

ДВНЗ "Тернопільський державний медичний університет ім. І.Я. Горбачевського"

ДУ "Інститут урології АМН України"

Національний інститут хірургії та трансплантології ім. О.О. Шалімова АМН України

ДУ "Інститут нейрохірургії ім. акад. А.П. Ромоданова АМН України"

Національний інститут серцево-судинної хірургії ім. М.М. Амосова АМН України

ДУ "Інститут патології крові та трансфузійної медицини АМН України"

Національна медична академія післядипломної освіти ім. П.Л. Шупика МОЗ України

ШПИТАЛЬНА ХІРУРГІЯ

УКРАЇНСЬКИЙ НАУКОВО-ПРАКТИЧНИЙ ЖУРНАЛ

Виходить щоквартально

Заснований у січні 1998 року

SHEI "Ternopil State Medical University by I.Ya. Horbachevsky"

SE "Institute of Urology of AMS of Ukraine"

National Institute of Surgery and Transplantology by O.O. Shalimov of AMS of Ukraine

SE "Institute of Neurosurgery by Academician A.P. Romodanov of AMS of Ukraine"

National Institute of Cardiovascular Surgery by M.M. Amosov of AMS of Ukraine

SE "Institute of Blood Pathology and Transfusional Medicine of AMS of Ukraine"

National Medical Academy of Postgraduate Education by P.L. Shupik of MPH of Ukraine

HOSPITAL SURGERY

UKRAINIAN SCIENTIFIC AND PRACTICAL JOURNAL

Published 4 times per year

Founded in January 1998

4(60)/2012



ТЕРНОПІЛЬ

Зміст

ОРИГІНАЛЬНІ ДОСЛІДЖЕННЯ

Фомін П. Д., Запорожан С. Й. Оптимізація лікувальної тактики у хворих із кровоточивими гастродуоденальними виразками на різних рівнях надання медичної допомоги

Грубник В. В., Прикупенко М. В., Воротинцева К. О. Особливості оперативної техніки у складних випадках лапароскопічної холецистектомії

Стець М. М., Ничитайлло М. Ю., Молнар І. М., Продош І. М. Токсико-септичний біліарний синдром як причина органної та поліорганної дисфункції

Шевченко В. Г., Запорожченко Б. С., Коритна Г. Ю., Горбунов А. А., Гомонюк І. В., Шарапов І. В. Стан тіол-дисульфідної системи в різних умовах хірургічного лікування псевдокіст підшлункової залози

Чуклін С. М., Гранат О. В. Пролонгована внутрішньоартерійна терапія у лікуванні хворих на гострий некротичний панкреатит

Олійник Е. В. Показники про- та антиоксидантного стану крові хворих на рак шлунка, які одержують хіміотерапію та супровідне лікування мелатоніном та тіотріазоліном

Шевчук І. М., Клим В. М. Хірургічне лікування післятравматичного фібротораксу

Муравський А. В., Лісіаний М. І., Бельська Л. М. Вплив легкої черепно-мозкової травми боксерів на розвиток аутоімунних реакцій та їх клініко-прогностичне значення

ЕКСПЕРИМЕНТАЛЬНІ ДОСЛІДЖЕННЯ

Олецук О. М. Експериментальне обґрунтування застосування попередників синтезу оксиду азоту при ішемії-реперфузії печінки

Сушко Ю. І., Дацко Т. В. Структурні зміни внутрішніх органів у динаміці гострого панкреонекрозу та його корекція тривалою внутрішньошлунковою оксигенациєю і перitoneальним діалізом

Криницька І. Я., Кліщ І. М. Кислотно-лужний стан крові у шурів із модельованим гепатопульмональним синдромом

Мерецький В. М. Структурно-морфологічні порушення внутрішніх органів шурів при черепно-мозковій травмі на тлі цукрового діабету

Степан В. Т., Федорук О. С., Тюлєнєва О. А. Морфогенез гострого запального захворювання нирок та паранефральної клітковини у умовах експерименту

Гудима А. А., Ярема В. В., Підгірний В. В. Динаміка морфометрических показників та їх кореляція з летальністю у тварин із різною метаболізувальною здатністю печінки в ранньому періоді політравми

Підручна С. Р. Вплив ліофілізованих ксеноімплантатів на показники гуморальної ланки імунітету при тяжкій і комбінованій травмі

