

ISSN 1817-7883  
eISSN 2522-9354

ВІННИЦЬКИЙ НАЦІОНАЛЬНИЙ МЕДИЧНИЙ  
УНІВЕРСИТЕТ ІМЕНІ М.І.ПИРОГОВА

---

# ВІСНИК ВІННИЦЬКОГО НАЦІОНАЛЬНОГО МЕДИЧНОГО УНІВЕРСИТЕТУ

---

НАУКОВИЙ ЖУРНАЛ  
№3 (Т. 24) 2020

# **ВІСНИК ВІННИЦЬКОГО НАЦІОНАЛЬНОГО МЕДИЧНОГО УНІВЕРСИТЕТУ**

## **REPORTS OF VINNYTSIA NATIONAL MEDICAL UNIVERSITY**

**Заснований:** 17 жовтня 1994 року

**Засновник:** Вінницький державний медичний університет імені М.І.Пирогова

**Державна реєстрація:** 18 вересня 2003

**Видавець:** Вінницький національний медичний університет імені М.І.Пирогова

Періодичність виходу журналу 4 рази на рік

№3 (Т. 24) 2020

**Фахове наукове видання України у галузі медичних наук за спеціальністями 221, 222, 228, 229**

Згідно переліку наукових фахових видань України, затвердженого наказом МОН України №1188 від 24.09.2020 (додаток 5)

**Журнал включений до міжнародної інформаційної наукометричної бази CrossRef, Index Copernicus, Google Scholar Metrics, National Library of Ukraine Vernadsky**

### **Головний редактор**

Мороз В.М.

### **Заступник головного редактора**

Власенко О.В.

Петрушенко В.В.

Погорілій В.В.

### **Відповідальний редактор**

Гунас І.В.

### **Секретар**

Клімас Л.А.

### **Редакційна колегія**

Василенко Д.А., Власенко М.В., Гумінський Ю.Й.,  
Заїка С.В., Камінський В.В., Малахкова Н.В.,  
Мороз Л.В., Московко С.П., Puchalska L., Сарафі-  
нюк Л.А., Серебренікова О.А., Серкова В.К., Си-  
дюк А.В., Торо М.Д., Фурман Ю.М., Шінкарук-Ди-  
ковицька М.М., Wojsik W.

### **Редакційна рада**

Булавенко О.В., Булат Л.М., Гаврилюк А.О., Гайст-  
рук А.Н., Денисюк В.І., Дмитренко С.В., Дуд-  
ник В.М., Жебель В.М., Кіщук В.В., Кукуруза Ю.П.,  
Мостовий Ю.М., Очеред'ко О.М., Піскун Р.П., Про-  
копенко С.В., Пухлик Б.М., Пушкарь М.С., Пшук  
Н.Г., Рикало Н.А., Саволюк С.І., Салдан І.Р., Сер-  
гета І.В., Станіславчук М.А., Степанюк Г.І., Тихолаз  
В.О., Фіщенко В.О., Фоміна Л.В., Чайка Г.В., Шев-  
чук Ю.Г., Школьніков В.С., Шувалов С.М., Яковле-  
ва О.О.

### **Адреса редакції та видавця:**

21018, Україна, м. Вінниця,

вул. Пирогова, 56

Тел.: (0432) 43-94-11

Факс.: (0432) 46-55-30

E-mail: lora@vnmu.edu.ua

### **Address editors and publisher:**

Pyrogov Str. 56,

Ukraine - 21018, Vinnytsia,

Tel.: (0432) 43-94-11

Fax: (0432) 46-55-30

E-mail: lora@vnmu.edu.ua

Технічні редактори: Л.О. Клопотовська, С.С. Левенчук, О.І. Парашук, О.П. Віштак

Художній редактор: Л.М. Слободянюк

Перекладач: В.І. Гунас

**Сайт журналу <https://reports-vnmedical.com.ua>**

Підписано до друку 12.10.2020р.

