ВЛИЯНИЕ ПОЛИМОРФИЗМА Т330G ГЕНА IL-2 НА УРОВЕНЬ НЕКОТОРЫХ ЛАБОРАТОРНЫХ МАРКЕРОВ У ПАЦИЕНТОВ С САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ 1-ГО ТИПА

Яцков И. А. ¹, Белоглазов В. А. ¹, Агеева Е. С. ¹, Репинская И. Н. ¹, Гаффарова А. С. ¹

 1 ФГАОУ ВО «КФУ им. В.И. Вернадского» Ордена Трудового Красного Знамени Медицинский институт им. С.И. Георгиевского, Симферополь, Россия.

EFFECT OF IL-2 GENE POLYMORPHISM T330G ON THE LEVEL OF CERTAIN LABORATORY MARKERS IN PATIENTS WITH TYPE 1 DIABETES MELLITUS

Yatskov I. A. a, Beloglazov V. A. a, Ageeva E. S. a, Repinskaya I. N. a, Gaffarova A. S. a

^a V.I. Vernadsky Crimean Federal University Order of Labor Red Banner Medical Institute named after S.I. Georgievsky.

Резюме

Сахарный диабет 1-го типа (СД1) — аутоиммунное заболевание, характеризующееся высоким риском развития сосудистых осложнений, которые являются основной причиной инвалидизации и смертности пациентов. Дисфункция иммунной системы, в частности нарушение баланса регуляторных Т-клеток (Treg), играет центральную роль в патогенезе СД1. Интерлейкин-2 (IL-2) является ключевым цитокином для поддержания функции Treg. Полиморфизм Т330G (rs2069762) в промоторной области гена IL-2 может влиять на уровень его продукции, однако его связь с маркерами, отражающими патологические процессы при диабете, изучена недостаточно.

Целью было изучить возможную исследования ассоциацию полиморфизма T330G гена IL-2 с уровнями лабораторных маркеров, отражающих активность системного воспаления, эндотелиальной дисфункции, фиброгенеза и проницаемости кишечного барьера у пациентов с СД1. В поперечном исследовании приняли участие 90 пациентов с СД1. Проведено генотипирование по полиморфизму T330G гена IL-2 методом ПЦР. иммуноферментного анализа в плазме крови определяли концентрации ангиотензина-2, трансформирующего фактора роста-β (TGF-β), эндотелина-1, С-реактивного белка (СРБ), маркеров кишечной проницаемости (зонулин, LBP, BPI, sCD14) и других. Статистический анализ проводился с использованием непараметрических методов. Установлено, что носители генотипа ТТ, ассоциированного с более низкой продукцией IL-2, имели статистически значимо более высокие уровни ангиотензина-2 по сравнению с носителями генотипа GG (медиана 192,4 пкг/мл против 88,0 пкг/мл; p=0,021). Также у пациентов с генотипом ТТ наблюдались более высокие концентрации ТGF-β по сравнению с гетерозиготной группой ТG (медиана 2,7 нг/мл против 1,8 нг/мл; р=0,015). Значимых ассоциаций полиморфизма Т330G с уровнями СРБ, маркерами проницаемости кишечника и клиническими показателями, включая HbA1c и частоту осложнений, выявлено не было. Полиморфизм Т330G гена IL-2 ассоциирован с активностью ренин-ангиотензиновой системы и уровнем основного профибротического цитокина TGF-β у пациентов с СД1. Генетически детерминированное снижение продукции IL-2 (генотип TT) может способствовать гиперактивации данных систем, играющих ключевую роль в развитии сосудистых осложнений. Данный полиморфизм может рассматриваться как потенциальный генетический маркер для стратификации риска и персонализации терапии при СД1.

Ключевые слова: сахарный диабет 1-го типа, интерлейкин-2, полиморфизм генов, Т330G, ангиотензин-2, трансформирующий фактор роста-β, эндотелиальная дисфункция.

