



## ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСПЕПТИДАЗА ПЕРСПЕКТИВНЫЙ МАРКЕР ХОЛЕСТАТИЧЕСКОГО СИНДРОМА У ДЕТЕЙ

Наврузова Ш. И<sup>1</sup>, Ниёзова Д.Ш<sup>2</sup>

Бухарский государственный медицинский

институт имени Абу Али ибн Сино.

Бухара, Узбекистан.

e-mail: navruzova.shakar@bsmi.uz 1.,

niyozova.durdona@bsmi.uz²

**Резюме**, В современном мире остаются актуальными поиск и изучение новых биологических маркеров, способствующих ранней диагностике холестатического синдрома у детей, которые могут служить лабораторным инструментом оценки эффективности терапии, прогностическим маркером возможных неблагоприятных клинических исходов и значимым критерием стратификации риска. В данном обзоре изложены результаты научного исследования гамма- глутамилтранспептидазы при холестазе у детей.

Установлена, пороговая концентрация ГГТП >148,7 ед/л, свидетельствует о высоком риске развития XC у детей.

Ключевые слова: гамма- глутамилтранспептидаза, холестаз, дети.

## Актуальность

В последнее время интерес исследователей привлекает давно известный в клинической медицине фермент гам маглутамилтранспептидаза (ГГТП), повышение которого в крови связывают с воспалительными за болеваниями печени. Наряду с аланинаминотран сферазой и аспартатаминотрансферазой,











ГГТП признана бесспорным маркером гепатобилиарных. Активный центр гаммаглутамил транспептидазы [6] нарушений [2,5].

ГГТП участвует в регуляции пути экстраклеточной сигналрегулируемой киназы (ERK) и белка р38 пути митогенактивируемой протеинкиназы (MAPK), а также включена в регуляцию синтеза цитокинов, альфаТNF, альфа и бетаинтерферонов [4,8].

Известно, что холестатический синдром характеризует гамма глютамилтранспептидаза -ферменты расположенные в мембране гепатоцита преимущественно вблизи билиарного полюса, а также в клетках желчных протоков. ГГТП является наиболее ранним и высокочуствительным тестоммаркером синдрома холестаза. Он содержится в гепатоцитах в цитоплазме и связана с мембранами микросом, поэтому повышение ГГТП в сыворотке крови свидетельствует о цитолизе. Следовательно, по активности ГГТП в пуповинной крови можно прогнозировать развитие желтухи в период новорожденности [1,7].

Врожденные холестатические болезни у детей раннего возраста, особенно в первые три месяца жизни, фенотипически схожи как между собой, так и с вторичными проявлениями нарушений функций печени вследствие недоношенности, асфиксии или сепсиса: клинические признаки неонатального холестаза могут быть идентичными (гипохоличный стул, темная моча, желтуха, гипогликемия). Некоторые формы неонатального холестаза могут быть идентифицированы биохимически и генетически, или с помощью методов визуализации [8].

**Цель исследования:** изучить активность ГГТП у новорожденных и детей грудного возраста с желтушным синдромом.

**Материалы и методы:** С целью прогнозирования исхода затяжной желтухи у новорожденных нами было проведено катамнестическое наблюдение детей группы исследования в течении первых 3 лет жизни. Обследованы 35 детей раннего возраста (2-сравнительная группа), госпитализированных по поводу синдрома холестаза в БОДМПМЦ. Для сравнительного анализа были отобраны 30 здоровые дети раннего









возраста (2-контрольная группа), обратившиеся в консультативную поликлинику БОДМПМЦ. Исключены были вирусные и аутоиммунный гепатиты (титр АМА антител <1:40, ANA антитела – отрицательно) у отобранных для исследования детей. Проводили сравнительную оценку изученных биохимических параметров крови у детей раннего возраста с «затяжной желтухой» в анамнезе. Изучение ГГТП в крови проводились в лаборатории ООО «Стандарт диагностика» г.Бухары. Анализы крови взяты на 14-й день жизни новорожденных с затяжной желтухой и в момент осмотра детей раннего возраста. Всем детям проводился биохимический анализ крови с определением уровня аланинаминотрансферазы (АЛТ), аспартатаминотрансферазы (АСТ), билирубина и его фракций. Статистический анализ полученных результатов проводился с помощью методов вариационной статистики.

**Результаты исследования и их обсуждения.** Результаты изучения биохимических и иммунологических показателей у новорожденных и в динамике у детей раннего возраста, перенесших затяжную желтуху, показали снижение АСТ у новорожденных с затяжной желтухой в 1,5 раза против контроля  $(27.8\pm\ 7.7\ \text{ед/л}\ \text{и}\ 42.1\pm5.7\ \text{ед/л}$ , соответственно), повышение уровня общего билирубина в 2,37 раза против контроля- $28.1\pm\ 5.81\ \text{ммоль/л}$ , ЩФ у новорожденных основной группы в 1,7 раза против контроля (p<0,005).

