

УДК 616.33-002.2-053.4/7:616.72-002

ЭТИОЛОГИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА ХРОНИЧЕСКОГО ГАСТРИТА У ДЕТЕЙ, БОЛЬНЫХ ЮВЕНИЛЬНЫМ ХРОНИЧЕСКИМ АРТРИТОМ

А.П. ЛИСТОПАДОВА¹. В. П. НОВИКОВА² А.Н. ПЕТРОВСКИЙ¹, И.Ю. МЕЛЬНИКОВА¹ Н.В. СЛИЗОВСКИЙ³, Т.В. БУЛГАКОВА⁴

1)Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И. Мечникова, г. Санкт-Петербург

²⁾Федеральный медицинский исследовательский центр имени В.А. Алмазова (Федеральный центр сердца, крови и эндокринологии), г. Санкт-Петербург

3)Санкт-Петербургское государственное Бюджетное учреждение здравоохранения «Детская городская больница №2 Святой Марии Магдалины»

4)Первый Санкт-Петербургский государственный медицинский университет имени академика И.П. Павлова

e-mail: novikova-vp@mail.ru

В статье изложены данные об этиологической структуре хронического гастрита у детей с ювенильными артритами. Показано, что гастрит у детей, больных ювенильным артритом в 71,4 % имеет сочетанную этиологию, в том числе, хеликобактериоз встречается в 93,1%, Эпштейна-Барр вирусная инфекция – 41,3%, аутоиммунный гастрит - 25,71%, воздействие комбинированной противовоспалительной терапии выявлено в 63,5%, а нестероидных противовоспалительных препаратов - 36,5% каждый из этиологических факторов обуславливает морфологические изменения в слизистой оболочке желудка.

Ключевые слова: хронический гастрит, дети, ювенильный артрит, H. pylori, вирус Эпштейна-Барра.

Введение. В настоящее время особенностью хронического гастрита является утяжеление течения, высокая частота рецидивов при наличии коморбидных заболеваний, связанных с едиными патогенетическими механизмами [1, 2]. На современном этапе появились единичные сообщения о взаимосвязи хронического гастрита и ювенильного артрита (ЮА) у детей [3, 4].

Частота хеликобактериоза у детей, больных ювенильными артритами составляет 85,7% [3]. В ряде работ высказывается предположение, что во взаимосвязи инфицирования *H. Pylori* и поражения суставов аутоимунной природы лежат перекрестные реакции, связанные с антигенной мимикрией у H. Pylori [5]. У H. pylori-позитивных больных ревматоидным артритом чаще выявляются гастродуоденальные повреждения слизистой оболочки желудка по сравнению с неинфицированными пациентами [6]. Имеются данные об уменьшении клинических симптомов и улучшении лабораторных показателей у 40-73% больных с ревматоидным артритом после эрадикации H. pylori на протяжении длительного периода наблюдений [7]. В то же время есть данные, что эрадикация НР не влияет на уровень С-реактивного белка, маркера воспаления типичного для хронического артрита [8]. Однако широкомасштабных исследований для оценки роли инфекции H. Pylori и ревматоидного артрита к настоящему времени не проводилось.

В развитии хронических артритов показана роль вирусных агентов, таких как вирусы гепатита, краснухи, Коксаки, Эпштейна —Барр (ВЭБ) [9]. Так у 80% больных ревматоидным артритом выявляется повышенный уровень антител к вирусу Эпштейн-Барра. Кроме того, доказано, что ВЭБ способствует образованию ревматоидного фактора [10, 11]. В-лимфоциты больных РА в большей мере инфицированы ВЭБ, чем В-лимфоциты здоровых людей [11, 12].

Также в последние годы активно обсуждается вопрос о значении некоторых вирусных инфекций и, в частности ВЭБ, в формировании хронического гастрита [13]. Инфицированность ВЭБ коррелирует с частотой выявления и уровнем аутоантител к H+/K+-АТФазе париетальных клеток желудка и к фактору Касла [14]. Морфологические изменения слизистой оболочки желудка (СОЖ) при отсутствии НР у детей с активной фазой хронической ВЭБ-инфекции более выражены, чем у детей с латентной фазой или отсутствием ВЭБ-инфекции [15]. В настоящее время публикаций, описывающих роль вируса ВЭБ в формировании гастрита у детей с ЮА нами не выявлено.

