

1-TOM, 4-SON. 2025

14.00.00 - TIBBIYOT FANLARI ISSN: 3093-8740

УДК: 616.5-002.1-07:577.213:612.017.1

### ИССЛЕДОВАНИЕ ПОЛИМОРФИЗМА C-589T ГЕНА IL4 У ПАЦИЕНТОВ С АТОПИЧЕСКИМ ДЕРМАТИТОМ



Авазов Ж.О., Зиядуллаев Ш.Х., Арипова Т.У., Рузибакиева М.Р., Хатамов Х.М. СатликовР.К.

Институт иммунологии и геномики человека АН РУз

#### **РЕЗЮМЕ**

Атопический дерматит (АД) представляет собой Введение. хроническое рецидивирующее мультифакторное заболевание кожи, развивающееся у генетически предрасположенных лиц в результате сложного взаимодействия нарушений кожного барьера, иммунных и нейровегетативных механизмов, а также факторов окружающей среды. Важную роль в патогенезе АД играют цитокины Th2-типа, включая интерлейкин-4 (IL-4), регулирующий синтез IgE и дифференцировку Т-хелперов. Ген IL4 является одним из ключевых кандидатов, полиморфизм которого может влиять на предрасположенность к аллергическим заболеваниям.

Цель исследования. Оценить ассоциацию промоторного полиморфизма С-589Т гена IL4 (rs2243250) с риском развития атопического дерматита в узбекской популяции.

Материал и методы. Обследовано 102 пациента с диагнозом атопический дерматит (51 мужчина и 51 женщина, средний возраст – 37,8 лет) и 72 здоровых добровольца, сопоставимых по полу и возрасту. Тяжесть АД оценивали по шкале SCORAD. Генотипирование полиморфизма IL4 C-589T проводили методом аллель-специфичной ПЦР с использованием реагентов «Литех» (Россия). Продукты амплификации электрофоретически в 2% агарозном геле. Статистическую обработку выполняли в программе Statistica 10.0 с использованием у<sup>2</sup>-критерия Пирсона, критерия Фишера и расчёта отношения шансов (OR) с 95% доверительным интервалом.

Результаты. У пациентов с АД частота Т-аллеля составила 25,0% против 13,2% в контрольной группе ( $\chi^2$ =7,322; p=0,007; OR=0,456; 95% ДИ 0,256–0,812), что указывает на его возможную роль в повышенной восприимчивости к заболеванию. По распределению генотипов отмечены значимые различия: СС – 58,8% у пациентов против 75,0% в контроле (p=0,027; OR=0,476; 95% ДИ 0,245-0,924); CT - 32,4% против 23,6% <math>(p=0,209); TT - 8,8%против 1,4% (р=0,038; OR=6,871; 95% ДИ 0,851-55,493). Распределение генотипов в обеих группах соответствовало закону Харди-Вайнберга (р>0,05). Повышенная частота Т-аллеля и ТТ-генотипа у пациентов с АД указывает на их возможное участие в формировании генетической предрасположенности, тогда как С-аллель и СС-генотип, напротив, проявляют протективный эффект.

Заключение. Полученные результаты свидетельствуют о значимой ассоциации полиморфизма IL4 C-589T с риском развития атопического дерматита. Наличие Т-аллеля и ТТгенотипа связано с повышенной восприимчивостью к АД, тогда как С-аллель и СС-генотип, вероятно, выполняют защитную функцию. Эти данные подтверждают роль IL-4 в патогенезе



1-TOM, 4-SON. 2025

14.00.00 - TIBBIYOT FANLARI ISSN: 3093-8740

АД через усиление Th2-опосредованного иммунного ответа и могут использоваться при формировании генетических панелей предрасположенности к аллергическим заболеваниям.

**Ключевые слова:** атопический дерматит, IL4, полиморфизм C-589T, цитокины, генетическая предрасположенность, Th2-ответ.

