Original Scientific Research Оригинальные научные публикации

DOI: https://doi.org/10.51922/2616-633X.2021.5.2.1122

РАННИЕ И АЛЬТЕРНАТИВНЫЕ МАРКЕРЫ РАЗВИТИЯ ХРОНИЧЕСКОЙ СЕРДЕЧНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ У ПАЦИЕНТОВ С САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ

О.Н. Василькова¹, Т.В. Мохорт², Л.Е. Коротаева³, Ю.И. Ярец³, И.Ю. Пчелин⁴, В.К. Байрашева⁵, О.Н. Шестовец³, Я.А. Боровец¹, Е.П. Науменко³, Н.А. Филипцова³

УО «Гомельский государственный медицинский университет», Гомель, Беларусь¹

УО «Белорусский государственный медицинский университет», Минск, Беларусь²

ГУ «Республиканский научно-практический центр радиационной медицины и экологии человека», Гомель, Беларусь³

Санкт-Петербургский государственный университет, Санкт-Петербург, Россия⁴

Национальный медицинский исследовательский центр им. В.А. Алмазова, Санкт-Петербург, Россия⁵

e-mail: olga.n.vasilkova@gmail.com +375297301027

УДК 616.379-008.64-08-06:616.12-008.46

Ключевые слова: сахарный диабет, хроническая сердечная недостаточность, интерлейкин-6.

ДЛЯ ЦИТИРОВАНИЯ. О.Н. Василькова, Т.В. Мохорт, Л.Е. Коротаева, Ю.И. Ярец, И.Ю. Пчелин, В.К. Байрашева, О.Н. Шестовец, Я.А. Боровец, Е.П. Науменко, Н.А. Филипцова. Ранние и альтернативные маркеры развития хронической сердечной недостаточности у пациентов с сахарным диабетом. Неотложная кардиология и кардиоваскулярные риски, 2021, Т. 5, № 1, С. 1122–1127.

Цель исследования. Оценить взаимосвязь провоспалительных цитокинов и хемокинов с уровнями натрийуретических пептидов у пациентов с сахарным диабетом (СД).

Материалы и методы. Обследовано 155 пациентов (14 мужчин и 61 женшина) с СД 1 и 2 типа в возрасте от 34 до 84 лет. Всем пациентам проводили стандартное клиническое и лабораторное обследование, с оценкой уровней провоспалительных цитокинов (интерлейкина-6 (ИЛ-6), фактора некроза опухолей-альфа (ФНО-альфа), хемокинов (монокин, индуцированный интерфероном-гамма (MIG), хемокин, экспрессируемый и секретируемый Т-клетками (RANTES), факторов роста (фактор роста фибробластов 23 (FGF-23), сосудистый эндотелиальный фактор роста A (VEGF-A), уровней натрийуретических пептидов (натрийуретический пептид В-типа (BNP) и N-концевой пропептид натрийуретического гормона В-типа (proBNP). Оценивалась функция почек на основании содержания в сыворотке крови креатинина, подсчета скорости клубочковой фильтрации (СКФ) по формуле СКD-ЕРІ, определения уровня альбуминурии (соотношение альбумин/креатинин (А/К). Проводилось эхокардиографическое исследование по стандартному протоколу с расчетом размерных, объемных и скоростных характеристик. Статистическую обработку полученных данных проводили с помощью программы smSTATA 14.2 for Mac (2018).

Результаты. У 57% пациентов с СД были выявлены значения BNP и proBNP, превышающие диагностические уровни BNP > 35 пг/мл и/или proBNP > 125 пг/мл. BNP и proBNP положительно коррелировали с гомоцистеином, мочевой кислотой, ИЛ-6, С-реактивным белком (СРБ), высокочувствительным СРБ (вчСРБ), А/К, креатинином, цистатином С, ФНО-альфа, хемокином (MIG, RANTES), факторами роста (FGF-23, VEGF-A) (p < 0.05). Согласно результатам множественного регрессионного анализа, предикторами увеличения proBNP являлись ИЛ-6, A/K, креатинин ($\beta = 0.70$, p < 0.001, $\beta = 3,51, p = 0,01, \beta = 0,97, p = 0,01,$ соответственно). ROC анализ определил наибольшую диагностическую значимость креатинина для прогнозирования повышения proBNP. Значимость ИЛ-6 оказалась выше, чем А/К (AUC-0,777). Так, при уровне ИЛ-6 (АUC-0,789) = 3,1 мг/мл чувствительность и специфичность для увеличения концентрации proBNP составили 71,9% и 71,2%.

Заключение. ИЛ-6 может выступать в качестве независимого предиктора повышения натрийуретических пептидов у пациентов с СД. Дальнейшее изучение роли провоспалительных факторов в развитии сердечно-сосудистых заболеваний необходимо для полного понимания патогенеза развития сердечной недостаточности, что в дальнейшем позволит создать предпосылки для поиска новой эффективной и безопасной патогенетической терапии.

