

**ЗАСТОСУВАННЯ ДІАГНОСТИЧНИХ МЕТОДИК IADS і IAD-IT
ПРИ ДЕРМАТИТІ, АСОЦІЙОВАНОМУ З НЕТРИМАННЯМ
ВИПОРОЖНЕНЬ**

Когут І.Й., Галникіна С.О.

Тернопільський державний медичний університет імені І.Я.

Горбачевського

Хворі на дерматит, асоційований з нетриманням випорожнень (ДАНВ), разом з використанням підгузків чи інших утримуючих виробів додатково потребують постійного захисту шкіри від контакту з сечею і калом. Пошук клінічно ефективних та економічно доступних засобів для лікування і профілактики ДАНВ залишається актуальним.

Під спостереженням перебували 134 хворих на ДАНВ, віком від 36 до 92 років, у середньому 77 ± 11 років, з них – 83 (61,9 %) жінок. У всіх пацієнтів було наявне нетримання сечі, яке поєднувалося з нетриманням калу у 48 (35,8 %) осіб. Досліджувану групу склали 104 хворих, у яких для очищення і захисту шкіри використовувався препарат «Камфорна олія», діючою речовиною якого є камфора рацемічна у концентрації 0,1 г у 1 мл олії соняшникової. У 30 хворих контрольної групи застосовували спеціалізовані топічні гігієнічні засоби для догляду за шкірою в осіб з нетриманням. Пацієнтам обох груп етапи очищення і захисту шкіри виконували тричі на добу разом із наступною заміною підгузку.

Визначення ступеня і стадії ДАНВ проводилося перед початком та через один місяць після лікування за допомогою статистично верифікованих клінічних діагностичних інструментів «Вибір втручання при дерматиті, асоційованому з нетриманням відправлень» (The Incontinence Associated Dermatitis Intervention Tool) (IAD-IT) та «Визначення важкості дерматиту асоційованого з нетриманням відправлень» (The Incontinence Associated Dermatitis And Its Severity Instrument) (IADS).

Для статистичної обробки результатів проводилась за допомогою точного критерію Фішера, тесту МакНемара та парного t – критерію Стьюдента при рівні значимості показників не менше $p < 0,05$.

До початку лікування показник IADS становив у дослідній групі $20,2 \pm 6,6$ балів, у контрольній групі – $19,0 \pm 5,4$ балів. За даними IAD-IT у дослідній групі рання форма ДАНВ була виявлена у 15 (14,4 %) пацієнтів, помірною – у 63 (60,6 %) і важкою – у 26 (25,0 %) хворих. У контрольній групі рання форма ДАНВ була у 5 (17,0 %) пацієнтів, помірною – у 12 (40,0 %) та важкою – у 13 хворих (43,0 %).

Через 1 місяць застосування досліджуваних засобів в обох групах відбулося достовірне зниження балу IADS, який у дослідній групі склав $9,9 \pm 5,1$ балів ($p < 0,05$), а у контрольній групі – $8,1 \pm 4,3$ балів ($p < 0,05$).

За даними IAD-IT після курсу лікування у дослідній групі чисельність пацієнтів з ранньою формою ДАНВ достовірно збільшилась до 28 (26,9 %) осіб, а кількість випадків важкої форми достовірно зменшилась до 17 (16,3 %) хворих, тоді як склад хворих з помірною формою змінився несуттєво до 59 (56,7 %) осіб. У контрольній групі достовірне покращення перебігу ДАНВ після лікування встановлене тільки за рахунок зменшення кількості випадків важкої форми до 7 (23,0 %) хворих, а зміна чисельності пацієнтів з ранньою і помірною формами була несуттєвою та склала відповідно 8 (27,0 %) і 15 (50,0 %) хворих.

За допомогою інструментів IADS і IAD-IT підтверджено клінічну ефективність застосування препарату «Камфорна олія» з метою забезпечення етапів очищення і захисту шкіри при ДАНВ, яка не поступалася результатам використання спеціалізованих топічних гігієнічних засобів для догляду за шкірою в осіб з нетриманням випорожнень.