Патологические изменения слизистой оболочки желудка у больных ювенильными артритами обусловлены не только системным воспалением, но и воздействием лекарственных препаратов, которые в течение длительного времени необходимо принимать пациентам. По данным ряда авторов постоянно принимают НПВП 68,5% больных ревматоидным артритом (РА) и 12,1% больных остеоартрозом [16]. Опасность НПВП-индуцированных поражений органов пищеварительного тракта обусловлена частым возникновением желудочно-кишечного кровотечения или перфорации при стертой клинической картине [17]. Гастротоксическое действие НПВП обусловлено их влиянием на синтез простагландинов: подавление продукции простагландинов в результате блокады фермента циклооксигеназы (ЦОГ) [18]. При этом частота развития НПВП-гастропатий, желудочных и дуоденальных кровотечений зависит не только от препарата, но и длительности приема и его дозы.

Однако работ, посвященных роли НПВП-индуцированной патологии гастродуоденальной зоны у детей мало. Имеются единичные сведения о приеме НПВП у детей с ювенильными артритами, в которых была показана высокая частота поражения (СОЖ) и ДНК. При применении НПВП, эрозивно-язвенные поражений СОЖ у детей с ювенильными артритами встречаются в 16,8% — 30% случаев, причем при системной форме выявляются чаще. Как правило, НПВП-гастропатии при минимальной клинической картине характеризуются эндоскопическими проявлениями поражений слизистой оболочки желудка (жалобы со стороны ЖКТ предъявляли 44 % детей, в то время как явления гастродуоденита выявлены в 91 % случаях [19].

Участие HP в генезе гастродуоденальной патологии неоспоримо у пациентов, принимающих НПВП [18]. Высказывается мнение, что HP, вызывая местное воспаление, стимулирует выработку эндогенных простагландинов, обладающих цитопротективными свойствами, тем самым уменьшается отрицательное влияние НПВП на СОЖ [20]. Противоречивы данные о влиянии других групп лекарственных препаратов, используемых в терапии ювенильных артритов на состояние СОЖ — глюкокортикостероидов, антицитокиновых препаратов, метотрексата и базисных средств [20].

Единичные работы посвящены оценке клинико-морфологических особенностей хронического гастрита у детей, больных ювенильными артритами. Показано, что хронический гастрит у таких пациентов характеризуется несоответствием между наличием гастритических жалоб (44-58%) и данными ФГДС (хронически гастрит выявляется у 91-93%) [3, 19]. По некоторым данным, у детей с ювенильными артритами в 55,77% -82%, случаев имеет место атрофический гастрит в антральном отделе [20], при этом частота кишечной метаплазии в антральном отделе желудка составляет 14,5% [3].

Цель. Оценить влияние различных этиологических факторов на морфологические особенности СОЖ у детей с ювенильными артритами (ЮА).

Материалы и методы. Обследовано 62 ребенка в возрасте от 9 до 16 лет (средний возраст – 13,9±2,3 года) с верифицированным диагнозом «хронический гастрит». В основную группу вошли 35 детей с ювенильным артритом и хроническим гастритом, в контрольную группу включены 27 детей с хроническим гастритом. Среди детей основной группы в исследование вошли 16,2% детей с моноартикулярным вариантом, 40,6 % с олигоартикулярным вариантом, 37,8% с полиартикулярным вариантом, 5,4 % с системный вариантом ювенильного артрита. Среди детей, больных ювенильным артритом на монотерапии НПВС находились 27 (36,5%) пациентов, комбинированную терапию получали 62,1% пациента, 1,35 % ребенок получал биологическую терапию хумирой в составе комбинированной терапии.

