

New Day in Medicine Hobый День в Медицине \overline{NDM}



TIBBIYOTDA YANGI KUN

Ilmiy referativ, marifiy-ma'naviy jurnal







AVICENNA-MED.UZ





5 (55) 2023

Сопредседатели редакционной коллегии:

Ш. Ж. ТЕШАЕВ, А. Ш. РЕВИШВИЛИ

Ред. коллегия:

М.И. АБДУЛЛАЕВ

А.А. АБДУМАЖИДОВ

А.Ш. АБДУМАЖИДОВ

Р.Б. АБДУЛЛАЕВ

М.М. АКБАРОВ

Х.А. АКИЛОВ

М.М. АЛИЕВ

С.Ж. АМИНОВ

Ш.Э. АМОНОВ

Ш.М. АХМЕДОВ

Ю.М. АХМЕДОВ

Т.А. АСКАРОВ

Ж.Б. БЕКНАЗАРОВ (главный редактор)

Е.А. БЕРДИЕВ

Б.Т. БУЗРУКОВ

Р.К. ДАДАБАЕВА

М.Н. ДАМИНОВА

К.А. ДЕХКОНОВ

Э.С. ДЖУМАБАЕВ

А.Ш. ИНОЯТОВ

С. ИНДАМИНОВ

А.И. ИСКАНДАРОВ

С.И. ИСМОИЛОВ

Э.Э. КОБИЛОВ

Д.М. МУСАЕВА

Т.С. МУСАЕВ

Ф.Г. НАЗИРОВ

Н.А. НУРАЛИЕВА

Б.Т. РАХИМОВ

Ш.И. РУЗИЕВ

С.А. РУЗИБОЕВ

С.А.ГАФФОРОВ

С.Т. ШАТМАНОВ (Кыргызстан)

Ж.Б. САТТАРОВ

Б.Б. САФОЕВ (отв. редактор)

И.А. САТИВАЛДИЕВА

Д.И. ТУКСАНОВА

М.М. ТАДЖИЕВ

А.Ж. ХАМРАЕВ

А.М. ШАМСИЕВ А.К. ШАДМАНОВ

Н.Ж. ЭРМАТОВ

Б.Б. ЕРГАШЕВ

Н.Ш. ЕРГАШЕВ

И.Р. ЮЛДАШЕВ

Д.Х.ЮЛДАШЕВА А.С. ЮСУПОВ

М.Ш. ХАКИМОВ

К.А. ЕГЕЗАРЯН (Россия)

DONG JINCHENG (Китай)

КУЗАКОВ В.Е. (Россия)

Я. МЕЙЕРНИК (Словакия)

В.А. МИТИШ (Россия)

В И. ПРИМАКОВ (Беларусь)

О.В. ПЕШИКОВ (Россия)

А.А. ПОТАПОВ (Россия)

А.А. ТЕПЛОВ (Россия) Т.Ш. ШАРМАНОВ (Казахстан)

А.А. ЩЕГОЛОВ (Россия)

Prof. Dr. KURBANHAN MUSLUMOV(Azerbaijan)

Prof. Dr. DENIZ UYAK (Germany)

www.bsmi.uz

https://newdaymedicine.com

E: ndmuz@mail.ru Тел: +99890 8061882

тиббиётда янги кун новый день в медицине **NEW DAY IN MEDICINE**

Илмий-рефератив, матнавий-матрифий журнал Научно-реферативный,

духовно-просветительский журнал

УЧРЕДИТЕЛИ:

БУХАРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИНСТИТУТ ООО «ТИББИЁТДА ЯНГИ КУН»

Национальный медицинский исследовательский центр хирургии имени А.В. Вишневского является генеральным научно-практическим консультантом редакции

Журнал был включен в список журнальных изданий, рецензируемых Высшей Аттестационной Комиссией Республики Узбекистан (Протокол № 201/03 от 30.12.2013 г.)

РЕДАКЦИОННЫЙ СОВЕТ:

М.М. АБДУРАХМАНОВ (Бухара)

Г.Ж. ЖАРЫЛКАСЫНОВА (Бухара)

А.Ш. ИНОЯТОВ (Ташкент)

Г.А. ИХТИЁРОВА (Бухара)

Ш.И. КАРИМОВ (Ташкент)

У.К. КАЮМОВ (Тошкент)

Ш.И. НАВРУЗОВА (Бухара)

А.А. НОСИРОВ (Ташкент)

А.Р. ОБЛОКУЛОВ (Бухара)

Б.Т. ОДИЛОВА (Ташкент)

Ш.Т. УРАКОВ (Бухара)

5 (55)

май

Received: 20.03.2023, Accepted: 25.03.2023, Published: 20.04.2023.

УДК 617.586-002.3/.4-02:616.379-008.64]-036.22-089.168

СПОСОБ КОРРЕКЦИИ ИШЕМИИ НИЖНИХ КОНЕЧНОСТЕЙ ПРИ ЛЕЧЕНИИ ГНОЙНО-НЕКРОТИЧЕСКИХ ОСЛОЖНЕНИЙ СИНДРОМА ДИАБЕТИЧЕСКОЙ СТОПЫ

Хамдамов Бахтиёр Зарифович. https://orcid.org/0000-0003-3569-6688 Рахимов Абдурасул Шарифович. https://orcid.org/0009-0005-5086-6253

Бухарский государственный медицинский институт имени Абу Али ибн Сины, Узбекистан, г. Бухара, ул. А. Навои. 1 Тел: +998 (65) 223-00-50 e-mail: info@bsmi.uz

√ Резюме

Применении в комплексном лечении длительных внутриартериальных перфузий L-аргинина у больных гнойно-некротическими осложнениями синдрома диабетической стопы с ишемией нижних конечностей привело к резкому уменьшению количества случаев прогрессирования патологического процесса и ишемии на стопе, что наблюдалось лишь у 10,2% пациентов в то время, когда они были на порядок выше и составляли 30,7% у больных без применения данного метода комплексного лечения. Летальность у пролеченных пациентов при этом составила 4.54% и 13.18% соответственно.

Ключевые слова: гнойно-некротический процесс, синдром диабетической стопы, ишемия нижней конечности.

DIABETIK TOVON SINDROMINING YIRINLI-NEKROTIK ASORATLARINI DAVOLASHDA OYOQLAR ISHEMIYASINI KORREKSIYALASH USULI.

