

УДК 616.33-002.2-008.14-022

**ОСОБЕННОСТИ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ НА  
СЛИЗИСТОЙ ЖЕЛУДКА АКТИВНЫХ И НЕАКТИВНЫХ ФОРМ  
ХЕЛИКОБАКТЕРНОЙ ИНФЕКЦИИ У БОЛЬНЫХ ХРОНИЧЕСКИМ  
НЕАТРОФИЧЕСКИМ ГАСТРИТОМ, СТРАДАЮЩИХ И НЕ  
СТРАДАЮЩИХ ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАПОРАМИ**

**И.Н. Шухтина \*, А.А. Авраменко \*\***

**\*ГП «Украинский НИИ медицины транспорта», Одесса**

**\*\*Международный классический университет имени Пилипа Орлика,**

**Николаев**

**(Украина)**

[aaahelic@gmail.com](mailto:aaahelic@gmail.com)

**Abstract**

The frequency of detection and the degree of colonization of the gastric mucosa by the active and inactive form of Helicobacter pylori infection was analyzed in 50 patients with chronic non-atrophic gastritis, suffering from chronic constipation, and in 50 patients with chronic non-atrophic gastritis, who did not suffer from constipation. In the group of patients suffering from chronic constipation, the frequency of occurrence of the active form of Helicobacter pylori infection in different topographic zones of the stomach ranged from 46% to 56% with an average degree of mucosal seeding from  $1.12 \pm 0.13 (+)$  to  $1.48 \pm 0.13 (+)$ , the frequency of occurrence of an inactive form of Helicobacter pylori infection in different topographic zones of the stomach ranged from 0% to 48% with an average degree of mucosal colonization from  $0 \pm 0.0 (+)$  to  $1.30 \pm 0.13 (+)$ , while while in the group of patients who did not suffer from chronic

constipation, the frequency of occurrence of an act distinct Helicobacter pylori infection in different topographic zones of the stomach ranged from 36% to 52% with an average degree of mucosal seeding from  $1.02 \pm 0.13$  (+) to  $1.34 \pm 0.13$  (+), and the frequency of occurrence of the inactive Helicobacter pylori infections in different topographic zones of the stomach ranged from 0% to 58% with an average degree of mucosal seeding from  $0 \pm 0.0$  (+) to  $1.56 \pm 0.13$  (+). In patients of the first group, the frequency of detection of intracellular "depots" of HP infection was 2.3 times higher than in patients of the second group.

**Key words:** chronic non-atrophic gastritis, chronic constipation, active and inactive forms of Helicobacter pylori infection.

УДК 616.33-002.2-008.14-022

**Особливості розподілу концентрації на слизовій шлунка активних і неактивних форм гелікобактерної інфекції у хворих на хронічний неатрофічний гастрит, які страждають і не страждають на хронічні запори**

**I.M. Шухтіна , А.О. Авраменко**

**Резюме**

Було проаналізовано частота виявлення і ступінь обсіменіння слизової шлунка активною і неактивною формою гелікобактерної інфекції у 50-ти хворих на хронічний неатрофічний гастрит, які страждають на хронічні запори, і у 50-ти хворих на хронічний неатрофічний гастрит, які на запорами не страждають. У групі хворих, які страждають на хронічні запори, частота виявлення активної форми гелікобактерної інфекції в різних топографічних зонах шлунка коливалася від 46% до 56% при середньому ступені обсіменіння слизової від  $1,12 \pm 0,13$  (+) до  $1,48 \pm 0,13$

(+), частота виявлення неактивної форми гелікобактерної інфекції у різних топографічних зонах шлунка коливалася від 0% до 48% при середньому ступені обсіменіння слизової від  $0 \pm 0,0$  (+) до  $1,30 \pm 0,13$  (+), в той час як в групі хворих, які не страждають на хронічні запори, частота виявлення активної форми гелікобактерної інфекції у різних топографічних зонах шлунка коливалася від 36% до 52% при середньому ступені обсіменіння слизової від  $1,02 \pm 0,13$  (+) до  $1,34 \pm 0,13$  (+), а частота виявлення неактивної форми гелікобактерної інфекції у різних топографічних зонах шлунка коливалася від 0% до 58% при середньому ступені обсіменіння слизової від  $0 \pm 0,0$  (+) до  $1,56 \pm 0,13$  (+). У пацієнтів першої групи частота виявлення внутрішньоклітинних «депо» НР-інфекції була в 2,3 рази вище, ніж у пацієнтів другої групи.

