

## Особенности распределения HLA-антигенов, параметры иммунитета и цитокиновый статус у пациентов рассеянным склерозом (РС) — жителей Санкт-Петербурга

Калинина Н.М., Давыдова Н.И., Бисага Г.Н.,  
Головкин В.И., Акимов С.Б.

Всероссийский центр экстренной и радиационной  
медицины МЧС России, Военно-медицинская академия  
С.-Петербурга

РС является демиелинизирующим заболеванием центральной нервной системы, которое сопровождается повреждением олигодендроглии и миелиновых оболочек нервных волокон.

В связи с тем, что число больных с РС неуклонно растет, и возраст пациентов имеет тенденцию к омоложению, целью исследования было получение новых данных, позволяющих уточнить иммунопатогенез заболевания и отобрать информативные лабораторные показатели, подтверждающие адекватность назначеннной иммунокорригирующей терапии.

Были обследованы 70 пациентов РС в возрасте от 14 до 48 лет, из них 20 мужчин и 50 женщин. У 60% пациентов течение заболевания было ремиттирующим, у 40% — прогредиентным. Пациенты обследовались в состоянии ремиссии и при обострении заболевания. Результаты иммунологического обследования сравнивались с контрольной группой лиц ( $n=50$ ). Иммунофенотипирование клеток периферической крови ( $CD4^+, 8^+, 3^+, 20^+, 25^+, 16^+, HLAII^+, 95^+$ ) проводилось с использованием моноклональных антител, цитокины *in vivo* и *in vitro* (ИЛ-1 $\beta$ , ФНО- $\alpha$ , ИЛ-6, ИЛ-8, ИЛ-2, ИЛ-4, ИФН- $\alpha$ , ИЛ-10) исследовались биологическим и иммуноферментным методами, HLA-типирование осуществлялось в лимфоцитотоксическом teste.

Было выявлено снижение числа Т-лимфоцитов в периферической крови — в основном за счет  $CD8^+$  клеток, увеличение числа  $CD20^+, CD16^+, CD95^+$  лимфоцитов, при обострении заболевания —  $CD25^+$  и  $HLAII^+$  лимфоциты были достоверно выше в группе больных РС. Продукция ИЛ-1 $\beta$ , ИЛ-6, ИЛ-8, ФНО- $\alpha$ , ИФН- $\alpha$ , ИЛ-10 была нарушена, ИЛ-2 — не изменена. При HLA-типировании была выявлено, что антиген HLA-DR2 достоверно чаще встречается у пациентов РС, проживающих в С.-Петербурге, в сравнении с контролем.

Изучение вышеперечисленных параметров позволило еще раз подтвердить доминирующую роль иммунологических нарушений в формировании клинической картины РС и отобрать информативные методы для иммунологического мониторинга при назначении лекарственной терапии, к которым, по нашему представлению, относится иммунофенотипирование лимфоцитов, изучение ИЛ-2, -4, ФНО- $\alpha$ , ИЛ-10 *in vivo* и *in vitro*.

## Проявление цитотоксической функции при нейродермита у детей

Кашутин С.Л., Добродеева Л.К., Горбатова Л.Н.

Отдел экологической физиологии Коми НЦ УрО РАН  
Архангельск, Россия

Функциональная значимость иммунной защиты, ее особенности и дисбалансы более всего проявляются в экстремальных ситуациях, при срывах гомеостаза, каким и является болезнь. Значение иммунологической реактивности кожи, естественно, наиболее резко проявляется при ее патологии. В связи с этим представляло интерес изучение иммунологических механизмов, способных оказывать повреждающий характер на ткани, в данном случае — кожи, а также выявление особенностей внутри этого механизма.

**Методы:** Проведено клинико-иммунологическое обследование детей в возрасте от 4 до 12 лет в период обострения нейродермита с учетом распространенности кожного процесса (ограниченный, диффузный) и сочетанности поражения кожи и желудочно-кишечного тракта (дерматонтестинальная форма) и респираторного тракта (дерматореспираторная форма нейродермита). В периферической крови, взятой утром, натощак, определяли фенотипы лимфоцитов методом непрямой иммунопероксидазной реакции с моноклональными антителами.

Среди большого многообразия выявленных реакций представляет интерес регистрация дефектов и компенсаций. Снижение содержания естественных киллеров при обострении нейродермита, особенно при сочетанной патологии кожи и желудочно-кишечного ( $0,35 \pm 0,03 \cdot 10^9$  кл/л против  $0,63 \pm 0,06 \cdot 10^9$  кл/л) и респираторного ( $0,39 \pm 0,04 \cdot 10^9$  кл/л) трактов влечет за собой компенсаторную реакцию в форме увеличения количества циркулирующих функционально активных моноцитов. Низкая активность со стороны естественных киллеров, возможно, компенсируется развивающейся цитотоксичностью Т-лимфоцитов ( $CD8^+$ ). Так, концентрация  $CD8^+$  при обострении нейродермита резко увеличена ( $0,85 \pm 0,06 \cdot 10^9$  кл/л против  $0,39 \pm 0,02 \cdot 10^9$  кл/л;  $p < 0,01$ ), особенно при диффузных вариантах поражений кожи ( $0,91 \pm 0,06 \cdot 10^9$  кл/л;  $p < 0,01$ ) и дерматореспираторной форме нейродермита ( $0,93 \pm 0,06 \cdot 10^9$  кл/л;  $p < 0,01$ ). При ограниченном нейродермите увеличение цитотоксических Т-лимфоцитов наименьшее ( $0,61 \pm 0,04 \cdot 10^9$  кл/л;  $p < 0,05$ ).

Одним из патогенетических факторов, участвующих в развитии нейродермита у детей, является реагивный вариант защиты. Аномально высокие концентрации IgE и эозинофилии не только не сочетаются, но и позволяют дифференцировать ограниченный и диффузный нейродермит. Так, при ограниченном нейродермите частота регистрации аномально высоких концентраций IgE и эозинофилии минимальны и фактически не отличаются от таковых у практически здоровых детей. При диффузном нейродермите частота ре-