

# БИОМЕДИЦИНСКИЕ ФАКТОРЫ, АССОЦИИРОВАННЫЕ С ГИПОКСИЧЕСКИМ ПОРАЖЕНИЕМ ЦНС У НОВОРОЖДЁННЫХ

Ходжаева С.А. <https://orcid.org/0000-0002-4181-8664>

Ассистент кафедры фтизиатрии и пульмонологии

Самаркандский Государственный Медицинский университет, Самарканд,  
Узбекистан

## АННОТАЦИЯ

**Аннотация:** С позиций сегодняшнего дня можно смело констатировать, что перинатальное поражение центральной нервной системы новорожденных занимают важное место в структуре патологии детей раннего возраста. Цель: определить медико-биологические факторы риска гипоксических поражений центральной нервной системы у новорожденных в современных условиях. Мы обследовали 120 новорождёнными с перинатальным поражением ЦНС средней и тяжёлой степени нарушений: I группу составили 40 новорождённых с перинатальным поражением ЦНС гипоксического генеза средней степени тяжести, во II группу вошли 40 новорождённых с перинатальным поражением ЦНС гипоксического генеза тяжёлой степени тяжести, контрольную группу составили 30 здоровых новорождённых. Проведенный нами анализ показателей относительного риска (RR) у новорожденных основной и контрольной групп, позволяет сделать заключение, что модифицирующими факторами риска развития перинатальной энцефалопатии средней степени тяжести являются хламидийная инфекция и токсоплазмоз, прием противогрибковых препаратов, стремительные и затяжные роды, слабая родовая деятельность. Нами также установлено, что модифицирующими факторами риска развития перинатальной энцефалопатии тяжелой степени являются урогенитальная инфекция, прием НПВС, стремительные и затяжные роды, хроническая гипоксия плода.

**Ключевые слова:** новорожденные, факторы риска, перинатальная энцефалопатия, относительный риск, достоверность

# **YANGI TUG‘ILGAN CHAQALOQLARDA MARKAZIY ASAB TIZIMINING GIPOKSIK SHIKASTLANISHI BILAN ASSOTSIATSIYALANGAN BIOMEDITSINA OMILLARI**

Xodjayeva S.A. <https://orcid.org/0000-0002-4181-8664>

Ftiziatriya va pulmonologiya kafedrası assistenti

Samarqand davlat tibbiyot universiteti, Samarqand, O‘zbekiston

## **ANNOTATSIYA**

Bugungi kun nuqtayi nazaridan ishonch bilan aytish mumkinki, yangi tug‘ilgan chaqaloqlarda markaziy asab tizimining perinatal shikastlanishlari erta yoshdagi bolalar patologiyasi tuzilmasida muhim o‘rin egallaydi.

Maqsad: zamonaviy sharoitlarda yangi tug‘ilgan chaqaloqlarda markaziy asab tizimining gipoksik shikastlanishlari rivojlanishiga olib keluvchi tibbiy-biologik xavf omillarini aniqlash.

Biz o‘rtacha va og‘ir darajadagi perinatal markaziy asab tizimi shikastlanishi bo‘lgan 120 nafar yangi tug‘ilgan chaqaloqni tekshirdik: I guruhga gipoksik genezli o‘rtacha darajadagi perinatal MAT shikastlanishi bo‘lgan 40 nafar chaqaloq kiritildi, II guruhga gipoksik genezli og‘ir darajadagi perinatal MAT shikastlanishi bo‘lgan 40 nafar chaqaloq kiritildi, nazorat guruhini esa 30 nafar sog‘lom yangi tug‘ilgan chaqaloq tashkil etdi.

Asosiy va nazorat guruhlaridagi yangi tug‘ilgan chaqaloqlarda nisbiy xavf (RR) ko‘rsatkichlarini tahlil qilish natijasida perinatal ensefalopatiyaning o‘rtacha darajada rivojlanishiga ta’sir etuvchi modifikatsiyalanuvchi xavf omillari sifatida xlamidioz infeksiyasi va toksoplazmoz, zamburug‘larga qarshi preparatlarni qabul qilish, tez va cho‘zilgan tug‘ruqlar hamda tug‘ruq faoliyatining sustligi aniqlangan.

Shuningdek, perinatal ensefalopatiyaning og‘ir darajada rivojlanishiga ta’sir etuvchi modifikatsiyalanuvchi xavf omillari sifatida urogenital infeksiya, nosteroid yallig‘lanishga qarshi preparatlarni qabul qilish, tez va cho‘zilgan tug‘ruqlar hamda homilaning surunkali gipoksiyasi aniqlangan.

Kalit soʻzlar: yangi tugʻilgan chaqaloqlar, xavf omillari, perinatal ensefalopatiya, nisbiy xavf, ishonchlilik.

