участием «Новые проблемы медицинской науки и перспективы их решений» Душанбе, 2021 С.718.
- [18-М]. Артыкова, Н.К. Комплексное лечение пациентов с герпесвирусами [Матн] / С.Х.Муниева, Н.К. Артыкова, У.С. Самадзода// Материалы научно-практической конференции (69-й годичной) с международным участием, посвященной 30-летию Государственной независимости Республики Таджикистан и «Годам развития села, туризма и народных ремёсел (2019- 2021)». Душанбе, 2021. Т.1- С. 561-562.
- [19-М]. Артыкова, Н.К. Влияние вирусной инфекции на состояние кровотока слизистой оболочки полости рта у больных с зубными протезами [Матн]/ Н.К. Артыкова, З.Х. Юсупова // Материалы научно- практической конференции (69-й годичной) с международным участием, посвященной 30-летию Государственной независимости Республики Таджикистан и «Годам развития села, туризма и народных ремёсел (2019- 2021)». Душанбе, 2021. Т.1С. 32-33
- [20-М]. Артыкова, Н.К. Наружная терапия в комплексном лечении пациентов с герпесвирусами [Матн]/ Н.К. Артыкова, С.Х.Муниева, У.С. Самадзода// Материалы научно- практической конференции (69-й годичной) с международным участием, посвященной 30-летию Государственной независимости Республики Таджикистан и «Годам развития села, туризма и народных ремёсел (2019- 2021)». Душанбе, 2021. С. 563-564.
- [21-М]. Артыкова, Н.К. Влияние вируса папилломы человека на состояние слизистых оболочек полости рта у лиц, пользующихся зубными протезами [Матн]/

С.Х.Муниева, Н.К. Артыкова, Т.Н.Камолова// Материалы республиканской научно-практической конференции ГОУ ХГМУ (II-ая годичная), посвященная 30-летию независимости РТ.-2021.- Т.2. - С. 279

[22-М]. Артыкова, Н.К. Проявление вирусной инфекции слизистой оболочки полости рта у лиц, со съёмными и несъёмными протезами [Матн]/ З.Х.Юсупова, Н.К. Артыкова, М.З.Назарова// Материалы республиканской научно- практической конференции ГОУ ХГМУ (ІІ-ая годичная), посвященная 30-летию независимости РТ.-2021.- С. 287

[23-М]. Артыкова, Н.К. Лечение герпетической инфекции у лиц с несъемными протезами с применением магнитно-лазерного излучения [Матн]/ Н.К. Артыкова// Материалы XXVIII научно-практической конференции с международным участием ГОУ «ИПОСЗРТ».-2022.-С.180.

[24-М]. Артыкова, Н.К. Вирус простого герпеса при заболеваниях слизистой оболочки полости рта [Матн]/ Н.К. Артыкова, С.Х.Муниева, Х.Х. Назаров// Материалы юбилейной (70-й) научно-практической конференции ГОУ «ТГМУ имени Абуали ибни Сино» «Современная медицина: традиции и инновации» с международным участием». – 2022.- Том 2.- С.459-460

[25-М]. Артыкова, Н.К. Заболевания пародонта у лиц, пользующихся зубными протезами на фоне вирусной инфекции [Матн] / З.Х.Юсупова, Н.К. Артыкова// Материалы международной научно-практической конференции, посвящённой памяти учёного С. Кубаева. — Самарканд, 2022. — С. 93 - 97

Руйхати ихтисорахо ва аломатхои шарти

БКО – бе конструксияхои ортопедй

ВГО – вируси герпеси оддй

ВПО – вируси папилломаи одам

ГНГ - гингивит

ЗГХК – захираи гардиши хуни капиллярй

КОГШ – конструксияхои ортопедии гирифташаванда

КОГШ ва ГН – конструксияхои ортопедии гирифташаванда ва гирифтанашаванда

ФДЛ – флоуметрияи допплеравии лазерй

НМ – нишондихандахои микросиркулятсия

ННМС – навъи нормосиркулятории микросиркулятсия

НПТМ – навъи гиперемикии микросиркулятсия

НРСМ – навъи рукудиву статикии микросиркулятсия

НСПМ – навъи спазматикии микросиркулятсия

ПДТ - пародонтит

ПЛКД – пардаи луобии ковокии дахон

ППЛ - папиллома

СА- стоматити афтозй

СГВ – сирояти герпесвирусй

XT - хейлит

ШСМ – шохиси самаранокии микросиркулятсия

АННОТАЦИЯ

Артыкова Нигина Каримджоновна

ОСОБЕННОСТИ ЛЕЧЕНИЯ ЗАБОЛЕВАНИЙ ПОЛОСТИ РТА НА ФОНЕ ВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ У ПАЦИЕНТОВ С ОРТОПЕДИЧЕСКИМИ КОНСТРУКЦИЯМИ

Ключевые слова: заболевания полости рта, съемные и несъемные ортопедические конструкции, герпесвирусная и папилломавирусная инфекция, микроциркуляция слизистой полости рта, иммунный статус, интерлейкин-6.

