

18. Polderman KH. Acute renal failure and rhabdomyolysis. *Int J Artif Organs* 2004; 27: 1030–1033.
19. Sever MS, Erek E, Vanholder R et al. Effect of gender on various parameters of crush syndrome victims of the Marmara earthquake. *J Nephrol* 2004; 17 (3): 399–404.
20. Sharp LS, Rozycski GS, Feliciano DV. Rhabdomyolysis and secondary renal failure in critically ill surgical patients. *Am J Surg* 2004; 188: 801–806.
21. Splendiani G, Mazzarella V, Cipriani S et al. Dialytic treatment of rhabdomyolysis-induced acute renal failure: our experience. *Ren Fail* 2001; 23 (2): 183–191.
22. Uchino S, Bellomo R, Ronco C et al. An assessment of the RIFLE criteria for acute renal failure in hospitalized patients. *Crit Care Med* 2006; 34: 1913–1917.
23. Vanholder R. Intervention of the renal disaster relief task force (RDRTF) in the Kashmir earthquake. *Nephrol Dial Transplant* 2006; 21: 40.
24. Wakabayashi Y, Kikuno T, Ohwada T et al. Rapid fall in blood myoglobin in massive rhabdomyolysis and acute renal failure. *Intensive Care Med* 1994; 20 (2): 109–112.
25. Warren JD, Blumbergs PC, Thompson PD. Rhabdomyolysis: a review. *Muscle Nerve* 2002; 25: 332–347.

## Системная воспалительная реакция у больных с терминальной хронической почечной недостаточностью

**Е.Ю. Гусев, Л.В. Соломатина, Ю.А. Журавлева, Т.Э. Зубова**  
**Институт иммунологии и физиологии УрО РАН, г. Екатеринбург**

Systemic inflammatory reaction in ESRD patients

**E.Yu. Gusev, L.V. Solomatina, Yu.A. Zhuravlyova, T.E. Zubova**

**Ключевые слова:** хроническая почечная недостаточность, гемодиализ, IL-1 $\beta$ , IL-6, IL-8, IL-10, TNF $\alpha$ , CRP, ECP, миоглобин, тропонин I, кортизол, D-димеры, sIL-2R.

**Цель работы.** Оценить патогенез терминальной хронической почечной недостаточности (ТХПН) с позиции системного воспаления.

**Материалы и методы.** Обследованы 42 пациента (возраст  $45,43 \pm 13,95$  года) с ТХПН; исходное заболевание – хронический гломерулонефрит ( $n = 22$ ), хронический пиелонефрит ( $n = 12$ ) и диабетическая нефропатия ( $n = 8$ ). Все пациенты получали заместительную терапию программным гемодиализом 12 ч/нед. Длительность дialisного стажа –  $63,00 \pm 62,13$  месяца (от 1 до 223 месяцев). Контроль – 68 условно здоровых человек (18–83 лет). В плазме крови перед и сразу после 4-часового сеанса гемодиализа определяли уровни IL-1 $\beta$ , IL-6, IL-8, IL-10, TNF $\alpha$ , sIL-2R, CRP, ECP, миоглобина, тропонина I, кортизона, D-димеров иммунохемилюминесцентным методом (аппарат Immulite, фирма SIMIENS, США).

**Результаты исследования.** При ТХПН выявлены следующие изменения ( $p < 0,05$ ): гиперцитокинемия (прежде всего, за счет TNF $\alpha$  и IL-8), накопление в крови sIL-2R, CRP, ECP, миоглобина, тропонина I, кортизона, D-димеров. Но наиболее информативным фактором является интегральный показатель цитокинемии – КР, вычисляемый в баллах (0–16) по уровню IL-6, IL-8, TNF $\alpha$ .

**Заключение.** Существенную роль в патогенезе ТХПН играет феномен системного воспаления, выраженность которого можно оценить с помощью интегрального показателя цитокинемии.

The goal of the study was to assess pathogenesis of the end stage renal disease (ESRD) from the point of view of systemic inflammation.

**Material and methods.** 42 patients (age  $45,4 \pm 12,95$  years) with ESRD caused by chronic glomerulonephritis ( $n = 22$ ), chronic pyelonephritis ( $n = 12$ ) and diabetic nephropathy ( $n = 8$ ) were examined and compared to control group of 68 healthy subjects (18–84 years). All patients received program haemodialysis for 12 hours per week. Duration of the HD treatment was  $63,0 \pm 62,13$  months (from 1 to 223 months). Before and after haemodialysis the blood plasma levels of IL-1 $\beta$ , IL-6, IL-8, IL-10, TNF $\alpha$ , CRP, ECP, myoglobin, troponin I, cortisol, D-dimers were measured, with immunochemical method («Immulite», SIMIENS, USA).