Хотя у новорожденных с затяжной желтухой уровни ГГТП и ЩФ были в пределах референсных значений, выявили достоверное повышение ЩФ до 181,3 ±22,8 ед/л против контроля- 108,1±6,8 ед/л, р<0,005. У новорожденных детей при затяжной желтухе отмечается гипербилирубинемия на фоне снижения АСТ в 1,5 раза и повышения уровня ЩФ в 1,7 раза, что прогнозирует риск развития ХС у детей. Установлено статистически значимое повышение уровня печеночных аминотрансфераз и общего билирубина против контроля: АЛТ-в 6,0 раза, АСТ- в 7,6 раза, общий билирубин-в 11,0 раза, р<0,005. Сравнительная оценка биохимических параметров крови у детей раннего возраста с диагнозом «затяжная желтуха» в









анамнезе показала повышение печеночных трансаминаз и общего билирубина против данных группы контроля.

У детей раннего возраста с затяжной желтухой установлено 10-ти кратное повышение АСТ против контроля: -  $208,0\pm52,3$  ед/л и  $27,5\pm8,9$  ед/л, соответственно. Полученный результат подтверждает явление холестаза у детей раннего возраста. Анализ маркеров повреждения печени для дифференциальной диагностики генеза ХС показал повышение уровня ГГТП до  $154,7\pm18,9$  у детей раннего возраста с ХС против контроля- $13,9\pm2,4$  ед/л, (P<0,01).

В исследовании в пользу XC, было установлено 10-ти кратное повышение уровня ГГТП у детей раннего возраста против показателей контрольной группы соответствующего возраста, повышение уровня ЩФ против контрольных значений до 352,6± 53 ед/л против контроля-185,1±5,8 ед/л, рис.3. Следовательно, полученные данные показывают активный выброс ГГТП в сыворотке крови при XC у детей раннего возраста, что показывает риск развития холангита и хронического гепатита уже в раннем возрасте детей.

Таким образом, XC у детей протекает на фоне гипербилирубинемии с дисбалансом синтеза индикаторов обмена билирубина, повышения уровня ЩФ в 1,9 раза, ГГТП -в 11,2 раза, что прогнозирует риск перехода XC в хронический гепатит. При этом также изучение уровня ГГТП имеется возможность проведения дифференциальной диагностики внепеченочного XC от внутрипеченочного, что важна для точной постановки диагноза и определения дальнейшей тактики ведения пациентов данной категории.

Заключене. На основании полученных результатов исследования установлено, эффективными индикаторами прогноза XC у детей при затяжной желтухе являются ГГТП и ЩФ. При этом их пороговая концентрация: -ГГТП >148,7 ед/л; -ЩФ>181,3 ед/л свидетельствует о высоком риске развития XC у детей.

## Список литературы:





## ОБРАЗОВАНИЕ НАУКА И ИННОВАЦИОННЫЕ ИДЕИ В МИРЕ





- 1. Громова, О.А., Пивень, В.В. **Ферменты печени как маркеры патологических состояний у новорожедённых.** Медицинский академический журнал. 2022. T. 22, N gar 2. C. 45 52.
- 2. Лебедев, В.П. *Желтухи у новорождённых: современные подходы к диагностике и лечению.* Педиатрия. 2019. Т. 98, №5. С. 85–91.
- 3. Малышева, Л.А. *Клиническое значение определения активности ГГТП у новорождённых с желтухой.* Вопросы практической педиатрии. 2021. Т. 16, №6. С. 29–34.
- 4. Неонатология: национальное руководство / Под ред. Н.Н. Володина. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2021. 864 с.
- 5. Beath, S.V. *Neonatal cholestasis and role of liver enzymes including GGT*. Seminars in Neonatology. 2020. Vol. 25(4). P. 198–205.
- 6. Hartley, J.L., Davenport, M., Kelly, D.A. *Biliary atresia and other cholestatic disorders in infancy*. The Lancet. 2020. Vol. 396(10261). P. 1163–1176.
- 7. Sokal, E.M., et al. *Gamma-glutamyl transpeptidase in the diagnosis of neonatal cholestasis*. Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition. 2019. Vol. 68(2). P. 236–243.
- 8. Suchy, F.J., Sokol, R.J., Balistreri, W.F. *Liver Disease in Children.* 5th ed. Cambridge University Press, 2021. 1100 p.