З ДОСВІДУ РОБОТИ

Ковальчук Л. Я., Чорненський М. В., Ненашко І. А. Хірургічне лікування варикозного розширення малої підшкірної вени у пацієнтів, які перенесли флебектомію великої підшкірної вени

Contents

ORIGINAL INVESTIGATIONS

5 Fomin P. D., Zaporozhan S. Y. Optimization of treatment tactics in patients with bleeding gastroduodenal ulcers at different levels of medical care providing

12 Hrubnyk V. V., Prykupenko M. V., Vorotyntseva K. O. Peculiarities of operative techniques in difficult cases of laparoscopic cholecystectomy

16 Stets M. M., Nychytailo M. Yu., Molnar I. M., Pradosh I. M. Toxic-septical biliary syndrome as a reason of organal and polyorganal dysfunction

19 Shevchenko V. H., Zaporozhchenko B. S., Korytna H. Yu., Horbunov A. A., Homoniuk I. V., Sharapov I. V. The state of thiol-disulfide system under difefernt conditions of surgical treatment of pancreatic pseudocysts

23 Chuklin S. M., Hranat O. B. Prolonged intra-arterial therapy in treatment of patients with an acute necrotizing pancreatitis

29 Oliynyk E. V. The indices of pro- and antioxidant status of blood in patients with stomach cancer, undergoing chemotherapy and supportive treatment with melatonin and thiotriazolin

33 Shevchuk I. M., Klym V. M. Surgical treatment of posttraumatic fibrothorax

37 Muravskyi A. V., Lisianyi M. I., Belska L. M. Effect of mild craniocerebral injury of boxers on the development of autoimmune reactions and their clinical and prognostic significance

EXPERIMENTAL INVESTIGATIONS

42 Oleshchuk O. M. Experimental study of nitric oxide precursors in hepatic ischemia-reperfusion

48 Sushko Yu. I., Datsko T. V. Structural changes of the internal organs in the dynamics of an acute pancreatic necrosis and its correction by prolonged intragastric oxygenation and peritoneal dialysis

52 Krynytska I. Ya., Klishch I. M. Acid-alkaline state of blood in rats with modulated hepatopulmonary syndrome

56 Meretskyi V. M. Structural and morphological disorders of internal organs of rats with craniocerebral injury and diabetes mellitus

61 Stepan V. T., Fedoruk O. S., Tiulienieva O. A. Morphogenesis of an acute inflammatory diseases of kidneys and peranepral cellular tissue in the conditions of an experiment

65 Hudyma A. A., Yarema V. V., Pidhirnyi V. V. Dynamics of morphometric parameters and their correlation with mortality of animals with different metabolic ability of liver in the early period of polytrauma

68 Pidruchna S. R. Influence of liophilized xenoimplants on the indices of humoral link of the immunity at combined and severe injury

EXPERIENCE OF WORK

73 Kovalchuk L. Ya., Chornenkyi M. V., Nenashko I. A. Surgical treatment of small saphenous vein varicosities in patients after great saphenous vein phlebectomy

УДК 616.33-006.6-085.28

© Е. В. ОЛІЙНИК

Буковинський державний медичний університет

Показники про- та антиоксидантного стану крові хворих на рак шлунка, які одержують хіміотерапію та супровідне лікування мелатоніном та тіотріазоліном

E. V. OLIYNYK

Bukovynian State Medical University

THE INDICES OF PRO- AND ANTIOXIDANT STATUS OF BLOOD IN PATIENTS WITH STOMACH CANCER, UNDERGOING CHEMOTHERAPY AND SUPPORTIVE TREATMENT WITH MELATONIN AND THIOTRIAZOLIN

Проаналізовані результати лікування 30 хворих на рак шлунка, які отримували хіміотерапію 5-фторурасилом у післяоперативному періоді. Ад'ювантна хіміотерапія призводить до посилення процесів пероксидного окиснення ліпідів та білків у крові хворих. Застосування супровідного лікування мелатоніном та тіотріазоліном під час проведення хіміотерапії приводило до зниження рівня продуктів пероксидного окиснення ліпідів і білків та активації ферментів антиоксидантного захисту.

The results of treatment of 30 patients with gastric cancer undergoing chemotherapy with 5-fluorouracil in the postoperative period have been analyzed. Adjuvant chemotherapy stimulates lipid and protein peroxidation in the blood of patients. The use of supportive treatment with melatonin and thiotriazolin during chemotherapy results in the decrease of the level of lipid and protein peroxidation and activation of the antioxidant enzymes.