**Results.** The following significant ( $p < 0,05$ ) changes were found in the ESRD patients: hypercytokinemia (mainly due to TNF $\alpha$  and IL-8), accumulation of 2R, CRP, CRP, ECP, myoglobin, troponin I, cortisol, D-dimers in blood. The most informative factor was the integrated index for cytokinemia – RC, a scoring of 0 to 16 points calculated from the levels of IL-6, IL-8, TNF $\alpha$ .

**Conclusion.** The systemic inflammation phenomenon plays a significant role in the ESRD pathogenesis. The intensity of the systemic inflammation can be estimated with the integrated index for cytokinemia.

---

**Адрес для переписки:** г. Екатеринбург, ул. Первомайская, д. 91. Институт иммунологии и физиологии УрО РАН  
**Телефон:** 8 (343) 362-34-67, 362-31-53  
**E-mail:** slv10@list.ru

## Введение

Среди факторов риска, ведущих к развитию осложнений и высокой смертности у пациентов с терминалной хронической почечной недостаточностью (ТХПН), получающих заместительную терапию программным гемодиализом, основными являются: сердечно-сосудистые заболевания [7], инфекции, тромбогеморрагические осложнения [12], гемодинамические и метаболические нарушения, характерные для ТХПН [13]. Эти причины можно подразделить на три группы: а) влияние процедуры гемодиализа (контакт крови с инородной поверхностью, гепаринизация, и др.); б) исходное заболевание (инфекционный, аутоиммунный процесс и др.); в) вторичные изменения, ассоциированные с ТХПН, – артериальная гипертензия, гиперхолестеринемия, анемия, интоксикация продуктами почечной экскреции, компенсированный метаболический ацидоз и др. [9]. В последнее время стало очевидно то, что в патогенезе ТХПН присутствует дополнительный интегральный компонент – системная воспалительная реакция (СВР). Основными проявлениями СВР при ТХПН являются гиперцитокинемия, острофазный ответ, появление в системном кровотоке продуктов активации лейкоцитов и системы комплемента [8, 14, 11]. В свою очередь, СВР катализирует патологические изменения в системе гемостаза, микроциркуляции, усиливает эндогенную интоксикацию и дополнительно провоцирует дистресс-реакцию нейроэндоцирринной системы, системные мембранные микроповреждения клеток всех жизненно важных органов [1, 2]. Несмотря на наличие пионерских публикаций, роль СВР и, главное, критерии оценки этого феномена при ТХПН остаются нераскрытыми. Между тем решение этой проблемы имеет как практическое, так и теоретическое значение.

Цель работы – оценить характер экспрессии частных и интегральных параметров СВР, маркеров паракоагуляции, стресс-реакции и повреждения мышечной ткани у больных с ТХПН, получающих заместительную терапию программным гемодиализом (ПГД).

## Материалы и методы

В настоящей работе было обследовано 110 пациентов, которые были разделены на 3 группы:

1. Контроль-1 (К-1): практически здоровые люди в возрасте 18–55 лет ( $n = 50$ , средний возраст  $34,1 \pm 10,4$  г; мужчин – 52%).

2. Контроль-2 (К-2): пожилые люди в возрасте 60–75 лет ( $n = 18$ ; средний возраст  $66,4 \pm 4,2$  г; мужчин – 61%), не имеющие острых и обострений хронических воспалительных заболеваний и выраженных признаков хронической органной недостаточности, в том числе и со стороны почек.

3. Больные с ТХПН ( $n = 42$ , средний возраст –  $45,4 \pm 13,0$  года; мужчины – 47,62%), получающие заместительную терапию ПГД в специализированном отделении Свердловской областной клинической больницы № 1 МЗ СО г. Екатеринбурга с 2005 по 2007 гг. (заведующий отделением – В.Б. Злоказов). Причинами развития ТХПН явились: хронический гломерулонефрит ( $n = 22$ ), хронический пиелонефрит ( $n = 12$ ), диабети-

ческая нефропатия ( $n = 8$ ). Диализ проводили на аппаратах Fresenius 4008 (Fresenius Medical Care, Bad Homburg, Germany) или B BRAUN Dialog (B. Braun Medizintechnologie GmbH, Germany) с применением полисульфоновых мембран Fresenius Medical Care, Bad Homburg, Germany. Для всех пациентов использовали бикарбонатный диализирующий раствор. Частота гемодиализа – 3 раза в неделю по 4 часа, средний стаж гемодиализа –  $63,00 \pm 62,13$  месяца (от 1 до 223 месяцев). Забор крови производили на нулевой (группа А) и на 240-й минуте 4-часового сеанса гемодиализа (группа Б).