## **BIOMEDICAL FACTORS ASSOCIATED WITH HYPOXIC INJURY OF THE CENTRAL NERVOUS SYSTEM IN NEWBORNS**

Khodjaeva S.A. <https://orcid.org/0000-0002-4181-8664>

Assistant of the Department of Phthisiology and Pulmonology  
Samarkand State Medical University, Samarkand, Uzbekistan

### **ABSTRACT**

**Abstract:** From the standpoint of today, we can safely state that perinatal damage to the central nervous system of newborns occupy an important place in the structure of the pathology of young children. Purpose: to determine medical and biological risk factors for hypoxic lesions of the central nervous system in newborns in modern conditions. We examined 120 newborns with perinatal lesions of the central nervous system of moderate and severe severity: group I consisted of 40 newborns with perinatal lesions of the central nervous system of hypoxic origin of moderate severity, group II included 40 newborns with perinatal lesions of the central nervous system of hypoxic origin of severe severity, the control group consisted of 30 healthy newborns. Our analysis of relative risk (RR) indicators in newborns of the main and control groups allows us to conclude that the modifying risk factors for the development of perinatal encephalopathy of moderate severity are chlamydial infection and toxoplasmosis, taking antifungal drugs, rapid and protracted labor, and weak labor. We also found that modifying risk factors for the development of severe perinatal encephalopathy are urogenital infection, use of NSAIDs, rapid and protracted labor, and chronic fetal hypoxia.

**Key words:** newborns, risk factors, perinatal encephalopathy, relative risk, reliability

**Актуальность.** В настоящее время перинатальное поражение центральной нервной системы новорожденных занимают важное место в структуре патологии детей раннего возраста, что связано с высокой распространенностью, тяжестью клинических проявлений и риском формирования инвалидности.

**Цель:** определить медико-биологические факторы риска гипоксических поражений центральной нервной системы у новорожденных в современных условиях.

**Материалы и методы.** Мы изучили анамнестические, клинические, инструментальные, общепринятых лабораторные, параклинические данные наблюдения за 120 новорождёнными с перинатальным поражением ЦНС средней и тяжёлой степени нарушений. Больные были разделены на III группы: I группу составили 40 новорождённых с перинатальным поражением ЦНС гипоксического генеза средней степени тяжести. Во II группу вошли 40 новорождённых с перинатальным поражением ЦНС гипоксического генеза тяжёлой степени тяжести. При постановке диагноза перинатальных поражений ЦНС гипоксического генеза и определении тяжести заболевания руководствовались МКБ-10. Проводился анализ с помощью пакета статистической программы «Statistica6.0» с использованием библиотеки статистических функций с вычислением среднего арифметического значения (M), ошибки среднего арифметического значения (m), критерия Стьюдента (t). Значение  $p < 0,05$  было принято в качестве порогового уровня статистической значимости.

**Результаты и их обсуждение.** В ходе исследования мы изучили факторы риска по методике расчета относительного риска с 95% доверительным интервалом и получили следующие результаты:

При оценке относительного риска развития перинатальной энцефалопатии средней степени тяжести в I группе новорожденных по медико-биологическим факторам, установлена высокая значимость таких факторов как

наследственные заболевания в семье 1,833 Ме (1,471; 2,285), анемия тяжелой степени 2,364 Ме (1,292; 4,325), хронические очаги инфекции 1,667 Ме (1,078; 2,578), обострение хронических заболеваний 1,714 Ме (1,222; 2,404), острые инфекции верхних дыхательных путей 1,663 Ме (1,178; 2,348) и гинекологическая инфекция 1,811 Ме (1,460; 2,247) (таб. 1).

**Таблица 1. Анализ медико-биологических факторов риска перинатальной энцефалопатии согласно критериям относительного риска в I группе**

Фактор	I группа (n=40)		Контрольная группа (n=30)		P	RR	ДИ min	ДИ max
	абс.	%	абс.	%				
Наследственные заболевания в семье	4	10,0	-	-	<0,05	1,833	1,471	2,285
Анемия (тяжелая форма)	32	80,0	12	40	<0,05	2,364	1,292	4,325
Хронические очаги инфекции	25	62,5	10	33,3	<0,05	1,667	1,078	2,578
Обострения хронических заболеваний	12	30	2	6,7	<0,05	1,714	1,222	2,404
Острые инфекции верхних дыхательных путей	11	27,5	1	3,3	<0,05	1,663	1,178	2,348
Гинекологическая инфекция	3	7,5	-	-	<0,05	1,811	1,460	2,247

Примечание: P – достоверность различий между группами, RR –относительный риск

**Таблица 2. Анализ медико-биологических факторов риска перинатальной энцефалопатии согласно критериям относительного риска во II группе**

