

# 50 rokov od objavu hemoglobínu HbA<sub>1c</sub>

## 50 years from the discovery of hemoglobin HbA<sub>1c</sub>

Jozef Čársky

Ústav lekárskej chémie, biochémie a klinickej biochémie, LF UK, Bratislava

### Súhrn

V roku 1968 iránsky imunológ **Samuel Rahbar** publikoval náhodné zistenie minoritnej zložky ľudského hemoglobínu (HbA<sub>1c</sub>) u diabetikov. Jeho nález otvoril široký priestor pre výskum s hlavnými výsledkami: glykohemoglobín HbA<sub>1c</sub> sa stal v klinickej praxi objektívnym ukazovateľom metabolickej kompenzácie pri diabetes mellitus a štúdiom zložitého procesu glykácie biomolekul vyústilo do poznávania molekulového mechanizmu patogenézy chronických diabetických komplikácií a hľadania možností jeho ovplyvnenia.

**Kľúčové slová:** glykácia – hemoglobín HbA<sub>1c</sub> – patogenéza chronických diabetických komplikácií

### Summary

In 1968, an Iranian immunologist **Samuel Rahbar** published a random finding of a minor component of human hemoglobin (HbA<sub>1c</sub>) in people with diabetes. This finding opened wide scope for research and has produced valuable results: glycohemoglobin HbA<sub>1c</sub> has become an objective marker of long-term metabolic compensation of diabetes mellitus in clinical practice and the study of the complex glycation process of biomolecules has resulted in the identification of the molecular mechanism of the pathogenesis of chronic diabetic complications and search of the possibility for its influencing.

**Key words:** glycation – glycohemoglobin HbA<sub>1c</sub> – pathogenesis of chronic diabetic complications

✉ **prof. RNDr. Jozef Čársky, CSc., emeritný profesor** | [jozef.carsky@fmed.uniba.sk](mailto:jozef.carsky@fmed.uniba.sk) | [www.uniba.sk](http://www.uniba.sk)  
Doručené do redakcie | Received 7. 10. 2019

### Úvod

Uplynulo 50 rokov, keď **Samuel Rahbar** (obr. 1), imunológ univerzitnej nemocnice v Teheráne, uverejnil v medzinárodnom odbornom periodiku *Clinica Chimica Acta* prácu pod názvom „Abnormálny hemoglobín v červených krvinkách diabetikov“ [1]. V relatívne stručnej publikácii prezentoval náhodný laboratórny nález zistený pri rutinej elektroforéznej analýze krvných vzoriek na prítomnosť patologických hemoglobínov v iránskej populácii. V súbore 1 200 vyšetrených pacientov sa mu ukázala v dvoch vzorkách výraznejšia, rýchlejšie sa pohybujúca „anomálna“ hemoglobínová zložka. V následnom pátraní zistil, že v oboch prípadoch išlo o pacientov s diabetes mellitus. Nevšedný nález si nechal pre istotu overiť v laboratóriu na Univerzite v Cambridge. V ďalšom, už cieľnom výskume, ktorý realizoval v Department of Medicine na Albert Einstein College v USA (v spolupráci s prof. Helen M. Ranneyovou, odborníčkou v problematike patologických hemoglobínov), sa dokázal jed-

nozračný vzťah zisteného „anomálneho“ hemoglobínu k diabetu, ktorý sa potvrdil aj v experimentálnych podmienkach [2]. Existencia tejto zložky bola však konštatovaná už skôr ako minoritná, zapadajúca do „chromatografickej heterogenity“ normálneho adultného ľudského hemoglobínu HbA. Podľa vzdialenosti

Obr. 1 | Samuel Rahbar, M.D., Ph.D.



od štartu bola označená na chromatograme ako „c“, v súbore „1“ týchto minorít – HbA<sub>1c</sub> [3].