Abstract

Type 1 diabetes mellitus (T1DM) is an autoimmune disease characterized by a high risk of vascular complications, which are the main cause of disability and mortality. Immune system dysfunction, particularly an imbalance of regulatory Tcells (Tregs), plays a central role in the pathogenesis of T1DM. Interleukin-2 (IL-2) is a key cytokine for maintaining Treg function. The T330G (rs2069762) polymorphism in the promoter region of the IL-2 gene can affect its production level, but its association with markers reflecting pathological processes in diabetes is not well understood. The aim was to investigate the possible association of the IL-2 gene T330G polymorphism with levels of laboratory markers reflecting systemic inflammation, endothelial dysfunction, fibrogenesis, and intestinal barrier permeability in patients with T1DM. This cross-sectional study included 90 patients with T1DM. Genotyping for the IL-2 T330G polymorphism was performed using PCR. Plasma concentrations of angiotensin-2, transforming growth factor-β (TGFβ), endothelin-1, C-reactive protein (CRP), markers of intestinal permeability (zonulin, LBP, BPI, sCD14), and others were determined by ELISA. Statistical analysis was performed using non-parametric methods. It was found that carriers of the TT genotype, which is associated with lower IL-2 production, had statistically significantly higher levels of angiotensin-2 compared to carriers of the GG genotype (median 192.4 pg/mL vs. 88.0 pg/mL; p=0.021). Patients with the TT genotype also showed higher concentrations of TGF-β compared to the heterozygous TG group (median 2.7 ng/mL vs. 1.8 ng/mL; p=0.015). No significant associations of the T330G polymorphism were found with levels of CRP, markers of intestinal permeability, or clinical parameters, including HbA1c and the frequency of complications. The T330G polymorphism of the IL-2 gene is associated with the activity of the renin-angiotensin system and the level of the main profibrotic cytokine, TGF-β, in patients with T1DM. A genetically determined decrease in IL-2 production (TT genotype) may contribute to the hyperactivation of these systems, which play a key role in the development of vascular complications. This polymorphism could be considered a potential genetic marker for risk stratification and personalization of therapy in T1DM.

Keywords: type 1 diabetes mellitus, interleukin-2, gene polymorphism, T330G, angiotensin-2, transforming growth factor-β, endothelial dysfunction.

1 Введение

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

43

Сахарный диабет 1-го типа (СД1) является одним из наиболее распространенных хронических эндокринных заболеваний, основе аутоиммунная патогенеза которого лежит деструкция В-клеток поджелудочной железы, приводящая к абсолютному дефициту инсулина [1]. Несмотря на значительные успехи в разработке режимов инсулинотерапии и средств самоконтроля, СД1 остается серьезной медико-социальной проблемой из-за высокого риска развития микро- и макрососудистых осложнений, таких нефропатия, ретинопатия, нейропатия сердечно-сосудистые заболевания, которые являются основной причиной инвалидизации и смертности пациентов [5].

Центральную роль в инициации и прогрессировании аутоиммунного процесса при СД1 играет дисфункция иммунной системы, характеризующаяся нарушением баланса между эффекторными Т-клетками и регуляторными Т-клетками (Treg) [2]. Treg, экспрессирующие транскрипционный фактор FoxP3, необходимы для поддержания периферической толерантности к собственным антигенам. Их функциональная недостаточность или снижение количества приводит к неконтролируемой активации аутореактивных лимфоцитов и атаке на β-клетки [14].

Ключевым цитокином, контролирующим выживаемость, пролиферацию и супрессорную активность Treg, является интерлейкин-2 (IL-2). Этот цитокин, продуцируемый преимущественно активированными Т-хелперами, связывается с высокоафинным рецептором CD25 (IL-2Rα), который конститутивно экспрессируется на поверхности Treg [11]. Таким образом, адекватная продукция IL-2 является критически важной для поддержания пула функционально активных Treg и предотвращения аутоиммунных реакций. Исследования показали, что у пациентов с СД1 часто наблюдается снижение продукции IL-2, что коррелирует с нарушением функции Treg [10].

Предрасположенность к СД1 в значительной степени определяется Помимо генетическими факторами. генов главного комплекса гистосовместимости (HLA), идентифицировано более 50 не-HLA локусов, ассоциированных с риском развития заболевания. Одним из таких кандидатов является ген IL-2, кодирующий интерлейкин-2 [15]. Особый интерес представляет однонуклеотидный полиморфизм T330G (rs2069762) промоторной области гена IL-2. Показано, что данный полиморфизм может влиять на уровень транскрипции гена и, как следствие, на продукцию белка IL-2. Так, аллель G ассоциируется с более высокой продукцией цитокина по сравнению с аллелем Т [7]. Связь этого полиморфизма была показана с риском развития ряда аутоиммунных заболеваний, включая ревматоидный артрит и системную красную волчанку, однако его роль при СД1 и, в особенности, его влияние на биохимические маркеры, отражающие патологические процессы при диабете, изучены недостаточно [17].

44

45

46

47

48

49

50

51

52

53

54

55

56

57

58

59

60

61

62

63

64

65

66

67

68

69

70

71

72

73

74

75

76

77

78

79

80

81

82

83

84

85

86

87

Хроническое низкоинтенсивное воспаление, эндотелиальная дисфункция и активация профибротических путей являются неотъемлемыми компонентами патогенеза диабетических осложнений [6]. Ангиотензин-2, ренин-ангиотензиновой ключевой пептид системы (PAC), трансформирующий фактор роста-β (TGF-β) играют центральную роль в этих процессах, стимулируя вазоконстрикцию, воспаление, оксидативный стресс и фиброз в органах-мишенях [9, 3]. Кроме того, в последние годы активно обсуждается роль нарушения барьерной функции кишечника и транслокации микробных компонентов, таких как липополисахариды (ЛПС), в системный кровоток, что может поддерживать хроническое воспаление при СД1 [16].

