

**ЛІТЕРАТУРА**

- Калугин С.А., Петрухина Г.Н., Макаров В.А. Влияние нового отечественного концентратса полиненасыщенных жирных кислот эпадена на функциональную активность тромбоцитов *in vitro* // Эксперим. и клин. фармакология. — 2000. — Т. 63, № 1. — С. 45–50.
- Лещенко С.И. Эффективность применения омега-3 полиненасыщенных жирных кислот в коррекции системы гемостаза у больных с хроническим легочным сердцем // Таврический медико-биологический вестник. — 2001. — №. 2. — С. 78–80.
- Пыж М.В., Грацианский Н.А., Добропольский А.Б. Влияние диеты, обогащенной Омега-3 полиненасыщенными жирными кислотами, на показатели фибринолитической системы крови у больных на начальных стадиях ишемической болезни сердца // Кардиология. — 1993. — №. 6. — С.21–25.

**ЕФФЕКТИВНОСТЬ КОМБІНИРОВАННОГО ПРИМЕНЕНИЯ ОМЕГА-3 ПОЛИНЕНАСЫЩЕННЫХ ЖИРНЫХ КИСЛОТ И АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТЫ В КОРРЕКЦИИ СОСТОЯНИЯ СИСТЕМЫ ГЕМОСТАЗА У БОЛЬНЫХ С ХРОНИЧЕСКИМ ЛЕГОЧНЫМ СЕРДЦЕМ**

**І.А. Панащук**

*Резюме*

Проведено сравнительное изучение эффективности коррекции состояния системы гемостаза препаратами Теком (омега-3 ПНЖК) и Теком-А (омега-3 ПНЖК) в комбинации с

ацетилсалициловой кислотой) у 54 больных с хроническим легочным сердцем. Теком-А оказывает более раннее гипоагрегационное действие, что обусловлено влиянием ацетилсалициловой кислоты. Через 4 недели лечения наблюдается выраженная тенденция к усилению гипоагрегационного эффекта препарата, что можно расценить как проявление взаимопотенцирующего эффекта омега-3 ПНЖК и ацетилсалициловой кислоты.

**EFFICACY OF COMBINED APPLICATION OF OMEGA-3 POLYUNSATURATED FATTY ACIDS AND ACETYLSALICYLIC ACID IN CORRECTION OF HEMOSTASIS SYSTEM IN PATIENTS WITH COR PULMONALE**

**I.A. Panashchuk**

*Summary*

The comparative study of effectiveness of correction of hemostasis system with medicines Tekom (omega-3 PUFA) and Tekom-A (omega-3 PUFA in combination with acetylsalicylic acid) was conducted among 54 patients with chronic cor pulmonale. Tekom-A caused faster hypoaggregative effect due to presence of acetylsalicylic acid. In 4 weeks of therapy a significant trend towards increased hypoaggregative effect of medicine was noted. This could happen as a result of mutual enhancement of effects of omega-3 PUFA and acetylsalicylic acid.

УДК 616.24.036-085

**Л.С. Осипова, П.В. Грішило, Л.В. Кузнєцова, Л.І. Романюк, В.І. Літус, В.О. Грем'яков**  
**КЛІНІЧНИЙ ДОСВІД ЗАСТОСУВАННЯ ФЛУКОНААЗОЛУ У ХВОРИХ З ХРОНІЧНИМИ НЕСПЕЦІФІЧНИМИ ЗАХВОРЮВАННЯМИ ЛЕГЕНЬ**

*Київська медична академія післядипломної освіти ім. П.Л. Шупика  
 Київський міський алергологічний центр*

В останні роки набуває великого значення проблема мікотичного ураження дихальних шляхів. Спостерігається значне зростання грибкових захворювань як запальної, так і алергічної природи [2, 3, 4].

