

Характеристика иммунопатогенетических механизмов противотуберкулезной вакцинации

ГУО «Белорусская медицинская академия последипломного образования»

Приоритетным звеном профилактических противотуберкулезных мероприятий во многих странах мира является вакцинация и ревакцинация БЦЖ. Используется данный вид профилактики туберкулеза в 118 странах и территориях, обязательной является в 64 из них [1]. Защитный эффект вакцинации заключается в снижении заболеваемости туберкулезом, уменьшении частоты генерализованных, тяжелых и осложненных форм туберкулеза [2,3]. Наша страна одна из первых признала превентивный эффект противотуберкулезной вакцинации и использует ее с 1962года. Согласно приказа № 913 Министерства здравоохранения от 05.12.2006года в Беларуси вакцинация детей проводится на 3-4 сутки после рождения вакциной БЦЖ. Дети с медицинскими отводами к вакцинации в роддоме вакцинируются при выздоровлении вакциной БЦЖ-М – вакциной со сниженной антигенной нагрузкой, предназначеннной для щадящей иммунизации. В последние годы в республике отмечается рост заболеваемости новорожденных (1990г.-11,9, 2006г.-21,7 на 100 родившихся), что, несомненно, является одной из причин, способствующих снижению эффективности противотуберкулезной иммунизации [4]. О снижении результативности специфической иммунопрофилактики свидетельствует недостаточно выраженный кожный постvakцинальный рубец или его полное отсутствие у 87% заболевших туберкулезом детей [5].

Определяющую роль в обеспечении полноценного защитного эффекта вакцинации БЦЖ играет иммунологическая реактивность ребенка, поэтому введение БЦЖ противопоказано при установленном диагнозе иммунодефицита. В то же время менее выраженное (транзиторное или стойкое) снижение показателей иммунной системы остается нераспознанным и может привести к снижению эффективности противотуберкулезной иммунизации. Поиск путей повышения эффективности специфической защиты, создаваемой вакциной БЦЖ, в условиях эпидемиологического неблагополучия по туберкулезу особенно актуален.

Целью работы явилось изучение состояния здоровья, характера и частоты иммунологической недостаточности детей в период вакцинации БЦЖ для определения правильного подхода к ее проведению.

Было обследовано 67 новорожденных, 44 из них с перинатальной патологией и 23 здоровых ребенка. Изучался материнский анамнез, структура заболеваемости новорожденных, иммунологические показатели с определением субпопуляционного состава лимфоцитов периферической крови методом проточной цитометрии, определение концентрации иммуноглобулинов M, G, A и содержания компонентов комплемента C3c и C4 в сыворотке крови турбидиметрическим методом с использованием тест-системы “Turbiquant” (Behring).

Статистическая обработка проводилась с использованием электронных таблиц Excel-XP в соответствии с правилами вариационной статистики. Значения

показателей представлены в виде средних величин и их стандартных отклонений ($M \pm m$). Значение $p < 0,05$, $p < 0,001$ -достоверное изменение. Число наблюдаемых детей обозначали п.

Анализ состояния здоровья матерей обследуемых детей в период беременности и родов позволил установить нормальное течение беременности только у 7 женщин из 67, течение родов без осложнений – у 5 женщин. Проведение структурного анализа заболеваний матерей в период их беременности позволило установить более частую регистрацию инфекций, передающихся половым путем (63,6%) с преобладанием уреаплазмоза – 37% и кандидоза – 26%. Острые респираторные заболевания в период беременности переносило 36,3% женщин. Больные дети часто рождались от матерей с угрозой прерывания беременности(40,9%) и гестационными пиелонефритами в анамнезе. В 45,5% больные новорожденные рождены путем кесарева сечения, в родах у них в 36% случаев регистрировалось раннее излитие околоплодных вод и у 21% детей-тогое обвитие пуповины.

Состояние здоровья детей коррелировало с состоянием здоровья матерей.

Анализ структуры назологических форм перинатальной патологии новорожденных установил преобладание гипоксического поражения ЦНС (86%), более часто диагностировались неонатальная желтуха(81,8%) и морфофункциональная незрелость (40,9%). Внутриутробное инфицирование было установлено у 36,3% детей, в 30% случаев из них стафилококковая инфекция сочеталась с другими инфекциями, чаще с уреапсиворотке крови турбидиметрическим методом с использованием тест-системы “Turbiquant” (Behring).

Статистическая обработка проводилась с использованием электронных таблиц Excel-XP в соответствии с правилами вариационной статистики. Значения показателей представлены в виде средних величин и их стандартных отклонений ($M \pm m$). Значение $p < 0,05$, $p < 0,001$ -достоверное изменение. Число наблюдаемых детей обозначали п.

Анализ состояния здоровья матерей обследуемых детей в период беременности и родов позволил установить нормальное течение беременности только у 7 женщин из 67, течение родов без осложнений – у 5 женщин. Проведение структурного анализа заболеваний матерей в период их беременности позволило установить более частую регистрацию инфекций, передающихся половым путем (63,6%) с преобладанием уреаплазмоза – 37% и кандидоза – 26%. Острые респираторные заболевания в период беременности переносило 36,3% женщин. Больные дети часто рождались от матерей с угрозой прерывания беременности(40,9%) и гестационными пиелонефритами в анамнезе. В 45,5% больные новорожденные рождены путем кесарева сечения, в родах у них в 36% случаев регистрировалось раннее излитие околоплодных вод и у 21% детей-тогое обвитие пуповины.

Состояние здоровья детей коррелировало с состоянием здоровья матерей.

