C 616.594.171.2

# Актуальные проблемы кандидоза размышления миколога-дерматовенеролога — по данным литературы и собственных исследований)

Фелотов В. П.

ГУ «Днепропетровская медицинская академия МЗО Украины»

# ТАЛЬНІ ПРОБЛЕМИ КАНДИДОЗУ ЗДУМИ МІКОЛОГА-ДЕРМАТОВЕНЕ-ПОГА – ЗА ДАНИМИ ЛІТЕРАТУРИ І СНИХ ДОСЛІДЖЕНЬ)

о загальне розуміння кандидозу як промедичної мікології. Приведені дані про історію проблеми, збудника, епідеміологію та патоцього мікозу, імунологію кандидозної інфекції, ику і лікування кандидозу, видову чутливість з до мебетизолу, нітроксоліну і Бішофіту в міічному експерименті, експериментальні доня протикандидозної активності супозиторієв изолом, нітроксоліном і Бішофітом у дослідах досвід місцевого лікування урогенітального

# ACTUAL PROBLEMS OF CANDIDOSIS (REFLECTIONS OF MYCOLOGIST-DERMATOVENEREOLOGIST RELYING ON DATA OF LITERATURE AND OWN RESEARCHES) Fedotov V. P.

The common understanding of candidosis as a problem of medical mycology is considered. Information about history of this problem study, the pathogen, epidemiology and pathogenesis of this mycosis, immunology of candidal infection, diagnostics and treatment of candidosis, specific sensibility of the yeasts to mebetizol, Nitroxoline and Bishofit in the microbiological experiment, experimental researches of anticandidal activity of suppositories with mebetizol, Nitroxoline and Bishofit in the experiments *in vivo*, experience of local treatment of urogenital candidosis by suppositories with Nitroxoline has been presented.

#### Оглавленис

#### Введение

доз, по общепринятой терминологии, кандидамикоз, кандидозы, бластомикоз является одной из актуальных проблем иской микологии, прежде всего из-за й распространенности, сложности диами и патогенеза, а также подхода к терапрофилактике. Этот диагноз в последние стал чрезвычайно «модным», особенно в

медицинской среде. Многие «пытаются заболеть» этим инфекционным процессом, в целом оставаясь здоровыми, а неправильная и неадекватная диагностики из-за непонимания обнаружения этой условно-патогенной флоры порождают психически больных среди практически здоровых людей. Все это объясняется тем, что Candida — это нормальная флора организма, которая создает «микробный пейзаж» кожи и слизистых оболочек. И обнаружение этих грибов микроскопически и даже культурально не позволяет устанавливать диагноз «кандидоз». К сожалению, этой проблемой стали активно заниматься врачи других смежных специальностей (терапевты, пульмонологи, ЛОР-врачи, гастроэнтерологи и др.), которые недостаточно четко представляют себе механизмы развития этого микоза. Поэтому нередко в литературе можно встретить описание кандидоза легких, кишечника, ЛОР-органов лишь на основании спорной клинической картины и результатов микроскопического и культурального анализов по выяв-

лению *Candida*. Тем более, вызывает удивление успешная терапия, например, кандидоза легких, с использованием нистатита, леворина, которые не всасываются в желудочно-кишечном тракте.

Из-за подобных исследований больных и неправильной трактовки этой оппортунистической инфекции врачами появилось много «кандидафобов» (которым требуется не противогрибковая терапия, а наблюдение и лечение у врача-психиатра). В связи с чем, мы попытались дать в данном обозрении правильное современное понимание этой проблемы, особенно мсханизмов развития заболсвания, методов диагностики, терапии.

# 1 Краткий исторический экскурс

Работы многочисленных ученых по проблеме кандидоза, начиная с Гиппократа (460 г до н. е.) и до начала XX века, посвящены преимущественно описанию кандидозного стоматитамолочницы, особенно у детей.

Анализируя данные литературы, А. О. Гиршфельд (1859) предложил рассматривать в истории учения о молочнице четыре периода:

- в первом периоде предположительно установлена классовая сущность и заразительность «Ulcera» молочницы (Cels, Hercelius и др., 1554);
- во втором периоде описаны её симптомы, и молочница дифференцирована от других заболеваний ротовой полости (*Ruff, Keteller, Nelly*, 1752);
- в третьем периоде подмечено отягощающее её влияние на течение интеркуррентных заболеваний, вплоть до летальных исходов (Wimpers, Devilliers, Heubuer, Billard, 1786-1827);
- в четвертом периоде Vogel (1841-1848) выделил и описал возбудителя заболевания, отделил его от «чужеядных» растений, найденных на теле человека, а Robin дал ему название Oidium albicans.

Ещё за 60 лет до открытия грибковой сущности молочницы Н. М. Амбодик (1784) описал клинику и высказал созвучный современным представлениям взгляд на молочницу как на заболевание всего организма.

И. Михайлов (1862) представил интересные данные о патогенезе и лечении, а В. В. Сутигин (1869), М. А. Лазаревич (1870), Н. А. Сочава (1870) и др. описали клинику влагалищного кандидоза, подчеркнув сходство его возбудителей с возбудителями молочницы полости рта.

Н. Сорокиным (1882), Л. П. Коршем (1901) изучены патогенные свойства грибов рода *Candida*, а А. А. Боголепов (1909) подчеркнул

усиление паразитарной активности дрожжеподобных грибов и туберкулезных бактерий при сочетанных поражениях и один из первых предположил возможность передачи дрожжеподобных грибов новорожденным во время родов от матерей с влагалищным кандиданосительством.

Первые сообщения о кандидозе кожи и сё придатков относятся к началу XX века.

Равтечийе и Joulia (1922) установили этиологическую роль грибов при интертриго, а Beck (1910) и Ibrahim (1911) описали поражения кожи ягодиц и паховобедренных складок у детсй под названием «Микотической эритемы новорожденных», где возбудителем являются дрожжеподобные грибы. В 1914 г. почти одновременно Hudelo и Montlaur, в 1923 г. Petges, в 1929 г. Gougerot и Cance, а в 1925 г. В. С. Белостоцкая и В. И. Самцов, представив описание кандидоза различных кожных складок, подчеркнули их характерные симптомы: четкость границ, фестончатость краев и отсевы мелких эрозий по периферии основных очагов.

А. И. Поспелов (1905), С. А. Богров (1906), Finnerud (1929) установили дрожжевую природу заед – поражений углов рта, их эпидемический характер, а Я. А. Меркин (1941) описал кандидозный хейлит.

Ещё в 1935 г. П. Н. Кашкин и О. Н. Подвысоцкая подчеркивали осложняющее влияние дрожжеподобных грибов рода *Candida* при экземе у детей.

И. Ф. Земцов (1906) и *Dubendoif* (1904), описав онихии и паронихии, уточнили значение дрожжеподобных грибов рода *Candida* при этих поражениях.

На протяжении XIX и первой половины XX века накоплены обширные материалы, охваты-

- описания кандидоза почти всех вну-
- эзофагиты и энтероколиты наблюдали Berg
- бронхиты Lalut (1827), Parrot (1870), Hell-
  - нефрозонефриты Schmorl (1890).
- В большинстве своем диагностируемые посмертно, эти поражения описывались эксквизитные находки. Однако уже тогда не авторы обратили внимание на то, что редственной причиной смерти у ряда опибольных являлся кандидоз.

В дело изучения роли дрожжеподобных грирода Candida при поражении наружных поов человека, а также кандидозов как проессиональных заболеваний большой вклад есл отечественными микологами (Г. А. Рапхий, 1939; А. М. Ариевич с соавт., 1941-Н. А. Хатридзе, 1947).

Ленинградской школой микологов — А. А. ратьевой (1941-1962), И. Э. Школьниковым — 9), Б. В. Соколовым (1950), Б. В. Глуховм (1950), Ф. Г. Марченковой (1958), Н. П. овым (1961), Т. М. Кокушиной (1962), Н. А. ной (1962) и Н. А. Силуяновой (1963) рассмысл тонких морфолого-биологических, синых и биохимических свойств дрожженых организмов, выделенных первично и прованных в эксперименте, а также штамизолированных от больных.

Начиная с 1950 г. внимание клиницистов тых профилей привлекает всё возрасее количество случаев поверхностного висцерального кандидоза. Большинство авверяються от с широким внедрением и пиональным применением антибиотиков, а торые — и кортикостероидных гормонов, их улирующим влиянием на грибы рода Сапавитаминозом, подавлением иммуногенесостоянием дисбактериоза, развивающегося их использовании.

Кандидозные осложнения антибиотической пии, их патогенез изучены П. Н. Кашкиным 52-1958), А. М. Ариевичем (1965) и их учеми.

Е. Я. Мороз (1962) выяснила своеобразие кандидоза новорожденных и детей различных возрастов и разработала комплекс профилактических мероприятий в родильных домах, детских больницах.

Патоморфология кандидозов у детей и взрослых, а также у экспериментальных животных описана в работах Л. М. Крылова (1960), А. В. Цинзерлинга (1964), О. К. Хмельницкого (1960-1963).

Gracianstay и Delaporte (1956), Tsuchiya et al (1960) и другие зарубежные исследователи также осветили различные стороны проблемы кандидозов на современном уровне.

Таким образом, выяснено, что кандидоз — давно и хорошо известное заболевание — приобрел не только новые патогенетические черты, но и некоторое клиническое своеобразие, выяснение которых ещё продолжается.

Анализируя с современных позиций данные литературы о кандидозе в целом, нам представляется целесообразным в истории развития учения о нем различать три основных этапа:

- 1-й этап догрибковый, от Гиппократа (460 г. до н. е.) до Langenbeck (1839 г. н. е.); он характеризуется накоплением материалов по клинической диагностике молочницы, большой частью у детей;
- 2-й этап от Vogel (1841) до 50-х гг. XX в; он характеризуется открытием грибов рода Candida, которые подверглись широкому изучению, а также утверждению их этиологического значения при различных формах кандидоза кожи, слизистых оболочек и внутренних органов;
- 3-й этап со второй половины XX века, для которого характерно возросшее внимание различных исследователей к кандидозу, который развиваются наиболее часто как осложнение антибиотической терапии. В этот период началось и осуществляется углубленное и всестороннее исследование биологических, биохимических и антигенных свойств дрожжеподобных грибов рода Candida, а также изучение эпидемиологии, патогенеза, создание рациональной классификации, изыскание методов лечения и предупреждения кандидоза.

# 2 Общее понимание кандидоза как проблемы медицинской микологии

плоз является актуальной междисциплиой проблемой; его изучение проведено нами
вух докторских и шести кандидатских дистациях. Кандидоз – патологический процесс,
ву которого составляет избыточный рост

Candida: первично — в желудочно-кишечном тракте и вторично — в других областях (на слизистых оболочках гениталий, ротовой полости, органов дыхания в паренхиматозных органах). Поражение мочеполового тракта является одним

из наиболее часто встречающихся проявлений кандидоза. Вопрос о значении полового пути передачи урогенетального кандидоза на сегодняшний день окончательно не решен.

Кандидоз вызывается дрожжеподобными грибами рода *Candida*, в 90 % случаев — *Candida albicans*. Они относятся к анаскоспоровым грибам и, в отличие от истинных дрожжей, не образуют плодовых сумок и спор. Эти грибы включают 134 вида, из которых немногим более десяти считаются патогенными для человека.

Дрожжеподобные грибы представляют собой одноклеточные организмы овальной, овально вытянутой и грушевидной формы. Они содержат цитоплазму с хондриосомами, компактное ядро, вакуоль, метахроматин и другие включения. Клетки окружены оболочкой, более тонкой у молодых и толстой — у зрелых культур. Размеры клеток колеблются от 1,5 до 20 мкм.

Единственной формой размножения грибов рода *Candida* является почкование.

Наиболее частые возбудители кандидоза человека:

- Candida albicans;
- Candida glabrata;
- Candida tropicalis;
- Candida krusei;
- Candida guilliermondii

Грибы, выделенные от больных кандидозом, в отличие от таковых при кандиданосительстве, обладают:

- свойством некротизировать дерму животных;
- высокой способностью прикрепляться к клеткам эпителия;
- свойством гемолизировать эритроциты кролика.

Органом агрессии дрожжеподобного гриба является высокоспециализированный органоид—так наз. перфоративный орган: бластоспора удлиняется, в зоне перфорации клеток организма хозяина происходит истончение стенки гриба и перемещение в этот участок секреторных гранул и везикул пластинчатого комплекса. К факторам агрессии относятся:

- эндотоксин:
- некоторые протеолитические и липолитические ферменты;
- адгезины, обусловливающие адгезию к эпителию;
- олигосахариды клеточной стенки, ингибирующие клеточные иммунные реакции.

В ходе инвазии бластоспоры дрожжеподобных грибов трансформируются в псевдомице-

лий. Установлено как внеклеточное, так и внутриклеточное расположение грибов, их способность размножаться в эпителиальных клетках макроорганизма. Проникая внутрь эпителиальной клетки, Candida паразитирует в ее цитоплазме, используя вещества клетки-хозяина для своего развития. Псевдомицелий гриба может прорастать вплоть до ядра клетки, вызывая раздражение цитоплазмы и разрушение ядра. Глубина внедрения грибов в ткани различна: от только поверхностных эпителиальных клеток (при кандидозе слизистой оболочки полости рта) до промежуточных и базальных клеток эпителиального слоя (кандидозный кольпит у женщин). Но даже при поверхностном кандидозе в роговом слое наблюдается деструкция тканей в виде разрыхления, а в щелях между роговыми пластинами имеются скопления бластоспор и даже псевдомицелиальные клетки.

