УДК:616.36-003.826:616.379-008.64:577.175.8

ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ ВЗАИМОСВЯЗИ МЕТАБОЛИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ У ПАЦИЕНТОВ С СОЧЕТАННЫМ ТЕЧЕНИЕМ САХАРНОГО ДИАБЕТА 2 ТИПА И НЕАЛКОГОЛЬНОЙ ЖИРОВОЙ БОЛЕЗНЬЮ ПЕЧЕНИ

А.К. ЖУРАВЛЁВА

Харьковский национальный медицинский университет

e-mail: l.zhuravlyova@mail.ru

Проанализированы потенциальные причины прогрессирования метаболических нарушений в печени у пациентов с сочетанным течением НАЖБП и СД 2 типа, из которых наиболее значимыми были инсулинорезистентность, абдоминальное ожирение, нарушения углеводного обмена, повышения пула провоспалительных цитокинов, проатерогенная дислипидемия, системное воспаление, гиперкоагуляция и гипофибринолиз, что способствует раннему формированию метаболического синдрома и активации процессов фиброгенеза в печени.

Ключевые слова: сахарный диабет, неалкогольная жировая болезнь печени, патогенетические взаимосвязи

Неалкогольная жировая болезнь печени (НАЖБП) в настоящее время признана во всем мире распространенным хроническим заболеванием печени,которое также может являться компонентом других заболеваний, ассоциированных с инсулинорезистентностью, таких как метаболический синдром (МС), сахарный диабет (СД), ожирение [2]. Эти заболевания имеют общие патогенетические факторы, предопределяющие их развитие и прогрессирование, следовательно, могут сочетаться и потенцировать развитие друг друга [2]. Сочетание СД 2 типа с НАЖБП в 2-2,5 раза увеличивает риск развития цирроза печени и гепатоцеллюлярной карциномы и занимает 4-е место среди причин летальности СД. Частота НАЖБП при СД 2 типа колеблется от 34 до 74%, а при сочетании с ожирением достигает 100%. Основная роль в патогенезе неалкогольного стеатоза печени отводится инсулинорезистентности, способствующей липолизу висцерального жира, высвобождению свободных жирных кислот и повышению их окисления печенью, что, в свою очередь, ведет к активации глюконеогенеза и жировой инфильтрации гепатоцитов [3, 4, 6, 8]. Центральную роль в механизмах развития стеатогепатита играет индукция оксидативного стресса. Наличие в печени повышенного количества окисляемого жира запускает каскад перекисного окисления липидов ($\Pi O \Lambda$) [7]. В результате $\Pi O \Lambda$ вырабатывается большое количество свободных радикалов, которые индуцируют повышенный синтез провоспалительных цитокинов – важных медиаторов воспаления [11, 12]. Гиперпродукция цитокинов способна приводить к возникновению воспалительных изменений в печени [6, 13]. Прогрессирование НАЖБП зависит от активности воспалительного процесса и интенсивности фиброза в печеночной ткани, однако причины и взаимосвязи между прогрессированием фиброза печени и нарушениями углеводного обмена у пациентов с сочетанным течением СД 2 типа и НАЖБП представляют интерес для их уточнения.

Цель исследования — изучить антропометрические данные, нарушения углеводного и липидного обменов, функционального состояния печени, цитокинового профиля и их взаимосвязи у пациентов с сочетанным течением сахарного диабета 2 типа и неалкогольной жировой болезнью печени.

Материалы и методы. В исследовании приняли участие 85 пациентов с СД 2 типа (суб-компесированным) и НАЖБП, которые были распределены на три группы в зависимости от варианта течения: 1-ю группу составили 36 больных с сочетанным течением СД 2 типа и НАЖБП, 2-ю группу-27 пациентов с НАЖБП, 3-ю группу-22 пациента с СД 2 типа. Средний возраст больных составил 56,4±4,6 лет. Контрольная группа (n=20) была максимально сопоставима по возрасту и полу к обследуемым больным. Диагностику СД 2 типа и МС проводили согласно критериям Международной Федерации Диабета (IDF, 2005). Определение трофологического статуса по индексу массы тела (ИМТ) проводилось согласно рекомендациям ВОЗ (1998). Тип распределения жировой ткани определяли путем измерения окружности талии и соотношения окружности талии к окружности бедер (индекс ОТ/ОБ). Для верификации диагноза НАЖБП и оценки функционального состояния печени использовали биохимические и инструментальные методы исследова-

