

Г.А. Гірна¹, І.Д. Костишин¹, М.М. Рожко¹, Е.В. Лукач², А.В. Андріїв¹

Значення імунотерапії препаратом альфа- /бета-дефензинів у розвитку епітелію у хворих на орорфарингеальний рак

¹Івано-Франківський національний медичний університет²Інститут отоларингології ім. професора О.С. Коломійченка НАМН України, Київ

Одержано: 27.01.2021

Прийнято до друку: 12.04.2021

DOI: 10.32471/clinicaloncology.2663-466X.43-3.28502

Найпоширенішим ускладненням променевої терапії у хворих на рак ротової порожнини і ротоглотки є запальні зміни епітелію слизової оболонки ротової порожнини і підслизової основи у 80% випадків. Для ефективного лікування хворих і мінімізації токсичного ефекту променевої терапії нами використовувався імунний агент альфа- /бета-дефензинів та було проведено аналіз розвитку ступеня та форми епітелію. Клінічне спостереження проводили за хворими у двох групах: 1-ша — 25 пацієнтів, які на 1-му етапі спеціального лікування отримували променево-імунотерапію альфа- /бета-дефензинами; 2-га (променево) — 20 хворих, яким проводили променево-імунотерапію без імунотерапії, які становили групу порівняння. Результатом застосування імунотерапевтичного агента альфа- /бета-дефензинів є зменшення частоти і ступеня епітелію у хворих на рак ротової порожнини і ротоглотки під час та після завершення променевого лікування. У 3 (12%) хворих 1-ї групи не виникло епітелію, епітелію I ступеня (катаральний) відмічали у 11 (44%) хворих, у 10 (40%) розвинувся епітелію II ступеня (вогнищевий), у 1 (4%) — III (плівчастий). У групі порівняння у всіх хворих виявляли більш виражений епітелію різного ступеня і форми: в 1 (5%) пацієнта відмічали епітелію I ступеня (катаральний), у 3 (15%) — II ступеня (вогнищевий), у 16 (80%) — III (плівчастий), тобто з епітелію було на 15 хворих більше, ніж у 1-й групі. Окремо проводилося визначення впливу на розвиток тяжчого (III, IV) ступеня епітелію, форми росту пухлини, її гістологічної диференціації, локалізації. Дані не підтвердили цієї залежності. Представлені показники спостереження вказують на позитивну динаміку від імунотерапії, більшість хворих завершили лікування із менш обтяжливим ступенем епітелію.

Ключові слова: рак; ротова порожнина; ротоглотка; телегамматерапія; імунотерапія; радіоепітелію.

Зв'язок публікації з плановими науково-дослідними роботами. Робота є фрагментом науково-дослідної роботи кафедри стоматології Навчально-наукового інституту післядипломної освіти Івано-Франківського національного медичного університету «Клінічна ефективність комплексного лікування захворювань твердих тканин зубів та пародонту у населення екологічно несприятливих регіонів», державний реєстраційний номер 0118U004144.

ВСТУП

Основними методами лікування хворих на рак ротової порожнини і ротоглотки є: хірургічний, променево-хіміотерапевтичний у різних послідовностях. Променева терапія є компонентом комбінованого чи комплексного лікування, тому найчастіше застосовується [1]. Найбільш поширеним ускладненням променевої терапії є запальні зміни епітелію слизової оболонки порожнини рота та ротоглотки і підслизової основи у 80% випадків, що називається епітелію [2, 3]. Розрізняють катаральну, вогнищеву (острівцеву), плівчасту і виразково-некротичну його форми, та, відповідно, 4 ступені епітелію, залежно від переважання фази запалення слизової орорфарингеальної ділянки [4]. Розвиток цієї патології супроводжується болем, появою ерозій слизової оболонки ротової порожнини, втратою апетиту, погіршенням харчування, зменшенням маси тіла. Для пацієнтів серед усіх ускладнень епітелію є найбільш виснажливим і погіршує якість життя. Іноді доводиться припинити лікування через виражений епітелію. Це є однією з причин, яка впливає на результати терапії [5].

Променева терапія поглиблює імунodefіцит, який наявний у онкологічних хворих. У такому стані порушується функціонування ланок імунної системи, що проявляється їх патологічною реакцією на розвиток інфекції. Враховуючи виникнення такої дисфункції, включення імунотерапії до основної схеми лікування пацієнтів онкологічного профілю є доцільним [6].

Для ефективного лікування хворих шляхом мінімізації токсичного ефекту променевої терапії використовуються лікарські засоби різних фармакологічних груп, у тому числі імунопрепарати. Нами вперше пропонується використання імунного агента альфа- /бета-дефензинів як препарату супроводу променевої терапії.