EARLY AND ALTERNATIVE MARKERS OF CHRONIC HEART FAILURE IN PATIENTS WITH DIABETES MELLITUS

V. Vasilkova¹, T. Mokhort², L. Korotaeva³, Y. Yarets³, I. Pchelin⁴, V. Bayrasheva⁵, O. Shestovets³, Y. Borovets¹, E. Naumenko³, N. Filiptsova³

Gomel State Medical University, Gomel, Belarus¹ Belarusian State Medical University, Minsk, Belarus² Republican Research Centre for Radiation Medicine and Human Ecology, Gomel, Belarus³

Saint Petersburg State University, Saint Petersburg, Russia⁴ Almazov National Medical Research Centre, Saint Petersburg, Russia⁵

e-mail: olga.n.vasilkova@gmail.com +375297301027

Key words: diabetes mellitus, chronic heart failure, interleukin-6.

FOR REFERENCES. V. Vasilkova, T. Mokhort, L. Korotaeva, Y. Yarets. Early and alternative markers of chronic heart failure in patients with diabetes mellitus. Neotlozhnaya kardiologiya i kardiovaskulyarnye riski (Emergency cardiology and cardiovascular risks), 2021, vol. 5, no. 1, pp. 1122–1127.

Aim: to assess the relationship of proinflammatory cytokines and chemokines with the levels of natriuretic peptides in patients with diabetes mellitus (DM).

Materials and methods. A total of 155 patients (14 men and 61 women) with type 1 and type 2 diabetes, aged 34 to 84 years, were examined. All patients underwent standard clinical and laboratory examination, with an assessment of the levels of pro-inflammatory cytokines (interleukin 6 (IL-6), tumour necrosis factor alpha (TNF-alpha), chemokines (monokine induced by interferon-gamma (MIG), regulated upon activation, normal T cell expressed and presumably secreted (RANTES), growth factors (fibroblast growth factor-23 (FGF-23), vascular endothelial growth factor (VEGF-A), natriuretic peptides (B-type natriuretic peptide (BNP), N-terminal fragment of B-type natriuretic peptide (proBNP). Renal function was assessed based on the levels of serum creatinine, glomerular filtration rate (GFR), which was calculated according to the CKD-EPI formula, and albuminuria, which was assessed as albumin/creatinine ratio (A/C). An echocardiographic examination was conducted according to the standard protocol with the calculation of dimensional, volume and speed characteristics. Statistical data analysis was performed using smSTATA 14.2 for Mac (2018).

Сердечно-сосудистые осложнения сахарго матрикса миокарда (10, 11). Известен ряд ного диабета (СД) остаются одной из наиботесно связанных компонентов иммунной сислее актуальных проблем современной медитемы, которые могут участвовать в патогенецины. По данным крупного проспективного зе ХСН, и главные из них - провоспалительисследования MRFIT, наличие СД увеличиные цитокины, хемокины, оксид азота, мовает вероятность смерти от сердечно-сосулекулы адгезии, аутоантитела, эндотелины. дистых причин в 3 раза (1), а риск развития Однако их роль в процессе формирования новых случаев хронической сердечной несиндрома ХСН пока окончательно не опредостаточности (ХСН) увеличивается в 1,7-3,3 раза. Наблюдаемая ассоциация СД и сердечной недостаточности может объясняться несколькими очевидными механизмами. Это Цель исследования и высокая распространенность у пациентов Оценить взаимосвязь провоспалительных с СД наиболее значимых факторов риска цитокинов и хемокинов с уровнями натрий-

СН – артериальной гипертензии и ИБС. Это уретических пептидов (НУП) у пациентов с СД. и диабетическая кардиомиопатия, при которой развиваются структурно-функциональные изменения миокарда у пациентов с СД, Материалы и методы включающие увеличение массы миокарда левого желудочка, увеличение толщины стенок и объемов камер, миокардиальный фиброз, внутриклеточное накопление липидов, на-

Несколько лет назад была предложена новая модель развития и прогрессирования ХСН, суть которой заключается в системном воспалении как катализаторе сердечно-сосудистых нарушений (3-6). Согласно этой теории, неспецифическая активация макрофагов и моноцитов, реализующаяся при тяжелых нарушениях микроциркуляции, является индуктором синтеза провоспалительных цитокинов (7-9). В настоящее время известно более 30 видов цитокинов, гиперэкспрессия которых является триггером к развитию субклинического воспаления, эндотелиальной дисфункции, поражению мембран кардиомиоцитов и их гипертрофии, усилению апоптоза кардиомиоцитов и избыточному развитию внеклеточного коллагеново-

рушение диастолической и систолической

функции и снижение эластичности желу-

дочка (2).

the diagnostic values of BNP > 35 pg/ml and/or proBNP > 125 pg/ml. The levels of BNP and proBNP positively correlated with the levels of homocysteine, uric acid, IL-6, C-reactive protein (CRP), high-sensitivity C-reactive protein (hsCRP), A/C, creatinine, cystatin C, TNF-alpha, chemokines (MIG, RANTES), growth factors (FGF-23, VEGF-A) (p < 0.05). According to multiple regression analysis, predictors for increased proBNP were IL-6, A/K, creatinine ($\beta = 0.70$, p < 0.001, $\beta = 3.51$, p = 0.01, $\beta = 0.97$, p = 0.01, respectively). ROC analysis determined the highest diagnostic significance of creatinine for the prediction of increased proBNP. The significance of IL-6 proved higher than A/C (AUC-0.777). Thus, when the level of IL-6 (AUC-0.789) was 3.1 mg/ml, the sensitivity and specificity for increased proBNP concentration were 71.9% and 71.2%, respectively. **Conclusion.** IL-6 might be an independent predictor of increased levels

Results. 57% DM patients had BNP and proBNP levels exceeding

of natriuretic peptide in patients with diabetes. Further study of the role of pro-inflammatory cytokines in the development of cardiovascular diseases will make it possible to finally decode the mechanisms of their pathogenesis, which will further allow us to understand their complex effect on the body and obtain information for the development of new effective and safe specific medicines.