ний.Исследование гепатобиллиарной системы выполнено по стандартной методике (В.В. Митьков, 1996) на ультразвуковой диагностической системе «Philips HDI-11». Достоверными критериями жировой инфильтрации печени при УЗ-исследовании были гепатомегалия, среднезернистая трансформация структуры, гиперэхогенность паренхимы и дорзальное затухание эхосигнала. Для характеристики функционального состояния печени в сыворотке крови определяли: билирубин и его фракции (метод Ендрашика – Клеггорна – Гроффа), активность аланинаминотрансферазы ($A \bar{\Lambda} T$), аспартатаминотрансферазы (ACT) (метод Райтмана — Френзеля), γ — глутаматтранспептидазы (ГГТП) (унифицированная методика с использованием стандартного набора реактивов).Определяли соотношение АСТ/АЛТ, что является показателем прогрессирования фиброза печени. Для оценки наличия и активности воспалительного процесса в печени определяли уровень С-реактивного пептида (С-РП) в сыворотке крови иммуноферментным методом. Концентрацию глюкозы в сыворотке крови натощак (ГКН) определяли глюкозооксидантным методом, также определяли толерантность к глюкозе. Показатели липидного спектра сыворотки крови (общий холестерин (ОХС), триглицериды (ТГ) определяли энзиматическим колориметричеким методом с использованием наборов «Human» (Германия). Оценка уровня инсулинорезистентности проводилась с помощью HOMA (homeostasis model assesment) – модели оценки гомеостаза с вычислением индекса инсулинорезистентности (HOMA-IR). Содержание И Λ -1 β , И Λ -4,И Λ -6 и ФНО- α в сыворотке крови определяли методом иммуноферментного анализа (анализатор АІФ-Ц-01С) с использованием наборов —Протеиновый контур∥ (С.Петербург). Концентрацию фибронектина определяли методом твердофазного иммуноферментного анализа («НВО Иммунотех», Москва). Уровень тромбоцитов в сыворотке крови с помощью фотоэлектрического колориметра КФК-2. Статистическая обработка результатов исследований осуществлялась с помощью пакета прикладных программ Statistica -6.0. с использованием t-критерия Стьюдента.

Результаты и их обсуждение. При оценке трофологического статуса у пациентов с сочетанным течением СД 2 типа и НАЖБП преобладало ожирение 2-й степени по абдоминальному типу (54,3% пациентов). Индекс массы тела у пациентов с сочетанным течением СД 2 типа и НАЖБП в 1,2 раза превышал аналогичный показатель больных с СД (p<0,05), а индекс ОТ/ОБ -в 1,7 раза (p<0,05) У пациентов с изолированным течением СД 2 типа нарушения массы тела наблюдались в 1,2 раза чаще, чем у пациентов 2-й группы (p<0,05) (табл.1).

Таблица 1 Особенности клинико-биохимических показателей сыворотки крови обследованных пациентов (M±m)