Для получения плазмы венозную кровь стабилизовали 3,8% раствором цитрата натрия (соотношение 1:9). Уровень креатинина и мочевины в плазме крови определяли с помощью биохимического автоанализатора RA-50 фирмы Technicon (США). Концентрацию маркера паракоагуляции – D-димеров определяли методом латекс-агглютинации (реактивы фирмы Roche, Швейцария), других показателей – иммунохемилюминесцентным методом (аппарат Immulite, фирма SIMIENS, США), а именно: провоспалительных цитокинов – фактора некроза опухоли альфа (TNF $\alpha$ ), интерлейкинов (IL) – IL-6, IL-8; условно антивоспалительного цитокина – IL-10; острофазного С-реактивного белка (CRP); растворимого рецептора IL-2 (sIL-2R); маркера внутрисосудистой активации эозинофилов – эозинофильного катионного протеина (ECP), маркера стресс-реакции – кортизола; маркеров повреждения мышечной ткани – миоглобина и миокардспецифичного тропонина I; маркера канальцевых нарушений – бета-2-микроглобулина ( $\beta 2\text{-m}$ ). Исходя из уровней концентраций пяти факторов СВР: TNF $\alpha$ , IL-6, IL-8, IL-10 и CRP, определяли в каждом конкретном случае значение интегрального коэффициента реактивности – КР (по шкале от 0 до 16 баллов) [2]. В зависимости от величины КР у каждого пациента определяли еще один интегральный показатель, позволяющий оценивать СВР индивидуально у каждого больного, а именно: уровень реактивности (УР) – УР-0 (КР – 0–1 балл), УР-1 (КР – 2–4), УР-2 (КР – 5–7), УР-3 (КР – 8–10), УР-4 (КР – 11–13), УР-5 (КР – 14–16) [2]. Наличие критериев системного воспаления регистрировали при наличии в плазме следующих уровней исследуемых показателей: тропонина I  $>0,2$  нг/мл (больше предельно допустимого значения нормы – ПДЗ); миоглобина  $>60$  нг/мл (ПДЗ – 25 нг/мл); кортизола  $>690$  нмоль/л (ПДЗ – 690 нмоль/л); D-димеров  $>0,5$  мкг/мл (ПДЗ – 0,5 мкг/мл); sIL-2R  $>700$  ед/мл (ПДЗ – 700 ед/мл); ECP  $>10$  нг/мл (ПДЗ – 8 нг/мл) [2, 3].

Статистическую обработку данных проводили с помощью пакета программ Statistica 6.0; SPSS 13. В каждой из трех групп определяли следующие величины: среднее значение (M), медиану (Me) и стандартное отклонение ( $\sigma$ ). При анализе межгрупповых различий использовали критерий Дункана, оптимальный для множественного межгруппового сравнения данных с ненормальным характером распределения. Сравнение независимых групп по одному признаку (частоты в группах) проводили с помощью критерия  $\chi^2$ . При сравнении групп до и после гемодиализа использовали парный критерий Вилкоксона. Корреляционный анализ проводили при помощи коэффициента Спир-

Таблица 1

## Выраженность интегральных показателей СВР в группах сравнения и ТХПН

№	Группы	n	КР ( $M \pm \sigma$ )	№ групп* ( $p < 0,05$ )	Распределение больных по УР (%)					
					0	1	2	3	4	5
1	К-1	50	0/0,04 ± 0,2	3; 4	100	0	0	0	0	0
2	К-2	18	0/0,56 ± 0,86	3; 4	88,9	11,1	0	0	0	0
3	А	42	6,0/6,0 ± 2,28	1; 2; 4	4,8	16,6	54,8	21,4	2,4	0
4	Б	42	5,0/4,5 ± 2,21	1; 2; 3	14,3	33,3	45,2	7,2	0	0

\* Достоверно по критерию Дункана.

мана. Для разделения на класс использовали метод кластерного анализа. Результаты считали достоверными при  $p < 0,05$ .

## Результаты исследования

В группах больных А и Б регистрировали клинико-лабораторные признаки почечной недостаточности, а именно: уровень креатинина и мочевины крови. В группе А он составлял  $0,74 \pm 0,16$  ммоль/л, т. е. в 5 раз превышал верхнюю границу нормы ( $0,14$  ммоль/л – для мужчин;  $0,12$  ммоль/л – для женщин), в группе Б –  $0,30 \pm 0,08$  ммоль/л (также вдвое выше верхней границы нормы); уровень мочевины в группе А –  $21,82 \pm 5,31$  ммоль/л (верхняя граница нормы  $8,4$  ммоль/л), в группе Б –  $10,24 \pm 3,28$  ммоль/л. Уровень  $\beta_2$ -м как в группе А, так и в группе Б превышал значение этого показателя в группах сравнения примерно в 20 раз (табл. 3).

