

НАЦІОНАЛЬНА АКАДЕМІЯ МЕДИЧНИХ НАУК УКРАЇНИ
МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ДУ «ІНСТИТУТ ПРОБЛЕМ ЕНДОКРИННОЇ ПАТОЛОГІЇ
ім. В. Я. ДАНИЛЕВСЬКОГО НАМН УКРАЇНИ»

NATIONAL ACADEMY OF MEDICAL SCIENCES OF UKRAINE
MINISTRY OF THE HEALTH CARE OF UKRAINE
SI «V. DANILEVSKY INSTITUTE FOR ENDOCRINE PATHOLOGY PROBLEMS
OF THE NAMS OF UKRAINE»

ПРОБЛЕМИ ЕНДОКРИННОЇ ПАТОЛОГІЇ

Щоквартальний науково-практичний журнал

PROBLEMS
OF ENDOCRINE PATHOLOGY

Every quarter

№ 3 (61) '2017

INDEX COPERNICUS
INTERNATIONAL

ULRICH'S WEB™
GLOBAL SERIALS DIRECTORY

Google
scholar

Vernadsky
National Library
of Ukraine

Crossref

Український
Реферативний
Журнал
Ліжерело

Харків
Ukraine, Kharkiv

РЕДАКЦІЙНА КОЛЕГІЯ

Ю. І. Каракентцев (головний редактор),
Н. О. Кравчун (заступник головного редактора),
В. В. Полторак (заступник головного редактора з наукових питань), **О. В. Козаков** (заступник головного редактора з організаційних питань),
Н. Ю. Селюкова (відповідальний секретар),
І. П. Романова (редактор матеріалів з клінічної ендокринології), **Ж. А. Лещенко** (редактор матеріалів з експериментальної ендокринології).

Л. О. Атраментова, **[Л. Р. Бобронікова]**, А. І. Божков,
В. О. Бондаренко, О. А. Будрейко, О. А. Гончарова,
Н. І. Горбенко, М. Ю. Горшунська, О. С. Ларін,
В. В. Ліпсон, Н. Г. Малова, М. Р. Микитюк,
Л. Ю. Сергієнко, О. О. Сергієнко, М. Д. Тронько,
В. В. Хазіев, О. О. Хижняк, Т. М. Тихонова.

РЕДАКЦІЙНА РАДА

В. Мирзазада (Азербайджан), Ф. Агазі (Албанія),
Р. Б. Базарбекова (Казахстан), В. В. Бойко,
П. М. Боднар, О. Р. Гіоргадзе (Грузія), І. І. Дедов
(Росія), А. С. Єфімов, Е. Йенсен (Нідерланди),
К. Коломецький (Польща), К. Куздақ (Польща),
В. М. Лісовий, А. Люгер (Австрія), Б. М. Маньков-
ський, М. Мінков (Австрія), В. І. Паньків,
О. Г. Резніков, А. Ф. Романчішен (Росія), О. М. Хвісюк,
С. М. Черенсько, А. Штирбан (Німеччина)

EDITORIAL BOARD

Yu. I. Karachentsev (Chief Editor), **N. A. Kravchun**
(Deputy Editor), **V. V. Poltorak** (Deputy Editor of
scientific questions), **A. V. Kozakov** (Deputy Editor of
organizational questions), **N. Yu. Seliukova** (Executive
Secretary), **I. P. Romanova** (Material Editor of
Clinical Endocrinology), **Zh. A. Leshchenko** (Material
Editor of Experimental Endocrinology).

L. O. Atramentova, **[L. R. Bobronnikova]**, A. I. Bozhkov,
V. O. Bondarenko, O. A. Budreiko, O. A. Goncharova,
N. I. Gorbenko, M. Yu. Gorshunska, O. S. Larin,
V. V. Lipson, N. G. Malova, M. R. Mykytyuk,
L. Yu. Sergiyenko, O. O. Sergiyenko, M. D. Tronko,
V. V. Khaziyev, O. O. Khyzhnyak, T. M. Tikhonova.

EDITORIAL COUNCIL

V. Mirzazada (Azerbaijan), F. Agazi (Albania),
R. B. Bazarbekova (Kazakhstan), V. V. Boyko,
P. M. Bodnar, O. R. Giorgadze (Georgia), I. I. Dedov
(Russia), A. S. Yefimov, E. Jansen (Netherlands),
K. Kolometsky (Poland), K. Kuzdak (Poland),
V. M. Lisovyy, A. Luger (Austria), B. M. Mankovsky,
M. Minkov (Austria), V. I. Pankiv, O. G. Reznikov,
A. F. Romanchishen (Russia), O. M. Khvysyuk,
S. M. Cherenko, A. Shtirban (Germany)

Матеріали номера затверджено вченого радою ДУ «ІПЕП» від 04.07.17, протокол № 8.