## Výskum štruktúrnej modifikácie HbA<sub>1c</sub>

Výskumom štruktúrnej modifikácie HbA<sub>1c</sub> sa zistilo, že vzniká chemickou (neenzýmovou) väzbou glukózy na molekulu hemoglobínu HbA. Kvantifikácia jeho tvorby závisí od koncentrácie a doby pôsobenia glukózy, preto je zrejmé, že sa nachádza v nízkom zastúpení aj v krvi ne-diabetikov. Reakcia prebieha ako dvojstupňový proces [4,5]. V prvom, rýchlejšom a vratnom stupni sa tvorí Schiffova zásada, ktorá prechádza Amadoriho molekulovým prešmykom na stabilnú aldímínovú (fruktozamínovú) formu (obr. 2):

Väzbovým miestom glukózy v tetramérnej molekule hemoglobínu sú N-terminálne aminokupiny polypeptidových β-reťazcov [6]. Ide o funkčne významné miesta, v ktorých dochádza k iónovej interakcii s alosterickým efektorom 2,3-bisfosfoglycerátom (BPG), pri ktorej nastáva vratná konformačná zmena molekuly hemoglobínu z napnutého T-stavu (z angl. tight), na relaxovaný R-stav so slabšou afinitou ku kyslíku (posun oxygenačnej izotermy doprava). Výsledkom je uvoľnenie väčšieho množstva kyslíka do tkanív. Trvalé obsadenie väzbového miesta pre BPG glukózou znamená nepriaznivé zníženie transportnej schopnosti hemoglobínu [7,8].

## Klinický význam HbA<sub>1c</sub>

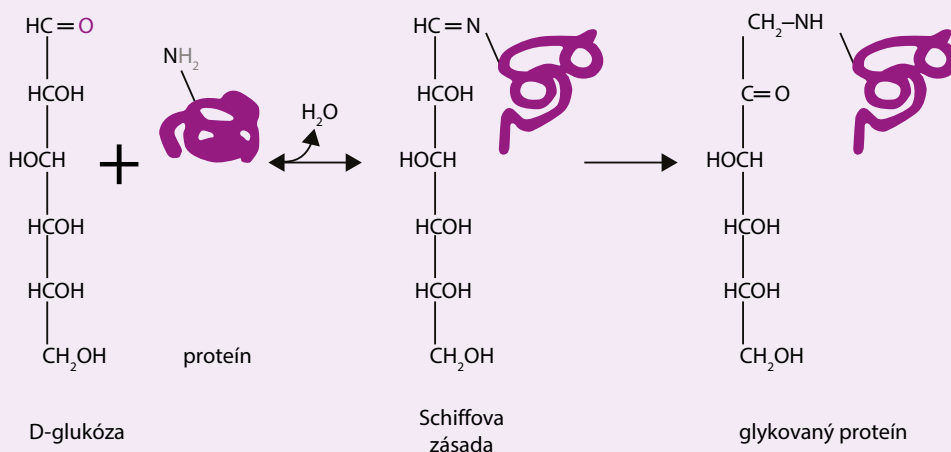
Objav HbA<sub>1c</sub> otvoril priestor pre mimoriadne široký výskum zameraný spočiatku na jeho využitie v klinickej praxi ako objektívny ukazovateľ dlhodobej metabolickej kompenzácie a efektívnosti liečby u diabetikov. Hodnotu HbA<sub>1c</sub> pri vyšetrení neovplyvňuje aplikácia inzulínu, príjem potravy, ani fyzická a psychická záťaž [9–

11]. Neskôr sa ako krátkodobý ukazovateľ uplatnilo v klinickej praxi aj stanovenie glukózou modifikovaných plazmových proteínov s ich kratším polčasom obratu – fruktozamínový test [12].

## Výskum pokročilej glykácie

Pribúdaním nových poznatkov sa výskum glykácie postupne sústredil na neenzýmovú (chemickú) väzbu glukózy aj na iné proteíny ako hemoglobín – všeobecne na jej vzťah k molekulovému mechanizmu patogenezy chronických diabetických komplikácií. Ukázalo sa, že sacharidová štruktúrna modifikácia postihuje patologicky nielen hemoglobín, ale aj ďalšie biomolekuly – proteíny, lipoproteíny, DNA a iné. Navyiac, okrem glukózy sa týka aj ďalších redukujúcich monosacharidov (fruktóza, manóza a iné) a ich derivátov. Glykácia prebieha ako zložitý proces následných a paralelných chemických reakcií spojených s tvorbou reaktívnych voľných radikálov (oxidačný stres) a sekundárnych nesaхарidových karbonylových štruktúr (karbonylový stres) vyúsťujúci do tvorby koncových produktov pokročilej glykácie (Advanced Glycation End products – AGEs) [13–20]. Ich patologické pôsobenie môže byť priame – trvalá modifikácia molekulových štruktúr a následná zmena funkčných vlastností extracelulárneho matrixu, alebo pôsobením špecifického receptora, ktorý zabezpečuje interakciu AGEs s bunkami organizmu. Identifikovalo sa viacero takýchto receptorov – AGE-R1, AGE-R2, AGE-R3, ale najviac je preskúvaný multifunkčný receptor RAGE, patriaci do veľkorodiny imunoglobulínov. Zistilo sa, že jeho aktiváciou sa realizuje účinok AGEs v patogenéze chronických diabetických komplikácií, vrátane oxidačného stresu a zápalových procesov (obr. 3) [21–23].