Xamdamov Baxtiyor Zarifovich, Raximov Abdurasul Sharifovich

Abu Ali ibn Sino nomidagi Buxoro davlat tibbiyot instituti, Oʻzbekiston, Buxoro, st. A. Navoiy. 1 Tel: +998 (65) 223-00-50 e-mail: info@bsmi.uz

✓ Rezume

Pastki muchalar ishemiyasi bilan kechuvchi diabetik tovon sindromining yiringli-nekrotik asoratlari bo'lgan bemorlarda L-argininning uzoq muddatli arterial kateter orqali qo'llanilishi patologik jarayonning rivojlanishi va pastki muchalar ishemiyasi kuchayishini keskin kamaytirib faqatgina 10,2% holatda kuzatildi. Davolashning ushbu usuli qo'llanilmagan holatda esa bu ko'rsatgich 30,7% ni tashkil etardi. O'lim ko'rsatkichi esa mos ravishda 4,5% va 13,18% ni tashkil etdi.

Kalit so'zlar: yiringli-nekrotik jarayon, diabetik oyoq sindromi, pastki muchalar ishemiyasi.

METHOD FOR LOWER LIMB ISCHEMIA CORRECTION IN TREATMENT OF PURULENT-NECROTIC COMPLICATIONS OF DIABETIC FOOT SYNDROME

Khamdamov Bakhtiyor Zarifovich, Rakhimov Abdurasul Sharifovich
Bukhara State Medical Institute named after Abu Ali ibn Sina Uzbekistan Bukhara, A.Navoi st. 1 Tel:
+998(65) 223-00-50 e-mail: info@bsmi.uz

✓ Resume

The use of L-arginine in the complex treatment of long-term intra-arterial perfusion in patients with purulent-necrotic complications of the diabetic foot syndrome with ischemia of the lower extremities led to a sharp decrease in the number of cases of progression of the pathological process and ischemia on the foot, which was observed only in 10.2% of patients at a time when they were an order of magnitude higher and amounted to 30.7% in patients without the use of this method of complex treatment. Mortality in treated patients was 4.54% and 13.18%, respectively.

Key words: purulent-necrotic process, diabetic foot syndrome, lower limb ischemia.



Актуальность

Несмотря на успехи в лечении больных с ишемией нижних конечностей (ИНК), эта проблема остается актуальной [3,16]. У больных страдающих сахарным диабетом (СД), ИНК встречается примерно в пять раз чаще, а синдром диабетической стопы развивается у более 10% пациентов. Особой тяжестью отличаются гнойно-некротические осложнения синдрома диабетической стопы (СДС) сопровождающиеся ИНК [4,15]. По данным исследователей у больных сахарным диабетом ИНК развивается в 40 раз чаще, чем у лиц без СД [10,11,26,28,30,32,34,36,38].

Гнойно-некротический процесс на фоне сахарного диабета, сопровождающийся ишемией нижней конечности (ИНК), приводить к неблагоприятному исходу как течения раневого процесса, так и самого заболевания [9,12,13,14,17].

Эндотелиальная дисфункция ключевое звено в патогенезе ишемией нижней конечности (ИНК). Проблема эндотелиальной дисфункции привлекает в настоящее время многих исследователей, поскольку является одним из предикторов морфологических изменений в сосудистой стенке при атеросклерозе, артериальной гипертензии, сахарном диабете, ишемии нижней конечности (ИНК) [9]. Эндотелиальная дисфункция при этом, как правило, носит системный характер и обнаруживается не только в крупных сосудах, но и в микроциркуляторном русле [8,27,29,31].

Несмотря на многочисленные попытки комплексного лечения данной категории больных, усовершенствования методов оперативного лечения, исход заболевания в большинстве случаев неблагоприятный, TO есть больные теряют конечность [16,23,33,35], послеоперационные гнойно-некротические осложнения и летальность является высокой, а выжившие больные считаются успехом хирургов [5,8,15,20,21,22,24,25]. С развитием науки и техники при лечении гнойно-воспалительных заболеваний (ГВЗ) в патогенезе которого лежит местная гипоксия тканей на фоне ишемии начали использоваться комбинированные метолы лечения с применением антигипоксических препаратов (L-аргинина). Как известно L-аргинин обладает антигипоксическим, цитопротекторным, антиоксидантным, дезинтоксикационным, мембраностабилизирующим свойствами.

Исследователями доказано что, L-аргинин играет важную роль в процессах нейтрализации аммиака и стимуляции выведения его из организма. Как донатора оксида азота L-аргинин принимает участие в процессах энергообеспечения организма, уменьшает активацию и адгезию лейкоцитов и тромбоцитов к эндотелию сосудов, предотвращая образование и развитие атеросклеротических бляшек, включается в процессы фибриногенолиза. Препарат оказывает умеренное анаболическим действие, стимулирует деятельность вилочковой железы, способствует синтезу инсулина и регулирует содержание глюкозы в крови во время физической нагрузки, способствует коррекции кислотно-щелочного равновесия. Используется в комплексной терапии ишемии нижних конечности, атеросклероза периферических сосудов, диабетической ангиопатии [1,5,37,39].

Имеющиеся литературные данные о положительных результатах применения L-аргинина в ишемии нижней конечности с выраженными признаками эндотелиальной дисфункции сосудов нижних конечностей при гнойно-некротических осложнениях синдрома диабетической стопы, не полностью отражают все моменты, связанные с изучением течения раневого процесса. При этом нет чётких рекомендаций по наиболее оптимальной схемы комплексного лечения больных с данной патологией сопровождающийся эндотелиальной дисфункцией. Решение вышеуказанных задач оказало бы деятельное воздействие при лечении данного контингента пациентов.

Цель исследования: Разработка оптимального способа применения L-аргинина при лечении гнойно-некротических осложнений синдрома диабетической стопы с эндотелиальной дисфункцией сосудов сопровождающийся ишемией нижних конечностей.