Імунопрепарат альфа- /бета-дефензинів — комплекс пептидів і вільних амінокислот, отриманий шляхом специфічного протеолізу білків тваринного походження. Вивчали його ефективність в онкології як протипухлинного засобу та у якості препарату супроводу спеціального лікування для зменшення вираженості побічної дії хіміопроменевого лікування [7, 8]. Препарат, маючи виражені антиоксидантні ефекти, прискорює відновлювальні процеси та корегує порушення функцій імунної системи. Він впливає на медіатори запалення, пригнічує продукцію прозапальних цитокінів (інтерлейкін-4 — IL-4), підвищує активність основних клітин неспецифічного захисту — фагоцитів, також природних кілерів, знижує сенсibiliзацію організму до чужорідного білка, підвищує резистентність, достовірно збільшує кількість Т-супресорів, Т-хелперів-2, підвищує рівень сироваткового інтерферону-γ. Також він нормалізує показники сироваткового фактора некрозу пухлини-α, який, у свою чергу, впливає на гладкі клітини. Імунний агент альфа- /бета-дефензинів, крім безпосереднього впливу на ланки імунної системи, також діє опосередковано, через систему нейроендокринної регуляції [9, 10].

Мета дослідження: оцінити ускладнення і їх ступінь вираженості у хворих на рак ротової порожнини і ротоглотки, яким проводили променево-імунотерапію 1-м етапом лікування на фоні імунотерапії препаратом альфа- /бета-дефензинів.

ОБ'ЄКТ І МЕТОДИ

Нами проведено променево-імунотерапію на 1-му етапі спеціального лікування 45 пацієнтам з вперше діагностованим плоскоклітинним раком ротової порожнини і ротоглотки

в Комунальному некомерційному підприємстві «Прикарпатський клінічний онкологічний центр Івано-Франківської обласної ради». Лікування здійснювалося за показаннями пацієнтам віком до 85 років з різними стадіями. Променева терапія була компонентом спеціального чи паліативного лікування, проводилася на апараті «Cobalt-60» до сумарної дози 36–40 Гр (разова вогнищева доза (РВД) — 2–2,5 Гр, 5 сеансів на тиждень) за 1-й етап лікування. Усі хворі знали про можливість проведення додатково імунотерапії, було надано інформацію про показання до її застосування, властивості, ефективність, можливі ускладнення. У разі згоди (письмової) хворі отримували променево лікування та імунотерапію, вони формували 1-шу групу (25 хворих). Хворі, яким не проводили імунотерапію увійшли до 2-ї порівняльної групи (20 хворих). **Імунопрепарат альфа-/бета-дефензінів вводили хворим за схемою: 2,0 мл 2 рази на добу внутрішньом'язово за 2 дні до початку спеціального лікування протягом 5 днів, а в наступні 10 днів протягом лікування — 1 раз на добу.**

Дослідження проводилося з дотриманням принципів Гельсінської декларації. Протокол випробування було затверджено комісією з питань етики Івано-Франківського національного медичного університету щодо дотримання етичних принципів (протокол від 16.11.2017 р. № 94/17). Для проведення дослідження було отримано інформовану згоду пацієнтів.

Перед лікуванням усім хворим за показаннями проводилася санація порожнини рота (професійна гігієна ротової порожнини), за необхідності (наявності коронок із різних металів) виготовлялися захисні пластмасові капи. Протягом променевої терапії хворі місцево отримували супровідну терапію, яка включала використання антисептиків: полоскання розчинами екстрактів квіток ромашки, квіток нагідок та деревію, лікарськими травами — мати-й-мачуха, календула, ромашка або шавлія. Також використовувалися антисептики у вигляді льодяників чи таблеток декаметоксину, ацетиламінінтропропоксидензолу. Серед радіопротекторів нами застосовувалися мазь цинку гіалуронату, з якої готували суміш для змащування слизової оболонки ротової порожнини, і крем, до складу якого входили оливкова олія, міристил міристат, мелеат соєвої олії, цетеарил оліват тощо, яким змащували ділянки шкіри, що входили в зону опромінення. З кераепластиків для слизової оболонки ротової порожнини і шкіри застосовувалися різні варіанти: декспантенол, ретинол, лінійні

екстракт з м'якоті плодів шипшини рідкий, метронідазол, хлоргексидин [11, 12].

Серед 25 хворих 1-ї групи була тільки 1 (4%) жінка. Середній віковий показник — 58,5 років, але найнижчою віковою межею було 33 роки, а найвищою — 79 років. Першорядними причинами виникнення раку порожнини рота чи ротоглотки є зловживання алкоголем і куріння. З анамнезу відомо, що 17 (68%) хворих надмірно вживали алкоголь протягом життя, а 4 (16%) — помірно і стільки ж (16%) не зловживали спиртними напоями. 21 (84%) хворий — хронічні курці із середнім стажем куріння 36,5 років, які палили більше 1 пачки сигарет на день.

2-га група налічувала 20 хворих, серед яких було 5 (25%) жінок, і 15 (75%) чоловіків. Вікові межі — 44–82, із середнім показником — 61,3 років. Не зловживали алкоголем тільки 3 (15%) хворих, 15 (75%) вживали спиртні напої надмірно, а 2 (10%) — помірно. Також причиною розвитку злоякісної пухлини в цій групі були хронічна травма в 2 (10%) хворих гострими краями каріозних зубів і в 2 (10%) — протезом. 15 (75%) хворих були хронічними курцями зі стажем у середньому 38,7 років і палили більше 1 пачки.