Целью настоящего исследования стало изучение возможной ассоциации полиморфизма T330G гена IL-2 с уровнями лабораторных маркеров, отражающих активность системного воспаления, эндотелиальной дисфункции, фиброгенеза и проницаемости кишечного барьера у пациентов с сахарным диабетом 1-го типа.

2 Материалы и методы

В исследование включены 90 пациентов с установленным диагнозом сахарного диабета 1 типа, госпитализированных в эндокринологическое отделение РКБ им. Н.А. Семашко (Симферополь). Биологический материал (цельная кровь и плазма крови) забирался у всех пациентов при поступлении. Демографические и клинические характеристики пациентов приведены в Таблице 1.

Пациенты были включены в исследуемую группу при наличии подтвержденного заболевания "Сахарный диабет 1-го типа". Критерии исключения для всех участников исследования: беременность, возраст старше 50 лет, предыдущие воспалительные заболевания кишечника, онкологические заболевания, клинические проявления острого воспаления и лихорадка.

Информация о сопутствующих заболеваниях была извлечена из медицинских документов пациентов, которые были госпитализированы ранее и имеют амбулаторные карты.

Из цельной крови пациентов с СД1 была проведена экстракция ДНК с использованием набора "ДНК-экспресс кровь" от НПФ "Литех" (Россия) в соответствии с инструкцией производителя. Для анализа полиморфизма гена Т330G IL-2 применялись аллель-специфические ПЦР наборы от НПФ "Литех" из России. Детекция продуктов амплификации осуществлялась через горизонтальный электрофорез на 3%-ном агарозном геле.

Методом иммуноферментного анализа, с использованием наборов производства Cloud Clone corp. (Китай), было измерено содержание исследуемых маркеров (зонулина, липополисахарид-связывающего белка (LBP), эндотелина-1, трансформирующего фактора роста-β (TGF- β), Среактивного белка (CRP), бактерицидного белка, повышающего проницаемость (BPI), растворимых рецепторов CD14 (sCD14), ингибитора активатора плазминогена-1 (PAI-1) и ангиотензина-2) в периферической крови пациентов.

Исследование соответствовало этическим нормам Хельсинкской декларации (2013 г.), было одобрено Локальным этическим комитетом КФУ им. В.И. Вернадского (г. Симферополь, протокол №10 от 10.10.2024), и все участники дали письменное информированное согласие.

Данные были проанализированы с использованием пакета программ IBM SPSS Statistics 27. Для проверки нормальности распределения количественных показателей использовался тест Шапиро — Уилка. Для сравнения групп был выбран Критерий Краскела - Уоллиса. Статистическая значимость была установлена на уровне менее 0,05. Для анализа частоты качественных признаков применялись тест χ2 Пирсона или критерий Фишера. Нормальное распределение считалось при р≥0,1 в случае использования критерия W.

3 Результаты

В обследованной группе пациентов с СД1 (n=90) распределение генотипов по полиморфизму Т330G гена IL-2 было следующим: генотип GG был выявлен у 14 (15,6%) пациентов, генотип TT - y 36 (40,0%) пациентов, и гетерозиготный генотип TG - y 40 (44,4%) пациентов.

Сравнительный анализ демографических и клинических показателей не выявил статистически значимых различий между пациентами с разными генотипами по возрасту, полу, индексу массы тела и длительности заболевания (p>0,05), что свидетельствует об исходной сопоставимости групп (Таблица 2).

Основной задачей исследования был анализ уровней лабораторных маркеров в зависимости от генотипа IL-2 T330G. Были получены следующие результаты (Таблица 2).

При анализе маркеров, связанных с эндотелиальной дисфункцией и активностью РАС, было обнаружено статистически значимое различие в уровне ангиотензина-2. Медиана концентрации ангиотензина-2 у носителей генотипа ТТ была более чем в два раза выше, чем у носителей генотипа GG (192,4 (156,0-240,0) пкг/мл против 88,0 (72,5-127,0) пкг/мл; р при попарном сравнении $p_{1-2}=0,021$). Общий критерий Краскела-Уоллиса для трех групп также показал статистическую значимость (p=0,025).

Статистически значимые различия были также установлены для уровня $TGF-\beta$ — ключевого профибротического цитокина. У пациентов с генотипом TT медиана концентрации $TGF-\beta$ была значимо выше, чем у пациентов с гетерозиготным генотипом TG (2,7 (1,65-3,75) нг/мл против 1,8 (0,6-1,95) нг/мл; р при попарном сравнении $p_{2-3}=0,015$). Общий критерий для трех групп также был значим (p=0,018).

Для других исследуемых маркеров, включая маркер системного воспаления CRP, маркеры кишечной проницаемости и транслокации бактериальных продуктов (зонулин, LBP, BPI, sCD14), маркер эндотелиальной дисфункции эндотелин-1 и маркер фибринолиза PAI-1, статистически значимых различий между группами пациентов с разными генотипами IL-2 Т330G выявлено не было (р>0,05 для всех сравнений).