Материал и методы

В основу работы положены данные, основанные на изучении результатов хирургического лечения 272 больных гнойно-некротическими поражениями нижних конечностей на фоне сахарного диабета с выраженными признаками эндотелиальной дисфункции сосудов которая сопровождалось ишемией конечностей, пролеченных в отделении гнойной хирургии Бухарского многопрофильного медицинского центра за период с 2017 по 2022 годы. Нами использовался метод стратифицированной рандомизации пациентов. В соответствии с задачами исследования, все больные условно разделены на 3 группы: (I – контрольная и II а, II б-основная). Среди больных отмечено преобладание мужчин (69,5%). Большинство больных находилось в возрасте от 38 до 83

лет. Первую контрольную группу составили 91(33,4%) больных с гнойно-некротическими поражениями нижних конечностей, которым проводился комплекс лечебных мероприятий, включающее оперативное вмещательство, антибактериальную терапию, инфузионную, дезинтоксикационную терапию, препараты улучшающие микроциркуляцию - ангиопротекторы, коррекцию уровня гликемии а также проводились симптоматическое лечение сопутствующих заболеваний. Местное лечение проводилось традиционным способом (мази на водорастворимой полиэтиленгликолевой (ПЭГ) основе - офломелид). Во ІІ а группу вошли 93 (34,2%) больных которым помимо традиционных мероприятий (антибактериальная, терапия, антикоагулянты, местное лечение (мази на водорастворимой ПЭГ основе - офломелид), проводилась внутривенные инфузии L-аргинина один раз в сутки с целью улучшения микроциркуляции, уменьшения эндотелиальной дисфункции сосудов нижних конечностей учитывая то что это препарат обладает антигипоксическим и антиоксидантным свойствами.

Во II б группу вошли 88 (32,4%) больных которым помимо традиционных мероприятий (антибактериальная, терапия, антикоагулянты, местное лечение (мази на водорастворимой ПЭГ основе - офломелид), проводилась катетеризация бедренной артерии для длительных внутриартериальных вливаний L-аргинина в течении 24-48 часов с помощью дозатора "aitecs® 2016".

У обследуемых 272 больных выявленные изменения стопы были представлены следующими формами: очаговый некроз тканей — 35; гнойно-некротические язвы пальцев стопы — 39; гнойно-некротическая флегмона стопы — 51; гангрена пальцев стопы (сухая и влажная) — 46; ганрена дистальных отделов стопы (сухая и влажная) — 73; Пользучие гнилостные флегмоны стопы, надпяточного пространства и голени-28.

Хирургический этап по возможности выполнялся на фоне полного обследования пациента в сочетании с адекватным консервативным лечением и разгрузкой пораженной конечности. В основе хирургического лечения нами придерживался принцип максимального сохранения тканей и функций стопы. При хирургической обработке (ХО) гнойно-некротического очага обеспечивался широкий доступ к гнойно-некротическому очагу, производилась его адекватное дренирование, удаление некротизированных тканей, поддерживающих инфекцию, в сочетании применением водорастворимых мазьевых повязок на многокомпонентной водорастворимой полиэтиленгликольевой (ПЭГ) основе.

При глубоких флегмонах надпяточного пространства нами выполнялись иссечение всех соединительнотканных структур, фасций, утолщенного перемизиума, инфицированных сухожилий, вплоть до ахиллового сухожилия. Также выполнялись атипичные, гильотинные ампутации стопы и голени в пределах здоровых тканей.

Обследование больных включало общеклинические методы, лабораторные методы, инструментальные метолы исследования артериального русла инжних (допплерография, ангиография), а также оценка эндотелиальной дисфункции путём исследования иммунологических показателей – эндотелин 1(ЭТ-1), NO-оксид азота, VEGF A (Vascular endothelial growth factor - Фактор роста эндотелия сосудов), TGFB (ransforming growth factor beta -Трансформирующий фактор роста бета). Всем обследованным больным бактериологическое исследование раневого экссудата.

Оценку динамики общих и местных проявлений раневого процесса осуществляли по субъективным критериям (характер раневого отделяемого, рассасывание инфильтрата, особенности развития грануляционной ткани и эпителизации) и объективным показателям (температура тела, общеклинический анализ крови, лейкоцитарный индекс интоксикации, уровень прокальцитонина (ПКТ) и С-реактивного белка - СРБ).

Результат и обсуждение

91 пациентам, входящим в I контрольную группу, после выполнения основных принципов хирургического лечения и антибиотикотерапии с учетом чувствительности флоры, проводилось местное наложение повязок водорастворимой мазью на полиэтиленгликольевой основе (ПЭГ) (офломелид).

Общее состояние больных в большинстве случаев при поступлении было средней тяжести или тяжелым. Все они жаловались на общую слабость недомогание, боли в области патологического процесса нижних конечностей, повышение температуры тела до 37.8° – 40.2° С, сухость во рту, нарушение сна и отсутствие аппетита. Из местных симптомов отмечались умеренная или выраженная гиперемия кожи вокруг патологического процесса на стопе и отечность тканей.



Пальпаторно определялась болезненная инфильтрация, стопа на ощупь во всех без исключения случаев была гипотермичной, пульсация на артериях стопы была резко ослабленной или вовсе не определялось. Большинство больных поступили к нам в сроки от 3 до 21 суток после начала заболевания и I фазе раневого течения.

Анализ изучения видового состава микрофлоры содержимого раны у больных исследуемой группы показал, что в большинстве случаев представителями аэробной микрофлоры в раневом экссудате являлись стафилококки, кишечная палочка и протеи, а среди высеянных анаэробов, чаще встречались Pr.melaninogenica и Bacteroidesspp. При этом исходный уровень микробной обсемененности ран у больных I группы показал, что она среднем составляла 10^{10-11} мт/г. После хирургической обработки раны с наложением мазевой повязки микробная обсемененность составила 10^6 мт/г, на следующие сутки она возросла до 10^{7-8} мт/г, 6-7 суткам комплексного лечения у этих больных степень микробной обсемененности стала достоверно снижатся и составляло в среднем 10^{5-6} мт/г, и лишь к 10-12 суткам лечения она стала ниже критического уровня и составила 10^3 микробных тел на 1г. ткани.

Изучение показателей интоксикации организма показал, что в первые сутки лечения температура тела у больных в среднем была равна $38,6\pm1,1\,^{\circ}$ С. Содержание лейкоцитов в крови при этом составило в среднем $13,6\pm2,5\times10^{9}$ /л.