Длительно персистируя внутри эпителиальной клстки и дажс размножаясь в ней, окруженные плотной мукополисахаридной микрокапсулой грибы рода *Candida* в определенной степсни защищены от воздействия лекарственных препаратов.

При хронических формах кандидоза на мукополисахаридной микрокапсуле абсорбируются белки организма хозяина. Толщина внешнего покрытия в 3-4 раза превосходит толщину клеточной стенки дрожжеподобного гриба рода Candida, что может делать эту клетку микроорганизма «неузнаваемой» для фагоцитов, а в случае фагоцитоза - предохранять ее от внутриклеточного переваривания. Это, а также отсутствие выброса нейтрофилами (в ответ на появление в крови дрожжеподобных грибов) специальных гранул, содержащих протеолитические ферменты, указывает на торможение неспецифических защитных иммунных механизмов. И хотя макроорганизм «знает», как бороться с грибами, и эти механизмы отработаны в процессе эволюции, но активное размножение грибов, которому способствуют как экзо-, так и эндогенные факторы, приводит к возникновению кандидоза.

Эпидемиология кандидоза довольно сложная, поскольку грибы рода *Candida* широко распространены в природе. Но самое главное – в том, что они находятся в организмс здорового чсловека постоянно: буквально с первых часов жизни они заселяются и постоянно обнаруживаются на коже, в половых органах, бронхиальном секрете, конъюнктивальном мешке, полости рта, кишечнике. Они участвуют в создании

обного пейзажа» кожи, но количество их этом незначительное. В этой связи сущено осложняется диагностика.

кандидоза, на наш взгляд, следует отнести ющие:

- возрастные факторы;
- истощающие» заболевания (алкоголизм, ожотрессы, цирроз печени, анемия, дисбиоз и др.);
  - состояние после пересадки органов и тканей;
     хирургические вмешательства, травмы, пе-
  - спрургические вмешательства, травмы, пе-
- нарушение обменных процессов, особенно одного;
- вирусные, бактериальные и протозойные кции, туберкулёз (микст-инфекции);
  - злокачественные новообразования;
  - эндокринопатии;
- «физиологические» иммунодефицитные ояния, включая беременность;
  - СПИД:
- терапию иммуносупрессорами, глюкокоридами;
- длительный, бесконтрольный пероральприём антибиотиков широкого спектра ствия;
  - оральную контрацепцию;
- генетическую предрасположенность (Рисс-

Особую роль в возникновении кандидоза с иммунные сдвиги, в частности, иммуефициты.

Как известно, в ряде исследований, а также данным наших работ накоплен значительэкспериментальный материал, свидетельтующий о том, что источником системного доза является *C. albicans*, локализованная ишечном биотопе. Первым этапом кандидокак инфекционного процесса, служит адгеи к эпителиоцитам; затем происходит инвазия проникновение за пределы базальной мемоаны. Этим проявлениям микробной агресми макроскопически соответствуют эрозивновенные дефекты стенки кишечника, трещины, мембранные наложения.

При прогрессирующей инвазии возможно развитие лимфо-гематогенной диссеминации грибов и развитие системного кандидоза с поражением слизистых оболочек других органов, генерализованного кандидоза с поражением висцеральных органов.

В экспериментальной модели на животных, дерорально инфицированных *C. albicans* в условиях иммуносупрессии, показано первоначальное возникновение эрозий и язв на слизистой оболочке подвздошной кишки и дальнейшая диссеминация. При диссеминированных формах кандидоза в лимфатических узлах обнаруживаются многоядерные клетки, содержащие грибы, что, вероятно, отражает феномен незавершенного фагоцитоза. Клинически эта инфекция проявляется в виде:

- орофарингеального кандидоза (хейлит, стоматит, гингивит, глоссит, фарингит);
  - кандидоза желудочно-кишечного тракта;
  - уретрита, баланопостита;
  - интертриго;
  - паронихии;
  - онихомикоза;
  - вульвовагинита.

У 75 % женщин на протяжении жизни регистрируется, по меньшей мере, один эпизод генитального кандидоза. Бессимптомное носительство *Candida* характерно для 15-20 % молодых небеременных женщин и женщин в пременопаузе. Эпизоды острого кандидозного вульвовагинита обычно излечиваются. В то же время у некоторых женщин по указанным выше причинам возникают частые рецидивы заболевания или формируется хроническое течение.

Диагноз рецидивирующего кандидозного вульвовагинита ставят в тех случаях, когда на протяжении 12 месяцев регистрируется 4 эпизода кандидоза.

Характерным проявлением урогенитального кандидоза у женщин на слизистых является образование резко ограниченных, серо-белых, небольших размеров, как бы вкрапленных в слизистую оболочку вульвы и влагалища очагов поражения. Выделения могут быть серозными, хлопьевидными, творожистыми или густыми, сливкообразными. У мужчин урогенитальный кандидоз проявляется в виде уретрита, баланита или баланопостита, характеризующегося руптематозными очагами с беловато-серым налетом. Отмечаются субъективные ощущения в виде зуда, жжения, болезненности в области поражения и при мочеиспускании.

Надо обращать внимание и на другие очаги кандидоза на коже и слизистых оболочках.

Диагностика кандидоза представляет собой довольно сложную проблему, поскольку дрожжеподобные грибы являются нормальной микрофлорой организма и обнаружение грибов при отсутствии симптомов не является показанием к назначению лечения. Необходимо проводить комплексное обследование, учитывая при этом ряд факторов:

- наличие клинических проявлений кандидоза кожи и слизистых оболочек;
- микроскопия отделяемого с окраской по Грамму или нативных мазков с обнаружением при кандидозе большого количества псевдомицелия и почкующихся форм гриба;
- посев отделяемого на среду Сабуро и подсчет КОЕ (колониеобразующих единиц); при кандидозе КОЕ должно быть более 10<sup>3</sup>/мл;
- определение вида гриба по характеру колоний, типам роста (филаментация на картофельном агаре и ферментативная активность на сахарах – глюкозе, мальтозе, лактозе, сахарозе, галактозе);
- обнаружение клеток Candida в органах, где их в норме не бывает, в частности, в крови, в легких, в спинномозговой жидкости, в тканях, в моче, стерильно взятой катетером;
- наличие положительных клеточных и гуморальных иммунологических реакций, кожных тестов с кандила-антигеном;
- обнаружение Candida в ткани с помощью биопсии с соответствующей специфической тканевой реакцией при окраске по Хочкису — Мак-Манусу;
- заражение животных (заражают внутрибрюшинно белых мышей с последующим развитием перитонита и обязательным получением ретрокультуры).

Лечение кандидоза должно проводиться комплексно; особенно важно правильно объяснить больному суть заболевания или его отсутствие из-за возможности развития тяжелой психической патологии – кандидафобии.

Острый урогенитальный кандидоз мы устраняем с помощью местного лечения с использованием:

- свечей и крема Пимафуцина, Клиона-Д;
- вагинальных шариков и крема Травоген и Гинотравоген;
- клотримазола в виде вагинальных таблеток, крема, мази;
- свечей Гино-Дактарина, Гино-Певарила,
   Тержинана и др.

Определенные сложности возникают в терапии хронического (рецидивирующего) урогенитального кандидоза. Необходимо тщательное обследование пациента, консультации смежных специалистов для выяснения причин, способствующих развитию кандидоза.

Чрезвычайно важно устранение и лечение

сопутствующей патологии. Применение общеукрепляющих препаратов (кровь и препараты крови, препараты кальция, фосфора, биостимуляторы, адаптогены и др.) позволяет довольно успешно бороться с заболеванием.

Важное место в комплексном лечении занимают иммуномодуляторы, которые назначаются, по опыту нашей кафедры, дифференцировано (Циклоферон, Протефлазид, Тиотриазолин, нуклеинат натрия, Рибоксин, Спленин и др.).

Рекомендуется назначать, помимо местных средств, системные антимикотики: Дифлюкан, итраконазол в общепринятых дозировках.

Совместно с кафедрой технологии лекарств (зав. кафедрой проф. В. А. Головкин) была выполнена докторская диссертация В. В. Гладышева, посвященная разработке и созданию мягких лекарственных форм антимикотического действия.

На основании целенаправленного регулирования фармацевтических факторов разработаны прописи суппозиториев противокандидозного действия с некоторыми производными дитиокарбаминовой кислоты и 8-оксихинолина, обладающие высокой эффективностью, биологической доступностью и стабильностью. Разработаны составы и технология изготовления экстемпоральных лекарственных форм:

- суппозитории «Бетизоль»;
- суппозитории с нитроксолином и др.

Нами совместно с кафедрой технологии лекарств разработан и внедрен утвержденный Фармакологическим комитетом Украины в 1991 г. мебетизол (2-меркаптобензтиазол), обладающий противокандидозной активностью. Было показано, что он не обладает местно-раздражающим и аллергизирующим действием. На основании изучения острой и хронической токсичности была доказана безвредность мебетизола. Доказана незначительная связываемость мебетизола с белками плазмы и элементами крови. На основани биофармацевтических и физико-химических исследований Фармакологический комитет Украины рекомендовал разрешить медицинское применение и промышленный выпуск лекарствевных форм с мебетизолом.

Проблема рецидивов при урогенитальном кандидозе является весьма актуальной. Причиной рецидивов, на наш взгляд, является:

- сохранение предрасполагающих фактором (не устранены сопутствующие заболевания);
- источник инфекции (резервуар в желудочнокишечном тракте) не ликвидирован.

Также причиной рецидива может быть от-

тствие комплексного лечения, несоблюдение

Существенный вклад в разрешение проблерецидивов кандидоза внесла докторская ертация проф. А. Д. Дюдюна. Впервые отны электронно-микроскопические изменевозбудителя при рецидивах кандидоза. Так, располагаются вблизи или на поверхсти эпителиальных клеток; они электронноме, с осмофильной цитоплазмой, которая мимикрирует нуклеотид. Клетка покрыта плазматической мембраной, под которой стя периплазматический простор, увелий в результате дисбаланса осмотического ления микроорганизма.

Особый интерес представляют при рецидивах адидоза уникальные находки поперечного делеклеток *Candida* (а не почкования, что харакдля них). При этом выявлены особенности 
тояния макроорганизма, особенно функции 
тодочно-кишечного тракта, иммунного статуса.

Всё это позволило разработать методы предждения рецидивов и рациональной терапии срименением как этиотропных, так и патогеческих препаратов и, особенно, разработаннами лекарственных форм в виде суппозиснев и палочек для местного воздействия; последнему компоненту комплексной терапии мы придаем особое значение. Таким образом:

- при изучении проблемы кандидоза мы подтвердили значительную частоту *C. albicans* как этиологического фактора, наличие органов агрессии у патогенных дрожжеподобных грибов;
- наши исследования позволили расширить представления о механизмах развития урогенитального кандидоза, роль макроорганизма, особенно – состояния его иммунного статуса;
- разработаны чёткие критерии диагностики кандидоза, а также методы адекватной комплексной дифференцированной терапии с использованием этиотропных препаратов;
- впервые разработаны местные средства в виде оригинальных лекарственных форм с использованием дитиокарбаминовой кислоты и 8-оксихинолина;
- впервые внедрен в местное лечение кандидоза новый препарат – мебетизол;
- существенное место в наших исследованиях уделено проблеме рецидивов при урогенитальном кандидозе: нами получены оригинальные данные о причинах рецидивов, как в отношении микроорганизмов, так и макроорганизма; предложены адекватные методы профилактики и лечения рецидивов кандидоза.

# 3 Возбудитель микоза и эпидемиология

рожжеподобные грибы рода Candida — это овно патогенная с вариабельной вируленттью диморфина, аэробные, одноклеточные троорганизмы, объединенные в гетерогенто группу дрожжей, стабилизировавшихся гаплоидном состоянии, потерявших способтех к спариванию, образующие половые споть и обладающие характерными анаморфиче-

- клетки гриба округлой, эллипсоидной, циэмидрической, удлинённой, стрельчатой, треутальной или лунообразной формы;
- размножение путем голобластического иногополюсного) почкования;
- образование септических и псевдосептичежих гифов;
- наличие двухслойной аскомицетной клеточной стенки;
- отсутствие образования артроконидий и заллистоконидий;
- отсутствие продукции крахмалоподобных соединений;
  - отрицательная «Diazonium blue В» реакция;
  - отсутствие ксилозы, рамнозы и фукозы в

клеточных гидролизатах (Weijman, Rodrigues de Miranda, 1988).

Наиболее часто в клинических образцах патологического материала, выделенного от больных кандидозной инфекцией, выделяют С. albicans var. stellatoidea (Robin) Berkhout (1923) — 98 % случаев, хотя всё большее внимание привлекают такие виды, как С. tropicalis, С. Krusei, С. Kefyr, С. Guilliermondii; могут быть обусловлены С. rugosa. Распространённость кандидоза как моноинфекции слизистых оболочек показана в табл. 1.

