

© С. В. Рищук, В. Е. Мирский, 2013
УДК [616.98:579.887.111]-071

С. В. Рищук

докт. мед. наук

В. Е. Мирский

докт. мед. наук

Северо-Западный государственный медицинский университет им. И. И. Мечникова, Санкт-Петербург

Диагностические подходы при урогенитальной микоплазменной инфекции

Проведен анализ методов лабораторной диагностики микоплазменной инфекции, вызванной *M. hominis*, *M. genitalium* и *Ureaplasma spp.* Получены разные сочетания подтверждения диагноза у 264 половых пар. В связи с менее частым, по сравнению с женщинами, подтверждением инфекции у мужчин, сделана попытка оптимизации их диагностических подходов. Показано, что сложность установления диагноза микоплазменной инфекции в пределах половой пары зависит от качества диагностических тест-систем и особенностей инфекционного процесса. При этом весь объем лечебных мер напрямую зависит от клинической проблемы и характера инфекционного процесса.

Ключевые слова: микоплазменная инфекция, оптимизация диагностики, половые пары

Для выявления урогенитальных микоплазм разработаны и апробированы разные лабораторные методы диагностики. К методам специфической диагностики относятся микроскопический, культуральный, а также генодиагностика и серодиагностика.

Из-за малых размеров и низкой восприимчивости к обычным красителям, традиционные методы бактериоскопического исследования не применимы при диагностике микоплазмозов. Попытка использовать для этой цели люминесцентную микроскопию с окраской препаратов флюорохромами (например, акридиновым оранжевым) не получила широкого признания из-за низкой её чувствительности. Однако некоторые авторы считают этот подход весьма эффективным при обнаружении *Ureaplasma spp.*, адсорбированных на сперматозоидах [1].

В нашей стране большие надежды в диагностике микоплазменной инфекции связывали с прямой иммунофлюoresценцией (ПИФ). Препараты для этой цели выпускал целый ряд отечественных компаний: «МикоСлайд», «Уреа-Слайд» (АО «Лабдиагностика», Москва), «МикоГомоЦлюоСкрин», «УреагениФлюоСкрин» (СП «Ниармедик», Москва). Эти диагностические наборы содержат меченные флюресцеина изо-

тиоцианатом поликлональные кроличьи антитела к видоспецифическим антигенам *M. hominis* и *Ureaplasma spp.*

В то же время, ПИФ используют значительно реже, чем при диагностике других урогенитальных инфекций, например хламидиоза. Это связано с особенностями антигенного строения представителей семейства *Mycoplasmataceae* [2]. Известно, что наибольшей иммуногенностью из компонентов бактериальной стенки обладает клеточная стенка, которая как раз и отсутствует у микоплазм. Кроме того, характерной особенностью микоплазм является высокий уровень их внутривидовой антигенной гетерогенности и лабильности. Для них характерны общие антигены с мембранными клеток-мишеней. Все это затрудняет производство клона при использовании техники моноклональных антител и обуславливает высокую вероятность неспецифических реакций. Возможно, этим обстоятельством объясняется тот факт, что ведущие зарубежные микробиологические и иммунологические компании не производят препараты для диагностики микоплазмозов в РИФ. Метод получил в целом отрицательную оценку и в работах некоторых отечественных авторов [3].

Вследствие регressiveного характера эволюции, имеющие медицинское значение микоплазмы утратили целый ряд ферментов и ферментативных систем, подавляющее большинство которых удается культивировать на питательных средах. Это делает возможным использование

Сергей Владимирович Рищук
e-mail: s.rishchuk@mail.ru

культурального метода для диагностики микоплазменной инфекции. Для этого исследования берут пробы со слизистой оболочки уретры [4]. Пробы мочи для выделения микоплазм предпочтительно получать из первой срединной утренней порции. При подозрении на микоплазменный или уреаплазменный простатит следует взять на посев секрет предстательной железы.

Микоплазмы высокочувствительны к воздействию факторов внешней среды [1, 5], поэтому доставка материала должна осуществляться в кратчайший срок. Специальные среды для транспортировки этой группы микроорганизмов пока не разработаны, поэтому обычно доставку проб осуществляют в жидкой питательной среде. Для этих целей возможно использование среды 199, обогащенной лошадиной сывороткой и дрожжевым экстрактом. В зависимости от конкретной схемы исследования, в дальнейшем проводят высеv на плотную или на жидкую среду из транспортного бульона или его разведений. В некоторых современных диагностических системах, например «Mycoplasma 1ST», «Mycoplasma LYO» («BioMerieux», Франция), для транспортировки используют основу уреаргининового бульона (R1). При этом сроки транспортировки могут составлять 4–5 ч при комнатной температуре или до 2 сут при условии хранения пробы при 4 °C.

Для реализации культурального метода диагностики могут быть использованы жидкие и/или плотные питательные среды. В настоящее время ассортимент питательных сред для этих целей достаточно широк, причем многие из них выпускаются промышленными способами. Как плотные, так и жидкие среды для первичного выделения *Mycoplastaceae* часто наделяют дифференцирующими свойствами. В качестве дифференцирующих факторов используют моносахариды — глюкозу, мочевину и аргинин.