Кандидозна інфекція може приводити до алергічної перебудови організму та виникненню різних алергічних реакцій і захворювань. Гриби роду *Candida*, містять повноцінні та активні антигени та спроможні викликати сенсібілізацію організму, яка може розвиватися не тільки при клінічно виражених формах мікоозу, але й у носіїв кандидозу. Гриби роду *Candida* в одних випадках мають самостійну алергізуючу дію, в інших — беруть участь у формуванні та підтримці алергічних реакцій нарядні з іншими алергізуючими факторами. Виникнення алергічного компоненту значно змінює клінічні симптоми, обтяжуючи перебіг кандидозу та того первинного захворювання, на фоні якого останній розвинувся. Часто алергічне ускладнення кандидозу стає більш тяжким, ніж саме грибкове захворювання (наприклад, мікотична бронхіальна астма, кандидозна екзема та ін.) [1, 2, 3].

Слід зазначити, що серед великої кількості різноманітних факторів, які мають етіологічне значення в розвитку симптомокомплексу бронхіальної астми, роль дріжжеподібних грибів ще враховується недостатньо. Відомо, що наявність патогенних та сапрофітних грибів сприяє розвитку обструкції дихаль-

них шляхів, а астма може розвиватися після грибкових інфекцій легень.

Факторами ризику при розвитку цієї патології є багато причин, зокрема захворювання з порушенням імунологічного стану, застосування кортикостероїдів, які пригнічують імунітет [2, 4, 6], а також усунення конкурентної дії нормальної бактеріальної флори під впливом антибіотиків.

Є досить широкий спектр захворювань, що обтяжуються грибковою інфекцією. До них належить гормонозалежна бронхіальна астма [2, 4]. За даними літератури, у хворих на бронхіальну астму, в базову терапію яких включені кортикосteroїди, найчастіше виявляються грибки роду *Candida*.

Деякі автори вказують, що алергічні прояви в легенях можуть виникати і при незначній кількості кандидозної флори в дихальних шляхах. При цьому має значення не кількість виявлених колоній грибів, а реакція організму хворого на грибки [1, 2].

До теперішнього часу лікування хворих з грибковими ураженнями дихальних шляхів було дуже складним, тому що досі відомі та найчастіше застосовувані препарати мають, на жаль, незначну протигрибкову активність, а також гепатотоксичну дію, що також обмежує їх застосування [2, 5].

Одним із шляхів підвищення клінічної ефективності лікування хворих на бронхіальну астму із супутніми грибковими ураженнями є застосування нових протигрибкових препаратів.

Метою роботи було вивчення ефективності нового протигрибкового препарату флуконазолу (виробництва фармацевтичного підприємства "ЮРІЯ-ФАРМ", м. Київ) та можли-

Таблиця 1

**Показники росту *Candida albicans* в харкотинні у хворих на бронхіальну астму до та після лікування протигрибковими препаратами**

Стреки обстеження	I-а група (n=20) (флуконазол)						II-а група (n=15) (ністатін або леворін)						III-а група (n=17) (контрольна)					
	Значний ріст		Помірний ріст, або поодинокі колонії		Відсутність росту		Значний ріст		Помірний ріст, або поодинокі колонії		Відсутність росту		Значний ріст		Помірний ріст, або поодинокі колонії		Відсутність росту	
	Абс. ч.	%	Абс. ч.	%	Абс. ч.	%	Абс. ч.	%	Абс. ч.	%	Абс. ч.	%	Абс. ч.	%	Абс. ч.	%	Абс. ч.	%
До лікування	7	35	13	75	—	—	5	33,3	10	66,7	—	—	6	35,3	11	64,7	—	—
Після лікування	—	—	2	10,0	18	90,0	4	26,7	9	60,0	2	13,3	5	29,4	12	70,6	—	—

вості підвищення ефективності лікування хворих на бронхіальну астму із супутніми мікотичними ураженнями дихальних шляхів.

#### Матеріали та методи дослідження

Обстежено 52 хворих на бронхіальну астму віком від 18 до 58 років. У всіх хворих при бактеріологічному досліджененні харкотиння або бронхоальвеолярного смиву були знайдені грибки роду *Candida*. Хворі були розподілені на 3 групи: 1-а група — 20 осіб, в комплексній терапії яких був застосований флуконазол по 200 мг один раз на день на протязі 10–14 днів внутрішньовенно крапельно; 2-гу групу склали 15 пацієнтів на бронхіальну астму, які в комплексній терапії одержували ністатин або леворін по 500 тис. Од 4 рази на день на протязі 12–14 днів; 3-ю групу склали 17 хворих, які одержували базову терапію бронхіальної астми.

