

© С. В. Рищук, 2013
УДК 616.97:612.63

С. В. Рищук

докт. мед. наук

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

Половые инфекции как основная причина ухудшения репродуктивного здоровья семейных пар

В статье обозначены негативные тенденции, связанные с ухудшением репродуктивного здоровья населения, представлена система мер по его улучшению. Проведен анализ случаев с неудачными попытками ЭКО на примере 52 семейных пар. Данна характеристика инфекционного процесса, обусловленного основными репродуктивно значимыми патогенами (*Chlamydia trachomatis*, *Mycoplasma hominis*, *Mycoplasma genitalium*, *Ureaplasma spp.*, *Trichomonas vaginalis*, *Neisseria gonorrhoeae*). Представлены варианты клинических проявлений данных инфекций и осложнений у женщин и мужчин, а также механизмы репродуктивных нарушений. Данна классификация лабораторных методов, используемых для подтверждения инфекции.

Ключевые слова: *семейные пары, репродуктивно значимые инфекции, патогенез бесплодия*

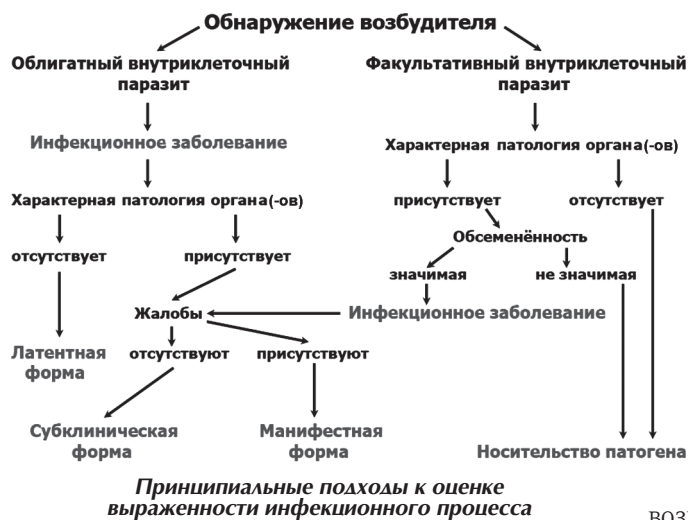
В настоящее время в России продолжают нарастать негативные тенденции, связанные с ухудшением репродуктивного здоровья населения: 1) ухудшение репродуктивного здоровья семейных пар и уменьшение вероятности зачатия ребенка естественным путем: количество бесплодных семейных пар в некоторых регионах России уже превысило отметку 15 % и достигло 19 %; 2) прогрессивный рост общей и репродуктивной патологии у детей и подростков; 3) увеличение числа осложнений у женщин во время беременности и после родов при естественном и, особенно, при искусственном зачатии; 4) увеличение числа осложнений у новорожденных и детей при естественном и, особенно, при искусственном зачатии; 5) увеличение смертности новорожденных [1, 2]. Возникшая ситуация является критической в связи с возникновением замкнутого порочного круга: больные семейные пары — больные дети и подростки — больные семейные пары [3].

Настоящая расстановка сил в учреждениях практического здравоохранения не позволяет выйти из данной ситуации по следующим причинам. 1. Специалисты, имеющие прямое отношение к репродукции населения (гинекологи, урологи, эндокринологи), не обладают системой знаний по инфектологии, лабораторной диагностике и эндокринной патологии, кото-

рая должна быть использована для подготовки семейных пар к реализации репродуктивной функции. В связи с этим, необходимо срочное введение специальности «репродуктология» и специалистов-репродуктологов в практическое здравоохранение. 2. Отсутствует сама система подготовки семейных пар к естественному зачатию с учетом значительного увеличения в последнее время инфекционно-эндокринной и генетической патологии. 3. Отсутствуют эффективные стандарты подготовки семейных пар к естественному и искусственному зачатию; обилие методов обследования является излишним и неэффективным в решении репродуктивных проблем. Необходимо незамедлительное введение эффективных стандартов в амбулаторно-поликлиническое звено практического здравоохранения. 4. Форсирование на данном этапе искусственных технологий как способа увеличения населения является излишним, нерациональным и крайне отрицательно сказывается на качестве здоровья молодого населения — ухудшает его генофонд. Отсутствие системы подготовки и тщательного отбора семейных пар для вспомогательных репродуктивных технологий дискредитирует его как метод лечения бесплодия [4–6].