Всем пациентам проведена ФГС с прицельной биопсией СОЖ тела и антрального отдела желудка, с использованием видеоэндоскопов фирмы «Оlympus» (Япония). Морфологическую оценку гистологических препаратов проводили в соответствии с Сиднейской системой с помощью визуально-аналоговой шкалы. Хеликобактериоз (НР) диагностировался Хелпил-тестом и гистологически. Проводилось иммуногистохимическое исследование биоптатов слизистой оболочки на вирус Эпштейна—Барра (ВЭБ). ВЭБ выявляли на парафиновых срезах биоптатов. В качестве первых антител использовали моноклональные антитела к латентному мембранному протеину вируса Эпштейна-Барра (производство DAKO). В качестве позитивного контроля использовалась ткань лимфомы Ходжкина, в качестве негативного — блокирующая сыворотка. Определение антител к $H^+/K^+AT\Phi$ азе париетальных клеток СОЖ в сыворотке крови проводилось методом непрямой иммунофлуоресценции с использованием коммерческих наборов (Ешгоіттип, Германия). Статистическая обработка осуществлялась с помощью программы Statisticafor Windows v. 6.1. Для сравнения средних показателей количественных признаков в исследуемых группах использовался t^- критерий Стьюдента с оценкой достоверности различий (р<0,05). При оценке связей качественных показателей применяли критерий Пирсона (р<0,05).

Пациенты были включены в исследование только после получения положительного заключения локального этического комитета о соответствии с Хельсинской декларацией Всемирной ассоциации «Этические принципы проведения научных медицинских исследований с участием человека» (2000) и «Правилам клинической практики в Российской Федерации» (2003). Все больные и/или их законные представители были осведомлены об участии в исследовании и добровольно подписали информированное согласие.

Результаты. У детей, больных ювенильным артритом в развитии хронического гастрита играет роль противовоспалительная терапия, которую получают пациенты. В нашем исследовании 63,5 % детей с ювенильным артритом находилось на комбинированной противовоспалительной терапии,

а монотерапию НВПС получали 36.5%. При этом у детей с ювенильным артритом достоверно чаше встречался хеликобактериоз (93,1 % и 66,6 %, p<0,05), Эпштейна-Барра вирусная инфекция (41,3 % и 6,7 %, p<0,05) и аутоиммунный гастрит (25,71 % и 0 %, p<0,05).

У детей с ювенильным артритом выявлены достоверные положительные корреляционные связи между наличием HP и частотой выявления нейтрофильной (r=0,53, p<0,05) и лимфоцитарной (r=0,52, p<0,05) инфильтрации, клубления желез (r=0,55, p<0,05), фиброза стромы (r=0,47, p<0,05) и гипертрофии мышечной пластинки (r=0,47, p<0,05). Отмечены достоверные положительные корреляционные связи между наличием ВЭБ в слизистой оболочке желудка и частотой выявления степени лимфоцитарной (r=0,49, p<0,05) инфильтрации, клубления желез (r=0,43, p<0,05), фиброза стромы (r=0,55, p<0,05) и атрофии (r=0,46, p<0,05), также наличием эрозий (r=0,48, p<0,05), неполной кишечной матаплазии (r=0,38, p<0,05). При анализе сочетания инфекционных агентов в генезе хронического гастрита показано, что НР в качестве единственного инфекционного агента у детей с ювенильным артритом встречался достоверно реже, в то же время достоверно чаще отмечена сочетанная НР+ВЭБ ассоциация и достоверно и ВЭБ-ассоциированный гастрит. Только у детей, больных ювенильным артритом, установлено высокая частота повышения уровня аутоантител к Н+К+/АТФ-азе париетальных клеток (25,71% и 0%, p<0,05). При этом значительное повышение (в 6-7 раз) аутоантител к Н+К+/АТФ-азе составило 11 %, умеренное -89%. Наличие аутоантител к Н+К+/АТФ-азе париетальных клеток в сочетании с хеликобартериозом (8,6% и 0%, p<0,05), так и при отсутствии инфекционных агентов (2,8 % и 0%, р<0,05) выявлено достоверно чаще у детей с ювенильным артритом. Обнаружены положительные достоверные корреляционные связи между повышением уровня аутоантител к H+K+/ATФ-азе париетальных клеток и хеликобактериозом (r=0,36, p<0,05), метаплазией (r=0,28, p<0,05), клублением желез (r=0,33, p<0,05). Этиологическая структура хронического гастрита у детей с ювенильным артритом представлена в таблице 1.