Obr. 2 | Amadoriho produkt (fruktozamín)



Na základe vyššie konštatovaných poznatkov výskumu sa ukazuje, že zložitý chemizmus glykácie je súčasťou molekulového mechanizmu patogenézy chronických diabetických komplikácií, a predpokladá sa jeho aktuálnosť aj v procese starnutia organizmu. Vychádzajúc z chemickej podstaty glykácie možno v jej procesoch predpokladať reálnosť biologickej aplikácie **Maillardovej reakcie** sacharidov s aminokyselinami a proteínmi, zistenej ešte v r. 1912 a označovanej aj ako „reakcia hnednutia“, ktorá je dlhodobo predmetom výskumu v odbore potravinárskej chémie [24–27].

### Aktuálnosť HbA<sub>1c</sub> a výskum glykácie na Slovensku

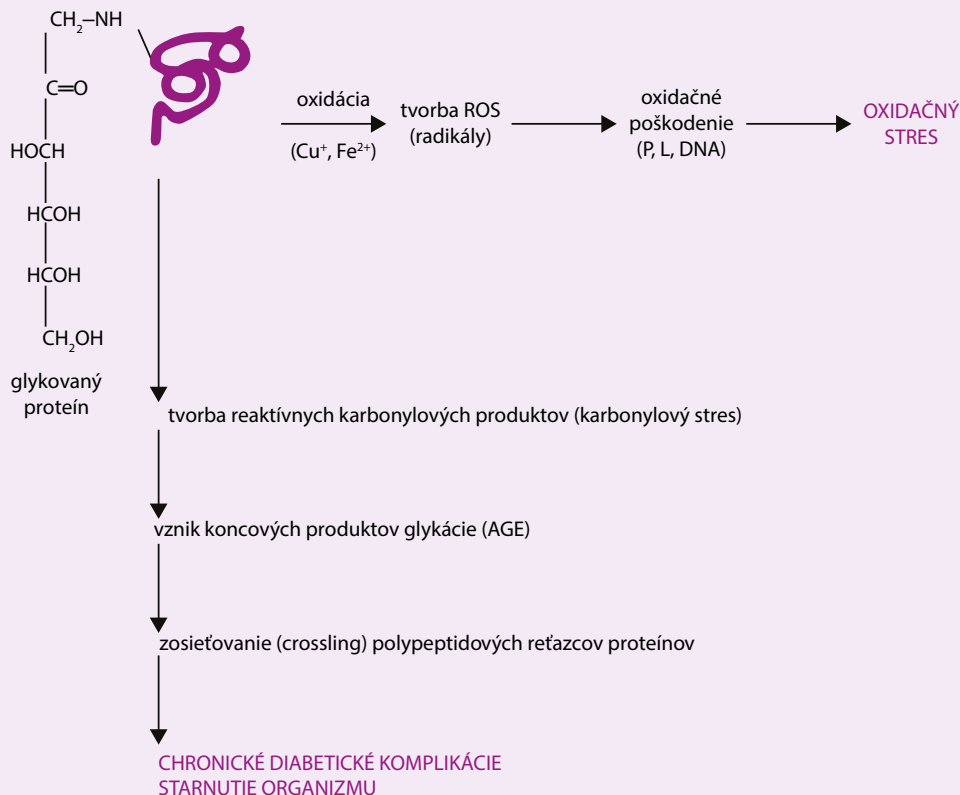
Na Slovensku iniciovala záujem o HbA<sub>1c</sub> **prof. MUDr. D. Michalková, DrSc.** (1. detská klinika Detskej fakultnej nemocnice v Bratislave), **obr. 4**. Skoro po zverejnení prvých informácií v medzinárodných periodikách o predpokladanom klinickom význame HbA<sub>1c</sub> [28–30], boli prezentované v spolupráci s **Ústavom lekárskej chémie LF UK** prvé vlastné výsledky klinickej aplikácie nového markera (už v r. 1980–1983) – na odborných seminároch a pracovných dňoch Sloven-

skej diabetologickej spoločnosti a Slovenskej lekárskej spoločnosti, a na Diabetologických dňoch v Luhačovicach. Neskôr to boli aj Diabetologicko-biochemické dni v Bardejovských Kúpeľoch a Vedecké konferencie v Topoľčiankach venované pamiatke prof. MUDr. Rudolfa Korca, DrSc., veľkého propagátora HbA<sub>1c</sub>. Prvé práce v domácich vedeckých periodikách vyšli v r. 1982 [31,32]. Výskum bol spočiatku zameraný na hodnotenie klinického významu HbA<sub>1c</sub> s uplatnením, resp. modifikáciou

