

# ОРИГИНАЛЬНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

© КОЗЛОВА Н.М., ТЮРЮМИН Я.Л. – 2006

## ДИНАМИКА ФУНКЦИОНАЛЬНЫХ ПОКАЗАТЕЛЕЙ ГЕПАТОБИЛИАРНОЙ СИСТЕМЫ ПОСЛЕ ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИ ОБОСНОВАННОГО ЛЕЧЕНИЯ У БОЛЬНЫХ ХРОНИЧЕСКИМ НЕКАЛЬКУЛЕЗНЫМ ХОЛЕЦИСТИТОМ

Н.М. Козлова, Я.Л. Тюрюмин

(Иркутский государственный медицинский университет, ректор – д.м.н., проф. И.В. Малов, кафедра факультетской терапии, зав. – д.м.н., проф. Ф.И. Белялов; Научный центр реконструктивной и восстановительной хирургии Восточно-Сибирского научного центра Сибирского отделения РАМН, директор - д.м.н., проф. Е.Г. Григорьев)

**Резюме.** Проведено изучение динамики функциональных изменений в гепатобилиарной системе у больных хроническим некалькулезным холециститом (ХНХ) до и после лечения селективными ингибиторами циклооксигеназы-2 (целекоксиб) и урсодезоксихолевой кислотой.

**Ключевые слова:** лечение хронического некалькулезного холецистита, циклооксигеназа-2, селективные ингибиторы циклооксигеназы-2, урсодезоксихолевая кислота, липиды сыворотки крови, поглотительно-выделительная функция печени, сократительная функция желчного пузыря, внутрипеченочный холестаз.

Ранее нами выявлена повышенная экспрессия ЦОГ 2-го типа в эпителиальных, гладкомышечных и стромальных клетках, способствующая возникновению и поддержанию хронического асептического воспаления в стенке желчных пузырей (ЖП) у больных хроническим калькулезным холециститом (ХКХ) (неопубликованные данные). Выраженность воспаления в стенке ЖП зависела от выраженности экспрессии ЦОГ-2 в гладкомышечных клетках и стенках сосудов (неопубликованные данные).

Также нами было показано нарушение поглотительно-выделительной функции печени (хронический «мягкий» внутрипеченочный холестаз) и снижение абсорбционной, концентрационной и эвакуаторной функций желчного пузыря (хронический «мягкий» внутрипузырный холестаз) у больных хроническим некалькулезным и калькулезным холециститом (ХНХ и ХКХ) [1]. Кроме того, у больных ХНХ и ХКХ выявлено снижение объемной скорости портального кровотока и повышение концентрации ОХс, Хс-ЛПНП и снижение Хс-ЛПВП в сыворотке крови [2].

Повышенная экспрессия ЦОГ-2 в гладкомышечных клетках, эпителиальных клетках и стенках сосудов может быть причиной хронического асептического воспаления, хронического «мягкого» внутрипузырного холестаза (снижение абсорбционной, концентрационной функций и повышение секреторной функции желчного пузыря), гипомоторной дисфункции желчного пузыря и увеличения пузырно-независимой энтерогепатической циркуляции желчных кислот.

Целью исследования явилось изучение динамики функциональных изменений в гепатобилиарной системе у больных хроническим некалькулезным холециститом (ХНХ) до и после лечения селективными ингибиторами ЦОГ-2 (целекоксиб) и урсодезоксихолевой кислотой.

### Материалы и методы

Было обследовано 14 больных ХНХ до и после патогенетически обоснованного лечения (целекоксиб и урсодезоксихолевая кислота – УДХК) и 12 практически здоровых лиц (группа клинического сравнения - ГКС).