Для выявления *M. hominis*, как правило, используют способность этих микроорганизмов к ферментации аргинина. Способность к расщеплению мочевины является ключевым признаком для дифференциации уреаплазм на жидких питательных средах. Образующийся аммиак сдвигает pH среды в щелочную сторону, что легко выявляется с помощью индикатора. В плотные питательные среды в качестве дифференцирующего субстрата также включают $MnSO_4$. Рост на этих средах *Ureaplasma spp.* сопровождается образованием MnO_2 , окрашивающим колонии этих микроорганизмов в коричневый цвет, в то время как колонии микоплазм оста-

ются бесцветными. Для подавления роста сопутствующей микрофлоры, к питательным средам добавляют антибиотики. Для этого используют группу пенициллинов и цефалоспоринов, к которым микоплазмы и уреаплазмы резистентны.

Использование плотных питательных сред в условиях практических лабораторий затрудняет ряд обстоятельств, важнейшим из которых является необходимость использования микроаэрофильных условий инкубации. Это связано с тем, что при культивировании микоплазм из-за укороченности электрон-транспортных цепей, оканчивающихся flavиновыми ферментами, в питательных средах накапливается большое количество токсичных для клеток перекисных соединений. Для создания микроаэрофильных условий приходится использовать специальное оборудование и газогенерирующие пакеты, что существенно удорожает исследование. Кроме того, колонии микоплазм, а особенно уреаплазм, на плотных питательных средах малы. Поэтому для учета результатов требуется применение микроскопа. При культивировании микоплазм на жидких средах можно создать анаэробные условия, насытив на поверхность среды стерильное минеральное масло. Учет результатов часто производят по изменению цвета среды.

Следует отметить, что *M. genitalium* очень плохо культивируется на питательных средах. Поэтому для идентификации применяют ПЦР и её модификацию — ПЦР в реальном времени (*real-time* ПЦР) [6, 7].

В России для диагностики микоплазмоза и уреаплазмоза широкое распространение получила ПЦР. При этом для выявления в пробе *Ureaplasma spp.* часто используют праймеры к гену уреазы, а для *M. hominis* — ген аргинин-дезаминазы [8]. В последние годы для определения обсемененности микоплазмами половых путей, как и при других половых инфекциях, начали применять ПЦР в реальном времени [9–11]. Метод предназначен для качественного и количественного определения *M. hominis* и *Ureaplasma spp.* В *real-time* ПЦР используют зонд SYBR Green I, что делает метод относительно недорогим. Праймеры и дезоксинуклеозидфосфаты отделены от остальных компонентов ПЦР-смеси парафиновой перегородкой, что обеспечивает проведение ПЦР с горячим стартом. Оптический модуль осуществляет динамическое изменение флюoresценции, генерируемой флюорофорами. Увеличение флюoresценции за счет накопления продуктов амплификации отображается на дисплее при-

бора в конце каждого цикла. Автоматическая регистрация, математический анализ, интерпретация полученных результатов с возможностью определения количества копий ДНК повышают объективность оценки, обеспечивают воспроизведимость реакции. Кроме того, исключается необходимость проведения пост-ПЦР этапов, таких как электрофорез или гибридизационный иммуноферментный анализ. Резко снижается риск контаминации, ускоряется получение результатов, что существенно при анализе большого числа материалов.

Несмотря на то, что *real-time* ПЦР является количественным тестом, как и обычная (качественная) ПЦР, она имеет те же ограниченные возможности, связанные с местонахождением возбудителя при хронизации инфекции. Кроме того, не совсем понятен смысл в определении исходного количества ДНК-материала микоплазм, если, во-первых, обсемененность патогенами доступного биоматериала из наружных половых органов не отражает истинной картины обсемененности внутренних половых органов (предстательной железы, семенных пузырьков, яичек, полости матки, маточных труб); ведь даже взятие эякулята не вносит ясность, обсеменённость какого органа мы получаем (эякулят является биоматериалом одновременно из нескольких желёз). Во-вторых, отсутствует прогностическая клиническая значимость разных показателей копий ДНК в плане определения причинно-следственной связи между возбудителем и очагом инфекции. Очень важный момент, который ограничивает применение *real-time* ПЦР при половых инфекциях (в том числе при микоплазменной), — отсутствие стандартизации при заборе материала из половых путей (особенно из мужской и женской уретры, эндоцервика и вагины) [12].

В настоящее время разработаны и с успехом используются методы выявления антигенов микоплазм и уреаплазм в сыворотке крови и других субстратах — РНГА, ИФА, РИФ [4]. Однако для реализации этих методов необходимо наличие стандартных наборов антисывороток к разным серотипам возбудителя. Предложенные отечественными производителями наборы для ПИФ не получили высокой оценки при проведении испытаний в условиях практического здравоохранения [3].