Підписано до друку 01.08.17.

Розмножування в будь-який спосіб матеріалів, опублікованих у журналі, допускається лише з дозволу редакції. Відповідальність за зміст рекламних матеріалів несе рекламодавець.

ПРОБЛЕМИ ЕНДОКРИННОЇ ПАТОЛОГІЇ
Щоквартальний науково-практичний журнал
Заснований у 2002 р.

Адреса редакції:

бул. Алчевських, 10, м. Харків, 61002
ДУ «Інститут проблем ендокринної патології
ім. В. Я. Данилевського НАМН України»
Тел.: (057) 700-45-39. Факс: (057) 700-45-38.
E-mail: journal@ipep.com.ua
<http://www.jpep.endocrinology.org.ua>

Свідоцтво про державну реєстрацію
KB № 5851 від 11.02.02.

ISSN 2227-4782 (Print)

ISSN 2518-1432 (Online)

Передплатний індекс 06725.

Журнал включено до Переліку наукових
фахових видань України в галузі медицини
(наказ МОН України № 1081 від 29.09.14) та
біології (наказ МОН України № 1528
від 29.12.14).

Журнал індексується в міжнародних
наукометрических базах **Index Copernicus**, **Google**
Scholar, **Crossref**, внесено до міжнародної бази
даних **Ulrich's Periodicals Directory**, **РИНЦ**
(Science Index), реферується у видавництвах
«Джерело» (Україна) та **ВІНИТИ** (Росія).

PROBLEMS OF ENDOCRINE PATHOLOGY
Quarterly Scientific and practical journal
Founded in 2002

Editorial address:

Alchevskikh str., 10, Kharkiv, Ukraine 61002
SI «V. Danilevsky Institute for Endocrine Pathology
Problems of the NAMS of Ukraine», Kharkiv
Tel.: +38 (057) 7004539. Fax: +38 (057) 7004538
E-mail: journal@ipep.com.ua
<http://www.jpep.endocrinology.org.ua>

Certificate of registration

KB № 5851 from 11.02.02.

ISSN 2227-4782 (Print)

ISSN 2518-1432 (Online)

Subscription index 06725

The journal included in the list of scientific
professional editions of Ukraine in Medicine
(Order MES of Ukraine № 1081 from 29.09.14)
and Biology (Order MES of Ukraine № 1528
from 29.12.14).

The journal is indexed in international scientometric
databases **Index Copernicus**, **Google Scholar**,
Crossref, included in the international database
Ulrich's Periodicals Directory, **Science Index**,
reviewed by the publishing house «Dzherelo»
(Ukraine) and **VINITI** (Russia).

Формат 60x84/8. Папір офсетний. Друк офсетний. Ум. друк. арк. 13,02.
Наклад 300 прим. Зам. BC-04/08/1-17.

ТОВ «Водний Спектр Джі-Ем-Пі», 61170, м. Харків, вул. Весніна, 12
Тел.: (057) 716-35-39

ВЛИЯНИЕ АДИПОКИНОВОГО ПРОФИЛЯ НА МЕТАБОЛИЧЕСКИЕ НАРУШЕНИЯ И КАРДИАЛЬНОЕ РЕМОДЕЛИРОВАНИЕ У ПАЦИЕНТОВ С АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИЕЙ И САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ 2 ТИПА*

Беловол А. Н., Бобронникова Л. Р., Аль-Травнек Е. В.

Харьковский национальный медицинский университет, г. Харьков, Украина
l.bobronnikova@mail.ru

Артериальная гипертензия (АГ) часто протекает в коморбидности с сахарным диабетом (СД) 2 типа, что значительно повышает риск сердечно-сосудистых осложнений. Хроническая гипергликемия у пациентов с АГ и СД 2 типа способствует формированию и прогрессированию кардиоваскулярной патологии [1]. Нарушения углеводного обмена увеличивают частоту развития острых сердечно-сосудистых осложнений, в частности инфаркта миокарда [2]. Кроме того, известно, что пациенты с нарушениями углеводного обмена имеют более высокую массу левого желудочка даже в отсутствии у них АГ и заболеваний сердца [3, 4]. В настоящее время продолжаются поиски и изучение новых патогенетических факторов развития и прогрессирования, как АГ, так и СД 2 типа. Один из таких факторов адипокин — висфатин. Известно, что повышение концентрации

висфатина в сыворотке крови наблюдается как у пациентов с избыточной массой тела, так и с СД 2 типа, что способствует развитию и прогрессированию инсулинорезистентности [5].