Средний возраст больных составил  $56,7 \pm 3,7$  лет, мужчин было 4, женщин - 10. Длительность заболевания у всех больных была выше 5 лет. Больные предъявляли жалобы на тяжесть (21%), боли приступообразного (7%) или ноющего характера (57%) в правом подреберье, тошноту (21%), изжогу (14%), горечь во рту (36%), запоры (43%). При физикальном обследовании определялась болезненность в правом подреберье (86%), симптомы были положительны: Керра – в 71%, Василенко – в 64%, Ортнера – в 36%. Диагноз ХНХ был поставлен в соответствии с рекомендациями, изложенными в «Стандартах (Протоколах) диагностики и лечения болезней органов пищеварения» (1997).

Целекоксиб назначали по 100 мг 2 раза в день в течение 5 дней, после чего назначали препараты урсодезоксихолевой кислоты (по 250 мг/кг веса на ночь) до 1 мес., при наличии билиарного сладжа – до 2-х мес.

Лабораторное и инструментальное обследование больным проводили до и после лечения.

Кроме обычного клинико-лабораторного и инструментального обследования – общего и биохимического анализа крови (содержание сахара, билирубина и общего белка, активность АЛТ, АСТ, ГГТ), УЗИ органов брюшной полости, исследовали липидный спектр сыворотки крови, проводили динамическую сцинтиграфию печени и желчевыводящих путей (ДСГ), ультразвуковую допплерографию сосудов печени.

Концентрацию общего холестерина (ОХс), холестерина ЛПВП (Хс-ЛПВП) и триглицеридов (ТГ) определяли в сыворотке крови. Рассчитывали концентрацию Хс-ЛПОНП и Хс-ЛПНП. Ультразвуковое исследование печени и желчного пузыря, ультразвуковую допплерографию сосудов печени проводили на цифровом ультразвуковом сканирующем комплексе Aloka PHD 4000 с мультичастотным датчиком 2,5-6,5 MHz. Определяли объемную (V-о.ск.) скорость портального кровотока. Динамическую гамма-сцинтиграфию печени и желчного пузыря (ЖП) проводили с помощью  $^{99m}\text{Tc}$  БРОМЕЗИДА.

Статистическую обработку осуществляли, используя программу Statistica 5 for Windows. Достоверность различий определяли по критерию u-Манна-Уитни. Показатели считали значимыми при  $p < 0,05$ .

### Результаты и их обсуждение

Болевой синдром у больных ХНХ купировался на фоне лечения целекоксибом на  $4,1 \pm 0,2$  день.

Учитывая, что целекоксиб эффективно блокирует активность ЦОГ-2, то выраженность болевого синдрома у больных ХНХ в большей степени обусловлена избыточной продукцией простагландинов  $\text{PGE}_2$  и 6-кето- $\text{PGF}_{1\alpha}$  в стенке желчного пузыря. По мере ингибирования активности ЦОГ-2 в стенке желчного пузыря и сни-

жения концентрации ПГЕ<sub>2</sub> и 6-кето-ПГФ<sub>1α</sub> болевой синдром купируется [5]. У больных ХНХ, получавших лечение целекоксибом и УДХК, через 1 мес. выявлено уменьшение толщины стенки ЖП с  $4,5 \pm 0,2$  мм до  $2,4 \pm 0,2$  мм ( $p < 0,001$ ). У 29% больных ХНХ при лечении целекоксибом и УДХК уже через 2 недели на УЗИ толщина стенки ЖП была 3 мм и меньше. Учитывая, что целекоксиб не обладает антибактериальными свойствами, то воспаление в стенке желчного пузыря в большей степени асептическое и обусловлено избыточной продукцией ПГЕ<sub>2</sub> и 6-кето-ПГФ<sub>1α</sub> в стенке желчного пузыря. По мере ингибиования активности ЦОГ-2 и снижения концентрации ПГЕ<sub>2</sub> и 6-кето-ПГФ<sub>1α</sub> в стенке желчного пузыря асептическое воспаление купируется, снижается секреция гликопротеинового муцина и, как следствие, уменьшается толщина стенки ЖП [5]. До лечения у 11 (86%) больных ХНХ в просвете желчного пузыря определялся билиарный сладж и неоднородное содержимое. Через 1 месяц после лечения УДХК содержимое ЖП было изменено у 21% больных ХНХ в виде минимальных осадочных структур, через 2 месяца после начала приема УДХК содержимое было гомогенным у всех больных ХНХ. Соответственно, дезагрегация и элиминация билиарного сладжа составила 100%.