Также не было обнаружено статистически значимой связи изучаемого полиморфизма с уровнем гликированного гемоглобина (HbA1c), скоростью клубочковой фильтрации (СК Φ) и частотой зарегистрированных диабетических осложнений (ретинопатии, нефропатии, полинейропатии и др.) (p>0,05).

4 Обсуждение

132

133

134

135

136

137

138

139

140

141

142

143

144

145

146

147

148

149

150

151

152

153

154

155

156

157

158

159

160

161

162

163

164

165

166

167

168

169

170

171

172

173

174

175

В настоящем исследовании впервые была проанализирована связь функционального полиморфизма T330G гена IL-2 с широким спектром лабораторных маркеров у пациентов с СД1. Полученные нами результаты указывают на то, что данный генетический вариант может быть вовлечен в модуляцию активности двух важнейших систем, играющих ключевую роль в развитии сосудистых осложнений диабета — ренин-ангиотензиновой системы и сигнального пути ТGF-β.

Наиболее значимой находкой является ассоциация генотипа ТТ с более высоким уровнем ангиотензина-2. Ангиотензин-2 является не только мощным вазоконстриктором, но и плейотропным медиатором, который способствует развитию эндотелиальной дисфункции, воспаления, оксидативного стресса и фиброза в почках, сердце и сосудах [9, 13]. Повышение его уровня является установленным фактором риска развития и прогрессирования диабетической и сердечно-сосудистых заболеваний. Наше исследование нефропатии генетическая предрасположенность, показывает, связанная полиморфизмом гена IL-2, может вносить вклад в гиперактивацию PAC у пациентов с СД1.

Механизм этой связи может быть опосредован через влияние IL-2 на Tклеточное звено иммунитета. Известно, что аллель Т полиморфизма Т330G ассоциирован с более низкой продукцией IL-2 [7]. Снижение уровня IL-2 приводит к нарушению гомеостаза и функции регуляторных Т-клеток [11, 10]. В свою очередь, Тreg способны подавлять активацию РАС. Исследования Treg могут ингибировать продукцию показали, что ангиотензинпревращающего фермента (АПФ) и экспрессию рецепторов 1-го типа к ангиотензину-2 (АТ1R) на эффекторных клетках [8]. Таким образом, можно предположить, что генетически детерминированное снижение продукции IL-2 (у носителей генотипа ТТ) ведет к ослаблению супрессорного контроля со стороны Treg, что растормаживает РАС и приводит к повышению уровня ангиотензина-2. Эта гипотеза открывает новое направление в понимании взаимосвязи иммунной системы и РАС при диабете.

Второй важной находкой стала ассоциация полиморфизма IL-2 с уровнем TGF- β . Мы обнаружили, что у носителей генотипа TT уровень TGF- β был выше, чем у гетерозигот TG. TGF- β является ключевым медиатором фиброза, стимулируя пролиферацию фибробластов и избыточный синтез компонентов внеклеточного матрикса, что лежит в основе гломерулосклероза при диабетической нефропатии и фиброзных изменений в миокарде [3, 12]. Связь между IL-2 и TGF- β является сложной и двунаправленной. С одной стороны, TGF- β необходим для индукции экспрессии FoxP3 и

176

177

178

179

180

181

182

183

184

185 186

187

188

189 190

191

192

193

194

195

196

197

198

199

200

201

202

203

204

205

206207

208

209

210

211

212

213

214

215

216

217

218

219

дифференцировки Treg. С другой стороны, IL-2 и TGF- β могут оказывать взаимно антагонистические эффекты на дифференцировку других субпопуляций Т-хелперов (Th1, Th17) [4]. Возможно, что изменение продукции IL-2, связанное с полиморфизмом T330G, нарушает этот тонкий баланс, что опосредованно влияет на системный уровень TGF- β . Повышенный уровень TGF- β у носителей "низкопродуцирующего" генотипа ТТ может отражать сдвиг в сторону профибротических и провоспалительных процессов, что увеличивает риск развития фибротических осложнений диабета.

Отсутствие ассоциации полиморфизма T330G с маркерами кишечной проницаемости (зонулин) и транслокации ЛПС (LBP, sCD14, BPI) позволяет предположить, что влияние данного генетического варианта на патофизиологические процессы при СД1 является достаточно специфичным и не затрагивает напрямую ось "кишечник-иммунная система". Также не было выявлено связи с уровнем CRP, что может указывать на то, что полиморфизм IL-2 влияет не на общую интенсивность системного воспаления, а на конкретные его пути.

Следует отметить некоторые ограничения нашего исследования. Вопервых, это относительно небольшой размер выборки, особенно группы пациентов с генотипом GG, что могло повлиять на статистическую мощность при анализе некоторых маркеров. Во-вторых, поперечный дизайн исследования не позволяет делать выводы о причинно-следственных связях. Для подтверждения роли полиморфизма T330G как предиктора развития осложнений необходимы проспективные наблюдательные исследования.