Постановка проблеми і аналіз останніх досліджень та публікацій. Рак шлунка входить до найпоширеніших злокісних пухлин людини та є однією з основних причин смерті серед онкологічних захворювань. Результати лікування хворих на рак шлунка не задовольняють лікарів, оскільки 5-річне виживання навіть радикально операціоних хворих не перевищує 40 % [4]. У зв'язку з недостатньою ефективністю тільки оперативного лікування хворих на рак шлунка, більшість онкологів вважає за доцільне проведення хіміотерапії у післяоперативному періоді, яка дозволяє знищити пухлинні клітини, залишені хірургом під час операції [3, 6]. Дані цілого ряду рандомізованих досліджень показали переваги від застосування ад'ювантної хіміотерапії хворих на рак шлунка порівняно з хворими, яким проведена лише радикальна операція [1, 2].

Але проведення хіміотерапії може призводити до виникнення ускладнень лікування, найчастішими з яких є діарея, нудота, блювання, токсичний вплив на показники крові (лейкопенія) [5]. Дані ускладнення можуть призводити до вимушеного перерви у лікуванні чи його припинення, що знижує

ефективність лікування. У хворих на рак шлунка відмчаються зміни з боку про- та антиоксидантної систем, і призначення їм хіміотерапії може призводити до своєрідного "оксидантного стресу" [7]. З метою профілактики ускладнень хіміотерапії розробляються різні схеми супровідного лікування [9]. Ряд авторів вказує на протипухлину, антиоксидантну, імуномодулючу дію гормону шишкоподібного тіла – мелатоніну [8]. Наведені дані вказують на доцільність включення мелатоніну та антиоксидантів у програму супровідного лікування при проведенні хіміотерапії хворих на рак шлунка.

Мета роботи: проаналізувати показники стану про- та антиоксидантної системи крові хворих на рак шлунка, які отримують післяоперативну хіміотерапію 5-фторурасилом та супровідне лікування мелатоніном та тіотріазоліном.

Матеріали і методи. Проведено аналіз результатів лікування 33 хворих на рак шлунка у Чернівецькому обласному клінічному онкологічному диспансері, які отримували хіміотерапію 5-фторурасилом у післяоперативному періоді.

У дослідження включали пацієнтів з II та III стадією раку шлунка, у яких проведено радикальне оперативне втручання (субтотальна резекція шлунка чи гастректомія з лімфаденектомією) та в яких планували проведення ад'ювантої хіміотерапії 5-фторурацилом. Застосовували хіміотерапію 5-фторурацилом по 500 мг внутрішньовенно щоденно до сумарної дози 3,0–4,0 г. У 15 хворих проводили лише ад'юванту хіміотерапію 5-фторурацилом, у 18 хворих хіміотерапію проводили на фоні мелатоніну та тіотріазоліну. Мелатонін застосовували по 3 мг тричі на день per os, тіотріазолін по 100 мг тричі на день per os.

Обидві групи хворих були зіставними за статтю, віком, локалізацією пухлини, гістологічною будовою, наявністю ускладнень. Хворих розподіляли у групи випадковим чином. Контрольну групу склали 10 здорових добровольців.

До та після проведення дрібно-протяжної променевої терапії у хворих забирали 5 мл крові та центрифугували її. У плазмі крові та еритроцитах визначали показники про- та антиоксидантної системи – малоновий альдегід (МА), вміст відновленого глутатіону (ВГ), активність каталази, глутатіонпероксидази (ГП), вміст церулоплазміну (ЦП), рівень окиснювальної модифікації білків (ОМБ).

Статистичний аналіз отриманих даних проведено за методами варіаційної статистики з використанням пакета програм "Statistica 5.0". Критичний рівень значущості при перевірці статистичних гіпотез приймали рівним 0,05.

Таблиця 1. Показники прооксидантного та антиоксидантного стану крові хворих на рак шлунка під впливом ад'ювантої хіміотерапії 5-фторурацилом ($M \pm m$)