Показатель, ед. измерения	Контроль-ная группа (n=20)	СД+НАЖБП (n=36)	НАЖБП (n=27)	СД (n=22)
ИМТ	24,3±1,8	36,28± 4,6*/## / ###	25,7± 3,7*/ # / ###	30,2±4,2*/#/##
ОТ/ОБ	0,84±0,01	1,64±0,03*/##/###	0,92±0,04*/#	0,96±0,04*/#
ГКН, ммоль/л	4,01±0,7	7,8±1,4*/##	6,19±1,2 */#	7,6±1,3 */##
ГТТ, ммоль/л	5,26±0,2	6,4±0,2*	6,1±0,3*	6,3±0,3*
HbA1c,%	4,8±0,6	7,9 ±1,4*/##/###	5,1±0,9*	6,9±1,2* #
HOMA-IR	1,6±1,3	5,1±2,6*/##/###	3,6±1,8*/#/###	3,5±1,8*/#
СРП, нмоль/л	0,83±0,3	3,1±1,2*/## / ###	2,4±0,9*/#/###	2,6±1,1*/# / ##
АСТ, ммоль/л	0,44±0,03	1,4±0,12*/##/###	0,86±0,08*/#	0,82±0,08*/#
АЛТ, ммоль/л	0,53±0,07	1,53±0,5*/##/###	0,96±0,07*/#	0,96±0,07*/#
ACT/AAT	0,63±0,3	0,97±0,9*/##/###	0,76±0,7*/#/###	0,65±0,5#/##
ГГТП, МЕ/л	42,78±12,7	61,8±18,6*/##/###	57,1±15,2*/# / ###	43,1±13,1#/##
ТГ, ммоль/л	1,5±0,4	5,3±1,8*/##/###	4,1±1,2* /#	3,9±1,1*/#
ОХС, ммоль/л	4,2±0,8	5,64±1,4*/##/###	4,91±0,9*/#	5,1±1,1*/#
Тромбоциты, 10 ⁹ /л	226,0±23	202,0±44*/## / ###	212,0±38*/#	210,0±37*/#
Фибронектин, кг/мл	340,5±8,0	486,0±10,2**/##/###	395,0±8,2*/#/###	397,0±8,1*/#

- * p<0,05 достоверность различий в сравнении с группой контроля;
- * р<0,05 достоверность различий в сравнении с пациентами первой группы;
- $^{\#\#}$ р<0,05 достоверность различий в сравнении с пациентами второй группы;
- ### p<0,05 достоверность различий в сравнении с пациентами третьей группы

Повышение ИМТ у пациентов с сочетанным течением CA 2 типа и НАЖБП согласуется с литературными данными о большем удельном весе неалкогольного стеатоза печени у пациентов с избыточной массой тела. В этом случае в печень поступает избыточное количество жиров и углеводов, которые преобразуются в жирные кислоты, являющиеся субстратом для синтеза триглищеридов, накапливающихся в гепатоцитах [1, 12]. Это согласуется с данными, согласно которым существует слабая, но достоверная корреляция уровня ИМТ с содержанием жира в печени, рассчитанного по данным протонной магнитно-резонансной спектроскопии [10].

У больных 1-й и 3-й групп имело место достоверное повышение уровня содержания глюкозы сыворотки крови натощак (ГКН) относительно контрольной группы (p<0,05), что можно объяснить наличием у них абдоминального ожирения, наибольший уровень наблюдался у больных с СД 2 типа в сочетании с НАЖБП — в 2,5 раза (p<0,05). Нарушение толерантности к глюкозе (НТГ) у пациентов с изолированным течением НАЖБП было выявлено у 9,4% пациентов (p<0,05). Установлено достоверное повышение показателя HbA1cy пациентов с сочетанным течением СД 2 типа и НАЖБП и пациентов 3-й группы, что свидетельствовало о негативном влиянии избыточного веса на углеводный обмен (p<0,05).

Снижение чувствительности тканей к инсулину по критерию HOMA-IR наблюдалось у 100% больных 1-й группы (р<0,05), в 87,1 % больных 2-й группы (р<0,05) и в 95,0 % больных 3-й группы (p<0,05). Установлено, что уровень инсулинорезистентности коррелировал с содержанием в сыворотке крови АСТ (r=0,61; p<0,001), что подтверждает гипотезу о том, что одним из факторов развития и прогрессирования воспаления в печени является инсулинорезистентность. Корреляционный анализ выявил положительные связи между показателем инсулинорезистентности НОМА-IR и ИМТ (r=0,44; p<0,001), уровнем ТГ (r=0,39; p<0,001). Установленные закономерности при сочетанном течении СД 2 типа и НАЖБП дополнительно подчеркивают системность и закон омерность метаболических нарушений. При гипергликемии свободные радикалы кислорода образуются непосредственно из глюкозы, что запускает каскад реакций перекисного окисления липидов и белков с развитием гипоксии и приводит к увеличению модифицированной атерогенной фракции липопротеинов, ингибированию ферментативного звена антиоксидантной защиты, что приводит к нарушению процессов апоптоза и развитию системных метаболических изменений [8]. Уровень СРП в сыворотке крови превышал контрольные значения во всех группах обследованных больных (p<0,05). Наибольшее увеличение (в 2,1 раза) наблюдалось у пациентов с сочетанным течением СД 2 типа и НАЖБП (p<0,05) и коррелировал с ИМТ (r=0,47; p<0,001), уровнем ГКН (r=0,44; p<0,001), АЛТ (r=0,49; p<0,001, уровнем ТГ (r=0,37; p<0,04), глюкозы (r=0,37; p<0,01), индексом инсулинорезистентности HOMA-IR (r=0,41; p<0,001). Снижение чувствительности тканей к инсулину приводит к компенсаторной гиперинсулинемии, которая усиливает процессы липолиза в жировых депо и выброса в кровоток большого количества свободных жирных кислот, вследствие чего усиливается синтез ТГ [7]. При изучении функционального состояния печени (табл.2) показатели активности AЛТ, AСТ и Γ ГТП у пациентов 1-й группы были существенно выше в сравнении с показателями больных 2-й группы и контролем (р<0,05), что свидетельствовало об активности воспалительного процесса в печени. Соотношение АСТ/АЛТ было достоверно выше у пациентов 1-й группы в сравнении с показателями пациентов 2-й группы (р < 0,05), что свидетельствовало о взаимоотягощающем характере метаболических нарушений при сочетанном течении заболевания и высоком риске формирования фибротических изменений в печени.

