

анта *B. cereus* AB 1934 и 8 вариантов *B. thailandensis* 295, которые характеризовались утратой резистентности к канамицину, но сохраняли уровень устойчивости к хлорамфениколу и одновременно приобретали ауксотрофность, что указывало на интеграцию *Tn9* в хромосому. Определение их питательных потребностей по схеме Холлиеда показало, что включение транспозона индуцировала мутации зависимости от пропионата или глутамина. С течением времени часть *CmIR*-клонов revertировала к прототипности, что, вероятно, объясняется перемещением транспозона по хромосоме.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

В настоящей работе показана возможность определения условий передачи в процессе конъюгации плазмиды *Rts1::Tn9* от *E. coli* KS 707 (*Rts1::Tn9*) штаммам *B. cereus* AB 1934 и *B. thailandensis* 295 с частотой 6×10^{-8} на клетку реципиента. Получены генетически измененные штаммы с плазмидной антибиотикостойчивостью, детерминанты которой эффективно экспрессируются в новом хозяине, повышая устойчивость штаммов к канамицину и хлорамфениколу в 3–6 раз. Трансконъюганты показали снижение уровня вирулентности для золотистых хроматов и цитопатогенности для *P. aculeata*. Показана возможность интеграции *Tn9* в хромосому.

Таким образом, можно сделать вывод, о том, что плазмиды *Rts1::Tn9*, также, как и плазмиды Р-1 группы совместимости, может быть использована в генетических исследованиях бурокольдерий.

ЛИТЕРАТУРА

1. Воронина О. Л., Чернуха М. Ю., Шагинян И. А. и др. // Молекулярная генетика, микробиология и вирусология. — 2013. — № 2 — С. 22–30.
2. Калникова Е. В., Агеева Н. П., Меринова О. А. и др. // Проблемы особо опасных инфекций. — 2008. — № 96 — С. 32–35.
3. Молчанова Е. В., Агеева Н. П. Патент на изобретение № 2485182 Способ косвенной оценки вирулентности штаммов патогенных бурокольдерий по признаку цитопатии / от 23.01.2012 г.
4. Морозова М. В., Меринова Л. К., Севинова И. К. и др. // Бюллетень Волгоградского научного центра РАМН. — 2006. — № 1. — С. 38–40.
5. Петерс М. К., Шилковская Н. П., Меринова Л. К. // Микробиологический журнал. — 1983. — Т. 45. — В. 3. — С. 11–14.
6. Соене Т., Vandamme P. // Environ. Microbiol. — 2003. — Vol. 5. — P. 719–729.
7. Deshazer D. // FEMS Microbiol. Lett. — 2007. — Vol. 277 (1). — P. 64–69.
8. Murata T., Ohnishi M., Ara T., et al. // J. Bacteriol. — 2002. — Vol. 184. — P. 3194–3202.

Контактная информация

Молчанова Елена Владимировна — к. б. н., с. н. с. коллекционного центра ФКУЗ Волгоградский научно-исследовательский противочумный институт Роспотребнадзора, ассистент кафедры молекулярной биологии и генетики, ВолгГМУ, e-mail: elenakalinka@yandex.ru

УДК 616.379-008.64-053.71+615.03

СОВРЕМЕННЫЕ ИНСУЛИНЫ ПРИ ЛЕЧЕНИИ ДЕТЕЙ С САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ I ТИПА: «ЗА» И «ПРОТИВ»

H. Ю. Otto, Г. Р. Сагитова, М. Я. Ледяев

Областная детская клиническая больница им. Н. Н. Силищевой, Астрахань,
Астраханская государственная медицинская академия,
Волгоградский государственный медицинский университет

Одной из сторон улучшения качества жизни пациентов считается адекватно подобранная инсулинотерапия. На основе собственного клинического опыта предлагаются подходы к тактике использования инсулинов, в зависимости от вида препарата, возраста ребенка, койко-дня.

Ключевые слова: дети, сахарный диабет I типа, инсулинотерапия.

PROS AND CONS OF USING MODERN INSULIN IN THE TREATMENT OF CHILDREN WITH TYPE I DIABETES

N. Yu. Otto, G. R. Sagitova

Adequately selected insulin therapy is considered to be one of essential points in improving the patients' quality of life. We suggest approaches to tactical use of insulin depending on the type of drug, the age of the child based on our clinical experience.