Для диагностики урогенитального микоплазмоза неоднократно предлагалось использовать серодиагностику, чаще всего РСК, РИМ, РИГА, ИФА [4]. Сопоставление различных методов

показало низкую эффективность серологии (по сравнению с ПЦР и культуральным тестом) в выявлении урогенитальных микоплазм [13].

Серодиагностика микоплазм и уреаплазм весьма затруднительна в связи с существованием большого числа серотипов этих возбудителей, поверхностной фенотипической вариабельностью ЛПС комплексов и сложностью производства тест-систем, включающих стандартные антисыворотки [1, 14, 15]. Кроме того, гуморальные антитела к *M. hominis* и *Ureaplasma spp.* могут присутствовать у клинически здоровых лиц, а инфицирование не всегда сопровождается повышением уровня специфических антител. Однако для подтверждения острой микоуреаплазменной инфекции в комплексе с другими лабораторными тестами можно учитывать увеличение титра антител класса *M* (диагностического четырехкратного увеличения) в парных сыворотках, взятых с разницей в 7–10 дней. При хронической инфекции также возможно определение титров *IgG* и *IgM* в сыворотке крови. Нередко продукция последних продолжается в течение многих месяцев после инвазии возбудителя и не может указывать на недавнее инфицирование. Исключением является нарастание их титра в парных сыворотках [16].

Считаем проведение видовой идентификации уреаплазм *U. parvum* и *U. urealyticum* в клинической практике не принципиальным (достаточно определения *Ureaplasma spp.*), поскольку доказана возможность формирования патологических процессов в половых органах женщин и мужчин, а также осложнений во время беременности, вне зависимости от принадлежности уреаплазм к обоим разновидностям [17].

Неоднократно выполняемые работы по сопоставлению сравнительной эффективности отдельных методов диагностики зачастую давали противоречивые результаты. Поэтому имеются рекомендации использовать комплекс методов, так как это повышает достоверность обследования. При сравнительном изучении ПЦР и гибридизации *in situ* при выявлении *Ureaplasma spp.* и *M. hominis* с разными урогенитальными синдромами практически во всех образцах они дали сходные результаты [18]. Проведено сравнительное выявление *Ureaplasma spp.* в выделениях 618 пациентов (165 мужчин и 453 женщин) методом ПЦР с ингибиторным контролем и культуральным методом. У мужчин чувствительность ПЦР, по сравнению с культуральным методом, составила 64,

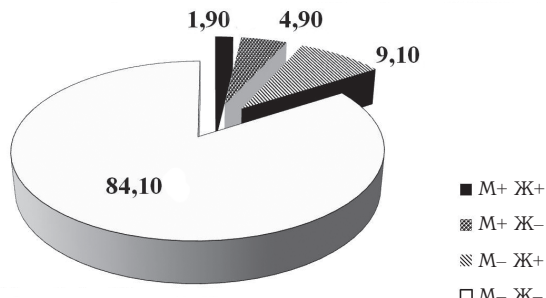


Рис. 1. Разные сочетания лабораторного подтверждения (в ПЦР) микоплазменной (*M. hominis*, *M. genitalium*) инфекции в парах (%)

а специфичность — 99 %; у женщин — 84 и 98 %, соответственно. При этом 80 % ПЦР-положительных образцов содержали *U. parvum*, 13,5 % — *U. urealyticum* и 6,5 % — оба вида [19]. Сравнение эффективности серологических методов выявления уреаплазм в ПЦР и культурального метода показало неэффективность определения антител [13].

Помимо методов, основанных на выявлении возбудителя в материале, разработан тест для выявления негонококкового уретрита, основанный на определении эстеразы в лейкоцитах мочи, количество которой коррелирует с числом лизированных клеток в осадке мочи. Тест оказался чувствительным в 96–100 % случаев и специфичным в 55–52,8 % [20]. Обследование контингента с воспалительными заболеваниями гениталий показало, что при клинически выраженных случаях заболевания, вызванных *Ureaplasma spp.*, повышается уровень циркулирующих иммунных комплексов и естественных антител, в то время как при бессимптомном носительстве уреаплазм эти показатели находятся в пределах нормы [21]. Теория универсального управления системой распознавания Кульберга [22] открыла новые возможности для выявления лиц с разными патологическими

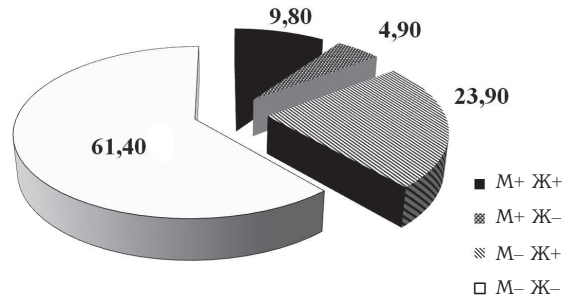


Рис. 2. Разные сочетания лабораторного подтверждения (в ПЦР) уреаплазменной (*Ureaplasma spp.*) инфекции в парах (%)