Анализ структуры назологических форм перинатальной патологии новорожденных установил преобладание гипоксического поражения ЦНС (86%), более часто диагностировались неонатальная желтуха(81,8%) и морфофункциональная незрелость (40,9%). Внутриутробное инфицирование было

установлено у 36,3% детей, в 30% случаев из них стафилококковая инфекция сочеталась с другими инфекциями, чаще с уреаплазмозом. Ишемия миокарда регистрировалась у 54,5% детей, синдром дыхательных расстройств – у 27,2%. При исследовании иммунологических показателей у новорожденных с перинатальной патологией было обнаружено более высокое содержание CD3+ у данной категории детей с достоверным превышением данного показателя в сравнении с группой здоровых детей ($< 0,04$) (табл. 1). Преобладание данной популяции клеток отмечалось в основном за счет Т-хелперной фракции($<0,019$), индекс Tx/Tc (CD4+/CD8+) в группе больных детей достоверно был выше группы здоровых детей($< 0,05$). Анализ показателей гуморального иммунитета показал достоверное повышение концентрации иммуноглобулина M у новорожденных с перинатальной патологией.

Таблица 1. Сравнительная характеристика иммунологических показателей здоровых новорожденных и детей с перинатальной патологией.

Показатели иммунитета	Новорожденные, здоровые (n=23)	Новорожденные с перинатальной патологией(n=44)	Достоверность различий
Абсолютное содержание лимфоцитов, $\times 10^9/\text{л}$	4.36±0.75	4,89±0,5	0,56
Абсолютное содержание Т-лимфоцитов, $\times 10^9/\text{л}$	2,3±0.3	2,9±0.3	0,15
Абсолютное содержание В лимфоцитов, $\times 10^9/\text{л}$	0,66±0.15	0,67±0.09	0,97
Абсолютное содержание естественных киллеров, $\times 10^9/\text{л}$	1,05±0.23	1,00±0.15	0,87
Т-лимфоциты, (CD3+) %	55,0±2.7	62,3±1,8	0,04
Активированные Т-лимфоциты CD3+HLA-DR+, %	0,65±0,1	0,64±0,06	0,91
Т-хелперы CD4+, %	39,6±2,3	46,8±1,8	0,019
Цитотоксические Т-лимфоциты CD8+, %	18,3±1.01	18,8±1,1	0,74
Индекс Tx/Tc CD4-/CD8+	2.21±0.13	2,7±0.2	0,05
Цитотоксические не Т-клетки CD3-CD8+	10,6±1.3	8,3±1.0	0,16
В – лимфоциты CD19+	14,6±0,8	13,7±0,9	0,47
Естественные киллеры CD16+CD56+	24,1±2,6	19,4±1,7	0,14
Естественные Т-киллеры CD3+CD16+CD56+	5,3±1.2	6,8±0,9	0,34
Активированные цитотоксические Т-лимфоциты. CD8+HLA-DR+	0,43±0.07	0,68±0.11	0,07
IgG, г/л	10,3±0,9	10,1±0,5	0,92
IgM, г/л	0,075±0,01	0,132±0,03	0,06
IgA, г/л	0,0±0,0	0,0±0,0	

Заключение.

Таким образом, проведенные исследования показали, что у новорожденных с перинатальной патологией отмечается повышение регуляторного потенциала Т-лимфоцитов с увеличением содержания иммуноглобулина M. Это может быть связано с высокой внутриутробной антигенной нагрузкой детей за счет внутриутробного инфицирования от матерей (уреаплазмоз, кандидоз, стафилококк и т.д.), частой регистрацией острых респираторных заболеваний в период новорожденности. Проведение вакцинации БЦЖ у данной категории

детей увеличивает антигенную нагрузку на организм ребенка и приводит к неполноценному БЦЖ-ответу, делает вакцинацию неэффективной.

Выводы

1. Детей с перинатальной патологией следует считать группой риска по неэффективной вакцинации или развитию осложнения на вакцинацию БЦЖ.
2. Комбинированный характер иммунологических нарушений у данной категории детей требует для получения полноценного ответа на вакцинацию БЦЖ проведения иммунокоррекции перед вакцинацией, если выздоровление ребенка не сочетается с нормализацией показателей иммунитета.
3. Учитывая отсутствие возможности проведения тотального иммунологического обследования детей с патологией периода новорожденности, целесообразно использовать у них щадящую противотуберкулезную иммунизацию вакциной БЦЖ-М.

Литература

1. Туберкулез у детей и подростков: руководство / под ред. О. И. Король, М. Э. Лозовский. СПб: Питер, 2005. 432 с.)
2. Митинская, Л. А. Новые технологии при профилактике, выявлении, диагностики и лечении туберкулеза у детей // Проблемы туберкулеза. 2003. № 1 С. 19 – 25.
3. Леви, Д. Т., Аксенова В. А., Закирова Н. Р. и др. Вакцинация БЦЖ: характеристика препаратов и причины постvakцинальных осложнений // Проблемы туберкулеза. 1999. № 4. С. 4 – 7.
4. Гнедько, Т. В. Клинико-эпидемиологические особенности инфекций у новорожденных детей // VIII съезд педиатров Республики Беларусь: сборник материалов. Минск, 2006. С. 103 – 106.
5. Позднякова, А. С., Леви Д. Т., Поворова О. М. Осложнения на противотуберкулезную вакцинацию БЦЖ // VIII съезд акушер-гинекологов и неонатологов Республики Беларусь: Сборник материалов. Витебск, 2007. С. 511 – 512.