Существенные различия регистрируются между группами сравнения (К-1 и К-2), с одной стороны, и ТХПН (группы А и Б), с другой, в отношении большинства показателей СВР. Как видно из данных табл. 1, по интегральному показателю СВР – КР группы ТХПН отличаются как от групп сравнения, так и друг от друга. При этом кластерный анализ также четко разделяет группы на две составляющие: К-1 и К-2, с одной стороны, и пациенты с ТХПН (группы А и Б) – с другой; а внутри этих кластеров различия не столь принципиальны. В группах контроля большинство пациентов не имеют признаков СВР: УР-0, состояние, характерное для здоровых людей, а в 11,1% случаев в группе К-2 наблюдается пограничный уровень (УР-1) между нормой и очевидными проявлениями СВР. Напротив, в группах ТХПН большинство больных имеют УР ≥ 2, подтверждающий наличие типового патологического процесса, ассоциированного с СВР [3]: в группе А – в 78,6% случаев, в группе Б – в 52,4%.

Выявленные закономерности проявляются при анализе и более частных критериев (табл. 2). Так, несмотря на применение антикоагулянтов (препарата гепарина), прежде всего в процессе гемодиализа, у больных ТХПН регистрируются признаки хронического ДВС-синдрома (D-димеры  $>0,5$  мкг/мл, в группе А – 38,10% и в группе Б – 16,67%). У большинства больных наблюдается сверхпороговое повышение уровня миоглобина, ECP и sIL-2R – в последних двух случаях достоверно чаще в группе А. Высокие уровни тропонина I и кортизола (по наличию критерия определяются у сравнительно небольшой части больных ТХПН (от 7,1 до 14,3%) и не выявляются в контрольных группах.

Таблица 2  
Частотный анализ проявлений критериев СВР, дистресс-реакции и тканевого повреждения в исследуемых группах

Показатели плазмы крови	Критерии				% выявления критерия в группах
	К-1	К-2	А	Б	
Кортизол	>690 нмоль/л	0	0	14,3	9,5
Миоглобин	>60 нг/мл	0	0	92,7	84,8
Тропонин I	>0,2 нг/мл	0	0	7,1	14,3
ECP	>10 нг/мл	0	5,6	100	86,7*
D-димеры	>0,5 мкг/мл	0	0	38,1	16,7*
sIL-2R	>700 ед/мл	0	0	94,1	82,4*

\* Наличие достоверных различий между группами больных ТХПН (А и Б) по критерию  $\chi^2$ .

Межгрупповой сравнительный статистический анализ, представленный в табл. 3, показывает наличие достоверных различий (по критерию Дункана) между группами контроля и ТХПН по большинству показателей, а именно: между К-1 и ТХПН (А, Б) – по всем параметрам, кроме IL-10 (А и Б) и IL-8 (с гр. Б); а между К-2 и ТХПН (А и Б) – по всем показателям, кроме CRP, IL-10 (А и Б) и IL-6 (гр. Б). Между группами больных с ТХПН до и после гемодиализа отмечаются достоверные различия (по критерию Вилкоксона) при исследовании уровней провоспалительных цитокинов – IL-1 $\beta$ , IL-6, IL-8, TNF $\alpha$ , а также ECP во всех случаях в группе А больше, чем в группе Б, а для CRP – наоборот (Б > А).

В целом различия по частным показателям подтверждают существенные различия в выраженности СВР между группами контроля и ТХПН и менее существенные в группе ТХПН до и после диализа. При этом наибольшая ответная реакция в группах пациентов с ТХПН (увеличение в сравнении с группами контроля примерно на порядок) отмечается в отношении концентрации  $\beta_2$ -м, IL-8 и TNF $\alpha$ , несколько меньше – sIL-2R, миоглобина и ECP, менее значимо (1,5–3 раза) – IL-6, CRP, IL-1 $\beta$ .

Корреляционный анализ уровней исследуемых показателей СВР в группе А (табл. 4) и Б (табл. 5) показывает определенную автономность изменений исследуемых факторов. Так, в группе А умеренные ( $r = 0,60–0,79$ ) и сильные ( $r = 0,8–1,0$ ) корреляции выявлены только между IL-8, TNF $\alpha$  и интегральными показателями КР и УР, тогда как между другими исследуемыми параметрами корреляции либо отсутствовали ( $r < 0,4$ ), либо были выражены слабо ( $r = 0,4–0,6$ ) (табл. 4). В группе Б средний и высокий уровень корреляции выявляется между КР и УР, с одной стороны, и TNF $\alpha$ , IL-8 и ECP – с другой. В то время как кортизол,