**Ключові слова:** хронічний неатрофічний гастрит, хронічні запори, активна і неактивна форми гелікобактерної інфекції.

УДК 616.33-002.2-008.14-022

**Особенности распределения концентрации на слизистой желудка активных и неактивных форм хеликобактерной инфекции у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих и не страдающих хроническими запорами**

**И.Н. Шухтина, А.А. Авраменко**

### **Резюме**

Были проанализированы частота выявления и степень обсеменения слизистой желудка активной и неактивной формой хеликобактерной

инфекции у 50-ти больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами, и у 50-ти больных хроническим неатрофическим гастритом, которые запорами не страдали. В группе больных, страдающих хроническими запорами, частота встречаемости активной формы хеликобактерной инфекции в разных топографических зонах желудка колебалась от 46% до 56% при средней степени обсеменения слизистой от  $1,12 \pm 0,13$  (+) до  $1,48 \pm 0,13$  (+), частота встречаемости неактивной формы хеликобактерной инфекции в разных топографических зонах желудка колебалась от 0% до 48 % при средней степени обсеменения слизистой от  $0 \pm 0,0$  (+) до  $1,30 \pm 0,13$  (+), в то время как в группе больных, которые не страдали хроническими запорами, частота встречаемости активной формы хеликобактерной инфекции в разных топографических зонах желудка колебалась от 36% до 52 % при средней степени обсеменения слизистой от  $1,02 \pm 0,13$  (+) до  $1,34 \pm 0,13$  (+), а частота встречаемости неактивной формы хеликобактерной инфекции в разных топографических зонах желудка колебалась от 0% до 58 % при средней степени обсеменения слизистой от  $0 \pm 0,0$  (+) до  $1,56 \pm 0,13$  (+). У пациентов первой группы частота выявления внутриклеточных «депо» НР-инфекции была в 2,3 раза выше, чем у пациентов второй группы.

**Ключевые слова:** хронический неатрофический гастрит, хронические запоры, активная и неактивная формы хеликобактерной инфекции.

**Введение.** Согласно общемировой статистике, в последние десятилетия отмечается значимый рост числа больных, страдающих хроническим запором. Их распространенность составляет от 10 до 50 %

среди взрослого населения развитых стран и до 30 % среди детей в возрасте 6—12 лет, что позволяет расценивать запор как проблему века [9]. Распространенность запора на Земном шаре колеблется от 0,7% до 40%, при этом жители Америки и стран Юго-Восточной Азии страдают им в 2 раза чаще, чем европейцы. Чаще запорами страдают лица старших возрастных групп, преимущественно женщины. [7, 8, 11, 12].

Согласно Римским критериям III пересмотра, для постановки диагноза функционального запора необходимо наличие в течение последних 3 мес (при общей продолжительности жалоб 6 мес) не менее двух из перечисленных ниже симптомов:

- натуживание по меньшей мере в четверти всех актов дефекации;
- твердый или фрагментированный кал по меньшей мере в 25% актов дефекации;
- ощущение неполного опорожнения кишечника после не менее чем 25% актов дефекации;
- ощущение препятствия в аноректальной области не менее чем в 25% актов дефекации;
- необходимость мануальных манипуляций для опорожнения кишечника не менее чем в 25% актов дефекации;
- менее трех актов дефекации в неделю;
- жидкий кал только после приема слабительных.