Анализ случаев с неудачными попытками экстракорпорального оплодотворения на примере 52 семейных пар, обследованных до проведения искусственного оплодотворения согласно утвержденным диагностическим стандартам, показал его низкую эффективность из-за недооценки, в первую очередь, инфекционной

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



(у 70 % пар), во вторую — эндокринной патологии (у 23 %). Чаще всего происходила недооценка урогенитальной хламидийной инфекции (у 42 %), микоуреаплазменной (у 33 %) и трихомонадной (у 25 %) [7].

Из общей совокупности половых инфекций наиболее значимыми в плане формирования репродуктивных нарушений у семейных пар являются урогенитальная хламидийная инфекция (*Chlamydia trachomatis*), урогенитальная микоплазменная инфекция (*Mycoplasma hominis*, *Mycoplasma genitalium*, *Ureaplasma species*, включающая *Ureaplasma urealyticum*, *Ureaplasma parvum*), урогенитальная трихомонадная инфекция (*Trichomonas vaginalis*) и урогенитальная нейссериальная инфекция (*Neisseria gonorrhoeae*). Любая инфекция из вышенназванных (кроме хламидийной) может проявляться в виде заболевания или носительства, если речь идет о факультативном внутриклеточном паразитизме. При хламидийной инфекции, при которой возбудитель является облигатным внутриклеточным паразитом, мы всегда имеем дело с заболеванием, выраженность которого будет зависеть от наличия или отсутствия характерных воспалительных очагов (манифестная, субклиническая или латентная формы инфекции) [8].

Облигатные внутриклеточные паразиты (вирусы и бактерии — риккетсии и хламидии), как правило, используют в своих целях составные компоненты эукариотической клетки и наносят ей вред. Вредоносное воздействие патогена может проявляться в пределах одной или нескольких клеток, не вызывая защитной реакции со стороны макроорганизма в виде одного или нескольких воспалительных очагов и не вызывая при этом нарушения функции органа или орга-

нов в целом (например, латентная форма хламидийной или герпетической инфекции). При выраженной внутриклеточной колонизации возбудителя и вовлечении в инфекционный процесс множества клеток тропного к данному патогену органа, происходит запуск защитных механизмов, проявлением которых является формирование очагов воспаления. Благодаря им, как правило, возникают объективные и субъективные признаки инфекционного заболевания. При факультативном внутриклеточном паразитизме, когда возможна внеклеточная колонизация бактерий (нейссерии, микоплазмы), может возникать состояние неустойчивого равновесия между инфицированным макроорганизмом и возбудителем, размножающимся не только внутри клетки, но и внеклеточно, при котором могут отсутствовать характерные воспалительные очаги (вариант носительства). Однако это состояние может продлиться недолго, и при возникновении критической «антigenной нагрузки» воспалительные очаги могут сформироваться. В этом случае мы говорим о переходе носительства в манифестную форму инфекции (рисунок).

Применительно к репродуктивно значимым инфекциям, можно использовать следующую терминологию, характеризующую выраженность инфекционного процесса (табл. 1) [8].

Хотелось бы подробнее остановиться на таких сложных для понимания разновидностях инфекционного процесса, как латентная форма инфекции и носительство патогена (в том числе транзиторное), на принципиальных различиях между ними. В научной и учебной литературе нередко эти два понятия отождествляют.