Таблица 3

**Множественный межгрупповой анализ показателей плазмы крови по критериям Дункана и Вилкоксона**

Показатели плазмы крови	К-1		К-2		А		Б	
	n	Me/M ± σ	n	Me/M ± σ	n	Me/M ± σ	n	Me/M ± σ
CRP, мг/дл	50	0,18/0,25 ± 0,23	18	0,33/0,53 ± 0,56	42	0,44/0,86 ± 1,04*	42	0,52/1,03 ± 1,52*
№ гр., p < 0,05 <sup>1</sup>		A, B		—		K-1		K-1
IL-1β, пг/мл	50	4,9/4,9 <sup>1</sup>	18	4,9/4,9 <sup>1</sup>	20	4,9/7,3 ± 5,7*	11	4,9/5,5 ± 1,3*
№ гр., p < 0,05		A, B		A, B		K-1, K-2, B		K-1, K-2, A
IL-6, пг/мл	50	1,9/2,0 ± 0,45	18	1,9/2,1 ± 0,51	42	5,5/8,5 ± 11,5*	42	4,6/5,4 ± 4,4*
№ гр., p < 0,05		A, B		A		K-1, K-2		K-1
IL-8, пг/мл	50	4,9/5,6 ± 1,6	18	7,3/8,6 ± 4,1	42	163/233 ± 378*	42	32,9/64,2 ± 80,1*
№ гр., p < 0,05		A		A		K-1, K-2, B		A
IL-10, пг/мл	50	4,9/4,9 <sup>1</sup>	18	4,9/4,9 <sup>1</sup>	42	4,9/5,4 ± 2,0	42	4,9/5,1 ± 1,1
№ гр., p < 0,05		—		—		—		—
TNFα, пг/мл	50	3,9/4,3 ± 1,0	18	4,3/8,1 ± 14,3	42	58,9/101 ± 118*	42	27,6/59,6 ± 69,1*
№ гр., p < 0,05		A, B		A, B		K-1, K-2, B		K-1, K-2, A
sIL-2R, ед/мл	41	282/316 ± 101	18	379/382 ± 137	34	1143/1379 ± 945	17	1151/1191 ± 553
№ гр., p < 0,05		A, B		A, B		K-1, K-2		K-1, K-2
Миоглобин, нг/мл	50	13,0/13,6 ± 4,2	18	24,0/24,6 ± 7,2	41	113/135 ± 66,4	33	116/119 ± 54,6
№ гр., p < 0,05		A, B		A, B		K-1, K-2		K-1, K-2
Кортизол, нмоль/л	50	322/349 ± 129	18	381/416 ± 128	42	535/537 ± 167	42	524/517 ± 196
№ гр., p < 0,05		A, B		A, B		K-1, K-2		K-1, K-2
β <sub>2</sub> -м, нг/мл	20	1483/1508 ± 232	18	2070/2148 ± 652	34	37 000/36 814 ± 9744	34	30 175/32 112 ± 15 997
№ гр., p < 0,05		A, B		A, B		K-1, K-2		K-1, K-2
ECP, нг/мл	25	3,3/3,9 ± 1,6	18	6,0/6,2 ± 2,6	34	37,0/41,0 ± 22,4*	15	26,7/26,3 ± 13,2*
№ гр., p < 0,05		A, B		A, B		K-1, K-2, B		K-1, K-2, A

Примечание. Достоверные межгрупповые различия по критерию Дункана ( $p < 0,05$ ) обозначены в затененных строках под результатом статического анализа в каждой группе.

\*Достоверные различия по парному критерию Вилкоксона между группами А и Б.

<sup>1</sup> Во всех случаях результат ниже чувствительности метода (<5 пг/мл) определяли как 4,9 пг/мл.

Таблица 4

**Корреляционные связи ( $p < 0,05$ ) между показателями СВР в группе А**

Показатели	r = 0,40–0,59	r = 0,60–0,79	r = 0,80–1,00
CRP	IL-6, IL-1	—	—
IL-1β	IL-6, CRP,	—	—
IL-6	CRP, УР, IL-1, КР	—	—
IL-8	IL-6	TNFα	УР, КР
IL-10	—	—	—
TNFα	—	УР, КР, IL-8	—
sIL-2R	—	—	—
Кортизол	—	—	—
ECP	—	—	—
КР	IL-6	TNFα	IL-8, УР
УР	IL-6	TNFα	IL-8, КР

Примечание. Здесь и в табл. 5: показатели в каждом ряду расположены по мере возрастания значений коэффициента корреляции ( $r$ ). Низкий уровень корреляции –  $r = 0,4–0,59$ ; средний уровень –  $r = 0,6–0,79$ ; высокий уровень –  $r = 0,8–1,0$ .

sIL-2R и IL-10 корреляционных связей не формируют ни в одном случае. Полученные результаты подтверждают определяющий вклад в формирование интегральных показателей СВР при ТПХН провоспалительных цитокинов – IL-8 и TNFα и целесообразность использования в качестве дополнительных (независимых) критериев – кортизола и sIL-2R.