В Римских критериях IV пересмотра указанные признаки функционального запора оставлены практически без изменений, лишь добавлено, что при оценке консистенции кала (2-й признак) следует ориентироваться на Бристольскую шкалу формы кала (Bristol Stool Form Scale), в которой запору соответствуют 1-й и 2-й типы консистенции кала («отдельные твердые комочки кала в виде орешков» и «кал нормальной формы, но с твердыми комочками») [5, 10].

Однако процесс пищеварения в желудочно-кишечном тракте (ЖКТ) является процессом последовательным, который формирует протеолитический каскад, в котором задействованы все органы ЖКТ [3]. С этой позиции проблемы толстого кишечника не могут быть оторваны от проблем желудка, откуда и начинается активный протеолитический каскад. Открытие в 1983 году австралийскими учёными Б.Маршаллом и Дж. Уорреном бактерии, названной в дальнейшем *Helicobacter pylori* (НР), произвело революцию в понимании этиологии и патогенеза хронического гастрита, язвенной болезни и рака желудка [2]. Влияние НР на процесс пищеварения в желудке зависит от наличия и концентрации активных форм бактерий на слизистой данного органа [2,3]. В доступной нам литературе отсутствуют данные по концентрации активных и неактивных форм НР-инфекции у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами, что и стало поводом для проведения нашей работы.

**Цель исследования.** Изучить особенности распределения концентрации на слизистой желудка активных и неактивных форм хеликобактерной инфекции у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих и не страдающих хроническими запорами.

**Материалы и методы исследования.** На базах клинического отдела проблемной лаборатории по вопросам хронического хеликобактериоза Черноморского национального университета имени Петра Могилы (г. Николаев) и ГП «Украинский НИИ медицины транспорта» было комплексно обследовано 100 больных хроническим неатрофическим гастритом. Первую группу составили 50 больных, страдающих хроническими запорами, вторую – 50 больных, которые запорами не страдали. Возраст пациентов колебался от 18-ти до 72-х лет (средний

возраст составил  $40,27 \pm 1,08$  года). Мужчин было 40 человек (40%), женщин – 60 человек (60%).

Исследование проведено с соблюдением основных биоэтических положений Конвенции Совета Европы о правах человека и биомедицине (от 04.04.1997г.), Хельсинкской декларации Всемирной медицинской ассоциации об этических принципах проведения научных медицинских исследований с участием человека (2013 г.), а также приказа МЗ Украины № 690 от 23.09.2009 г.

Комплексное обследование включало: пошаговую внутрижелудочную pH – метрию по методике Чернобрового В.Н., эзофагогастродуоденоскопию (ЭГДС) по общепринятой методике, двойное тестирование на HP: тест на уреазную активность и микроскопирование окрашенных по Гимза мазков-отпечатков, материал для которых брался во время проведения эндоскопии из 4-х топографических зон: из средней трети антрального отдела и тела желудка по большой и малой кривизне по разработанной нами методике, которая позволяет определять и наличие внутриклеточных «депо» HP-инфекции, а также гистологические исследования слизистой желудка, материал для которых брался из тех же зон, по общепринятой методике с учётом последних классификаций [1,6]. Для просчёта среднего уровня кислотности использовались условные единицы (УЕ)[2].

Последовательность обследования: после сбора анамнеза больным проводилась pH-метрия, а после – ЭГДС с забором биопсийного материала для проведения тестирования на HP и гистологических исследований слизистой желудка. Исследование проводилось утром, натощак, через 12-14 часов после последнего приёма пищи. Полученные данные были обработаны статистически с помощью t- критерия Стьюдента с вычислением средних величин (M) и оценкой вероятности отклонений (m).

Изменения считались статистически достоверными при  $p < 0,05$ . Статистические расчёты выполнялись с помощью электронных таблиц Exel для Microsoft Office.