**Obr. 4 | Prof. MUDr. D. Michalková, DrSc.**  
(1. detská klinika Detskej fakultnej nemocnice v Bratislave)



**Obr. 3 | Účinok AGEs v patogenéze chronických diabetických komplikácií**



laboratórneho fotometrického stanovenia založeného na meraní viazanej glukózy na hemoglobín [4], neskôr chromatografickej analýzy. Záujem o HbA<sub>1c</sub> postupne prechádzal aj na iné klinické pracoviská – 1. a 2. internú kliniku a 1. neurologickú kliniku FN v Bratislave.

Paralelne s uvedenými bratislavskými pracoviskami sa prejavoval klinický i výskumný záujem o HbA<sub>1c</sub> aj na Lekárskej fakulte Univerzity P. J. Šafárika v Košiciach, ktorý bol koordinovaný na **Ústave patologickej fyziológie** pod vedením **prof. MUDr. O. Rácza, CSc.** Tento ústav sa zúčastňoval na organizovaní pravidelných (I.–IV.) „Diabetologicko-biochemických dní“ Slovenskej diabetologickej spoločnosti, ktoré sa konali v 2-ročných odstupoch v Bardejovských Kúpeľoch (v r. 1987–1993), na ktorých mala problematika glykoheemoglobínu a glykácie plazmových proteínov (fruktozamínový test) významné zastúpenie. V r. 1983 zorganizoval tento ústav monotematické pracovné dni na tému Glykozylovaný hemoglobín a r. 2004 seminár Glykovaný hemoglobín – HbA<sub>1c</sub>, pod záštitou viacerých odborných spoločností. Pod autorstvom košického kolektívu vyšlo v r. 1989 monografické spracovanie problematiky HbA<sub>1c</sub> a glykácie proteínov [33].

## Štúdium možnosti ovplyvnenia procesu glykácie

Záujem o glykovaný hemoglobín HbA<sub>1c</sub> postupne prechádzal do základného výskumu **glykácie** – molekulového mechanizmu vývoja chronických diabetických komplikácií, s hľadaním možností jeho ovplyvnenia syntetickými alebo prírodnými látkami s antiglykačnými, antioxidantnými a chelátotvornými vlastnosťami (vychytávanie kovových iónov katalyzujúcich tvorbu voľných radikálov). Z tohto hľadiska bol medzinárodne mimoriadne intenzívne sledovaný aminoguanidín [34], u ktorého sa však zistili aj toxické vlastnosti [35]. K početným skúmaným inhibítorm glykácie prispel aj sám objaviteľ hemoglobínu HbA<sub>1c</sub> S. Rahbar [36]. Na bratislavskom ústave LF UK sa venoval v tomto zameraní značný výskumný priestor – experimentálne testovanie kondenzačného derivátu aminoguanidínu – rezorcylidénaminoguanidín (RAG), ktorý vykazoval rovnaký antiglykačný potenciál ako voľný aminoguanidín, ale bez toxických účinkov, navyš s prejavom aj antioxidantných, chelátotvorných a iných pozitívnych vlastností [37,38]. Analogickým derivátom je pyridoxylidénaminoguanidín – kondenzát aminoguanidínu s pyridoxáлом (zložkou vitamínu B<sub>6</sub>), testovaný japonskými autormi [39].

Vyššie naznačený výskum, spojený s riešením početných výskumných úloh v širokej domácej a zahraničnej spolupráci, vyústil na Ústave lekárskej chémie, biochémie a klinickej biochémie LF UK v Bratislave do vedeckej

školy v danej problematike, ako základne pre školenie diplomandov a postgraduálnych doktorandov z viacerých fakúlt UK (aj zo zahraničia) a univerzitných kliník LF.