изменениями, связанными с инфекционными процессами и приводящими к нарушению гомеостаза. Согласно этой теории, основную функцию регуляции гомеостаза выполняют участки мембранных рецепторов — *R*-белки. В свете этой теории, количество рецепторов на мембране и их топология преобретают особое значение. Будучи мембранными паразитами, микоплазмы вызывают изменения в рецепторном аппарате клеточных мембран, что может привести к повышению уровня внеклеточного *R*-белка и нарушению гомеостаза. По данным НИИЭМ им. Н. Ф. Гамалеи, микоплазменные инфекции, вызванные *M. hominis* и *Ureaplasma spp.*, сопровождаются значительным повышением титров *R*-белка. Определение его количества при массовом обследовании пациентов, бесспорно, способствует выявлению лиц с урогенитальными инфекциями, в том числе микоплазменной и уреаплазменной природы.

Нами была проанализирована частота лабораторного подтверждения диагноза микоплазменной инфекции у представителей 264 пар с наличием продолжительного периода их половой жизни без применения средств защиты. Разные варианты установления диагноза представлены на рис. 1 и 2.

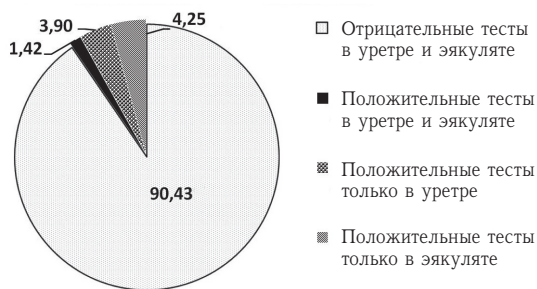


Рис. 3. Сравнение частоты выявления ДНК-материала *M. hominis* и *M. genitalium* в уретре и эякуляте у мужчин (282 парных определений), %

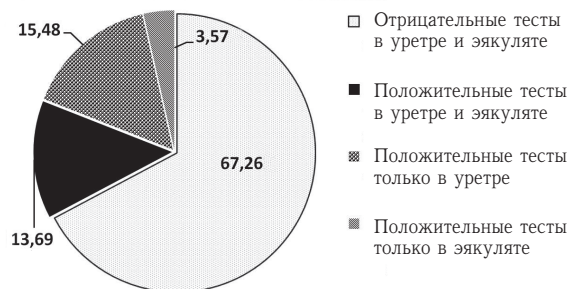


Рис. 4. Сравнение частоты выявления ДНК-материала *Ureaplasma spp.* в уретре и эякуляте у мужчин (168 парных определений), %

Обращает внимание, что количество пар с подтверждением инфекции в ПЦР только у женщины ($M-$ $J+$) преобладало над его количеством с подтверждением только у мужчины ($M+ J-$), причём в случае *Ureaplasma spp.* это преобладание было наиболее значимо (почти в 5 раз).

Результаты длительного клинико-лабораторного наблюдения за парами подтвердили правомочность диагноза микоплазменной инфекции «по контакту» и лечения представителя половой пары даже с отрицательными лабораторными тестами [17, 23].

Однако в связи с менее частым, по сравнению с женщинами, подтверждением микоплазменной урогенитальной инфекции у мужчин, мы сделали попытку оптимизации у них диагностических подходов.

Эпитопы	Уретра	Предстательная железа	Семенные пузырьки	Придатки яичек и яички	Примечание
Вариант 1					Чаше острый процесс
Вариант 2					Чаше хронический процесс
Вариант 3					Чаше хронический процесс
Вариант 4					Чаше хронический процесс
Вариант 5					Чаше хронический процесс
Вариант 6					Чаше хронический процесс
Вариант 7					Чаше хронический процесс
Вариант 8					Чаше хронический процесс

Рис. 5. Разные варианты нахождения возбудителя в мужской репродуктивной системе (серым цветом обозначены экоиниши с патогеном)

Эпитопы	Вagina	Шейка матки	Полость матки	Придатки	Примечание
Вариант 1					Чаше острый процесс
Вариант 2					Чаше острый процесс
Вариант 3					Чаше острый процесс
Вариант 4					Чаше хронический процесс
Вариант 5					Чаше хронический процесс
Вариант 6					Чаше хронический процесс
Вариант 7					Чаше хронический процесс
Вариант 8					Чаше хронический процесс

Рис. 6. Разные варианты нахождения возбудителя в женской репродуктивной системе (серым цветом обозначены экоиниши с патогеном)

В первую очередь, было проведено сопоставление результатов ПЦР в уретре и эякуляте у мужчин. Из *рис. 3* и *4* видно, что встречались варианты обнаружения ДНК-материала микоплазм только в эякуляте и только в уретре, причём исследование эякулята у мужчин существенно не улучшает диагностику микоплазменной инфекции. Наличие случаев несовпадения положительных результатов в уретре и эякуляте предполагает взятие материала для постановки ПЦР-теста в процессе диагностического поиска из этих эпитопов в разные эпендорфы. Возможно, происходит ингибирование ПЦР в эякуляте ещё окончательно не установленными его компонентами.