Серед хворих 1-ї групи тільки в 1 (4%) була I стадія раку порожнини рота, 5 (20%) хворих мали II стадію, 9 (36%) хворих — III. Найбільше було хворих із IVA стадією — 9 (36%), і 1 (4%) хворий із IVB.

Серед хворих групи порівняння із III стадією — 10 (50%) хворих, 9 (45%) із IVA стадією та 1 (5%) пацієнт із IVB стадією. Розподіл пацієнтів з онкопатологією ротової порожнини та ротоглотки за стадіями у групах представлено в [табл. 1](#).

Розподіл хворих у групах залежно від диференціації пухлини та форми росту відображено в [табл. 2](#).

У 1-й групі розподіл хворих за локалізацією пухлини був наступним: 3 (12%) хворих мали пухлину бокового відділу дна порожнини рота, 4 (16%) — фронтального відділу дна рота. Плоскоклітинний рак слизової оболонки альвеолярного відростка нижньої щелепи відмічали у 2 (8%) пацієнтів, а верхньої щелепи — у 1 (4%). Онкопатологію м'якого піднебіння було зафіксовано у 6 (24%) хворих і у 1 (4%) — твердого. У 1 (4%) пацієнта пухлина розвинулася в ретромолярній ділянці, ще в 1 (4%) хворого — в корені і боковій частині язика. У 5 (20%) хворих визначено поширений рак ротоглотки. У більшості хворих пухлина поширювалася на сусідні анатомічні ділянки, тільки у 6 (24%) поширення не відмічали ([рис. 1](#)).

Таблиця 1. Розподіл хворих на рак ротової порожнини та ротоглотки згідно з міжнародною класифікацією TNM-8 (AJCC, 2017)

Стадія	Група 1, N=25				Група 2, N=20			
	ротова порожнина, n=13		ротоглотка, n=12		ротова порожнина, n=12		ротоглотка, n=8	
	n	%	n	%	n	%	n	%
T1N0M0	1	4						
T1N1M0					1	5		
T2N0M0	2	8	3	12				
T2N1M0					2	10		
T2N2M0	1	4						
T3N0M0	1	4	1	4	1	5	1	5
T3N1M0	3	12	4	16	2	10	3	15
T3N2M0			2	8	2	10	3	15
T3N3M0							1	5
T4N0M0					1	5		
T4N1M0	2	8	1	4				
T4N2M0	3	12			3	15		
T4N3M0			1	4				

Таблиця 2. Розподіл хворих на рак порожнини рота і ротоглотки за гістологічною диференціацією пухлини і формою росту

Показник	Група 1, N=25				Група 2, N=20			
	ротова порожнина, n=13		ротоглотка, n=12		ротова порожнина, n=12		ротоглотка, n=8	
	n	%	n	%	n	%	n	%
G1	5	20	3	12	5	25	0	0
G2	6	24	4	16	5	25	7	35
G3	2	8	5	20	2	10	1	5
Екзофіт	0	0	1	4	1	5	2	10
Ендофіт	10	40	6	24	6	30	4	20
Мезофіт	3	12	5	20	4	20	3	15

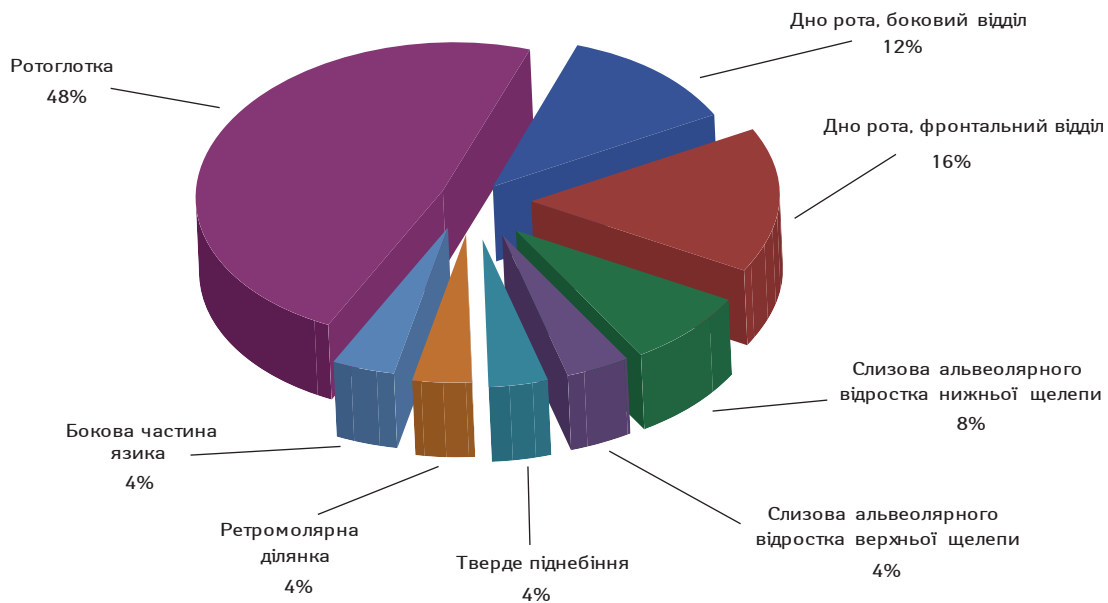


Рис. 1. Розподіл хворих на рак порожнини рота і ротоглотки 1-ї групи за локалізацією пухлини