Обследовано 155 пациентов (40 мужчин и 115 женщин) с СД 1 и 2 типа с длительностью заболевания 13,70±8,94 лет, в возрасте от 34 до 84 лет. У 86% пациентов, включенных в исследование, в анамнезе были ИБС и/или АГ. Критериями включения в основную группу исследования были: информированное согласие пациента, наличие СД 2 типа или СД 1 типа в анамнезе. С целью минимизации влияния других факторов из исследования исключались пациенты с заболеваниями щитовидной железы, сопровождающихся манифестным нарушением функции, с печеночной недостаточностью, активными формами гепатита, системными аутоиммунными заболеваниями, онкологическими заболеваниями в анамнезе, острыми коронарными событиями, с эпизодами тромбоэмболии легочной артерии, острыми нарушениями мозгового кровообращения в анамнезе менее 6 месяцев до начала исследования, пороками сердца, инфекционным эндокардитом, фибрилляцией предсердий, хрониче-

1122 1123 НЕОТЛОЖНАЯ КАРДИОЛОГИЯ И КАРДИОВАСКУЛЯРНЫЕ РИСКИ ■ Том 5 №1 2021 г. Vol. 5 № 2021 ■ EMERGENCY CARDIOLOGY AND CARDIOVASCULAR RISKS

Оригинальные научные публикации
Original Scientific Research

ской ревматической болезнью сердца, анемией средней и тяжёлой степени тяжести, тяжелыми инфекциями, с указанием на злоупотребление алкоголем. Пациенты получали таблетированные сахароснижающие препараты (группы бигуанидов, сульфонилмочевины), комбинированную сахароснижающую терапию (группы бигуанидов, сульфонилмочевины, базальный инсулин), инсулинотерапию (генно-инженерные инсулины короткого и продленного действия). Сопутствующая терапия пациентов была максимально стандартизирована с целью избежать дополнительных влияний и включала следующие группы препаратов: ингибиторы ангиотензин-превращающего фермента, блокаторы рецепторов ангиотензина, блокаторы кальциевых каналов, бета-блокаторы, диуретики, препараты ацетилсалициловой кислоты, статины.

Всем пациентам проводили клиническое и лабораторное обследование, включающее определение индекса массы тела (ИМТ), исследование уровня гликированного гемоглобина (НВА1с), С-реактивного белка (СРБ), высокочувствительного СРБ (вчСРБ), мочевой кислоты, липидного спектра крови (общий холестерин (ОХ), триглицериды (ТГ), холестерин липополисахаридов высокой плотности (ЛПВП), холестерин липополисахаридов низкой плотности (ЛПОНП), интерлейкина-6 (ИЛ-6), уровней натрийуретических пептидов (ВNР и ргоВNР) в сыворотке крови.

Оценивалась функция почек на основании содержания в сыворотке крови креатинина, подсчета СКФ по формуле СКD-ЕРІ, определения уровня альбуминурии (соотношение альбумин/креатинин (A/K).

Дополнительные исследования включали определение уровня морфогенетического фосфатурического белка FGF-23. Количественную концентрацию FGF-23 (C-Terminal) в сыворотке крови определяли с использованием коммерческих наборов фирмы Biomedica (Австрия) методом иммуноферментного анализа. Определение уровней ФНО-альфа, хемокинов МІС и RANTES, фактора роста VEGF-А осуществлялось с использованием коммерческих наборов фирмы eBioscience (Австрия) методом иммуноферментного анализа.

Эхокардиографическое исследование проводилось на аппарате VIVID 9 EXP (M + B режим + цветное картирование) в положении пациента лежа на спине и на левом боку в стандартных эхокардиографических позициях по стандартному протоколу с расчетом размерных, объемных и скоростных характеристик.

Статистическую обработку полученных данных проводили с помощью программы smSTATA 14.2 for Mac (2018). В представ-

ленной работе данные представляли в виде Ме (25-75), где Ме – медиана, 25 – 25-й процентиль и 75 - 75-й процентиль, min - минимальное значение, тах - максимальное значение величины. При отсутствии подчинения закону нормального распределения оцениваемых переменных использовали непараметрический критерий U-теста Манна -Уитни. Оценку корреляционной зависимости проводили с помощью построения корреляционной сети с помощью программы Cytoscape 3.5.1 (США) и приложения к программе Metscape 3.1.3 с установлением порогов коэффициента корреляции > 0,3. После корреляционного анализа проводили множественный регрессионный анализ с вычислением коэффициента линейной регрессии (R²) и построением уравнения линейной зависимости. Диагностическая точность биомаркеров оценивалась с помощью анализа характеристических кривых (ROC - анализ).