Затверджено Вченою Радою ВНМУ ім. М.І. Пирогова, протокол №4 від 08.10.2020 р.

Формат 84x120 1/16. Друк офсетний. Замовлення № 501. Тираж 200

Вінниця. Друкарня ВНМУ, Пирогова, 56

© Вінницький національний медичний університет імені М.І.Пирогова, (м.Вінниця), 2020

**Вісник Вінницького національного медичного університету**

Рецензуючий журнал

Свідоцтво про державну реєстрацію КВ №7901 від 18.09.2003

## ЗМІСТ

### ОРИГІНАЛЬНІ ДОСЛІДЖЕННЯ

**Вересюк Т. О., Сельський П. Р.** Зміни біохімічних показників сироватки крові та м'язового гомогенату задніх кінцівок щурів при гострій ішемії-реперфузії та за умов корекції карбацетамом

**Оленович О. А.** Особливості кислотовидільної функції нирок щурів у динаміці розвитку експериментального цукрового діабету на тлі фахмакологічної блокади ренін-ангіотензин-альдостеронової системи

**Veresiuk T. O., Selskyy P. R.** Changes of biochemical indicators of blood serum and the skeletal muscle homogenate of the hind limbs of the rats in acute ischemia-reperfusion and in the condition of using of the carbacetam

**373 Olenovych O.A.** Peculiarities of acid-releasing renal function of rats in the dynamics of experimental diabetes mellitus with underlying pharmacological blockade of renin-angiotensin-aldosterone system

381

### КЛІНІЧНІ ДОСЛІДЖЕННЯ

**Абрагамович У. О., Гута С. І., Абрагамович О. О., Синенький О. В., Чемес В. В.** Частота цитомегаловірусної та вірус Епштейна-Барр інфекції, а також їх поєднання у хворих на системний червоний вовчак залежно від тривалості недуги та ступеня її активності

**Konoplitskyi V. S., Pogorilii V. V., Fomin O. O., Lukyanets O. O., Sasiuk A. I., Dmytriiev D. V., Dmytriiev K. D.** Importance of determination of serum cholinesterase level in the diagnostics of intestinal motility disorders in children

**Майданник В. Г., Кривонос Ю. М., Міторяєва І. О., Терлецький Р. В., Гнилоскуренко Г. В., Романенко С. Ю., Клець Т. Д.** Оцінка вариабельності серцевого ритму та адаптаційних можливостей у дітей, хворих на цукровий діабет I типу

**Кулешов О. В., Медражевська Я. А., Чепрепахіна Л. П.** Дослідження церебральної гемодинаміки у дітей з малими аномаліями розвитку серця

**Керничний В. В., Суходоля А. І.** Рак низідного відділу ободової кишки, ускладнений кишковою непрохідністю та лівобічна післятравматична киля діафрагми

**Гур'єв С. О., Трутяк І. Р., Обаранець О. В.** Клініко-епідеміологічна характеристика черезвиросткових переломів плеча у дітей

**Галей М.М., Дзюбановський І.Я., Марчук І.П.** Оцінка доцільності симультанних лапароскопічних втручань для лікування захворювань гепатобіліарної системи

**Грубар Ю. О., Грубар М. Ю., Кузів І. Я., Кузів О. В.** Вивчення достовірності ознак пошкодження менісків при високопольній 1,5 тесла магніто-резонансній томографії в порівнянні з результатами артроскопічних втручань при гострій та застарілій травмі колінного суглоба

**Abrahamovych U., Guta S., Abrahamovych O., Sunenkyi O., Chemes V.** Frequency of cytomegalovirus and Epstein-Barr infections, and their combination in patients with systemic lupus erythematosus depending on the duration of the disease and the degree of its activity

**389 Конопліцький В. С., Погорілій В. В., Фомін О. О., Лукіянець О. О., Сасюк А. І., Дмитрієв Д. В., Дмитрієв К. Д.** Значення визначення рівня холінестерази сироватки крові в діагностиці порушень кишкового транзиту у дітей