Атопический дерматит – это хроническое, рецидивирующее и многофакторное заболевание кожи и слизистых оболочек, обусловленное взаимодействием факторов, связанных главным образом с дефицитом кожного барьера, гомеостазом иммунного ответа, неврологическими аспектами и особенностями реагирования на антигены окружающей среды, которые формируются у генетически предрасположенных лиц (A.M. Drucker, A.R. Wang, W.O. Li, E. Sevetson, J.K. Block, A.A. Qureshi. The burden of atopic dermatitis: summary of a report for the national eczema association. J Invest Dermatol., 137 (2017), pp. 26-30; M.R. de Re Lai, D.B. Gaspar, C.C. Proenca, S.S. Mayor, H.A. Miot. Performance of the main clinical scores in the assessment of atopic dermatitis severity. Int J Dermatol., 63 (2024), pp. e8-e10). Научные знания о различных аспектах АД и атопического диатеза значительно продвинулись в последние годы. Патогенез АД сложен и включает иммуноопосредованные механизмы, а его понимание связи с генетической предрасположенностью, функциональными изменениями эпидермального барьера, врожденными и адаптивными иммунными реакциями, колонизацией кожи микроорганизмами, бактериями и грибами, реакцией на клещей домашней пыли, нейроповеденческими факторами и факторами, провоцирующими обострение субклинического заболевания (L. Lugovic-Mihic, J. Mestrovic-Stefekov, I. Potocnjak, T. Cindrić, I. Ilić, I. Lovrić, et al. Atopic dermatitis: disease features, therapeutic options, and a multidisciplinary approach. Life (Basel)., 13 (2023), p. 1419).

Согласно исследованиям, вероятность развития АД у ребёнка в 1,5 раза выше, если у одного из родителей есть атопическое заболевание. Риск развития АД увеличивается в 3 раза, если у одного из родителей есть АД, и в 5 раз, если у обоих родителей есть это заболевание (Т. Torres, E.O. Ferreira, M. Gonçalo, P. Mendes-Bastos, M. Selores, P. Filipe. Update on atopic dermatitis. Acta Médica Port., 32 (9) (2019), pp. 606-613). Существуют десятки локусов восприимчивости к болезни Альцгеймера, охарактеризованных в различных популяциях, которые опосредуют такие функции, как реакция на интерферон гамма (IFNy), врожденный иммунитет, функции Т-лимфоцитов и дисфункции эпидермального барьера (Y. Chen, W. Chen. Genome-wide integration of genetic and genomic studies of atopic dermatitis: insights into genetic architecture and pathogenesis. J Invest Dermatol., 142 (2022), pp. 2958-2967.e8). Однонуклеотидные полиморфизмы (SNP) считаются чрезвычайно важными генетическими переменными при аллергических расстройствах и могут изменять уязвимость к АД. Исследования SNP выявили ряд локусов восприимчивости, связанных с АД, включая филагрин (FLG), интерлейкин 4 (IL-4), IL-4 Ra и ингибитор сериновой протеазы Kazal типа 5 (SPINK5) (Paternoster L. et al., Multi-ancestry genome-wide association study of 21,000 cases and 95,000 controls identifies new risk loci for atopic dermatitis. Nat Genet. 2015 Dec;47(12):1449-1456.). Однако эти исследования в основном были сосредоточены на отдельных полиморфизмах и сообщили о противоречивых результатах.

В данном исследовании была поставлена задача изучить полиморфизм C-589T гена IL-4 и выявить ассоциации с восприимчивостью и/или резистентностью к атопическому дерматиту. Материал и методы.

В исследовании приняли участие 102 пациента с диагнозом атопический дерматит (мужчин - 51, женщин - 51; средний возраст — 37,8 лет), обратившихся в дерматологическое отделение Военного госпиталя РУз. Тяжесть заболевания оценивали с помощью шкалы SCORAD (Scoring of Atopic Dermatitis), которая рассчитывает баллы для определения степени тяжести атопического дерматита. Шкала учитывает шесть объективных симптомов (эритема,



1-TOM, 4-SON. 2025

14.00.00 - TIBBIYOT FANLARI ISSN: 3093-8740

отек, корки/мокнутие, экскориации, лихенификация/шелушение и сухость кожи), а также площадь поражения и субъективные жалобы пациента, например, зуд. Согласно подсчету, до 20 баллов соответствовало легкой степени тяжести заболевания; от 20 до 40 баллов средней; выше 40 баллов тяжелой степени (Oranje, A. P., Glazenburg, E. J., Wolkerstorfer, A., & De Waardvan der Spek, F. B. (2007). Practical issues on interpretation of scoring atopic dermatitis: the SCORAD index, objective SCORAD and the three-item severity score. British Journal of Dermatology, 157(4), 645-648.). Работа одобрена локальным этическим комитетом ИИГЧ АН РУз, все пациенты подписали информированное согласие на участие в исследовании.