Еще один адипокин — оментин, в последнее время, рассматривается, как маркер сердечно-сосудистого ремоделирования и метаболических нарушений [6].

Недостаточная изученность роли висфатина и оментина как прогностических маркеров прогрессирования метаболических нарушений и кардиального ремоделирования у пациентов с коморбидностью АГ и СД 2 типа обосновала целесообразность проведения настоящего исследования.

Цель работы. Исследовать влияние активности висфатина и оментина на прогрессирование метаболических нарушений и ремоделирование миокарда у пациентов с сочетанным течением АГ и СД 2 типа.

* Работа выполнена в соответствии с плановой НИР кафедры клинической фармакологии Харьковского национального медицинского университета МЗ Украины «Оптимизировать диагностику поражения органов-мишеней и лечебную стратегию у пациентов с артериальной гипертензией молодого возраста» (государственный регистрационный №0114U003386).

Учреждением, финансирующим исследование, является Министерство Здравоохранения Украины.

Авторы гарантируют ответственность за объективность представленной информации.

Авторы гарантируют отсутствие конфликта интересов и собственной финансовой заинтересованности.

Рукопись поступила в редакцию 01.02.2017.

МАТЕРИАЛЫ И МЕТОДЫ

Обследовано 86 пациентов с АГ II стадии, 2-й степени (45 мужчин и 41 женщина). Средний возраст пациентов составил $54,6 \pm 5,2$ года. Пациенты разделены на группы: 1-я группа ($n=42$) пациенты с АГ без нарушений углеводного обмена; 2-я группа ($n = 44$) пациенты с АГ и СД 2 типа. Контрольная группа ($n = 20$) практически здоровых людей, у которых АГ и СД 2 типа были исключены на основании проведенного комплексного клинико-инструментального обследования. Все обследованные подписали информированное согласие на участие в исследовании и соответствовали критериям включения.

Критериями включения стали АГ II стадии, 2-й степени; субкомпенсированный СД 2 типа, хроническая сердечная недостаточность (ХСН) 0–II функционального класса (ФК); нормальная масса тела, избыточный вес, ожирение I, II, III степени; нормальная скорость клубочковой фильтрации (СКФ); нормокреатининемия, фракция выброса $> 50\%$, возраст пациентов 45–60 лет.

Критериями исключения были тяжелые соматические заболевания, указания в анамнезе на наличие инсульта, инфаркта, онкологических заболеваний, СД 2 типа в состоянии декомпенсации по критериям ВОЗ, нарушения функции щитовидной железы, первичная семейная гиперхолестеринемия, симптоматические артериальные гипертензии.

Диагностику АГ проводили согласно рекомендациям Европейского общества по АГ и Европейского общества кардиологов (ESH/ESC, 2013), а также Украинской ассоциации кардиологов по профилактике и лечению АГ (2013). Проводили антропометрические измерения с расчетом индекса массы тела (ИМТ). Диагноз СД 2 типа устанавливали согласно общих рекомендаций Европейской Ассоциации по изучению СД (EASD, 2013).

Исследование липидного обмена: содержание общего холестерина (ОХ) в сыворотке крови, липопротеидов высокой плотности (ХСЛПНП), триглицеридов (ТГ) определяли энзиматическим колориметрическим методом с использованием наборов «Human»

(Германия). Содержание холестерина в составе липопротеидов низкой плотности (ХСЛПНП) определяли по формуле W. T. Friedewald: ХСЛПНП (ммоль/л) = ОХ – (ХСЛПВП + ТГ/2,22). Концентрацию глюкозы в сыворотке крови натощак (ГКН) определяли глюкозооксидантным методом.

Уровень гликозилированного гемоглобина (HbA1c) в цельной крови проводили с использованием тест-системы фирмы «Реагент» (Украина). Индекс инсулинорезистентности (НОМА-IR) рассчитывали по формуле: НОМА-IR = инсулин (инсулин натощак (мкЕД/мл) × глюкоза натощак (ммоль/л) / 22,5. При индексе НОМА-IR $> 2,77$ пациентов считали инсулинрезистентными. Содержание С-пептида исследовали иммуноферментным методом с набором реагентов «DRG» (США). Концентрацию инсулина в сыворотке крови определяли иммуноферментным методом с использованием наборов DRG (США). Для выявления скрытых форм нарушения углеводного обмена проводили пероральный тест толерантности к глюкозе (или глюкозотолерантный тест, ГТТ), результат которого оценивали натощак и через 2 часа после нагрузки глюкозой.