Латентная форма инфекции (от лат. *latens* — скрытый, невидимый) — это одна из форм заболевания, вызванного облигатным внутриклеточным паразитом. Латентная форма инфекции (иначе — дремлющая) представляет собой длительное бессимптомное взаимодействие организма с инфекционным агентом. Особенностью данного взаимодействия являются следующие: 1) в основе латентной формы инфекции — персистенция с учетом всех ее механизмов; 2) латентные формы инфекции наблюдают, преимущественно, при хронических (главным образом, вирусных) инфекционных болезнях; 3) как правило, латентная инфекция является фазой инфекционного процесса (хламидиоз, сифилис, герпетическая инфекция); 4) возбудитель латентной инфекции

Таблица 1

**Характеристика вариантов инфекционного процесса (ИП)
при основных репродуктивно значимых инфекциях**

Форма заболевания	Патоген	Характерные очаги	Жалобы	Разновидность ИП
Урогенитальная хламидийная инфекция (<i>Chlamydia trachomatis</i>)				
Латентная	+	—	—	Заболевание
Манифестная	+	+	+	Заболевание
Субклиническая	+	+	—	Заболевание
Урогенитальная микоплазменная инфекция (<i>Mycoplasma hominis</i>, <i>Mycoplasma genitalium</i>, <i>Ureaplasma urealyticum</i>, <i>Ureaplasma parvum</i>)				
—	+	—	—	Носительство микоплазм
Манифестная	+	+	+	Заболевание
Субклиническая	+	+	—	Заболевание
Урогенитальная трихомонадная инфекция (<i>Trichomonas vaginalis</i>)				
—	+	—	—	Носительство трихомонад
Манифестная	+	+	+	Заболевание
Субклиническая	+	+	—	Заболевание
Урогенитальная нейссериальная инфекция (<i>Neisseria gonorrhoeae</i>)				
—	+	—	—	Носительство нейссерий
Манифестная форма гонореи	+	+	+	Заболевание
Субклиническая форма гонореи	+	+	—	Заболевание

Примечание. Гонорея — исторически сложившееся, но некорректное название заболевания (логично говорить о «нейссерии» или характеризовать обобщенным названием инфекционного процесса «урогенитальная нейссериальная инфекция»)

поддерживает свою репродукцию и жизнедеятельность, находясь внутри клеток хозяина (облигатный внутриклеточный паразитизм), не сопровождается его выделением в окружающую среду; 5) при латентной форме, как правило, отсутствуют воспалительные очаги в органах; 6) под влиянием провоцирующих факторов латентная инфекция может трансформироваться в манифестную форму.

Носительство патогена — это инфекционный процесс, вызванный факультативным внутриклеточным бактериальным паразитом, не предполагающим обязательное его пребывание внутри клетки хозяина. Может также являться разновидностью взаимодействия простейших и макроорганизма (примером может быть урогенитальная трихомонадная инфекция). Носительство сопровождается наличием лабораторных данных об инфекции (обнаружение возбудителя при любой его обсемененности) и отсутствием клинико-лабораторных признаков активного воспалительного процесса в органах и тканях. При этом выявляют иммунные реакции, а также функциональные и морфологические изменения в органах и тканях, типичные для

соответствующего заболевания. Носительство факультативных паразитов встречается часто, особенно при условии низкой инфицирующей дозы и достаточно высокой неспецифической резистентности макроорганизма. Оно может быть продолжением манифестного инфекционного процесса при отсутствии каких-либо клинических проявлений инфекции. Острое и хроническое носительство различают в зависимости от длительности выделения патогена: при остром оно продолжается от 15 дней до 3 мес с момента клинического выздоровления, а при хроническом — больше 3 мес.

