# ОКТ-А БИОМАРКЕРЫ ДОКЛИНИЧЕСКОЙ РЕТИНОПАТИИ В ДИНАМИКЕ И ИХ СВЯЗЬ С СИСТЕМНЫМИ ФАКТОРАМИ

Стулова А.Н. <sup>1</sup>, Семенова Н.С. <sup>1</sup>, Железнякова А.В. <sup>2</sup>, Акопян В.С. <sup>1</sup>, Липатов Д.В. <sup>2,3</sup>

<sup>1</sup> ФГБОУ ВО «Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова» (119991, г. Москва, Ломоносовский пр-т, 27, корп. 1, Россия) <sup>2</sup> ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр эндокринологии» Минздрава России (117036, г. Москва, ул. Дмитрия Ульянова, 11, Россия) <sup>3</sup> ФГАОУ ВО «Российский университет дружбы народов» (117198, г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, 6, Россия)

Автор, ответственный за переписку: **Стулова Анна Николаевна,** e-mail: anna\_stulova@mail.ru

## **РЕЗЮМЕ**

**Обоснование.** Исследование в динамике ОКТ-ангиографических (ОКТ-А) показателей у пациентов с сахарным диабетом (СД) и их взаимосвязи с системными факторами необходимо для выявления новых биомаркеров прогрессирования заболевания.

**Цель исследования**: оценить с помощью ОКТ-А изменения ретинального кровотока и их связь с системными факторами у пациентов с СД 1-го типа (СД1) без офтальмоскопических признаков диабетической ретинопатии (ДР). **Методы**. В исследование включены 38 пациентов с СД1 без офтальмоскопических признаков ДР и 39 здоровых добровольцев. Всем участникам выполнена 7-польная фоторегистрация глазного дна, ОКТ и ОКТ-А. В группе СД повторное обследование проведено через 1 год. Исследуемые показатели включали в себя площадь фовеальной аваскулярной зоны (ФАЗ), индекс ациркулярности (ИА), сосудистую плотность в двух кольцевых зонах диаметром 300 мкм (СП0–300 и СП300–600), скелетизированную плотность (СкП), а также результаты биохимического анализа крови и общего анализа мочи. **Результаты**. Через год наблюдения зарегистрировано статистически значимое повышение уровня ИА (p = 0.005) и снижение СП0-300 в поверхностном сосудистом сплетении (ПСС) (р < 0,0001) и глубоком капиллярном сплетении (ГКС) (p = 0,032). Выявлена положительная умеренная связь между ИА и уровнем триглицеридов (ТГ) (r = 0,627, p = 0,007), а также отрицательная связь между уровнем кетонов и значениями СП (ПСС СП0–300: r = -0.695, p = 0.030; промежуточное капиллярное сплетение (ПКС) СП0–300: r = -0.551, p = 0.041; ΓΚC CΠ0-300: r = -0.704, p = 0.003; ΠCC CΠ300-600: r = -0.853, p = 0.001).

**Заключение**. Повышение ИА и снижение СП в ПСС и ГКС может указывать на прогрессирование ретинопатии в отсутствие офтальмоскопических признаков. Обнаруженная взаимосвязь ОКТ-А и системных параметров подтверждает значимость этих показателей как потенциальных биомаркеров заболевания.

**Ключевые слова:** сахарный диабет, диабетическая ретинопатия, оптическая когерентная томография, ретинальный кровоток

Статья получена: 01.09.2021 Статья принята: 16.11.2021 Статья опубликована: 28.12.2021 **Для цитирования:** Стулова А.Н., Семенова Н.С., Железнякова А.В., Акопян В.С., Липатов Д.В. ОКТ-А биомаркеры доклинической ретинопатии в динамике и их связь с системными факторами. *Acta biomedica scientifica*. 2021; 6(6-1): 122-127. doi: 10.29413/ABS.2021-6.6-1.14

## TIME-RELATED OCT-A CHANGES IN PRECLINICAL RETINOPATHY AND THEIR ASSOCIATION WITH SYSTEMIC FACTORS

Stulova A.N. <sup>1</sup>, Semenova N.S. <sup>1</sup>, Zheleznyakova A.V. <sup>2</sup>, Akopyan V.S. <sup>1</sup>, Lipatov D.V. <sup>2,3</sup>

 Lomonosov Moscow State University (Lomonosova ave. 27/1, Moscow 119991, Russian Federation)
 Endocrinology Research Center (Dmitrya Ulyanova str. 11, Moscow 117036, Russian Federation)
 Peoples Friendship University of Russia (Miklukho-Maklaya str. 6, Moscow 117198, Russian Federation)

Corresponding author: Anna N. Stulova, e-mail: anna\_stulova@mail.ru

#### **ABSTRACT**

**Background.** Optical coherence tomography angiography (OCT-A) is a promising tool for the detection of microvascular impairment at the preclinical stage of diabetic retinopathy (DR). Evaluation of dynamic OCT-A changes and their association with systemic factors can help to reveal early biomarkers of DR progression.

