

4. До лечения все пациенты предъявили жалобы на кровоточивость десен. Уже на 5-ые сутки после лечения все пациенты отметили практически полное исчезновение этого симптома. Через 1 год после лечения кровоточивость десен отсутствовала у 63,5% пациентов, у 32,8% кровоточивость была отмечена только на некоторых участках десны.

5. До лечения был зафиксирован хронический генерализованный гингивит средней (ПМА=50%) и тяжелой степеней (ПМА=.69%). Через 1 год после лечения воспаление в десне носит локализованный характер у 50% (ПМА=6%), а у другой половины обследованных симптомов воспаления в десне не выявлено.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ:

1. Барер Г.М. и др. Результаты исследования препарата "Холисал-гель" при терапии воспалительных заболеваний пародонта // *Cathedra.-2005.-№2.-C.22-24.*
2. Леонова Л.Е. и др. Местная медикаментозная терапия у больных пародонтитом с использованием препарата "Холисал" // *Пародонтология.-2006.-№2.-C.70-76.*
3. Малышева М.В. Местное лечение воспалительных заболеваний пародонта // *Институт стоматологии.-2002.-№2.-C.16-17.*
4. Митронин А.В. и др. Дифференцированное применение противовоспалительных препаратов в комплексной терапии пародонтита // *Стоматолог.-2005.-№6.-C.32-38.*

Работа представлена на V научную международную конференцию «Современные проблемы экспериментальной и клинической медицины», Таиланд (Паттайя), 20-28 февраля 2008 г. Поступила в редакцию 28.01.2008.

ВЛИЯНИЕ АЛПРОСТАДИЛА И ПЕНТОКСИФИЛЛИНА, ВВОДИМЫХ С ЛЕЧЕБНОЙ ЦЕЛЬЮ, НА РАЗВИТИЕ НЕЙРОГЕННОГО ОТЁКА ЛЁГКИХ
Михайлов В.П., Шипов А.А., Попов С.В.
Ярославская государственная медицинская академия
Ярославль, Россия

Цель: исследовать влияние алпростадила и пентоксифиллина, вводимых с лечебной целью, на интенсивность нейрогенного отёка лёгких (НОЛ).

Материал и методы: опыты поставлены на 40 беспородных белых крысах обоего пола массой 175-220 г. Крыс разделили на 4 группы: 1) интактные, 2) НОЛ, вызванный субокципитальным внутрицистернальным введением 0,06 мл 1:10⁵ раствора аконитина через 30 мин. после внутривенной инъекции 0,2 мг/кг дигидроэрготоксина (те же дозировки и пути введения для групп 3, 4 и 5), 3) НОЛ+фуросемид 20 мг/кг в/в через 5 мин. после эдемогенного воздействия (ЭВ) (n=5); 4) НОЛ + фуросемид + алпростадил 5 мг/кг в/б через 5 мин. после ЭВ (n=5); 5) НОЛ + фуросемид + пентоксифиллин

(ЭВ); 4) НОЛ + пентоксифиллин 100 мг/кг в/б через 5 мин. после ЭВ. Во всех опытных группах животные умершвались кровопусканием из сонной артерии через 60 мин. после ЭВ. Интенсивность отёка лёгких оценивалась по правому лёгкому: рассчитывались лёгочный коэффициент (ЛК, г/кг), сухой остаток (СО, %), индекс отёчной жидкости (ОЖ, г/кг) и прибавка кровенаполнения (ПК, г/кг).

Результаты: введение аконитина приводило к развитию выраженного ОЛ: СО уменьшился на 36,7% (p<0,001), ЛК увеличился на 226% (p<0,001) за счет увеличения ОЖ до 5,07±0,21 г/кг (p<0,001) и ПК до 4,50±0,23 г/кг (p<0,001). Введение алпростадила привело к увеличению СО на 20,3% (p<0,001), ЛК уменьшился на 12,5% (p<0,001) за счёт уменьшения ОЖ на 43,2% (p<0,001), значение ПК не изменилось. Введение пентоксифиллина привело к увеличению СО на 34,5% (p<0,001), ЛК уменьшился на 30,6% (p<0,001) за счёт уменьшения ОЖ на 71,9% (p<0,001) и ПК на 12,7%.

Выводы: введение алпростадила с лечебной целью при НОЛ уменьшает накопление отёчной жидкости в лёгких, введение пентоксифиллина с лечебной целью при НОЛ приводит к уменьшению количества отёчной жидкости и ослаблению избыточного кровенаполнения лёгких.

Работа представлена на V научную международную конференцию «Современные проблемы экспериментальной и клинической медицины», Таиланд (Паттайя), 20-28 февраля 2008 г. Поступила в редакцию 20.01.2008 г.

РОЛЬ АЛПРОСТАДИЛА И ПЕНТОКСИФИЛЛИНА В КОМПЛЕКСНОЙ ТЕРАПИИ НЕЙРОГЕННОГО ОТЁКА ЛЁГКИХ (ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ)

Михайлов В.П., Шипов А.А., Кобзарь Н.Е.
Ярославская государственная медицинская академия
Ярославль, Россия

Цель: исследовать эффективность алпростадила и пентоксифиллина в комплексной терапии нейрогенного отёка лёгких (НОЛ).

Материал и методы: опыты поставлены на 35 беспородных белых крысах обоего пола массой 185-230 г. Крыс разделили на 5 групп: 1) интактные (n=10), 2) НОЛ (n=10), вызванный субокципитальным внутрицистернальным введением 0,06 мл 1:10⁵ раствора аконитина через 30 мин. после внутривенной инъекции 0,2 мг/кг дигидроэрготоксина (те же дозировки и пути введения для групп 3, 4 и 5), 3) НОЛ+фуросемид 20 мг/кг в/в через 5 мин. после эдемогенного воздействия (ЭВ) (n=5); 4) НОЛ + фуросемид + алпростадил 5 мг/кг в/б через 5 мин. после ЭВ (n=5); 5) НОЛ + фуросемид + пентоксифиллин