Содержание С-реактивного протеина (СРП) исследовали иммуноферментным методом с набором реагентов «DRG» (США).

Концентрацию висфатина и оментина в сыворотке крови определяли методом иммуноферментного анализа с помощью набора реагентов «BioVendor» (Чешская Республика).

Структурно-функциональные параметры сердца определяли методом эхокардиографии с использованием диагностической системы «Phillips IU» (США) в В и М режимах по стандартной методике; согласно рекомендациям Американского общества эхокардиографии (2015) с определением размеров толщины межжелудочковой перегородки (ТМЖП), задней стенки левого желудочка (ТЗСЛЖ) в конце диастолы, конечного систолического размера (КСР), конечного диастолического размера (КДР), фракционного выброса (ФВ) ЛЖ; оценивали, конечно-sistолический объем (КСО),

конечно-диастолический объем (КДО); анализ диастолической функции левого желудочка (ДФЛЖ) проводился во время регистрации трансмитрального диастолического потока, диастолическая функция правого желудочка (ДФПЖ) — при регистрации транстрикуспидального диастолического потока в импульсно-волновом допплеровском режиме; массу миокарда ЛЖ (ММЛЖ) рассчитывали по формуле R. B. Devereux (1986), индекс ММЛЖ (ИММЛЖ) определяли как отношение ММЛЖ к площади поверхности тела.

Статистическая обработка полученных данных проводилась с помощью пакета статистических программ Statistica 8.0 (StatSoft Inc., США), Microsoft Office Excel 2003. Количественные признаки при нормальном распределении представлены в виде среднее ± стандартная ошибка среднего ($M \pm m$). Для корреляционного анализа взаимосвязи величин использовали коэффициент корреляции Пирсона. Для сравнения средних двух выборок использовали критерий Стьюдента. Для всех видов анализа различия считали статистически значимыми при $p < 0,05$.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

Результаты анализа трофологического статуса выявили характерные особенности в группах исследования. Пациенты с ИМТ в пределах 18,5–24,9 кг/м² (6 больных) выявлены в группе с изолированным течением АГ. При этом ожирение III степени (ИМТ больше 40,0 кг/м²) наблюдалось у двух пациентов с АГ и у 5 больных с АГ и СД 2 типа. Преимущественное большинство пациентов с изолированным течением и сочетанным течением заболевания во 2-й группе (65,2 % и 52,4 % соответственно) были с ИМТ в пределах 30–34,9 кг/м². При этом, среди пациентов с СД 2 типа

и ИМТ 30,0–34,9 кг/м² превалировали мужчины (66,5 %), а с ИМТ 35,0–39,9 кг/м² и больше — женщины (72,4 %).

Показатели ГКН вполне ожидаемо были достоверно выше у пациентов с сочетанным течением АГ и СД 2 типа в сравнении с пациентами 1-й группы и группой контроля ($p < 0,05$ и $p < 0,001$; соответственно). Значения НОМА-IR, инсулина и С-пептида у пациентов 2-й группы статистически достоверно превышали аналогичные показатели у больных 1-й группы (табл. 1). Полученные данные следует рассматривать как подтверждение прогрессирования

Таблица 1

Показатели углеводного обмена и инсулинорезистентности в группах обследованных пациентов ($M \pm m$)

Показатели	Контрольная группа, $n = 20$	$n = 42$	$n = 44$	P
	1	2	3	
НОМА-IR	$1,65 \pm 0,51$	$4,45 \pm 2,63$	$5,6 \pm 3,4$	$p_{1-2} = 0,00001$ $p_{1-3} = 0,00001$ $p_{2-3} = 0,14$
Инсулин, мкЕд/мл	$5,54 \pm 2,22$	$10,8 \pm 5,6$	$13,6 \pm 7,2$	$p_{1-2} = 0,0004$ $p_{1-3} = 0,0002$ $p_{2-3} = 0,047$
С-пептид, пг/мл	$0,46 \pm 0,24$	$0,94 \pm 0,52$	$1,2 \pm 0,74$	$p_{1-2} = 0,0003$ $p_{1-3} = 0,0001$ $p_{2-3} = 0,062$
Глюкоза, ммоль/л	$4,25 \pm 2,35$	$5,26 \pm 3,74$	$7,76 \pm 3,92$	$p_{1-2} = 0,034$ $p_{1-3} = 0,0003$ $p_{2-3} = 0,076$
HbA1c, %	$4,6 \pm 2,4$	$6,10 \pm 3,54$	$8,52 \pm 4,14$	$p_{1-2} = 0,0964$ $p_{1-3} = 0,0003$ $p_{2-3} = 0,0056$