Тем не менее, полученные результаты являются важным шагом в изучении генетических детерминант осложнений СД1. Они впервые полиморфизм демонстрируют, что гена, кодирующего ключевой регуляторный цитокин IL-2, связан с активностью PAC и уровнем основного профибротического фактора подчеркивает TGF-β. Это сложное взаимодействие иммунной между системой классическими патофизиологическими путями, такими как РАС, в развитии диабетических осложнений.

5 Заключение

Проведенное исследование выявило статистически значимую ассоциацию полиморфизма T330G гена IL-2 с уровнями ангиотензина-2 и трансформирующего фактора роста-β в плазме крови у пациентов с сахарным диабетом 1-го типа. Носительство генотипа TT, ассоциированного с более низкой продукцией IL-2, связано с более высокими концентрациями данных маркеров, играющих ключевую роль в развитии эндотелиальной дисфункции, вазоконстрикции и фиброза.

Полученные данные свидетельствуют о том, что полиморфизм Т330G гена IL-2 может являться генетическим фактором, модулирующим активность ренин-ангиотензиновой системы и профибротических путей при СД1. Это открывает перспективы для дальнейшего изучения данного полиморфизма в качестве потенциального маркера для стратификации риска развития

- 220 сосудистых осложнений диабета и персонализации терапевтических 221 подходов.
- **Финансирование и спонсорская поддержка.** Исследование выполнено 223 за счет гранта Российского научного фонда № 24-25-20052, https://rscf.ru/project/24-25-20052/.
- Financing and sponsorship. This work was supported by the Russian Science Foundation under grant no. 24-25-20052, https://rscf.ru/project/24-25-20052/.
- 228 **Конфликт интересов.** Авторы заявляют об отсутствии конфликта 229 интересов.
- Conflict of interest. The authors have no conflict of interests to declare.

ТАБЛИЦЫ

Таблица 1. Характеристика пациентов, включенных в исследование.

Table 1. Characteristics of the patients included in the study.

| Признаки Signs | | СД1 (n=90) DM 1 (n=90) | |
|--|--------------------------------------|---------------------------|--|
| Пол | Муж. абс. (%) Male, totally (%) | 46 (51,1) | |
| Sex | Жен. абс. (%) Female, totally (%) | 44 (48,9) | |
| Возраст, полных лет Me (Q1-Q3) Age, full years Me (Q1-Q3) | | 37,0 (28,0-49,0) | |
| ИМТ, кг/м ² Me (Q1-Q3) BMI, kg/m ² | | 22,9 (20,3-25,1) | |
| ИБС, абс. (%) CHD, totally (%) | | 4 (4,4) | |
| AΓ, aбс. (%) AH, totally (%) | | 32 (35,6) | |
| Стаж заболевания, полных лет Me (Q1-Q3) Duration of the disease Me (Q1-Q3) | | 9,0 (4,0-19,0) | |

Примечания: ИМТ — индекс массы тела, ИБС — ишемическая болезнь сердца, $A\Gamma$ — артериальная гипертензия.

Notes: BMI – the body mass index, CHD – coronary artery disease, AH – arterial hypertension.

Таблица 2. Сравнение исследуемых показателей у пациентов с СД1 и различными вариантами полиморфизма T330G гена IL-2 (Me (Q1-Q3)).

Table 2. Comparison of the studied values in patients with DM1 and various

variants of the T330G polymorphism of the IL-2 gene (Me (Q1-Q3)).