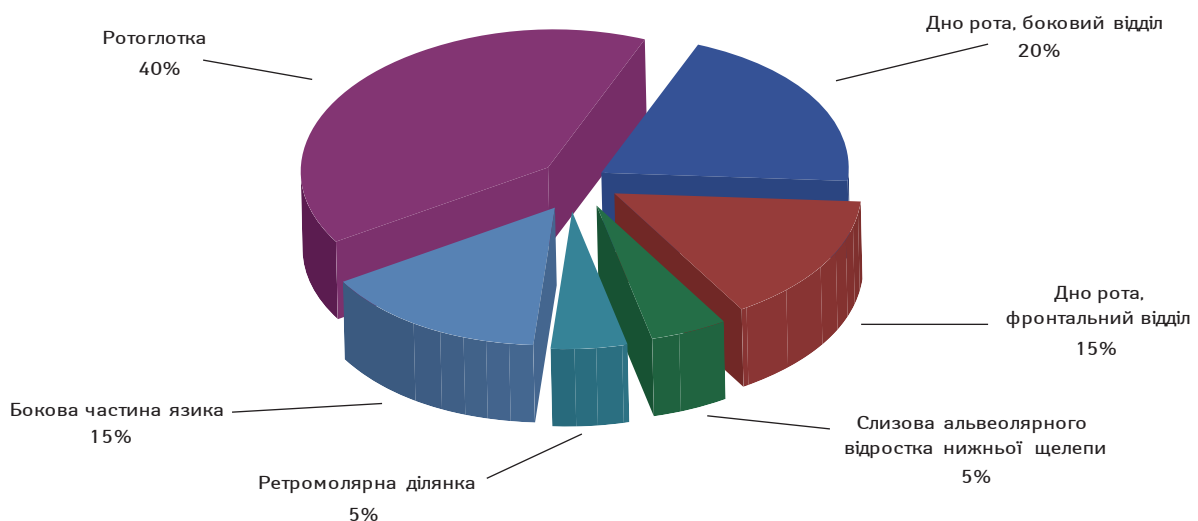


Рис. 2. Розподіл хворих на рак порожнини рота і ротоглотки 2-ї групи за локалізацією пухлини.

Серед хворих 2-ї групи із раком бокового відділу дна порожнини рота було 4 (20%), а фронтального відділу — 3 (15%) пацієнти, із пухлиною язика — 3 (15%). По 1 (5%) хворому було із пухлиною ретромолярної ділянки, слизової оболонки альвеолярного відростка нижньої щелепи, м'якого піднебіння, кореня язика. Пухлини ротоглотки великих розмірів мали 6 (30%) хворих (рис. 2), 15 (75%) — пухлини великого розміру, що поширювалися на кілька сусідніх ділянок, і у 5 (25%) не відмічали поширення.

І-м етапом хворі 1-ї групи отримали курс променевого лікування та імунотерапії препаратом альфа-/бета-дефензинів. З усіх хворих паліативне лікування проводили 4 (16%). Більша частина хворих, а саме 18 (72%), отримали заплановану дозу 40 Гр, 1 (4%) навіть 44 Гр, 4 (16%) пацієнти — 38 Гр, 1 (4%) — 34 Гр, 1 (4%) хворий завершив 1-й етап променевого лікування на 26 Гр.

Хворі 2-ї групи отримували променево лікування без імунотерапії. 9 (45%) пацієнтів плановано отримували паліативну терапію. Після 1-го етапу дистанційної гамматерапії 12 (60%)

хворих одержали дозу 40 Гр, по 3 (15%) пацієнти — нижчу — 38 Гр і 36 Гр, також по 1 (5%) — 22 Гр та 20 Гр.

РЕЗУЛЬТАТИ І ОБГОВОРЕННЯ

Поява ускладнень, їх ступінь і форми оцінювалася у хворих на рак порожнини рота і ротоглотки, які отримували променево лікування з імунотерапією та без неї. Також дані було представлено, враховуючи локалізацію, стадію пухлини та інші її особливості.

У період спостереження за пацієнтами впродовж лікування у хворих 1-ї групи виникав різного ступеня і форми променево епітеліт і тільки у 3 (12%) його не відмічали. Епітеліт І ступеня (катаральний) було виявлено у 11 (44%) пацієнтів, у 10 (40%) — II ступеня (вогнишевий) і в 1 (4%) — III (плівчастий).