У всіх хворих проводилось мікологічне дослідження харкотиння, для чого матеріал висівався на поживне середовище Сабуро. Проведено також біохімічне дослідження функції печінки, нирок, визначення рівня холестерину та загального білозу.

ку з метою оцінити можливу гепатотоксичну та нефротоксичну дію препарату. Наряду з цим використовувались внутрішньошкіряні проби з алергенами грибів *Candida albicans* до та через 1,5–2 місяці після лікування. За нашими спостереженнями у хворих переважали алергічні реакції уповільненого типу. Реакцію з розміром інфільтрату 8–19 мм вважали позитивною (+); 20–29 мм — позитивною (++) ; 29 мм і більше — позитивною (+++). Ерітематозні та нестійкі реакції розглядали як сумінні і не враховували.

#### Результати та їх обговорення

В таблиці 1 наведені дані про результати дослідження харкотиння у обстежених хворих.

Як видно з таблиці 1 у всіх пацієнтів при поступленні до клініки визначались в харкотинні грибки роду *Candida*, причому значний ріст спостерігався приблизно у 30 % хворих. Під впливом лікування мікологічна картина харкотиння почала значно розрізнятися в різних групах обстежених.

Так, найбільш ефективним виявилось застосування флуконазолу в комплексній терапії, що привело до санації харкотиння (у відношенні грибкової флори) у переважної більшості пацієнтів (90 %), застосування ж ністатину або леворину приводить до санації харкотиння тільки у 13,3 % хворих, а відсутність протигрибкових препаратів в комплексній терапії не змінює мікологічної картини.

Результати вивчення ступеню сенсибілізації хворих до грибкових антигенів за рівнем шкіряних проб представлені в таблиці 2.

Виходячи з наведених даних, ступінь сенсибілізації у всіх групах хворих до лікування був однаковий.

Після лікування (дослідження проводилось через 2 місяці після закінчення курсу терапії) у групі хворих, які одержували флуконазол (1-а група) значно зменшилась інтенсивність проявів шкіряних проб до вказаного алергену. У 2-й групі, пацієнти якої одержували інші протигрибкові препарати та в 3-й (контрольній) — змін цих показників практично не відбувалось. Необхідно зазначити, що через 2-а місяці після лікування рівень шкіряних проб залишався досить високим.

У осіб 1-ї групи (які одержували флуконазол) відзначена більш виражена позитивна динаміка клінічного перебігу бронхіальної астми, що проявлялось у зменшенні частоти нападів задухи, кашлю, кількості харкотиння, покращенні показників функції зовнішнього дихання у порівнянні з хворими другої та третьої груп.

Враховуючи значну токсичну дію відомих протигрибкових препаратів, ми провели визначення біохімічних показників сироватки крові у всіх хворих для виявлення можливої гепатотоксичної, нефротоксичної дії та інших можливих токсичних впливів флуконазолу. Результати дослідження наведені в таблиці 3.

Як видно з таблиці 3 флуконазол не викликав змін основних біохімічних показників у всіх хворих.

Таблиця 3

**Динаміка біохімічних показників крові у хворих на бронхіальну астму до та після лікування протигрибковими препаратами**

