

УДК 616.37-002.1+ [616.366-06:616.37]-002.1-079.4: [616.153.1+616.633.1]:577.152.344/-074

*Проф. И. А. ПЕТУХОВ, кандидаты мед. наук Э. Я. ЗЕЛЬДИН,
Ю. С. ПОЛУЯН, Э. С. ПИТКЕВИЧ, доктор биол. наук А. А. ЧИРКИН*

**АКТИВНОСТЬ СИСТЕМЫ ТРИПСИН-ИНГИБИТОР ТРИПСИНА
ПРИ ОСТРЫХ ХИРУРГИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЯХ
ОРГАНОВ БРЮШНОЙ ПОЛОСТИ**

Госпитальная хирургическая клиника (зав. — проф. И. А. Петухов) и ЦНИЛ (зав. —
канд. мед. наук Э. С. Питкевич) Витебского медицинского института

Лечебный эффект при остром панкреатите и холецистопанкреатите в значительной степени зависит от правильной и своевременной диагностики. При этом отмечаются значительные дифференциально-диагностические затруднения в связи с тем, что клиническая симптоматика сходна с

таковой при множестве других острых хирургических заболеваний органов брюшной полости.

Одним из важных дополнительных лабораторных методов диагностики является определение активности панкреатических ферментов в моче и крови.

Известно, что поджелудочная железа щищает себя от действия активных фермен-

федствием секреции специфических ингибиторов-инактиваторов ферментов, содержание которых значительно превышает концентрацию самих ферментов. В физиологических условиях под действием кишечной энтерокиназы ингибиторы разрушаются и ферменты приобретают пищеварительную активность. При поении поджелудочной железы значительнорастает поступление ферментов в кровь, и наблюдается феномен уклонения ферментов (Н. В. Сибиркин и Н. И. Баскакова).

Характерным для острого панкреатита считается повышение активности амилазы в крови и моче. Однако амилаза может поступать кровь не только из поджелудочной железы, из слюнных желез, печени, тонкой кишки (В. М. Глускина). Имеются указания на низкую активность уроамилазы при нарушении секреторной функции почек (Ю. Н. Колесникова). Поэтому изменение активности амилазы может считаться специфическим признаком острого панкреатита и холецистопанкреатита (А. Н. Шабанов и соавт.; В. А. Шпектор и А. Шатерников; Г. Н. Акжигитов).

Более надежно для диагностики определение трипсина в крови (А. Н. Шабанов и соавт.; И. Киязькова). Кроме того, в патогенезе острого панкреатита и холецистопанкреатита большую роль играет активация трипсина (Г. Н. Акжигитов), поэтому определение активности системы трипсин — ингибитор имеет диагностическое значение.

Для определения активности системы трипсин — ингибитор в плазме крови мы пользовались методом Эрлангера в модификации Шатерникова. В основе метода лежит действие трипсином синтетического субстрата бензоил-аргинина-п-нитроанилина (БАПНА) с образованием окрашенного п-нитро-ацетина, количества которого определяется фотометрически. Активность ингибитора вычисляют по разности действия галлического трипсина на субстрат с добавлением и без добавления сыворотки. За протеолитическую активности принимают разницу, при которой происходит расщепление 1 моль субстрата (БАПНА) за 1 мин (миллиединицах). Содержание ингибитора вы выражают в единицах связанныего трипсина.

Активность системы трипсин — ингибитора трипсина крови изучена нами у 1 человека, в том числе у 52 больных с острым панкреатитом и холецистопанкреатитом, у 21 — острым холециститом, у 7 — прободной язвой тонкой и двенадцатиперстной кишки, у 38 — острым аппендицитом, у больных с различными заболеваниями органов брюшной полости и у 16 здоровых (контроль).

52 больных острым панкреатитом и холецистопанкреатитом у 24 занятие отмечено впервые, у 28 везде имелись указания на аналогичные приступы.