В табл. 6 отражена частота превышения нормальных значений в исследуемых группах в отношении CRP, исследованных цитокинов и КР. При этом высо-

Таблица 5

**Корреляционные связи ( $p < 0,05$ ) между показателями СВР в группе Б**

Показатели	r = 0,40–0,59	r = 0,60–0,79	r = 0,80–1,0
CRP	—	—	—
IL-1β	—	—	—
IL-6	УР	—	—
IL-8	ECP	УР	TNFα, КР
IL-10	—	—	—
TNFα	—	—	IL-8, УР, КР
sIL-2R	—	—	—
Кортизол	—	—	—
ECP	УР, IL-8	КР	—
КР	—	ECP	IL-8, TNFα, УР
УР	IL-6, ECP	IL-8	TNFα, КР

Таблица 6

**Частотный анализ превышения ПДЗ для цитокинов и СВР в исследуемых группах**

Фактор	ПДЗ	К-1	К-2	А	Б
CRP, мг/дл	1	0	11,1%	31,0%	31,0%
IL-1β, пг/мл	5	0	0	50,0%	36,4%
IL-6, пг/мл	5	0	0	59,5%	45,2%
TNFα, пг/мл	8	2%	5,6%	100%	92,9%
IL-8, пг/мл	10	2%	27,6%	88,1%	76,2%
IL-10, пг/мл	5	0	0	7,1%	2,4%
КР, баллы	1	0	11,1%	95,2%	85,7%

кую специфичность к ТХПН, но относительно низкую чувствительность имеют IL-1 $\beta$ , IL-6 и особенно IL-10. Более значимы для идентификации СВР – КР, TNF $\alpha$  и IL-8, а CRP наряду с IL-10 является наиболее «слабым» показателем. При этом интегральные показатели – КР и УР позволяют определять принципиальные уровни СВР, необходимые для принятия клинического решения.

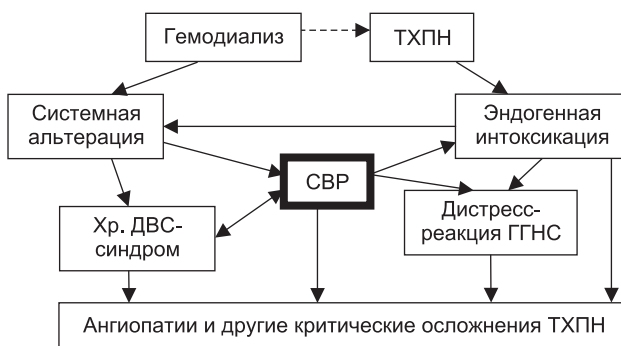
Поскольку при формировании значений КР у каждого пациента использовались только три наиболее информативных показателя из 5 (TNF $\alpha$ , IL-6, IL-8, IL-10 и CRP), возникает вопрос о расчете КР по 4 или 3 показателям для тестирования СВР при конкретном заболевании, в частности ТХПН, в целях повышения экономической эффективности метода. Так, при удалении из реестра показателей IL-10 не наблюдается заметного изменения значений интегральных показателей СВР: при расчете УР частота ошибки составила 4,76% в группе А и 2,38% в группе Б; КР в группе А – 4,76% и КР в группе Б – 2,38%. В то же время изъятие из реестра четвертого по степени диагностической значимости параметра – CRP – сопровождается более масштабными изменениями: в 4,76% случаев наблюдалась ошибка расчета УР в группе до диализа и 9,52% в группе после диализа; в 9,52% – КР в группе А и в 26,19% – КР в группе Б. Учитывая то, что более принципиальным критерием СВР при тестировании конкретного больного является УР, расчет этого показателя по трем параметрам при ТХПН является оптимальным по критерию «стоимость/эффективность».

### Обсуждение результатов исследования

ТХПН у большинства пациентов характеризуется типовым патологическим процессом, а именно: хроническим вариантом развития системного воспаления вне зависимости от нозологической основы этого состояния. В свою очередь системное воспаление интегрирует несколько патогенетически взаимосвязанных феноменов, а именно: эндогенную интоксикацию, системное повреждение, СВР, хронический ДВС-синдром, стресс, а в некоторых случаях и дистресс-реакцию нейроэндокринной системы, латентную или клинически значимую полиорганную дисфункцию (рис.). Движущей силой этого процесса является «ось»: системное

повреждение – СВР. Факторами системного повреждения при СВР в целом выступают контакт крови с инонодной поверхностью, генерализация типовых микробных антигенов, продуктов тканевого распада, иммунных комплексов и другие изменения гомеостаза, запускающие программу воспалительного ответа [1].