Генотипирование ОНП С-589Т гена IL4 у пациентов с АД. Молекулярно-генетические исследования выполнены в Институте иммунологии и геномики человека АН РУз, в отделе клеточной терапии. Полиморфизм C-589T гена IL-4 (rs2243250) определяли методом аллельспецифичной ПЦР с использованием реагентов «Литех» (Россия). Амплификацию проводили на термоциклере ДТ прайм в объёме 25 мкл, включающем 3 мкл ДНК, 2,5 мкл 10× буфера, 2 мкл MgCl<sub>2</sub> (25 мM), 0,5 мкл dNTP (10 мM), 0,5 мкл Таq-полимеразы, по 1 мкл аллельспецифичных праймеров и воду до 25 мкл. Праймеры: IL-4-С (специфичный к аллелю С): 5'-ACTAGGCCTCACCTGATACG-3'; IL-4-T (специфичный/ ACTAGGCCTCACCTGATACA-3'; Обратный: 5'-GTTGTAATGCAGTCCTCCTG-3'. Программа амплификации: начальная денатурация при 94 °C 3 мин, 35 циклов (94 °C - 30 с, 58 °C - 30 c, 72 °C - 30 c), финальная элонгация 72 °C - 5 мин. Электрофорез продуктов ПЦР проводили в 2% агарозном геле в 1×ТВЕ при 100В в течение 30 мин. Фрагменты визуализировали под УФ-трансиллюминатором. Ампликон 195 п.н. в реакции с аллельспецифичным праймером С указывал на аллель С, ампликон 195 п.н. в реакции с праймером Т - на аллель Т, присутствие обоих фрагментов - генотип СТ.

Статистическая обработка данных проводилась с использованием программы Statistica 10.0. Генотипические и аллельные частоты рассчитывались по наблюдаемым данным и сравнивались между группами методом  $\chi^2$ -критерия и точного критерия Фишера. Для анализа различий использовали параметрический t-критерий Стьюдента. Результаты представлены как  $M\pm m$ , различия считались статистически значимыми при p<0.05.

#### Результаты.

Анализ распределения аллельных и генотипических частот промоторного полиморфизма IL4 C-589T у пациентов с атопическим дерматитом и в контрольной группе выявил статистически значимые различия между исследуемыми группами, что указывает на возможную роль данного варианта в формировании предрасположенности к заболеванию. В группе пациентов (n=102) частота C-аллеля составила 75,0% (153 из 204 аллелей), а Т-аллеля - 25,0% (51 из 204), тогда как в контрольной группе (n=72) частота C-аллеля была значительно выше и составила 86,81% (125 из 144), а Т-аллеля 13,19% (19 из 144).

Таблица 1 Распределение частот аллелей IL4 C-589T у больных с АД в сравнении с контрольной группой

IL4 C- 589T	Пациенты АД, n=102	Здоровые лица, n=72	OR	χ2 p-value	95% CI
С	153-75,00%	125-86,81%	0,456	7.322 (p=0.007)	0.256
T	51-25,00%	19-13,19%	0,430	7.322 (p 0.007)	>0.456> 0.812

Сравнение частот аллелей между группами показало статистически достоверное снижение частоты С-аллеля у больных по сравнению с контролем: OR=0,456 (95% ДИ 0,256-0,812;  $\chi^2=7,322$ ; p=0,007), что свидетельствует о его возможной протективной роли. В то же



1-TOM, 4-SON. 2025

14.00.00 - TIBBIYOT FANLARI ISSN: 3093-8740

время Т-аллель встречался достоверно чаще среди пациентов, что указывает на его возможную ассоциацию с повышенной восприимчивостью к атопическому дерматиту (95% ДИ 1,231-3,906).

Распределение генотипов также различалось между группами. В группе пациентов частоты генотипов составили: СС 58,82%, СТ 32,35%, ТТ 8,82%, а в контрольной группе соответственно 75,00%, 23,61% и 1,39%. Частота гомозиготного СС-генотипа была достоверно ниже среди пациентов по сравнению с контролем (OR=0,476; 95% ДИ 0,245-0,924;  $\chi^2$ =4,889; p=0,027), что указывает на его возможный защитный эффект. Гетерозиготный СТ-генотип встречался несколько чаще у пациентов, однако различие не достигло статистической значимости (OR=1,547; 95% ДИ 0,781-3,067; p=0,209). Наиболее выраженное различие наблюдалось по частоте гомозиготного ТТ-генотипа, который был зарегистрирован у 8,82% пациентов и лишь у 1,39% лиц контрольной группы. Это различие оказалось статистически значимым (OR=6,871; 95% ДИ 0,851-55,493;  $\chi^2$ =4,307; p=0,038), что позволяет рассматривать ТТ-генотип как возможный генетический фактор риска развития атопического дерматита.