Key words: children, type I diabetes, insulin therapy.

Изучение проблем, связанных, в том числе, и с терапией сахарного диабета, особенно у детей, является государственной и общенациональной задачей [1, 2]. Известно, что причиной заболевания считается абсо-

лютный дефицит инсулина. Именно поэтому единственным методом лечения сахарного диабета I типа у детей остается заместительная инсулиноптерапия. С 2012 г. действует Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденный Распоряжением Правительства Российской Федерации от 7 декабря 2011 г. № 2199-р, к которым относятся инсулины. Наиболее рациональным вариантом лечения сахарного диабета I типа считается интенсифицированная инсулиноптерапия — режим многократных инъекций инсулина, имитирующий физиологическую секрецию инсулина. Лечение представляет собой подобное введение двух видов инсулина. Чаще это использование короткого инсулина (Актрапид или Хумулин Регуляр) или ультракороткого (НовоРапид или Хумалог), которые вводятся перед основными приемами пищи (происходит своего рода имитация пищевой секреции) и инсулина средней продолжительности (Протофан, Хумулин НПХ) или длительного действия (Лантус) (имитация основной или базальной секреции, не зависящей от еды). Вводятся 1—2 раза в сутки [3, 5]. Эндокринологи, практикующие врачи много слышат о больших преимуществах «новых» инсулинов перед «старыми», стремятся полностью уйти от первых человеческих генноминерных (биосинтетических) инсулинов, таких как Актрапид и Протофан (компания Novo Nordisk, Дания), Хумулин Регуляр и Хумулин НПХ, (Eli Lilly, США). Переход на использование инсулинов тех же фирм, но ультракороткого действия (аналоги человеческих) — инсулин Аспарт (комерческое название — Новорапид) и инсулин Лизпро (Хумалог), оправдано тем, что они являются быстрыми действующими. Из современных инсулинов пролонгированного действия в практическом здравоохранении все чаще используются в лечении инсулин Гларгин (Лантус) (Aventis, Германия) и Детемир (Левемир) (Novo Nordisk, Дания) [4]. Преимущество ультракоротких инсулинов в том, что нет необходимости выдерживать время перед приемом пищи, пациенты свободно изменяют состав и время приема пищи, а это крайне важно с позиции оценки качества жизни пациентов. Лантус — инсулин 24-часового действия, вводится один раз в сутки, в отличие от инсулинов средней продолжительности действия (Протофана и Хумулина НПХ), которые вводятся два раза (утром и вечером), что, в свою очередь, сокращает число инъекций. Единственный недостаток современных инсулинов — цена, которая превышает, например, цену Актрапида и Протофана и Хумулины более чем в 3 раза.

ЦЕЛЬ РАБОТЫ

Изучение характеристики инсулинов с учетом количества дней, проведенных пациентами с сахарным диабетом I типа в стационаре и средней суточной дозы инсулина в зависимости от возраста.

МЕТОДИКА ИССЛЕДОВАНИЯ

Проведен детальный анализ медицинской документации (форма 112, форма 003/у) 144 детей и подростков