**Aim:** to evaluate time-related OCT-A changes and their association with systemic factors in type 1 diabetes mellitus (DM1) patients with no apparent DR

**Materials and methods.** 38 DM1 patients with no apparent DR and 39 healthy volunteers were included in the study. All participants underwent 7-field fundus photography, OCT and OCT-A. We analyzed OCT-A parameters (foveal avascular zone (FAZ) area (mm²), acircularity index (AI), vessel density (VD), skeletonized density (SD)) as well as the results of blood and urea tests.

**Results.** After one year of observation, AI was significantly higher (p = 0.005) and VD0–300 was significantly lower in superficial vascular plexus (SVP, p < 0.0001) and deep capillary plexus (DCP, p = 0.032) in DM1 patients. We have also registered a positive correlation between AI and triglycerides (TG) level (r = 0.627, p = 0.007) as well as a negative correlation between ketones and VD (SVP VD0–300: r = -0.695, p = 0.030; intermediate capillary plexus (ICP, VD0–300: r = -0.551, p = 0.041; DCP, VD0–300: r = -0.704, p = 0.003; SVP, VD300–600: r = -0.853, p = 0.001).

**Conclusions.** After one year of observation, we have registered an increase in Al level and a decline in VD in SVP and DCP which can be the earliest signs of DR progression. A significant correlation between these parameters and systemic factors indicates their role as potential DR biomarkers.

**Key words:** diabetes mellitus, diabetic retinopathy, optical coherence tomography, retinal vessels

Received: 01.09.2021 Accepted: 16.11.2021 Published: 28.12.2021 **For citation:** Stulova A.N., Semenova N.S., Zheleznyakova A.V., Akopyan V.S., Lipatov D.V. Time-related OCT-A changes in preclinical retinopathy and their association with systemic factors. *Acta biomedica scientifica*. 2021; 6(6-1): 122-127. doi: 10.29413/ABS.2021-6.6-1.14

### ОБОСНОВАНИЕ

Ссовершенствованием технологии ОКТ-ангиографии (ОКТ-А) появляется всё больше данных, свидетельствующих об изменениях ретинального и хориоидального кровотока у пациентов с сахарным диабетом (СД) ещё до появления офтальмоскопических признаков [1–4]. Изучение взаимосвязи системных и ОКТ-А показателей необходимо для выявления новых биомаркеров прогрессирования заболевания.

## ЦЕЛЬ ИССЛЕДОВАНИЯ

Оценить с помощью ОКТ-А изменения ретинального кровотока и их связь с системными факторами у пациентов с сахарным диабетом 1-го типа без офтальмоскопических признаков диабетической ретинопатии.

## **МЕТОДЫ**

Обсервационное двуцентровое проспективное исследование проводилось с октября 2019 по май 2021 г. на базе кафедры офтальмологии факультета фундаментальной медицины МГУ им. М.В. Ломоносова и отделения диабетической ретинопатии и офтальмохирургии ФГБУ «НМИЦ эндокринологии» Минздрава России. В исследование были включены пациенты с сахарным диабетом 1-го типа (СД1) (38 пациентов, 71 глаз) и 39 здоровых добровольцев (70 глаз). Кроме стандартного офтальмологи-

ческого осмотра участникам была выполнена 7-польная фоторегистрация глазного дна, ОКТ и ОКТ-А. В группе СД повторное обследование было выполнено через 1 год.

ОКТ-А сканы отдельных сосудистых сплетений обрабатывали в программе ImageJ и оценивали следующие параметры: площадь фовеальной аваскулярной зоны (ФАЗ), индекс ациркулярности (ИА), сосудистую плотность в двух кольцевых зонах диаметром 300 мкм (СП 0–300 и СП 300–600) и скелетизированную плотность (СкП). Исследуемые системные факторы включали в себя длительность заболевания, возраст манифестации, уровень гликированного гемоглобина (HbA1c), результаты биохимического анализа крови (креатинин, общий белок, общий холестерин, триглицериды (ТГ), липопротеиды высокой (ЛПВП) и низкой (ЛПНП) плотности) и общего анализа мочи (кетоны, глюкоза, белок).