Таблица
Распределение частот генотипов IL4 C-589T у больных с АД в сравнении с контрольной

		Tpyllion			
IL4 C-589T	Пациенты АД, n=102	Здоровые лица, n=72	OR	χ2 p-value	95% CI
CC	60-58,82%	19 54-75,00%	0,476	4.889 (p=0.027)	0.245 >0.476> 0.924
СТ	33-32,35%	17-23,61%	1,547	1.575 (p=0.209)	0.781 >1.547> 3.067
TT	9-8,82%	1-1,39%	6,871	4.307 (p=0.038)	0.851 >6.871> 55.493

Несмотря на широкий доверительный интервал, обусловленный малой численностью ТТ-носителей в контроле, тенденция остаётся отчётливой и согласуется с данными литературы. Таким образом, выявленные различия в распределении аллелей и генотипов промоторного полиморфизма IL4 С-589Т свидетельствуют о его значимой ассоциации с атопическим дерматитом. Повышенная частота Т-аллеля и ТТ-генотипа у пациентов указывает на их возможную роль как факторов предрасположенности, тогда как С-аллель и СС-генотип проявляют потенциальный протективный эффект. Эти данные хорошо согласуются с известными молекулярными механизмами регуляции транскрипции гена IL4, согласно которым промоторные варианты в позиции –589/–590 могут усиливать экспрессию IL-4, способствуя смещению иммунного ответа в сторону Th2-типа, что является ключевым звеном патогенеза атопического дерматита.

Таблица 3
Распределение генотипов и соответствие закону Харди–Вайнберга IL4 C-589T у пациентов с атопическим лерматитом и в контрольной группе

атопическим дерматитом и в контрольной группе								
Группа	n	CC	CT	TT	p	q	$\chi^2$ (HWE)	p (HWE)
					(C)	(T)		
Пациенты	102	60 (58.8%)	33 (32.4%)	9 (8.8%)	0.750	0.250	1.92	0.166



### 1-TOM, 4-SON. 2025

14.00.00 - TIBBIYOT FANLARI ISSN: 3093-8740

Контроль	72	54 (75.0%)	17 (23.6%)	1 (1.4%)	0.868	0.132	0.07	0.797

Примечание:  $\chi^2$ -критерий Пирсона для проверки соответствия закону Харди–Вайнберга (df=1). Во всех случаях ожидаемые частоты >1. В обеих группах распределение генотипов не отклоняется от равновесия Харди–Вайнберга (p>0,05).

В таблице 3 представлены результаты анализа распределения генотипов полиморфного варианта C-589T гена IL-4 в группе пациентов с атопическим дерматитом и в контрольной группе, а также оценка соответствия этим распределением закону Харди–Вайнберга. В группе пациентов (n=102) наблюдаемые частоты генотипов составили: СС 58,8%, СТ 32,4%, ТТ 8,8%. Рассчитанные аллельные частоты p(C)=0,750 и q(T)=0,250. Ожидаемые по закону Харди–Вайнберга частоты генотипов хорошо согласуются с наблюдаемыми: для СС 57,38 случаев, СТ 38,25 случаев, ТТ 6,38 случаев. Значение критерия  $\chi^2$  составило 1,922 при p=0,166, что свидетельствует об отсутствии статистически значимых отклонений от равновесия Харди-Вайнберга в этой группе.

В контрольной группе (n=72) наблюдаемые частоты генотипов распределялись следующим образом: СС 75,0%, СТ 23,6%, ТТ 1,4%. Аллельные частоты составили p(C)=0,868 и q(T)=0,132. Ожидаемые по XB значения для генотипов: СС 54,27 случаев, СТ 16,50 случаев, ТТ в 1,25 случаев. Статистика  $\chi^2=0,066$ , p=0,797, что также указывает на полное соответствие распределения закону Харди–Вайнберга.

Таким образом, в обеих исследованных группах - как среди пациентов с атопическим дерматитом, так и в контрольной выборке распределение генотипов IL4 C-589T соответствует закону Харди-Вайнберга. Это подтверждает корректность выполнения генотипирования, отсутствие систематических ошибок и репрезентативность анализируемых выборок для данного полиморфизма.

Вместе с тем частоты аллелей и генотипов между группами статистически значимо различаются (p<0,05), что было показано ранее при расчётах отношения шансов: Т-аллель и ТТ-генотип встречаются достоверно чаще в группе пациентов, что указывает на их возможную роль как факторов предрасположенности к атоническому дерматиту. В то же время С-аллель и гомозиготный СС-генотип чаще встречаются в контрольной группе, что может свидетельствовать об их протективном эффекте.

