

Міністерство охорони здоров'я України  
Вищий державний навчальний заклад України  
«Буковинський державний медичний університет»

# БУКОВИНСЬКИЙ МЕДИЧНИЙ ВІСНИК

---

---

Український науково-практичний журнал  
Заснований у лютому 1997 року  
Видається 4 рази на рік

*Включений до Ulrichsweb™ Global Serials Directory,  
наукометричних баз Google Scholar, Index Copernicus International,  
Scientific Indexing Services та до бази даних Всеросійського інституту  
наукової і технічної інформації Російської академії наук*

**ТОМ 20, № 1 (77)**

**2016**

**Редакційна колегія:**

головний редактор Т.М. Бойчук,

Л.О. Безруков, О.І. Волошин, І.І. Заморський,

О.І. Іващук (заступник редактора), Т.О. Ілащук, А.Г. Іфтодій,

І.Ф. Мещишен, В.П. Польовий, Р.В. Сенютович, І.Й. Сидорчук,

В.К. Тащук (відповідальний секретар), С.С. Ткачук,

О.І. Федів (відповідальний секретар)

**Наукові рецензенти:**

проф. Л.О. Безруков, проф. Т.О. Ілащук, проф. С.С. Ткачук

**Чернівці: БДМУ, 2016**

*C.I. Тарнавська, Т.В. Донська, І.Д. Колісник\**

## ОСОБЛИВОСТІ АТОПІЧНОГО СТАТУСУ ДІТЕЙ, ХВОРИХ НА БРОНХІАЛЬНУ АСТМУ ЗАЛЕЖНО ВІД ЗАПАЛЬНИХ ПАТЕРНІВ КРОВІ

Вищий державний навчальний заклад

**Резюме.** Проведення комплексного клінічно-параклінічного обстеження 120 дітей, хворих на бронхіальну астму, дозволило встановити, що наявність гіпергранулоцитарного запального патерну крові підвищувала шанси наявності атопічної реактивності за показниками шкірного алерготестування у 5-9 разів, підвищення вмісту інтерлейкіну-5 у крові (понад 16,8 пг/мл) – у 6,1 раза, виявiti вірогідні кореляційні зв'язки вмісту загального імуноглобуліну Е у сироватці крові з клінічними показниками тяжкості перебігу хвороби ( $r=0,9$ ;

$p<0,05$ ) за гіпергранулоцитарного фенотипу. Нейтрофільний фенотип бронхіальної астми характеризувався підвищенням шансів підвищеного вмісту інтерлейкіну-8 у крові (понад 10 пг/мл) щодо гіпогранулоцитарного фенотипу хвороби в 3,5 раза. Гіпогранулоцитарний фенотип астми асоціював із найнижчими показниками атопічної реактивності організму.

**Ключові слова:** астма, діти, атопія, запальний патерн крові.

**Вступ.** Наразі увага багатьох науковців акцентована на дослідження запальних фенотипів бронхіальної астми (БА) [2]. Водночас оцінка особливостей запалення дихальних шляхів за показниками цитологічного складу мокротиння або дослідження бронхоальвеолярного лаважу в педіатричній практиці є досить складним та трудомістким процесом, внаслідок утруднень при заборі матеріалу в дітей [1]. Окрім того, показники цитологічного дослідження мокротиння не є сталими, вони залежать від впливу зовнішніх чинників, поліутантів, вірусних та бактеріальних агентів тощо.

Особливий інтерес викликає розподіл запальних фенотипів БА за показниками вмісту гранулоцитів у периферичній крові, запропонований рядом дослідників [5]. Даний підхід є цілком віправданим, оскільки формування запального процесу дихальних шляхів відбувається за рахунок міграції гранулоцитів периферичної крові. Проте кореляції між маркерами запалення - еозинофілами та нейтрофілами в індукованому мокротинні та вмістом даних гранулоцитів у периферичній крові маловивчені, хоча відомо, що морфофункціональні характеристики еозинофілів бронхів та крові збігаються [6]. Найбільш дискусійним виявилося питання щодо ототожнення термінів «еозинофільна», за типом запальної відповіді бронхів, і атопічна/алергічна бронхіальна астма, та «нееозинофільна/нейтрофільна» астма із неатопічною/неалергічною [3, 4].