Результаты и обсуждение

Все пациенты, включенные в наше исследование, имели ассоциированную патологию, представляющую морфологическую основу для развития ХСН. Согласно рекомендациям Европейского общества кардиологов по диагностике и лечению острой и хронической сердечной недостаточности 2016 (12), следующим этапом в диагностике ХСН после оценки симптомов и признаков является определение натрийуретических пептидов (диагностические уровни BNP > 35 пг/мл и/или proBNP > 125 пг/мл). В нашем исследовании у 57% пациентов с СД были выявлены значения BNP и proBNP, превышающие диагностические показатели, что дало основание для проведения эхокардиографического исследования. У всех пациентов ФВ превышала 50% (63,33±4,83%), а увеличение индекса массы миокарда левого желудочка (ИММЛЖ) ≥ 115 г/м² для мужчин и ≥ 95 г/м² для женщин наблюдалось у 100% пациентов, что можно расценивать как наличие ХСН с сохраненной фракцией выброса.

Безусловно, существует множество сердечно-сосудистых и других причин, вызывающих повышение BNP и ргоВNР – это, например, возраст и почечная недостаточность (13). Но, с другой стороны, уровень натрийуретических пептидов может снижаться у пациентов, страдающих ожирением (14). В нашей работе и возраст (медиана 60 лет), и снижение функции почек (медиана креатинина 303 мкмоль/л) вполне могли обуславливать обнаруженный нами большой процент пациентов с СД и предположительно наличием ХСН, однако эти же пациенты имели и избыточную массу тела (медиана 28,52 кг/м²),

что, как указывалось выше, имеет обратный эффект на показатели BNP и proBNP.

Таким образом, исходя из критериев диагностики ХСН с сохраненной фракцией выброса (ХСН-сФВ) (анамнез заболевания (ИБС, АГ, ХБП), ФВ ЛЖ \geq 50%, повышенные уровни НУП, гипертрофия ЛЖ по данным Эхо-КГ) мы разделили наших пациентов на 2 группы: с ХСН-сФВ и без ХСН (таблица 1).

Как видно из данных таблицы, уровни ТГ у пациентов с СД и ХСН были достоверно выше, чем у пациентов с СД без ХСН (2,10 (1,57-2,40) ммоль/л против 1,54 (1,09-2,10) ммоль/л, соответственно). При этом изменений со стороны других параметров липидного спектра крови между группами получено не было. Пациенты с ХСН имели выраженные изменения со стороны показателей почечной функции. Так, уровни креатинина и экскреция белка с мочой были значимо выше, чем у группы без ХСН (303,0 (155,0-437,5) мкмоль/л против 71,0 (61,0-86,0)мкмоль/л и 24,95 (8,55-51,35) мг/ммоль против 2,95 (2,33-7,96) мг/ммоль, соответственно). Концентрация провоспалительных цитокинов, хемокинов и факторов роста, как и уровни СРБ, вчСРБ, гомоцистеина, мочевой кислоты были также достоверно выше в группе СД и ХСН, чем без ХСН.

У пациентов с СД и повышенными уровнями НУП масса миокарда ЛЖ и ИММЛЖ были достоверно больше, чем у пациентов с нормальными уровнями НУП (272,0 (242,0-312,0) против 216,0 (170-240,5) г и 146,5 (127,75-168,0) против 128,5 (117,5-151,0) г/м² соответственно, р < 0,001).

Построение корреляционных сетей с установлением порога значения корреляционного коэффициента > 0,3 выявило взаимосвязь BNP и proBNP с возможными факторами корреляции (рисунок 1). На данном рисунке представлены все показатели, имеющие достоверные значения при р < 0,05. Наиболее сильные корреляционные взаимоотношения наблюдались между proBNP и креатинином (r = 0.77, p = 0.00001), proBNP и A/K <math>(r = 0.74, p =0,00001), proBNP и ИЛ-6 (r = 0,73, p = 0,0001), proBNP и гомоцистеином (r = 0.64, p =0,00001), proBNP и вчСРБ (r = 0,57, p = 0,00001), proBNP и VEGF-A (r = 0,47, p = 0,005), proBNPи FGF-23 (r = 0.59, p = 0.00001), proBNP и RANTES (r = 0.41, p = 0.0001), proBNP и MIG (r = 0.47, p = 0.00001), proBNP и ФНО-альфа (r = 0.38, p = 0.02).

Результаты корреляционного анализа позволили включить значимые переменные в множественный регрессионный анализ для проверки ассоциации proBNP с уровнями цитокинов, факторов роста и других параметров (таблица 2).