Полиморфный вариант IL4 С-589Т показал выраженные различия между группами. Частота Т-аллеля и ТТ-генотипа была достоверно выше у пациентов с атопическим дерматитом, тогда как С аллель и СС-генотип чаще встречались в контрольной группе, что свидетельствует о возможном предрасполагающем эффекте Т-варианта и протективной роли С-аллеля. Эти наблюдения хорошо согласуются с известными молекулярными механизмами регуляции экспрессии IL-4 и смещения иммунного ответа в сторону Th2-типа, ключевого для патогенеза заболевания.

Таким образом, полиморфизм IL4 C-589T может рассматриваться как значимый генетический маркёр предрасположенности к атопическому дерматиту в данной выборке. Полученные данные подчёркивают важность анализа промоторных полиморфизмов в генах регуляции цитокинового профиля и указывают на популяционные особенности генетических факторов риска атопического дерматита.



### 1-TOM, 4-SON. 2025

14.00.00 - TIBBIYOT FANLARI ISSN: 3093-8740

### Список использованной литературы

- 1. American Diabetes Association Professional Practice Committee. Summary of Revisions: Standards of Care in Diabetes-2024 // Diabetes Care. 2024. Vol. 47, Suppl. 1. P. S5–S10.
- 2. Dilworth L., Facey A., Omoruyi F. Diabetes Mellitus and Its Metabolic Complications: The Role of Adipose Tissues // *International Journal of Molecular Sciences*. 2021. Vol. 22, No. 14. P. 7644.
- 3. Fishman D., Faulds G., Jeffery R., Mohamed-Ali V., Yudkin J.S., Humphries S., Woo P. The effect of novel polymorphisms in the interleukin-6 (IL-6) gene on IL-6 transcription and plasma IL-6 levels, and an association with systemic-onset juvenile chronic arthritis // *Journal of Clinical Investigation*. 1998. Vol. 102, No. 7. P. 1369–1376.
- 4. Lee M.W., Lee M., Oh K.J. Adipose Tissue-Derived Signatures for Obesity and Type 2 Diabetes: Adipokines, Batokines and MicroRNAs // *Journal of Clinical Medicine*. 2019. Vol. 8. P. 854.
- 5. Marcos-Pasero H., Aguilar-Aguilar E., Colmenarejo G., Ramírez de Molina A., Reglero G., Loria-Kohen V. The Q223R Polymorphism of the Leptin Receptor Gene as a Predictor of Weight Gain in Childhood Obesity and the Identification of Possible Factors Involved // Genes (Basel). 2020. Vol. 11, No. 5. P. 560. doi:10.3390/genes11050560.
- 6. Ouchi N., Parker J.L., Lugus J.J., Walsh K. Adipokines in inflammation and metabolic disease // *Nature Reviews Immunology*. 2011. Vol. 11. P. 85–97.
- 7. Pittas A.G., Joseph N.A., Greenberg A.S. Adipocytokines and insulin resistance // *The Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism*. 2004. Vol. 89, No. 2. P. 447–452.
- 8. Qi L., Rifai N., Hunter D., Deka R., Manson J.E., Hu F.B. Interleukin-6 genetic variability and adiposity: associations in two independent populations // Obesity Research. 2005. Vol. 13, No. 5. P. 770–776.
- 9. Quinton N.D., Lee A.J., Ross R.J., Eastell R., Blakemore A.I. A single nucleotide polymorphism (Q223R) in the leptin receptor gene (LEPR) is associated with obesity and increased serum leptin levels // Clinical Endocrinology (Oxford). 2001. Vol. 54, No. 3. P. 289–296.
- 10. Shabana S., Hasnain S. Association of LEPR Q223R polymorphism with obesity and lipid profile in Pakistani population // *Iranian Journal of Public Health*. 2016. Vol. 45, No. 4. P. 491–492.
- 11. Silha J.V., Krsek M., Skrha J.V., Sucharda P., Nyomba B.L., Murphy L.J. Plasma resistin, adiponectin and leptin levels in lean and obese subjects: correlations with insulin resistance // European Journal of Endocrinology. 2003. Vol. 149, No. 4. P. 331–335.
- 12. Singh P., Kalra O.P., Sharma R.K., et al. Genetic polymorphisms in cytokine genes and their association with OSA and NAFLD among obese patients // *Gene*. 2020. Vol. 753. P. 144807.