Отмечалось увеличение показателей лейкоцитарного индекса интоксикации (ЛИИ) и скорости оседания эритроцитов (СОЭ) до 4.7 ± 1.30 и 40.2 ± 1.6 соответственно, показателей ПКТ и СРБ было 1.2 ± 0.2 нг/мл и 16.5 ± 2.1 мг/л соответственно. На третьи сутки лечения отмечалось незначительное снижение температуры тела (от $38.6\pm1.1^{\circ}$ С до $37.9\pm0.5^{\circ}$ С), содержание лейкоцитов в крови снизилось в среднем до 11.0 ± 0.5 10^{9} Л. Изменения показателей ЛИИ на третьи сутки лечения имел тенденцию к снижению от 4.7 ± 1.30 до 3.4 ± 0.18 ед, при этом СОЭ снизилась в среднем до 34.7+2.2 мм/ч. Показатели ПКТ и СРБ в эти дни было 0.8 ± 0.1 нг/мл и 12.1 ± 1.4 мг/л соответственно. К 7-9 суткам лечения у обследованных больных контрольной группы сохранялся незначительный субфебрилитет ($37.0\pm0.4^{\circ}$ С). При этом отмечалось дальнейшее снижение показателей интоксикации организма: L, ЛИИ, СОЭ, ПКТ и СРБ в крови, то есть наметилась тенденция к нормализации (таблица 1). Так к 12-14 суткам лечения все анализируемые показатели интоксикации кроме СОЭ, нормализовались.

Результаты исследований динамики эндотелина 1, NO и факторов роста VEGF-A и TGF- β в сыворотки крови показали, что у больных контрольной группы в день поступления исходный уровень эндотелин 1 и NO был равен 9,22+0,64 пг/мл и 16,32+1,12 мкмоль/л, VEGF-A был равен 1042,25 \pm 5 пг/мл, TGF- β 187,74 \pm 2,5 пг/мл. На фоне проводимой традиционной терапии к 3 суткам эндотелин 1 был равен 7,82+0,57 пг/мл, NO 18,64+1,44 мкмоль/л, а показателей VEGF-A был равен 1154,27 \pm 5 пг/мл, TGF- β 192,78 \pm 2,5 пг/мл, к 7-9 суткам они (эндотелин 1, NO, VEGF-A и TGF- β) составили 6,94+0,44 пг/мл, 20,62+1,24 мкмоль/л, 1019,5 \pm 5 пг/мл и 192,78 \pm 2,5 пг/мл соответственно. Даже к 12-14 суткам лечения показатели, а эндотелин 1, NO, VEGF-A и TGF- β все ещё находились выше нормальных величин и составляли 5,62+0,25пг/мл и 21,48+1,31мкмоль/л, 609,5 \pm 5 пг/мл и 172,54 \pm 2,5 пг/мл соответственно (таблица 2).

Таблица 1 Динамика показателей интоксикации у больных I группы (n=91)

Amawaka nokasaresien mirokenkaanin y ooribiibik r rpymibi (1–51)				
Показатели	С у т к и от начала лечения			
	1 (день	3-е	7-9-e	12-14-e
	поступления)			
Т - тела, °С	38,6±1,1*	37,9±0,5*	37,0±0,4*	36,5±0,3*
L – крови, $10^9/\pi$	13,6±2,5*	11,0±0,5*	9,1±0,3*	7,5±0,5*
ЛИИ, ед.	4,7±1,30*	3,4±0,18*	1,7±0,14*	0,9±0,1*
СОЭ, мм/ч	40,2±1,6*	34,7±2,2*	26,4±1,8*	22,8±1,1*
ПКТ, нг/мл	1,2±0,2*	0,65±0,2*	0,32±0,1*	0,04±0,1*
СРБ, мг/л	16,5±2,1*	12,1±1,4*	7,4±1,2*	3,8±1,1*

Примечание где * P<0,05 — показатель достоверности по отношению к предыдущим суткам лечения.

Таблица 2. Динамика показателей эндотелин 1, NO, VEGF-A и TGF-β в сыворотки крови у обследуемых больных контрольной (I) группы

Показатели	Сутки от начала лечения			
Показатели	1 (день	3-e	7-9-e	12-14-e
	поступления)			
ЭТ-1, пг/мл	8,22+0,64	7,82+0,57	6,94+0,44	5,62+0,25
NO, мкмоль/л	16,32+1,12	18,64+1,44	20,62+1,24	21,48+1,31
VEGF-A, пг/мл	$1042,25 \pm 5$	1154,27 ± 5	1019,5±5	609,5±5
TGF-β, пг/мл	$192,78 \pm 2,5$	$192,78 \pm 2,5$	192,78±2,5	$172,54 \pm 2,5$

Примечание где *P < 0.05 – показатель достоверности по отношению к предыдущим суткам лечения.

При этом, у больных контрольной группы очищение раны от инфекции происходило в среднем к 12,0±1,5суткам. К 7-9 м суткам отмечалось рассасывание инфильтрата вокруг раны. Начало появления грануляций при этом отмечено к 12-14 суткам, а начало эпителизации лишь к 17-19 суткам лечения. При этом продолжительность стационарного лечения составило 21,5±2,5 койко-дней.

На фоне проводимых комплекса мероприятий у 28(30,7%) больных контрольной группы отмечалось прогрессирование патологического процесса и признаков ИНК, при котором по жизненным показаниям у 19(20,8%) больных была выполнена операция ампутация нижней конечности на уровне верхней трети голени, а 10(11%) случаях из-за вовлечения в патологический процесс голени и окклюзии артериального русла в бассейне бедренной и подвздошных сегментов, были вынуждены прибегнут к высоким ампутациям на уровне средней и верхней третей бедра. У 7(7,69%) больных которым были выполнены малые хирургические вмешательства на уровне стопы, отмечалось прогрессирование сопутствующих заболеваний которых не удалось корригировать, в связи с чем наступили: острое нарушение сердечно-сосудистой деятельности у 3 больных, синдром системной воспалительной реакции с развитием септического шока у 2 больных, и почечная недостаточность на фоне диабетической нефропатии у 2 больных с летальным исходом. Послеоперационная летальность у больных контрольной группы которым были выполнены высокие ампутации на уровне бедра и голени наблюдалось у 5(5,5%) пациентов. Анализ структуры послеоперационной летальности показал, что на фоне анестезиологического пособия у 2 больных отмечалось неуправляемая гипотония с глубокими нарушениями жизненно важных функций организма, у 2 больных отмечалась тромбоэмболия легочной артерии и у 1 пациента отмечалось прогрессирование признаков полиорганной недостаточности с летальным исходом. Общая летальность в данной группе составило 12(13,18%) случаев.

Как было выше отмечено, II основную группу разделили на 2 подгруппы (IIа и IIб). II а группу представляли 93 больных, которым помимо традиционных мероприятий, проводилась внутривенные инфузии L-аргинина один раз в сутки, и II б группа состояшаяся из 88 пациентов которим проводилась катетеризация бедренной артерии для длительных внутриартериальных вливаний L-аргинина. У пациентов основной группы были выполнены сопоставимые по объёму и характеру оперативные вмешательства, как и у пациентов контрольной группы.