Показники	До лікування			До лікування			Межі фізіологічних коливань
	1-а група	2-а група	3-я група	1-а група	2-а група	3-я група	
Білірубін загальний, (ммоль/л)	18,0±3,1	15,4±2,8	17,5±3,2	16,4±3,8	14,6±3,2	17,3±2,9	8,5–20,5
Білірубін прямий, (ммоль/л)	3,9±1,1	2,6±0,9	3,2±0,7	2,9±0,6	3,2±0,8	3,4±0,8	0,8–5,1
Білірубін непрямий, (ммоль/л)	12,0±2,1	14,4±1,2	12,5±2,0	11,7±1,9	12,7±2,1	14,1±1,8	6,4–15,4
АЛТ (ммоль/л)	0,32±0,04	0,38±0,04	0,34±0,05	0,41±0,03	0,39±0,04	0,43±0,05	0,1–0,48
АСТ (ммоль/л)	0,56±0,06	0,52±0,04	0,49±0,04	0,53±0,03	0,57±0,03	0,56±0,06	0,1–0,65
Холестерин (ммоль/л)	5,4±0,2	5,2±0,3	5,0±0,4	4,9±0,3	5,1±0,4	4,8±0,3	3,1–6,5
Сечовина (ммоль/л)	14,8±2,5	15,0±2,1	14,5±3,0	13,7±2,1	14,6±3,1	12,8±2,4	16,7–18,6
Креатинін (ммоль/л)	6,8±1,6	8,7±1,8	7,8±2,1	7,3±1,4	8,4±1,4	7,3±1,1	4,4–17,6
Загальний білок (г/л)	66,3±3,8	66,7±3,7	67,2±3,1	69,4±2,9	68,5±2,8	69,3±3,0	65,0–85,0
Цукор крові	5,31±1,15	5,31±1,20	5,71±1,13	4,98±1,15	5,43±1,34	5,12±1,56	3,5–6,1

В процесі дослідження не було зареєстровано випадків побічних реакцій, але при більшій кількості спостережень ми не можемо виключати таку можливість.

#### Висновок

Застосування інфузійної форми флуконазолу в комплексній терапії хворих на бронхіальну астму із супутніми мікотичними ураженнями дихальних шляхів призводить до санації мокроти (особливо по відношенню до грибків роду *Candida*) та зменшення сенсибілізації організму до грибкових алергенів, що сприяє покращанню клінічного перебігу захворювання.

Таким чином, препаратом вибору у пацієнтів із вищезазначеною патологією може бути рекомендовано внутрішньовенне введення флуконазолу.

#### ЛІТЕРАТУРА

1. Кашкин П.Н., Лисин В.В. Практическое руководство по медицинской микологии. — Ленинград, 1983.
2. Кулага В.В., Романенко И.М., Черномордик А.Б. Кандидозы и их лечение. — Киев "Здоров'я", 1985. — 125 с.
3. Ласиця Т.С. Значення мікотичної інфекції у виникненні та перебігу бронхолегеневих захворювань // Укр. пульмонол. журн. — 1998. — № 2. — С. 70–71.
4. Новэй Х.С. Бронхиальная астма: Принципы диагностики и лечения / Под ред. М.Э. Гершвина. — Москва, 1984. — С. 289–331.
5. Ципкун О.Г., Давидова Ю.В. Застосування дифлюкану у лікуванні хворих на кандидоз // Укр. медичний часопис. — 1997. — № 1. — С. 81–82.

6. Шмушкович Б.И. // Бронхиальная астма: Воспалительная природа морфологических и биохимических изменений дыхательных путей у больных бронхиальной астмой / Под ред. А.Г. Чучалина. — Москва, 1997. — С. 199–226.

#### КЛІНІЧНИЙ ДОСВІД ЗАСТОСУВАННЯ ФЛУКОНАЗОЛОУ У ХВОРІХ З ХРОНІЧНИМИ НЕСПЕЦІФІЧНИМИ ЗАХВОРЮВАННЯМИ ЛЕГЕНЬ

*Л.С. Осипова, П.В. Грішило, Л.В. Кузнецова, Л.І. Романюк, В.І. Літус, В.О. Грем'яков*

#### Резюме

В статті наведені дані про застосування нового інфузійного протигрибкового препарату флуконазолу у хворих на бронхіальну астму із супутніми мікотичними ураженнями дихальних шляхів та порівняльний аналіз дії різних протигрибкових препаратів.

#### CLINICAL EXPERIENCE OF FLUCONAZOLE APPLICATION IN PATIENTS WITH CHRONIC NONSPECIFIC PULMONARY DISEASES

*L.S. Osipova, P.V. Grishilo, L.V. Kuznetsova, L.I. Romanuk, V.I. Litus, V.O. Grem'yakov*

#### Summary

The article presents the data on application of novel infusion of antimycotic medicine fluconazole n asthma patients with concomitant fungal lesions of respiratory tract and comparative analysis of activity of different antifungal drugs.