Ранее нами было доказано влияние давности заражения патогенами на выявляемость ДНК-материала в ПЦР в уретре у мужчин [17]. Чаще всего микоплазмы определяют в

диагностическом количестве при остром инфекционном процессе в уретре (давность заражения до 2–3 мес), когда возбудитель доступен для обнаружения. При отсутствии воспалительного очага в уретре и при хронизации инфекции с наличием только хронического простатита, уреаплазмы нередко становятся недоступными для исследования. Это подтверждает, что в процессе хронизации инфекции первичные входные ворота, которыми чаще всего является уретра, ослабляют или теряют своё значение резервуара инфекции (*рис. 5*). Возбудитель колонизирует внутренние половые органы, недоступные или недостаточно доступные для взятия материала (предстательная железа, семенные пузырьки и яички). Не последняя роль в санации уретры от патогенов отводится бактерицидным компонентам мочи и эякулята.

Хотя и с меньшей вероятностью, но можно определить патоген в разных титрах в уретре при формировании в ней хронического воспалительного процесса. В данном случае даже при положительных уретральных тестах обсеменённость уретры па-

тогеном не отражает истинную обсемененность предстательной железы, семенных пузырьков и яичек.

В отличие от мужчин, у женщин одинаково часто уреаплазмы в диагностических количествах высевались как при острых воспалительных процессах во влагалище и эндоцервиксе, так и при хронических вагинитах. Это свидетельствует об их доступности при взятии на исследование материала непосредственно из очага воспаления. В меньшей степени патогены определялись при отсутствии воспаления во влагалище и при его формировании в эндоцервиксе и придатках матки. В этом случае микробный спектр, определяемый в вагине и эндоцервиксе, по-видимому, не отражает истинную обсеменённость внутренних половых органов и не доказывает значимость данных патогенов в формировании хронических воспалительных очагов в придатках матки (рис. 6). Напрашивается вывод о целесообразности определения обсеменённости для оценки только тех эпитопов, из которых доступен забор материала. Однако не решённой на сегодня остаётся проблема стандартизации его забора, если речь идёт о соскобе из слизистой оболочки полых органов, а не жидких или полужидких биоматериалах [24].

Нами было также проведено сопоставление выявления ДНК-материала микоплазм в уретре и эякуляте у мужчин с результатами посева эякулята на жидкие питательные среды. Соскоб из уретры и эякулят вносили одновременно в один эпендорф для ПЦР и одну пробирку для культурального теста. Результаты представлены в таблице.

Наличие вариантов с обнаружением патогенов только в ПЦР или только в посеве предполагает обязательное применение обоих тестов в диагностических блоках у мужчин. Можно предполагать, что положительный результат только в ПЦР определяется низким качеством жидких питательных сред и/или незначительной обсеменённостью биопроб патогеном, а также большей чувствительностью ПЦР по сравнению с культуральным тестом. Положительный результат только в посеве может быть результатом ингибирования ПЦР компонентами эякулята при достаточной обсемененности половых путей микоплазмами.

В качестве обобщения представленного материала можно предложить следующий оптимальный лабораторный диагностический блок:

а) для мужчин:

- идентификация *M. hominis*, *M. genitalium* и

Ureaplasma spp. методом ПЦР отдельно в уретре и эякуляте. При этом можно применять *real-time* ПЦР исключительно в качественной интерпретации по причинам, ранее изложенным [12]:

- посев на жидкие питательные среды (можно соединить соскоб из уретры и эякулят) в качественном варианте на *M. hominis* и *Ureaplasma spp.*; предпочтительны импортные среды (например, тест-система «*Mycoplasma duo*» производства «Sanofi diagnostics Pasteur»);

б) для женщин:

- идентификация *M. hominis*, *M. genitalium* и *Ureaplasma spp.* методом ПЦР в эндоцервикальной слизи и вагине; при этом допустимо смешивание материала из указанных эпитопов в одном эпендорфе [25, 26].

В будущем возможно применение культуральных тестов и *real-time* ПЦР для качественной оценки исходной обсеменённости исключительно тех органов мочеполовой системы, которые доступны для взятия материала (уретра, вагина, эндоцервикс) после стандартизации забора материала и определения клинической значимости ДНК-нагрузки в каждом из вышеуказанных эпитопов. Определение обсеменённости эякулята микоплазмами с помощью культурального теста возможно и может иметь диагностическое значение. Однако оно не будет выявлять локализацию очага инфекции во внутренних половых органах мужчины и его обсеменённость, но может давать представление по обсеменённости внутренних половых органов в целом. В таком случае необходимо выработать клинические прогностические критерии обсеменённости эякулята (в КОЕ/мл или ЦОЕ/мл). Аналогичные задачи стоят и при использовании *real-time* ПЦР (в качестве альтернативы культуральному тесту) для определения ДНК-нагрузки эякулята. Однако применение данного метода ещё дополнительно ограничивается обилием липидов и других ингибиторов ПЦР, которые находятся в эякуляте.