инсулинерезистентності (ІР) в умовах гіперінсулінемії, пов’язаної з наявністю СД 2 типу [1].

Во 2-й групі пацієнтів виявлено позитивну кореляціонну взаємосв’язь між рівнями інсуліну периферичної крові та ГЛЖ ($r = 0,46$; $p < 0,01$). Ці дані відповідають фактам, що гіперінсулінемія є важливим компонентом формування та прогресування АГ та сприяє розвитку гіпертрофії міокарда [2].

Гіпертрофія міокарда левого желудочка (ГЛЖ) виявлялась у 93,4 % пацієнтів 2-ї групі та у 55,4 % пацієнтів 1-ї групі, що було значно часто порівняно з контролем. Для пацієнтів з АГ та СД 2 типу достовірне збільшення середніх значень ММЛЖ ($p < 0,05$) та ІММЛЖ ($p < 0,05$) в порівнянні з пацієнтами 1-ї групі та групой контролю. Показати еходоплерографіческої внутрішньорідиничної гемодинаміки у пацієнтів з АГ характеризувалися зниженням швидкості раннього та позднього диастолічного наповнення ЛЖ (табл. 2). При збільшенні течії хвороби у больних 2-ї групі ці показати були достовірно нижчими в порівнянні з аналогічними у пацієнтів

1-ї групі та контролем ($p < 0,05$). Аналогічна тенденція наблюдалася в порівнянні швидкостей раннього та позднього диастолічного наповнення (Е/AL) ЛЖ. Також максимальні значення КСР ЛЖ та КДР ЛЖ реєструвались у пацієнтів 2-ї групі в порівнянні з показателями 1-ї групі та контролем ($p < 0,05$). Та ж тенденція помічена в порівнянні показателей КСО ЛЖ та КДО ЛЖ ($p < 0,05$). У пацієнтів з поєднаним течії АГ та СД 2 типу наблюдалось достовірне збільшення ІММ в порівнянні з показателями 1-ї групі ($p < 0,05$), що свідчить про більше виражених змін диастоли у пацієнтів з АГ та СД 2 типу.

Таким чином, при збільшенні течії АГ у пацієнтів 2-ї групі відбуваються структурно-функціональні та внутрішньорідиничні зміни гемодинаміки, які проявляються в виде диастоліческої дисфункциї міокарда, вследствие порушення диастоліческого розслаблення міокарда ЛЖ.

Рівні висфатина в периферичної крові були вище в групі з поєднаним течії АГ та СД 2 типу, ніж в 1-ї групі та групі контролю ($5,52 \pm 2,24$ нг/мл в порівнянні з $4,74 \pm 0,32$ нг/мл та $3,42 \pm 2,12$ нг/мл; відповідно, $p < 0,05$). Встановлена ста-

Таблиця 2
Гемодинаміческі показатели у обслідуемых груп пацієнтів

Показатели	Контроль $n = 20$	АГ $n = 42$	АГ+СД 2 типу $n = 44$
САТ, мм рт.ст.	$126,2 \pm 4,2$	$156,5 \pm 3,3^*$	$186,4 \pm 4,6^{**}$
ДАТ, мм рт.ст.	$81,5 \pm 5,3$	$91,2 \pm 5,4^*$	$106,4 \pm 9,2^{**}$
Фаза систоли ЛП, см	$2,71 \pm 0,09$	$2,83 \pm 0,09$	$3,63 \pm 0,07^{**}$
КДО, см ³	$129,20 \pm 1,16$	$135,24 \pm 1,16$	$144,20 \pm 1,13^{**}$
КСО, см ³	$47,6 \pm 0,3$	$48,2 \pm 0,4$	$78,4 \pm 0,6^{**}$
КДР, см ³	$4,64 \pm 0,02$	$5,14 \pm 0,04^*$	$5,58 \pm 0,08^{**}$
КСР ЛЖ, см	$4,12 \pm 0,04$	$4,16 \pm 0,04$	$3,95 \pm 0,02$
Ударний об’єм (УО), см ³	$75,5 \pm 1,25$	$82,9 \pm 1,33$	$96,8 \pm 0,6^{**}$
Фракція выброса (ФВ), %	$65,26 \pm 0,84$	$66,84 \pm 0,72$	$55,84 \pm 0,42^*$
Індекс маси міокарда ЛЖ, г/м ²	$81,60 \pm 0,02$	$98,60 \pm 0,03$	$143,40 \pm 1,36^{**}$