Показник	Контроль, n=10	До хіміотерапії, n=15	Після хіміотерапії, n=15
МА еритроцитів, мкмоль/л	10,86±0,39	14,69±0,37 p ₁ <0,05	17,23±0,52 p ₁ <0,01 p ₂ <0,05
Кatalаза, мкмоль/хв·л	11,32±0,25	7,61±0,27 p ₁ <0,05	6,02±0,22 p ₁ <0,01 p ₂ <0,05
ВГ, мкмоль/мл	1,80±0,03	1,45±0,08 p ₁ <0,05	1,10±0,06 p ₁ <0,01 p ₂ <0,05
ОМБ, о.о.г./мл	0,75±0,01	1,11±0,09 p ₁ <0,05	1,38±0,09 p ₁ <0,01 p ₂ <0,05
ЦП, мг/л	176,4±5,51	208,4±7,68 p ₁ <0,05	217,4±9,25 p ₁ <0,05 p ₂ >0,05
ГП, мкмоль/хв·г Нв	120,8±2,15	100,5±2,62 p ₁ <0,05	89,8±3,96 p ₁ <0,05 p ₂ <0,05

Примітка. p₁ – порівняно з групою контролю; p₂ – порівняно з показниками до початку хіміотерапії.

Результати дослідження та їх обговорення. У хворих, яким показана ад'ювантої хіміотерапія, до проведення лікування спостерігали активацію пероксидного окиснення ліпідів і білків та зниження антиоксидантного захисту. Так, активність каталази крові була на 32,8 % нижчою за активність у контрольній групі, спостерігалося вірогідне підвищення рівня МА еритроцитів крові на 37,1 % порівняно зі здоровими людьми, рівень ОМБ сироватки плазми був на 48,0 % вищим за рівень ОМБ у групі контролю. Рівень ВГ був на 19,4 % нижчим за контрольну групу, активність ЦП сироватки крові – на 18,1 % вища за показник у групі здорових людей, активність ГП була на 16,8 % нижча за відповідний показник у контрольній групі (табл. 1).

Під впливом ад'ювантої хіміотерапії вірогідно знижувалася активність каталази сироватки крові (на 20,9 %). Рівень МА еритроцитів зростав на 17,3 %. Під впливом ад'ювантої хіміотерапії 5-фторурацилом вірогідно знижувався рівень ВГ сироватки крові на 24,1 %. При зниженні рівня ВГ відповідно знижується активність ГП крові – на 10,6 %. Рівень ОМБ сироватки плазми крові вірогідно зростав на 24,3 %. Активність ЦП проявляла лише тенденцію до збільшення.

Отже, ад'ювантої хіміотерапія 5-фторурацилом у хворих на рак шлунка після радикального видалення пухлини призводить до активації процесів пероксидного окиснення ліпідів і білків та зниження антиоксидантного захисту.

У хворих на рак шлунка, які отримували ад'ювантну хіміотерапію на фоні антиоксидантів мелатоніну та тіотріазоліну, після лікування активність каталази вірогідно підвищувалася на 12,2 % порівняно з показником до лікування. Рівень МА еритроцитів вірогідно зменшувався на 11,8 % під впливом хіміотерапії на фоні мелатоніну та тіотріазоліну. Рівень ВГ вірогідно зростав на 11,8 % під впливом мелатоніну та тіотріазоліну. Застосування мелатоніну та тіотріазоліну на фоні ад'ювант-

ної хіміотерапії приводило до вірогідного зниження вмісту ОМБ плазми крові на 14,4 %. Активність ЦП сироватки крові проявляла тенденцію до зниження у хворих, які отримували мелатонін та тіотріазолін під час ад'ювантної хіміотерапії 5-фторурацилом. Активність ГП зростала на 13,9 % порівняно з показником до початку лікування під впливом мелатоніну та тіотріазоліну (табл. 2).

Викладені дані свідчать про посилення антиоксидантного захисту у хворих на рак шлунка, яким

Таблиця 2. Показники прооксидантного та антиоксидантного стану крові у хворих на рак шлунка під впливом ад'ювантної хіміотерапії 5-фторурацилом на фоні мелатоніну та тіотріазоліну ($M \pm m$)

Показник	Контроль, n=10	До хіміотерапії, n=18	Після хіміотерапії, n=18
МА еритроцитів, мкмоль/л	10,86±0,39	13,45±0,27 $p_1 < 0,05$	11,86±0,20 $p_1 < 0,05$ $p_2 < 0,05$
Кatalаза, мкмоль/хв·л	11,32±0,25	7,32±0,29 $p_1 < 0,05$	8,21±0,19 $p_1 < 0,05$ $p_2 < 0,05$
ВГ, мкмоль/мл	1,80±0,03	1,36±0,10 $p_1 < 0,05$	1,52±0,07 $p_1 < 0,05$ $p_2 < 0,05$
ОМБ, о.о.г./мл	0,75±0,01	1,04±0,08 $p_1 < 0,05$	0,89±0,07 $p_1 < 0,05$ $p_2 < 0,05$
ЦП, мг/л	176,4±5,51	202,1±8,36 $p_1 < 0,05$	190,1±7,48 $p_1 > 0,05$ $p_2 > 0,05$
ГП, мкмоль/хв·г Нв	120,8±2,15	103,6±5,61 $p_1 < 0,05$	118,0±5,15 $p_1 > 0,05$ $p_2 < 0,05$

Примітка. p_1 – порівняно з групою контролю; p_2 – порівняно з показниками до хіміотерапії.