Цель исследования. Оптимизация терапии заболеваний слизистой оболочки полости рта у пациентов с ортопедическими конструкциями с учетом выявленной вирусной инфекции.

Методы исследования. Количественное и качественное исследование биоматериала на вирус папилломы человека (ВПЧ) заключалось в выявлении ДНК ВПЧ в исследуемом материале (мазки с очагов поражения СОПР) с определением вирусной нагрузки. Определение серологических маркеров герпесвирусной инфекции сыворотки крови исследовалось методом иммуноферментного анализа (ИФА) и определением специфических антител класса IgM, IgG и авидности IgG с применением тест-системы «Вектор-стрип» (ЗАО «Вектор-Бест», Россия). Оценка иммунного статуса проводилась методом иммунофлуоресценции «Статус» с использованием набора моноклональных и поликлональных антител. Количественное содержание общих иммуноглобулинов А, М, С в сыворотке крови определяли иммуноферментным методом. Содержание в сыворотке крови ИЛ-6 определяли методом иммуноферментного анализа с помощью набора ООО «Цитокин» (Россия). Местный кровоток исследовали методом лазерной допплеровской флоуметрии (ЛДФ) на аппарате ЛАЗМА ПФ (Россия). Для статистической обработки материала использовалась программа «Statistica 10» (Stat Soft Inc., США).

Полученные результаты и их новизна. Заболевания СОПР в 85,2% случаях протекают на фоне герпесвирусной и папилломавирусной инфекции. У пациентов с ортопедическими конструкциями в 1,2 раза чаще, чем у пациентов без зубных протезов встречается сочетание ВПГ и ВПЧ. Папилломавирусная инфекция в 2,3 раза чаще проявляется неонкогенными типами, чем низкого онкогенного риска, которые в 2 раза чаще встречаются у пациентов с ортопедическими конструкциями, чем без них (16 (37,2%) против 5 (19,2%) случаев. Нарушения местного кровотока наблюдаются у 85,2% пациентов с заболеваниями СОПР. При наличии ортопедических конструкций в 2,4 раза чаще наблюдаются тяжелые типы микроциркуляции.

Рекомендации по использованию. Включение в комплексную терапию заболеваний полости рта системного препарата препарат Инозин пранобекс и введение геля Виферон в очаги поражения по сравнению с общепринятой терапией чаще приводит к улучшению пародонтологического статуса, к клиническому выздоровлению и снижает частоту рецидивов.

Область применения: стоматология

АННОТАТСИЯИ

Артикова Нигина Каримчоновна

ХУСУСИЯТХОИ ТАБОБАТИ БЕМОРИХОИ КОВОКИИ ДАХОН ДАР ЗА-МИНАИ СИРОЯТИ ВИРУСЙ ДАР БЕМОРОНИ ДОРОИ КОНСТРУКСИЯХОИ ОРТОПЕДЙ

Калимахои калидй: беморихои ковокии дахон, конструксияхои гирифташаванда ва гирифтанашавандаи ортопедй, сирояти герпесвирусй ва папилломавирусй, микросиркулятсияи пардаи луобии ковокии дахон, статуси иммунй, интерлейкин-6

Максади тахкикот. Оптимизатсияи табобати беморихои ковокии дахон дар беморони дорои конструксияхои ортопедӣ бо назардошти сирояти вирусии ошкор кардашуда.

Усулхои тахкикот. Тахкикоти микдорй ва сифатии биомавод барои вируси папилломаи одам (ВПО) аз ошкор сохтани ДНК дар ВПО дар маводи тахкикшаванда (молишак аз лонаи осебхои ПЛДК) бо муайян кардани сарбории вирус иборат буд. Муайян кардани маркерхои сироятхои серологии герпесвирусии зардоби хун бо усули тахлили иммуноферментй (ТИФ) ва муайян кардани антителахои махсуси синфи IgM, IgG ва avidity IgG бо истифодаи тестсистемаи «Вектор-стрип» (ЗАО «Вектор-Бест», Россия) тахкик карда шуд. Баходихй ба статуси иммунй бо усули иммунофлуорестсияи «Статус» ва истифодаи бастаи антителахои моноклоналй ва поликлоналй гузаронида шуд. Мухтавои микдории иммуноглобулинхои А, М, G ва Е дар зардоби хун бо усули иммуноферментй муайян карда шуданд. Мухтавои ИЛ -6 дар зардоби хун бо усули тахлили иммуноферментй (ТИФ) ва ёрии бастаи ЧММ «Ситокин» (Россия) муайян карда шуд. Мачрои хуни махаллй бо усули флоуметрияи допплеровии лазерй (ФДЛ) дар дастгохи ЛАЗМА ПФ (Россия) тахкик карда шуд. Барои коркарди омории мавод «Statistica 10» (Stat Soft Inc., ИМА) истифода гардид.