| Показатель | | IL-2 T330G | | | p |
|-----------------------|-------------------------------------|-------------|----------------|-----------------|---|
| Parameter | | GG (n=14) | TT (n=36) | TG (n=40) | 1 |
| Возраст, лет | | 31,0 (21,0- | 38,0 | 34,5 (22,5- | 0,595 |
| Age, ye | ars | 44,0) | (30,0- | 47,5) | |
| П | M (0/) | | 51,0) | 10 | 0.546 |
| Пол Sex | Муж., абс. (%) Male, totally (%) | 6 | 22 | 18 | 0,546 |
| | Жен., абс. (%) | 8 | 14 | 22 | |
| | Female, totally (%) | | | | |
| | аболевания, лет | 6,0 (4,0- | | 8,0 (4,0- | 0,350 |
| | n of the disease, | 13,5) | 34,0) | 19,0) | |
| years | , | 0.54 (0.04 | 0.02 | 1.22 (0.55 | 0.207 |
| СРБ, мі | | 0,54 (0,24- | 0,83 | 1,23 (0,65- | 0,295 |
| CRP, m | g/1 | 0,8) | (0,56-2,25) | 3,2) | |
| ЛСБ, м | | 5,99 (4,73- | 7,38 | 6,13 (5,53- | 0,558 |
| LBP, m | | 9,58) | (5,99- | 11,1) | 0,550 |
| | <i>b</i> , 1 | ,,,,,, | 11,1) | 11,1) | |
| ВРІ, пг/мл | | 56,5 (56,0- | 136,5 | 56,0 (54,5- | 0,314 |
| BPI, pg/ml | | 58,0) | (56,0- | 137,0) | |
| | | | 141,0) | | |
| sCD14, пг/мл | | 10,4 (9,3- | 10,4 | 7,85 (3,2- | 0,250 |
| sCD14, | pg/ml | 10,5) | (6,75- | 10,4) | |
| | | | 17,6) | | 0.410 |
| Эндотелин-1, пкг/мл | | 27,5 (17,3- | 30,8 | 32,8 (25,6- | 0,348 |
| Endothelin-1, pkg/ml | | 32,2) | (25,5- | 41,1) | |
| Ангиотензин-2, пкг/мл | | 88,0 (72,5- | 36,6) 192,4 | 150.0 | 0,025* |
| | ensin-2, pkg/ml | 127,0) | (156,0- | 159,0 (85,0- | p1- |
| Anglott | msm-2, pkg/mi | 127,0) | 240,0) | 258,0) | $\begin{vmatrix} p_1 \\ 2=0.02 \end{vmatrix}$ |
| | | | 240,0) | 250,0) | 1* |
| Зонулин, нг/мл | | 168,0 | 168,0 | 157,0 | 0,631 |
| Zonulin, ng/ml | | (159,0- | (135,2- | (130,5- | |
| | | 196,3) | 172,0) | 201,0) | |
| PAI-1, нг/мл | | 1,5 (0,97- | 6,66 | 5,3 (1,99- | 0,084 |
| PAI-1, 1 | ng/ml | 5,21) | (2,35- | 9,7) | |
| | | 2,18 (1,5- | 15,0) | | |
| • | ТФР-β, нг/мл | | 2,7 (1,65- | 1,8 (0,6- | 0,018* |
| TGF-β, ng/ml | | 3,08) | 3,75) | 1,95) | |

| IL-2 GENE POLYMORPHISM IN DM | 1 | | 10.15/89/150 | 3-0625-EOI-3 |
|------------------------------|-------------|-----------|--------------|---------------------|
| | | | | p2- 3=0,01 5* |
| СКФ, мл/мин | 94,0 (89,0- | 76,0 | 86,0 (70,0- | 0,268 |
| GFR, ml/min | 95,0) | (66,0- | 91,0) | |
| | | 88,0) | | |
| HbA1c, % | 10,6 (8,15- | 8,3 (7,3- | 8,25 (6,35- | 0,281 |
| | 11,7) | 11,2) | 9,6) | |
| ИМТ, $\kappa \Gamma / M^2$ | 22,8 (19,1- | 22,6 | 24,2 (21,3- | 0,313 |
| BMI, kg/m ² | 23,9) | (20,5- | 25,9) | |
| _ | | 25,0) | | |
| Ретинопатия, абс. (%) | 10 (71,4) | 26 (72,2) | 32 (75,6) | 0,824 |
| Retinopathy, totally (%) | | | | |
| Нефропатия, абс. (%) | 10 (71,4) | 32 (88,9) | 34 (85,0) | 0,555 |
| Nephtopathy, totally (%) | | | | |
| Полинейропатия, абс. (%) | 10 (71,4) | 30 (83,3) | 30 (75,0) | 0,751 |
| Polyneuropathy, totally (%) | | | | |
| Ангиопатия нижних | 4 (28,6) | 16 (44,4) | 14 (35,0) | 0,720 |
| конечностей, абс. (%) | | | | |
| Angiopathy of the lower | | | | |
| extremities, totally (%) | | | | |
| ИБС, абс. (%) | 0 (0,0) | 2 (5,6) | 2 (5,0) | 0,822 |
| CHD, totally (%) | | | | |
| АГ, абс. (%) | 2 (14,3) | 12 (33,3) | 18 (35,6) | 0,333 |
| AH, totally (%) | | | | |

Примечания: СРБ — С-реактивный белок, ЛСБ - липополисахаридсвязывающий белок, ВРІ — бактерицидный белок, повышающий проницаемость, sCD14 — растворимый рецептор CD14, PAI-1 — ингибитор активатора плазминогена, $T\Phi P$ - β — трансформирующий фактор роста- β , СКФ — скорость клубочковой фильтрации, HbA1c — гликированный гемоглобин, ИМТ — индекс массы тела, ИБС — ишемическая болезнь сердца, АГ — артериальная гипертензия.

Notes: CRP – C-reactive protein, LBP - lipopolysaccharide-binding protein, BPI – bactericidal permeability enhancing protein, sCD14 – soluble CD14 receptors, PAI- 1 – plasminogen activator inhibitor, TFR- β – transforming growth factor- β , GFR – glomerular filtration rate, HbA1c – glycated haemoglobin, BMI – body mass index, coronary heart disease – coronary artery disease, hypertension – arterial hypertension.