проводили ад'ювантну хіміотерапію 5-фторурацилом у поєднанні з антиоксидантною терапією мелатоніном та тіотріазоліном.

Отримані дані вказують, що ад'ювантна хіміотерапія 5-фторурацилом є оксидативним стресом для організму хворих на рак шлунка та призводить до істотних порушень балансу прооксидантів та антиоксидантів організму. Проведення лікування призводить до утворення вільних радикалів, швидкого накопичення в організмі метаболітів пероксидного окиснення ліпідів та білків. При цьому виникає компенсаторне підвищення активності ферментів антиоксидантного захисту, яке однак не в змозі знешкодити вільні радикали. Це призводить до пошкодження клітинних мембрани як пухлинних клітин, так і клітин інших тканин організму, що спричиняє нарощання інтоксикації організму та виникнення ускладнень лікування. Розроблений комплекс супровідного лікування мелатоніном та

тіотріазоліном на фоні проведення хіміотерапії раку шлунка виявляв виражену антиоксидантну дію, що проявлялося в зниженні рівня продуктів пероксидного окиснення ліпідів і білків та активізації ферментів антиоксидантного захисту.

Висновки. Проведення ад'ювантної хіміотерапії 5-фторурацилом у хворих на рак шлунка підвищує процеси пероксидного окиснення ліпідів та білків у крові хворих. Застосування мелатоніну та тіотріазоліну під час проведення хіміотерапії знижує процеси пероксидного окиснення ліпідів білків та посилює антиоксидантний захист організму.

Перспективи подальших досліджень. Вивчення впливу хіміотерапії та мелатоніну і тіотріазоліну на показники якості життя та на віддалені результати лікування хворих на рак шлунка.

СПИСОК ЛІТЕРАТУРИ

1. A systematic review and meta-analysis of the randomized controlled trials on adjuvant intraperitoneal chemotherapy for resectable gastric cancer / T. D. Yan, D. Black, P. H. Sugarbaker [et al.] // Ann. Surg. Oncol. – 2007. – Vol. 14, N10. – P. 2702–2713.
2. Adjuvant chemotherapy in completely resected gastric cancer: a randomized phase III trial conducted by GOIRC / F. Di Costanzo, S. Gasperoni, L. Manzione [et al.] // J. Natl. Cancer Inst. – 2008. – Vol. 100, N6. – P. 388–398.
3. Adjuvant therapy in gastric cancer / L. Lim, M. Michael, G. B. Mann [et al.] // J. Clin. Oncol. – 2005. – Vol. 23, N25. – P. 6220–6232.
4. Advances in the treatment of patients with gastric adenocarcinoma / T. Foukakis, L. Lundell, M. Gubanski [et al.] // Acta. Oncol. – 2007. – Vol. 46, N3. – P. 277–285.
5. Chemotherapy in gastric cancer / E. Woll, A. Devries, W. Eisterer [et al.] // Anticancer Res. – 2008. – Vol. 28, N2. – P. 1213–1219.
6. Coit D. Adjuvant therapy for gastric cancer / D. Coit // J. Am. Coll. Surg. – 2007. – Vol. 205, N4. – P. 54–58.
7. Lipid peroxidation and antioxidant status in stomach cancer / K. Bateoglu, N. Mehmet, I. C. Ozturk [et al.] // Cancer Invest. – 2006. – Vol. 24, N1. – P. 18–21.
8. Lissoni P. Biochemotherapy with standard chemotherapies plus the pineal hormone melatonin in the treatment of advanced solid neoplasms / P. Lissoni // Pathol. Biol. – 2007. – Vol. 55, N3-4. – P. 201–204.
9. Rodrigues M. J. Role of antioxidant complements and supplements in oncology in addition to an equilibrate regimen: a systematic review / M. J. Rodrigues, A. Bouyon, J. Alexandre // Bull. Cancer. – 2009. – Vol. 96, N6. – P. 677–684.

Отримано 05.09.12