О транзиторном носительстве бактерий говорят в тех случаях, когда при одно- или двукратном посеве их выделение не обнаруживается при повторном исследовании у лиц, отрицающих заболевание в анамнезе в течение ближайших 3 мес, и при отсутствии специфических иммунных реакций и характерных очагов инфекции. Транзиторное носительство, по существу, не относят к инфекционному процессу. Условием его развития являются незначительность инфицирующей дозы и малая вирулентность возбудителя [9].

Клинические проявления той или иной инфекции полностью зависят от формирования характерных воспалительных очагов и их локализации. Характерные для той или иной инфекции воспалительные очаги (очаг) — это очаги, формирующиеся в органах, тропных только для определенного конкретного патогена, что, в свою очередь, является проявлением защитной реакции на его внедрение в макроорганизм.

Признаки, доказывающие наличие характерных для той или иной инфекции очагов в органах, следующие: 1) корреляция возникновения очагов с заражением определенным возбудителем человека; 2) их исчезновение после санации макроорганизма от патогена; 3) воспроизведение очагов на человекообразных обезьянах после их заражения данным патогеном в эксперименте; 4) исчезновение очагов в органах у животных после санации от патогена; 5) доказательство тропности (способности к размножению) возбудителя к клеткам органа, в котором сформировался характерный очаг.

Все известные характерные для репродуктивно значимых инфекций очаги представлены в табл. 2 и 3 [6, 8].

Хотелось бы подробнее остановиться на некоторых осложнениях, вызываемых данными репродуктивно значимыми инфекциями. В первую очередь, прослеживают негативное действие патогенов на fertильность. **У женщин**

доказаны, в первую очередь, ***трубно-перитонеальные механизмы бесплодия*** в виде:

1) органического нарушения проходимости маточных труб за счет воспалительного процесса после оперативных вмешательств на матке, придатках, кишечнике (в том числе аппендэктомии), инвазивных диагностических и лечебных процедур (ГСГ, кимопертубация, гидротубация, диагностические выскабливания), абортов и родов — в виде:

- полной непроходимости труб для сперматозоидов за счет сальпингита, осложненного спаечным процессом;
- дефимбрилизации проходимых труб за счет сальпингита;

2) функционального нарушения проходимости маточных труб за счет воспалительного процесса и, в результате этого, локального накопления биологически активных веществ (простогландинов, тромбоксана А₂, интерлейкинов и др.).

При воспалительном процессе в яичниках имеют место также ***эндокринные механизмы бесплодия*** в виде овуляторных нарушений и снижения функции желтого тела, которые происходят за счет:

1) нарушения адекватной рецепции в яичниках к ФСГ и ЛГ, а также паракринных механизмов при оофорите, в результате которых формируется ановуляция в виде:

Таблица 2

**Характерная патология органов мочеполовой системы
при репродуктивно значимых половых инфекциях у женщин**

Патоген	Характерная патология	Осложнения
<i>Chlamydia trachomatis</i>	Уретрит, цистит, цервицит, эндометрит, сальпингит, проктит, периаппендицит, бартолинит, перигепатит, конъюнктивит, венерическая лимфогранулема, бактериальный вагиноз	Бесплодие, эктопическая беременность, хронические абдоминальные боли, реактивный артрит, поражение гениталий и ЖКТ, осложнения при маточной беременности, синдром Fitz-Hugh-Curtis
<i>Mycoplasma hominis</i>	Уретрит, цервицит, вагинит, сальпингоофорит, эндометрит, пиелонефрит (острый), цистит, бактериальный вагиноз	Осложнения при маточной беременности, реактивный артрит
<i>Ureaplasma species</i>	Уретрит, цистит, вагинит, сальпингоофорит, МКБ, эндометрит (?), цервицит, бактериальный вагиноз	Осложнения при маточной беременности, реактивный артрит
<i>Mycoplasma genitalium</i>	Уретрит, цервицит, эндометрит, сальпингит, бактериальный вагиноз	Осложнения при маточной беременности, реактивный артрит
<i>Trichomonas vaginalis</i>	Уретрит, вагинит, вульвит, вестибулит, эндоцервицит, эндометрит, бартолинит, бактериальный вагиноз	Осложнения при маточной беременности
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	Уретрит, вагинит, вульвит, вестибулит, эндометрит, бартолинит, сальпингоофорит, цервицит, проктит	Бесплодие, осложнения при маточной беременности, гнойные тубоовариальные процессы (микст-инфекция), пельвиоперитонит, поли- и моноартралгии, высыпания на коже и тендинит