Таблица 1. Характеристика пациентов группы с СД в зависимости от наличия ХСН, (Ме, 25%-75%ДИ)

	Группа пациенто			
Показатель	ХСН-сФВ n = 89	без XCH n = 66	р	
Возраст, лет	61,00 (55,00-67,00)	57,00 (44,00-65,0)	NS	
ИМТ, кг/м ²	28,52 (25,06-34,95)	31,59 (26,06-35,20)	NS	
Уровень HbA _{1C} , %	8,70 (7,95-9,40)	8,90 (7,90-9,60)	NS	
ТГ, ммоль/л	2,10 (1,57-2,40)	1,54 (1,09-2,10)	0,0006	
ХС ЛПВП, ммоль/л	1,34 (1,06-1,62)	1,27 (1,06-1,47)	NS	
ХС ЛПНП, ммоль/л	3,45 (2,75-3,92)	3,17 (2,69-3,69)	NS	
ХС ЛПОНП, ммоль/л	0,84 (0,60-1,03)	0,70 (0,49-0,97)	NS	
ОХ, ммоль/л	5,20 (4,70-6,10)	5,20 (4,70-5,70)	NS	
Креатинин, мкмоль/л	303,00 (155,00-437,50)	71,00 (61,00-86,00)	<0,0001	
А/К, мг/ммоль	24,95 (8,55-51,35)	2,95 (2,33-7,96)	<0,0001	
Мочевая кислота, ммоль/л	0,32 (0,25-0,38)	0,51 (0,36-0,60)	<0,0001	
VEGF-A, пг/мл	551,8 (222,63-834,2)	299,65 (226,89-481,8)	0,004	
FGF-23, пмоль/л	3,22 (1,09-9,55)	0,52 (0,27-1,08)	<0,0001	
RANTES, нг/мл	97,87 (78,0-151,40)	74,52 (61,67-88,41)	<0,0001	
ФНО-альфа, пг/мл	14,89 (8,83-25,91)	11,60 (8,19-17,15)	NS	
MIG, пг/мл	502,6 (121,71-960,05)	107,81 (73,37-231,93)	<0,0001	
СРБ, мг/л	8,2 (5,65-11,1)	3,15 (1,65-5,65)	<0,0001	
вчСРБ, мг/л	9,5 (7,0-13,5)	4,2 (2,5-6,95)	<0,0001	
ИЛ-6, мг/мл	7,96 (2,85-12,65)	1,9 (1,6-3,12)	<0,0001	
Гомоцистеин, мкмоль/л	14,0 (10,25-21,3)	8,7 (7,45-11,5)	<0,0001	
BNP, пг/мл	203,35 (101,25-346,95)	24,4 (19,65-29,65)	<0,0001	
proBNP, пг/мл	537,85 (226,1-787,0)	76,4 (55,35-100,75)	<0,0001	
Масса миокарда ЛЖ, г	272,0 (242,0-312,0)	216,0 (170-240,5)	<0,0001	
ИММЛЖ, г/м²	146,5 (127,75-168,0)	128,5 (117,5-151,0)	<0,0001	
Фракция выброса ЛЖ, %	62,00 (59,00-62,00)	65,00 (62,00-65,00)	<0,0001	

Примечани е – NS — статистически незначимо, ЛЖ — левый желудочек, ИММЛЖ — индекс массы миокарда левого желудочка.

Table 1. Characteristics of patients with diabetes, depending on the presence of CHF, (Me, 25% 75% CI)

	DM		
Parameter	DM group CHFpEF n = 89	o, n = 155 without CHF n = 66	р
Age, years	61,00 (55,00-67,00)	57,00 (44,00-65,0)	NS
BMI, kg/m ²	28,52 (25,06-34,95)	31,59 (26,06-35,20)	NS
HbA _{1C} , %	8,70 (7,95-9,40)	8,90 (7,90-9,60)	NS
TG, mmol/l	2,10 (1,57-2,40)	1,54 (1,09-2,10)	0,0006
HDL-C, mmol/l	1,34 (1,06-1,62)	1,27 (1,06-1,47)	NS
LDL-C, mmol/l	3,45 (2,75-3,92)	3,17 (2,69-3,69)	NS
VLDL-C, mmol/l	0,84 (0,60-1,03)	0,70 (0,49-0,97)	NS
TC, mmol/l	5,20 (4,70-6,10)	5,20 (4,70-5,70)	NS
Creatinine, mcmol/l	303,00 (155,00-437,50)	71,00 (61,00-86,00)	< 0,0001
A/C, mg/mmol	24,95 (8,55-51,35)	2,95 (2,33-7,96)	< 0,0001
Uric acid, mmol/l	0,32 (0,25-0,38)	0,51 (0,36-0,60)	< 0,0001
VEGF-A, pg/ml	551,8 (222,63-834,2)	299,65 (226,89-481,8)	0,004
FGF-23, pmol/l	3,22 (1,09-9,55)	0,52 (0,27-1,08)	< 0,0001
RANTES, ng/ml	97,87 (78,0-151,40)	74,52 (61,67-88,41)	< 0,0001
TNF-alpha, пг/мл	14,89 (8,83-25,91)	11,60 (8,19-17,15)	NS
MIG, pg/ml	502,6 (121,71-960,05)	107,81 (73,37-231,93)	< 0,0001
CRP, mg/l	8,2 (5,65-11,1)	3,15 (1,65-5,65)	< 0,0001
hsCRP, mg/l	9,5 (7,0-13,5)	4,2 (2,5-6,95)	< 0,0001
IL-6, mg/ml	7,96 (2,85-12,65)	1,9 (1,6-3,12)	< 0,0001
Homocysteine, µmol/l	14,0 (10,25-21,3)	8,7 (7,45-11,5)	< 0,0001
BNP, pg/ml	203,35 (101,25-346,95)	24,4 (19,65-29,65)	< 0,0001
proBNP, pg/ml	537,85 (226,1-787,0)	76,4 (55,35-100,75)	< 0,0001
Left ventricular mass, g	272,0 (242,0-312,0)	216,0 (170-240,5)	< 0,0001
LVMI, g/m ²	146,5 (127,75-168,0)	128,5 (117,5-151,0)	< 0,0001
LVEF, %	62,00 (59,00-62,00)	65,00 (62,00-65,00)	< 0,0001