Оскільки в клінічній практиці визначення запальних фенотипів астми за вмістом циркулюючих гранулоцитів у периферичній крові є більш доступним методом, вважали доцільним оцінити показники атопічної реактивності в дітей, хворих на БА, залежно від запальних патернів крові для уточнення фенотипових особливостей перебігу захворювання.

**Мета роботи.** З метою оптимізації комплексного лікування дітей, хворих на бронхіальну астму, ретроспективно дослідити маркери атопії залежно від запальних патернів крові.

**Матеріал і методи.** Для досягнення поставленої мети проведено комплексне клінічно-імунологічне обстеження I-II рівня 120 дітей, хворих на БА. Вивчалися показники клітинного та гуморального імунітету, вміст у периферичній крові Т-лімфоцитів та їх субпопуляцій, а в сироватці крові – рівень імуноглобулінів класів А, М, G, Е загального та інтерлейкіну-4, -5, -8. Усім дітям проводили оцінку шкірної чутливості негайногенного типу до побутових, харчових, епідермальних та пилкових алергенів.

Залежно від вмісту гранулоцитів крові сформовані чотири клінічні групи. Першу (I) групу становили 34 дитини, які хворіють на БА із гіпогранулоцитарним патерном запалення (вміст еозинофілів крові  $< 250$  клітин/ $\text{мм}^3$  та нейтрофілів  $< 5000$  клітин/ $\text{мм}^3$ ) (середній вік –  $13,7 \pm 2,6$  року, частка хлопчиків – 64,7%), до II групи увійшли 60 дітей, хворих на БА з переважно еозинофільним патерном периферичної крові (вміст еозинофілів  $\geq 250$  клітин/ $\text{мм}^3$ ) (середній вік –  $12,8 \pm 2,9$  року, частка хлопчиків – 70,0 %), до III групи увійшли 14 дітей із нейтрофільним патерном (вміст нейтрофілів  $\geq 5000$  клітин/ $\text{мм}^3$ ) (середній вік –  $12,6 \pm 2,7$  року, частка хлопчиків – 64,3 %), до IV групи увійшли 12 дітей з гіпергранулоцитарним патерном запальної відповіді (вміст еозинофілів крові  $\geq 250$  клітин/ $\text{мм}^3$  та нейтрофілів  $\geq 5000$  клітин/ $\text{мм}^3$ ) (середній вік –  $14,9 \pm 1,9$  року; частка хлопчиків – 58,3 %). За основними клінічними характеристиками групи спостереження були зіставлювалими.

Одержані результати дослідження аналізували з позицій біостатистики та клінічної епідеміології за допомогою комп’ютерних пакетів “Statistica7” StatSoft Inc. та Excel XP для Windows, різницю показників вважали статистично значимою за  $p < 0,05$ . З позицій клінічної епідеміології визначали відносний ризик (ВР) та співвідношення шансів (Ш) розвитку певної події. Відбір та обстеження пацієнтів відповідали принципам біомедичної етики в педіатрії.

**Результати дослідження та їх обговорення.** В результаті проведених досліджень встановлено, що виразна чутливість до побутових алергенів відзначалась у хворих II, III та IV груп, показники якої вірогідно перевищували результати вказаних проб у пацієнтів із гіпогранулоцитарним патерном крові (табл. 1).

Водночас найвищими виявилися показники шкірної гіперчутливості до небактеріальних алергенів у дітей, хворих на БА із гіпогранулоцитарним запальним патерном крові, оскільки за розмірами папули шкірної реакції на побутові алергени вони вірогідно перевищували результати пацієнтів I групи, за чутливістю до епідермальних алергенів – були вірогідно вищими за показники хворих із еозинофільним фенотипом БА, а за результатами вивчення шкірної гіперчутливості до пилкових алергенів – вірогідно виразнішими за відповідні результати в пацієнтів із гіпогранулоцитарним та нейтрофільним фенотипами БА.

Показники ризику реєстрації виразної шкірної гіперчутливості в дітей, хворих на БА із гіпогранулоцитарним фенотипом порівняно до інших груп спостереження представлені в таблиці 2.