Существует гипотеза о том, что основной причиной вирулентности Candida Berkhout является её генотипическая и фенотипическая нестабильность, характеризующаяся секрецией штаммоспецифических «факторов агрессии» («факторов проницаемости»):

- карбогидразы кислой вне- и внутриклеточной протеиназы;
  - фосфолипазы;
  - кислой фосфатазы;
  - коагулазы;
  - иммуносупрессивного глиотоксина (α2βγ-

Таблица 1 - Распространённость кандидоза как моноинфекции слизистых оболочек

П	Частота обнаружения возбудителя, %					
Локализация патологического процесса	C. albicans	C. tropicalis	C. krusei	C. kefyr	C. parapsilosis	
Вульвит, вагинит, вульвовагинит, цервицит, уретрит, проктит	98,4	3,2	5,6-6,7	1,0-2,5	1,2-1,34	
Слизистая оболочка верхних дыхательных путей	90	1,4-1,6	1,4-4,3	2,2-2,8	1,4-1,9	
Слизистая оболочка полости рта, ЛОР-органы	95,3	2,1-2,8	1,9-3,8	3,2	1,3	

кандидотоксина);

гликопротеиновых и низкомолекулярных токсинов, —

которые способствуют адгезии и проникновению возбудителя в эпителиальные и эндотелиальные клетки, контаминации в ткани. При этом наступает локальный лизис клеточной стенки С. albicans, формирование выпячивания цитолеммы (феномен образования герминативной трубки -RB-фактор), синтезирующей её компоненты, и, таким образом, происходит трансформация дрожжевой фазы развития гриба в мицелиальную, характеризующаяся утратой ряда слоёв (теперь уже общей) клеточной стенки, наличием септ и общих антигенных детерминант, плотность которых у дрожжевых клеток значительно выше по сравнению с мицелием. Штаммы, не образующие ростовых трубок, авирулентны. К факторам вирулентности, персистенции и диссеминации возбудителя относятся также активация антилизоцимного признака у грибов рода Candida Brekhout, снижение «лизоцима хозяина» и ингибиция взаимодействия клеток гриба с эпителием и эндотелием при помощи адгезинов и лиганд, идентифицированных на клетках млекопитающих и в матриксе.

Распространённость дрожжеподобных грибов рода Candida Brekhout носит убиквитарный характер. Наиболее часто в полосе с умеренным климатом встречается кандидозная инфекция, обусловленная С. albicans, в зоне тропического климата - C. krusei, C. kefyr (pseudotropicalis). Дрожжеподобные грибы являются комменсалами, формирующими нормальную аутофлору, сапрофитирующими на кожных покровах и слизистых 15-40 % здоровых людей, а у 80 % - на фоне какой-либо патологии в условиях длительной госпитализации. Но инвазивный микоз у них не развивается благодаря большому количеству защитных механизмов против грибковой инфекции. Защитные механизмы, не связанные с иммунной системой, включают барьеры в виде кожи и слизистых, а также конкурентные взаимодействия с нормальными бактериями, которые обеспечивают защиту от кандидоза и других микозов посредством «соревнования» за пищу и, возможно, локальной продукции всществ с антифунгальной активностью. Само по себе разрушение барьеров, как и нарушение нормального биоценоза кишечника, крайне редко приводит к развитию системного микоза, но вызывает предпосылки для этого в виде локального избыточного накопления грибов в местах, где действие физиологических барьеров нарушено.

В соответствии с инфектологической классификацией, кандидоносительство может быть:

- транзиторным (несколько дней);
- кратковременным (3-4 недели);
- длительным (до трех месяцев);
- хроническим (рецидивирующим и непрерывным).

Первые два вида клинически малозначимы, в то время как при длительном и хроническом кандидоносительстве в 87 % случаев дрожжеподобные грибы включаются в сложные взаимоотношения с микробами-ассоциантами, симбиотично образуя своеобразную экосистему, взаимопотенциируют патогенные свойства и существенно осложняют лечение. Вследствие повышенного содержания прогестерона в крови, частота кандидоносительства у женщин в третьем триместре беременности увеличивается до 86 % с максимальным значением в момент родоразрешения и резким снижением после. Риск развития кандидозного вульвовагинита возрастает при этом в 10-20 раз.

Некоторые авторы подчеркивают отсутствие четкой клинико-микробиологической грани между экзогенным сапрофитированием, паразитическим кандидоносительством, сопровождающимся неизменённой колонизационной резистентностью макроорганизма, и началом патологического процесса.

Прослеживается корреляционная взаимосвязь между частотой обнаружения грибов, их концентрацией в патологическом материале, индексом значимости и сезонными хроноритмами. Преобладание лабораторно-клинических проявлений патологического процесса отмечав зимне-весенний период.

Дрожжеподобные грибы рода Candida Berkвыступают в роле активных аллергизируюагентов. C. albicans выделяет иммунодоминый антиген (hsp 90), который связывается пределёнными сывороточными белками, вызя снижение их функциональной активности осложняя течение аллергического ринита, также бронхиальной астмы и других хронитих неспецифических заболевании лёгких. инлидареспираторный синдром» объединяет отхиальную астму и кандидозную инфекцию

Продолжает расти частота кандидозных подений слизистых системы органов пищеваня. Желудочно-кишечный тракт (ЖКТ) явтся основным эндогенным резервуаром, ота происходит проникновение грибов в кровь сномен транслокации) и гематогенная диссенация. Кроме того, дрожжеподобные грибы задают выраженным некротизирующим дейнием, что может привести к перфорации слитой, перитониту и летальному исходу. Зафикрованы случаи «хирургического» кандидоза служа, почки и мочевого пузыря с образовасм фунгеобезоаров («шаров гриба»). Обладая выраженной ферментативной активностью в отношении ряда углеводов, дрожжеподобные грибы могут вызвать бурное «опьянение» после массивного употребления сладостей. Сочетанные поражения различных отделов ЖКТ образуют «кандидагастродуоденальный синдром» и «гепатолиенальный кандидоз».

Продолжают регистрироваться хронический генерализованный (лимфогранулематозный) кандидоз и кандидасепсис. Участились случаи детской смертности. Кандидоз как вторичный иммунодефицит является маркером СПИДа, на долю которого приходится 89 % микотических осложнений у ВИЧ-инфицированных.

Поэтому в последние десятилетия во всех экономически развитых странах мира урогенитальный кандидоз рассматривают как болезнь современной цивилизации («болезнь от лечения»), являющуюся отражением динамического изменения этиологической структуры инфекционной патологии на фоне урбанизации общества, достижений научно-технического прогресса, широкого бесконтрольного применения лекарственных средств, «экологических стрессов» и социально-экономических проблем, оказывающих отрицательное влияние на здоровье человека.

# 4 Расспространенность и патогенез кандидоза. Иммунология кандидозной инфекции

— ндидоз — микотическая инфекция, вызываеусловно-патогенными дрожжеподобными рода Candida, насчитывающего 164
В патологии человека этиологическую играет неограниченное число видов при раком доминировании C.albicans.

Высока частота носительства *Candida* у чежека: на слизистой ротовой полости взрослых а составляет 40-50 %, на слизистой влагалима – 11 %, резко увеличиваясь в последней требеременности до 25-30 %, а по другим даным – до 86 %. При этом частота кандидозного вывовагинита у беременных в 10-20 раз выше, м в контрольной группе.

Первичная колонизация макроорганизма происходит в родовых путях, чему способствутках увеличение частоты носительства Сапада во влагалище беременных, так и наличие пандидозного вульвовагинита, что приводит к инфицированию 70-85 % новорожденных. Для предупреждения этого экзогенного пути инфицирования рекомендовано местное применение полиеновых или азоловых препаратов в конце беременности.

С возрастом частота колонизации макроор-

ганизма возрастает за счет контактно-бытового и алиментарного путей передачи гриба, обусловливая высокий процент носительства на слизистых ротовой полости, влагалища, кишечника (в толстом кишечнике – 80-100 %).

Рецепторные структуры *C. albicans* в основном представлены гликопротеинами. Объектом рецепции служат фибриноген, фибронектин, ламинин, коллаген и другие компоненты внеклеточного матрикса, богатые пролином основные белки слюны, а также акриловых зубных протезов. Как и для других микроорганизмов, в обеспечении адгезии *C.albicans* к эпителию большую роль играют гидрофобные взаимодействия, сила которых снижается под действием 5-флюороцитозина, кетоконазола и флюконазола.

Несмотря на различия в оценках степени адгезивности различных видов Candida, исследователи едины в том, что C.albicans в ряду изучавшихся видов обладает максимальной прилипающей способностью. Адгезивная активность других видов в порядке убывания выглядит следующим образом:

- C. tropicalis;
- C. parapsilosis;

- C. pseudotropicalis (C. kefyr);
- C. guilliermondii;
- C. krusei;

последний вид этого ряда уступает по данной активности *C. albicans* более, чем в 4 раза.

Плотность колонизации слизистых, выражающаяся в носительстве и не приводящая к заболеванию, обеспечивается конкурентным влиянием нормальной микрофлоры и быстрой обновляемостью эпителиальных покровов. Лимитирующее значение в пролиферации Candida имеет и гиперчувствительность замедленного типа (ГЗТ), которая формируется к антигенам гриба у 60 % детей первого года жизни; этот показатель увеличивается с возрастом из-за возрастания частоты носительства и частых контактов с грибом. Не случайно антигены Candida используют для оценки Т-клеточного звена иммунитета наряду с так наз. широко распространенными антигенами (красный трихофитон, вирусы кори, паротита).

Нормальная микрофлора конкурирует с Candida за рецепторы слизистых, источники питания, блокирует проникновение дрожжей через слизистый гель и угнетаст их рост за счет продуцируемых лстучих жирных кислот. Нерациональная терапия антибактериальными антибиотиками широкого спектра, приводящая к возникновению дисбиоциноза, в качестве патогенетического фактора развития инвазивного кандидоза известна достаточно давно. Последующие экспериментальные исследования уточнили роль отдельных антибиотиков, а также кортикостероидов и цитостатиков в приживлении и дальнейшей диссеминации Candida в организме животных.

Усиленная пролиферация гриба на слизистых при наличии патогенетических факторов приводит к развитию инвазивного кандидоза. т. к. Candida, особенно С. albicans, обладают ферментами агрессии. При разрушении клеток C. albicans выделяются 3 типа фосфолипаз с различным оптимумом активности (рН 3,6; 5,6; 8,6). Таким образом, жизнеспособные клетки гриба могут внедряться в ткани за счет погибших. В мембранах и клеточных стенках C. albicans содержатся фосфолипаза A и лизофосфолипаза, способные частично секретироваться за пределы клетки, но наибольшей активностью обладали внутриклеточные ферменты. Фосфолипазная активность выявлена у 79 % штаммов C. albicans; сведения об этой активности у других видов Candida противоречивы.

Протеолитическая активность обнаружена у 97 % штаммов *C. albicans*; сведения об этой активности у других видов противоречивы. Мутанты *C. albicans*, лишенные секретируемой протеиназы, обладают меньшей вирулентностью по сравнению с исходными штаммами; этот фермент обеспечивает повышенную устойчивость гриба к фунгицидному действию гранулоцитов.

С учетом оптимума активности при pH 3,2-4,0 и сохранении лишь ограниченной активности при pH 6,0, вряд ли возможно рассматривать протеазы Candida как факторы агрессии гриба. В настоящее время установлено, что протсиназы являются факторами агрессии у иммунодефицитных лиц, причем одна изоформа  $[Sap\ 2]$  секретируется постоянно, а 5 других синтезируются лишь в процессе инфекции.

Японские авторы описали кандитоксин, гликопротеиновый и 6 типов низкомолекулярных токсинов, однако их патогенетическое значение остается неясным. Противоречивы данныс о кератинолитической активности *Candida*, хотя у наркоманов с диссеминированным кандидозом в биоптатах волос выявлена мицелиальная фаза *C. albicans*.

Патогенетическими факторами кандидоза являются:

- диабет:
- гипопаратиреоз;
- наследственный синдром фамильный юношеский гипопаратироидизм;
  - гипоадренокортицизм;
  - хронический кандидоз.

Описано сочетание первичного врожденного гипотироидизма с хроническим кожнослизистым кандидозом (ХКСК). К гормональным дисфункциям приводит систематическое использование контрацептивных средств (норэтинодрел, местранол), эстрогенный компонент которых приводит к увеличению концентрации глюкозы в крови и секретах, следствием чего является рост как частоты носительства Candida, так и кандидоза влагалища.

У значительной части больных ХКСК отмечены различные дефекты *Т*-системы. Наиболее частой аномалией является избирательный иммунодефицит, регистрируемый по результатам в/к пробы, РБТ и продукции *МЈF* на антигены возбудителя. Результаты этих тестов не всегда совпадают: негативная в/к проба или сниженная продукция *МЈF* могут сочетаться с выраженной РБТ, хотя другие авторы отмечают довольно

жараженную корреляцию между результатами этих реакций.

Дефект T-системы может выражаться в отэтствии ГЗТ не только к антигенам Candida, во и на широко распространенные антигены вируса кори, паротита, красного трихофитона, стрептококков), а также отсутствием сенсибивзации к динитрохлорбензолу. Описаны случан восстановления клеточных реакций после проведенного лечения антифунгальными преваратами, но вслед за периодом ремиссии невзбежно следовало обострение, что позволяет **эассматривать** иммунодефицит как первичный, в не динамический (вторичный), купируемый в процессе лечения. У части больных ХКСК не талось выявить каких-либо дефектов в мехавызмах как Т-клеточного, так и неспецифичеэтого иммунитета.