Обязательной процедурой в процессе лечения кроме стандартных обследование было исследование $\Im T$ -1, NO, VEGF-A и $\mathop{\rm TGF}
olimits_{\beta}$ в сыворотки крови для определение нарушение функции эндотелия.

Изучение микробной обсемененности тканей раны в раневом экссудате у больных основной группы показал, что исходный уровень микробной обсемененности ран, как и у больных контрольной группы составляла 10^{9-10} мт/г. После хирургической обработки раны и начала внутривенной выливаний L аргинина отмечалось относительно снижение микробной обсеменённости ран чем контрольной группе. В Пб группе которой выполнены

внутриартериальные перфузии L аргинина отмечалось достоверное снижение микробной обсеменённости ран и к 3 м суткам лечения она составляла в среднем 10^{5-6} мт/г, а к 7-9 суткам лечения микробная контаминация в ране в среднем снижалось до 10^3 микробных тел на 1г. ткани и ниже.

Анализ степени эндотоксикоза у больных Па и Пб группы показали, что уже к третьим суткам лечения отмечалось снижение температуры тела (в Па от $38.8\pm1.1^{\circ}$ С до $38.1\pm0.7^{\circ}$ С, Пб от $39.2\pm1.1^{\circ}$ С до $37.4\pm0.3^{\circ}$ С), содержание лейкоцитов в крови снизилось в среднем в Па группе до 12.5 ± 1.0 10^{9} /л, а в Пб 8.7 ± 1.0 10^{9} /л. Изменения показателей ЛИИ на третьи сутки было в Па от 4.8 ± 1.30 до 4.4 ± 0.22 ед, в Пб от 4.9 ± 1.35 до 3.2 ± 0.24 ед при этом СОЭ снизилась в среднем у обеих группах до 31.5 ± 1.8 мм/ч и 22.2 ± 1.5 мм/ч соответственно. А показателей ПКТ и СРБ снижались в Па группе от 1.25 ± 0.24 нг/мл до 1.02 ± 0.2 нг/мл и от 15.9 ± 2.1 мг/л до 13.2 ± 1.1 мг/л, в Пб группе от 1.26 ± 0.23 нг/мл до 0.52 ± 0.2 нг/мл и от 15.4 ± 2.2 мг/л до 9.4 ± 1.1 мг/л соответственно. К 7-9 суткам лечения у обследованных больных Па группы било выше нормы показателей интоксикации организма: Т- тела, L, ЛИИ, СОЭ, ПКТ и СРБ крови, в Пб группы наметилась более ранняя тенденция к нормализации, чем у больных I и Па группы (таблица 3.4).

Таблица 3 Динамика показателей интоксикации у больных **Па группы (n=93)**

Показатели	С у т к и от начала лечения			
	1 (день	3-е	7-9-e	12-14-e
	поступления)			
Т - тела, °С	38,8±1,1*	38,1±0,7*	37,8±0,4*	37,2±0,3*
$L - крови, 10^9/л$	13,9±2,5*	12,5±1,0*	11,1±0,3*	9,5±0,5*
ЛИИ, ед.	4,8±1,30*	4,4±0,22*	4,02±0,14*	3,85±0,1*
СОЭ, мм/ч	41,4±1,5*	31,5±1,8*	25,4±1,6*	17,8±1,1*
ПКТ, нг/мл	1,25±0,24*	1,02±0,2*	0,88±0,1*	0,45±0,1*
СРБ, мг/л	15,9±2,1*	13,2±1,1*	11,2±1,25*	7,9±1,14*

Примечание где * P<0,05 — показатель достоверности по отношению к предыдущим суткам лечения.

Результаты исследований динамики ЭТ-1, NO и факторов роста VEGF-A и TGF- β в сыворотки крови показали, что у больных IIа группы в день поступления исходный уровень ЭТ-1 был равен 8,94±0,44 пг/мл, NO 16,32±1,12 мкмоль/л, VEGF-A был равен 1054,27 ± 5 пг/мл, TGF- β 190,56 ± 2,5 пг/мл. После начала внутривенной выливаний L-аргинина отмечалось немного улучшение показателей ЭТ-1, NO, VEGF-A и TGF- β по сравнению контрольной группе. На фоне комплексного лечения с применением внутривенно L-аргинина к 3 суткам ЭТ-1 был равен 7,82+0,38пг/мл, NO 18,64+1,44 мкмоль/л, VEGF-A 922,20 ± 5 пг/мл, TGF- β 165,44 ± 2,5 пг/мл, к 7-9 суткам они составили 5,80+0,42пг/мл, 21,66+1,22мкмоль/л, 504,5±5 пг/мл и 130,57 ± 2,5 пг/мл соответственно. А к 12-14 суткам лечения показатели этих маркёров были почти в пределах нормы (таблица 4).

Таблица 4 Линамика показателей интоксикации у больных Пб группы (n=88)

Показатели	С у т к и от начала лечения			
	1 (день	3-е	7-9-e	12-14-e
	поступления)			
Т - тела, °С	39,2±1,1*	37,4±0,8*	36,9±0,4*	36,5±0,3*
$L - крови, 10^9/л$	13,1±2,3*	8,7±1,0*	8,7±0,3*	7,5±0,5*
ЛИИ, ед.	4,9±1,35*	3,2±0,24*	1,52±0,16*	0,8±0,02*
СОЭ, мм/ч	42,8±1,6*	22,2±1,6*	14,1±1,8*	10,8±1,1*
ПКТ, нг/мл	1,26±0,23 *	0,52±0,2*	0,12±0,1*	0,04±0,05*
СРБ, мг/л	15,4±2,2*	9,4±1,1*	7,1±1,23*	3,6±1,15*

Примечание где * P<0,05 — показатель достоверности по отношению к предыдущим суткам лечения.

Динамика показателей эндотелин 1, NO, VEGF-A и TGF-β в сыворотки крови у обследуемых больных Па группы

Показатели	Сутки			
	День поступ	3	7-9	12-14
	ления			
ЭТ-1, пг/мл	8,94±0,44	7,82±0,38	5,80±0,42	4,24±0,25
NO, мкмоль/л	16,32±1,12	18,64±1,44	21,66±1,22	25,84±1,33
VEGF-A, пг/мл	$1054,27 \pm 5$	922,20±5	504,5±5	340,45±5
TGF-β, пг/мл	$190,56 \pm 2,5$	165,44±2,5	$130,57 \pm 2,5$	$118,78\pm 2,5$

Примечание где *P < 0.05 — показатель достоверности по отношению к предыдущим суткам лечения.