Таким чином, незважаючи на повідомлення щодо асоціації еозинофільного фенотипу астми з виразною шкірною гіперчутливістю до алергенів та підвищеннем імуноглобуліну Е в сироватці крові [6], наявність гіпогранулоцитарного запального патерну крові підвищує шанси реєстрації шкірної атопічної реактивності у 5-9 разів.

Виходячи з отриманих даних, нами проаналізовано вміст у сироватці крові основних маркерів запалення – інтерлейкіну-4,-5,-8 та загального імуноглобуліну Е у пацієнтів груп спостереження (табл. 3).

Отримані результати продемонстрували, що в представників IV клінічної групи вміст загального імуноглобуліну Е у сироватці крові був у 1,6 раза вищий, ніж у дітей із гіпогранулоцитарним та нейтрофільним запальним фенотипом, та в 1,2 раза вищим порівняно з пацієнтами з еозинофільною БА, що узгоджується з результатами шкірного алерготестування даної когорти дітей.

Поряд із цим встановлено, що у хворих із наявністю гіпогранулоцитарного запального патерну крові показники вмісту загального імуноглобуліну Е у сироватці крові вірогідно корелюють із клінічними показниками тяжкості перебігу хвороби (зокрема з денними симптомами, частотою застосування  $\beta_2$ -агоністів, обмеженістю фізичної активності:  $r=0,9$ ;  $p<0,05$ ). У представників I та II клінічних груп дані зв'язки виявилися слабшими: за наявності еозинофільного фенотипу – помірно корелювали з тяжкістю нападу ( $r=0,5$ ;  $p<0,05$ ), частотою застосування  $\beta_2$ -агоністів ( $r=0,4$ ;  $p<0,05$ ) та показниками лабільності бронхів ( $r=0,4$ ;  $p<0,05$ ); у пацієнтів із гіпогранулоцитарним фенотипом – з обмеженням фізичної активності хворих ( $r=0,5$ ;  $p<0,05$ ). Проте за наявності нейтрофільного фенотипу астми відповідних зв'язків між концентрацією загального імуноглобуліну Е у сироватці крові та кліні-

Таблиця 1

#### Показники шкірної гіперчутливості до небактеріальних алергенів у дітей груп спостереження, мм

Клінічні групи	Розмір папули шкірної реакції, мм		
	побутові	епідермальні	пилкові
I група	13,7±1,4	13,7±1,5	8,4±1,9
II група	17,8±1,0	13,9±0,8	10,6±1,2
III група	20,3±2,7	13,7±1,2	9,2±1,7
IV група	19,6±2,1	22,6±7,2	17,0±2,7
P	I:II,III,IV <0,05	II:IV <0,05	I,III:IV <0,05

Таблиця 2

#### Показники ризику розвитку шкірної гіперчутливості негайного типу до небактеріальних алергенів у дітей із гіпогранулоцитарним запальним фенотипом

Показники	Показники ризику	
	Відносний ризик, (95 %ДІ)	Співвідношення шансів, (95 %ДІ)
Порівняно з гіпогранулоцитарним фенотипом		
Побутові алергени (папула>13,7 мм)	1,6 (0,9-2,6)	5,6 (2,7-11,4)
Пилкові алергени (папула>10 мм)	4,5(3,4-5,9)	9,6 (4,8-19,5)
Порівняно з еозинофільним фенотипом		
Епідермальні алергени (папула>13,9 мм)	1,7(1,3-2,4)	2,8(1,6-5,2)

Таблиця 3

## Показники вмісту окремих цитокінів у сироватці крові дітей груп спостереження

Клінічні групи	Показники			
	Ig E МО/мл	IL-4 пг/мл	IL-5 пг/мл	IL-8 пг/мл
I група	568	9,8	6,8	5,1
II група	737	11,1	16,8	8,8
III група	571	5,9	9,8	17,9
IV група	887	10,5	44,5	10,7
P	>0,05	II,IV:III <0,05	I,III:II,IV<0,05	I, II:III<0,05

чно-параклінічними показниками тяжкості не встановлено, що, в цілому, збігається з даними літератури [7].