с сахарным диабетом I типа, находившихся на обследовании и лечении в отделении эндокринологии в 2012 г. Наиболее часто в схеме лечения использовались инсулины «нового» поколения: ультракороткого действия Хумалог или Новорапид (70%) в сочетании с пролонгированным инсулином Лантусом (50%) и 1/5 детей в сочетании с Левемиром. Инсулины «старого» поколения, такие как Хумулины — Регуляр и НПХ, получали больше четверти детей, а Актрапид и Протофан 4% детей. Чаще всего использовалось сочетание инсулинов короткого действия и средней продолжительности — Актрапид + Протофан, Хумулин Регуляр + Хумулин НПХ, ультракороткого и пролонгированного инсулинов — Хумалог + Лантус и Новорапид + Левемир (95%). Реже всего применялись: Хумулин Регуляр + Лантус, Актрапид + Лантус, Актрапид + Левемир, Новорапид + Лантус (5%), что связано с оснащением препаратами инсулина по месту жительства. У детей и подростков 11—17 лет чаще использовались инсулины последнего поколения — Хумалог и Лантус, у детей младшего школьного возраста 7—10 лет — Новорапид и Левемир, у детей раннего возраста — Хумулин Регуляр и Хумулин НПХ. Такой выбор инсулинов в младших возрастных группах вызван хорошим обеспечением шприц-ручками для инъекций инсулина «ХумаПен» и «Ново-Пен» с маленьким шагом инъекции 0,5 единиц. Анализируя показатели количества койко-дней на фоне терапии, мы отметили, что в случае использования ультракоротких и короткого действия инсулинов (Хумалог, Новорапид, Актрапид, Хумулин Регуляр) наименьшее пребывание на койке отмечено при лечении Новорапидом — средний койко-день 16,6, наибольшее — при лечении Хумалогом — 18,5. Самое короткое среднее пребывание на койке отмечалось при использовании Хумалога в группе детей 11—14 лет, Новорапида — в группе 4—6 лет, Хумулина Регуляра — в группе 4—6 лет, Актрапида у подростков 15—17 лет. При использовании инсулинов средней продолжительности и длительного действия (Протофана, Хумулина НПХ, Лантуса, Левемира) наименьшее пребывание отмечено при лечении Протофаном — средний койко-день — 16,2, а наибольшее при лечении Лантусом — средний койко-день составляет 18,8. Самый короткий койко-день при использовании Лантуса отмечен в группе 7—10 лет, Левемира — в группе 4—6 лет и 15—17 лет, Протофана — в группе 15—17 лет, Хумулина НПХ — в группе 4—6 лет. Самый продолжительный койко-день характерен для возраста 11—14 лет (что возможно связано и с периодом гормональной нагрузки) и составляет 20,2 койко-дня. При лечении ультракороткими инсулинами средняя суточная доза 15 (Новорапид) — 17 единиц (Хумалог) и у инсулинов «старого» поколения короткого действия средняя суточная доза инсулина 15,8 (Хумулин Регуляр) — 17,7 единиц (Актрапид). У «новых» инсулинов продолжительного действия также нет значительных преимуществ: средняя суточная доза 12,3 (Левемир) — 13,1 единиц (Лантус), а у «старых» инсулинов

средней продолжительности среднесуточная доза 12,7 (Хумулин НПХ) — 13,9 единиц (Протофан). Для всех инсулинов характерно одно: доза возрастает пропорционально возрасту, отмечается резкий «скакок» дозы инсулина в 1,5—3 раза, что приходится на возраст 7—14 лет, по сравнению с детьми дошкольного возраста. Для детей раннего возраста (1—3 года) минимальные среднесуточные дозы для каждого инсулина (4—8 единиц), а максимальные дозы — на возраст 15—17 лет (17—28 единиц). При использовании ультракоротких инсулинов и инсулинов короткого действия (Хумалога, Новарапида, Актрапида, Хумулин Регуляра) наименьшая средняя суточная доза инсулина отмечается у Хумалога в 1—3 года жизни (5,1 ед.), Новарапида в 7—10 лет (13,2 ед.), Актрапида в 7—10 лет (14,0 ед.). При использовании инсулинов средней продолжительности и длительного действия (Протофана, Хумулина НПХ, Лантуса, Левемира) наименьшая средняя суточная доза инсулина отмечается у Хумулина НПХ в 1—6 лет жизни — 4,5 ед. В возрасте 7—10 лет доза Лантуса и Левемира в 1,5 раза меньше, чем при использовании инсулинов средней продолжительности (Протофана и НПХ). Мы считаем, что в 11—14 лет преимущество лучше отдать Лантусу, поскольку у него отмечена самая низкая доза при использовании (13,2 ед.). В 15—17 лет самая низкая доза при использовании Протофана (17 ед.) и Лантуса (17,8 ед.).

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

1. Не выявлено существенного сокращения срока пребывания на койке и снижения средней суточной дозы при использовании «новых» инсулинов.

УДК 616.61-002.3-053.2

ОСОБЕННОСТИ РАЗВИТИЯ И ТЕЧЕНИЯ ОКИСЛИТЕЛЬНОГО СТРЕССА В АКТИВНУЮ СТАДИЮ ПИЕЛОНЕФРИТА У ДЕТЕЙ

Е. М. Плешкова

Смоленская государственная медицинская академия

Представлены данные исследования прооксидантной и антиоксидантной систем у 79 детей, из них 49 детей — с активной стадией пиелонефрита и 30 практически здоровых детей в возрасте от 1 года до 17 лет. Выявлены особенности развития и течения окислительного стресса при пиелонефrite в зависимости от его течения.