Причины развития системного воспаления при ТХПН поливалентны и связаны с факторами гемодиализа, ТХПН и исходным заболеванием. Одним из очевидных факторов в этом ряду при ТХПН является ПГД, провоцирующий, вопреки массивной антикоагуляционной терапии, феномен микротромбообразования, который клинически проявляется в виде признаков хронического ДВС-синдрома. В широком смысле диссеминированное внутрисосудистое свертывание крови наряду с цитокинемией, острофазным ответом, активацией системы комплемента и калликреин-кининовой системы, системной активацией тучных клеток, эндотелиоцитов и внутрисосудистых лейкоцитов можно отнести к суперфеномену – СВР. Следует отметить, что все эти звенья СВР взаимосвязаны и сверхпороговая активация любого из них приводит к запуску всей программы воспалительного ответа как целостной системы [1]. С этих позиций выявленные при ТХПН изменения: гиперцитокинемию (прежде всего, за счет TNF $\alpha$  и IL-8), усиление экспрессии их рецепторов (sIL-2R > ПДЗ), острофазный ответ (CRP > ПДЗ), внутрисосудистую активацию гранулоцитов (на примере эозинофилов – ECP > 10 нг/мл), в отдельных случаях – проявления ДВС (D-димеры > ПДЗ), деструкцию мышечной ткани (миоглобин > 60 нг/мл), включая ткань миокарда (тропонина I > ПДЗ), дистресс-реакцию гипоталамо-гипофизарно-надпочечниковой системы (кортизол > ПДЗ), по нашему мнению, нужно рассматривать как составляющие единого процесса. При острых критических состояниях, в частности при сепсисе, клиническим выражением СВР является синдром СВР (CCBP). В качестве критериев CCBP рассматриваются определенные по выраженности проявления тахикардии, тахипноэ, лихорадки и лейкоцитоза [5]. При хронических процессах использование критериев CCBP неэффективно. В настоящее время ведется поиск универсальных критериев СВР и системного воспаления в целом, пригодных для мониторирования как острых, так и хронических процессов. Одним из наиболее перспективных маркеров СВР является уровень цитокинов в крови. В свою очередь, хаотичность изменения и распределения уровней отдельных цитокинов, низкая их корреляция друг с другом и другими факторами СВР предопределяют создание интегральных критериев СВР (система КР/УР). Рассмотрение с этих позиций патогенеза ТХПН позволяет сделать заключение о том, что у большинства больных развивается феномен гиперцитокинемии ( $UR \geq 2$ ), нехарактерный для пациентов групп сравнения. Проявляются частные феномены системного воспаления не в одинаковой степени – реже отмечаются признаки дистресс-реакции и микроповреждения миокарда, в то время как изменения со стороны интегральных показателей СВР (КР/УР), миоглобина и ECP приближаются к 100%, что определяется выраженностью процесса и используемой терапией (например, влияние препаратов гепарина на уровень D-димеров).



**Рис. Гипотетическая схема взаимосвязи типовых патогенетических феноменов при ТХПН. Пунктирная стрелка – угнетение, сплошная – индукция или потенцирование. ГГНС – гипоталамо-гипофизарно-надпочечниковая система**

Существенное влияние на экспрессию некоторых маркеров системного воспаления оказывает сам факт проведения ПДГ. Так, при проведении гемодиализа уровень IL-8 снижается примерно в 4 раза, TNF $\alpha$  – в 2 раза (но все равно их уровни превышают контрольные показатели примерно в 5–6 раз). Для других цитокинов и ECP эта закономерность наблюдается в еще меньшей степени, а концентрации миоглобина,  $\beta_2$ -м, CRP и sIL-2R от используемого варианта гемодиализа зависят мало. Вероятность повышения уровня тропонина I после гемодиализа даже возрастает. Основной причиной снижения уровня цитокинов, по нашему мнению, является не фильтрация, а сорбция этих белковых факторов на полисульфоновых мембрanaх, поскольку к молекулам средней массы (0,3–12 кДа) можно отнести только IL-8 (8,0–8,9 кДа) – 72–77 аминокислотных остатков (АК). У других исследованных цитокинов молекулярная масса существенно больше, чем у  $\beta_2$ -м (11,8 кДа), а именно: TNF $\alpha$  (17,5 кДа, 157 АК), IL-1 $\beta$  (17,3 кДа, 153 АК), IL-6 (26 кДа, 184 АК), IL-10 (39 кДа, 160 АК), и они относятся к категории не полипептидов, а полноценных белков (>100 АК). Несмотря на возможность в физиологических условиях выделения через почки небольшого количества низкомолекулярных белков, в том числе и цитокинов, основной механизм их утилизации – действие плазменных и тканевых протеиназ, что в нашей работе косвенно подтверждается отсутствием у отдельных больных признаков гиперцитокинемии и СВР в целом вопреки наличию ТХПН. В то же время у большинства больных с ТХПН накопление факторов СВР усиливает проявление эндогенной интоксикации, провоцирует развитие коагулопатии, эндотелиоза, латентных микроциркуляторных расстройств, приводящих к постепенному развитию устойчивой дисфункции во всех жизненно важных органах. Использование биосовместимых мембран, в частности полисульфоновых, обладающих пониженной способностью к активации систем гемостаза и комплемента, как правило, не предотвращает развитие признаков (по некоторым критериям) системного воспаления.