А результаты исследований ІІб группы больных которым было установлена внутриартериальный катетер для длительной перфузии L-аргинина отмечалось стремительное улучшение показателей ЭТ-1, NO, VEGF-A и TGF-β. На фоне комплексного лечения с применением внутриартериальный перфузий L-аргинина к 3 суткам ЭТ-1, NO был равен 7,04+0,36 пг/мл, 19,62+1,44 мкмоль/л, а VEGF-A был равен 842,24±5пг/мл, TGF-β 160,44±2,5пг/мл, к 7-9 суткам они составили 4,87+0,48пг/мл, 24,88+1,28 мкмоль/л, 524,5±5пг/мл и 124,72±2,5пг/мл соответственно. А к 12-14 суткам лечения показатели ЭТ-1, NO, VEGF-A и TGF-β были в норме (таблица 5).

У больных анализируемых групп (Па и Пб) очищение раны от инфекции происходило в среднем κ 9,0±1,0 и 5,0±1,0 суткам соответственно, параллельно этому отмечалось рассасывание инфильтрата вокруг раны. Начало появления грануляций при этом отмечено в Па группе к 10-11м суткам, а в Пб группе к 7-8м суткам. Начало эпителизации к в Па группе 14-15, в Пб группе 10-11 суткам лечения. При этом продолжительность стационарного лечения составило $16,5\pm1,5$ и $11,5\pm1,5$ койко-лней соответственно.

На фоне проводимых комплекса мероприятий из-за глубины гнойно-некротического поражения конечности у 16 (17,2%) больных Па группы отмечалось прогрессирование патологического процесса и признаков ИНК, при котором по жизненным показаниям у 9 (9,67%) больных была выполнена операция ампутация нижней конечности на уровне верхней трети голени, а 7 (7,53%) случаях, были вынуждены, прибегнут к высоким ампутациям на уровне средней и верхней третей бедра. У 5 (5,37%) больных которым были выполнены малые хирургические вмешательства на уровне стопы, отмечалось прогрессирование полиорганной недостаточности, закончившиеся с летальным исходом. Послеоперационная летальность у больных II а группы которым были выполнены высокие ампутации на уровне бедра и голени составила 4 (4,3%) причиной которого в две случае послужило тромбоэмболия легочной артерии, а в другом острая сердечно-сосудистая недостаточность. Общая летальность в данной группе составило 9 (9,67%) случаев.

Таблица 5. Динамика показателей эндотелин 1, NO, VEGF-A и TGF-β в сыворотки крови у обследуемых больных Пб группы

Occiety embia combined in a pyrine.				
Показатели	Сутки			
	День поступления	3	7-9	12-14
ЭТ-1, пг/мл	9,24+0,35	7,04+0,36	4,87+0,48	3,22+0,22
NO, мкмоль/л	16,33+1,10	19,62+1,44	24,88+1,28	27,94+1,66
VEGF-A, пг/мл	1066,27±5	842,24±5	524,5±5	240,45±5
TGF-β, пг/мл	194,23±2,5	160,44±2,5	124,72±2,5	98,78±2,5

Примечание где *P < 0.05 – показатель достоверности по отношению к предыдущим суткам лечения.

Из-за глубины гнойно-некротического поражения конечности в ІІб группы у 9 (10,2%) больных отмечалось прогрессирование патологического процесса и признаков ИНК, при котором по жизненным показаниям у 5 (5,68%) больных была выполнена операция ампутация нижней конечности на уровне верхней трети голени, а 4 (4,54%) случаях были вынуждены выполнит высокую ампутацию на уровне средней и верхней третей бедра. У 2 (2,27%) больных которым были



выполнены малые хирургические вмешательства на уровне стопы, отмечалось прогрессирование полиорганной недостаточности, закончившиеся с летальным исходом. Послеоперационная летальность у больных II б группы которым были выполнены высокие ампутации на уровне бедра и голени составила 2 (2,27%) причиной которого в обе случае послужило тромбоэмболия легочной артерии. Общая летальность в данной группе составило 4 (4,54%) случаев.

Сравнительный анализ комплексного лечения больных контрольной, Па и Пб групп показал, что если у больных контрольной и Па группы микробная контаминация ран сохранялась довольно долгий промежуток времени и лишь к $10\,$ м и $9\,$ м суткам лечения соответственно этот показатель опускался ниже критического уровня, в то время когда у больных получавших в комплексе лечения внутриартериальные вливания L-аргинина уже к 7-9 суткам лечения микробная контаминация в ране в среднем снижалось до $10^3\,$ микробных тел на 1r. ткани и ниже. У больных контрольной группы даже к 12- $14\,$ суткам лечения достоверного нормализация 9T-1, NO (оксид азота), VEGF-A и TGF- β не наблюдалось (5,62+0,25пг/мл и 21,48+1,31мкмоль/л, $609,5\pm5\,$ пг/мл и $172,54\pm2,5\,$ пг/мл соответственно), в то время, когда у больных основной Пб группы нормализация показателей выше указанного факторов.

Применение внутриартериальных вливаний L-аргинина в комплексном лечении больных гнойно-некротическими поражениями нижних конечностей на фоне сахарного диабета, и ИНК способствовало полному очищению раны от инфекции уже на 4-5 сутки лечения. К этим срокам наблюдалось активное рассасывание инфильтрата вокруг раны, грануляции начали появляться к 7-8 м суткам лечения, а эпителизация началась к 10-11 м суткам. Исследования выявили достоверное опережение этих показателей во Пб группе на 4-5 суток, по сравнению с І и Па группей. При этом средняя продолжительность лечения уменьшилось с 21,5±2,5 до 11,5±1,5 койко-дней. Применении в комплексном лечении внутриартериальных вливаний L-аргинина у больных основной Пб группы привело к резкому уменьшению количества случаев прогрессирования патологического процесса и ишемии, что наблюдалось лишь у 9 (10,2%) пациентов в то время, когда в контрольной I группе и Па группе они были на порядок выше и составляли 28 (30.7%), 16 (17.2%) соответственно, при котором была выполнена высокая ампутация нижней конечности на уровне верхней трети голени и бедра. Несмотря на проведение комплекса лечебных мероприятий летальность у больных контрольной группы составила 13.18%, у Па группе 9 (9.67%), в то время, когда у больных основной группы отмечалось резкое снижение количества летальности что составило 4 (4,54%) от общего количества пролеченных пациентов.