Контроль над плотностью колонизации нажных покровов Candida, по мнению многих **ж**еледователей, осуществляет *T*-система за эт развития ГЗТ. При проникновении гриба через эпителиальные покровы в систему зажиты включаются антитела и нейтрофилы. Антитела подавляют дыхательную активность вожжевой фазы возбудителя и препятствуют процессу трансформации дрожжей в нитчатую азу. Однако покрытые антителами клетки грименее подвержены внутриклеточной гибепри фагоцитозе. Антитела и комплемент не зазывают литического действия на клеточную стенку Candida. В инфильтрате при хроничеэээм гиперпластическом кандидозе доминиро**г**али *Т*-лимфоциты (53,9 %), в меньшем коли**честве** присутствовали макрофаги (14,2 %) и 3-клетки (8,2 %), а в самом эпителии выявлены кногочисленные нейтрофилы. Кандидоцидная жтивность моноцитов и нейтрофилов практизески совпадает, но количественное преоблазание последних обусловливает их решающую эоль в фагоцитозе. По клиническим данным, тувствительность к генерализованному кандиээзу возрастает при нейтро- или моноцитопевии. У больных гемобластозами с развившейся вейтропенией местные поражения затем приобтают генерализованный характер.

Роль нейтрофилов в защите макроорганизза подтверждается клиническим эффектом их трансфузии больным с нейтропенией: 8 из 12 больных с нейтропенией и поверхностным кандидозом выжили после трансфузии нейтрофилов, поторая большинству проводилась многократно.

Важная роль нейтрофилов в исключении

возможности диссеминации гриба подтверждена и на примере хронической гранулсматозной болезни. При этой патологии не нарушена функция тимуса и *Т*-системы; снижение резистентности к инфекциям, в том числе и микотическим (кандидоз, аспертиллез) связано с полным или частичным отсутствием в нейтрофилах НАДФН-оксидазы – ключевого фермента кислородозависимого механизма гибели фагоцитированных микроорганизмов.

Роль мислопероксидазы (МПО) в фунгицидном эффекте не однозначна для различных видов Candida: в дефицитных по МПО нейтрофилах гибель клеток C. albicans снижена почти в 5 раз, в то время как клетки C. pseudotropicalis (C. kefyr) одинаково эффективно погибали как в нормальных, так и в МПО-дефицитных нейтрофилах. Маннан C. albicans взаимодействует с МПО, вызывая дозозависимый эффект угнетения фунгицидной активности нейтрофилов, не влияя при этом на поглотительную способность.

Нитчатая фаза гриба в тканях подвергается разрушению за счет мсханизма поверхностного фагоцитоза.

Почти у 10 % мужчин, контактировавших с женщинами, страдающими кандидозом влагалища, развивался кандидозный баланопостит. Половой контакт женщин с мужчинами с такой патологией приводил к развитию у 80 % кандидозного вагинита.

Экзогенное заражение, кроме родовых путей, реализуется при любых повреждениях покровов (микротравмы, мацерации, язвенные и ожоговые поверхности). Около 12 % ран ожоговых больных оказались инфицированными микрофлорой с преобладанием Candida, у 5 % развился генерализованный кандидоз. При язве желудка гриб способен вегетировать как по краям язвы, так и внедряться в стенку желудка; частота кандидозных поражений варьирует от 18 до 36 %. Описаны десятки случаев кандидозного перитонита; при этом далеко не у всех больных отмечен патогенетический фон для данного осложнения (диабет, иммуносупрессия и т. д.). Использование катетеров для парентерального питания приводит к развитию гематогенного кандидоза; частота данного осложнения колеблется от нескольких процентов до 25 %. Источником поступления гриба является образование зоны некроза в месте введения катетера, в которой размножаются виды Сапdida, вегетирующие на коже. Некоторые виды способны размножаться на поверхности тефлоновых и полиуретановых катетеров, формируя биопленку; этот ряд видов в порядке убывания пролиферативной активности выглядит следующим образом:

- C. parapsilosis;
  - C. albicans;
  - C. glabrata.

Многие авторы описали диссеминированный кандидоз у наркоманов; фактором инфицирования при этом служили не сами наркотики, а инъекционные шприцы.

У больных гемобластозами с развившейся нейтропенией локальные кандидозные поражения приобретают генерализованный характер.

Экзогенное заражение, ведущее к развитию генерализованного кандидоза, может осуществиться в процессе зондирования сосудов и полостей сердца, операций на сердце с использованием аппаратов экстракорпорального кровообращения, при трансплантации органов. При парентеральном проникновении в качестве этнологических факторов выступают, кроме С. albicans, виды Candida, преобладающие во внешней среде, — С. krusei, С. parapsilosis, С. tropicalis. При парентеральном внедрении гриба ГЗТ не оказывает защитного действия, а решающую роль в санации макроорганизма играют нейтрофилы.

Нейтрофильную инфильтрацию очагов воспаления обеспечивает комплемент-зависимый механизм. Маннан дрожжевой и мицелиальной фазы *C. albicans* в чистом виде угнетает хемотаксис нейтрофилов, но в присутствии свежей сыворотки активирует систему комплемента с образованием хемотаксически активных продуктов; при этом эффект маннана превосходил антикомплементарную активность липополисахарида *E. coli*.

Доказан трансплацентарный путь заражения; прогноз заболевания зависит от срока беременности:

- при рождении ребенка после 36 недель кандидоз протекает в виде поверхностных поражении и легко купируется;
- при рождении в более ранние сроки заболевание принимает системный характер и сопровождается высокой легальностью.

Значительная часть женщин, у которых развился кандидоз плода, использовали длительное время внутриматочные контрацептивы.

У ВИЧ-серопозитивных лиц увеличена ча-

стота носительства Candida на слизистой ротовой полости (77,8 %); при этом у половины носителей в смывах выявлена мицелиальная форма гриба без каких-либо клинических проявлений кандидоза. Микотические поражения регистрируются у 58-81 % больных, развиваясь либо в продромальном, либо манифестном периоде ВИЧ-инфекции. В структуре микотических поражений на долю кандидоза приходится 80-90 %, а в 20 % вскрытий выявлен диссеминированный кандидоз.

Кандидозные поражения ротовой полости отмечены у 41-42 %, пищевода — у 9-18 %, кандидозный вагинит — у 25 %. По одним данным, оральный кандидоз отсутствовал у больных в латентной стадии ВИЧ-инфекции и выявлен у 35 % лиц со СПИД-связанным комплексом, а также у 54 % больных с манифестной формой СПИД. У большинства больных с оральным кандидозом соотношение CD4+/CD8+ было ниже 0,5, и лишь у одного коэффициент превышал единицу. В противовес изложенному, имсются единичные сведения о развитии кандидоза ротовой полости у ВИЧ-инфицированных в серонегативном периоде.

Общепризнано, что кандидоз слизистых при невыясненном патогенезе является абсолютным показанием к исследованию на ВИЧ-инфицирование. Довольно высокая частота диссеминированного кандидоза (20 %), выявляемая при вскрытии умерших от СПИД, является, очевидно, следствием гематогенного распространения гриба в терминальной стадии заболевания.

Гликопротеин *C. albicans* обладает иммуносупрессорным действием, что служит дополнительным обоснованием необходимости антифунгальной терапии ВИЧ-инфицированных; но кандидоз у этих больных носит стойкий характер, требует длительного лечения и проявляет склонность к рецидивам. В этиологии кандидоза доминирует *C. albicans* (87%), но выделяют также *C. tropicalis, C. parapsilosis*, в единичных случаях – *C. glabrata*; у некоторых больных при повторных исследованиях отмечена смена видового состава *Candida*.

Выявление в качестве этиологического фактора кандидоза *C. parapsilosis, C. krusei* и *C. glabrata* обусловливает трудности терапии из-за повышенной устойчивости этих видов к антимикотикам.

# 5 Диагностика кандидоза

остика урогенитального кандидоза бастся на клинических проявлениях патоеского процесса и данных лабораторных слований, представленных микробиологим, иммунологическим, биохимическим и кулярно-биологическим методами.

Наиболее доступным этапом микробиоеского метода является цитологическое вание патологического материала слина светооптическом уровне (точность %), не требующее специальных лабораусловий. Проводится иммерсионная скопия нативного и окрашенного матеориентировочными (метиленовый синий) по дифференциально-диагностическими (по цилю-Нильсену, Романовскому-Гимзе) телями. При остром процессе доминирупри хроническом - скопсевдомицелия; кандидоносительство еризуют бластоспоры. Для скрининга вения и характера воспалительного процесса применяют метод кольпоскопии. С обнаружения грибов в тканях, биоптаты вают по Хочкинсу, Мак-Манусу, Боголевейгерту, Гомори-Гроккоту, Шабадашу; выпраженные срезы - гематоксилин-эозином по Браун-Бренну в модификации Хмельво В урогенитальных клиниках Великоши используют методы «прямого мазка» • «липкой ленты», чувствительность которых соответственно.

Культуральная диагностика (информатив-95 %) позволяет видоидеитифицировать тителя, охарактеризовать степень обсевы ости мишени (Lg KOE/мл), является выбора при контроле эффективности вестия. Метод требует условий специализивышной бактериологической лаборатории, одения правил забора и транспортировки проводят на кровяных и сывороточных гидролизате дрожжей, пивном сусле, вым из картофеля, моркови, риса, кукурузы, Сабуро, МПА и МПБ с добавлением глю-Большое значение имеет применение гипрической питательной среды для выявлевариабельных форм C. albicans. За рубежом во применяется метод культуральной диаики «Gold Standard». Диапазон температу- $\sim$  культивации -20-37°C; pH-5,8-6,8; времени инкубации — 12 ч.-10 суток. В процессе роста псевдомицелий образует цепочкообразные псевдоконидии, в боковых местах ответвления которых отпочковываются бластоспоры, своеобразно образующие гломелуры и вертициллы (мутовки). В зависимости от морфологической картины нитчатой формы дрожжеподобных грибов, Ланжерон и Талис (1932) описали 5 типов филаментации Candida Berkhout:

- mycotorula;
- mycotoruloides;
- Candida:
- mycocandida;
- blastodendrion, -

что позволяет провести ориентировочную видоидентификацию.

Известно, что разные виды дрожжеподобных грибов рода Candida Berkhout проявляют неодинаковую тропность к тем или иным антимикотикам. Поэтому точная этиологическая диагностика на уровне вида возбудителя имеет большое практическое значение при подборе антифунгальных препаратов, текущей коррекции суточной и курсовой доз, методов введения, а также применения комбинированной специфической терапии.

Традиционно, для проведения первичной (*C. albicans* и *C.* не *albicans*) и вторичной видодиагностики исследуют ферментативную активность дрожжеподобных грибов в отношении углеводов «пёстрого ряда» Ланжерона и Герра (1938), учитывая образование кислоты и газа методом «поплавков». Е. И. Полищук и Н. В. Колтукова (1999) для построения зимограммы методом ферментации-ассимиляции предложили использовать расширенный утлеводный ряд. Появление универсальных тест-систем:

- Fungyscreen, Auxacolor Sanofi Diagnostics Pasteur (France);
- Quantum Abbot, Minitek Yeast, Mycotub Becton Dickinson, Oricult-N (Finland);
- API 20 CAUX, API 32 C-ATB (Bio Merieux) и др., -

предоставляет возможность проведения научно обоснованного, дифференцированного подхода к этиопатогенетической терапии урогенитального кандидоза.

Недостаточность патогномоничных симптомов для постановки диагноза висцеральных форм кандидоза, преобладание хронического течения урогенитального кандидоза, необходимость дифференцировки кандидоносительства от инвазивного процесса, наличие в сыворотке крови здоровых людей антител к ряду антигенов Candida Berkhout вследствис широкого распространения последних в природе, — всё это является предпосылкой для определения иммунодоминантного антигена при создании стандартизированных иммунодиагностических препаратов и тест-систем. Вследствие недостаточности специфических и чувствительных антигенных препаратов, точность иммунодиагностики составляет 85 %. Серологические методы диагностики включают реакции:

- агглютинации (PA);
- непрямой иммунофлюоресценции (РНИФ);
- связывания комплемента (РСК);
- двойной иммунодиффузии (РДД);
- непрямой гемагглютинации (РНГА),

а также радиоиммунологический и иммуноферментный анализы (РИА, ИФА), встречный и перекрёстный иммуноэлектрофорез (ВИЭФ, ПИЭФ). Важным тестом для дифференцировки ложно-положительных серологических реакций от истинно-положительных является исследование авидности антител и их специфичности к антигену. Вследствие отсутствия выработки стойкого иммунитета при кандиданифекции, показатели иммунных сдвигов имеют, больше, лечебно-профилактическое значение, чем непосредственно верификационное.

У больных кандидаинфекцией присутствует избирательная ингибиция клеточного и гуморального звеньев иммунитета. При хронических формах кандидоза кожи и слизистых оболочек (ХККС) наиболее частым и взаимосвязанным дефектом субклеточного уровня является модификация мембран Т-лимфоцитов и нейтрофилов, проявляющаяся снижением экспрессии функционально значимых рецепторов, что приводит к неадекватному восприятию сигналов этими клетками и неполноценному иммунному реагированию. Для хроническою кандидоза гениталий (ХКГ) компетентность этих клеток в основном сохранена, за исключением пролиферативного ответа на антиген C. albicans и киллерной активности нейтрофильных гранулоцитов, несостоятельность которых обусловлена постоянной активацией  $O_3$ -зависимых механизмов киллинга. Положительная замедленная аппликационная проба с ДНХБ у больных ХКГ свидетельствует об угнетении первичного иммунного ответа.