При оценке показателей липидного спектра нарушения липидного обмена достоверно чаще встречались у больных с сочетанным течением заболевания, в сравнении с пациентами 2-й и 3-й групп (91,4%, 46,20%, 54,8% соответственно; p<0,05). При этом у 76,2% больных с сочетанным течением заболевания СД 2 типа и НАЖБП была выявлена гиперхолестеринемия (p<0,05). Уровень ОХС у больных с сочетанным течением СД 2 типа и НАЖБП был достоверно выше, чем в группах сравнения и контроле (p<0,05). Уровень триглицеридов в сыворотке крови у пациентов с СД 2 типа и НАЖБП в 1,5 раза (p<0,05) превышал показатели пациентов 2-й группы и в 2,4 раза — показатели группы контроля (p<0,05), что связано с развитием так называемого порочного круга, когда жировая печень усиленно синтезирует триглицериды и липопротеиды очень низкой плотности. Из последних, благодаря повышению активности триглицеридсинтетазы и триглицеридлипазы, синтезируются β-липопротеиды [1]. Повышение концентрации ОХС и ТГ в 1-й группе пациентов прямо зависело от ИМТ (r=0,61, p<0,05; r=0,64, p<0,05 соответственно), что связано с прогрессированием метаболических нарушений в печени, в частности, с избыточным поступлением в пе-

чень жиров и углеводов, которые преобразуются в жирные кислоты, являющиеся субстратом для синтеза триглицеридов, которые и накапливаются в гепатоцитах что подтверждает теорию в отношении влияния дислипидемии на прогрессирование НАЖБП [1, 12]. Анализируя показатели коагуляционного гомеостаза установлено повышение содержания в сыворотке крови уровня фибронектина в 1,4 раза у пациентов с сочетанным течением СД 2 типа и НАЖБП в сравнении с группой контроля (р<0,05). Известно, что фибронектин является белком экстрацелюлярного матрикса и является маркером выраженности мезенхимально-воспалительного синдрома. Установленные изменения свидетельствуют о наличии гиперкоагуляционного синдрома, который способствует прогрессированию апоптоза печеночных клеток, усилению инсулинорезистентности, развитию и углублению гипоксии, активации свободнорадикального окисления липидов, деструкции клеточных мембран и замыканию порочного круга патогенеза НАЖБП. Отмечено снижение содержания тромбоцитов в сыворотке крови, наиболее выраженное у пациентов с сочетанным течением заболевания в сравнении с контрольной группой (р<0,05), что опосредованно указывало на процесс фиброзообразования в печени.

При анализе иммунометаболических показателей в группах обследованных больных наблюдалось достоверное увеличение уровня ΦHO - α в сыворотке крови в сравнении с контрольной группой (p<0,05). Наибольшее увеличение показателя в 4,1 раза (p<0,05) наблюдалось при сочетании СД и НАЖБП (табл.2).