Note-NS-statistically nonsignificant, LV — left ventricular, LVMI — left ventricular mass index.

Original Scientific Research Оригинальные научные публикации

Рисунок 1. Графическое изображение корреляционной сети BNP и proBNP с возможными факторами корреляции v пациентов с СД (Толщина линий представляет силу корреляции. Красные линии - положительная корреляция. Синии линии – отрицательная корреляция)

Figure 1. **Graphical representation** of the correlation network BNP and proBNP with possible correlation factors in patients with diabetes (Line weights represent the strength of the correlation. Red lines are positive correlation. Blue lines are negative correlation)

Таблина 2 Множественный линейный регрессионный анализ proBNP со значимыми факторами, заданными для возраста, гомоцистеина, вчСРБ, VEGF-A, FGF-23, RANTES, МІG, ФНО-альфа, ИЛ-6, А/К и креатинина

Возраст Гомопистеин вчСРБ VEGF-A FGF-23 **RANTES** MIG ФНО-альфа ИЛ-6 A/K Креатинин $R^2 = 0.60$

Примечание – В – нестандартизированный регрессионный коэффициент-CI: — конфиденционный интервал

Table 2.	Признак
Multiple linear	Age
egression analysis	Homocystein
of proBNP with significant	hsCRP
factors adjusted for age,	VEGF-A
homocysteine, hsCRP,	FGF-23
VEGF-A, FGF-23, RANTES,	RANTES
MIG, TNF-alpha, IL-6, A/C and creatinine	MIG
and creatinine	TNF-alpha
	IL-6
	A /C

Признак	ß	р	95% CI
Age	-0,91	0,66	-4,97;3,14
Homocysteine	-1,56	0,59	-7,29;4,16
hsCRP	6,70	0,10	-1,24;14,63
VEGF-A	0,06	0,53	-0,13;0,25
FGF-23	-7,34	0,50	-28,62;13,94
RANTES	-0,95	0,24	-2,54;0,64
MIG	0,01	0,83	-0,07;0,09
TNF-alpha	0,74	0,79	-4,84;6,33
IL-6	1,70	<0,001	1,51;2,49
A/C	3,51	0,01	0,91;6,12
Creatinine	0,97	0,01	0,30;1,64
$R^2 = 0.60$			

Note -B – non-standardized regression coefficient-Cl: – confidential interval.

_		BNP			
	ProBNP				
			0	B/EF	
Гомоцистеин Homocystein	e	СЗБ/СПР		ИЛ-6/IL-6	
			CDF (I CDD		
	MMЛЖ/LVM		вчСРБ/hsCRP		
	- XXXX			СКФ/GF	R
A/K/A/C	Цистатин/				
	Cystatin C	NO.		ΦHO-a TNF-	альфа/ alpha
Креатинин/ Creatinine			Возраст/А	ge	
Creatinine		MIG		Мочевая к-та/	
Подоцин/	Podocin	ZAKA A		Uric acid	
подоции			RANTES	4/	
<	FGF-23		RANILS	1/	
No.	1400014		VEC	GF-A	
КИЛ	M-1/KIM-1	ИММЛ	K/LVMI		
Признак В		AF9/ 61	Иопостио ч	TO VBOUWIOC'S	пиноврнико
Признак В	p 9	05% CI	известно, ч	то хроническая	гиперглике-

Известно, что хроническая гиперглин	95% CI	р	ß
мия при СД, независимо от наличия ИБ	-4,97;3,14	0,66	-0,91
и артериальной гипертензии, является пр	-7,29;4,16	0,59	-1,56
чиной непосредственного поражения серд	-1,24;14,63	0,10	6,70
чной мышцы, которое приводит к наруш	-0,13;0,25	0,53	0,06
нию функции левого желудочка и развити	-28,62;13,94	0,50	-7,34
сердечной недостаточности. В нашем иссл	-2,54;0,64	0,24	-0,95
довании мы не получили достоверной ко	-0,07;0,09	0,83	0,01
реляции между HbA1c и натрийуретическ	-4,84;6,33	0,79	0,74
ми пептидами (р > 0,05). Возможно, отриц	1,51;2,49	< 0,001	1,70
тельный результат связан с сахароснижающе терапией, направленной на достижение 1	0,91;6,12	0,01	3,51
левых значений гликемии.	0,30;1,64	0,01	0,97
Розунителя и мисокостронного пограссиони			

Результаты множественного регрессионного анализа указывают на потенциальную роль ИЛ-6, А/К, креатинина в качестве предикторов увеличения proBNP ($\Omega = 0.70$, p < 0.001, $\beta = 3.51$, p = 0.01, $\beta = 0.97$, p = 0.01, cootbetственно). И если роль креатинина и А/К, как независимых предикторов неблагоприятного сердечно-сосудистого прогноза, доказана и не подвергается сомнению (15–17), то роль ИЛ-6, как альтернативного маркера, представляет интерес. Проведенные исследования показывают, что ИЛ-6 может выступать в качестве независимого предиктора развития инфаркта миокарда у здоровых лиц, а также общей смертности у пожилых (18). Помимо этого, имеются все основания считать, что высокий титр ИЛ-6 может способствовать ухудшению прогноза пациентов с ХСН, получающих специфическое лечение (19, 20).