У групі порівняння у всіх хворих також відмічали епітеліт різного ступеня і форми. В 1 (5%) хворого виявлено епітеліт І ступеня (катаральний), у 3 (15%) — II ступеня (вогнишевий) та в 16 (80%) — III (плівчастий), що зображено на рис. 3. Таке порівняння показує позитивний ефект імунотерапії препа-



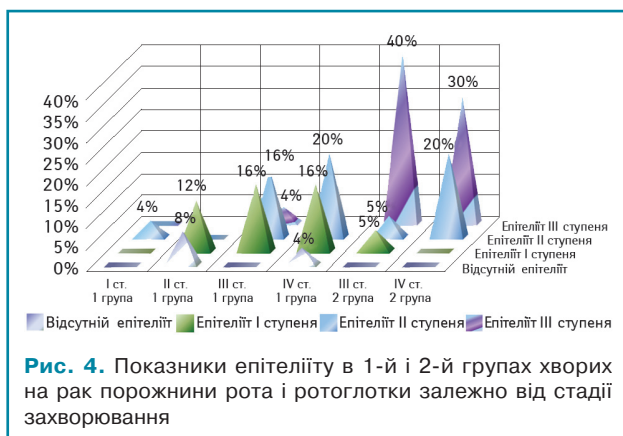
ратом альфа-/бета-дефензинів на розвиток епітелію під час променевого етапу лікування.

Аналіз виникнення певного ступеня епітелію залежно від стадії раку порожнини рота чи ротоглотки в 1-й групі хворих показав, що із I стадією було виявлено 1 пацієнта, і у нього розвинувся епітеліт II ступеня (вогнищевий). Із II стадією було 2 хворих (8%), у яких не відмічали епітеліту, і у 3 (12%) виник епітеліт I ступеня (катаральний). Найбільше було хворих із III та IV стадіями, відповідно, вищою була і частота ускладнень. Серед пацієнтів з III стадією відмічено по 4 (16%) з епітелітом I і II ступеня (катаральний, вогнищевий) та 1 (4%) — III ступеня (плівчастий). Серед хворих із IV стадією найбільше було із II ступенем епітеліту (вогнищевим) — 5 (20%), із катаральним — 4 (16%) і в 1 (4%) пацієнта не відмічали такої патології.

Порівнюючи 1-шу і 2-гу групи, можна відмітити, що в 2-й групі хворих із I і II стадіями не було. Але із III стадією було майже стільки ж хворих, як і в 1-й групі, і серед них більше хворих із III ступенем епітеліту — 8 (40%) проти 1 (4%) в 1-й групі. З епітелітом I і II ступеня було відмічено по 1 (5%) хворому. Аналізуючи ступінь епітеліту у хворих з III стадією, можна зазначити, що в групі пацієнтів, які не отримували імунотерапію, частіше виникав тяжчий ступінь епітеліту, а саме III, ніж у групі, що отримувала імунотерапію, де частіше фіксували епітеліт I і II ступеня. Кількість хворих із IV стадією в групі порівняння була такою ж самою, як і в дослідницькій. Явища епітеліту II ступеня (вогнищевий) були відмічені у 4 (20%) хворих, а III ступеня (плівчастий) — у 6 (30%). Це також відображає негативну динаміку, тобто наявність III ступеня епітеліту, водночас у 1-й групі його не виявляли.

Таке порівняння показує, що розвиток тяжчого ступеня епітеліту не залежить від стадії захворювання і виникає в меншій кількості хворих, яким призначали терапію імунним агентом альфа-/бета-дефензинів (рис. 4).

Серед хворих 1-ї групи, у яких було діагностовано плоскоклітинний рак G1, у 2 (8%) пацієнтів відмічали I ступінь епітеліту, у 5 (20%) — II ступінь і в 1 (4%) — III. Порівнюючи



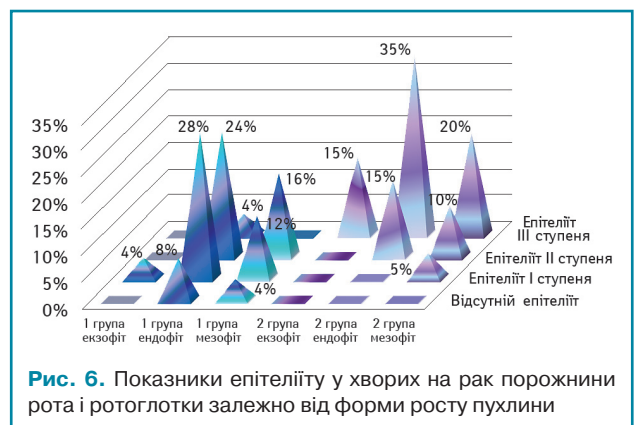
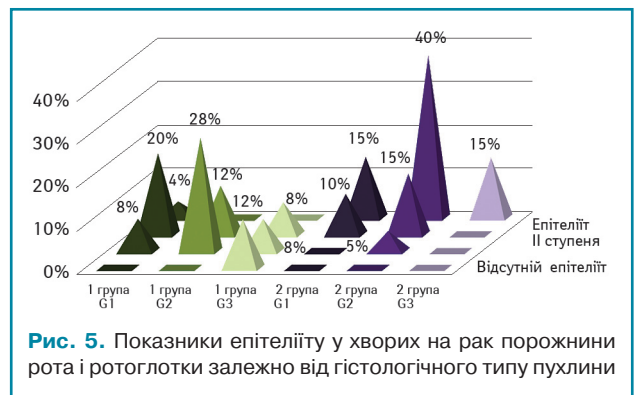
з 2-ю групою, де було 2 (10%) хворих із II ступенем і 3 (15%) — із III, слід зазначити, що в цій групі було більше пацієнтів з III ступенем і не було з I ступенем (рис. 5).