### Заключение

ТХПН в большинстве случаев характеризуется признаками типового патологического процесса, ассоциированного с СВР: гиперцитокинемией, повышением в крови растворимого рецептора IL-2, ECP, миоглобина; у части больных – Д-димеров, СРБ, кортизола и тропонина I. Выраженность гиперцитокинемии (но не острофазного ответа) снижается после проведения гемодиализа. Интегральные показатели СВР позволя-

ют эффективно мониторировать выраженность этого процесса у больных с ТХПН. Для расчета интегральных показателей СВР – КР/УР эффективно использование трех показателей плазмы крови, а именно: IL-6, IL-8 и TNF $\alpha$ .

P.S. Кроме фактора гемодиализа и эндогенной интоксикации, ассоциированной с ТХПН, на развитие и выраженность СВР могут оказывать влияние и дополнительные патогенетические факторы, связанные с конкретной нозологией, лежащей в основе ТХПН. Эти и некоторые другие вопросы мы планируем осветить в следующей публикации.

### Литература

1. Гусев ЕЮ, Черешнев ВА, Юрченко ЛН. Системное воспаление с позиций теории типового патологического процесса. Цитокины и воспаление 2007; 6 (4): 9–21.
2. Гусев ЕЮ, Юрченко ЛН, Черешнев ВА и др. Методология изучения системного воспаления. Цитокины и воспаление 2008; 7 (1): 15–23.
3. Гусев ЕЮ, Юрченко ЛН, Черешнев ВА и др. Способ диагностики и прогноза системного воспаления с верификацией фаз и стадий. Заявка на изобретение № 2006124894/027013 от 11.07.2006.
4. Черешнев ВА, Гусев ЕЮ, Юрченко ЛН. Системное воспаление: миф или реальность? Вестник Рос. акад. наук 2004; 74 (3): 219–225.
5. Bone R.C. Toward an Epidemiology and Natural History of SIRS. JAMA 1992; 268 (24): 3452–3455.
6. Cases A, Reverter JC, Escolar G et al. *In vivo* evaluation of platelet activation by different cellulosic membranes. Artif Organs 1997; 21: 330–334 (B).
7. Causes of death. USRDS. United States Renal Data System. Am J Kidney Dis 1997; 30: S107–S117.
8. Donati D, Degiannis D, Combates N, Raskova J, Raska K. Effects of hemodialysis on activation of lymphocytes: analysis by an *in vitro* dialysis model. J Am Soc Nephrol 1992; 2: 1490–1497 (B).
9. European Best Practice Guidelines. Nephrol Dial Transplant 2002; Vol. 17, Suppl. 7.
10. Friedrich B, Alexander D, Janessa A, Haring H-U, Lang F, Risler T. Acute effects of hemodialysis on cytokine transcription profiles: Evidence for C-reactive protein-dependency of mediator induction. Kidney Int 2006; 70: 2124–2130.
11. Grooyman MRC, Nube MJ, Daba MR et al. Citokine profiles during clinical high-flux dialysis: no evidence for cytokine generation by circulating monocytes. J Am Nephrol 1997; 8: 1745–1754 (B).
12. Panchi V, Casarosa L, Gattai V et al. Protein layer on hemodialysis membranes; a new immunohistochemistry technique. Int J Artif Organs 1995; 18: 305–308 (B).
13. Parfrey PS, Holey RN. The clinical epidemiology of cardiac disease in chronic renal failure. J Am Soc Nephrol 1999; 10: 1606–1615.
14. Schindler R, Lonnemann G, Sheldon S, Koch KM, Dinarello CA. Transcription, not synthesis, of interleukin-1 and tumor necrosis factor by complement. Kidney Int 1990; 37: 85–93 (B).
15. The USRDS Dialysis Morbidity and Mortality Study: Wave 2. United States Renal Data System. Am J Kidney Dis 1997; 30: S67–S85.