Таблица 3

**Характерная патология органов мочеполовой системы
при репродуктивно значимых половых инфекциях у мужчин**

Патоген	Характерная патология	Осложнения
<i>Chlamydia trachomatis</i>	Уретрит, цистит, везикулит, эпидидимит, орхит, простатит, проктит, конъюнктивит, венерическая лимфогранулема	Нарушение фертильности, реактивный артрит, поражение гениталий и ЖКТ, синдром Fitz-Hugh-Curtis
<i>Mycoplasma hominis</i>	Уретрит (?), простатит (?), пиелонефрит (острый), орхит, эпидидимит, цистит	Нарушение фертильности, реактивный артрит
<i>Ureaplasma species</i>	Уретрит, простатит, цистит, орхит, эпидидимит, мочекаменная болезнь	Нарушение фертильности, реактивный артрит
<i>Mycoplasma genitalium</i>	Уретрит, эпидидимит	Нарушение фертильности, реактивный артрит
<i>Trichomonas vaginalis</i>	Уретрит, простатит, везикулит, эпидидимит, орхит	Нарушение фертильности, множественные структуры уретры и семявыносящих протоков
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	Уретрит, простатит, везикулит, эпидидимит, орхит, деферентит, фуникулит, проктит	Нарушение фертильности, поли- иmonoартралгии, высыпания на коже и тендосиновит

- атрезии или персистенции фолликула (вторичное кистозное изменение яичников);
- недостаточности лютеиновой фазы (желтого тела) при наличии овуляции (НЛФ-синдром);
- лютеинизации неовулировавшего фолликула (ЛНФ-синдром);

2) нарушения стероидогенеза в яичниках — из-за снижения продукции эстрadiола и прогестерона — как проявления гипергонадотропного гипогонадизма с нарушением роста и созревания эндометрия.

При этом отсутствуют полноценнаяnidация (имплантация) оплодотворенной яйцеклетки и полноценная плацентация (может проявляться как привычный выкидыш).

Маточные механизмы бесплодия реализуются в виде нарушения созревания эндометрия при воспалительных процессах и проявляются:

1) нарушением роста и созревания эндометрия за счет неадекватной рецепции к половым стероидам при эндометrite (при этом происходит нарушениеnidации и плацентации);

2) нарушениемnidации и плацентации за счет спаечного процесса как осложнения хронического эндометрита (один из вариантов — синдром Ашермана);

3) изменением цервикальной слизи при эндоцервиците.

Основными причинами бесплодия **у мужчин** при инфекционной патологии являются:

1) количественные и качественные нарушения эякулята (тестикулярные и посттестикулярные нарушения);

2) невозможность полового акта (эректильная и/или эякуляторная дисфункция).

К количественным и качественным изменениям эякулята приводят тестикулярные и посттестикулярные нарушения.

Тестикулярные нарушения бывают чаще за счет орхита (секреторное и иммунное бесплодие) и включают:

1) повреждение клеток герминативного эпителия и интерстиция:

- вовлечение в воспалительный процесс герминативного эпителия приводит к нарушению сперматогенеза за счет нарушения аутокринных механизмов и рецепции к ФСГ (при этом происходит снижение количества и качества сперматозоидов);

- вовлечение в воспалительный процесс интерстициальных клеток Лейдига (гландулоцитов яичка) нарушает рецепцию к ЛГ и снижает выработку тестостерона — формирование гипергонадотропного гипогонадизма (происходит снижение количества и качества сперматозоидов);

2) повреждение сперматозоидов:

- факторами патогенности микроорганизмов (снижение качества сперматозоидов);
- из-за возникновения аутоиммунных реакций (снижение качества сперматозоидов).