Пацієнти дослідницької групи із плоскоклітинним раком G2 мали наступне співвідношення за розвитком епітеліту: 7 (28%) хворих, у яких розвинувся епітеліт I ступеня, і 3 (12%) — у яких відмічали II ступінь, III ступеня епітеліту в цих хворих не виявляли. У групі порівняння було дещо інакше співвідношення: тільки 1 (5%) хворий з I ступенем, 3 (15%) — з II ступенем і 8 (40%) — з III.

Низькодиференційований рак порожнини рота і ротоглотки у 1-й групі відмічено у 7 хворих, серед яких у 3 (12%) лікування пройшло без ускладнень і явищ радіоепітеліту, у 2 (8%) був I ступінь і в 2 — II ступінь. В групі порівняння було всього 3 (15%) хворих із плоскоклітинним раком G3, у яких розвинувся епітеліт III ступеня. Як видно з рис. 3, найбільше спостерігалось хворих із III ступенем епітеліту і диференціацією пухлини G2 у групі хворих без імунотерапії, а епітеліт I ступеня серед усіх пацієнтів відмічали в цій групі в найменшій кількості — 5%. У основній групі найбільше було хворих із I ступенем, також із плоскоклітинним G2. У цій групі не відмічали епітеліту в 12% хворих. Тяжкого ступеня епітеліт зафіксовано у 2-й групі хворих незалежно від диференціації пухлини (рис. 5).

Згідно з даними (рис. 6), в 1-й групі з ендоепітним ростом пухлини було 2 (8%) хворих, у яких не відмічали епітеліту, з початковим ступенем, тобто I — 7 (28%) хворих, з II — 6 (24%) і тільки в 1 хворого виявлено епітеліт III ступеня. Показники 1-ї групи були дещо кращими порівняно з 2-ю, оскільки в останній тільки у 3 (15%) пацієнтів виявляли епітеліт II ступеня і в 7 (35%) — III.

Екзофітну форму росту пухлини мав тільки 1 хворий 1-ї групи і 3 пацієнти 2-ї групи, відповідно, в 4% хворих виник епітеліт I ступеня і в 15% — III. Кількість хворих із змішаним ростом ракової пухлини у двох групах була майже однаковою, але пацієнти із тяжчим, III ступенем епітеліту, були тільки у 4 (20%) осіб з групи порівняння. У групі хворих, яким проводили променеве лікування й імунотерапію, був 1 (4%) хворий без епітеліту протягом лікування, 3 (12%) — з епітелітом I ступеня і 4 (16%) — II ступеня. У 2-й групі явища



катарального епітелію відмічали у 1 (5%) хворого і вогнищевий епітеліт II ступеня — у 2 (10%). Аналізуючи розвиток ускладнень залежно від форми росту пухлини, можна відзначити, що найбільше було хворих з ендофітною пухлиною в обох групах, але в 2-й групі, яка не отримувала імунотерапію, у більшій кількості хворих відмічали епітеліт III ступеня (плівчаста форма). Такий аналіз показує, що форма росту пухлини не має впливу на розвиток того чи іншого ступеня і форми епітеліту, а імунотерапія впливає.

Порівняльний аналіз наявності епітеліту залежно від локалізації пухлини показує, що в 1-й групі хворих з раком ротоглотки було 6 пацієнтів (24%) з I ступенем, 3 (12%) — з II, і у 3 (12%) він не розвивався. А у 8 (40%) хворих 2-ї групи також з раком ротоглотки був тільки епітеліт III ступеня. У пацієнтів із пухлиною дна порожнини рота в 1-й групі були дещо кращі результати, тільки 2 (8%) хворих з I ступенем епітеліту і 1 (4%) — з III, у той час, як у 2-й групі було 2 (10%) хворих із III ступенем і по 1 (5%) з I і II. У всіх хворих 1-ї групи з раком фронтального відділу дна порожнини рота відмічали епітеліт II ступеня. У групі порівняння у 2 осіб (10%) — II ступінь і в 1 (5%) — III. По 1 хворому було у групах із пухлиною ретромолярної ділянки і в хворого 1-ї групи розвивався тільки епітеліт I ступеня, а 2-ї групи — III ступеня.

Більшість хворих отримали заплановану дозу променевої терапії 44–36 Гр.