**Результаты исследований и их обсуждение.** Данные, полученные при проведении рН-метрии, отражены в **таблице 1**.

**Таблица 1**

**Уровень кислотности у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами, и у больных хроническим неатрофическим гастритом, которые запорами не страдают**

Уровень кислотности	Частота выявленных различных уровней кислотности у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами, и у больных хроническим неатрофическим гастритом, которые запорами не страдают			
	1-я группа Количество человек (n = 50)	%	2-я группа Количество человек (n = 50)	%
Гиперацидность выраженная	8	16	6	12
Гиперацидность умеренная	2	4	6	12
Нормацидность	17	34	15	30
Гипоацидность умеренная	8	16	9	18
Гипоацидность выраженная	14	28	14	28
Анацидность	1	2	0	0

**Примечания:** n - количество исследований

При сравнительном анализе уровня кислотности по группам в 1-ой группе кислотность составила  $11,12 \pm 0,79$  УЕ, во 2-ой -  $11,42 \pm 0,69$  УЕ, что соответствовало базальной нормацидности минимальной в обеих группах без достоверных ( $p > 0,05$ ) различий.

При проведении ЭГДС у пациентов 1-ой группы активный язвенный процесс был выявлен у 3-х (6%) пациентов в двенадцатиперстной кишке и у 1-го(2%) – в желудке; у 5-ти (10%) пациентов имелись проявления

перенесенных в прошлом язв луковицы двенадцатиперстной кишки в виде рубцовой деформации разной степени выраженности. У 3-х пациентов (6%) в полости желудка было обнаружено присутствие желчи.

При проведении ЭГДС у пациентов 2-ой группы у 2-х (4%) пациентов в двенадцатиперстной кишке и у 1-го (2%) – в желудке был выявлен активный язвенный процесс, у 2-х (4%) пациентов было выявлено эрозивно-язвенное повреждение слизистой луковицы двенадцатиперстной кишки; у 9-ти (18%) пациентов имелись проявления перенесенных в прошлом язв луковицы двенадцатиперстной кишки в виде рубцовой деформации разной степени выраженности. У 6-ти пациентов (12%) в полости желудка было обнаружено присутствие желчи.

При анализе данных гистологических исследований у всех больных в 100% случаев было подтверждено наличие хронического неатрофического гастрита как в активной, так и в неактивной стадии разной степени выраженности.

Данные по выявлению и степени обсеменения слизистой желудка активной и неактивной формами НР-инфекции по топографическим зонам желудка у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами, представлены в **таблицах 2, 3**.

**Таблица 2**

**Частота выявления и степень обсеменения слизистой желудка активной формой НР - инфекции по топографически зонам у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами (n = 50)**

Топографические зоны желудка	Частота выявления, %	Степень обсеменения слизистой желудка НР-инфекцией по топографическим зонам желудка (+) / (M±m)
------------------------------	----------------------	---

1.Антральный отдел желудка, средняя треть, большая кривизна	26 (52%)	$1,28 \pm 0,13$
2.Антральный отдел желудка, средняя треть, малая кривизна	23 (46%)	$1,12 \pm 0,13$
3.Тело желудка, средняя треть, большая кривизна	28 (56%)	$1,40 \pm 0,13$
4.Тело желудка, средняя треть, малая кривизна	26 (52%)	$1,48 \pm 0,13$

**Примечания:** n - количество исследований

**Таблица 3**

**Частота выявления и степень обсеменения слизистой желудка неактивной формой НР - инфекции по топографическим зонам у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами (n = 50)**

Топографические зоны желудка	Частота выявления, %	Степень обсеменения слизистой желудка НР-инфекцией по топографическим зонам желудка (+) / (M±m)
1.Антральный отдел желудка, средняя треть, большая кривизна	0 (0%)	$0 \pm 0,0$
2.Антральный отдел желудка, средняя треть, малая кривизна	1 (2%)	$0,06 \pm 0,09$
3.Тело желудка, средняя треть, большая кривизна	22 (44%)	$1,12 \pm 0,13$
4.Тело желудка, средняя треть, малая кривизна	24 (48%)	$1,30 \pm 0,13$

**Примечания:** n - количество исследований

Данные по выявлению и степени обсеменения слизистой желудка активной и неактивной формами НР-инфекции по топографическим зонам желудка у больных хроническим неатрофическим гастритом, которые не страдают хроническими запорами, представлены в таблицах 4, 5.