Повышение содержания низкоспецифиче-

ских и высокоавидных антител при урогенитальном кандидозе обусловлено поликлональной активацией *В*-лимфоцитов. Маннан и зимозан клеточной стенки *C. albicans* активируют систему комплемента по альтернативному пути. Сами клетки гриба резистентны к литическому эффекту комплемента, активируемому как по классическому, так и по альтернативному пути. В периоды обострения ХКГ, а также при ХККС отмечается повышение содержания ЦИК, *IgM*, *IgE*, низкий уровень *IgG* в сыворотке крови.

До настоящего времени с позиций концепции «биологической жидкости» содержимое слизистых урогенитального тракта практически не изучалось. Немногочисленные исследования свидетельствуют, что процесс образования влагалищного содержимого, состоящего из жидкостного и клеточного компонентов, слизи, транссудата, десквамированного эпителия, лейкоцитов и микроорганизмов, относительно постоянен и составляет  $(0.76 \pm 0.04) - (4.5 \pm 0.12)$ мл/сут. Патогенетически наиболее значимыми компонентами вагинального содержимого при урогенитальном кандидозе, по нашему мнению. являются ионы  $Fe^{3+}$  и глюкоза (концентрация 388,58 и 4,33 ммоль/л, соответственно), необходимые для ассимилятивных и герминативных процессов у грибов Candida Berkhout.

Совокупность белкового, углеводного, липидного, микроэлементного и ионного спектров «биологической жидкости» обеспечивает иммунологическую реактивность, первичную защиту от различных антигенных воздействий на уровне слизистых и подслизистых в виде локальной продукции антител и составляет местный иммунитет. Так, у женщин с острым кандидозным вульвовагинитом цервиковагинальные смывы характеризовались увеличением содержания протеинов, slgE, slgG при нормальном содержании sIgA или незначительном его снижении (при хроническом процессе). Даже незначительные нарушения местного клеточно-опосредованного иммунного ответа (КОИ) способствуют спонтанной трансформации бессимптомного кандиданосительства в симптоматический процесс и является предрасполагающим фактором развития рецидивирующего вульвовагинального кандидоза.

В основе биохимического экспресс-метода газовой хроматографии масс-спектрометрии с одноионным мониторингом (GCMS-SIM) лежит детекция множества специфических маркеров – мономерных химических комплексов или ме-

олитов возбудителя. Так, гептадеценовая слота (17:1) является специфическим липид-компонентом, характерным только для *С. Асапs.* Возможны детекция и количественная снка родовидового состава беспрекультиваюнного патологического материала, содержало до 35 различных микроорганизмов одноентно.

Полимеразная цепная реакция синтеза ДНК ность 95-100 %) основана на принципе тественной репликации, позволяющей иденфицировать специфический участок молеку—ДНК гриба с последующей избирательной выправленной) амплификацией этого участка выявлением доступными методами детек-

ции. Метод используют в случаях затруднённой рутинной диагностики для наблюдения за динамикой инфекционного процесса и контроля эффективности лечения. Высокую надёжность позволяют обеспечить специальные лабораторные условия и оборудование, жёстко стандартизированные тест-системы, техника исполнения, взаимосвязь с лечащим врачом.

Последовательный фингерпринтный зондовый анализ ДНК гриба характеризует вариабельность генома на уровне подштаммов. Предполагают, что возникновение рецидивов урогенитального кандидоза связано с подштаммовой генетической нестабильностью на фоне штаммового постоянства.

#### 6 Лечение кандидоза

тесние урогенитального кандидоза не предтавляет особых сложностей в случаях, когда болевание обусловлено экзогенным заражеем и нарушением механизмов местного имтитета, и весьма затруднительно, если патостической основой служат различные наруна гормонального и иммунного статуса, с дом поддающиеся коррекции. Лечение комксное, этапное, требует строгой индивидуации в выборе методов и средств, основано принципах курсовой терапии.

Главенствующее значение принадлежит ликпринадлежит лик-

Используемая в рамках отечественной клиеской фармакологии классификация протирибковых средств не в полной мере отвечает саременным требованиям и затрудняет работу рача-миколога в условиях непрерывного полиения рынка антимикотиками. Мировой сиоритет принадлежит классификации, потроенной по химическому принципу:

# 1. Противогрибковые антибиотики:

- 1.1. Полиеновые антибиотики:
- 1.1.1. Тетраены:
  - Натамицин (Пимафуцин).
- 1.1.2. Гептаены:
- 1.1.2.1. Ароматические:
  - Леворин.
- 1.1.2.2. Неароматические:
  - Нистатин (Микостатин, Фунгицидин);
- Метамфоцин (Амфотерицин *B*, Фунгизон, Амбизон);
  - Микогептин.
- 1.2. Неполиеновые антибиотики:
  - Гризеофульвин.

#### 2. Азольные соединения:

- 2.1. Имидазолы:
- 2.1.1. Первая генерация:
- Клотримазол (Канестен, Йенамазол, Кандид);
  - Миконазол;
  - Фентиконазол;
- Омоконазол (Дактарин, Микозолон, Микогал);
  - Изоконазол (Травоген, Травокорт);
  - Бифоназол (Микоспор);
  - Амиказол.
- 2.1.2. Вторая генерация:
  - Эконазол (Псварил);
  - Тиоконазол (Вагистат).
- 2.1.3. Третья генерация:
  - Кетоконазол (Низорал);
  - Сульконазола нитрат (Эксельдерм);
  - Оксиконазол.
- 2.2. Триазолы:
  - Флуконазол (Дифлюкан, Микосист);
  - Итраконазол (Споранокс, Орунгал);
  - Терконазол (Фунгистат, Теразол);
  - Фторконазол.

#### 3. Анилиновые красители:

- Метиленовый синий:
- Генциановый фиолетовый;
- Бриллиантовый зеленый;
- Фукорицин.
- 4. Препараты йода:
  - 5% спиртовой раствор йода.
- 5. Бис-четвертичные аммониевые соли:
  - Декамин.

#### 6. Производные ундициленовой кислоты:

- Микосептин;

- Цинкудан;
- Ундецин.

# 7. Тиокарбонаты:

- Толциклат (Толмицен).

# 8. Арены:

- Нитрофенол (Нитрофунгин);
- Толнафтат (Хинофунгин).

# 9. Пиримидины:

- Флуороцитозин (Анкотил);
- Циклопироксоламин (Батрафен, Дафнеджин).

#### 10. Аллиламины:

- Нафтифин (Экзодерил);
- Тербинафин (Ламизил, Экзифин, Тербизил).

# 11. Морфолины:

- Аморолфин (Лоцерил).

Предпринимаются попытки классифицировать противогрибковые препараты в зависимости от специфичности и спектра действия.

Полиеновые антибиотики необратимо связываются с эргостерином клеточной мембраны гриба, нарушают её проницаемость, способствуют выведению ионов, снижению внутриклеточного pH (с 6,1 до 5,2) и коагуляции цитоплазмы. Вследствие цитолиза происходит вытеснение цитоплазмы с последующим разрушением гифов.

Неполиеновые антибиотики, связываясь с тубулярными протеинами, останавливают митоз в клетках грибов на стадии метафазы.

Все азольные соединения ингибируют эндоплазматические цитохром  $P_{\rm 450}$ -зависимые монооксигеназные реакции циклизации ланостерина в димитилэргостатриенол, а некоторые имидазолы — секрецию протеиназы.

Препараты йода окисляют фосфолипиды клеточной стенки гриба, что приводит к образованию щелей, нарушению трансмембранного ионного потенциала и гибели клеток за счёт цитолиза.

Пиримидины встраиваются в РНК грибов, нарушают биосинтез протеинов, тимидинов и ДНК.

Аллиламины являются ингибиторами фермента скваленэпоксидазы, превращающего сквален в 2,3-оксидосквален, что приводит к гибели клеток возбудителя благодаря накоплению сквалена и угнетению синтеза эргостерина.

Морфолины оказывают сильно выраженное ингибирующее воздействие на  $\delta_{14}$ -редуктазу и  $\delta_{7.4}$ -изомеразу, участвующие в специфическом биосинтезе эргостерина – структурного ком-

понента клеточной мембраны гриба. Препараты, действующие на этом этапе (морфолины), не способны нанести вред человеческому организму в связи с отсутствием для них точек приложения.

Наиболее часто мишенью для препаратов этиотропного действия является клеточная мембрана гриба, барьерная и ферментативная функции которой определяются её текучестью. Ведущая роль в поддержании текучести принадлежит эргостерину, содержание которого значительно превышает содержание в мембранах других эукариотов. Следовательно, нарушение биосинтеза эргостерина ингибирует метаболизм и рост грибковых клеток, приводя их к гибели. Путь биосинтеза ланостерина является общим для человека и гриба с одинаковыми ферментативными системами. Поэтому все антимикотики, действующие на этом этапе (азолы и аллиламины), способны вызывать побочные эффекты, связанные с нарушением биосинтеза холестерина в организме человека. Кроме того, путем неселективного ингибирования эндоплазматического цитохрома  $P_{450}$  и, следовательно, подавляя все  $P_{450}$ -зависимые монооксигеназные реакции, азолы способны серьёзно вмешиваться в человеческий стероидогенез и влиять на детоксикационную функцию печени.

Полисновые антибиотики также способны связываться с холестерином человеческого организма из-за весомого сходства этих веществ на молекулярном уровне.

При применении мембраноразрушающих антимикотиков существенным образом нарушается клеточный рост: диаметр гифов дерматофитов увеличивается, тогда как у C. albicans достоверно увеличивается размер клеток и уменьшается образование герминативных трубок. При электронной микроскопии визуализируется появление участков разрежения и вакуолей в цитоплазме. Цитоплазматическая мембрана разрушается, а в утолщённой клеточной стенке появляется большое количество пузырьков и плотных включений. Кроме того, накопление аномальных стеринов ведет к отложениям хитина в мембране и ингибиции мембраносвязанной хитинсинтетазы. Поскольку хитин необходим для роста большинства грибов, этот вторичный эффект необходимо учитывать при характеристике фунгицидного действия многих препаратов.

Неуклонный рост грибковых заболеваний и иммунодефицитных состояний, нерациональное использование противогрибковых средств и развитие резистентности возбудителя обуетивает необходимость повышения эффекости местной терапии урогенитального

Средства неспецифической местной терапии с острыми симптомами кандидозного постита предусматривают применение повоспалительных и дезинфицирующих ров:

- натрия гидрокарбоната 2 %;
- борной кислоты 1 %;
- генцианвиолета 0,1 %.

Специфические противокандидозные сред-

- Канестен 1-процентный крем (20 г в с., применяют 2-3 раза в день в течение 1-2
- Низорал 2-процентный крем (15-30 г в
   т); применяют 1 раз в день, курс 2 недели;
- Гино-Певарил 1-процентный крем (78 г
   е); применяют 1 раз в день в течение двух
- Ламизил 1-процентный крем (15 г в тюприменяют 1 раз в день, курс 1-2 недели;
- Пимафуцин крем (30 г в тюбике); приме 1 раз в день на протяжении двух недель.

Широкое применение в терапии хроническовыдидозного вульвовагинита получили:

- вагинальные овули:
  - Гино-Травоген 0,6 г;
  - Клотримазол 0,1; 0,2; 0,5 г;
- 🧻 вагинальные кремы:
  - Травоген 0,01 г;
  - Бутаконазол 2 % − 5 г;
  - − Терконазол 0,4-0,8 % − 5 г;
  - Батрафен 1 % 20 г.

Крем, мазь и раствор наносят тонким слова поражённые участки кожи и слизистых чек 2-3 раза в сутки, осторожно втирая. лечения составляет 7-14 дней. Вагинальовули назначают 1-2 раза в сутки на ночь чение 3-10 дней (целесообразно сочетанное енение с обработкой кремом, мазью, расом). Применяют также:

- Гино-Дактарин (вагинальные овули 0,1, 0,2 г, 2-процентный, 5 г);
- Гино-Певарил 150 (вагинальные свечи 15 г):
- Пимафуцин (вагинальные таблетки 0.025 г; 20 г; раствор во флаконах 20 мл, крем в -30.0 г);
- Нистатин (вагинальные, ректальные, уреальные свечи, мазь 100000 ЕД).

Мазь наносится на поражённую поверх-

ность 2 раза в сутки, курс лечения — от 7 до 28 дней. Свечи применяются 2 раза в сутки в течение 7 дней, или один раз в сутки — 14 дней, или 5 г (500 000 ЕД) однократно. Леворин (мазь 500 000 ЕД) применяется 2 раза в сутки в течение 1-4 дней.

С целью нормализации микрофлоры слизистых оболочек применяют Лактобактерин (интравагинальные тампоны, микроклизмы), на ночь по 5 доз, курс 10 дней, после окончания менструального цикла. Повторные курсы — на 10-12-й день после окончания менструального цикла, продолжительностью 10-14 дней.

Для системной терапии острого процесса применяют:

- Дифлюкан 150 мг однократно;
- Орунгал по 200 мг утром и вечером в течение одного дня или в течение 3 дней по 200 мг (2 капсулы) 1 раз в день;
- Ламизил 250 мг 1 раз в сутки или по
   125 мг 2 раза в день в течение 3-5 дней;
- Низорал по 200 мг 2 раза в день в течение 5 дней.