Сопоставление результатов определения урогенитальных микоплазм в ПЦР и культуральном teste у мужчин, n=59

Обнаруженie в ПЦР	Обнаруженie в посеве	По <i>M. hominis</i> , %	По <i>Ureaplasma spp.</i> , %
+	+	0	15,3
-	-	79,3	49,2
+	-	6,9	16,9
-	+	13,8	18,6

На основании имеющихся данных можно представить последовательность обоснования микоплазменной инфекции, вызванной *M. hominis*, *M. genitalium* и *Ureaplasma spp.*, у половой пары с учетом продолжительности её половой жизни и использования барьерных методов защиты. При определении разновидности инфекционного процесса (заболевания в виде урогенитального микоплазмоза или носительства микоплазм) необходимо учитывать, в первую очередь, положительные по микоплазмам лабораторные тесты и характерные для данной инфекции воспалительные очаги (чаще хронические), подтверждённые клинико-лабораторными исследованиями по общепризнанным методикам [27, 28]. К характерной воспалительной органной патологии у мужчин относятся уретрит, простатит, орхит, эпидидимит, цистит, пиелонефрит. Могут быть осложнения в виде реактивного артрита и инфертальности [6, 17]. К характерной воспалительной органной патологии у женщин относятся уретрит, цервицит, вагинит, сальпингоофорит, эндометрит, цистит, а также бактериальный вагиноз — как проявление анаэробиоза в мочеполовой системе. Встречаются осложнения во время беременности, а также реактивный артрит и бесплодие [6, 17, 29, 30].

Забор материала на ПЦР у мужчины производят взятием соскоба из уретры и эякулята в разные пробирки для ПЦР (идентификация *M. hominis*, *M. genitalium* и *Ureaplasma spp.*) и посева на жидкие питательные среды (отдельно на *M. hominis* и *Ureaplasma spp.*). У женщины забор материала осуществляют из эндоцервикаса и вагины в одну пробирку на ПЦР. Хранение взятого для ПЦР материала в буферном растворе желательно осуществлять при температуре +4°C (возможно до трёх суток). Однократная и, особенно, двукратная заморозка проб негативно сказывается на результативности теста и увеличивает вероятность получения ложноотрицательного результата [31, 32].

При невозможности обследования обоих представителей пары необходимо провести полную диагностику у одного из них. При обнаружении микоплазм у одного или одновременно у обоих партнёров при их половой жизни без барьерных методов защиты — диагноз «микоплазменная инфекция» не вызывает сомнений. В случае положительных тестов у одного из партнёров, представителю пары с отрицательными тестами устанавливается «микоплазменная инфекция (по контакту)». Характер инфекцион-

ного процесса (заболевание или носительство) определяют по наличию характерной органной патологии с помощью клинико-лабораторных методов. При установлении заболевания в виде урогенитального микоплазмоза (при наличии возбудителя и очага(-ов) у одного или одновременно у обоих половых партнёров) показано лечение пары. Исследование обсеменённости в культуральном teste или с помощью *real-time* ПЦР не имеет принципиального значения по причинам, указанным выше [12]. Лечение пары можно не проводить в случае установления носительства микоплазм одновременно у обоих партнёров (отсутствие очагов у обоих партнёров и при доказанном возбудителе у одного или обоих представителей пары). Однако при сочетании этой разновидности инфекционного процесса с подготовкой пары к беременности, женщины — к abortion и/или инструментальным инвазивным исследованиям и/или оперативным вмешательствам на органах мочеполовой системы — показана обязательная санация обоих партнёров от микоплазм.

Нельзя забывать, что один и тот же воспалительный очаг может быть вызван микст-инфекцией (трихомонадами, хламидиями и т. д.). В этом случае определить удельный вес каждого патогена в формировании данного очага и/или осложнения не представляется возможным, и его необходимо рассматривать как проявление сочетания из нескольких инфекционных заболеваний. Лечебная тактика при этом определяется с учётом соответствующего сочетания.

Не случайный вопрос, имеет ли значение для клинициста характер инфекционного процесса — урогенитальный микоплазмоз или носительство микоплазм? Это имеет принципиальное значение, так как заболевание с наличием хронических воспалительных очагов предполагает (кроме системной терапии) дополнительное местное лекарственное воздействие на эти очаги. Кроме того, они являются своеобразным клиническим индикатором эффективности лечения — определение клинической излеченности независимо от наличия или отсутствия эрадикации патогена [33].

Таким образом, подтверждение диагноза микоплазменной инфекции в пределах половой пары вызывает определённые затруднения, зависящие от качества диагностических тест-систем и особенностей инфекционного процесса. Весь объём лечебных мер напрямую зависит от клинической проблемы и характера инфекционного процесса.