Статистическую обработку проводили в программе IBM SPSS Statistics v. 23.0 (StatSoft Inc., США). Для сравнительного анализа параметров использовали обобщенные уравнения оценки, для корреляционного анализа – критерий Пирсона. Статистически значимыми считали различия при p < 0.05.

#### **РЕЗУЛЬТАТЫ**

При сравнении ОКТ-А параметров были выявлены статистически значимые различия в уровне ИА между группами (p < 0,0001). Кроме того, СП300-600 и СкП в ПСС были ниже у пациентов в группе СД (СП: контроль – 27,06  $\pm$  1,68, СД – 26,05  $\pm$  2,38, p = 0,030; СкП: контроль –

ТАБЛИЦА 1 РЕЗУЛЬТАТЫ КОРРЕЛЯЦИОННОГО АНАЛИЗА ОКТ-А И СИСТЕМНЫХ ПАРАМЕТРОВ

TABLE 1
CORRELATION ANALYSIS OF OCT-A PARAMETERS
AND SYSTEMIC RISK FACTORS

ОКТ-А параметры	Системные показатели				
	Длительность СД	Возраст манифестации	тг	Креатинин (моча)	Кетоны (моча)
ИА	r = 0.95	r = -0.310	r = 0,627*	r = 0.053	r = -0.100
	p = 0.375	p = 0.770	p = 0,007	p = 0.851	p = 0.704
СП0-300 (ПСС)	r = -0.209	r = 0.235*	r = -0.279	r = -0.084	r = -0.695*
	p = 0.052	p = 0.029	p = 0.278	p = 0.776	p = 0.003
СП0-300 (ПКС)	r = 0.101	r = -0.027	r = -0.209	r = 0.055	r = -0.551*
	p = 0.359	p = 0.808	p = 0.052	p = 0.845	p = 0.041
СП0-300 (ГКС)	r = 0.198	r = -0.209	r = -0.012	r = -0.715*	r = -0.704*
	p = 0.065	p = 0.052	p = 0.913	p = 0.006	p = 0.003
СП300–600 (ПСС)	r = -0.256*	r = 0,394*	r = -0.052	r = -0.169	r = -0.853*
	p = 0.020	p < 0,0001	p = 0.893	p = 0.665	p = 0.001
СкП (ПСС)	r = -0.383*	r = 0.153	r = -0.239	r = 0.445	r = -0.572
	p = 0.001	p = 0.189	p = 0.480	p = 0.317	p = 0.139
СкП (ПКС)	r = -0,292*	r = 0.147	r = -0.265	r = 0.529	r = -0.686*
	p = 0,011	p = 0.691	p = 0.405	p = 0.147	p = 0.028

**Примечание.** \* — статистически значимая корреляция; r — критерий Пирсона; p — уровень статистической значимости.

124
Ophthalmology Офтальмология

 $0.32 \pm 0.02$ ; СД –  $0.16 \pm 0.02$ , p < 0.0001). Анализ ОКТ-А параметров в динамике показал статистически значимое повышение уровня ИА (p = 0.005) и снижение СП0–300 в ПСС (p < 0.0001) и ГКС (p = 0.032) через год наблюдения.

В ходе корреляционного анализа была зарегистрирована положительная умеренная связь между ИА и уровнем ТГ (r=0,627; p=0,007), а также установлена отрицательная связь между уровнем кетонов в моче и значениями СП в отдельных сплетениях (ПСС СПО-300: r=-0,695, p=0,003; ПКС СПО-300: r=-0,551, p=0,041; ГКС СПО-300: r=-0,704, p=0,003; ПСС СП300-600: r=-0,853, p=0,001). Длительность заболевания статистически значимо коррелировала с СкП в ПСС (r=-0,383; p<0,0001) и ПКС (r=-0,292; p=0,011). Результаты отображены в таблице 1.

## ОБСУЖДЕНИЕ

Изменения ФАЗ и васкулярной плотности на доклинической стадии ретинопатии были описаны в последние годы зарубежными и отечественными авторами [5–9]. Однако эти исследования носили кросс-секционный характер и не оценивали параметры ОКТ-А в динамике. Проведённое проспективное исследование впервые демонстрирует динамические изменения ОКТ-А показателей. Повышение ИА и снижение СП в ПСС и ГКС может свидетельствовать о прогрессировании ДР.