**Таблица 4**

**Частота выявления и степень обсеменения слизистой желудка активной формой НР - инфекции по топографическим зонам у больных хроническим неатрофическим гастритом, которые не страдают хроническими запорами (n = 50)**

<b>Топографические зоны желудка</b>	<b>Частота выявления, %</b>	<b>Степень обсеменения слизистой желудка НР-инфекцией по топографическим зонам желудка (+) / (M±m)</b>
1.Антральный отдел желудка, средняя треть, большая кривизна	19 (38%)	1,02 ± 0,13
2.Антральный отдел желудка, средняя треть, малая кривизна	19 (38%)	1,04 ± 0,13
3.Тело желудка, средняя треть, большая кривизна	18 (36%)	1,08 ± 0,13
4.Тело желудка, средняя треть, малая кривизна	26 (52%)	1,34 ± 0,13

**Примечания:** n - количество исследований

**Таблица 5**

**Частота выявления и степень обсеменения слизистой желудка неактивной формой НР - инфекции по топографическим зонам у больных хроническим неатрофическим гастритом, которые не страдают хроническими запорами (n = 50)**

<b>Топографические зоны желудка</b>	<b>Частота выявления, %</b>	<b>Степень обсеменения слизистой желудка НР-инфекцией по топографическим зонам желудка (+) / (M±m)</b>
1.Антральный отдел желудка, средняя треть, большая кривизна	0 (0%)	0 ± 0,0
2.Антральный отдел желудка, средняя треть, малая кривизна	0 (0%)	0 ± 0,0

3.Тело желудка, средняя треть, большая кривизна	29 (58%)	$1,56 \pm 0,13$
4.Тело желудка, средняя треть, малая кривизна	18 (36%)	$1,02 \pm 0,13$

**Примечания:** n - количество исследований

При сравнительном анализе данных по средней степени обсеменения активной формой НР-инфекцией слизистой желудка по топографическим зонам у обследованных больных 1-ой группы степень обсеменения была достоверно выше в теле желудка по большой кривизне, чем у пациентов 2-ой группы ( $p<0,05$ ), в то время как при сравнительном анализе данных по средней степени обсеменения неактивной формой НР-инфекцией слизистой желудка по топографическим зонам у больных 2-ой группы степень обсеменения была достоверно выше на слизистой в теле желудка по большой кривизне, чем у пациентов 1-ой группы ( $p<0,05$ ).

При анализе данных по выявлению внутриклеточных «депо» НР-инфекции было выяснено, что у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами, частота выявления «депо» составила 28 (56%) случаев, а у больных хроническим неатрофическим гастритом, которые не страдали хроническими запорами, частота выявления «депо» составила 12 (24%) случаев, то есть в 2,3 раза больше.

Данные результаты объяснимы с точки зрения влияния активной формы НР-инфекции на процесс пищеварения и топографии расположения желёз слизистой желудка, в состав которой входят париетальные клетки. Активные формы НР-инфекции выделяют большое количество цитотоксинов, которые крайне негативно влияют на весь процесс пищеварения, и, следовательно, на весь организм (чем выше концентрация НР, тем более выражено его негативное воздействие) [2,3]. Концентрация париетальных желёз наибольшая именно в слизистой тела желудка и при

третьей стадии развития хронического неатрофического гастрита НР-инфекция максимально концентрируется именно в этой зоне [3], очень часто формируя именно здесь внутриклеточное «депо» НР [4]. Наличие у больных хроническим неактивным гастритом, страдающих хроническим запором, большего в 2,3 раза числа внутриклеточного «депо» НР, чем у пациентов, не страдающих запорами, свидетельствует о более длительном и более распространённом процессе патологического влияния НР-инфекции на процесс пищеварения, в который вовлечён и кишечник.