Наявність нейтрофільної моделі астми, окрім помірної виразності шкірної гіперчутливості до епідермальних та пилкових алергенів та відносно меншого вмісту загального імуноглобуліну Е у сироватці крові, характеризувалася втрічі вищим вмістом інтерлекіну-8 у крові порівняно до представників I групи, вдвічі – відносно еозинофільного фенотипу, та в 1,6 раза вищим порівняно із гіпергранулоцитарним фенотипом БА. Показники ризику реєстрації підвищення інтерлекіну – 8 у крові ( $>10,0$  пг/мл) за наявності нейтрофільного фенотипу астми порівняно до гіпогранулоцитарного фенотипу хвороби дорівнювали: відносний ризик - 2,3 (95 %ДІ:1,7-2,9) при співвідношенні шансів – 3,5 (95 %ДІ: 1,9-6,6).

Водночас показники вмісту інтерлекінів-4,5 виявилися вірогідно вищими у представників II та IV клінічних груп порівняно до нейтрофільного фенотипу астми та хворих із гіпогранулоцитарним запальним патерном крові.

Проте в дітей із гіпергранулоцитарним фенотипом астми вміст інтерлекіну-5 виявився найвищим та вдвічі вищим, ніж у хворих з еозинофільною БА. Показники ризику реєстрації підвищення сироваткового вмісту інтерлекіну – 5 ( $>16,8$  пг/мл) за наявності гіпергранулоцитарного запального патерну крові порівняно до еозинофільного фенотипу хвороби дорівнювали: відносний ризик – 3,5 (95 %ДІ:2,7-4,6) при співвідношенні шансів – 6,1 (95 %ДІ: 3,1-12,2). Підтверджували залучення інтерлекіну -5 до розвитку запалення дихальних шляхів у дітей із гіпергранулоцитарним фенотипом астми його міцні вірогідні кореляційні зв'язки з показниками лабільноті бронхів ( $r=0,9$ ;  $p<0,05$ ).

Узагальнюючи наведене вище, слід відзначити, що найвиразніші ознаки атопічної реактивності за показниками шкірної гіперчутливості до небактеріальних алергенів, підвищением вмісту в сироватці крові загального імуноглобуліну Е, інтерлекінів-4,5 притаманні дітям, хворим на БА за наявності гіпергранулоцитарного запального патерну крові, та дещо менш виразними – за еозинофільного фенотипу БА. Нейтрофільна модель БА характеризувалася переважно зростанням концентрації інтерлекіну-8 у сироватці крові та помірними ознаками атопії. Наявність гіпог-

ранулоцитарного запального патерну крові в дітей, хворих на БА, асоціювала з найнижчими результатами шкірного алерготестування, вмісту загального імуноглобуліну Е, інтерлекінів-4,5 у сироватці крові.

## Висновки

1. У дітей, хворих на бронхіальну астму, наявність гіпергранулоцитарного запального патерну крові підвищує шанси розвитку шкірної гіперчутливості до небактеріальних алергенів у 5-9 разів.

2. За наявності гіпергранулоцитарного фенотипу астми показники вмісту загального імуноглобуліну Е у сироватці крові вірогідно корелювали з клінічними показниками тяжкості перебігу хвороби ( $r=0,9$ ;  $p<0,05$ ).

3. Показники ризику реєстрації підвищення інтерлекіну – 5 у сироватці крові ( $>16,8$  пг/мл) за наявності гіпергранулоцитарного запального патерну крові порівняно до еозинофільного фенотипу хвороби дорівнювали: відносний ризик – 3,5 (95 %ДІ:2,7-4,6) при співвідношенні шансів – 6,1 (95 %ДІ: 3,1-12,2).

4. Наявність нейтрофільного фенотипу астми асоціювала з помірними результатами шкірного алерготестування, відносно меншого вмісту загального імуноглобуліну Е у сироватці крові, підвищенням шансів реєстрації інтерлекіну-8 у крові понад 10 пг/мл порівняно до пацієнтів із гіпогранулоцитарним фенотипом хвороби в 3,5 раза.

**Перспективи подальших досліджень.** Подальші дослідження полягають у вивченні генетичних маркерів несприятливого перебігу бронхіальної астми за різних фенотипів захворювання для оптимізації індивідуальної контролювальної терапії захворювання.