В зависимости от индивидуальных показаний системная терапия хронических (рецидивирующих) форм урогенитального кандидоза предусматривает применение:

- Дифлюкана в дозе 150 мг 1 раз в месяц,
   4-12 месяцев; в некоторых случаях имеет место болсе частое применение;
- Орунгала по 200 мг 1 раз в день на 5 и 6-й день менструального цикла, курс 6 месяцев, или 400 мг в первый день каждого менструального цикла, или по 200 мг 1 раз в день 6 дней, затем по 100 мг 1 раз в день в первый день менструального цикла в течение 3 циклов;
- Низорала 200 мг 2 раза в сутки во время еды на протяжении двух недель, затем по 200 мг 1 раз в день на протяжении 6 месяцев или по 200 мг 2 раза в сутки в течение 10 дней, начиная с первого дня менструального цикла, 3-4 курса.

При лечении урогенитального кандидоза у детей используют:

- Пимафуцин по 0,5-1,0 мл один раз в сутки наружно, до исчезновения клинических симптомов;
- -- Пимафуцин по 100 мг до еды 2-4 раза в сутки:
- Низорал по 200 мг во время еды 2 раза в сутки из расчета мг/кг массы тела (до 30 кг);
- Дифлюкан из расчета 5-6 мг/кг массы тела в сутки, 7-10 дней.

При лечении урогенитального кандидоза

у беременных предпочтительно использовать местную терапию.

Со второго триместра беременности возможно применение Дифлюкана — 150 мг однократно. В случаях неонатального кандидоза Дифлюкан назначают в дозе 5-10 мг/кг массы тела в сутки в течение 2-3 недель. Анкотил применяют в дозе 37,5-50 мг/кг массы тела в сутки, внутривенно в течение 10-14 дней, затем внутрь по 100 мг/кг массы тела в сутки с дальнейшим повышением дозы до 150-200 мг/кг. 4-6 недель.

Одновременно с этиотропной терапией урогенитального кандидоза проводят лечение сопутствующих заболеваний и по показаниям присоединяют иммунокоррегирующие препараты:

- а) интерфероногены:
- Циклоферон (низкомолекулярное производное аккредонона) – используют 12,5-процентный водный раствор для внутримышечных инъекций по 2,0 мл один раз в день на 1, 2, 4, 6, 8, 11, 14, 17, 20, 23-е сутки;
- Милайф (биогенный адаптоген) назначают по 20 мг один раз в сутки в течение 1 месяца;
- б) цитокины:
- Спленин (колониестимулирующий фактор) по 1,0 мл 2 раза в сутки, внутримышечно 5-6 лней:
  - Ронколейкин (рекомбинантный *IL*-2) -

применяют по 500 000 ЕД 2 раза в неделю внутривенно капельно медленно;

- в) синтетические иммуномодуляторы:
- натрия нуклеинат по 1,5 г перорально; один раз в сутки, 21 день;
- изопринозин по 0,5-1,0 г перорально один раз в сутки в течение 10 дней;
- полиоксидоний первая доза 12 мг, затем по 6 мг внутримышечно через 1-2 дня,
   7-10 инъекций на курс.

Клинико-лабораторный контроль проводят через 10, 40 и 90 дней после окончания курса терапии. Диспансерное наблюдение – в течение 5-6 месяцев.

Прогноз благоприятный.

# Профилактика предусматривает:

- отмену (если возможно) принимаемых антибиотиков, кортикостероидов, цитостатиков, оральных контрацептивов или замену их другими;
- соблюдение режима обильно витаминизированной и протеинизированной дисты с исключением сахаров и ограничением углеводов;
- предупреждение распространения кандидоза как зоонозной, внутрибольничной и урогенитальной инфекции;
- своевременную диагностику и лечение всех половых партнеров;
  - лечение сопутствующих заболеваний.
     Меры иммунопрофилактики не разработаны.

# 7 Видовая чувствительность дрожжеподобных грибов рода Candida к мебетизолу, нитроксалину, метронидазолу и Бишофиту в микробиологическом эксперименте

На кафедре под руководством проф. В. П. Федотова и В. А. Головина доктором Кущинским М. Г. были проведены микробиологические и экспериментальные исследования чувствительности грибов рода *Candida* к некоторым наружным средствам с целью использования их в местном лечении кандидоза у людей. Целью данной работы было изучение чувствительности патогенных видов дрожжеподобных грибов рода *Candida* к мебетизолу, нитроксолину, метронидазолу и Бишофиту в разных комбинациях в условиях микробиологического эксперимента.

Объектом исследований служили штаммы патогенных видов дрожжеподобных грибов рода *Candida* из авторских коллекций сотрудников отдела физиологии промышленных микроорганизмов ИМВ НАН Украины:

- C. albicans УКМ 393;
- C. kruzei YKM 738;
- C. tropicalis YKM 908;
- C. guilliermondii YKM 454:

- C. zeylanoides YKM 1662, -

выделенных у больных урогенитальным кандидозом. Чувствительность исследуемых видов грибов определяли при помощи метода «колодцев» (метод диффузии в агар, двухслойных агаровых пластинок). На дно стерильных чашек Петри строго одинаковых размеров, диаметром 90 мм, расположенных на горизонтальной поверхности, наливали 10 мл голодного агара. После застывания агара на его поверхности в соответствии с бумажным трафаретом устанавливали стеклянные цилиндры с наружным диаметром 6 мм и заливали 20 мл среды Сабуро, подогретой на водяной бане до температуры 80-90°C, слоем толщиной 3 мм. В среду накануне вносили 2 мл суспензии штамма гриба исследуемого вида. Для приготовления суспензии несколько изолированных колоний суспендировали в изотоническом растворе хлорида натрия до мутности оптического стандарта ГИСК им. Л. А. Тарасевича на 10 ЕД, соответствующего 109 клеток гриба в

- мнокулята. После застывания среды цилиносторожно удаляли анатомическим пинцеа в образовавшиеся «колодцы» вносили по мл растворов, содержащих:
  - мебетизол 1 %;
  - нитроксолин 0,05 %;
  - Бишофит 1 % и мебетизол 1 %;
  - метронидазол 1 %;
- Бишофит 1 % на основе полиэтиленокси-

предыдущих исследованиях нами изучепротивокандидозная активность мебетитинозола, нитроксолина, метронидазола Бишофита на чистой культуре гриба рода albicans, выделенной от больной острым канным вульвовагинитом; результаты предлены в табл. 2.

Таблица 2 - Противокандидозная активность некоторых лекарственных препаратов в микробиологическом эксперименте

	Диаметр зоны ингибиции роста					
Препараты	гриба рода $C$ . albicans, мм, $M \pm m$					
	Время наблюдения, час					
Мебетизол	24,30±1,41	19,30±0,29	72			
Сенозол	20,80±1,43	18,75±0,34	17,63±0,32			
<b>Е</b> втроксолин	31,46±0,35	34,08±0,52	31,67±0,85			
тофит	8,70±0,26	7,27±0,51	0			
<b>Тетронидазол</b>	10,81±0,43	8,54±0,29	0			

Для расширения спектра терапевтического таствия в раствор каждого препарата добавля-1-процентный раствор Бишофита, обладаюти универсальным противовоспалительным и тибактериальным свойствами. Однако значительного усиления фунгицидного воздействия не наблюдали. С целью возможного потенцирования противокандидозного эффекта исследовали различные комбинации раствора препаратов между собой. Растворы оптимальных концентраций и сочетаний препаратов были использованы для изучения видовой чувствительности дрожжеподобных грибов рода Candida в нашем эксперименте.

В качестве прспарата сравнения выбрали вагинальную форму миконазола нитрата *Gyno-Daktarin* (Janssen Pharmaceutica, Бельгия). Так как использование субстанции активного вещества импортного препарата не представляется возможным, материалом для исследования послужила единственная доступная для изучения форма препарата — вагинальная овуля, содержащая 100 мг нитрата миконазола (использован фрагмент диаметром 6 мм, высотой 3 мм).

Перед проведением исследований растворы подогревали на водяной бане при температуре от 25 до 85°С на протяжении времени, достаточного для процесса перекристаллизации. После этого чашки Петри накрывали крышками и выдерживали в стерильном боксе при комнатной температуре в течение 20-30 мин. Наблюдения за изменением показателей видовой чувствительности проводили в динамике; для этого чашки Петри помещали в термостат на 8 суток при температуре 28°С.

Как видно из табл. 3, у всех исследуемых видов дрожжеподобных грибов рода Candida наиболее высокая степень чувствительности отмечена к раствору, содержащему мебетизол, нитроксолин и Бишофит, и более низкая – к комбинации мебетизол, метронидазол, Бишофит. Диаметр зоны ингибиции роста грибов каждого вида в области диффузии лекарствен-

Таблица 3 - Сравнительная характеристика видовой чувствительности дрожжеподобных грибов рода *Candida* к мебетизолу, нитроксолину и Бишофиту в опытах *in vitro* 

	Время	Диаметр зоны ингибиции роста патогенных штаммов дрожжеподобных гри-						
Препараты	наблю-	бов рода $Candida$ , мм, $M \pm m$						
	ления	C. albicans	C. kruzei	C. tropicalis	C. guilliermondii	C. zelyanoides		
Мебетизол Нитроксолин Бишофит	24 ч	40,60±0,85	33,55±0,25	37,15±0,75	33,40±0,37	31,25±0,46		
	48 ч	34,50±0,56	30,60±0,34	29,10±0,29	30,30±0,50	31,40±0,50		
	72 ч	32,75±0,20	29,30±0,40	28,65±0,40	28,20±0,63	30,20±0,65		
	8 сут	30,10±0,35	28,20±0,60	27,35±0,34	27,25±0,75	29,13±0,30		
Мебетизол Метронидазол Бишофит	24 ч	32,15±0,40	23,40±0,65	29,25±0,30	27,45±0,35	27,85±0,25		
	48 ч	31,80±0,55	17,85±0,20	25,30±0,60	25,65±0,52	24,30±0,70		
	72 ч	28,85±0,80	15,50±0,50	22,45±0,80	24,35±0,33	22,35±0,65		
	8 сут	26,70±0,50	13,30±0,60	21,55±0,65	23,80±0,40	21,25±0,75		
Гино-Дактарин	24 ч	9,30±0,70	7,85±0,35	8,45±0,20	0	0		
	48 4	8,40±0,65	7,50±0,70	7,50±0,70	0	0		
	72 4	8,20±0,30	7,40±0,65	7,45±0,85	0	0		
	8 сут	7,50±0,45	7,14±0,60	7,10±0,35	0	0		

ных веществ находился в пределах 40,60-27,25 и 32,15-13,30 мм, соответственно. Наиболее высокой тропностью к указанным средствам отличались виды *C. albicans* и *C. tropicalis*, что, по-видимому, свидетельствует о возможности сокращения сроков нормализации клиниколабораторных критериев излеченности у больных урогенитальным кандидозом, обусловленным *C. albicans* и *C. tropicalis*.

В противоположность этому, почти все исследуемые виды гриба обладали выраженной специфической резистентностью к традиционному прспарату сравнения — Гино-Дактарину, который широко рекомендуется в терапии урогенитального кандидоза.

Полученные данные служат основанием для внедрения мстода приготовления экстемпоральных мягких лекарственных аптечных форм, содержащих мебетизол, нитроксолин и Бишофит, а также являются предпосылкой для разработки дифференцированных показаний и мстодики комплексной терапии урогенитального кандидоза с местным применением предлагаемой лекарственной формы, учитывая при этом видовую принадлежность возбудителя.

# 8 Экспериментальное исследование противокандиддозной активности суппозиториев, содержащих мебетизол, нитроксолин и Бишофит в опытах *in vivo*

Лечение кандидозов комплексное, включающее иммуномодуляцию, проведение этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии. Однако ряду больных в связи с сопутствующими заболеваниями могут быть противопоказаны некоторые виды терапии, и тогда ведущим для них становится местное лечение. Местное применение препаратов дает возможность избежать системных побочных эффектов взаимодействия с другими лекарственными препаратами и повысить эффективность лечения. Особенно это касается вульвовагинита, вызванного грибами рода С. albicans. Целью нашей работы было исследование эффективности отечественного антифунгального препарата мебетизола в комбинации с нитроксолином и Бишофитом в форме свечей при местном лечении кандидозного вульвовагинита в эксперименте ін vivo.

Мебетизол — отечественный препарат (2-меркаптобензтиазол), введенный в практику здравоохранения в 1992 г., обладает выраженной противогрибковой и антимикробной активностью. По противогрибковой активности он превосходит ундецин, цинкундан, микозолон, микосептин, клотримазол, гризеофульвин. Мебетизол не имеет аллергенных, местнораздражающих, токсических свойств. Для местного лечения урогенитального кандидоза используется в виде мази, свечей.

Полиэтиленоксид-400, как основа, улучшает растворимость мебетизола, скорость всасывания и выведения, обладает бактерицидной активностью.

Нитроксолин — широко используемый антибактериальный и антифунгальный препарат давно известен в медицинской практике. Рациональность сочетания двух средств в свечах для лечения урогенитального кандидоза целесообразна.

Бишофит — шестивалентный кристаллогидрат хлорида магния представляет собой природный минерал, содержащий около 30 микрои макроэлементов. Обладает противовоспалительным эффектом. В мягких лекарственных формах не оказывает местно-раздражающего действия, истоксичси.

В качестве препаратов сравнения были взяты нистатин и Гино-Дактарин. Нистатин давно и широко используется как системный и местный антимикотик, а Гино-Дактарин — вагинальная форма нитрата миконазола. Последний является современным препаратом зарубежного производства, эффективен при кандидозной инфекции и трихофитии, особенно *Т. rubrum*. Однако в периоды беременности и лактации он противопоказан. Излеченность при трёхдневном курсе местного применения в свечах миказола составляет 80 %. Сравнительная карактеристика результатов лечения кандидозного вульвовагинита в эксперименте на животных приведена в табл. 4.