Ключевые слова: пиелонефрит, дети, окислительный стресс, активные формы кислорода, антиоксидантная защита, хемилюминесценция.

PECULIARITIES OF THE DEVELOPMENT AND PROGRESS OF OXIDATIVE STRESS IN THE ACTIVE PHASE OF PYELONEPHRITIS IN CHILDREN

E. M. Pleshkova

The article presents data of a study of prooxidant and antioxidant systems in 79 children, including 49 children with the active stage of pyelonephritis, and 30 healthy children aged from 1 to 17. The characteristics of oxidative stress in pyelonephritis, depending on its course, were determined.

Key words: pyelonephritis, children, oxidative stress, reactive oxygen species, antioxidative protection, chemiluminescence.

В структуре приобретенной патологии мочевыводительной системы у детей ведущее место занимает пиелонефрит [8]. Одной из тритерных систем воспаления в мочевой системе относятся процессы свободнорадикаль-

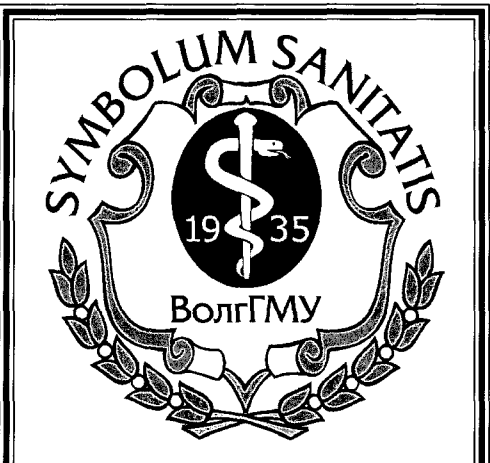
2. Ориентируясь на влияние терапии на показатель койко-день и суточную дозу инсулина, мы предлагаем использовать следующие оптимальные подходы: Хумалог можно рекомендовать в возрасте 1—3 года и 11—14 лет, Новарапид в 4—10 лет, Хумулин Регуляра можно рекомендовать в 4—6 лет, НПХ в 1—6 лет, Левемир 4—10 и 15—17 лет; Лантус в 7—17 лет, Актрапид в 7—10 лет, Актрапид и Протофан (вопреки современным рекомендациям) 15—17 лет.

ЛИТЕРАТУРА

1. Дедов И. И., Кураева Т. Л., Петеркова В. А., Щербачев Л. Н. Сахарный диабет у детей и подростков. — М.: Универсум Паблишинг, 2002. — 203 с.
2. Дедов И. И., Мельниченко Г. А. Схемы лечения. Эндокринология. — М.: Литтерра, 2007. — 85 с.
3. Дедов И. И., Петеркова В. А., Кураева Т. Л. Российский консенсус по терапии сахарного диабета у детей и подростков // Фарматека. — 2010. — № 3. — С. 7—10.
4. Алгоритмы специализированной помощи больным сахарным диабетом // Сахарный диабет. — 2011. — № 3 (прил.).
5. American Diabetes Association. Standards of Medical Care in Diabetes // Diabetes Care. — 2009. — Vol. 32 (Suppl. 1). — P. 13—61.

Контактная информация

Отто Наталья Юрьевна — заведующая отделением эндокринологии ГБУЗ «Областная детская клиническая больница им. Н. Н. Силищевой», e-mail:sagirova-gulnara@yandex.ru



Вестник

ВОЛГОГРАДСКОГО
ГОСУДАРСТВЕННОГО
МЕДИЦИНСКОГО
УНИВЕРСИТЕТА

ЕЖЕКВАРТАЛЬНЫЙ НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКИЙ ЖУРНАЛ

Главный редактор
В. И. Петров, академик РАМН
Зам. главного редактора
М. Е. Стаценко, профессор