## Література

1. Безруков Л.О. Порівняльний аналіз цитологічного складу мокротиння школярів, хворих на бронхіальну астму, при еозинофільному та нейтрофільному характері запалення дихальних шляхів / Л.О. Безруков, О.К. Колоскова, Є.П. Ортеменка // Здоровье ребенка. – 2012. – № 2 (37). – С. 28-30.
2. Уманець Т.Р. Сучасна концепція фенотипування бронхіальної астми / Т.Р. Уманець, В.Ф. Лапшин// Здоров'я України. – 2014. – № 1 (28). – С. 52-54.
3. Pelaia G. Cellular mechanisms underlying eosinophilic and neutrophilic airway inflammation in asthma / G. Pelaia, A. Vatrella, M.T. Busceti // Hindawi Publishing Corporation Mediators of Inflammation. – 2015. – Режим доступу: <http://dx.doi.org/10.1155/2015/879783>

4. Gibson P.G. Inflammatory phenotypes in adult asthma: clinical applications / P.G. Gibson // The Clinical Respiratory Journal. – 2009. – Vol. 3. – P. 198-206.
5. Heterogeneity of asthma according to systemic inflammatory pattern in children/ I.S.Sol, Y.H.Kim, H.S.Lee [et al.]// Allergy Asthma Respir. Dis. – 2014. – Vol. 2, № 3. – P. 165-170.
6. Heterogeneity of asthma according to blood inflammatory patterns / R. Nadif, V. Siroux, M. P. Oryszczyn [et al.] // Thorax. – 2009. – Vol. 64. – P. 374-380.
7. Targeting neutrophilic inflammation in severe neutrophilic asthma: can we target the disease-relevant neutrophil phenotype? / P.L. Bruijnzeel, M. Uddin, L. Koenderman [et al.] / J. Leukoc. Biol. – 2015. – Vol. 4, № 2. – P. 98-104.

## **ОСОБЕННОСТИ АТОПИЧЕСКОГО СТАТУСА ДЕТЕЙ СТРАДАЮЩИХ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМОЙ В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ВОСПАЛИТЕЛЬНЫХ ПАТТЕРНОВ КРОВИ**

**С.І. Тарнавська, Т.В. Донська, І.Д. Колесник**

**Резюме.** Проведение комплексного клинико-параклинического обследования 120 детей, больных бронхиальной астмой, позволило установить, что наличие гипергранулоцитарного воспалительного паттерна крови повышало шансы наличия атопической реактивности по показателям кожного алерготестирования в 5-9 раз, повышения содержания интерлейкина-5 в крови (более 16,8 pg/ml) – в 6,1 раза. Обнаружены достоверные корреляционные связи содержания общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови с клиническими показателями тяжести болезни ( $r=0,9$ ;  $p<0,05$ ) при гипергранулоцитарном фенотипе. Нейтрофильный фенотип бронхиальной астмы характеризовался повышением шансов повышенного содержания интерлейкина-8 в крови (более 10 pg/ml) в соотношении к гипогранулоцитарному фенотипу болезни в 3,5 раза. Гипогранулоцитарный фенотип астмы ассоциировал с самыми низкими показателями атопической реактивности организма.

**Ключевые слова:** астма, дети, атопия, воспалительный паттерн крови.

## **FEATURES OF THE ATOPIC STATUS IN CHILDREN WITH BRONCHIAL ASTHMA DEPENDING ON BLOOD INFLAMMATORY PATTERNS**

**S.I. Tarnavskaya, T.V. Donska, I.D. Kolisnyk\***

**Abstract.** It has been showed on the results of a complex clinical and immunological examination of 120 children with bronchial asthma, that presence of hypergranulocytic blood inflammatory pattern increased the chances of atopic skin reactivity by 5-9 times (according to result of skin allergic tests) and by 6,1 times of elevated ( $>16,8$  pg/ml) serum content of interleukin-5. In children with hypergranulocytic asthma phenotype a statistically probable correlation of the serum total immunoglobulin E level with clinical symptoms of disease severity has been indicated ( $r=0,9$ ;  $p<0,05$ ).

Neutrophilic asthma phenotype had better odds (by 3,5 times) of elevated serum level of interleukin-8 ( $>10$  pg/ml) in comparison to patients with hypogranulocytic asthma phenotype. The hypogranulocytic asthma phenotype was associated with the lowest rate of the atopy markers.