### **Выводы и перспективы дальнейших исследований.**

1. У больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами, степень обсеменения слизистой желудка активными формами НР-инфекции достоверно выше в теле желудка по большой кривизне, чем у больных хроническим неатрофическим гастритом, которые запорами не страдают.
2. Частота выявления внутриклеточных «депо» НР-инфекции у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих хроническими запорами, в 2,3 раза выше, чем у больных хроническим неатрофическим гастритом, которые запорами не страдают, что свидетельствует о более длительном и более распространённом процессе патологического влияния НР-инфекции на процесс пищеварения, в который вовлечён и кишечник.

Перспективой дальнейших исследований является изучение достоверности разных способов тестирования НР-инфекции у больных хроническим неатрофическим гастритом, страдающих и не страдающих хроническими запорами.

### **References**

1. Avramenko AA. Dostovernost stul-testa pri testirovaniï bolnykh khronicheskim khelikobakteriozom pri nalichii aktivnykh i neaktivnykh

- form khelikobakternoy infektsii na slizistoy obolochke zheludka. *Suchasna gastroenterologiya*. 2014; 3 (77): 22–6. [Russian].
2. Avramenko AA, Gozhenko AI, editors. *Helikobakterioz*. Nikolaev: «X-press poligrafiya», 2007. 336 s. [Russian].
  3. Avramenko AA, Gozhenko AI, Goydyk VS, editors. *Yazvennaya bolezнь (ocherki klinicheskoy patofiziologii)*. Odessa : OOO «RA «ART-V», 2008. 304 s. [Russian].
  4. Avramenko AA, Shuhtina IN. Chastota vyyavleniya vnutrikletochnyh depo helikobakternoj infekcii u bolnyh hronicheskim helikobakteriozom pri ih planovom testirovaniyu (rezultaty 529 issledovanij). *Zagalna patologiya ta patologichna fiziologiya*. 2012, T.7, 3: 124 - 127. [Russian].
  5. Ivashkin VT, Maev IV, Sheptulin AA, Truhmanov AS, Poluektova EA, Baranskaya EK, Shifrin OS, Lapina TL, Osipenko MF, Simanenkov VI, Hlynov IB. Klinicheskie rekomendacii Rossijskoj gastroenterologicheskoy associacii po diagnostike i lecheniyu vzroslyh pacientov s hronicheskim zaporom. *Rossijskij zhurnal gastroenterologii, hepatologii i koloproktologii*. 2017, 27(3): 75-83. [Russian].
  6. Kímakovich VY, Nikishaev VI, editors. *Yendoskopiya travnogo kanalu. Norma, patologiya, suchasni klasifikatsiyi*. Lviv: Vidavnitstvo Meditsina Svitu, 2008. 208 s., il. 4. [Ukrainian].
  7. Minushkin ON. Hronicheskij zapor (opredelenie, epidemiologiya, diagnostika): sovremennaya medikamentoznaya terapiya. *Medicinskij sovet*. 2015; 13: 100-105. [Russian].
  8. Osadchuk MA, Balashov DV, Osadchuk MM. Zapor v poliklinicheskoy praktike. *Poliklinika*.2015, 1: 91-94. [Russian].
  9. Uspenskij YuP, Balukova EV, Baryshnikova NV. Hronicheskij zapor, assotsirovannyj s metabolicheskimi narusheniyami: osobennosti lecheniya. *Suchasna gastroenterologiya*. 2010, 5(2): 81-88. [Russian].

10. Lacy B. E., Mearin F., Lin Chang et al. Bowel disorders. *Gastroenterology* 2016; 150(6):1393-407.
11. Mugie S.M, Benninga M.A, Di Lorenzo C. Epidemiology of constipation in children and adults: a systematic review. *Best Pract Res Clin Gastroenterol.* 2011;25:3–18.
12. Wald A et al. The BI Omnibus study an international survey of community prevalence of constipation and laxative use in adults. *Gastroenterology.* 2006, 130: 508.