РЕДАКЦИОННАЯ КОЛЛЕГИЯ

А. Р. Бабаева, профессор
А. Г. Бебуришвили, профессор
А. А. Воробьев, профессор
С. В. Дмитриенко, профессор
В. В. Жура, доцент
М. Ю. Капитонова, профессор
С. В. Клаучек, профессор
Н. И. Латышевская, профессор
В. Б. Мандриков, профессор
И. А. Петрова, профессор
В. И. Сабанов, профессор
Л. В. Ткаченко, профессор
С. В. Туркина (ответственный
секретарь)

РЕДАКЦИОННЫЙ СОВЕТ

А. Б. Зборовский, академик РАМН
(Волгоград)
Н. Н. Седова, профессор
(Волгоград)
А. А. Спасов, академик РАМН
(Волгоград)
В. П. Туманов, профессор
(Москва)
Г. П. Котельников, академик РАМН
(Самара)
П. В. Глыбочки, чл.-кор. РАМН
(Москва)
В. А. Батурин, профессор
(Ставрополь)

В. Л. Загребин (вып. редактор)

4 (48)

ОКТЯБРЬ-
ДЕКАБРЬ
2013

VOX
AUDITA LATET,
LITTERA SCRIPTA
MANET
ИЗДАТЕЛЬСТВО
ВОЛГГМУ
ISSN 1994-9480



9 771994 948340

Кушнирук П. И., Медведев В. Г., Чудин В. И., Гридин Е. И. СРАВНИТЕЛЬНЫЙ АНАЛИЗ МИКРОДИСКЭКТОМИЙ, ПРОВЕДЕННЫХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ СИСТЕМЫ ТУБУЛЯРНЫХ РЕТРАКТОРОВ METRX (MEDTRONIC INC.) И РАНОРАСШИРИТЕЛЕЙ CASPAR 44	Kushniruk P. I., Medvedev V. G., Chudin V. I., Gridin E. I. COMPARATIVE ANALYSIS OF MICRODISCECTOMY USING TUBULAR RETRACTORS METRX (MEDTRONIC INC.) AND CASPAR'S RETRACTOR 44
Малыгин А. Ю., Хохлов А. Л. КОМПЛЕКСНАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЭФФЕКТИВНОСТИ СИМВАСТАТИНА ПРИ ИШЕМИЧЕСКОМ ИНСУЛЬТЕ 47	Malygin A. Yu., Khokhlov A. L. INTEGRATED PERFORMANCE CHARACTERISTICS OF SIMVASTATIN IN ISCHEMIC STROKE 47
Михин И. В., Кухтенко Ю. В., Доронин М. Б. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОДХОДОВ К ВЫБОРУ НОВОГО СПОСОБА МАЛОИНВАЗИВНОГО ХИРУРГИЧЕСКОГО ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ, СТРАДАЮЩИХ ЖЕЛЧНОКАМЕННОЙ БОЛЕЗНЬЮ 51	Mikhin I. V., Kukhtenko Yu. V., Dorонин M. B. IDENTIFYING APPROACHES TO CHOOSING NEW METHOD OF MINIMALLY INVASIVE SURGERY OF PATIENTS WITH CHOLELITHIASIS 51
Молчанова Е. В., Агеева Н. П. ИЗУЧЕНИЕ ВОЗМОЖНОСТИ КОНЪЮГАЦИОННОЙ ПЕРЕДАЧИ ПЛАЗМИДЫ RTS1::TN9 ОТ <i>ESCHERICHIA COLI</i> ШТАММАM <i>BURKHOLDERIA THAILANDENSIS</i> И <i>BURKHOLDERIA CEPACIA</i> 55	Molchanova E. V., Ageeva N. P. STUDY OF POSSIBILITY OF CONJUGATION TRANSFER OF THE PLASMID RTS1::TN9 FROM <i>ESCHERICHIA COLI</i> TO <i>BURKHOLDERIA THAILANDENSIS</i> AND <i>BURKHOLDERIA CEPACIA</i> STRAINS 55