Натичахои ба даст овардашуда ва навгонии онхо. Беморихои ПЛКД дар 85,2% холат дар заминаи сирояти музмини герпесвирусй ва папилломавирусй чараён мегирад. Дар беморони дорои конструксияхои ортопедй якчояшавии ВГО ва ВПО назар ба беморони бидуни протезхои дандонхо 1,2 маротиба бештар мушохида мегардад. Сирояти папилломавирусй 2,3 маротиба бештар бо навъхои неонкогенй ба мушохида мерасанд назар ба беморони бидуни конструксияхои ортопедй (16 (37,2%) дар мукобили 5 (19,2%) холат. Ихтилоли мачрои хуни махаллй дар 85,2% -и беморони гирифтори беморихои ковокии дахон дида мешавад. Хангоми мавчуд будани конструксияхои ортопедй 2,4 маротиба бештар навъхои вазнини микросиркулятсия дида мешавад.

Тавсияхо барои истифода. Хангоми табобати беморихои ковокии дахон ба табобати комплексй препарати Инозин пранобекс ва лазерофорез гели Виферонро ба мавкеи осебдохил кардан зарур аст, чунки дар мукоиса аз табобати маъмулй бештар ба бехтаршавии статуси пародонтологй ва ба шифоёбии клиникй ва кам шудани микдори ретсидивхо оварда мерасонад.

Сохаи истифода: стоматология.

ANNOTATION

Artykova Nigina Karimdzhonovna

FEATURES OF TREATMENT OF ORAL CAVITY DISEASES DUE TO VIRAL INFECTION IN PATIENTS WITH ORTHOPEDIC CONSTRUCTIONS

Key words: diseases of the oral cavity, removable and non-removable orthopedic structures, herpesvirus and human papillomavirus infection, microcirculation of the open oral cavity, immune status, interleukin-6.

Purpose of the study. Optimization of therapeutic measures is carried out by examining the oral cavity in patients with orthopedic structures, taking into account the identified viral infection.

Research methods. Quantitative and qualitative testing of biomaterial for human papillomavirus (HPV) consisted of identifying HPV DNA in the material under study (smears from lesions of the mucous membranes) and determining the viral load. Determination of serological markers of herpesvirus infection in blood serum was studied by enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) and determination of specific antibodies of the IgM, IgG and IgG avidity classes using the Vector-Strip test system (ZAO Vector-Best, Russia). The assessment of immune status was carried out by the "Status" immunofluorescence method using a set of monoclonal and polyclonal antibodies. The quantitative content of total immunoglobulins A, M, G in blood serum was determined by the enzyme immunoassay method. The content of IL-6 in blood serum was determined by enzyme immunoassay using a kit from Cytokin LLC (Russia). Local blood flow was studied using laser Doppler flowmetry (LDF) using a LAZMA PF apparatus (Russia). For statistical processing of the material, the "Statistica 10" program (Stat Soft Inc., USA) was used.

The results obtained and their innovations. Diseases of the oral mucosa in 85.2% of cases occur against the background of herpesvirus and human papillomavirus infections. In patients with orthopedic structures, the combination of HSV and HPV is 1.2 times more likely than in patients without dentures. Human papillomavirus infection is 2.3 times more likely to manifest itself in non-oncogenic types than in low-oncogenic risk types, which are 2 times more common in patients with orthopedic structures than without them (16 (37.2%) versus 5 (19.2%) cases. Disturbances of local blood flow are observed in 85.2% of patients with diseases of the oral mucosa. In the presence of orthopedic structures, severe types of microcirculations are observed 2.4 times more often.

Recommendations for use. The inclusion of complex therapy for the oral cavity of the systemic drug Inosin pranobex and the introduction of Viferon gel into the lesions, compared with conventional therapy, most often leads to a permanent periodontal result, to clinical recovery and leads to relapses.

Scope of application: dentistry