Таблица 2 Показатели иммуно-метаболического профиля обследованных пациентов (M±m)

Показатели, ед. измерения	Контроль (n=20)	СД+НАЖБП (n=36)	НАЖБП (n=27)	СД (n=22)
ФНО-α, пг/мл	40,7 ±4,0	106,2±3,2* /## /###	88,2±2,2* /#	86,7±2,3* /#
ИЛ-1β, пг/мл	38,2±5,8	92,2±9,3* / ## / ###	85,2±6,1* /# /###	67,0±6,2* /##
ИЛ-6, пг/мл	19,0±1,1	36,1±4,2* /## /###	32,6±3,8* /#	33,1±3,7*/#
ИЛ-4, пг/мл	43,2±2,5	79,1±2,3*/##/##	68,2±3,8* /#	66,1±3,6* /#

^{*} p<0,05 — достоверность различий в сравнении с группой контроля;

У всех обследованных больных имело место достоверное повышение уровня $И\Lambda$ -1 β относительно контрольной группы (p<0,05), наиболее выражено у пациентов с сочетанным течением $C\mathcal{A}$ и НАЖБП (4,8 раза; p<0,05), что связано со стимуляцией синтеза белков острой фазы, синтеза коллагена и развития воспалительного процесса в печени. Повышение уровня Φ HO- α на 46,0 % (p<0,01), прямая ассоциация его уровня с ОХС (r=0,48; p<0,05) и триглицеридов (r=0,68; p<0,001) у пациентов с сочетанным течением $C\mathcal{A}$ и НАЖБП указывает на метаболическую обусловленность гиперактивности цитокинового звена иммунорегуляции. Повышение активности $I\Lambda$ -4, на 21,4 % (p<0,001) и прямая взаимосвязь $I\Lambda$ -4 с $I\Lambda$ -1I(r=0,42, p<0,01) и $I\Lambda$ -6 (r=0,44, p<0,01) указывала на компенсаторный, взаиморегулирующий характер активности $I\Lambda$ -4, направленный на стабилизацию воспалительного процесса. Установленные закономерности при сочетанном течении $I\Lambda$ -4 и НАЖБП дополнительно подчеркивают системность и закономерность метаболических нарушений.

Выводы.

- 1. Течение НАЖБП в сочетании с СД 2-го типа сопровождается болем выраженными нарушениями углеводного, липидного обменов, диетаболические нарушения усугубляются при наличии избыточной массы тела у данных больных.
- 2. Хроническая гипергликемия и инсулинорезистентность осуществляют влияние на функциональное состояние печени с нарушением метаболизма углеводов и липидов, которое возрастает при сочетанном течении НАЖБП с СД 2-го типа. Выявлены корреляционные связи между HOMA-IR и ИМТ (r=0,44; p<0,001) HOMA-IR и ТГ (r=0,39; p<0,001).
- 3. При изучении функционального состояния печени показатели активности были выше у больных с сочетанной патологией, что свидетельствовало о взаимоотягощающем характере мета-болических нарушений при сочетанном течении заболевания и высоком риске формирования фибротических изменений в печени.
- 4. Повышение уровня ФНО- α , прямая ассоциация его уровня с ОХС (r=0,48; p<0,05) и ТГ (r=0,68; p<0,001), повышение активности $I\Lambda$ -4 и прямая взаимосвязь $I\Lambda$ -4 с $I\Lambda$ -1 β (r=0,42,

[#] р<0,05 — достоверность различий в сравнении с пациентами первой группы;

^{##} p<0,05 — достоверность различий в сравнении с пациентами второй группы;

 $^{^{****}}$ р<0,05 — достоверность различий в сравнении с пациентами третьей группы.

p<0.01) и VIA -6 (r=0.44, p<0.01) у пациентов с сочетанным течением CA и $HAЖБ\Pi$ указывает на метаболическую обусловленность гиперактивности цитокинового звена иммунорегуляции.

5. Данные проведенного комплексного обследования дают возможность утверждать, что НАЖБП является самостоятельным, независимым, дополнительным фактором, который оказывает содействие прогрессированию нарушений обмена веществ в организме.