Z celkového počtu približne 100 prác venovaných HbA<sub>1c</sub> a problematike glykácie, publikovaných v domácich a zahraničných odborných periodikách, k 10 najcitovanejším prácam (v r. 2018) podľa SCI patria [42–51].

## Záver

Rahbarov objav sa považuje z hľadiska zdokonalenia diagnostiky a manažmentu diabetu za revolučný. Ako laboratórny test bol prvýkrát použitý v r. 1977. Komerčne vyrábaný (imunoanalytický test, RIA) bol dostupný v r. 1991.

Americká diabetologická asociácia (ADA) ocenila v r. 2012 **Samuela Rahbara** (krátko pred jeho smrťou) udelením, po ňom pomenovanej národnej ceny za vedecký prínos **Samuel Rahbar Outstanding Discovery Award** – objaviteľa hemoglobínu HbA<sub>1c</sub> – markera monitorovania glykemického statusu, markera prevencie vzniku chronických diabetických komplikácií markera kvality manažmentu liečby miliónov diabetikov na celom svete.

Hemoglobín HbA<sub>1c</sub> otvoril cestu k intenzívnemu výskumu neenzýmovej chémie v biologických systémoch, ktorý pokračuje doteraz [40,41].

## Literatúra

1. Rahbar S. An abnormal hemoglobin in red cells of diabetics. *Clin Chim Acta* 1968; 22(2): 296–298. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/0009-8981\(68\)90372-0](http://dx.doi.org/10.1016/0009-8981(68)90372-0)>.
2. Rahbar S, Blumenfeld O, Ranney HM. Studies of an unusual hemoglobin in patients with diabetes mellitus. *Biochem Biophys Res Commun* 1969; 36(5): 838–843. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/0006-291x\(69\)90685-8](http://dx.doi.org/10.1016/0006-291x(69)90685-8)>.
3. Allen DW, Schroeder WA, Balog J. Observation on the chromatographic heterogeneity of normal adult and fetal human hemoglobin. *J Am Chem Soc* 1958; 80(7): 1628–1634. Dostupné z DOI: <<https://doi.org/10.1021/ja01540a030>>.
4. Flückiger R, Winterhalter KH. In vitro synthesis of hemoglobin HbA<sub>1c</sub>. *FEBS Lett* 1976; 71: 356–360. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/0014-5793\(76\)80969-6](http://dx.doi.org/10.1016/0014-5793(76)80969-6)>.
5. Bunn HF, Haney DN, Kamin S et al. The biosynthesis of human hemoglobin A<sub>1c</sub>. *J Clin Invest*. 1976; 57(6): 1652–1659. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1172/JCI108436>>.
6. Bunn HF, Haney DN, Gabbay KH et al. Further identification of the nature and linkage of the carbohydrate in hemoglobin A<sub>1c</sub>. *Biochem Biophys Res Commun* 1975; 67(1): 103–109. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/0006-291x\(75\)90289-2](http://dx.doi.org/10.1016/0006-291x(75)90289-2)>.
7. Ditzel J, Standl E. The problem of tissue oxygenation in diabetes mellitus. *Acta Med Scand* 1975; 578(Suppl): 49–83.
8. Coletta M, Amiconi G, Bellelli A et al. Alteration of T-state Binding Properties of naturally glycosylated Hemoglobin HbA<sub>1c</sub>. *J Biol Chem* 1988; 263: 233–239.
9. Koenig RJ, Peterson CM, Jones RL et al. Correlation of glucose regulation and hemoglobin A<sub>1c</sub> in diabetes mellitus. *N Engl J Med* 1976; 295(8): 417–420. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1056/NEJM197608192950804>>.
10. [UK Prospective Diabetes Study]. Intensive blood glucose control with sulphonylureas or insulin compared with conventio-