**395 Maidannyk V. H., Kryvonus Yu. M., Mitiuriaieva I. O., Terletskyi R. V., Hnyloskurenko H. V., Romanenko S. Iu., Klets T. D.** Assessment of heart rate variability and adaptive capacity in children with type I diabetes

**398 Kuleshov A. V., Medrazhevskaya Y. A., Cherepakhyna L. P.** Study of cerebral hemodynamics in children with small anomalies of the heart development

**404 Kernychnyi V. V., Sukhodolya A. I.** Cancer of the descending colon, complicated by intestinal obstruction and left post-traumatic hernia of the diaphragm

**409 Guriev S. O., Trutyak I. R., Obaranets O. V.** Clinical and epidemiological characteristics of transcondylar shoulder fractures in children

**413 Halei M., Dzubanovsky I., Marchuk I.** Evaluation of suitability of simultaneous laparoscopic surgery for the treatment of diseases of the hepatobiliary system

**418 Hrubar Y.O., Hrubar M.Y., Kuziv I.Y., Kuziv O. V.** Study of reliability of meniscus damage signs using high intensity 1,5 tesla mri compared to the results of arthroscopic interventions in acute and obsolete knee injury

DOI: 10.31393/reports-vnmedical-2020-24(3)-04

UDC: 616.34-07-053:611-018.54

## IMPORTANCE OF DETERMINATION OF SERUM CHOLINESTERASE LEVEL IN THE DIAGNOSTICS OF INTESTINAL MOTILITY DISORDERS IN CHILDREN

Konoplitskyi V. S., Pogorilii V. V., Fomin O. O., Lukyanets O. O., Sasiuk A. I., Dmytriev D. V., Dmytriev K. D.

National Pirogov Memorial Medical University, Vinnytsya (Pyrogov street 56, Vinnytsya, Ukraine, 21018)

Responsible for correspondence:  
e-mail: vkonoplitsky@gmail.com

Received: June, 19, 2020; Accepted: July, 24, 2020

**Annotation.** Chronic colostases are characterized by the absence of independent bowel movements due to disturbance of intestinal contractility and evacuatory function of the large intestine which have a negative influence on the development of an organism. The purpose of the study is to evaluate a possibility of predictive diagnostics of motility disorders of the large intestine in children with chronic constipation due to organic causes. The study is based on the determination of serum cholinesterase level in 67 patients of both sexes (main group) which included 25 children suffering from pathology of aganglionic genesis and 42 patients with non-aganglionic congenital anomalies of the large intestine. The average age of the patients was  $11.5 \pm 0.8$  years. The control group included children without any pathologies of gastrointestinal tract and central nervous system. The quantitative determination of cholinesterase level was performed by the photometric method described by Molander and Friedman. The group of children suffering from large intestine anomalies of non-aganglionic origin showed an increase in serum cholinesterase level by 1.08 times. The group of children with anomalies of aganglionic origin showed an increase in cholinesterase level by 1.15 times. The increase in cholinesterase level in patients suffering from colostases of non-aganglionic origin can be regarded as a prognostic indicator having the signs of a factor of organic origin. The increase in cholinesterase level in patients suffering from disorders of aganglionic origin shows the presence of neurobiological changes which cannot be solved simply by surgical correction of a congenital anomaly of the intestine.

**Keywords:** cholinesterase, chronic constipation, diagnostics, children.

### Introduction

Chronic colostases are diagnosed in 10-25 % of children and in 70 % of gastroenterological patients and are characterized by the absence of independent bowel movements due to disturbance of intestinal contractility and evacuatory function of the large intestine [4]. The frequency of chronic colostases in children younger than age 1 year makes 17.6 % and 10-25 % in the older age, it is registered 3 times more often than in children of preschool age and negatively influences the development of the organism [5].