Литература

- 1. Бабак О.Я. Стан сироваткових маркерів фіброзу печінки при неалкогольній жировій хворобі печінки /О.Я. Бабак, Е.В. Колесникова// Сучасна гастроентерологія. 2009. № 3 (41). С. 9–13.
- 2. Мельниченко Г.А. Распространенность неалкогольной жировой болезни печени при ожирении и еè связь с факторами риска сердечно-сосудистых заболеваний и сахарного диабета 2 типа/ Г.А. Мельниченко, А.Ю. Елисеева, М.В. Маевская// Российский журнал гастроэнтерологии, гепатологии, колопроктологии. 2012. Т.21.- N2. С.45-53.
- 3. Звенигородская Λ .А. Клинико-лабораторные изменения печени у больных с инсулинорезистентностью / Λ .А. Звенигородская, Е.Г. Егорова // Рус. мед. журн. 2008. Т. 10, №1. С. 15—22.
- 4. Катеренчук В.І. Цукровий діабет типу 2. Діагностика та лікування на стадії предіабету / В.І. Катеренчук // Міжнародний ендокринологічний журнал. 2007. № 2 (8). С. 52-58.
- 5. Мамаев С.Н. Цитокиновая система при неалкогольном стеатогепатите / С.Н.Маммаев, Н.В. Багомедова, П.О. Богомолов и соавт.// Российский журнал гастроэнтерологии, гепатологии и колопроктологии. 2008. Т.17, №4. С. 35-39.
- 6. Chen X. TNF-alpha, a potent lipid metabolism regulator / X. Chen, K. Xun, L. Chen, Y. Wang // Cell Biochem. Funct. 2009. Vol.27(7). P. 407–416.
- 7. Cheung O. The impact of fat distribution on the severity of nonalcoholic fatty liver disease and metabolic syndrome / O. Cheung, A. Kapoor, P. Puri et al. // Hepatology. 2007. Vol.46. P. 1091–1100.
- 8. Hagymasi K. Role of the endocrine system in the pathogenesis of non-alcoholic fatty liver disease / K. Hagymasi, P. Reismann, K. Racz, Z. Tulassay // Orv. Hetil. 2009. Vol.150 (48). P. 2173–2181.
- 9. Dowman J.K. Pathogenesis of non-alcoholic fatty liver disease / J.K. Dowman, J.W. Tomlinson, P.N. Newsome // QJM. 2010.- Vol.103. P. 71–83.

 10. Lewis J. R. Non-alcoholic Fatty Liver Disease: A Review and Update / J.R. Lewis, S.R. Mohanty // Diges-
- 10. Lewis J. R. Non-alcoholic Fatty Liver Disease: A Review and Update / J.R. Lewis, S.R. Mohanty // Digestive Diseases and Sciences. -2010.-Vol.55.-P.560-578.
- 11. Trombini P. Metabolic syndrome and NAFLD: elective attractions and dangerous liaisons / P. Trombini, P.A. Ferritin // J. Hepatol. 2007. Vol. 46(4). P. 549–552.

 12. Yamaguchi K. Inhibiting triglyceride synthesis improves hepatic steatosis but exacerbates liver damage
- 12. Yamaguchi K. Inhibiting triglyceride synthesis improves hepatic steatosis but exacerbates liver damage and fibrosis in obese mice with nonalcoholic steatohepatitis / K. Yamaguchi, L. Yang, S. McCall et al. // Hepatology. 2007. Vol.45. P. 1366—1374.

THE PATHOGENETIC INTERRELATIONS OF METABOLIC DISORDERS IN PATIENTS WITH DIABETES MELLITUS TYPE 2 ASSOCIATED WITH NON-ALCOHOLIC FATTY LIVER DISEASE

A.K.ZHURAVLYOVA

Kharkov National Medical University

e-mail: garja4ij@ukr.net

The potential reasons for progressing of metabolic disorders in liver of patients with diabetes mellitus type 2 associated with non-alcoholic fatty liver disease were analyzed. The most significant of them were the following: insulin resistance, abdominal obesity, derangements of carbohydrate metabolism, increase of pro-inflammatory cytokines pool, pro-atherogenic dislipidemia, system inflammation, hypercoagulation and hypofibrinolysis. All these factors favor the early formation of metabolic syndrome and activation of fibrogenetic processes in liver.

Keywords: diabetes mellitus, non-alcoholic fatty liver disease, pathogenetic correlation