- nal treatment and risk of complications in patients with type 2 diabetes (UKPDS 33). *Lancet* 1998; 352(9131): 837–853. Erratum in *Lancet* 1999; 354(9178): 602.
11. Thornalley P. The clinical significance of glycation. *Clin Lab* 1999; 45: 263–273.
  12. Johnson RN, Metcalf PA, Baker JR. Fructosamine: a new approach to the estimation of serum glycosyl-protein. An index of diabetic control. *Clin Chim Acta* 1983; 127(1): 87–95. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/0009-8981\(83\)90078-5](http://dx.doi.org/10.1016/0009-8981(83)90078-5)>.
  13. Baynes JW. Role of oxidative stress in development of complication in diabetes. *Diabetes* 1991; 40(4): 205–212. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/diab.40.4.405>>.
  14. Hunt JV, Wolff SP. Oxidative glycation and free radical production: A causal mechanism of diabetic complications. *Free Radic Res Commun* 1991; 12–13(Pt 1): 115–123.
  15. Wolff SP. Free radicals and glycation theory. In: Ikan R (ed). *The Maillard reaction/consequence for the chemical and life sciences*. J. Wiley: New York 2006: 74–88. ISBN 9780471963004.
  16. Brownlee M. The pathobiology of diabetic complications: a unifying mechanism. *Diabetes* 2005; 54(6): 1615–1625. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/diabetes.54.6.1615>>.
  17. Rác O, Šipulová A. Patogenéza chronických diabetických komplikácií. In: Kreze A, Langer P, Klimeš I et al (eds). *Všeobecná a klinická endokrinológia*. Academic Electronic Press: Bratislava 2004: 654–660.
  18. Čársky J. Mitochondrial Diabetology. In: Gvozdjáková A (ed.). *Mitochondrial Medicine – Mitochondrial Metabolism, Diseases, Diagnosis and Therapy*. Springer Science 2008: 129–147. ISBN 978-1-4020-6713-6.
  19. Jakus V, Čársky J, Hrnčiarová M. Význam koncových produktov pokročilej glykácie – AGE produktov. *Bratisl lek Listy* 1998; 99(7): 368–375.
  20. Čársky J. Volné radikály a diabetes mellitus. In: Z. Ďuračková L, Bergendí J, Čársky (eds). *Volné radikály a antioxidanty v medicíne*. Slovak Academic Press: Bratislava 1999: 177–202. ISBN 80-88908-46-9.
  21. Schmidt AM, Hori O, Cao R et al. RAGE: A novel cellular receptor for advanced glycation end products. *Diabetes* 1996; 45(Suppl 3): S77–S80. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/diab.45.3.s77>>.
  22. Yan SD, Stern D, Schmidt AM. What's the RAGE? The receptor for advanced glycation end products (AGE) and the dark side of glucose. *Eur J Clin Invest* 1997; 27(3): 179–181. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1046/j.1365-2362.1996.00072.x>>.
  23. Čársky J. Glykácia proteínov a diabetes mellitus. In: Ferenčík, M. (ed.): *Zápal – fundamentálny princíp vzniku chorôb*. Balneotherma: Bratislava 2009: 192–199. ISBN 978-80-970156-1-9.
  24. Maillard IC. Action des acides aminés sur les sucres: formation des mélanoidines par voie méthodique. *C R Hebd Séances Acad Sci* 1912; 154: 66–68.
  25. Monnier VM, Cerami A. Nonenzymatic glycosylation and browning of proteins in vivo. In: *Maillard reaction in foods and nutrition*. ACS Symposium Series; American Chemical Society: Washington, DC: 1983; 215: 431–449. Dostupné z DOI: <<http://doi.10.1021/bk-1983-0215.ch023>>.
  26. Monnier VM, Cerami A. Detection of nonenzymatic browning products in human lens. *Biochem Biophys Acta* 1983; 760(1): 97–103. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/0304-4165\(83\)90129-0](http://dx.doi.org/10.1016/0304-4165(83)90129-0)>.
  27. Tessier FJ. The Maillard reaction in the human body. The main discoveries and factors that affect glycation. *Pathol Biol (Paris)* 2010; 58(3): 214–219. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.patbio.2009.09.014>>.
  28. Trivelli LA, Ranney HM, Lai HT. Hemoglobin components in patients with diabetes mellitus. *N Engl J Med* 1971; 284(7): 353–357. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1056/NEJM197102182840703>>.
  29. Gabbay KH, Hasty K, Breslow JL et al. Glycosylated hemoglobin and long-term blood glucose control in diabetes mellitus. *J Clin Endocrinol Metab* 1977; 44(5): 859–864. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1210/jcem-44-5-859>>.