Примічання:

* $p < 0,05$ — достовірність розмірів в порівнянні з групой контролю;

** $p < 0,05$ — достовірність розмірів в порівнянні з пацієнтами з АГ.

тистически значимая прямая корреляционная зависимость между концентрацией висфатина в плазме крови и показателями ИМТ ($r = 0,44$; $p < 0,05$), ГКН ($r = 0,42$; $p < 0,05$), НОМА-IR ($r = 0,46$; $p < 0,001$), ОХ ($r = 0,48$; $p < 0,001$), ЛПНП ($r = 0,46$; $p < 0,001$), СРП ($r = 0,52$; $p < 0,001$), а отрицательная с ЛПВП ($r = -0,42$; $p < 0,001$).

Полученные данные по изучению влияния активности висфатина и оментина на прогрессирование метаболических нарушений и ремоделирование миокарда у пациентов с сочетанным течением АГ и СД 2 типа соотносятся с результатами исследований других ученых проведенных на выборке пациентов с изолированным течением СД 2 типа или ожирением [7, 8]. Они свидетельствуют о тесной взаимосвязи повышения висфатина в сыворотке крови с прогрессированием системного воспаления у пациентов с коморбидностью АГ и СД 2 типа. В экспериментальном исследовании U. Sema и соавт. (2012) установлена связь повышения висфатина в сыворотке крови с развитием атерогенной дислипидемии у пациентов с СД 2 типа [9, 10], что согласуется с нашими данными у пациентов с коморбидностью АГ и СД 2 типа.

Установлены прямые корреляционные связи между уровнем висфатина и системическим артериальным давлением (САД) ($r = 0,68$; $p < 0,05$), диастолическим артериальным давлением (ДАД) ($r = 0,64$; $p < 0,001$) и ГЛЖ ($r = 0,62$; $p < 0,05$). Полученные данные согласуются с данными исследования F. Gunes и соавт. (2012) на пациентах пожилого возраста с изолированным течением АГ, в котором установлены прямые связи между содержанием висфатина в сыворотке крови и повышением САД и ДАД, тем самым подтверждая его участие в патогенезе АГ. Также, взаимосвязь концентрации висфатина с ГЛЖ в нашем исследовании, согласуется с исследованием проведенном на пациентах преклонного возраста с сердечной недостаточностью [11].

Концентрация оментина в сыворотке крови была значительно снижена в группе с сочетанным течением АГ и СД 2 типа по сравнению с 1-й группой и группой контроля ($259,25 \pm 10,04$, нг/мл в сравнении

с $293,46 \pm 12,72$ нг/мл и $378,42 \pm 6,24$ нг/мл; соответственно, $p < 0,001$). Результаты клинического и экспериментального исследований, в которых установлено, что активность оментина сыворотки крови значительно снижается у пациентов с изолированным течением СД 2 типа [13, 14], согласуются с полученными нашими данными у пациентов с коморбидностью АГ и СД 2 типа.

У пациентов с сочетанной патологией наблюдались статистически значимые отрицательные корреляционные связи между уровням оментина в сыворотке крови и показателями ИМТ ($r = -0,44$; $p < 0,05$), ОХ ($r = -0,46$; $p < 0,05$), ХС ЛПНП ($r = -0,44$; $p < 0,001$), уровнем ТГ ($r = -0,48$; $p < 0,001$), СРП ($r = -0,44$; $p < 0,001$), глюкозы ($r = -0,52$; $p < 0,05$), HbA1c ($r = -0,44$; $p < 0,001$), НОМА-IR ($r = -0,46$; $p < 0,001$). Положительная корреляционная связь установлена с уровнем ЛПВП ($r = 0,42$; $p < 0,001$). Эти данные соотносятся с результатами клинических исследований на пациентах с изолированным течением СД 2 типа и преддиабетом и указывают, что снижение уровня оментина сыворотки крови ассоциируется с развитием инсулинорезистентности у пациентов не только с изолированным течением АГ, но и с коморбидностью АГ и СД 2 типа [12, 15].