Полученные данные позволяют предложить оптимальный способ применения L-аргинина при лечении ишемии у больных синдромом диабетической стопы. Предложенный способ комплексного лечения с применением длительных внутриартериальных вливаний L-аргинина позволяет в короткие сроки добиться устранения признаков ишемии нижних конечностей, способствует уменьшению прогрессирования патологического процесса на стопе, снижению выполнения вынужденных ампутаций и летальных исходов от данной патологии. Все вышеприведенное указывает на улучшение результатов лечения с повышением качества жизни, а также возвращению к нормальной трудовой деятельности этих больных.

Выводы

- 1. При традиционных методах лечения синдрома диабетической стопы с ишемией нижних конечностей очищении раны от инфекции, процессы заживления и восстановление нормальных показателей ЭТ-1, NO (оксид азота), VEGF-A и TGF- β происходит недостаточно быстро. Продолжительность стационарного лечения составляет 21,5 \pm 2,5 койко-дней.
- 2. Комплексное лечение должно включать мероприятия направленного действия, коррегирующие выраженную эндотелиальную дисфункцию сосудов нижних конечностей сопровождающийся гипоксией и ишемией пораженной нижней конечности.
- 3. Применение длительной внутриартериальной терапии с перфузией L-аргинина в течении 24-48 часов в комплексном лечении синдрома диабетической стопы с ишемией конечности способствует разрешению эндотелиальной дисфункции сосудов с улучшением репаративных процессов в тканях поражённых нижних конечностей
- 4. Перфузии L-аргинина способствует ускорению сроков очишения ран от инфекции на 4-5 суток, уменьшению количества прогрессирования гнойно-некротических процессов нижних конечностей, что свою очередь приводить к снижению числа вынужденных высоких ампутаций с 11% до 4,54% и летальности с 13,18% до 4,54% случаев.
- 5. Показаниями к применению L-аргинина служат наличие выраженных признаков ишемии нижних конечностей, при этом достоверными критериями оценки выраженности эндотелиальной дисфункции сосудов являются ЭТ-1, NO (оксид азота), VEGF-A и TGF-β.

6. Предложенный способ применения L-аргинина в лечении синдрома диабетической стопы имеет высокую социальную значимость, заключающаяся в улучшении результатов лечения, повышении качества жизни и раннему восстановлению трудоспособности, данной категории больных.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ:

- 1. Ахмедов Р.М., Хамдамов Б.З. Оценка способов ампутации на уровне голени при тяжелых формах синдрома диабетической стопы. // Биология ва тиббиёт муаммолари. Самарканд, 2019;4(113):29-32.
- 2. Нуралиев Н.А., Хамдамов Б.З. Сравнительная оценка иммунного статуса больных с синдромом диабетической стопы при критической ишемии нижних конечностей. // Вестник ташкентской медицинской академии. Ташкент, 2020;1:132-138.
- 3. Сабиров Д.М., Олтиев У.Б., Хамдамов Б.З., Дехконов А.Т. Выбор метода анестезии в хирургическом лечении гнойно-некротических осложнений нижних конечностей у больных сахарным диабетом. // Биология ва тиббиёт муаммолари. 2021;2(127):118-121.
- 4. Тешаев О.Р., Муродов А.Х., Садыков Р.Р., Хамдамов Б.З. Improved results of treatment of purulent wounds with complex use photodynamic trerapy and CO2 lazer in the experiment. European Science Review. Austria, Vienna 2016; March-April 3-4:185-189.
- 5. Хамдамов Б.3. Comparative evaluation of methods of amputation related to tidiotarus witn severe forms of diadetic foot syndrome. // European Science Review. Austria, Vienna 2014; Septemba-October 9-10:58-60.
- 6. Хамдамов Б.З. Диабетик товон синдромида бажариладиган юкори ампутациялардан сунг беморларнинг хаёт кечириш сифатидаги узгаришлар тахлили. Самарканд. // Биология ва тиббиёт муаммолари. 2019;1(107):115-117.
- 7. Хамдамов Б.3. Комплексное лечение синдрома диабетической стопы с критической ишемией нижних конечностей. // Журнал биомедицины и практики. Ташкент 2020; Специальный выпуск.5:801-814.
- 8. Хамдамов Б.3. Метод лазерной фотодинамической терапии в лечении раневой инфекции при синдроме диабетической стопы. // Биология ва тиббиёт муаммолари 2020;1(116):142-148.
- 9. Хамдамов Б.З. Морфологические изменения при применении фотодинамической терапии в лечении раневой инфекции в эксперименте. // Журнал Морфология. Санкт-Петербург. 2020;157(2-3):223-224.
- 10. Хамдамов Б.3. Оптимизация методов местного лечения гнойно-некротических поражений стопы при сахарном диабете. // Журнал. Тиббиётда янги кун. 2018;4(24):112-115.
- 11. Хамдамов Б.З. Способ коррекции критической ишемии нижних конечностей при лечении гнойнонекротических осложнений синдрома диабетической стопы. // Журнал биомедицины и практики. Ташкент 2020; Специальный выпуск 2(8):968-977.
- 12. Хамдамов Б.З. Сравнительный анализ эффективности результатов комплексного лечения синдрома диабетической стопы с критической ишемией нижних конечностей с применением перфузии перфторана. // Электронный периодический научный журнал «Sci-article.ru», 2014;14(Октябрь):80-84.
- 13. Хамдамов Б.З., Газиев К.У., Хамдамов А.Б. Иммунный статус у больных синдромом диабетической стопы при критической ишемии нижних конечностой. Электронный научный журнал. Биология и интегративная медицина. 2021; Январь-февраль 1(47):50-69.
- 14. Хамдамов Б.З., Дехконов А.Т. Перспективы использования препаратов серебра для локального лечения раневой инфекции. // Журнал. Тиббиётда янги кун. 2021, №2 (34) стр.-141-146.
- Хамдамов Б.З., Дехканов А.Т. Перспективы применения препаратов серебра для местного лечения раневой инфекции // Новый день в медицине 2(34)2021:141-146 https://newdaymedicine.com/index.php/2021/05/01/28-2-34-2021
- 16. Хамдамов Б.З., Исломов А.А. Metod of prevention of postoperative complications of surgical treatment of diabetic foot syndrome. // European Science Review. Austria, Vienna 2018; Septemba-October 9-10:194-196.
- 17. Хамдамов Б.З., Нуралиев Н.А., Хамдамов И.Б. Экспериментальная разработка методов лечения раневой инфекции. // Биология ва тиббиёт муаммолари. Самарканд, 2020;1(116):194-199.
- 18. Хамдамов Б.З., Тешаев Ш.Ж., Хамдамов И.Б. Усовершенствованный способ ампутации на уровне голени при тяжёлых формах синдрома диабетической стопы. // Оперативная хирургия и клиническая анатомия (Пироговский научный журнал). 2020;4(2):37-40. https://doi.org/10.17116/operhirurg2020402137
- 19. Хамдамов Б.З., Хамдамов А.Б., Джунаидова А.Х. Совершенствование методов лечения синдрома диабетической стопы с критической ишемией нижних конечностей. // Вестник Дагестанской государственной медицинской академии. 2020;2(35):11-17.
- 20. Хамдамов Б.З., Хамдамов И.Б., Газиев К.У., Дехконов А.Т. Иммуноцитокиновый профиль больных синдромом диабетической стопы при критической ишемии нижних конечностей. // Биология ва тиббиёт муаммолари. 2021;2(127):149-156.