Литература

1. Прозоровский С. В., Раковская И. В., Вульфович Ю. В. Медицинская микоплазмология. М.: Медицина, 1995. С. 288.
2. Thirkill C. E., Kenny G. E. Antigenic analysis of three strains of *Mycoplasma arginini* by two-dimensional immunoelectrophoresis // J. Immunol. 1975. Vol. 114. P. 1107–1111.
3. Белоусова Е. В. Сравнительная оценка эффективности методов выявления возбудителей урогенитальных микроплазмозов: Дис. канд. мед. наук. СПб., 1999. С. 146.
4. Лисин В. В., Потащенко Л. Б., Румель Н. Б. и др. Лабораторная диагностика микроплазмоза у людей: методические рекомендации МЗ СССР. М., 1988. С. 36.
5. Vrazquez F., Carreno F., Prerez A. F. et al. Comparison of 3 culture methods for genital mycoplasmas // Enferm. Infec. Microbiol. Clin. 1995. Vol. 13. № 8. P. 460–463.
6. Taylor-Robinson D., Jensen J. S. Mycoplasma genitalium: from Chrysalis to multi-colored butterfly // Clin. Microbiol. Rev. 2011. Vol. 24. № 3. P. 498–514.
7. Taylor-Robinson D. The history and role of *Mycoplasma genitalium* in sexually transmitted diseases. // Genitourin Med. 1995. Vol. 71. P. 1–8.
8. Бурменская О. В., Жданов А. В., Игнатченко А. А. и др. Использование полимеразной цепной реакции для диагностики *C. trachomatis*, *U. urealyticum* и *M. hominis* в околоплодных водах и тканях плода // В сб.: Полимеразная цепная реакция в диагностике и контроле лечения инфекционных заболеваний: Материалы II Всерос. науч.-практич. конф. М., 1998. С. 42–43.
9. Bustin S. A. Absolute quantification of mRNA using real-time reverse transcription polymerase chain reaction assays // J. molec. Endocr. 2000. Vol. 25. P. 169–193.
10. Storm M., Gustafsson I., Herrmann B. et al. Real-time PCR for pharmacodynamic studies of *Chlamydia trachomatis* // J. Microbiol. Methods. 2005. Vol. 61. № 3. P. 361–367.
11. Zhang W., Cohenford M., Lentrchia B. et al. Detection of *Chlamydia trachomatis* by isothermal ramification amplification method: a feasibility study // J. clin. Microbiol. 2002. Vol. 40. № 1. P. 128–132.
12. Мирский В. Е., Рищук С. В. Заболевания репродуктивной системы у детей и подростков (андрологические аспекты): Рук. для врачей. СПб.: СпецЛит, 2012. С. 479.
13. Levy R., Layani-Milon M.P., Giscard D'Estaing S. et al. Screening for *Chlamydia trachomatis* and *Ureaplasma urealyticum* infection in semen from asymptomatic male partners of infertile couples prior to in vitro fertilization // Int. J. Androl. 1999. Vol. 22. № 2. P. 113–118.
14. Раковская И. В., Вульфович Ю. В. Микроплазменные инфекции урогенитального тракта. М.: Ассоциация САНАМ, 1995. С. 68.
15. Citti C., Rosengarten R. Mycoplasma genetic variation and its implication for pathogenesis // Wien. klin. Wschr. 1997. Vol. 109. № 14–15. P. 562–568.
16. Mardh P. A. Increased serum levels of IgM in acute salpingitis related to the occurrence of *Mycoplasma hominis* // Acta path. microbiol. scand [B] Microbiol. Immunol. 1970. Vol. 78. № 6. P. 726–732.
17. Рищук С. В. Клинико-лабораторные аспекты хронических воспалительных заболеваний и дисбиозов у половых партнёров: Дис. докт. мед. наук. СПб., 2006. С. 400.
18. Fernandez C., Alvarez K., Muy L. et al. Detection using molecular biology techniques of *Mycoplasma hominis* and *Ureaplasma urealyticum* in urogenital samples // Rev. Argent. Microbiol. 1998. Vol. 30. № 2. P. 53–58.
19. Povlsen K., Jensen J. S., Lind I. Detection of *Ureaplasma urealyticum* by PCR and biovar determination by liquid hybridization // J. clin. Microbiol. 1998. Vol. 36. № 11. P. 3211–3216.
20. Veeravahu M., Smyth R. W., Clay J. C. Detection of leukocyte esterase in urine: a new screening test for nongonococcal urethritis compared with two microscopic methods // Sex. Transm. Dis. 1987. Vol. 14. № 3. P. 180–184.
21. Фейзулла М. Ф., Вульфович Ю. В., Муратова Р. М. и др. Актуальные вопросы клинической микробиологии в неинфекционной клинике // В сб.: Тезисы докладов всесоюз. конф. Барнаул, 1988. С. 68–69.
22. Кульберг А. Я. Рецепторы клеточных мембран. М.: Высш. школа, 1987. С. 702.
23. Рищук С. В., Костючек Д. Ф., Бойцов А. Г. Хронический урогенитальный микроплазмоз у половых пар // Вестн. СПбМА им. И. И. Мечникова. 2003. № 1–2. С. 178–180.
24. Рищук С. В. Костючек Д. Ф. Половые пары и половые инфекции. СПб.: Мед. пресса, 2005. С. 272.
25. Шалено К. В., Шипицына Е. В., Савичева А. М. и др. Сравнение методов лабораторной диагностики урогенитальных инфекций, вызванных *Chlamydia trachomatis* // Журн. акуш. и жен. болезней. 2001. Вып. 4. Т. L. С. 77–82.
26. Шалено К. В., Шипицына Е. В., Савичева А. М. и др. Обнаружение *Chlamydia trachomatis* в различных клинических материалах урогенитального тракта // Журн. акуш. и жен. болезней. 2002. Вып. 1. Т. LI. С. 95–100.
27. Гинекология: Национальное руководство / Под ред. В. И. Кулакова, И. Б. Манухина, Г. М. Савельевой. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2007. С. 1072.
28. Урология: Национальное руководство / Под ред. Н. А. Лопаткина. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2009. С. 1024.
29. Мавров И. И. Клинико-морфологическая характеристика хламидийного сальпингита // Вестн. дерматол. и венерол. 1994. Т. 4. С. 18–22.
30. Taylor-Robinson D., Furr P. M. Genital mycoplasma infections // Wien. klin. Wschr. 1997. Vol. 109. № 14–15. P. 578–583.
31. Рищук С. В., Сельков С. А., Мирский В. Е. и др. Зависимость результатов ПЦР при урогенитальных инфекциях от режимов хранения материала // В сб.: Урогенитальные инфекции и репродуктивное здоровье: клинико-лабораторная диагностика и терапия: Материалы III Всерос. междисциплинарной науч.-практич. конф. СПб., 2010. С. 75–77.
32. Carlsen K. H., Jensen J. S. *Mycoplasma genitalium* PCR: does freezing of specimens affect sensitivity? // J. clin. Microbiol. 2010. Vol. 48. P. 3624–3627.
33. Рищук С. В., Смирнова Т. С., Костючек Д. Ф. и др. Диагностика и установление излечимости половых пар по урогенитальному хламидиозу и микроплазмозу: Методические рекомендации для врачей по Северо-Западному региону России. СПб., 2006. С. 25.