^{* -} результаты достоверны при р<0,05

^{* -} the results are significant at p<0.05

ТИТУЛЬНЫЙ ЛИСТ_МЕТАДАННЫЕ

Блок 1. Информация об авторе ответственном за переписку

Яцков И. А. – к.м.н., доцент кафедры внутренней медицины №2 ФГАОУ ВО «КФУ им. В.И. Вернадского» Ордена Трудового Красного Знамени Медицинского института им. С.И. Георгиевского, Симферополь, Россия; ФГАОУ ВО «КФУ им. В.И. Вернадского» Ордена Трудового Красного Знамени Медицинский институт им. С.И. Георгиевского;

адрес: Республика Крым, г. Симферополь, бул. Ленина, 5/7, 295051;

телефон: +79787094015; e-mail: egermd@yandex.ru

Yatskov I. A. - PhD, Associate Professor, Department of Internal Medicine No. 2, V.I. Vernadsky Crimean Federal University Order of Labor Red Banner Medical Institute named after S.I. Georgievsky, Simferopol, Russia;

Order of Labor Red Banner Medical Institute named after S.I. Georgievsky

V.I. Vernadsky Crimean Federal University;

address: Republic of Crimea, Simferopol, Lenin Blvd. 5/7, 295051;

telephone: +79787094015; e-mail: egermd@yandex.ru

Блок 2. Информация об авторах

Белоглазов В.А. – д.м.н., профессор, заведующий кафедрой внутренней медицины №2 ФГАОУ ВО «КФУ им. В.И. Вернадского» Ордена Трудового Красного Знамени Медицинского института им. С.И. Георгиевского, Симферополь, Россия;

Beloglazov V.A. - Doctor of Medical Sciences, Professor, Head of the Department of Internal Medicine No. 2 of V.I. Vernadsky Crimean Federal University Order of Labor Red Banner Medical Institute named after S.I. Georgievsky, Simferopol, Russia;

Агеева Е.С. – д.м.н., профессор, заведующая кафедрой биологии медицинской ФГАОУ ВО «КФУ им. В.И. Вернадского» Ордена Трудового Красного Знамени Медицинского института им. С.И. Георгиевского, Симферополь, Россия;

Ageeva E.S. - Doctor of Medical Sciences, Professor, Head of the Department of Medical Biology, V.I. Vernadsky Crimean Federal University

Order of Labor Red Banner Medical Institute named after S.I. Georgievsky, Simferopol, Russia;

Репинская И.Н. – ассистент кафедры внутренней медицины №2 ФГАОУ ВО «КФУ им. В.И. Вернадского» Ордена Трудового Красного Знамени Медицинского института им. С.И. Георгиевского, Симферополь, Россия;

Repinskaya I.N. - Assistant of the Department of Internal Medicine No. 2 of V.I. Vernadsky Crimean Federal University Order of Labor Red Banner Medical Institute named after S.I. Georgievsky, Simferopol, Russia;

Гаффарова А.С. – ассистент кафедры внутренней медицины №2 ФГАОУ ВО «КФУ им. В.И. Вернадского» Ордена Трудового Красного Знамени Медицинского института им. С.И. Георгиевского, Симферополь, Россия; Gaffarova A.S. - Assistant of the Department of Internal Medicine No. 2 of V.I. Vernadsky Crimean Federal University Order of Labor Red Banner Medical Institute named after S.I. Georgievsky, Simferopol, Russia.

Блок 3. Метаданные статьи

ВЛИЯНИЕ ПОЛИМОРФИЗМА Т330G ГЕНА IL-2 НА УРОВЕНЬ НЕКОТОРЫХ ЛАБОРАТОРНЫХ МАРКЕРОВ У ПАЦИЕНТОВ С САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ 1-ГО ТИПА

EFFECT OF IL-2 GENE POLYMORPHISM T330G ON THE LEVEL OF CERTAIN LABORATORY MARKERS IN PATIENTS WITH TYPE 1 DIABETES MELLITUS

Сокращенное название статьи для верхнего колонтитула: ПОЛИМОРФИЗМ ГЕНА IL-2 ПРИ СД1 IL-2 GENE POLYMORPHISM IN DM1

Ключевые слова: сахарный диабет 1-го типа, интерлейкин-2, полиморфизм генов, Т330G, ангиотензин-2, трансформирующий фактор роста-β, эндотелиальная дисфункция.

Keywords: type 1 diabetes mellitus, interleukin-2, gene polymorphism, T330G, angiotensin-2, transforming growth factor-β, endothelial dysfunction.