**Key words:** asthma, children, atopy, blood inflammatory pattern

Higher State Educational Institution of Ukraine «Bukovinian State Medical University» (Chernivtsi)  
\*CMI city polyclinic №3 (Chernivtsi)

Рецензент – проф. Т.В. Сорокман

Buk. Med. Herald. – 2016. – Vol. 20, № 1 (77). – P. 166-169

Надійшла до редакції 25.01.2016 року

<b>Михалайко О.Я.</b> КОНЦЕНТРАЦІЙНІ ЗМІНИ ПЛАЗМОВОГО ГОМОЦИСТЕЇНУ ПРИ ГОСТРОМУ ШЕМІЧНОМУ ІНСУЛЬТІ .....	84
<b>Муравський А.В., Чеботарьова Л.Л., Солонович О.С.</b> ОСОБЛИВОСТІ ЕЛЕКТРО-ЕНЦЕФАЛОГРАФІЧНИХ ЗМІН У БОКСЕРІВ-ЛЮБИТЕЛІВ, ЯКІ ПЕРЕНЕСЛИ ПОВТОРНІ ЛЕГКІ ЧЕРЕПНО-МОЗКОВІ ТРАВМИ .....	87
<b>Нефедов А.А., Мамчур В.И.</b> ОЦЕНКА АНТИНОЦІЦЕПТИВНОГО ПОТЕНЦІАЛА АНТИДЕПРЕССАНТОВ В ТЕРАПІЇ НЕВРОПАТИЧЕСКОЇ БОЛІ, ИНДУЦИРОВАННОЇ ЕКСПЕРИМЕНТАЛЬНИМ АЛЛЕРГІЧЕСКИМ ЭНЦЕФАЛОМІЕЛІТОМ .....	94
<b>Нюшко Т.Ю.</b> ЕФЕКТИВНІСТЬ КОМБІНОВАНОГО АНТИГІПЕРТЕНЗИВНОГО ЛІКУВАННЯ У ХВОРИХ НА ГІПЕРТОНІЧНУ ХВОРОБУ ІІ СТАДІЇ ЗАЛЕЖНО ВІД ТИПУ РЕМОДЕЛЮВАННЯ ЛІВОГО ШЛУНОЧКА .....	99
<b>Оленович О.А., Пащковська Н.В.</b> ПОКАЗНИКИ ВУГЛЕВОДНОГО ОБМІNU НА ТЛІ ЗАСТОСУВАННЯ ПРЕПАРАТІВ ЦИНКУ В КОМПЛЕКСНОМУ ЛІКУВАННІ ЦУКРОВОГО ДІАБЕТУ .....	105
<b>Паньків І.В.</b> ЗВ'ЯЗОК ПОЛІМОРФІЗМІВ ГЕНА РЕЦЕПТОРА ВІТАМІНУ D IЗ РОЗВИТОКМ ОСТЕОПОРОЗУ У ХВОРИХ НА ГІПОТИРЕОЗ .....	109
<b>Пекарь А.Ю., Міцода Р.М.</b> КЛІНІЧНИЙ ПЕРЕБІГ ПОЛОГІВ ТА ПУЕРПЕРАЛЬНОГО ПЕРІОДУ У ЖІНОК ІЗ ЕПШТЕЙНА-БАРР ВІРУСНОЮ ІНФЕКЦІЄЮ .....	116
<b>Повар М.А.</b> ЗМІНИ ФІБРИНО- І ПРОТЕОЛІТИЧНОЇ АКТИВНОСТІ В ПЕЧІНЦІ ТА СЕЛЕЗІНЦІ ЩУРІВ ЗІ СТРЕПТОЗОТОЦИН-ІНДУКОВАНИМ ДІАБЕТОМ, УСКЛАДНЕНІМ НЕПОВНОЮ ГЛОБАЛЬНОЮ ШЕМІСЮ-РЕПЕРФУЗІЄЮ ГОЛОВНОГО МОЗКУ .....	120
<b>Погорєлов В.М., Брек В.В., Майорова М.В.</b> РОЛЬ ТІОКТОВОЇ КИСЛОТИ У ТЕРАПІЇ ХВОРИХ НА ХРОНІЧНЕ ОБСТРУКТИВНЕ ЗАХВОРЮВАННЯ ЛЕГЕНЬ .....	125