Таблица 1

Этиологическая структура хронического гастрита у детей,больных ювенильным хроническим артритом

Варианты этиологии	ХГД и ЮХА	ХГД
HP	8 (22,9%)	13 (48,2 %)**
НР+ВЭБ	7 (20%)	2 (7,4 %)*
ВЭБ	1 (2,8 %)	O*
НР и антитела	3 (8,6%)	O*
ВЭБ и антитела	0	0
НР+ВЭБ и антитела	5 (14,3%)	O**
Только антитела	1 (2,8 %)	O*
Этиология не	10 (28,6%)	12 (44,4 %)*
установлена		
Всего	35	27

Примечание: * -p<0,05; ** -p<0,01

Персистирование как НР, так и ВЭБ их сочетания является одним из факторов, способствующих формированию аутоиммунного гастрита.

Выводы. У детей, больных ювенильным артритом, гастрит в 71,4% имеет сочетанную этиологию, в том числе, хеликобактериоз встречается в 93,1% случаев, Эпштейна-Барра вирусная инфекция – 41,3%, аутоиммунный гастрит – 25,71%, воздействие комбинированной противовоспалительной терапии выявлено в 63,5%, а НПВП – 36,5% каждый из этиологических факторов обуславливает морфологические изменения в слизистой оболочке желудка. Проведенные исследования свидетельствуют, что для своевременной и правильной этиологической диагностики хронического гастрита у детей с ювенильными хроническими артритами необходима не только идентификация НР, но и диагностика ВЭБ и выявление аутоантител к Н+К+/АТФ-азе париетальных клеток для персонализированной этиотропной терапии.

Литература

- 1. Мельникова, И.Ю. Течение и исходы хронических заболеваний гастродуоденальной зоны у детей и подростков: Дис. ... д-ра мед.наук. / И.Ю. Мельникова. - СПб., 2004. - 313 с.
- 2. Гурова М.М. Внежелудочно-кишечные проявления хронических гастродуоденитов у детей: Дис. ... д-ра мед.наук / М.М. Гурова- М., 2011. - 352 с.
- 3. Листопадова, А.П. Особенности хронического гастрита у детей с ювенильным хроническим артритом / А.П. Листопадова, И.Ю. Мельникова, В.П. Новикова, А.Н. Петровский // Материалы Юбилейного XX Международного Конгресса детских гастроэнтерологов России и стран СНГ. Актуальные проблемы абдоминальной патологии у детей. - Москва, 2013. - С. 102-103.