С целью оценки диагностической значимости исследуемых биомаркеров для прогнозирования увеличения НУП нами был выполнен сравнительный анализ площадей под характеристическими кривыми (ROC AUC) исследуемых показателей. Для каждого из данных биомаркеров были вычислены оптимальные значения порога отсечения на основании максимальной чувствительности и специфичности (рисунок 2).

В результате мы получили следующую картину: как и предполагалось, наибольшая диагностическая значимость была выявлена у креатинина (AUC-0,893), но при этом значимость ИЛ-6 оказалась выше, чем А/К (AUC-0,777). Так, при уровне ИЛ-6 (AUC-0.789) = 3.1 мг/мл чувствительность и специфичность для увеличения концентрации proBNP составили 71,9% и 71,2%.

Таким образом, концепция формирования ХСН многогранна. Как показывают последние исследования в этой области, огромное значение в патогенезе ХСН принадлежит установлению роли активации цитокинов (21, 22), что создает предпосылки для прогрессирования уже имеющихся сердечно-сосудистых осложнений в условиях СД и диабетической кардиомиопатии.

Заключение

Определенная нами ассоциация ИЛ-6 и натрийуретических пептидов у пациентов с СД демонстрирует новые представления о механизмах формирования сердечной недостаточности. Дальнейшее изучение роли провоспалительных факторов в развитии сердечно-сосудистых заболеваний необходимо для полного понимания патогенеза разви-

REFERENCES

- Christodoulidis G., Vittorio T.J., Fudim M., Lerakis S., Kosmas C.E. Inflammation in coronary artery disease. Cardiol Rev, 2014, vol. 22, no. 6, pp. 279-288.
- Boudina S., Abel E.D. Diabetic cardiomyopathy revisited. *Circulation*, 2007, vol. 115, pp. 3213–3223. Ruparelia N., Chai J.T., Fisher E.A., Choudhury R.P. Inflammatory processes in cardiovascular
- disease: a route to targeted therapies. Na. Rév Cardiol, 2017, vol. 14, pp. 133-144. 4. Volpato S., Guralnik J.M., Ferrucci L., Balfour J., Chaves P., Fried L.P., Harris T.B. Cardiovascular disease interleukin-6 and risk of mortality in older women the women's health and aging study. Circulation, 2001, vol. 103, pp. 947-953.
- Upadhyay R.K. Emerging risk biomarkers in cardiovascular diseases and disorders. *J. Lipids*, 2015. doi: 10.1155/2015/971453.
- 6. Sun Y. Myocardial repair/remodelling following infarction: roles of local factors. Cardiovasc Res, 2009, vol. 81, pp. 482-490.
- Pitsavos C., Panagiotakos D.B, Menotti A., Chrysohoou C., Skoumas J., Stefanadis C., Dontas A., Toutouzas P. Forty-Year Follow-Up of Coronary Heart Disease Mortality and Its Predictors: The Corfu Cohort of the Seven Countries Study, Prev Cardiol, 2003, vol. 6, pp. 155-160. 8. Kosmas C.E., Silverio D., Tsomidou C. The Impact of Insulin Resistance and Chronic
- Kidney Disease on Inflammation and Cardiovascular Disease. Clin Med Insights En docrinol Diabetes, 2018, vol.11, pp.12-16. doi: 10.1177/1179551418792257.
- 9. Bongartz G.L., Cramer M.J., Doevendans P.A., Joles J.A., Braam B. The severe cariorenal syndrome: Guyton revisited. Eur Heart J, 2005, vol. 26, no. 1, pp. 11-17.
- 10. Feldman A.M., Brostow M.R., Parmley W.W., Carson P.E., Pepine C.J., Gilbert E.M., Strobeck J.F., Hendrix G.H., Powers F.R., Bain R.P. et al. Effects of vesnarinon on norbidity and mortality in patients with heart failure. New Engl J Med, 1993, vol. 329(3), pp. 149-155. doi: 10.1056/NEJM199307153290301.
- 11. Westman P.C., Lipinski M.J., Luger D., Waksman R., Bonow R.O., Wu E., Epstein S.E. Infammation as a driver of adverse left ventricular remodeling after acutemyocardial infarction. J Am Coll Cardiol, 2016, vol. 67, no. 17, pp. 2050-2060. doi: 10.1016/j.jácc.2016.01.073.
- 12. ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure 2016. Eur Heart J, 2016, vol. 37, pp. 2129-2200.
- 13. Maisel A., Mueller C., Adams K., Anker S.D., Aspromonte N., Cleland J.G.F., Cohen-Solal A., Dahlstrom U., DeMaria A., DiSomma S., Filippatos G.S., Fonarow G.C., Jourdain P., Komajda M., Liu P.P., McDonagh T., McDonald K., Mebazaa A., Niemi-

