

Каримов М.М., Саатов З.З., Собирова Г.Н.,  
Исламова Ш.З.  
ОАО «Республиканский  
специализированный  
научно-практический ме-  
дицинский центр терапии  
и медицинской реабилита-  
ции», Ташкент, Узбекистан

Каримов М.М., Саатов З.З., Собирова Г.Н.,  
Салихова С.Б.,  
ОАО «Республиканский  
специализированный  
научно-практический ме-  
дицинский центр терапии  
и медицинской реабилита-  
ции», Ташкент, Узбекистан

Коваль В.Ю.  
Ужгородский национальный университет (медицинский ф-т), Украина,  
e-mail: cowal.valya@yandex.ua

## **Диагностика и лечение эндотелиальной дисфункции у больных неалкогольной жировой болезнью печени с различным полиморфизмом гена PNPLA 3**

**Цель исследований:** оценить показатели конечных метаболитов оксида азота у больных с неалкогольной жировой болезнью печени (НАЖБП) в зависимости от полиморфизма гена PNPLA 3.

**Материал и методы.** Обследованы 60 больных с НАЖБП. Проводилось определение полиморфизма гена SNPs PNPLA3 rs738409. Изучение эндотелиальной дисфункции (ЭД) проводилось методикой определения  $\text{NO}_2^-$  и  $\text{NO}_3^-$  в сыворотке крови. В зависимости от результатов генотипирования (аллель C, G, C/G) все больные были разделены на 3 группы.

**Результаты.** Диагностика ЭД выявила, что при НАЖБП отмечается достоверное увеличение содержания конечных метаболитов NO, которое коррелировало с аллелями гена. При наличии полиморфизма гена CC  $\text{NO}_2^-$  и  $\text{NO}_3^-$  по сравнению с аналогичными показателями здоровых лиц было увеличено на 32,3% и 62,5% ( $p<0,05$ ). У пациентов

с наличием полиморфизма C/G увеличение содержания  $\text{NO}_2^-$  составило 74,2%, а уровень  $\text{NO}_3^-$  был увеличен более чем в 2 раза ( $p<0,001$ ). Установлено, что при наличии полиморфизма GG количество  $\text{NO}_2^-$  было на 93,5% ( $p<0,05$ ) больше, а уровень  $\text{NO}_3^-$  более чем в 3 раза превосходил показатели здоровых лиц. Проведенное месячное лечение УДХК способствовало снижению содержания конечных метаболитов NO в сыворотке крови. Так, в I группе количество метаболитов NO было снижено на 24% и 34,4% по сравнению с показателями до лечения. Во II группе, пациенты которой принимали дополнительно пентоксифиллин, мы выявили снижение содержания  $\text{NO}_2^-$  на 76,5% и  $\text{NO}_3^-$  в 2,4 раза. В III группе снижение  $\text{NO}_2^-$  было на 45,2%, а  $\text{NO}_3^-$  — в 1,7 раза.

**Выводы.** У больных НАЖБП с наличием патологической аллели G гена PNPLA 3 целесообразно добавление пентоксифиллина к базисной терапии.

## **Показатели минеральной плотности костной ткани в зависимости от полиморфизма гена PNPLA 3**

**Цель исследований:** оценить показатели минеральной плотности костной ткани (МПКТ) у больных с неалкогольной жировой болезнью печени (НАЖБП) в зависимости от полиморфизма гена PNPLA 3.

**Материал и методы.** Обследованы 60 больных с НАЖБП. Проводилось определение полиморфизма гена SNPs PNPLA3 rs738409. В сыворотке крови определялась активность маркеров остеопении: остеокальцина, P-Th, b-cross laps. Исследование плотности костной ткани у больных проводилось методом денситометрии.

**Результаты.** Было выявлено, что у носителей G аллели гена PNPLA 3 величина b cross была выше, чем у больных НАЖБП носителей C аллели, на 36,8% ( $p<0,01$ ). Исследование МПКТ обнаружило, что снижение показателя T-критерия ниже 0,2 имело место более чем у трети (69,0%) больных НАЖБП носителей патологической аллели

G. Изучение показателя Z при денситометрии позволило обнаружить, что у больных НАЖБП с аллелью G нормальные значения были отмечены только у 23,0% больных. У больных НАЖБП носителей аллели C нормальные значения Z-критерия были отмечены у 68,0% больных. Выявлена корреляционная зависимость ( $r>0,5$ ) в показателях b-cross laps,ЩФ, Т и Z-критериях.

**Выводы.** У больных НАЖБП носителей G аллели гена имеется достоверно высокая степень не только прогрессирования поражения печени, но и нарушений МПКТ вплоть до развития вторичного остеопороза. В практической перспективе раннее определение генетического полиморфизма PNPLA 3 у больных НАЖБП может служить маркером риска возникновения нарушений МПКТ, что является показанием для использования профилактических мероприятий для предупреждения остеопороза.

## **Частота выявления циркулирующих аутоантител к антигенам глутаматдекарбоксилазы и островковых клеток у больных хроническим панкреатитом**

**Цель исследования:** оценить частоту выявления циркулирующих аутоантител к антигенам глутаматдекарбоксилазы (GADA) и островковых клеток (ICA) у больных хроническим панкреатитом.

**Материалы и методы.** Проведено определение циркулирующих аутоантител к антигенам глутаматдекарбоксилазы и островковых клеток у 40 больных хроническим панкреатитом, которые находились на стационарном лечении в гастроэнтерологическом отделении Закарпатской областной клинической больницы им. А. Новака в 2012–2013 гг. Определение аутоантител к антигенам GADA и ICA проводили иммуноферментным методом с наборами тест-систем фирмы Biomerica, inc. В группу обследованных входило 73% мужчин и 27% женщин. Возраст больных мужчин составлял  $(47,26\pm1,77)$  года, женщин —  $(48,08\pm4,64)$  года.

**Результаты.** Циркулирующие аутоантитела к антигенам GADA выявлены у 29 (73%) больных хроническим панкреатитом:  $(2,02\pm0,07)$  МЕ/мл.

У 6 (15%) больных обнаруживали циркулирующие аутоантитела к антигенам островковых клеток:  $(1,32\pm0,09)$  МЕ/мл. Наличие обоих видов циркулирующих антител было выявлено у 10% больных хроническим панкреатитом.

**Выводы.**

1. У больных хроническим панкреатитом выявлена высокая частота циркулирующих аутоантител к антигенам GADA, что дает возможность вмешаться в деструкцию островковых клеток и сохранить максимально возможную часть бета-клеток.
2. Наличие циркулирующих аутоантител к антигенам островковых клеток свидетельствует о бессимптомной фазе преддиабета.
3. Своевременное определение циркулирующих аутоантител к антигенам GADA и ICA дает возможность разработать профилактические меры относительно формирования инсулиновзависимого сахарного диабета.