Первые 24 ч от начала заболевания поступило 26 больных, позже — 26 больных. У 4 больных был

Активность трипсина и его ингибитора в крови больных острым панкреатитом и холецистопанкреатитом (отечная форма)

Продолжительность заболевания	Число обследованных	Трипсин, мед.	Ингибитор трипсина, мед.
Контроль	16	3,1 ± 0,26	246 ± 17,8
До 24 ч	26	14,7 ± 2,2	169 ± 25,4
24 ч и более	22	10,0 ± 1,86	306 ± 29,2

деструктивный панкреатит, в связи с чем им проведено оперативное лечение. После операции умерли 2 больных. Остальных 48 больных в остром периоде лечили консервативно. Летальных исходов не было.

Активность уроамилазы была повышена у 28 больных (53,8%). Активность трипсина крови оказалась повышенной у 42 больных (87,7%), которым проводилось консервативное лечение.

В зависимости от сроков начала заболевания обследованные больные разделены на 2 группы: 1-я группа — поступившие в клинику до 24 ч с начала заболевания, 2-я группа — поступившие позже 24 ч.

Результаты определения активности трипсина и его ингибитора у лиц контрольной группы и у больных представлены в таблице.

У 4 больных с панкреонекрозом наблюдалась выраженная амилазурия. У 3 из них отмечено падение активности трипсина до нуля, а у 1 больного активность трипсина достигла 199,8 мед. У всех этих больных активность ингибитора трипсина была значительно повышена (от 906,1 до 1044,68 мед.).

У 7 больных, поступивших с подозрением на острый панкреатит, при исследовании активности трипсина и его ингибитора отклонений от нормы не выявлено. Клиническое течение заболеваний и учет данных других дополнительных методов исследования позволили исключить у этих больных острый панкреатит.

В литературе имеются единичные сообщения о характере изменений протеолитической активности у больных с другими острыми заболеваниями органов брюшной полости (М. И. Коломийченко и С. И. Рыбаков). С целью изучения специфичности из-

мепения системы трипсии — ингибитор при поражении поджелудочной железы мы исследовали ферментативную активность у больных с другими острыми заболеваниями органов брюшной полости.

У больных острым холециститом активность трипсина в среднем составила $5,4 \pm 0,86$ мед., активность ингибитора — $280 \pm 12,6$ мед. Повышение активности трипсина ($8,8 \pm 1,4$ мед.) отмечено у 6 больных, оперированных в остром периоде в связи с развитием деструктивных процессов в желчном пузыре с перитонеальными явлениями. У остальных больных эта активность не изменилась или незначительно повысилась. При исследовании уроамилазы у всех больных повышения ее активности не выявлено. Исследование активности трипсина и его ингибитора у больных острым холециститом позволяет в ряде наблюдений установить одновременное поражение поджелудочной железы, не проявляющееся клинически.

Активность трипсина у больных с прободной язвой желудка и двенадцатиперстной кишки в среднем составила $4,6 \pm 0,46$ мед., ингибитора — $221 \pm 5,8$ мед. Только у 2 больных отмечено повышение активности трипсина до 8 мед., что может быть обусловлено вовлечением в болезненный процесс поджелудочной железы.

У больных острым аппендицитом не отмечено существенных сдвигов протеолитической активности, лишь у одного больного гангренозным аппендицитом, осложненным разлитым перитонитом, она повысилась до 7,2 мед.

Исследование активности трипсина и его ингибитора при острых хирургических заболеваниях может быть использовано в дифференциальной диагностике. Для острого панкреатита и холецистопанкреатита характерна фазность изменения активности трипсина и его ингибитора. Отмечено значительное повышение активности трипсина, особенно в первые сутки заболевания, активность же ингибитора в это время снижалась. В более поздние сроки от начала заболевания происходило относительное снижение активности трипсина, хотя она оставалась значительно выше нормы, и увеличение активности ингибитора трипсина.