Целекоксиб, блокируя активность ЦОГ-2 в эпителиальных клетках слизистой желчного пузыря, снижает секрецию гликопротеинового муцина слизистой оболочки. УДХК в пузирной желчи эффективно снижает индекс насыщения холестерином (ИНХ) меньше 1,0 и растворяет кристаллы моногидрата холестерина, образуя с ними жидкокристаллические ламеллы [3,4]. И, как следствие, по мере эвакуации содержимое желчного пузыря больных ХНХ становится гомогенным.

В группе больных ХНХ после патогенетически основанного лечения (целекоксиб и УДХК) отмечено уменьшение Т-макс. печени до 13 мин, Т<sub>1/2</sub> печени до 31 мин, восстановление эвакуаторной функции желчного пузыря до 59% ( $p < 0,05$ ). Не было отличий от соответствующих показателей контрольной группы ( $p > 0,05$ ).

Хроническое асептическое воспаление в стенке желчного пузыря больных ХНХ способствует снижению абсорбции воды, уменьшению поступления печеночной желчи в желчный пузырь и повышению ее выделения в двенадцатиперстную кишку, увеличивая тем самым количество циклов пузирно-независимой энтерогепатической циркуляции желчных кислот. Это стимулирует образование гидрофобных гепатотоксичных желчных кислот, снижение желчно-кислото-независимого типа секреции печеночной желчи и формирова-

ние хронического «мягкого» внутрипеченочного холестаза. УДХК снижает содержание гидрофобных гепатотоксичных желчных кислот в печеночной, пузирной

и дуоденальной желчи [3], и, тем самым, способствует разрешению хронического «мягкого» внутрипеченочного холестаза у больных ХНХ.

Гипомоторная дисфункция желчного пузыря у больных ХНХ может быть обусловлена 3 причинами: 1) наличием асептического воспаления в стенке желчного пузыря (повышенная экспрессия ЦОГ-2 в гладкомышечных, стромальных и эпителиальных клетках, избыточной продукцией ПГЕ<sub>2</sub> и 6-кето-ПГФ<sub>1α</sub>) [5]; 2) ослабленная реакция гладкомышечных клеток ЖП на холецистокинин (повышение концентрации холестерина в мембранах гладкомышечных клеток) [8]; 3) замедление стимулированной секреции холецистокинина (ХЦК) (увеличение пассажа печеночной желчи в просвет двенадцатиперстной кишки – ДПК) [6].

УДХК уменьшает концентрацию желчных кислот (ХДХК, ДХК, ЛХК – литохолевой кислоты) в печеночной, пузирной и дуоденальной желчи, конкурентно ингибируя всасывание этих желчных кислот в кишечнике, что увеличивает стимулированную секрецию холецистокинина [7].

УДХК, снижая литогенность печеночной и пузирной желчи, возможно, способствует снижению накопления и, тем самым, повышению элиминации холестерина из гладкомышечных клеток и улучшению сократительной функции ЖП [3].

Следовательно, восстановление сократительной функции ЖП у больных ХНХ может происходить за счет купирования воспалительного процесса в стенке ЖП целекоксибом, восстановления пассажа печеночной желчи в желчный пузырь, снижения литогенности печеночной и пузирной желчи и растворения кристаллов моногидрата холестерина, увеличения гидрофильтрного индекса желчных кислот в дуоденальной желчи и уменьшения взаимодействия гидрофобных желчных кислот со слизистой ДПК.

После проведенного лечения си-ЦОГ-2 и УДХК у больных ХНХ отмечено повышение объемной скорости портального кровотока на 107% ( $p < 0,05$ ) по сравнению с данными до лечения ( $p < 0,05$ ) (рис. 1).