Отто Н. Ю., Сагитова Г. Р., Ледяев М. Я. СОВРЕМЕННЫЕ ИНСУЛИНЫ ПРИ ЛЕЧЕНИИ ДЕТЕЙ С САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ I ТИПА: «ЗА» И «ПРОТИВ» 57	Otto N. Yu., Sagitova G. R., Ledjaev M. Ja. PROS AND CONS OF USING MODERN INSULIN IN THE TREATMENT OF CHILDREN WITH TYPE 1 DIABETES 57
Плешкова Е. М. ОСОБЕННОСТИ РАЗВИТИЯ И ТЕЧЕНИЯ ОКИСЛИТЕЛЬНОГО СТРЕССА В АКТИВНУЮ СТАДИЮ ПИЕЛОНЕФРИТА У ДЕТЕЙ 59	Pleshkova E. M. PECULIARITIES OF THE DEVELOPMENT AND PROGRESS OF OXIDATIVE STRESS IN THE ACTIVE PHASE OF PYELONEPHRITIS IN CHILDREN 59
Полянцев А. А., Линченко Д. В., Карпенко С. Н., Кузнецов А. А. РОЛЬ ТРАВМАТИЧЕСКОГО ШОКА В РАЗВИТИИ СИНДРОМА ОСТРОГО ПОВРЕЖДЕНИЯ ЖЕЛУДКА 62	Polyantsev A. A., Linchenko D. V., Karpenko S. N., Kouznetsov A. A. TRAUMATIC SHOCK IN DEVELOPMENT OF ACUTE STOMACH INJURY SYNDROME 62
Чудакова Т. К., Михайлова Е. В., Зрячkin Н. И. КЛИНИКО-ЛАБОРАТОРНАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ГРИППА У ДЕТЕЙ НА СОВРЕМЕННОМ ЭТАПЕ 67	Chudakova T. K., Mikhaylova E. V., Zryachkin N. I. CLINICAL LABORATORY CHARACTERISTICS OF INFLUENZA IN CHILDREN NOWADAYS 67
Яницкая А. В., Митрофанова И. Ю. СОСТАВ И СОДЕРЖАНИЕ ФЕНОЛЬНЫХ СОЕДИНЕНИЙ В НАДЗЕМНОЙ ЧАСТИ БЕЛОКУДРЕННИКА ЧЕРНОГО, ПРОИЗРАСТАЮЩЕГО В ВОЛГОГРАДСКОЙ ОБЛАСТИ 70	Yanitskaya A. V., Mitrofanova I. Yu. THE STRUCTURE AND CONTENT OF PHENOL COMPOUNDS IN OVERGROUND PART BALLOTA NIGRA GROWING IN VOLGOGRAD REGION 70
Климович И. Н., Маскин С. С., Дубровин И. А., Моршинин С. Н., Матюхин В. В., Карсанов А. М. РЕЛАПАРОСКОПИЯ «ПО ТРЕБОВАНИЮ» У БОЛЬНЫХ ПОЖИЛОГО И СТАРЧЕСКОГО ВОЗРАСТА ПРИ ПОСЛЕОПЕРАЦИОННОМ ПЕРИТОНИТЕ 72	Klimovich I. N., Maskin S. S., Dubrovin I. A., Morshinin S. N., Matychin V. V., Karsanov A. M. RELAPAROSCOPY «ON DEMAND» IN ELDERLY AND OLD AGE PATIENTS WITH POSTOPERATIVE PERITONITIS 72
Климова Т. Н., Крамарь В. О., Крамарь О. Г., Добрен'ков Д. С. СТОМАТОЛОГИЧЕСКИЙ СТАТУС ПРИ НАРУШЕНИЯХ МИКРОЭКОСИСТЕМЫ ПОЛОСТИ РТА 75	Klimova T. N., Kramar V. O., Kramar O. G., Dobren'kov D. S. DENTAL STATUS IN IMPAIRED MICROECOSYSTEM OF THE ORAL CAVITY 75
Британов Н. Г. МЕДИКО-ГИГИЕНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ БЕЗОПАСНОСТИ ПРИ ЛИКВИДАЦИИ ИЛИ ПЕРЕПРОФИЛИРОВАНИИ ОБЪЕКТОВ ХРАНЕНИЯ И УНИЧТОЖЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО ОРУЖИЯ 78	Britanov N. G. MEDICAL AND HYGIENIC SUPPORT OF WORKS SAFETY UPON LIQUIDATION AND CONVERSION OF CHEMICAL WARFARE STORAGE AND DESTRUCTION FACILITIES 78