Посттестикулярные нарушения формируются за счет воспалительного процесса в других органах репродуктивной системы (формируется экскреторное и иммунное бесплодие). При этом:

1) повреждаются семявыносящие протоки из-за рубцового процесса и формируется их непроходимость (при этом снижается число сперматозоидов);

2) повреждаются непосредственно сперматозоиды факторами патогенности микроорганизмов (происходит снижение качества сперматозоидов) и из-за аутоиммунных реакций (также снижение качества сперматозоидов);

3) ухудшаются качественные характеристики семенной плазмы за счет снижения качества экскретов семенных пузырьков и предстательной железы (приводит к снижению качества сперматозоидов).

Из других осложнений у мужчин доказано формирование реактивного артрита, поражения желудочно-кишечного тракта, синдрома Fitz-Hugh-Curtis, эректильной и эякуляторной дисфункции.

У женщин инфекции могут осложняться эктопической беременностью, хроническими абдоминальными болями, синдромом Fitz-Hugh-Curtis, реактивным артритом, а также осложнениями при маточной беременности: привычным невынашиванием плода (13–25 %), преждевременным разрывом плодного пузыря, преждевременными родами, послеродовым эндометритом, хорионионитом и плацентитом, внутриутробным инфицированием плода (8–12 %) и внутриутробной его гибелью.

Также доказано иммунопатологическое и антиапоптозное действие возбудителей данных инфекций, а также вызываемые ими хромосомные aberrации в организме инфицированного человека, которые приводят к аутоиммунным реакциям, присоединению вторичной инфекции и опухолевой трансформации [10, 11].

Установление диагноза при репродуктивно значимых инфекциях зависит, в первую очередь, от особенностей возбудителя, характера инфекционного процесса и возможностей доказательной клинико-лабораторной базы.

Первостепенное значение при постановке диагноза имеет обнаружение возбудителя с помощью лабораторных тестов. Среди обилия существующих в настоящее время лабораторных тестов можно выделить две большие группы, принципиально различающиеся между собой:

1) прямые — основанные на обнаружении самого патогена или его структурных компонентов;

2) непрямые (косвенные) — большинство из них выявляет специфическую реакцию иммунитета на внедрение возбудителя.

К **прямым методам** относятся: 1) микроскопические; 2) молекулярно-генетические; 3) культуральные; 4) тесты, основанные, преимущественно, на иммунном взаимодействии и определяющие поверхностные антигенные маркеры патогена. Наиболее чувствительными и специфичными являются молекулярно-генетические амплификационные методы [12–16].

К **косвенным методам** относится определение специфических реакций адаптивного иммунитета в ответ на нахождение возбудителя в макроорганизме. Разновидность иммунного ответа будет зависеть от локализации патогена:

- при внеклеточном его расположении преобладает гуморальный иммунитет (продукция *Th2*-клеток, *B*-клеток, антител);
- при внутриклеточном гранулярном расположении — клеточно-воспалительный иммунный ответ (продукция *Th1*-клеток, цитокинов, макрофагов);
- при внутриклеточном цитозольном — клеточно-цитотоксический (цитотоксические *T*-лимфоциты) [17].

В практическом здравоохранении из косвенных методов для подтверждения репродуктивно значимых инфекций используют, преимущественно, определение специфических антител (*IgM*, *IgG* и *IgA*) в сыворотке крови и секреторного *IgA* (*s-IgA*) в биожидкостях (эякуляте, эндоцервикальной слизи).

Таким образом, инфекционная патология является ведущим фактором репродуктивных нарушений у женщин и мужчин, а также основной причиной неудачных экстракорпоральных оплодотворений. В связи с этим, первостепенное значение в решении проблемы бесплодия имеет проведение адекватных диагностических и лечебных мер с учетом особенностей инфекционного процесса и патогенеза репродуктивных нарушений.