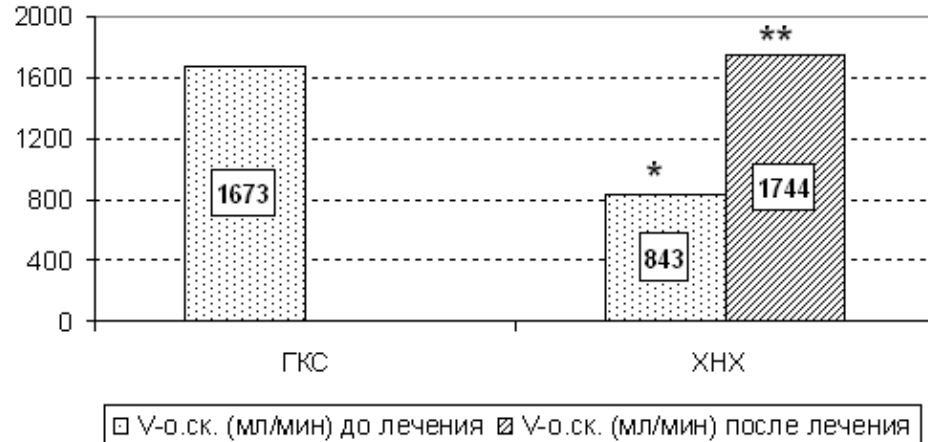
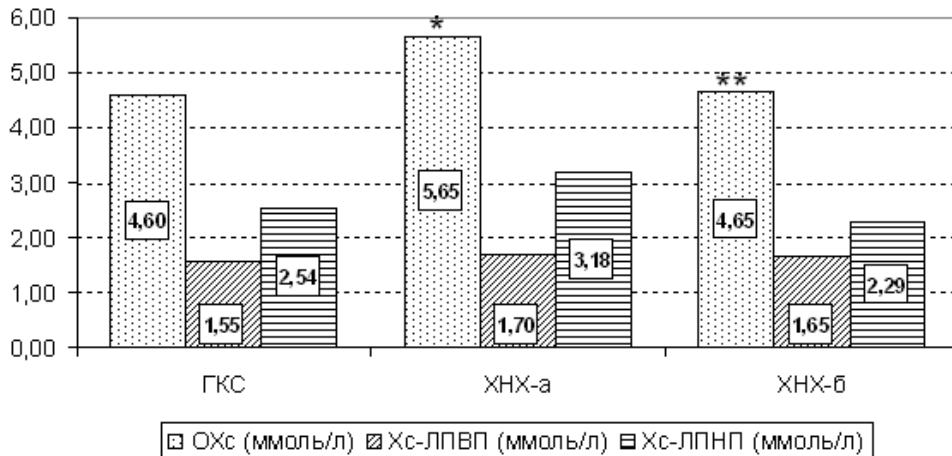


Рис. 1. Изменение объемной скорости портального кровотока (V-o.ск. - мл/мин) у больных ХНХ до и после лечения. ГКС - группа клинического сравнения; ХНХ – си-ЦОГ-2 и УДХК.

В группе больных ХНХ, получивших курс лечения, отмечено снижение уровня ОХс на 18% ( $p < 0,05$ ) (рис. 2).



Примечание: \* - различия значимы ( $p<0,05$ ) по сравнению с ГКС, \*\* - различия значимы ( $p<0,05$ ) между данными до и после лечения.

Рис. 2. Концентрации липидов (ммоль/л) в сыворотке крови у больных ХНХ до и после лечения (OХс; Хс-ЛПВП; Хс-ЛПНП). ГКС - группа клинического сравнения; ХНХ - группа больных ХНХ до (А) и после (Б) лечения сиЦОГ-2 и УДХК.

Повышение концентрации OХс и Хс-ЛПНП у больных ХНХ может быть обусловлено наличием хронического «мягкого» внутрипеченочного холестаза и гипомоторной дисфункцией желчного пузыря. Разрешение

миации билиарного сладжа; восстановлению накопительно-выделительной функции печени и эвакуаторной функции желчного пузыря; восстановлению объемного кровотока; снижению концентрации OХс.