В эксперимент были включены 80 половозрелых самок нелинейных белых мышей с массой тела 16-28 г. Заражение животных грибами рода *C. albicans* проводилось на фоне иммунодефицита, искусственно созданного цитостатиками, в фазе перманентного эструса репродуктивного цикла, достигнутой эстрогенными препаратами. Премедикационная подготовка перед заражением объясняется тем, что в естественных условиях обитания во внешней среде данный вид животных проявляет невосприимчивость к грибам рода *Candida*.

Однако на фоне выраженной лейкопении, утнетения слущивания многослойного пло-

Таблица 4 - Сравнительная характеристика результатов лечения кандидозного вульвовагинита в эксперименте на животных

		Критерии из	влеченности,		Гибель, %
Группы	Препараты		гки	Рецидивы, %	
животных	выбора	Исчезновение клинических проявлений			
Группа исследова- ния	Нитроксолин				
	Мебетизол	4-5	7	0	0
	Бишофит				
Группа сравнения: 1 подгруппа	Нистатин	6	8-9	10	0
Группа сравнения: 2 подгруппа	Гино-Дактарин	5	7	0	0
Группа контроля	Плацебо	-	-	-	15

того эпителия влагалища и резкого снижения эличества полиморфно-ядерных лейкоцитов редставляется возможность получить экспериентальный вульвовагинит кандидозного генес учетом вирулентности возбудителя и инфитирующей дозы.

С целью воспроизведения иммунодефитита всем животным внутриутробно вводили 1.2-процентный водный раствор циклофосфана дозе 10 мг/кг массы в течение пяти дней под внтролем уровня лейкопении с последующей формекцией дозы. Количество лейкоцитов в пеферической крови определяли при помощи четной камеры Бюргера с нанесенной сеткой Горяева. Исходный уровень лейкоцитов состаал (7,500 ± 0,288) × 10°/л.; через 5 дней он сни-

Фазу перманентного эструса вызывали путем тодкожного введения 0,1-процентного масляного раствора эстрона в дозе 20 мг/кг массы в суттем в течение 4 дней, согласно методике, предложенной В. Л. Быковым. Наличие фазы эструса тодтверждали микроскопическим методом. При зучении вагинальных мазков были обнаружены пласты поверхностных клеток, иногда с отдельными промежуточными клетками, а также отсутствие полиморфноядерных лейкоцитов.

При посеве влагалищного выделяемого на твердые среды (среда Сабуро, среда для культизирования гонококков, сусло-агар) наблюдали антенсивный рост колоний дрожжеподобного гриба рода *C. albicans*. На фоне эстрогенизации осуществляли заражение животных свежевыделенным у больной острым кандидозным вульовагинитом штаммом гриба *C. albicans*. Производили посев выделенного штамма на тверую питательную среду (среда для культивирования гонококков) и помещали в термостат при

 $t=37^{\circ}C$  на 24 ч. Для приготовления инокулята несколько изолированных колоний выделенной культуры суспендировали в изотонический раствор хлорида натрия до мутности оптического стандарта ГИСК им. Л. А. Тарасевича на 10 ЕД, соответствующего  $10^{9}$  клеток гриба в 1 мл.

Каждому животному интравагинально вводили по 0,2 мл инокулята 1 раз в сутки в течение трёх дней. Через 24-72 ч. у всех животных развивались клинические признаки кандидозного вульвовагинита, подтвержденные лабораторным методом исследования. На гиперемированном фоне слизистых оболочек вульвы и влагалища наблюдался белесоватый налет с творожистым, а иногда со слизисто-гнойным отделяемым.

При прямой микроскопии влагалищных мазков обнаруживались элементы дрожжеподобных грибов рода *С. albicans*: почкующиеся овальные и круглые дрожжеподобные клетки, нити и цепи псевдомицелия, бластопоры, терминальные хламидоспоры. Культурально, на твердых питательных средах среда Сабуро, сусло-агар отмечали крупные, круглые, сметанообразной консистенции, блестящие колонии белесоватого цвета с ровными краями и с врастанием в питательный субстрат, иногда напоминающие «капли майонеза». После развития у всех животных клинико-лабораторных признаков урогенитального кандидоза, их разделили на 4 группы по 20 особсй в каждой:

- 1 группа исследования получала местное лечение суппозиториями следующей прописи: мебетизола 0,03 г; нитроксолина 0,001 г и Бишофита 0,14 г дважды в день на протяжении 7 дней;
- 2 группу сравнения разделили на две подгруппы:
  - 1) одна подгруппа интравагинально получала суппозитории с нистатином 20000 ЕД

дважды в сутки в течение недели;

- 2) другой подгруппе назначали суппозитории, содержащие Гино-Дактарин 0,12 г дважды в день на протяжении 7 дней;
- 3 (контрольная) группа получала суппозиторную основу плацебо, не содержащую никаких лечебных средств.

Контроль за лечением осуществляли лабораторными методами исследований, выявляя уровень лейкопении каждые два дня. Эффективность проводимой терапии оценивали по:

- степени выраженности клинических проявлений патологического процесса;
  - элиминации возбудителя;
  - нормализации лабораторных показателей;
  - наличию рецидивов и осложнений;
  - проценту гибели животных.

Из приведенных в табл. 4 данных следует, что у животных группы наблюдения, получавщих лечение суппозиториями, содержащими мебетизол, нитроксолин и Бишофит, так же, как и у животных второй подгруппы группы сравнения, подвергнутых лечению суппозиториями с Гино-Дактарином, в более короткие сроки наблюдали исчезновение клинических проявлений патологического процесса - на 4-5 сутки, элиминацию возбудителя на 7 сутки. Факты подтверждены лабораторными методами исследования. Осложнения, рецидивы и гибель мышей не отмечались. Количество лейкоцитов в периферической крови у животных данных групп к концу лечения составляли  $(6,144 \pm 0,139) \times 10^9/л$  и  $(6,300 \pm 0,548) \times 10^9/\pi$ , соответственно.

У животных первой подгруппы сравнения, которым назначались суппозитории, содержащие нистатин, как видно на табл.4, исчезали клинические признаки болезни на 6-й день, а элиминация возбудителя — на 8-9 дни. Уровень лейкопении составил  $(5,950\pm0,234)\times10^9/\mathrm{n}$ . У двух мышей из 20 на 9-й день после окончания лечения возник рецидив заболевания.

На 8 сутки с момента начала лечения наблюдали нормализацию клинической картины у преимущественного большинства животных группы контроля, получавших суппозиторную массу плацебо. Уровень смертности в данной группе мышей составил 3 % вследствие генерализации патологического процесса. После аутопсии животных из биопатов печени, легких, почек, кишечника были выделены грибы рода *C. albicans*.

На 8-й день лечения в каждой из исследуемых групп забивали по одному животному, находившемуся в фазе эструса, и проводили гистологический контроль влагалища.

Гистологическое исследование влагалища контрольной группы мышей с кандидозным вульвовагинитом свидетельствует о наличии острого воспалительного процесса. Слизистая оболочка образует высокие складки, покрыта многослойным ороговевающим эпителием. Роговой слой утолщен. Наблюдается слущивание роговых чешуек поверхностных отделов рогового слоя. В слизистой оболочке диффузная, умеренно выраженная инфильтрация сегментно-ядерными нейтрофилами с примесью небольшого числа лимфоцитов и гистиоцитов, с локальным накоплением их. Отёк собственной пластинки слизистой оболочки с микроочагами распада соединительнотканных волокон. Инфильтрация аналогичными клетками наблюдается в мышечном и наружном соединительнотканном слоях. Фокально в инфильтратах обнаруживаются эозинофилы, незначительный отёк клеток мышечного слоя.

При лечении мышей мебетизолом с нитроксолином и Бишофитом воспалительный процесс регрессирует, и имеются признаки, свидетельствующие об уменьшении отёка слизистой оболочки влагалища. Появляются единичные нейтрофилы и фибробласты в собственной пластинке слизистой, в мышечном и в наружном соединительнотканном слоях. О началс регенсрации свидстельствуют появление в инфильгратах фибробластов, гистиоцитов и лимфоцитов, а также уменьшение отёка.

Влагалище мышей, получавших лечение нистатином, отличается наличием признаков регрессии воспаления. Имеет место инфильтрация нейтрофилами, утолщен роговой слой слизистой оболочки; степень воспаления более значительна у животных, леченных нистатином, по сравнению с группой, получавшей мебетизол с нитроксолином и Бишофитом.

Существенных отличий в характере патоморфологических изменений влагалища животных, леченных Гино-Дактарином, и животных, получавших мебетизол с нитроксолином и Бишофитом, не отмечалось. Имели место остаточныс явления воспалительного процесса.

Полученные данные позволяют сделать вывод, что применение суппозиториев, содержащих мебетизол в сочетании с нитроксолином и Бишофитом для местной терапии кандидозного вульвовагинита в эксперименте *in vivo*, аналогично суппозиториям с Гино-Дактарином, позволяет в более короткие сроки устранить

ые клинические проявления патологичепроцесса (4-5 сутки) и нормализовать лаорные показатели излеченности (7 сутки), в отличие от местного использования нистатина (6 и 8-9 сутки, соответственно).

# • Опыт местного лечения урогенитального кандидоза суппозиториями с нитроксолином

лексному клинико-лабораторному обслено подвергнуто 120 женщин и 20 мужбольных урогенитальным кандидозом, в расте, преимущественно, 20-50 лет. Длисть инфекции до двух месяцев установу 25, более двух месяцев – у 115 больных.

- жалоб больных:
- знамнестических данных;
- клинических проявлений;
- микроскопических исследований (обнаруветвящихся и почкующихся форм гриба);
- культуральных исследований (высев более КОЕ из 1 мм<sup>3</sup> выделений);
- количественного определения дрожжепоклеток в стерильно взятой моче.

На основании проведенных объективных исваний, пальпации и инструментального ования установлен:

- вульвовагинит у 93 женщин;
- вульвит у 7;
- вагинит у 10;
- уретрит у 20;
- проктит v 5:
- эндоцервицит у 5 женщин.

Следует отметить, что из 140 наблюдаемых тыных 74,8% регулярно жили половой жизнью, 52% не имели половых связей. Из 140 больных были работниками сельского хозяйства, 84 жащими, 30— рабочими, 6— учащимися.

Всех пациентов подвергали комплексному стинико-лабораторному обследованию. Провоштись общие анализы крови, мочи, кала и серемогические исследования на сифилис. Исключали с помощью специальных методов исследоштия гонорейную, хламидийную, трихомонадтю, уреаплазменную инфекции, гарднереллез.

Проводили специальные биофармацевтические, фармакологические, микробиологические сследования. Осуществляли оценку состава, кнества, специфическую активность предложенных суппозиториев с нитроксолином по матистральной прописи, а также заражение канцилозом белых беспородных мышей и оценку результатов терапии с местным применением суппозиториев с нитроксолином.

В качестве возбудителя у больных урогенитальным кандидозом выделена:

- C. albicans y 86 %;
- C. tropicalis y 8 %;
- C. krusei y 6 %.

Выявленные нами у больных урогенитальным кандидозом разнонаправленные изменения различных звеньев иммунитета свидетельствуют об их фоновом значении в развитии инфекции. Особое место занимает нарушение реакций нейтрофилов, угнетение функции *Т*-лимфоцитов. В то же время кандидозная инфекция способствует развитию ответных иммунологических реакций, что проявлялось сенсибилизацией *Т*-лимфоцитов, появлением циркулирующих антител.

В качестве возможного антикандидозного препарата был избран нитроксолин, который обладает минимальными токсическими, местнораздражающими и сенсибилизирующими свойствами. Он оказался достаточно активным в отношении дрожжеподобных грибов Candida; величина минимальной ингибирующей концентрации (МИК) составляла 15,56 мкг/мл.

На первом этапе мы отметили *in vitro* низкую связываемость нитроксолина с сывороткой крови, плазмой и нативной донорской кровью, которая не зависела от концентрации и времени экспозиции. Было доказано, что фунгициднос действие нитроксолина в организме не снижастся, поскольку он практически не взаимодействует с белками крови.

На втором этапе дана количественная оценка связываемости белков сыворотки крови донора человека с нитроксолином (методом равновесного диализа). Установлено, что процент взаимодействия вещества с белками крови не превышает 5,0 % и не зависит от концентрации и времени взаимодействия.

Основываясь на исследованиях связывания нитроксолина с белками сыворотки крови, была разработана и предложена методика количественного определения его в крови.

Проводился подбор состава суппозиторных основ, разработана рецептура и методика их изготовления, а также изучалась стабильность мягких лекарственных форм. Для этого использовали твердый жир, полиэтиленоксид-400 и -1500, эмульгатор № 1 и другие основы. Реологические свойства суппозиториев определяли

с помощью ротационного вискозиметра «Реостат-2». Также проводили изучение динамики высвобождения нитроксолина из суппозиториев на аппарате АК-1 («качающаяся корзина») с использованием свежепрепарированной кишки крысы. Проведенные исследования показали, что наиболее быстрое высвобождение нитроксолина (наименьшая величина  $T_{50\%}$ ) отмечается из композиции на полиэтиленоксидной основе. Жировые основы (твердый жир и заводская основа) обеспечивали пролонгированное высвобождение нитроксолина. В итоге для дальнейших исследований избрана основа - смесь ПЭО-1500 и ПЭО-400 в соотношении 9:1. Так, через 30 мин. из ПЭО-основы высвобождается 70 % нитроксолина от общего количества, а из жировой основы - в 2,7 раза меньше.