В литературе описаны противоречивые результаты оценки взаимосвязи уровня гликированного гемоглобина и показателей ОКТ-А [10, 11]. В работе J. Goøębiewska et al. в группе пациентов с СД 1-го типа была выявлена отрицательная корреляционная связь уровня HbA1c и СП в поверхностном сплетении [12]. В нашем исследовании мы не зарегистрировали статистически значимой корреляции между уровнем HbA1c и показателями васкулярной плотности, что согласуется с результатами M.K. Durbin et al. и может быть связано с низкой чувствительностью HbA1c [13]. В качестве альтернативного показателя контроля гликемии многие авторы предлагают использовать показатель TIR (time in range – время в пределах целевого диапазона), отражающий какой процент времени уровень глюкозы находится в пределах допустимых значений при непрерывном мониторинге [14, 15].

Результаты проведённого исследования демонстрируют статистически значимую взаимосвязь СП и показателей функции почек. В работе L.R. Shaw et al. установлена отрицательная корреляция уровня креатинина сыворотки крови с СП в ПСС и его положительная корреляция с ИА [16]. По данным крупных эпидемиологических исследований, поздние стадии ретинопатии сопровождаются выраженной нефропатией, однако только единичные работы описывают аналогичную взаимосвязь на начальных стадиях заболевания [17, 18].

Корреляция показателей липидного профиля и ретинального кровотока описана для пациентов с СД без офтальмоскопических признаков ДР и более свойственна для СД 2-го типа [19, 20]. Выявленная взаимосвязь параметров ОКТ-А с длительностью СД и возрастом манифестации согласуется с результатами J. Gołębiewska et al.

и указывает на клиническую значимость показателей СП в ПСС и ГКС [12].

### **ЗАКЛЮЧЕНИЕ**

В ходе проведённого исследования было зарегистрировано повышение ациркулярности ФАЗ и снижение сосудистой плотности в ПСС и ГКС через год наблюдения у пациентов с СД, что может указывать на прогрессирование ретинопатии в отсутствие офтальмоскопических признаков. Обнаруженная взаимосвязь ОКТ-А и системных параметров подтверждает значимость этих показателей как потенциальных биомаркеров заболевания.

#### Конфликт интересов

Авторы данной статьи сообщают об отсутствии конфликта интересов.

## **ЛИТЕРАТУРА**

- 1. Barraso M, Alé-Chilet A, Hernández T, Oliva C, Vinagre I, Ortega E, et al. Optical coherence tomography angiography in type 1 diabetes mellitus. Report 1: Diabetic retinopathy. *Transl Vis Sci Technol.* 2020; 9(10): 34. doi: 10.1167/tvst.9.10.34
- 2. Dai Y, Zhou H, Chu Z, Zhang Q, Chao JR, Rezaei KA, et al. Microvascular changes in the choriocapillaris of diabetic patients without retinopathy investigated by swept-source OCT angiography. *Invest Ophthalmol Vis Sci.* 2020; 61(3): 50. doi: 10.1167/iovs.61.3.50
- 3. Forte R, Haulani H, Jürgens I. Quantative and qualitative analysis of the three capillary plexuses and choriocapillaris in patients with type 1 and type 2 diabetes mellitus without clinical signs of diabetic retinopathy: A prospective pilot study. *Retina*. 2020; 40(2): 333-344. doi: 10.1097/IAE.000000000002376
- 4. Inanc M, Tekin K, Kiziltoprak H, Ozalkak S, Doguizi S, Aycan Z. Changes in retinal microcirculation precede the clinical onset of diabetic retinopathy in children with type 1 diabetes mellitus. *Am J Ophthalmol*. 2019; 207: 37-44. doi: 10.1016/j.ajo.2019.04.011
- 5. Стулова А.Н., Семенова Н.С., Железнякова А.В., Акопян В.С., Липатов Д.В., Шестакова М.В. Ранние функциональные и микроциркуляторные нарушения у пациентов с сахарным диабетом 1 типа без видимой диабетической ретинопатии. Сахарный диабет. 2021; 24(3): 243-250. doi: 10.14341/DM12532
- 6. Stulova AN, Semenova NS, Zheleznyakova AV, Akopyan VS, Lipatov DV. OCTA and functional signs of preclinical retinopathy in type 1 diabetes mellitus. *Ophthalmic Surg Lasers Imaging Retina*. 2021; 52(S1): S30-S34. doi: 10.3928/23258160-20210518-06
- 7. Нероев В.В., Охоцимская Т.Д., Фадеева В.А. Оценка микрососудистых изменений сетчатки при сахарном диабете методом ОКТ-ангиографии. *Российский офтальмологический журнал.* 2017; 10(2): 40-45. doi: 10.21516/2072-0076-2017-10-2-40-45
- 8. Agra CLDM, Lira RPC, Pinheiro FG, Sá LHSE, Bravo Filho VTF. Optical coherence tomography angiography: microvascular alterations in diabetic eyes without diabetic retinopathy. *Arq Bras Oftalmol.* 2021; 84(2): 149-157. doi: 10.5935/0004-2749.20210023