## THE DYNAMICS OF THE FUNCTIONAL INDICES OF HEPATOBILIARY SYSTEM IN THE PATIENTS WITH CHRONIC ACALCULOUS CHOLECYSTITIS AFTER THE PATHOGENETICALLY SUBSTANTIATED TREATMENT

N.M. Kozlova, J.L. Turumin

(Irkutsk State Medical University, Irkutsk Regional Diagnostic Centre, Scientific Center of Reconstructive and Restorative Surgery, ESSC SB RAMS)

The research of the dynamics of hepatobiliary system's functional changes in the pts with chronic acalculous cholecystitis (CAC) before and after pathogenetic treatment with the selective cyclooxygenase-2 inhibitors (celecoxib and Ursodeoxycholic acid) has been done.

### ЛИТЕРАТУРА

1. Козлова Н.М., Галеев Ю.М., Попов М.В. и др. Особенности функциональных изменений гепатобилиарной системы у больных с заболеваниями желчевыводящих путей // Сибирский мед. журнал. – 2005. – № 3. – С.53-56.
2. Козлова Н.М., Тюрюмина Е.Э., Тюрюмин Я.Л. Повышение уровня липидов в сыворотке крови и снижение портального кровотока у больных с заболеваниями желчевыводящих путей // Рос. журнал гастроэнтерол., гепатол., колопроктол.: Материалы 11-ой Гастроэнтерологической недели. – 2005. – Т.15, № 5 – С.89.
3. Рациональная фармакотерапия органов пищеварения: руководство для практикующих врачей / Под ред. В.Т. Ивашикина. – М.: Литерра, 2003. – 1046 с.
4. Berge-Henegouwen G.P., Venneman N.G., Erpecum K.J. et al. Drugs affecting biliary lipid secretion and gallbladder motility: their potential role in gallstone treatment and prevention // Curr. Drug Targets Immune Endocr. Metabol. Disord. – 2005. – Vol. 5, № 2. – P.185-191.
5. Longo W.E., Panesar N., Mazuski J.E. et al. Synthetic pathways of gallbladder mucosal prostanoids: the rôle of cyclooxygenase-1 and 2. // Prostaglandins Leukot Essent Fatty Acids. – 1999. – Vol. 60, № 2. – P.77-85.
6. Thimister P.W.L., Roeloffzen W.W.H., Hopman W.P.M. et al. Effect of intraduodenal sodium-taurodeoxycholate on cholecystokinin stimulated gallbladder motility and plasma release // Gastroenterology. – 1996. – Vol. 110, № 4. – Abstr. 479.
7. Xu Q.W. Inhibitory effect of bile salts on gallbladder smooth muscle contractility in the Guinea pig in vitro // Gastroenterology. – 1997. – Vol. 112. – P.1699-1706.
8. Yu F., Chen Q., Harnett K. et al. Direct G-protein activation reverses impaired CCK-signaling in human gallbladder with cholesterol stones // Amer. J. Physiol. – 1995. – Vol. 32. – P.G659-G665.

© ВАСИЛЬЕВ Ю.Н. – 2006

## ОСОБЕННОСТИ АДАПТАЦИОННЫХ МЕХАНИЗМОВ В ПАТОГЕНЕЗЕ ПАНИЧЕСКИХ АТАК

Ю.Н. Васильев

(Иркутский государственный медицинский университет, ректор – д.м.н., проф. И.В. Малов, кафедра нервных болезней, зав. – д.м.н., проф. В.И. Окладников)

**Резюме.** Выявлены корреляционные взаимосвязи между функциональным состоянием адаптационных систем, психологическим и неврологическим статусом у больных паническим расстройством. Установлено, что патогенетически факторами панических атак являются дисфункция вегетативной нервной системы, стресс и депрессия, под действием которых развивается дезадаптация. Предложено ввести в курс терапии панических атак стресс-лимитирующие препараты, наряду с антидепрессантами.

**Ключевые слова:** паническое расстройство, панические атаки, стресс-лимитирующая терапия.