Оригинальные статьи. Количество страниц текста – 6, Количество таблиц – 2, Количество рисунков – 0. 11.08.2025

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

| Порядковый номер ссылки | Авторы, название публикации и источника, где она опубликована, выходные данные | ФИО, название публикации и источника на английском | Полный интернет-адрес (URL) цитируемой статьи или ее doi. |
|-------------------------|---|--|---|
| 1. | Atkinson M.A., Eisenbarth G.S., Michels A.W. Type 1 diabetes. Lancet, 2014, Vol. 383, no. 9911, pp. 69-82. | - | doi: 10.1016/S0140-6736(13)60591-7. |
| 2. | Bluestone J.A., Herold K.C., Eisenbarth G.S. Genetics, pathogenesis and clinical interventions in type 1 diabetes. Nature, 2010, Vol. 464, no. 7293, pp. 1293–1300. | - | doi: 10.1038/nature08933. |
| 3. | Bottinger E.P. TGF-beta in renal injury and disease. Seminars in Nephrology, 2007, Vol. 27, no. 3, pp. 309–320. | - | doi: 10.1016/j.semnephrol.2007.02.0 07. |
| 4. | Chen W., Jin W., Hardegen N., et al. Conversion of peripheral CD4+CD25-naive T cells to | | doi: 10.1084/jem.20030152. |

Medical Immunology (Russia)

ISSN 1563-0625 (Print) ISSN 2313-741X (Online)

| | CD4+CD25+ regulatory T cells by TGF-beta induction of transcription factor Foxp3. Journal of Experimental Medicine, 2003, Vol. 198, no. 12, pp. 1875–1886. | |
|----|---|----------------------------------|
| 5. | Cole J.B., Florez J.C. Genetics of diabetes mellitus and diabetes complications. Nature Reviews Nephrology, 2020, Vol. 16, no. 7, pp. 377–390. | doi: 10.1038/s41581-020-0278-5. |
| 6. | Forbes J.M., Cooper M.E Mechanisms of diabetic complications. Physiological Reviews, 2013, Vol. 93, no. 1, pp. 137–188. | doi: 10.1152/physrev.00045.2011. |
| 7. | Hoffmann S.C., Stanley E.M., Cox E.D., et al. Association of a promoter polymorphism of the IL-2 gene with severity of disease in rheumatoid arthritis. Genes & Immunity, 2002, Vol. 3, no. 8, pp. 480–484. | doi: 10.1038/sj.gene.6363901. |

| 8. | Kvakan H., Kleinewietfeld M., - Qadri F., et al. Regulatory T cells ameliorate angiotensin II-induced cardiac damage. Circulation, 2009, Vol. 119, no. 22, pp. 2904–2912. | doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.10 8.828243. |
|-----|---|--|
| 9. | Lavoie J.L., Sigmund C.D Minireview: Overview of the renin-angiotensin system—an endocrine and paracrine system. Endocrinology, 2003, Vol. 144, no. 6, pp. 2179–2183. | doi: 10.1210/en.2003-0230. |
| 10. | Long S.A., Cerosaletti K., - Bollyky P.L., et al. Defects in IL-2R signaling contribute to diminished maintenance of FOXP3+ regulatory T-cells in type 1 diabetes. Diabetes, 2010, Vol. 59, no. 2, pp. 407–415. | doi: 10.2337/db09-0694. |
| 11. | Malek T.R., Castro I Interleukin-2 receptor signaling: at the interface between tolerance and | doi: 10.1016/j.immuni.2010.08.004. |

| | immunity. Immunity, 2010, Vol. 33, no. 2, pp. 153–165. | | |
|-----|--|---|------------------------------------|
| 12. | Meng X.M., Nikolic-Paterson D.J., Lan H.Y. TGF-β: The master regulator of fibrosis. Nature Reviews Nephrology, 2016, Vol. 12, no. 6, pp. 325–338. | | doi: 10.1038/nrneph.2016.48. |
| 13. | Ruiz-Ortega M., Lorenzo O., Rupérez M., et al. Role of the renin-angiotensin system in vascular diseases: Expanding the field. Hypertension, 2001, Vol. 38, no. 6, pp. 1382–1387. | | doi: 10.1161/hy1201.096013. |
| 14. | Sakaguchi S., Miyara M., Costantino C.M., Hafler D.A. FOXP3+ regulatory T cells in the human immune system. Nature Reviews Immunology, 2010, Vol. 10, no. 7, pp. 490–500. | - | doi: 10.1038/nri2785. |
| 15. | Todd J.A. Etiology of type 1 diabetes. Immunity, 2010, Vol. 32, no. 4, pp. 457–467. | - | doi: 10.1016/j.immuni.2010.04.001. |

| 16 | Vaarala O. Gut microbiota and type 1 diabetes. Reviews in Diabetic Studies, 2012, Vol. 9, no. 4, pp. 251–259. | doi: 10.1900/RDS.2012.9.251. |
|-----|---|---------------------------------------|
| 17. | Zeng Z., Duan Z., Zhang R., et al. Association of interleukin-2 –330 T/G polymorphism with autoimmune diseases: A metaanalysis. PLoS ONE, 2013, Vol. 8, no. 12, e81844. | doi: 10.1371/journal.pone.0081844. |