Фактор	II группа (n=40)		Контрольная группа (n=30)		P	RR	ДИ min	ДИ max
	абс.	%	абс.	%				
Наследственные заболевания в семье	4	10	-	-	<0,05	1,833	1,471	2,285
Анемия (тяжелая форма)	37	92,5	12	40	<0,05	5,286	1,832	15,252
Хронические очаги инфекции	23	57,5	10	33,3	>0,5	1,517	1,001	2,299
Обострения хронических заболеваний	10	25	2	6,7	<0,05	1,611	1,130	2,297
Острые инфекции верхних дыхательных путей	10	25	1	3,3	<0,05	1,788	1,308	2,445
Урогенитальная инфекция	12	30	2	6,7	<0,05	1,714	1,222	2,404
Гинекологическая инфекция	5	12,5	-	-	<0,05	1,857	1,483	2,326

Примечание: P – достоверность различий между группами, RR –относительный риск

При оценке относительного риска развития перинатальной энцефалопатии тяжелой степени во II группе новорожденных по медико-биологическим факторам, установлена высокая значимость таких факторов как наследственные заболевания в семье 1,833 Ме(1,471;2,285), тяжелая анемия 5,286Ме (1,832; 15,252), ожирение 1,500 Ме (1,016; 2,215), хронические очаги инфекции 1,517 Ме (1,001; 2,299), обострения хронических заболеваний 1,611 Ме (1,130; 2,297), острые бактериальные инфекции 1,500 Ме (1,016; 2,215), острые инфекции верхних дыхательных путей 1,788 Ме (1,308; 2,445), а также

урогенитальная инфекция 1,714 Ме (1,222; 2,404) и гинекологическая патология 1,857 Ме (1,483; 2,326) (таб. 2).

**Таблица 3. Анализ риска перинатальной энцефалопатии по наличию внутриутробной инфекции согласно критериям относительного риска в I группе**

Внутриутробная инфекция	I группа (n=40)		Контрольная группа (n=30)		P	RR	ДИ min	ДИ max
	абс.	%	абс.	%				
Хламидийная инфекция	2	5,0	-	-	<0,05	1,789	1,449	2,210
Токсоплазмоз	12	30,0	-	-	<0,05	2,071	1,587	2,704

Примечание: P – достоверность различий между группами, RR –относительный риск

**Таблица 4. Анализ риска перинатальной энцефалопатии по наличию внутриутробной инфекции согласно критериям относительного риска во II группе**

Внутриутробная инфекция	II группа (n=40)		Контрольная группа (n=30)		P	RR	ДИ min	ДИ max
	абс.	%	абс.	%				
Хламидийная инфекция	3	7,5	-	-	<0,05	1,811	1,460	2,247
Токсоплазмоз	13	32,5	-	-	<0,05	2,111	1,606	2,766

Примечание: P – достоверность различий между группами, RR –относительный риск

При анализе риска перинатальной энцефалопатии по наличию внутриутробной инфекции согласно критериям относительного риска в I и II группах новорожденных выявлено, что на тяжесть патологического процесса в головном мозге с большой вероятностью влияют хламидийная инфекция (1,789 Me (1,449; 2,210) в I группе и 1,811 Me (1,460; 2,247) и токсоплазмоз (2,071 Me (1,587; 2,704) в I группе и 2,111 Me (1,606; 2,766) во II группе) (таб. 4).

**Выводы:** проведенный нами анализ показателей относительного риска (RR) у новорожденных основной и контрольной групп, позволяет сделать заключение, что модифицирующими факторами риска развития перинатальной энцефалопатии средней степени тяжести являются хламидийная инфекция и токсоплазмоз, прием противогрибковых препаратов, стремительные и затяжные роды, слабая родовая деятельность. Нами также установлено, что модифицирующими факторами риска развития перинатальной энцефалопатии тяжелой степени являются урогенитальная инфекция, прием НПВС, стремительные и затяжные роды, хроническая гипоксия плода.

### **Литература:**

1. Adzhablayeva D.N. Main epidemiological indicators of respiratory tuberculosis among children and adolescents in the Samarkand region: the state of the problem and possible ways to resolve it. *Universum: medicine and pharmacology*. 2014; 9 (10). 2. (in Russ).
2. Anisimova T.P., Adzhablayeva D.N., Kadyrov I.K., Khodzhaeva S.A., Kim A.A. Analysis of cases of complicated course of tuberculous spondylitis. *Academic Journal of Western Siberia*. 2013; 9(1). 46-47. (In Russ).
3. Khodzhaeva S., Adzhablayeva D., Mamatova N. Current issues of genital tuberculosis in women and men. The influence of the tuberculosis process on fertility. *Journal of the Doctor's Bulletin*. 2011; 1(2). 151-153. (In Russ).