  30. Goldstein DE, Parker KM, England JD Jr et al. Clinical Application of Glycosylated Hemoglobin Measurements *Diabetes* 1982; 31(Supplement 3): 70–78. Dostupné z DOI: <<https://doi.org/10.2337/diab.31.3.S70>>.
  31. Michalková D, Čársky J, Birčák J et al. Glykozylovaný hemoglobín HbA<sub>1c</sub> ako indikátor metabolickej kompenzácie u detí s diabetes mellitus. *Čes-slov Pediatr* 1981; 36(5): 243–247.
  32. Vozár J, Čársky J, Mikulecký M et al. Klinický význam určenia hladiny glykozylovaného hemoglobínu u chorých s diabetes mellitus. *Bratisl lek Listy* 1982; 77(1): 12–23.
  33. Rác O, Vícha T, Pačín J. Glykohemoglobín, glykácia bielkovín a diabetes mellitus. *Osveta: Martin* 1989.
  34. Edelstein D, Brownlee M. Mechanistic studies of advanced glycosylation end-product inhibition by aminoguanidine. *Diabetes* 1992; 41(1): 26–29. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/diab.41.1.26>>.
  35. Sugiyama T, Miyamoto K, Katagiri S. Fetal toxicity of aminoguanidine in mice and rats. *J Toxicol Sci* 1986; 11(3): 189–195. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2131/jts.11.189>>.
  36. Hrnčiarová M, Čársky J, Jakus V et al. Inhibícia peroxidácie lipidov v erythrocytoch diabetických potkanov aminoguanidínom, rezorcylicidénaminoguanidínom a ich kyslíkatými a sírnymi analógmi. *Bratisl lek Listy* 1998; 99(7): 364–367.
  37. Waczulíková I, Ziegelhöffer A, Országhová Z et al. Fluidizing effect of resorcylicidene aminoguanidine on sarcolemmal membranes in streptozotocin-diabetic rats: blunted adaptation of diabetic myocardium to Ca<sup>2+</sup> overload. *J Physiol Pharmacol* 2002; 53(4 Pt): 727–739.
  38. Jakus V, Hrnčiarová M, Čársky J et al. Inhibition of nonenzymatic protein glycation and lipid peroxidation by drugs with antioxidant activity. *Life Sci* 1999; 65(18–19): 1991–1993. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/s0024-3205\(99\)00462-2](http://dx.doi.org/10.1016/s0024-3205(99)00462-2)>.
  39. Taguchi T, Sugiura M, Hamada Y et al. Inhibition of protein glycation by Schiff base between aminoguanidine and pyridoxal. *Eur J Pharmacol* 1999; 378(3): 283–289. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/s0014-2999\(99\)00471-9](http://dx.doi.org/10.1016/s0014-2999(99)00471-9)>.
  40. Gebel E. The start of something good. The Discovery of HbA<sub>1c</sub> and the American Diabetes Association Samuel Rahbar outstanding discovery Award. *Diabetes Care* 2012; 35(12): 2429–2431. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/dc12-1763>>.
  41. Azizi MH, Bahadori M, Azizi F. Breakthrough Discovery of HbA<sub>1c</sub> by Professor Samuel Rahbar in 1968. *Arch Iran Med* 2013; 16(12): 743–745. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/0131612/AIM.0013>>.
  42. Ziegelhöffer A, Ravingerová T, Styk J et al. Mechanism that may be involved tolerance of the diabetic heart. *Mol Cell Biochem* 1997; 176(1–2): 191–198.
  43. Jakus V, Hrnčiarová M, Čársky J et al. Inhibition of nonenzymatic protein glycation and lipid peroxidation by drugs with antioxidant activity. *Life Sci* 1999; 65(18–19): 1991–1993. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/s0024-3205\(99\)00462-2](http://dx.doi.org/10.1016/s0024-3205(99)00462-2)>.
  44. Muchová J, Liptáková A, Országhová Z et al. Antioxidant systems in polymorphonuclear leucocytes of Type 2 diabetes mellitus. *Diabet Med* 1999; 16(1): 74–78. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1046/j.1464-5491.1999.00015.x>>. (74 cit.)
  45. Jakuš V. The role of the radicals, oxidative stress and antioxidant systems in diabetic vascular disease. *Bratisl lek Listy* 2000; 101(10): 541–551.
  46. Waczulíková I, Sikurová L, Čársky J et al. Decreased fluidity of isolated erythrocyte membranes in type 1 and 2 diabetes. Effect of resorcylicideneaminoguanidine. *Gen Physiol Biophys* 2000; 19(4): 381–392.
  47. Jakus V, Rietbrock N. Advanced glycation end-products and the progress of diabetic vascular complications. *Physiol Res* 2004; 53(2): 131–142.
  48. Ulícná O, Vancová O, Bozek P et al. Rooibos tea (*Aspalathus linearis*) partially prevents oxidative stress in streptozotocin-induced diabetic rats. *Physiol Res* 2006; 55(2): 157–164.