У пациентов 2-й группы установлены статистически значимые обратные связи между уровнем оментина и САД ($r = -0,71$; $p < 0,05$), ДАД ($r = -0,69$; $p < 0,001$) и ГЛЖ ($r = -0,66$; $p < 0,05$), что согласуется с данными о взаимосвязи дисбаланса оментина с повышением АД и структурно-функциональными изменениями у пациентов с сердечной недостаточностью, но не были ранее изучены у пациентов с АГ и СД [16].

Результаты нашего исследования впервые выявили статистически значимые взаимосвязи дисбаланса показателей оментина и висфатина в сыворотке крови с прогрессированием метаболических нарушений и ГЛЖ у пациентов с коморбидностью АГ и СД 2 типа. Данное исследование представляет интерес для дальнейшего изучения на большей выборке пациентов с учетом гендерных различий и длительности течения коморбидной патологии.

ВЫВОДЫ

1. Установлено, что хроническая гипергликемия и ИР способствуют ремоделированию миокарда, которое наиболее выражено при сочетанном течении АГ и СД 2-го типа.
2. Для пациентов с АГ и СД 2 типа характерны гипервисфатинемия и гипооментинемия, которые необходимо рассматривать как предиктор развития СД 2 типа на основании наличия статистически значимых корреляционных взаимосвязей между дисбалансом данных адипокинов и повышением показателей инсулинорезистентности.
3. Дисбаланс оментина и висфатина в сыворотке крови, необходимо рассматривать как независимый фактор прогрессирования ГЛЖ как у пациентов с АГ, так и с сочетанным течением АГ и СД 2 типа.
4. Результаты исследования дают возможность предположить, что висфатин и оментин, являются одними из недостающих биомаркеров общности патогенетических механизмов развития АГ и СД 2 типа, а поиск фармакологической коррекции дисбаланса данных адипокинов, будет способствовать замедлению прогрессирования сердечно-сосудистых осложнений.

ЛИТЕРАТУРА (REFERENCES)

1. Aror A.R. Heart Fail Clin 2012; 8(4):3133-3140.
2. Ruden I, Standi E, Barnic M, et al. Eur Heart J 2012; 28(1):88-136.
3. Schillaci G, Verdecchia P, Porcellati C. Hypertension 2009; 35:580-586. doi.org/10.1161/01.HYP.35.2.580
4. Vakili BA, Okin PM, Devereux RB. Am Heart J 2009; 141:334-341. doi.org/10.1067/mhj.2001.113218
5. Koguchi W, Kobayashi N, Takeshima H, et al. Circ J 2012; 76(1):137-144. doi.org/10.1253/circj.CJ-11-0689
6. Ouchi N, Ohashi K, Shibata R, Murohara T. Circ J 2016; 80:2073-2080. doi.org/10.1253/circj.CJ-16-0663
7. Chang YH, Chang DM, Lin KC, et al. Diabetes Metab Res Rev 2011; 27:515-527. doi.org/10.1002/dmrr.1201
8. Chang Y, Chang T, Lee W, Chuang L. Metab Clin Exp 2010; 59(1):93-99. doi.org/10.1016/j.metabol.2009.07.011
9. Uslu S, Kara M. Exp Ther Med 2012; 4(1):113–120. doi: 10.3892/etm.2012.557.
10. Brown JE, Onyango DJ, Ramanjaneyya M, et al. J Mol Endocrinol 2010; 44(3):171-178. doi.org/10.1677/JME-09-0071
11. Gunes F, Akbal E, Cakir E, et al. Intern Med 2012; 51(6):553-557. doi.org/10.2169/internalmedicine.51.6609
12. Panagiotou G, Mu L, Na B, et al. Metabolism 2014; 63(10):1265-1271. doi.org/10.1016/j.metabol.2014.06.001
13. Carstensen-Kirberg M, Biemann R, di Giuseppe R, et al. Diabetes Care 2016; 39(6):79-80. doi.org/10.2337/dc15-2702
14. Yamawaki H, Tsubaki N, Mukohda M, et al. Biochem Biophys Res Commun 2010; 19:668-672. doi.org/10.1016/j.bbrc.2010.02.053
15. Al-Kuraishy HM, Hamada MT, Al-Samerraie AY. Mutschirnki Med J 2016; 15(1):49-55.
16. Ling-Zhi Dou, Xiao-Qing Wang. Asian Pacific J Tropical Med 2014; 7(1):55-62. doi.org/10.1016/S1995-7645(13)60192-3

**ВЛИЯНИЕ АДИПОКИНОВОГО ПРОФИЛЯ НА МЕТАБОЛИЧЕСКИЕ НАРУШЕНИЯ
И КАРДИАЛЬНОЕ РЕМОДЕЛИРОВАНИЕ У ПАЦИЕНТОВ
С АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИЕЙ И САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ 2 ТИПА**

Беловол А. Н., **Бобронникова Л. Р.**, Аль-Травнек Е. В.