По данным С. В. Рынейского и со-

авт., Т. О. Корякиной и соавт., лечебное действие трасилола и других ингибиторов протеаз эффективно только в раннем периоде болезни при отечной и геморрагической форме острого панкреатита. Полученные ими данные убедительно свидетельствуют о целесообразности начала антиферментной терапии в ранней фазе, когда имеется дефицит ингибиторов протеаз, и продолжения ее до нормализации активности трипсина в крови. Дефицит ингибитора протеаз следует рассматривать как неблагоприятный фактор в течении острого панкреатита и холецистопанкреатита. При этом создаются условия для аутолиза поджелудочной железы и возникновения энзимной токсемии с характерными тяжелыми местными и общими расстройствами. В последующем повышение активности ингибитора трипсина нужно рассматривать как компенсаторную реакцию, направленную на снижение активности трипсина.

Исследование активности трипсина и его ингибитора целесообразно проводить также у больных острым холециститом, поскольку оно позволяет выявить у некоторых из них также поражение поджелудочной железы, второе клинически себя еще не проявляет. В комплекс лечения таких больных необходимо включать ингибиторы протеаз.

Уровень протеолитической активности крови выше 6 мед. является специфическим показателем поражения поджелудочной железы, который может быть использован в диагностике острого панкреатита и холецистопанкреатита.

Снижение активности трипсина нуля при остром панкреатите указывает на развитие деструктивных изменений в поджелудочной железе и может влиять на выбор тактики лечения больных.

Выводы

1. При остром панкреатите и холецистопанкреатите наблюдается фазность соотношения активности трипсина и его ингибитора в зависимости от сроков заболевания.

2. Исследование активности трипсина и его ингибитора более информативно в диагностике острого панкреатита и холецистопанкреатита, чем

принятое определение активности трипсина.

Уровень протеолитической активности крови выше 6 мЕд. является специфическим показателем поражения поджелудочной железы.

Снижение активности трипсина нуля при остром панкреатите указывает на развитие деструктивных изменений в поджелудочной железе.

У больных острым холециститом необходимо проводить исследование активности трипсина и его ингибитора.

ЛИТЕРАТУРА

- штов Г. Н. Острый панкреатит. М., 1974.
шна В. М. Острый панкреатит. Л., 1972.
жова Н. И. Диагностическое значение определения активности трипсина и общего ингибитора в сыворотке крови при панкреатите. Автореф. дис. канд. М., 1973.
ников Ю. Н.—Пат. физиол., 1974, № 5, № 56—60.
шайченко М. И., Рыбаков С. И.—В кн.: Панкреатит и неотложная хирургия. Киев, 1974, № 5, с. 43—46.
шна Т. О., Барышникова А. Д., Страшинская Н. К.—Вестн. хир., 1968, № 1, с. 60—62.
зкий С. В. и др.—Там же, № 3, с. 115—117.
чин Н. В., Баскакова Н. И. Функциональ-

ные методы исследования поджелудочной железы. Метод. пособие. Л., 1973.

Шабанов А. Н., Савоцкенко И. С., Шатерников В. А.—Хирургия, 1967, № 1, с. 92—96.

Шатерников В. А. Исследование ферментов поджелудочной железы и их ингибиторов в норме и при ряде заболеваний пищеварительного тракта. Автореф. дис. докт. М., 1970.

Шпектор В. А., Шатерников В. А.—Вестн. хир., 1972, № 10, с. 32—36.

Поступила 26.01.81

ACTIVITY OF THE TRYPSIN—TRYPSIN-INHIBITOR SYSTEM IN ACUTE SURGICAL DISEASES OF THE ABDOMINAL ORGANS

I. A. Petukhov, E. Ya. Zeldin, Yu. S. Poluyan, E. S. Pitkevich, A. A. Chirkin

The activity of the blood trypsin—trypsin-inhibitor system was studied in 125 patients with different acute diseases of the abdominal organs and in 16 healthy individuals (controls). It was found that the activity of the system in acute pancreatitis and cholecystopancreatitis changes in phases depending on the duration of the disease. Blood trypsin activity above 6 mE is a specific indication of affection of the pancreas. Reduction of trypsin activity to zero in acute pancreatitis points to the development of destructive changes in the pancreas. Increased trypsin activity was encountered in some patients with acute pancreatitis, which was evidence of involvement of the pancreas in the inflammatory process.