- 4. Комелягина Е.Г. Структура гастродуоденальной патологии у детей с ювенильными артритами: клинико-эндоскопическая и морфологическая характеристика: автореферат, дис. канд. мед.наук / Е.Г. Комелягина— Москва, 2005. С. 15-20.
- 5. Успенский Ю.П. Инфекция Helicobacter pylori в клинической практике / Ю.П. Успенский, А.Н. Суворов, Н.В. Барышникова. СПб.: Информ Мед., 2011. С. 407.
- 6. Helicobacter pylori and rheumatoid arthritis / Graff L.B., Andersen L.P., Gernow A. et al. // Journal of Pre-Clinical and Clinical Research., 2007.— Vol 1, N 1. P. 1068-1073.
- 7. A 10-day levofloxacin-based therapy in patients with resistant Helicobacter pylori infection: A controlled trial / P. Zentilin, C. Bilardi, P. Dulbecco et al. // ClinGastroenterolHepatol, 2004. Vol. 2 (11). P. 997–1002.
- 8. Eradication of *Helicobacter pylori* may reduce disease severity in rheumatoid arthritis / Adams J. // Aliment Pharmacol Ther. 2002. Vol. 16 (7). P. 1291-1299.
- 9. Ювенильный хронический артрит и ревматоидный артрит у взрослых: Методическое пособие / И.М. Воронцов, Р.С. Иванов М.: «YOYO Media» .—2012. 78 с.
- 10. Investigation of Epstein-Barr virus and herpes simplex virus markers by serological and molecular methods in patients with rheumatoid arthritis and systemic lupus erythematosus / T. Us, E. Cetin, N. Kaşifoğlu, Y. Akgün // Mikrobiyol Bul., 2011.— N^{o} 45 (4). P. 67.
- 11. Pathophysiological links between rheumatoid arthritis and the Epstein-Barr virus: an update / E. Toussirot, J. Roudier // Joint Bone Spine, $2007.- N^{\circ}$ 74.—P. 418-26.
- 12. Epstein-Barr virus in autoimmune diseases / Toussirot E , Roudier J . // Best Pract Res ClinRheumatol.—2008.—№ 22 (5) .— P. 883-896.
- 13. Гетерогенность хронического гастродуоденита у детей / И.Ю. Мельникова, В.П. Новикова, М.М. Горюнова, В.А. Крулевский, А.Н. Петровский, Е.Ю. Калинина, О.М. Цех //Российский вестник перинатологии и педиатрии, 2010. Т. 55, № 2.— С. 81-86.
- 14. Хронический гастрит и герпетические инфекции у лиц разного возраста / В.А. Крулевский, А.Н. Петровский, Н.М. Аничков, В.П. Новикова // Архив патологии, 2010. № 1 С. 33-35.
- 15. Левит Р. М. Клинико-эндоскопическая и морфологическая характеристика хронического гастродуоденита, ассоциированного с инфекцией Эшптейна-Барр,в детском возрасте // автореферат к.м.н. / Р. М. Левит-Иваново, 2011. С. 5-17.
- 16. Насонов Е.Л. Применение нестероидных противовоспалительных препаратов. Клинические рекомендации / Е.Л. Насонов, Л.Б. Лазебник, Ю.Н. Беленков и др. Москва: Алмаз, 2006. 88 с.
- 17. Поражения органов пищеварения, индуцированные приемом нестероидных противовоспалительных препаратов. Под общей редакцией А.В. Шаброва, Ю.П. Успенского / СПб.:Информ Мед., 2013. 284 с.
- 18. Pathogenesis of NSAIDs-induced gastrointestinal ulcers / Yoshikawa T., Naito Y. //Nippon Rinsho, 2011. Vol. 69. N_2 6 P. 995 1002.
- 19. Абдулганиева Д. И. Клинико-патогенетические фенотипы кислотозависимых заболеваний: НПВП-гастропатии и язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки // автореф. дис. канд. мед.наук / Д. И. Абдулганиева— Казань, 2012— С. 3-10.
- 20. Гешева З.В. НПВП-гастропатии при ювенильных артритах (факторы риска, профилактика, лечение) // автореф., дис. канд. мед.наук / З.В. Гешева Москва, 2012. С. 9-23.

THE ETIOLOGY OF CHRONIC GASTRITIS IN CHILDREN WITH JUVENILE CHRONIC ARTHRITIS

A.P. LISTOPADOVA¹, V.P. NOVIKOVA² A.N. PETROVSKIJ¹, I.U. MELNIKOVA¹ N.V. SLIZOVSKIJ³, T.V. BULGAKOVA⁴

⊅North-Western State Medical University named after I.I. Mechnikov, Saint-Petersburg

²⁾Federal Medical Research Center by V.A. Almazov (Federal heart, blood and endocrinology), Saint-Petersburg

³⁾Children's city hospital No. 2 of St Mary Magdalene

 Pavlov First Saint Petersburg State Medical UniversitySaint-Petersburg, Russian Federation

e-mail: novikova-vp@mail.ru

The article presents the etiologic structure of chronic gastritis in children with juvenile arthritis. It is shown that the gastritis in children suffering from juvenile arthritis in 71,4 % has combined etiology, including Helicobacter pylori infection occurs in 93.1%, of the Epstein-Barr virus infection – 41,3%, autoimmune gastritis -25,71%, the effect of combined anti-inflammatory therapy revealed in 63.5%,and NSAID-36.5%, each of the etiological factors causes morphological changes in the gastric mucosa.

Key words: chronic gastritis, children, juvenile arthritis, H. pylori, VEB.