Литература

1. Шабров А. В., Рищук С. В., Мирский В. Е. и др. Состояние здоровья молодого поколения России и Проект реформы по его улучшению // Здравоохранение (журн. для руководителя и гл. бухгалтера). 2010. № 9. С. 39–50.
2. Рищук С. В., Татарова Н. А., Мирский В. Е. и др. Место репродуктологии в системе профилактической медицины // Проф. и клин. мед. 2012. № 3. С. 12–18.

3. Юрьев В. К., Куценко Г. И. Общественное здоровье и здравоохранение. СПб.: Петрополис, 2000. С. 912.
4. Рищук С. В., Мирский В. Е. Состояние здоровья детей и особенности течения беременности после применения вспомогательных репродуктивных технологий // Terra Medica. 2010. № 1. С. 34–37.
5. Рищук С. В., Татарова Н. А., Мирский В. Е., Зуева Л. П. Оздоровление детей, подростков и семейных пар — приоритетное направление профилактической медицины // В сб.: Материалы Межгос. форума государств — участников содружества независимых государств «Здоровье населения — основа процветания стран содружества». М., 2012. С. 116–119.
6. Мирский В. Е., Рищук С. В. Заболевания репродуктивной системы у детей и подростков (андрологические аспекты): Рук. для врачей. СПб.: СпецЛит, 2012.
7. Рищук С. В., Татарова Н. А., Мирский В. Е. Обоснование необходимости введения врачей-репродуктологов в систему практического здравоохранения России и других стран СНГ // В сб.: Материалы Межгос. форума государств — участников содружества независимых государств «Здоровье населения — основа процветания стран содружества». М., 2012. С. 119–122.
8. Рищук С. В., Костючек Д. Ф. Половые пары и половые инфекции. СПб.: Мед. пресса, 2005.
9. Гавришева Н. А., Антонова Т. В. Инфекционный процесс (клинические и патофизиологические аспекты): Учеб. пособие. СПб.: ЭЛБИ-СПб, 2006.
10. Прозоровский С. В., Раковская И. В., Вульфович Ю. В. Медицинская микоплазмология. М.: Медицина, 1995. С. 288.
11. Балабанов Д. Н. Антигенемия при урогенитальных микоплазменных инфекциях: Дис. канд. мед. наук. М., 2009.
12. Black C. M. Current Methods of Laboratory Diagnosis of *Chlamydia trachomatis* Infections // Clin. Microbiol. Rev. 1997. Vol. 10. № 1. P. 160–184.
13. 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.
14. Zhang W., Cohenford M., Lentralia 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.
15. 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.
16. Рищук С. В., Мирский В. Е. Диагностические подходы при урогенитальной микоплазменной инфекции // Terra Medica. 2013. № 1. С. 4–12.
17. Хаитов Р. М., Ярилин А. А., Пинегин Б. В. Иммунология: Атлас. М.: Гэотар-Медиа, 2011.

S. V. Rishchuk

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

Genital infections as the main cause deterioration of reproductive health couples

Negative trends associated with the deterioration of reproductive health are marked, the system of measures to improve it is proposed. The analysis of cases with failed attempts at IVF on the example of 52 couples is fulfilled. The characteristic of an infectious process due to the basic reproductive significant pathogens (*Chlamydia trachomatis*, *Mycoplasma hominis*, *Mycoplasma genitalium*, *Ureaplasma spp.*, *Trichomonas vaginalis*, *Neisseria gonorrhoeae*) is done. Different variants of the clinical manifestations of these infections and complications in women and men, as well as mechanisms of reproductive disorders are presented. The classification of the laboratory methods used to confirm the infection is given.

Key words: couples, reproductively significant infection, the pathogenesis of infertility