49. Viktorínová A, Toserová E, Krizko M et al. Altered metabolism of copper, zinc and magnesium is associated with increased levels of glycosylated hemoglobin in patients with diabetes mellitus. *Metabolism* 2009; 58(10): 1477–1482. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.metabol.2009.04.035>>.

50. Kostolanská J, Jakus V, Barák L. HbA<sub>1c</sub> and serum levels of advanced glycation and oxidation protein products in poorly and well controlled children with type 1 diabetes mellitus. *J Pediatr Endocrinol Metab* 2009; 22(5): 433–442.

51. Duracková Z. Some current insights into oxidative stress. *Physiol Res* 2010; 59(4): 459–469.

## Ľubomíra Fábryová, Pavol Holéczy a kolektív. Diabezita. Diabetes a obezita: nerozlučné dvojičky

**Facta Medica: Brno 2019, 336 stran. ISBN: 978-80-7345-601-6**

**Ivan Tkáč**

IV. interná klinika UN L. Pasteura a LF UPJS Košice

✉ **prof. MUDr. Ivan Tkáč, PhD.** | [ivan.tkac@upjs.sk](mailto:ivan.tkac@upjs.sk) | [www.upjs.sk](http://www.upjs.sk)

Táto publikácia myšlienково nadväzuje na predchádzajúcu monografiu *Klinická obezitológia* z roku 2013 – súčasťou autorského kolektívu boli aj obaja hlavní editori súčasnej monografie. Konceptia syndrómu „diabezity“ existuje už desaťročia, ale len v posledných rokoch nadobúda širšie uznanie v odborných kruhoch. Podobne ako pri metabolickom syndróme ide skôr než o snahu definovať novú chorobnú jednotku o praktický koncept so snahou identifikovať a liečiť pacientov so súčasným výskytom obezity a diabetu, ktorí predstavujú väčšinu jedincov postihnutých diabetom 2. typu. Publikácia v rozsahu 25 kapitol a 336 strán sa dotýka najrozličnejších aspektov genetiky, patofyziológie, nutričnej, farmakologickej a chirurgickej liečby, až po sociálne aspekty syndrómu diabezity. Rovnako pokrýva celé vekové rozmedzie života od diabezity v adolescentnom veku až po pacientov s diabetom v pokročilom veku, ktorých prežíva čoraz viac vzhľadom na lepšie možnosti liečby.

Chcel by som vyzdvihnúť niektoré najnovšie aspekty problematiky diabezity, ktoré sú diskutované v tejto monografii. Z hľadiska patogenézy je detailne vyzdvihnutá zápalová hypotéza rozvoja diabezity, ktorá môže mať vzťah aj k rozvoju aterosklerózy. Tiež je spomenutý možný podiel mikrobiómu na rozvoji diabezity. Kapitola o genetike diabezity sa zameriava



na spoločné varianty, ktoré predisponujú ako k rozvoju obezity, tak aj diabetu 2. typu.

Časť monografie venovaná farmakologickej liečbe obezity pri diabete je rozčlenená logicky na kapitoly diskutujúce použitie antidiabetík s potenciálom redukovať telesnú hmotnosť, ako aj na antiobezitáka, ktoré účinkujú iba na obezitu samotnú. Veľmi podrobne je spracovaná problematika bariatrickej chirurgie obezity, ktorá je momentálne aplikovaná na Slovensku len u pacientov s III. stupňom obezity.

Z praktického aspektu je cenné zaradenie kapitol Anesteziologický manažment pacienta s diabetom a Diabezita a kardiovaskulárne ochorenia. Okrem zvyčajných analýz vplyvu na jednotlivé kardiovaskulárne ochorenia ako koronárnu chorobu, cerebrálnu príhodu a periférne artériové ochorenia, je venovaný veľký priestor aj vzťahu diabezity k srdcovému zlyhávaniu a poruchám srdcového rytmu. Veľmi podrobne je spracovaná kapitola Adiozopatická dyslipidémia, do ktorej sú inkorporované úplne čerstvé poznatky z klinických štúdií a terapeutických odporúčaní.

Možno konštatovať, že monografia prináša mnohé nové poznatky, ako aj pohľady na problematiku vzťahov medzi obezitou a diabetom 2. typu a bude rozhodne obohatením slovenskej odbornej medicínskej literatúry.