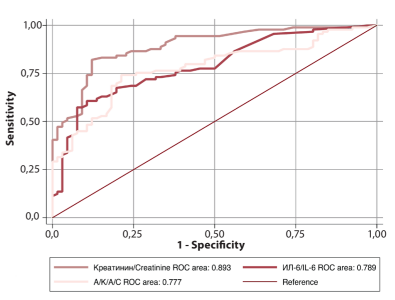


Рисунок 2. ROC-анализ определения диагностической значимости ИЛ-6, A/K и креатинина для прогнозирования развития ХСН

Figure 2. ROC analysis of diagnostic the significance of IL-6, A/C and creatinine for predicting the development of CHF

тия сердечной недостаточности, что в дальнейшем позволит создать предпосылки для поиска новой эффективной и безопасной патогенетической терапии.

Конфликт интересов: отсутствует.

Финансирование: Работа выполнена в рамках научноисследовательской работы по договору с Белорусским республиканским фондом фундаментальных исследований (БРФФИ) No M17PM-113 от 01.06.2017 и при финансовой поддержке Российского фонда фундаментальных исследований (РФФИ) в рамках проекта 17-54-04080.

- nen M.S., Peacock W.F., Tubaro M., Valle R., Vanderhyden M., Yancy C.W., Zannad F., Braunwald E. State of the art: using natriuretic peptide levels in clinical practice. Eur J Heart Fail, 2008, vol. 10, no. 9, pp. 824–839. doi: 10.1016/j.ejheart.2008.07.014.
- 14. Madamanchi C., Alhosaini H., Sumida A., Runge M.S. Obesity and natriuretic peptides, BNP and NT-proBNP: Mechanisms and diagnostic implications for heart failure. *Int J Cardiol*, 2014, vol. 176 (3), pp. 611–617. doi: 10.1016/j.ijcard.2014.08.007
- 15. Moiseev V.S., Muchin N.A., Kobalava Zh.D., Villeval'de S.V., Efremovzeva M.A., Kozlovskaya L.V., Kotovskaya Yu.V., Fomin V.V., Shal'nova S.A., Ageev F.T., Arutyu-nov G.P., Boyzov S.A. Borisov I.A., Volkova E.G., Galyavich A.S., Glezer M.G., Grinshteyn Yu.I., Dobronravov V.A., Drapkina O.M., Duplyakov D.V. i dr. Funkzional'noe sostoyanie pochek i prognozirovanie serdechno-sosudistogo riska (Renal function and prediction of cardiovascular risk). Kardiovaskulyarnaya terapiya i profilaktika, 2008, vol. 7, no. 6(3), s. 1-20. (in Russian)
- 16. Plischke M., Neuhold S., Kohl M., Heinze G., Sunder-Plassmann G., Pacher R., Hülsmann M. Renal function in heart failure: a disparity between estimating function and predicting mortality risk. Eur J Heart Fail, 2013, vol. 15, no. 7, pp. 763-770.
- Ronco C., Chionh C.Y., Haapio M., Anavekar N.S., House A., Bellomo R. The cardio nal syndrome. *Blood Purif*, 2009, vol. 27, no. 1, pp. 114126. doi: 10.1159/000167018 Hedayat M., Mahmoudi M.J., Rose N.R., Rezaei N. Proinflammatory cytokines in heart failure: dou-
- ble-edged swords. Heart Fail Rev, 2010, vol. 15, no. 6, pp. 543-562. doi: 10.1007/s10741-010-9168-4. 19. de Groote P., Ennezat P.V., Mouquet F. Bisoprolol in the treatment of chronic heart
- failure. Vasc Health Risk Manaa, 2007, vol. 3, no. 4, pp.431-439. 20 Roffa G.M. Zaninotto M. Sartor R. Mion M. Berton A. Pasqualetto C. Razzolini R. Plehani M. Interleukin-6 and tumor necrosis factor-alpha as biochemical markers of heart failure:
- a head-to-head clinical comparison with B-type natriuretic peptide. J Cardiovasc Med(Hagerstown), 2009, vol. 10, no 10, pp. 758-764. doi: 10.2459/JCM.0b013e32832ce8e2. . Salvador A.M., Nevers T., Velázquez F., Aronovitz M., Wang B., Abadía Molina A.,
- Jaffe I.Z., Karas R.H., Blanton R.M., Alcaide P. Intercellular adhesion molecule requlates left ventricular leukocyte infiltration, cardiac remodeling, and functioning pressure overload-induced heart failure. J Am Heart Assoc, 2016, vol. 5, p. e003126.
- 22. Glezeva N., Baugh J.A., Role of inflammation in the pathogenesis of heart failure with preserved eiection fraction and its potential as a therapeutic target. Heart Fail Rev. 2014, vol.19, pp. 681-694

Поступила 11.06.2020