При изучении фармакокинетики нитроксолина in vivo на кроликах породы шиншилла установлена хорошая распределяемость и проникновение вещества в межклеточную жидкость, а также значительно больший период пребывания в организме после его введения в суппозиториях на полиэтиленоксидной основе, по сравнению с суппозиториями на основе твердого жира.

Изучение структурно-механических свойств суппозиториев с нитроксолином показали преимущества ПЭО-основы перед жировой, как более устойчивой при приложении механических воздействий.

Суппозитории с нитроксолином не вызывают раздражающего действия после нанесення суппозиторной массы на слизистые оболочки глаз кроликов. Не установлено местнораздражающего действия суппозиториев с нитроксолином в дозе 50 мг/кг на слизистую оболочку прямой кишки.

Сенсибилизирующие свойства суппозиториев изучали на морских свинках, втирая вещество в эпилированный участок кожи. У животных отсутствовали кожные проявления аллергии, нарушения в поведении на протяжении всего периода исследования.

Острая и хроническая токсичность изучена нами на крысах, кошках, собаках. Как показали результаты исследований, применение суппозиториев с нитроксолином на протяжении 12 часов не вызывало видимых отклонений от нормы основных физиологических параметров. Двухнедельное наблюдение показало, что у животных, которые получали суппозитории с нитроксолином, и у животных контрольной группоколином, и у животных контрольной группоколином.

пы, которые получали суппозитории - плацебо, общее состояние и пищевое поведение были практически идентичны. Животные всех групп остались активными, употребление пищи было нормальным, шерсть блестящая, чистая, потери массы не отмечалось. Показатели периферической крови, биохимические данные деятельности основных органов и систем не отличались от контрольного уровня. Изучение хронической токсичности суппозиториев с нитроксолином свидстельствует о том, что на протяжении трёх месяцев не наблюдалось изменений основных физиологических параметров животных. Вскрытие после окончания эксперимента показало отсутствие видимых морфологических изменений в тканях мозга, сердца, легких, почек, псчени, пищеварительной и мочеполовой систем.

При изучении антифунгальной активности методом колодцев (диффузии в агар) установлено преимущество нитроксолина перед хинозолом, клотримазолом, мебетизолом. Минимальная ингибирующая активность нитроксолина не уступала клотримазолу и значительно превосходила другие антимикотики. Самой высокой противокандидозной активностью обладал состав:

- нитроксолин 0,05;
- мебетизол 0,1;
- борная кислота 0,075;
- 6ypa 0.075;

из него мы и рекомендовали изготовлять палочки и суппозитории на полиэтиленоксидной и жировой основах.

Заражение нелинейных белых мышей проводили по предложенной В. Л. Быковым методике с помощью циклофосфана и эстрона культурой *C. albicans* от больной кандидозным вульвовагинитом. После развития клинических проявлений кандидоза у животных и подтверждения специфичности патологического процесса лабораторно все животные были разделены на три группы (по 20 мышей):

- 1 группа животных была опытной, ей проводилось лечение суппозиториями с нитроксолином дважды в день 6-7 дней:
- 2 группу (сравнения) лечили суппозиториями с нистатином:
- животным 3 группы вводили суппозиторную массу без лекарственных средств.

У животных 1 группы в более короткие сроки исчезали клинические проявления, наступала элиминация грибов (5-6 дни), отсутствовала смертность. Проведенные гистоморфологические исследования до начала, в процессе и после лечения с изучением структуры тканей влагалища у белых мышей установили, что суппозитории с нитроксолином, предложенные нами для местной терапии урогенитального кандидоза, не оказывали раздражающего действия. Они одновременно обладали выраженной противокандидозной активностью, вызывали быструю элиминацию грибов, устраняли воспалительные явления, были более эффективными в сравнении с суппозиториями с нистатином.

Проведенные нами исследования послужили основанием для распределения больных урогенитальным кандидозом в конкретные научно обоснованные клинико-терапевтические группы, в зависимости от особенностей клинических проявлений и течения патологического процесса, состояния иммунного статуса:

- 1 группа включала 100 пациентов опытной группы с поражением цервикального канала, уретры, кожи крупных кожных складок, реже прямой кишки, языка, появлением левуридов, с длительностью патологического процесса более двух лет; в иммунном статусе, наряду с угнетением неспецифических факторов защиты, отмечен рост количества ЦИК, слабо выражены тесты торможения лейкоцитов на кандидантиген, угнетсние кожных реакций на ДНХБ и реакции бласт-трансформации лимфоцитов, при сохранении нормального уровня В-клеток;
- 2 группа включила 40 пациентов опытной группы больных кандидозным вульвитом, уретритом и вульвовагинитом с длительностью заболевания до двух лет, с угнетением неспецифических факторов защиты, особенно снижением ФАЛ и незначительным уменьшением числа Т-лимфоцитов;
- группа сравнения состояла из 100 больных урогенитальным кандидозом, которые были адекватны больным опытной группы по возрасту, полу, сопутствующим и перенесенным заболеваниям и длительности инфекции.

Все больные как опытной, так и группы сравнения получали традиционную терапию: витамины группы *B*, аскорбиновую кислоту, антигистаминные препараты, метилурацил либо пентоксил, теоникол, фитин, алоэ, ФИБС.

Эти препараты назначались в различных комбинациях и в традиционных дозировках. Больным группы сравнения местно рекомендовались:

- канестен (клотримазол) в виде жидкости и вагинальных таблеток;
  - ванночки с 0,05-процентным раствором ги-

- дрокарбоната натрия;
   фурациллин 1:5000;
- 2-процентный водный раствор метиленовой сини;
  - генцианвиолетта;
  - бура в глицерине.

Больным опытной группы назначали в течение 15 дней при остром процессе и 25 дней – при хроническом введение утром и вечером перед сном суппозиториев с нитроксолином во влагалище и в уретру по следующим прописям:

I. Нитроксолин – 0,05; мебетизол – 0,1; борная кислота – 0,075; бура – 0,075; основа полютиленоксидная – до 2,2; свечи во влагалище.

II. Нитроксолин – 0,05; мебетизол – 0,025; борная кислота – 0,005; бура – 0,005; полиэтиленоксиды-400 и -1500 в соотношении 5:95 до получения палочки длиной 3,5 см, диаметром 0,35 см.

Рекомендовали отмену присма кортикостероидных препаратов, антибиотиков, антиметаболитов и цитостатиков по поводу фоновых сопутствующих заболеваний. Дополнительно рекомендовали:

- больным 1 группы:
- 1) 12,5-процентный раствор Циклоферона в/м по 20 мл на 1, 2, 4, 6, 8, 11, 14, 17, 20, 23 сутки;
- нуклеинат натрия по 1,5 г в сутки
   день;
- Рибоксин по 0,2 г трижды в день 30 дней;
- больным 2 группы:
- 1) Спленин по 1,0 мл 2 раза в день в/м 5-6 инъекций;
- 2) оротат калия по 0,5 г 2 раза в день
   20 дней.

Переносимость лечения была удовлетворительной, не отмечено аллергических реакций, местнораздражающего действия, явлений непереносимости.

Следует отметить, что в опытной группе, в отличие от группы сравнения, сократилось время пребывания на больничной койке на 5 дней, элиминация грибов – на 3,5 дня.

Выздоровление, подтвержденное клиниколабораторными данными, наступило у 128 из 140 больных опытной группы (94,3 %), а в группе сравнения – у 73 из 100 (73 %).

Отдаленные результаты изучены у 132 больных в сроки от 1 до 3 лет. Рецидивы заболевания зарегистрированы у 4,6 % больных опытной группы и у 20,0 % больных группы сравнения.

# ЛИТЕРАТУРА

- Быков В. Л. Патогенез и морфогенез кандидоза при иммунодепрессии // Архив патол. – 1990. – Т. 52, № 11. – С. 67-70.
- Городничный А. С., Федотов В. П. Комплсксная терапия урогенитального кандидоза у женщин // Журнал дерматол. и венерол. 1996. № 2 С. 45-46.
- Горшкова Н. В., Лесовой В. С., Козырев О. А. Кандидоз у ВИЧ-инфицированных больных // Мат. III междунар. симпозиума. – СПб. – 1995. – С. 40.
- Дюдюн А.Д. Кильницкий И.Н., Тронь Р.А. и др. Новые методы и лекарственные формы в терапии кандидоза мочеполовых органов у женщин // III междунар. микологический симпозиум. – СПб. – 1995. – С. 45.
- Дюдюн А. Д. Комплексное лечение женщин, страдающих урогенитальным кандидозом с местным применением композиционных средств в аэрозольной упаковке // Дерматовенерология. Косметология. Сексопатология. – 2001. – № 3 – С. 160-162.
- Кашкин П. Н., Елинов Н. П. Кандидоз: Руковод. по мед. микологии. – М., 1978. – С. 137-162.
- Кашкин К. П., Кубась В. Г. Молекулярные механизмы и иммунитет при кандидозе // Вестн. дерматол. и венерол. – 1982. – № 6 – С. 22-29.
- Качук М. В., Яговдик Н. З. Лечение кандидоза кожи и слизистых оболочек // Здравоохранснис. – 1998. – № 9 – С. 46-48.
- Кубась В. Г. Особенности биохимических изменений и формирование иммунитета при экспериментальном системном кандидозе: Автореф. дис. . . . д-ра мед. наук. – Л. – 1990. –27 с.
- Купцевич Л. Д., Борацевская Р. П. Урогенитальный кандидоз // Вестн. дерматол. и венерол. – 1997. – № 5 – С. 65-67.
- Курята С. И. Клинико-экспериментальная и биофармацевтическая оценка оригинальных суппозиториев в комплексной терапии урогенитального кандидоза с учетом иммунного статуса // Автореф. дис. ... канд. мед. наук. — СПб. — 1999. —24 с.
- Лебедева Т. Н. К вопросу о гуморальном иммунитете у больных кандидозом // Вестн. дерматол. и венерол. – 1982. – № 9 – С. 22-25.
- 13. *Мавров Г. И., Бондаренко Г. М.* Лечение орунгалом урогенитальных микозов // Журнал дерматол. и венерол. 1999. № 2 С. 115.
- 14. Марзабалоева А. К. Основные принципы лечения хронического кандидоза гениталий у женщин // Вестн. дерматол. и венерол. 1994. № 2 С. 20-22.

- Мороз Е. Я. Кандидозы у детей. Л.: Медицина (Ленингр. отд.), 1971. – 112 с.
- 16. Полищук Е. Н., Колтукова Н. В. Сравнительная идентификация штаммов возбудителей кандидозов человека с помощью тест-систем методом ферментации-ассимиляции углеводов // Лабор. диагн. 1999. № 2 С. 32-36.
- 17. Прилепская В. Н. и др. Вагинальный кандидоз. – М., 1997. –40 с.
- Сарожко Н. В. Функциональная активность Т-лимфоцитов при кандидозе // ЖМЭИ. – 1992. – № 4. – С. 66-70.
- Сергеев А. Ю. Клинико-иммунологические и этиологические особенности кандидоза и совершенствование методов его терапии: Автореф. дис. .. канд. мед. наук. – М. – 2000. –19 с.
- Сідей Л. В., Сидорчук І. Й. Candida ablicans

   опортуністична інфекція при хронічних захворюваннях репродуктивних органів і жінок
   // Інфекц. хвороби. — 1997. — № 4 — С. 45-46.
- Сурмашева Е. В. Чувствительность антимикотиков к штаммам грибов, выделенных от больных со вторичными иммунодефицитами // Клинич. антибиотикотерапия. – 1999. – № 1 – С. 43.
- Яговдин Н. 3. и др. Терапия микозов новыми антимикотическими препаратами // Здравоохранение Белоруссии. – 1994. – № 11 – С.7-9.
- Casanova R. G., Warcio L. E., Ortiz F. J. Utilidad del examen en fresco parael diagnostic de candidiasis vaginal // Ginecol. Obstet. Mex. 1997. Vol. 65. P. 87-91.
- Gueltlingen A., Ryala A., Apelo R. A., Kamos R. M.
   Therapy of candidial vaginitis. The effect of eliminating intestinal candida // Am. J. of Obstetrics and gynecology. 1986. Vol.3, No 3. P. 920.
- 25. Fong W. The rectal carriage of yeast in patients with vafinal candidias // Clin. Invest. Med. 1994. Vol. 1715. P. 426-431.
- 26. Fidel P. L. G., Sobel J. D. Immunopathogenesis of recurrent vulvovaginal candidias // Clin. Microbial. Rev. 1996. Vol. 9, No 3. P. 335-348.
- Ellias D. H. Clinical mycology. The human opportunic mycoses. – Underdale: Australia Gillingham Printer Pty Ltd., 1994. – P. 166.
- Macdonald F. Secretion of inducible proteinase by pathogenic Candida species // Sabourodia. – 1984. – Vol. 22 – P. 79-82.
- 29. Odds F.S. Candida and candidosis // Rev. Bibliogr. 1990. P. 511.
- Rogers T., Balish E. Immunity to Candida albicans // Microbiol. Rev. 1980. Vol. 44 P. 660-682.