- 21. Amin, Noha, and John Doupis. 2016. "Diabetic Foot Disease: From the Evaluation of the 'Foot at Risk' to the Novel Diabetic Ulcer Treatment Modalities." // World Journal of Diabetes. https://doi.org/10.4239/wjd.v7.i7.153.
- 22. Forouhi Nita Gandhi, and Nicholas J. Wareham. 2019. "Epidemiology of Diabetes." *Medicine(United Kingdom)*. https://doi.org/10.1016/j.mpmed.2018.10.004.
- 23. Reaven, Gerald M., and Eve Reaven. 2018. "Diabetes Mellitus." In *Nutritional Aspects of Aging: Volume 2*. https://doi.org/10.1201/9781351075145.
- 24. Sicard, Gregorio A. 2018. "Rutherford's Vascular Surgery and Endovascular Therapy." *JournalofVascularSurgery*. https://doi.org/10.1016/j.jvs.2018.08.001
- 25. Askerkhanov G. R. Application of perfluorane emulsion in the complex treatment of critical lower limb ischemia //Angiology and vascular surgery, 2007;4:33-37.
- 26. Akhmedov R.M., Khamdamov B.Z., Khamdamov I.B. Assessment of methods of amputation at the level of the lower leg in severe forms of diabetic foot syndrome // Problems of biology and medicine. Samarkand, 2019;4(113):29-32.
- 27. Babadzhanov B.D., Matmurodov K.Zh., Sattorov I.S., Atadzhanov T.Sh. Analysis of the effectiveness of minimally invasive methods in the treatment of diabetic migraine of the lower extremities. // Materials of the 4th international Congress " Wounds and wound infections" Moscow 2018;20-22.
- 28. Bagnenko S.F., Soroka S.P., Nokhrin S.P. Andreychuk K.A. Application of perfluorane in the treatment of patients with critical limb ischemia // Surgery 2005;9:683-693.
- 29. Blatun L.A., Mitish V.A., Paskhalova Yu.S. and others. Infection of the skin and soft tissues. Local medical treatment of wounds. Collection of theses of the International scientific and practical Congress dedicated to the 40th anniversary of the Foundation Of the Institute of surgery named after A.V. // Vishnevsky of the Department of RAS and wound infections. Moscow, 2013;23.
- 30. Galstyan G.R. et al. Clinical recommendations for the diagnosis and treatment of diabetic foot syndrome // Wounds and wound infections. 2015;2(3):2:63-83.
- 31. Davlatov S.S., Khamdamov B.Z., Teshaev Sh.J. Neuropathic form of diabetic foot syndrome: etiology, pathogenesis, classifications and treatment (literature review). // Journal of Natural Remedies 2021;22:1(2):117-123. JNR Online Journal ISSN: 2320-3358 (e) ISSN: 0972-5547(p)
- 32. Dedov And I., Shestakova M V., and o K Vikulova. 2017. "Epidemiology of Diabetes in the Russian Federation: Clinical and Statistical Analysis According to the Federal Register of Diabetes." diabetes. https://doi.org/10.14341/DM8664
- 33. Privolnev V.V., Paskhalova Yu.S., Rodin A.V. Local treatment of wounds and wound infection based on the results of an anonymous survey of surgeons in Russia. Clinical Microbiology and antimicrobial chemotherapy, 2016;18(2):152-158.
- 34. Mizin A.G., Udovichenko O.V., Terekhin S.A. Critical lower limb ischemia and ischemic forms of diabetic foot syndrome. Definition and diagnostics. Publishing solutions. 2017; 160.
- 35. Stupin V.A., Silina E.V., Goryunov S.V., Gorsky V.A. Assessment of the dynamics of the wound area and the frequency of cases of complete epithelization in the treatment of diabetic foot syndrome (results of a multicenter study) // Surgery. Pirogov magazine 2017;3:55-60.
- 36. Khamdamov B.Z., Askarov T.A. the use of perfluorocarbons in the treatment of neuroishemic forms of diabetic foot syndrome. // Journal Tibbiyotda Yangi kun. 2018;4(23):56-60. https://drive.google.com/file/d/1L5aTk-8y2we7A9uDObu 6WgHdo8HrLY0/view
- 37. Khamdamov B.Z., Nuraliev N.A. Pathogenetic approach in complex treatment of diabetic foot syndrome with critical lower limb ischemia. // American Journal of Medicine and Medical Sciences, 2020;10(1):17-24 DOI:10.5923/j.20201001.05.
- 38. Khamdamov B.Z. Indicators of immunocitocine status in purulent-necrotic lesions of the lover extremities in patients with diabetes mellitus. // American Journal of Medicine and Medical Sciences, 2020;10(7):473-478 DOI:10.5923/j.20201001.08
- 39. Khamdamov B., Dekhkonov A. Clinical and laboratory parameters of the wound process complicated by the systemic inflammatory response syndrome in patients with diabetes mellitus. // Journal of education and scientific medicine, 2022;2(3):25-29. Retrieved from https://journals.tma.uz/index.php/jesm/article/view/349

Поступила 20.04.2023