## ОСОБЕННОСТИ ИММУННОГО СТАТУСА ПРИ НЕФРОТИЧЕСКОМ СИНДРОМЕ У ПОДРОСТКОВ С ФОНОВОЙ ПАТОЛОГИЕЙ

Рахманова Лола Каримовна<sup>1</sup>, Искандарова Ирода Рустамовна<sup>1</sup>, Рахманов Акрамжон Музаффарович<sup>2</sup>

E-mail: lola.rahmanova61@mail.ru, E-mail: irodaiskandarova72@mail.com, E-mail: raxakrom@gmail.com Ключевые слова: нефротический синдром, подросток, лимфатический диатез

**Введение.** В настоящее время часто отмечается коморбидное течение нефротического синдрома (HC) с другими патологиями и прогрессирование среди подростков, которое привлекает внимание ещё серьезностью **прогноза.** В этом плане уделяет внимание течение HC с фоновой патологией, в том числе лимфатическим диатезом (ЛД), который характеризуется развитием синдрома неклассифицируемой иммунной недостаточности.

**Цель исследования.** изучить особенности иммунного статуса при нефротическом синдроме у подростков с лимфатическим диатезом.

**Материалы и методы.** Под нашим наблюдением находились 36 детей в возрасте от 11 до 14 лет, страдающих НС (нефротическая форма хронического гломерулонефрита-ХГН) на фоне ЛД. Из них: 1-группа-НС с ЛД-18; 2-группа — НС без ЛД-18. Контрольную группу составили 25 практически здоровых детей аналогичного возраста. Изучали состояние иммунного статуса.

**Результаты.** и их обсуждение. Обязательными диагностическими критериями ЛД являются: увеличение периферических лимфатических узлов-81,0%, патологическое течение беременности — 86,0%, наличие хронических очагов инфекции — 91,2% дисфункция эндокринной системы — 67,1%, диспропорция телосложении — 49,0%, крупный вес при рождении — 57,8%, тимомегалия в раннем возрасте — 39,0%, что согласуется с данными источников.

Клиника HC характеризовались отеками (100%), олигоуриями (100%), асцитом (48,8%), «меловая бледность»ю кожных покровов (74,0%), гепатомегалией (48,0%), которые у больных 1 группы составили большой процент (P < 0,001). Исследования функций почек показали уменьшение суточного диуреза, протеинурии, гиперлипидемии, гиперкоагуляции (P < 0,001-0,01), гипоальбуминемии (P < 0,001), гипергаммаглобулинемии (P < 0,01) а также снижение клубочковой фильтрации почек (P < 0,01), также были более выраженно у подростков 1 группы.

Сравнение результатов клеточного иммунитета показало снижение процентного содержания Т-лимфоцитов (СД3), Т-супрессоров (СД8), Т-хелперов (СД4), ФАН (P < 0.001 - 0.01), С3, С4 компонентов комплемента, АСЛ почек и АСЛ легких (P < 0.001) в крови.

**Заключение.** Особенности иммунного статуса у подростков при НС с ЛД характеризуется дефицитом в виде снижения показателей СД3, СД4, СД8, ФАН, С3, С4 компонентов комплемента, увеличением АСЛ- почек, АСЛ- легких которые сохраняются и в периоде ремиссии.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Ташкентская медицинская академия. 100109. г. Ташкент, ул. Фароби, 2.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Республиканский научно-практический центр спортивной медицины. 100109. г. Ташкент, Шайхантахурский район, ул. Алмазар, д. 6