<b>Погранична Х.Р., Огнівський Р.З., Камінський В.І.</b> БІОХІМІЧНІ МАРКЕРИ ПОШКОДЖЕННЯ СКРОНЕВО-НИЖНЬОЩЕЛІПНОГО СУГЛОБА ПРИ ТРАВМАТИЧНИХ ПЕРЕЛОМАХ СУГЛОБОВОГО ВІДРОСТКА НИЖНЬОЇ ЩЕЛЕПИ .....	129
<b>Проняєв Д.В.</b> ТОПОГРАФО-АНАТОМІЧНІ ОСОБЛИВОСТІ МАТКОВИХ ТРУБ НАПРИКІНЦІ ПЛОДОВОГО ПЕРІОДУ .....	133
<b>Розуменко І.О., Гарбузова В.Ю., Атаман О.В.</b> РОЗПОДІЛ АЛЕЛЬНИХ ВАРІАНТІВ ЗА A69314G ПОЛІМОРФІЗМОМ ГЕНА TNAP У ХВОРИХ НА ГОСТРИЙ КОРОНАРНИЙ СИНДРОМОМ У КУРЦІВ І ТИХ, ЩО НЕ КУРЯТЬ .....	137
<b>Романюк О.В.</b> ПОРУШЕННЯ МЕНСТРУАЛЬНОГО ЦИКЛУ У ЖІНОК, ЩО ХВОРЮТЬ НА ТУБЕРКУЛЬОЗ .....	141
<b>Савчук Н.В.</b> МЕДИКАМЕНТОЗНА КОРЕКЦІЯ ПОРУШЕНЬ РИТМУ СЕРЦЯ У ХВОРИХ НА ХРОНІЧНУ СЕРЦЕВУ НЕДОСТАТНІСТЬ ПІСЛЯ ПЕРЕНЕСЕНОГО ІНФАРКТУ МІОКАРДА З ПРОВЕДЕНИМ СТЕНТУВАННЯМ .....	144
<b>Семененко С.Б., Тимофійчук І.Р., Швець В.І., Слободян К.В., Марущак А.В., Васкул Н.Я., Семененко Н.Ю., Семененко В.В.</b> ОСОБЛИВОСТІ ХРОНОРІТМІЧНИХ ПОРУШЕНЬ КИСЛОТНО-РЕГУЛЮВАЛЬНОЇ ФУНКЦІЇ НІРОК ЗА УМОВ ГІПЕРФУНКЦІЇ ШІШКОПОДІБНОЇ ЗАЛОЗИ .....	148
<b>Семчишин М.Г.</b> КЛІНІЧНА КАРТИНА І ДИНАМІКА ЗМІН МІКРОЕЛЕМЕНТІВ СИРОВАТКИ КРОВІ У ХВОРИХ ІЗ ЧЕРЕПНО-МОЗКОВОЮ ТРАВМОЮ ЛЕГКОГО І СЕРЕДНЬОГО СТУПЕНІВ ТЯЖКОСТІ .....	151
<b>Собчинський К.С., Возіанов С.О.</b> ВИКОРИСТАННЯ ЗВУКОВОЇ СТИМУЛЯЦІЇ В ЛІКУВАННІ ХВОРИХ З «КАМ'ЯНОЮ ДОРІЖКОЮ» В АМБУЛАТОРНИХ УМОВАХ ....	155
<b>Соколенко М.О., Москалюк В.Д., Соколенко А.А.</b> ВПЛИВ ГЕРПЕСВІРУСІВ НА ІМУННИЙ СТАТУС ПАЦІЄНТІВ, НЕІНФІКОВАНИХ ВІЛ-ІНФЕКЦІЄЮ .....	161
<b>Тарнавська С.І., Донська Т.В., Колісник І.Д.</b> ОСОБЛИВОСТІ АТОПІЧНОГО СТАТУСУ ДІТЕЙ, ХВОРИХ НА БРОНХІАЛЬНУ АСТМУ ЗАЛЕЖНО ВІД ЗАПАЛЬНИХ ПАТЕРНІВ КРОВІ .....	166