Порівнюючи хворих між групами, які отримали дозу 44–40 Гр, визначено, що в 3 (12%) хворих 1-ї групи до кінця лікування не розвивався епітеліт, по 7 (28%) хворих мали I та 8 (32%) — II ступінь і тільки 3 (12%) — III. В 2-й групі було більше хворих з III ступенем — 40%, а 15% — мали II ступінь радіоепітеліту.

Хворі 1-ї групи, які одержали 38–36 Гр, також мали нижчий ступінь епітеліту, I і II — по 12 і 8% відповідно і не було III ступеня, а в 2-й групі у 5 осіб (25%) його відмічали (рис. 7, 8).

По 1 хворому 2-ї групи, які самовільно припинили лікування на дозі 22 Гр і 20 Гр відповідно, мали епітеліт I і II ступеня.

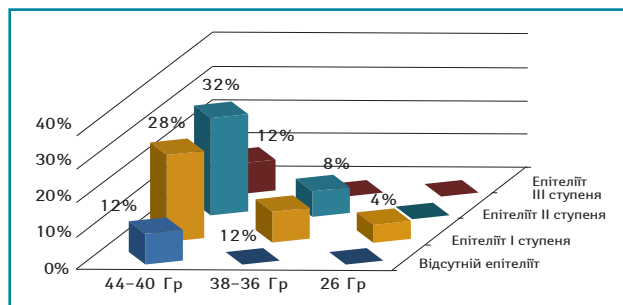


Рис. 7. Показники епітеліту в 1-й групі хворих на рак порожнини рота і ротоглотки залежно від отриманої дози променевої терапії на 1-му етапі

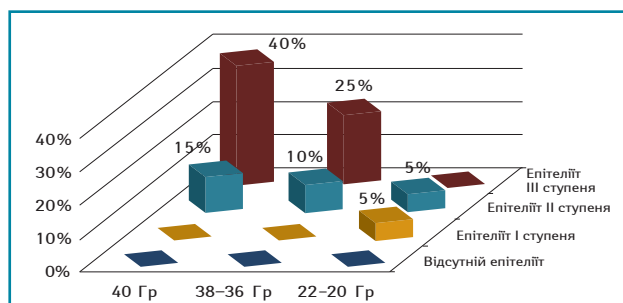


Рис. 8. Показники епітеліту в 2-й групі хворих на рак порожнини рота і ротоглотки залежно від отриманої дози променевої терапії на 1-му етапі

Такий критерій порівняння показав, що при однакових дозах лікування епітеліт III ступеня розвинувся в більшій кількості хворих 2-ї групи і в ній не фіксували I ступеня, що показує позитивний ефект імунотерапії в 1-й групі.

ВИСНОВКИ

1. Включення імунопрепарату альфа-/бета-дефензінів в схему лікування хворих на рак порожнини рота і ротоглотки є ефективним, оскільки значно зменшує частоту і ступінь радіоепітеліту: на 65% хворих більше мали епітеліт III ступеня в групі, яка не отримувала імунотерапію.

2. Не виявлено залежності між розвитком тяжкого ступеня і форми епітеліту від стадії, диференціації, форми, локалізації пухлини, але відмічено вплив включення імунотерапії в лікування.

3. У хворих, у схему лікування яких включали імунотерапію альфа-/бета-дефензинами, доза променевої терапії не вплинула на розвиток тяжкого ступеня і форми епітеліту так, як це відбулося у пацієнтів, яким не призначали імунотерапевтичний агент.

Перспективи подальших досліджень. Спостереження в клініці за позитивним впливом імунопрепарату альфа-/бета-дефензінів на розвиток радіоепітеліту будуть висвітлені з врахуванням даних місцевого і системного імунітету в подальших наукових працях.