Харьковский национальный медицинский университет, г. Харьков, Украина
l.bobronnikova@mail.ru

Цель работы заключалась в исследовании влияния активности апелина и оментина на прогрессирование метаболических нарушений и ремоделирование миокарда у пациентов с артериальной гипертензией (АГ) и сахарным диабетом (СД) 2 типа. Обследовано 44 пациента с АГ II стадии, 2 степени в сочетании с СД 2 типа и 42 пациента с АГ II стадии, 2 степени без СД 2 типа. Контрольную группу составили 20 практически здоровых человек. Установлено, что при сочетанном течении АГ и СД 2 типа, наблюдается гипервисфатинемия и гипооментинемия, которые статистически значимо взаимосвязаны с прогрессированием, углеводных нарушений, атерогенной дислипидемии, инсулинорезистентности и ремоделирования миокарда, что значительно повышает сердечно-сосудистого риск у данной категории пациентов.

Ключевые слова: артериальная гипертензия, сахарный диабет 2 типа, апелин, висфатин, ремоделирование миокарда.

**ВПЛИВ АДІПОКІНОВОГО ПРОФІЛЮ НА МЕТАБОЛІЧНІ ПОРУШЕННЯ
І КАРДІАЛЬНЕ РЕМОДЕЛЮВАННЯ У ПАЦІЄНТІВ
З АРТЕРІАЛЬНОЮ ГІПЕРТЕНЗІЄЮ ТА ЦУКРОВИМ ДІАБЕТОМ 2 ТИПУ**

Біловол О. М., **Бобронікова Л. Р.**, Аль-Травнек О. В.

Харківський національний медичний університет, м. Харків, Україна
l.bobronnikova@mail.ru

Мета роботи полягала у дослідженні впливу активності апеліну і оментину на прогресування метаболічних порушень і ремодулювання міокарду у пацієнтів з артеріальною гіпертензією (АГ) та цукровим діабетом (ЦД) 2 типу. Обстежено 44 пацієнти з АГ II стадії, 2 ступеня у поєднанні з ЦД 2 типу та 42 пацієнти з АГ II стадії, 2 ступеня без ЦД 2 типу. Контрольну групу склали 20 практично здорових осіб. Встановлено, що при поєднаному перебігу АГ і ЦД 2 типу, спостерігається гіпервісфатинемія і гіпооментинемія, які статистично взаємопов'язані з прогресуванням вуглеводних порушень, атерогенною дисліпідемією, інсулінорезистентністю та ремоделюванням міокарду, що значно підвищує серцево-судинний ризик у даної категорії пацієнтів.

Ключові слова: артеріальна гіпертензія, цукровий діабет 2 типу, вісфатин, оментин, ремоделювання міокарду.

**ADIPOKINE'S PROFILE EFFECTS ON THE METABOLIC DISORDERS
AND CARDIAC REMODELING IN PATIENTS
WITH ARTERIAL HYPERTENSION AND TYPE 2 DIABETES**

O. N. Bilovol, **L. R. Bobronnikova**, O. V. Al-Trawneh

Kharkiv National Medical University, Kharkiv, Ukraine
l.bobronnikova@mail.ru

The aim of the work was to study the effect of apelin and omentin's activity on the progression of metabolic disorders and myocardial remodeling in patients with hypertension (AH) and type 2 diabetes (DM2). The study involved 44 patients with stage II and 2 degrees of AH, combined with DM2 type 2 and 42 patients with stage II and 2 degrees of hypertension without DM2. The control group consisted of 20 practically healthy persons. It has been found that during the combined course of AH and DM2 was observed hypervisfatinemya and hypoomentinemiya that is significantly correlated with the development and progression of the atherogenic dyslipidemia, carbohydrate disorders, insulin resistance and myocardial remodeling, that greatly increases the cardiovascular risk in the patients.

Keywords: hypertension, type 2 diabetes, visfatin, omentin, myocardial remodeling.