Modern studies have shown that in the region of neuromuscular junction there are large concentrations of cholinesterase which is able to decompose acetylcholine released from a nerve ending. This fact is very important because normally a muscle receives quick successive nervous impulses and the postsynaptic membrane depolarized by the previous dose of acetylcholine has low sensitivity for the next dose. To ensure that the successive nerve impulses are able to secure a normal excitatory response, it is necessary to remove the previous dose of mediator before each new impulse arrives. This function is performed by cholinesterase due to the fact that choline released from decomposition of acetylcholine is transported back to the nerve ending by a special transport system existing in the presynaptic membrane. Influenced by cholinesterase inhibitors, rhythmic nerve irritation leads to the marked summation of potentials of the terminal plate which results in the stable depolarization of the postsynaptic membrane and blocks the transmission of impulses from nerve fiber to muscle fiber as well as results

in the oppression in the adjacent areas of muscle fiber due to inactivation of sodium conductivity and stable increase in the potassium conductivity of the membrane (the state of "cathode depression"). [2]. Certain researchers have proven that patients suffering from chronic colostases are characterized by degenerative changes in the structure of nonstriated muscles of the intestinal wall, and intermuscular plexes are characterized by a decrease in the activity of cholinergic neurons and an abnormal quantity of vasoactive intestinal peptide, nitric oxide, substance P, neuropeptide Y [6, 7]. Nonstriated muscles of the intestinal wall contract due to stimulation of muscarinic acetylcholine receptor which results in the opening of the sodium channels and the efflux of  $K^+$  ions to the cell. The normalization of  $K^+$ ,  $Na^+$  levels leads to the restoration of the membrane polarization and the activation of peristaltic activity of the intestine which is also restored if thiamine is used which leads to a decrease of cholinesterase level [1].

The purpose of the study is to evaluate a possibility of predictive diagnostics of motility disorders of the large intestine in children with chronic constipation due to organic causes.

### Materials and methods

The study is based on the determination of serum cholinesterase level in 67 patients of both genders which were included into the main group and received inpatient treatment at the Pediatric Surgery Clinic of National Pirogov Memorial Medical University, Vinnytsia, due to motility

disorders of the large intestine in the period from 2014 to 2018. The main group included 25 children with pathology of aganglionic genesis (Hirschsprung's disease) at different stage of treatment and 42 patients suffering from non-aganglionic congenital anomalies of the large intestine at the stage of sub- and decompensation (20 children with dolichosigma and 22 children with dolichocolon). The average age of the patients made  $11.5 \pm 0.8$  years. The control group included children without any pathologies of gastrointestinal tract and central nervous system. The quantitative determination of cholinesterase level was performed by the photometric method described by Molander and Friedman, with a wavelength of 500-560 nm. The principle of this method consists in the hydrolyzation of acetylcholine chloride under the influence of cholinesterase with formation of acetic acid and choline. In its turn, the acetic acid changes the pH of the solution the value of which can be determined by using a respective apparatus indicator [3].

### Results. Discussion

Taking into account the diagnostic capacity of the indicator, in order to perform a prognostic evaluation of the large intestine motility we have determined the level of cholinesterase as a subtype of an enzyme which hydrolyzes serum acetylcholine.

The first stage of the study was to determine cholinesterase level in children suffering from chronic colostases of non-aganglionic genesis due to organic causes.

The data received for both groups is shown in the table 1.

The results of the study in the group of children suffering from congenital anomalies of the large intestine development of non-aganglionic origin showed a reliable increase in serum cholinesterase level by 1.08 times.

The second stage of our study was to determine cholinesterase level in children with chronic motility disorders of the large intestine due to organic causes as well as in children suffering from Hirschsprung's disease at different stages of treatment of this pathology; the respective data are presented in the table 2.

The results of the study in the group of children suffering from congenital anomalies of the large intestine development of aganglionic origin showed a reliable increase in serum cholinesterase level by 1.15 times.