СПИСОК ВИКОРИСТАНОЇ ЛІТЕРАТУРИ

1. Думанський, Ю. В., Шевченко, А. І., Галайчук, І. Й., Розуменко, В. Д., & Крижанівська, А. Є. (2019). *Онкологія*. (2-ге вид.). Київ: Медицина.
2. Janaine, S., Nasiloski, K. S., & Gomes, A. P. (2014). Oral complications in patients receiving head and neck radiation therapy: a literature review. *Rio Grande do Sul Dental Journal*, 62(4), 395–400. doi:org/10.1590/1981-86372014000400007573.
3. Гірна, Г. А., Рожко, М. М., & Костишин, І. Д. (2017). Вплив променевої терапії на стан тканин і функцію органів щелепно-лицевої ділянки. *Современная стоматология*, 5(89), 26–35.
4. Bowen, J., Al-Dasooqi, N., & Bossi, P. (2019). The pathogenesis of mucositis: updated perspectives and emerging targets. *Support Care Cancer*, 27(10), 4023–33. doi: 10.1007/s00520-019-04893-z.
5. Коборко, Є. В., & Процик, В. С. (2015). Зміни якості життя хворих на рак ротової порожнини під впливом індукційної хіміотерапії та променевої терапії. *Журнал вушних, носових і горлових хвороб*, 6, 48–54. doi:http://www.lorlife.kiev.ua/2015/2015_6_48.pdf.
6. Іванкова, В. С., Нестеренко, Т. М., Барановська, Л. М., & Хруленко, Т. В. (2016). Профілактичні заходи запобігання пізнім променевим ускладненням при консервативному хіміопроменевому лікуванні злоякісних пухлин ротоглотки шийки матки. *Український радіологічний журнал*, 24, 59–63.
7. Литвиненко, А. А. (2012). Роль іммунокорекції в комплексном лечении рака молочной железы. *Здоровье женщины*, 1(67), 134–7. doi:http://nbuv.gov.ua/UJRN/Zdzh_2012_1_12.
8. Сивкович, С. А. (2002). Аспекти лечения больных злокачественными лимфомами. *Провизор*, 19, 43–4. doi: http://immunologs.com.ua/uploads/files/articles/234/4-propes-2010-151010.pdf#page=27.
9. Мамчур, В. И., & Левых, А. Э. (2012). Дефензины — эндогенные пептиды с антиинфекционными и противоопухолевыми свойствами (обзор литературы). *Таврический медико-биологический вестник*, 5(58), 315–21. doi:http://dspace.nbuv.gov.ua/bitstream/handle/123456789/45235/70-Mamchur.pdf?sequence=1.
10. Захаренко, В. В., Найштетик, В. Я., Кудрявцева, И. Г., Шарыкина, Н. И., Карацуба, Т. А., Хавич, А. А. (2004). Фармакологические свойства препарата Пропес (экспериментальные исследования). *Онкология*, 6(3), 36–7. doi:http://immunologs.com.ua/uploads/files/articles/234/4-propes-2010-151010.pdf#page=47.
11. Костишин, І. Д., Іванкова, В. С., Гірна, Г. А., & Ткач, В. Є. (2017). Сучасний погляд на методи профілактики і лікування уражень слизової порожнини рота і шкіри при променевому лікуванні злоякісних пухлин ротоглотки. *Променева діагностика і променева терапія*, 2, 66–77. doi:http://medlib.dp.gov.ua/jirbis2/images/fond_publications/promeneva-diagnostika/promeneva-diagnostika-promeneva-terapiya_2017_2.pdf.
12. Фелд'їй, П. Г. (2004). *Профілактика та лікування місцевих променевих ускладнень верхніх дихальних шляхів у ЛОР-онкологічних хворих*. (Автореф. дис. канд. мед. наук). Інститут отоларингології ім. О.С. Коломійченка. Київ.

The value of the immunotherapy of alfa/beta defensins in the development of epitheliitis in patients with oropharyngeal cancer

H.A. Hirna¹, I.D. Kostyshyn¹, M.M. Rozhko¹, Ye.V. Lukach², A.V. Andriiv¹

¹Ivano-Frankivsk National Medical University of the Ministry of Health of Ukraine

²Institute of Otolaryngology named after prof. O.S. Kolomyichenko National Academy of Medical Sciences of Ukraine

Resume. The most common complication of radiation therapy in patients with cancer of the oral cavity and oropharynx are inflammatory changes in the epithelium of the mucous membrane

of the oral cavity and submucosal base in 80% of cases. To effectively treat patients by minimizing the toxic effect of radiation therapy, we used the immune preparation of alpha/beta defensins in the treatment of patients and analyzed the development of the degree and form of epitheliitis. Clinical observation was performed on patients of two groups: I — 25 patients who at the 1st stage of special treatment received radiation therapy and immunotherapy, II — 20 patients who received radiation therapy without immunotherapy and which is a comparison group. The use of the immunotherapeutic agent of alpha/beta defensins is a reducing in the frequency and degree of epitheliitis in patients with cancer of the oral cavity and oropharynx during and at the end of radiation therapy. In 3 (12%) patients of group I there was no epitheliitis, epitheliitis of I degree (catarrhal) was in 11 (44%) patients, in 10 (40%) — developed II (focal) degree and in 1 (4%) — III membranous). In the comparison group, all patients had epitheliitis, only of varying degrees and shapes, more pronounced. In 1 (5%) patient there was epitheliitis of the I degree (catarrhal), in 3 (15%) — the II degree (focal) and in 16 (80%) — the III (membranous) that is on 15 patients more

than in the I group. Separately, the search for influence on the development of heavier (III, IV) stage epitheliitis, the form of tumor growth, its histological differentiation, localization. The data did not establish this relationship. The presented indicators of observation indicate a positive trend from immunotherapy, most patients completed treatment with a less heavier degree of epitheliitis.

Key words: cancer; oral cavity; oropharynx; telegamma therapy; immunotherapy; epitheliitis.

*Адреса:
Гірна Галина Анатоліївна
77500, Івано-Франківська обл.,
м. Долина, вул. Івана Франка, 43
E-mail: halynagirna@gmail.com*

*Correspondence:
Girna Halyna
43 Ivan Franko Str.,
Dolyna 77500, Ivano-Frankivsk region,
E-mail: halynagirna@gmail.com*