S. V. Rishchuk, V. E. Mirskij

I. I. Mechnikov North-West State Medical University, St. Petersburg

Diagnostic approaches in urogenital mycoplasma infection

The analysis methods of laboratory diagnosis of mycoplasma infection caused by *M. hominis*, *M. genitalium* and *Ureaplasma spp.* was fulfilled. Different combinations of diagnostic confirmation in 264 sex couples were obtained. Due to the less frequent, compared to women, evidence of infection in men, an attempt was made to optimize their diagnostic approaches. It is shown that it is difficult to establish the diagnosis of mycoplasma infection within sexual couples which depends on the quality of diagnostic tests-systems and the characteristics of the infectious process. The entire volume of treatment depends on the clinical problem and the nature of the infectious process.

Key words: mycoplasma infection, optimization of diagnosis, sex couples

План конференций ООО «ДискавериМед» на 2013 г.

Руководителям учреждений здравоохранения, образования и научно-исследовательских институтов, врачам, директорам и главам представительств фирм и другим заинтересованным лицам

В 2013 г. при участии ООО «ДискавериМед» и Издательского дома «Терра Медика» в Санкт-Петербурге проводятся следующие конференции:

I полугодие

24 апреля

V Научно-практическая конференция

«Актуальные вопросы неврологии», симпозиум: «Нейропротекция при заболеваниях ЦНС», 3-я нейрометаболическая школа: «Наследственные заболевания обмена веществ с поражением нервной системы»

Май

Школа

«Наследственные заболевания обмена веществ в практике неонатолога. Диагностика и лечение»

12 – 13 мая

Школа

«Редкие и наследственные заболевания у пациентов с поражением опорно-двигательного аппарата: диагностика, фармакологическая коррекция и хирургическое лечение»

28–29 мая

VI Междисциплинарная научно-практическая конференция

«Урогенитальные инфекции и репродуктивное здоровье: клинико-лабораторная диагностика и терапия» с сателлитными симпозиумами: «Заболевания шейки матки и их лечение» и «Генетические аспекты репродукции»

26–30 июня

Международный форум

«Молекулярная медицина как новая модель здравоохранения XXI века». Конференция «Диалог с обществом: этические, правовые, экономические и социальные аспекты внедрения молекулярно-генетических технологий в диагностику, лечение, профилактику наследственных заболеваний и проблем репродукции»

Приглашаем Вас принять участие в конференциях!

Оргкомитет конференций: ООО «ДискавериМед», Издательский дом «Терра Медика»

Елена Викторовна Прижевой тел./ф. (812) 274-08-62, 327-76-22

e-mail: expo@terramedica.spb.ru <http://www.discoverymed.ru>