By comparing cholinesterase levels in patients of both main groups it was established that in children suffering from Hirschsprung's disease (at different stages of treatment) its level had higher average values than in patients with dolichosigma and dolichocolon, i.e.  $10098.6 \pm 131.3$  and  $9467.2 \pm 129.9$  respectively ( $p < 0.05$ ).

Thus, the obtained data confirm the reliable increase in

**Table 1.** Cholinesterase level in both comparison groups.

Indicator, (U/L)	Control group, n=40	Main group, n=42	p
Serum cholinesterase level	$8777.9 \pm 139.2$	$9467.2 \pm 129.9$	$<0.05$

**Table 2.** Cholinesterase level in both comparison groups.

Indicator, (U/L)	Control group, n=40	Main group, n=42	p
Serum cholinesterase level	$8777.9 \pm 139.2$	$10098.6 \pm 131.3$	$<0.05$

serum cholinesterase level in children suffering from chronic colostases. Besides, it has been established that in children suffering from Hirschsprung's disease (at different stages of treatment) cholinesterase level is significantly higher than in patients with dolichosigma and dolichocolon which confirms the presence of neurobiological changes which cannot be solved by simple surgical correction of a congenital anomaly of the intestine in the form of agangliosis.

Therefore, the dynamics of cholinesterase level can be regarded as a prognostic marker of the motor activity of the large intestine at the stages of treatment of children suffering from chronic colostases.

### Conclusions and prospects for further development

1. The results of study of cholinesterase levels in children suffering from chronic colostases of non-aganglionic genesis showed its increase up to  $9467.2 \pm 129.9$  U/L which equals only to  $8777.9 \pm 139.2$  U/L ( $p < 0.05$ ) in the control group and can be regarded as a prognostic indicator having the signs of a factor of organic origin.

2. Besides, we have specifically studied the determination of cholinesterase as a biochemical marker of activation ability of the peristaltic activity. The study results showed an average level of cholinesterase in children with chronic motility disorders of the large intestine of aganglionic origin at  $10098.6 \pm 131.3$  U/L, whereas this indicator in the control group made up to  $8777.9 \pm 139.2$  U/L ( $p < 0.05$ ), this confirms the presence of neurobiological changes which cannot be solved simply by surgical correction of a congenital anomaly of the intestine in the form of agangliosis in patients suffering from Hirschsprung's disease.

Perspective of the further study is to conduct diagnostic and treatment algorithms for children with constipations if aganglionic and non-aganglionic origin at the background of individual evaluation of the acetylcholinesterase level on the different stages of the process.

### References

- Berezhnyi, V. V., & Kozachuk, V. H. (2016). Novyi pidkhid u likuvanni ditei rannoho viku z funktsionalnymy rozladamy shlunkovo-kyshkovoho traktu [A new approach in the treatment of young children with functional disorders of the gastrointestinal tract]. Sovremennaya pediatriya - Modern Pediatrics, 8, 116-122. Vziato z [http://nbuv.gov.ua/UJRN/Sped\\_2016\\_8\\_23](http://nbuv.gov.ua/UJRN/Sped_2016_8_23)
- Erofeev, N. P. (2014). *Fiziologiya czentral'noj nervnoj sistemy'*:

- учебное пособие [Physiology of the central nervous system: textbook]. S-Pb.: SpeczLit. ISBN: 978-5-299-00841-8
3. Karpishhenko, A. I. (2012). *Medycznskie laboratorny'e tekhnologii: rukovodstvo po klinicheskoye laboratornoy diagnostike* [Medical laboratory technology: a guide to clinical laboratory diagnosis]. M.: GE`OTAR-Media. ISBN 978-5-9704-2274-8
  4. Kucherov, Yu. I., Zhirkova, Yu. V., Shishkina, T. N., & Rekhvashvili, M. G. (2015). Poroki razvitiya kishechnika u nedonoshenny'kh, protekayushchie pod vidom nekroticheskogo enterokolita [Intestinal malformations in premature infants, proceeding under the guise of necrotizing enterocolitis]. *Voprosy' sovremennoy pediatrii - Questions of modern pediatrics*, 14 (2), 300-304. DOI: 10.15690/vsp.v14i2.1303
  5. Palatnaya, L. A. (2016). Novyj podkhod v reshenii problemy funktsional'nykh gastrointestinal'nykh rasstroystv pishchevareniya u detej pervogo goda zhizni [A new approach to solving the problem of functional gastrointestinal digestive disorders in children of the first year of life]. *Pediatriya - Pediatrics*, 9, 10. Vzyato s [http://health-ua.com/wp-content/uploads/2016/11/2016\\_Pediatrics\\_3\\_10.pdf](http://health-ua.com/wp-content/uploads/2016/11/2016_Pediatrics_3_10.pdf)
  6. Ding, C., Ge, X., & Zhang, X., Tian, H., Wang, H., Gu, L., ... & Li, N. (2016). Efficacy of symbiotic in patients with slow transit constipation: a prospective randomized trial. *Nutrients*, 8 (10), 1-10. doi: 10.3390/nu8100605
  7. Knowles, C. H., & Farrugia, G. (2011). Gastrointestinal neuromuscular pathology in chronic constipation. *Best. Pract. Res. Clin. Gastroenterol.*, 25 (1), 43-57. doi: 10.1016/j.bpg.2010.12.001

### Список посилань

1. Бережний, В. В., & Козачук, В. Г. (2016). Новий підхід у лікуванні дітей раннього віку з функціональними розладами шлунково-кишкового тракту. *Современная педиатрия*, 8, 116-122. Взято з [http://nbuv.gov.ua/UJRN/Sped\\_2016\\_8\\_23](http://nbuv.gov.ua/UJRN/Sped_2016_8_23)
2. Ерофеев, Н. П. (2014). *Физиология центральной нервной системы: учебное пособие*. С-Пб.: СпецЛит. ISBN: 978-5-299-00841-8
3. Карпищенко, А. И. (2012). *Медицинские лабораторные технологии: руководство по клинической лабораторной диагностике*. М.: ГЭОТАР-Медиа. ISBN 978-5-9704-2274-8
4. Кучеров, Ю. И., Жиркова, Ю. В., Шишкина, Т. Н., & Рехвашвили, М. Г. (2015). Пороки развития кишечника у недоношенных, протекающие под видом некротического энтероколита. *Вопросы современной педиатрии*, 14 (2), 300-304. DOI: 10.15690/vsp.v14i2.1303
5. Палатная, Л. А. (2016). Новый подход в решении проблемы функциональных гастроинтестинальных расстройств пищеварения у детей первого года жизни. *Педиатрия*, 9, 10. Взято с [http://health-ua.com/wp-content/uploads/2016/11/2016\\_Pediatrics\\_3\\_10.pdf](http://health-ua.com/wp-content/uploads/2016/11/2016_Pediatrics_3_10.pdf)
6. Ding, C., Ge, X., & Zhang, X., Tian, H., Wang, H., Gu, L., ... & Li, N. (2016). Efficacy of symbiotic in patients with slow transit constipation: a prospective randomized trial. *Nutrients*, 8 (10), 1-10. doi: 10.3390/nu8100605
7. Knowles, C. H., & Farrugia, G. (2011). Gastrointestinal neuromuscular pathology in chronic constipation. *Best. Pract. Res. Clin. Gastroenterol.*, 25 (1), 43-57. doi: 10.1016/j.bpg.2010.12.001

### ЗНАЧЕННЯ ВИЗНАЧЕННЯ РІВНЯ ХОЛІНЕСТЕРАЗИ СИРОВАТКИ КРОВІ В ДІАГНОСТИЦІ ПОРУШЕНЬ КИШКОВОГО ТРАНЗИТУ У ДІТЕЙ

Конопліцький В. С., Погорілий В. В., Фомін О. О., Лукіянець О. О., Сасюк А. І., Дмитрієв Д. В., Дмитрієв К. Д.

**Анотація.** Хронічні колостази характеризуються відсутністю самостійних випорожнень через порушення скорочувальної здатності та евакуаторної функції товстої кишки, негативно впливаючи на розвиток організму. Метою дослідження є оцінка можливості прогностичної діагностики порушень товстокишкового транзиту у дітей з хронічними закрепами органічного генезу. Дослідження базується на визначенні рівня холінестерази сироватки крові у 67 хворих обох статей, що становили основну групу, яка включала 25 дітей з патологією агангляонарного генезу та 42 пацієнти із неаганглюнарними вродженими вадами товстої кишки. Середній вік пацієнтів становив  $11,5 \pm 0,8$  років. Групою контролю служили діти без будь-якої патології з боку ШКТ та ЦНС. Кількісне визначення рівня холінестерази проводили фотометричним методом Моландера-Фрідмана. У групі дітей з вадами товстої кишки неаганглюнарного походження виявлено збільшення рівня холінестерази сироватки крові в 1,08 рази. У групі дітей з вадами агангляонарного походження виявлено збільшення рівня холінестерази сироватки крові в 1,15 рази. Збільшення рівня холінестерази при колостазах неаганглюнарного генезу може розцінюватись як прогностичний показник, який набуває ознак чинника органічного походження. Збільшення рівня холінестерази при порушеннях агангляонарного походження свідчить про наявність нейробіологічних змін, які не вирішуються супто оперативною корекцією вродженої вади кишки.

**Ключові слова:** холінестераза, хронічний закреп, діагностика, діти.

### ЗНАЧЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕНИЯ УРОВНЯ ХОЛИНЭСТЕРАЗЫ СЫРОВОТКИ КРОВИ В ДИАГНОСТИКЕ НАРУШЕНИЙ КИШЕЧНОГО ТРАНЗИТА У ДЕТЕЙ

Коноплицкий В. С., Погорелый В. В., Фомин А. А., Лукянець О. А., Сасюк А. И., Дмитриев Д. В., Дмитриев К. Д.

**Аннотация.** Хронические колостазы характеризуются отсутствием самостоятельного стула из-за нарушения сократительной способности и эвакуаторной функции толстой кишки, негативно влияя на развитие организма. Целью исследования является оценка возможности прогностической диагностики нарушений толстокишечного транзита у детей с хроническими запорами органического генеза. Исследование базируется на определении уровня холинэстеразы сыворотки крови у 67 больных обоего пола, которые составили основную группу, которая включала 25 детей с патологией агангляонарного генеза и 42 пациента с неаганглюнарными врожденными пороками толстой кишки. Средний возраст пациентов составил  $11,5 \pm 0,8$  лет. Группой контроля служили дети без каких-либо патологий со стороны ЖКТ и ЦНС. Количественное определение уровня холинэстеразы проводили фотометрическим методом Моландера-Фридмана. В группе детей с пороками толстой кишки неаганглюнарного происхождения обнаружено увеличение уровня холинэстеразы сыворотки крови в 1,08 раза. В группе детей с пороками агангляонарного происхождения обнаружено увеличение уровня холинэстеразы сыворотки крови в 1,15 раза. Увеличение уровня холинэстеразы при колостазах неаганглюнарного генеза может расцениваться как прогностический показатель, который приобретает признаки фактора органического происхождения. Увеличение уровня холинэстеразы при нарушениях агангляонарного происхождения свидетельствует о наличии нейробиологических изменений, которые не решаются сугубо оперативной коррекцией врожденного порока кишки.

**Ключевые слова:** холинэстераза, хронический запор, диагностика, дети.