- 9. Niestrata-Ortiz M, Fichna P, Stankiewicz W, Stopa M. Enlargement of the foveal avascular zone detected by optical coherence tomography angiography in diabetic children without diabetic retinopathy. *Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol*. 2019; 257(4): 689-697. doi: 10.1007/s00417-019-04264-8
- 10. Onoe H, Kitagawa Y, Shimada H, Shinojima A, Aoki M, Urakami T. Foveal avascular zone area analysis in juvenile-onset type 1 diabetes using optical coherence tomography angiography. *Jpn JOphthalmol*. 2020;64(3): 271-277. doi: 10.1007/s10384-020-00726-3
- 11. Dimitrova G, Chihara E, Takahashi H, Amano H, Okazaki K. Quantitative retinal optical coherence tomography angiography in patients with diabetes without diabetic retinopathy. *Invest Ophthalmol Vis Sci.* 2017; 58(1): 190-196. doi: 10.1167/iovs.16-20531
- 12. Gołębiewska J, Olechowski A, Wysocka-Mincewicz M, Odrobina D, Baszyńska-Wilk M, Groszek A, et al. Optical coherence tomography angiography vessel density in children with type 1 diabetes. *PLoS One*. 2017; 12(10): e0186479. doi: 10.1371/journal. pone.0186479
- 13. Durbin MK, An L, Shemonski ND, Soares M, Santos T, Lopes M, et al. Quantification of retinal microvascular density in optical coherence tomographic angiography images in diabetic retinopathy. *JAMA Ophthalmol*. 2017; 135(4): 370-376. doi: 10.1001/jamaophthalmol.2017.0080
- 14. Wysocka-Mincewicz M, Baszyńska-Wilk M, Gołębiewska J, Olechowski A, Byczyńska A, Hautz W, et al. Influence of metabolic parameters and treatment method on OCT angiography results in children with type 1 diabetes. *J Diabetes Res.* 2020; 2020: 4742952. doi: 10.1155/2020/4742952
- 15. Lu J, Ma X, Zhou J, Zhang L, Mo Y, Ying L, et al. Association of time in range, as assessed by continuous glucose monitoring, with diabetic retinopathy in type 2 diabetes. *Diabetes Care*. 2018; 41(11): 2370-2376. doi: 10.2337/dc18-1131
- 16. Shaw LT, Khanna S, Chun LY, Dimitroyannis RC, Rodriguez SH, Massamba N, et al. Quantitative optical coherence tomography angiography (OCTA) parameters in a black diabetic population and correlations with systemic diseases. *Cells.* 2021; 10(3): 551. doi: 10.3390/cells10030551
- 17. Атарщиков Д.С., Липатов Д.В., Шестакова М.В. Нефроретинальный синдром. *Сахарный диабет*. 2008; 11(3): 34-37. doi: 10.14341/2072-0351-5358
- 18. Klein R, Zinman B, Gardiner R, Suissa S, Donnelly SM, Sinaiko AR, et al. The relationship of diabetic retinopathy to preclinical diabetic glomerulopathy lesions in type 1 diabetic patients: The Renin-Angiotensin System Study. *Diabetes*. 2005; 54(2): 527-533. doi: 10.2337/diabetes.54.2.527
- 19. Ting DSW, Tan GSW, Agrawal R, Yanagi Y, Sie NM, Wong CW, et al. Optical coherence tomographic angiography in type 2 diabetes and diabetic retinopathy. *JAMA Ophthalmol.* 2017; 135(4): 306-312. doi: 10.1001/jamaophthalmol.2016.5877
- 20. Lee DH, Yi HC, Bae SH, Cho JH, Choi SW, Kim H. Risk factors for retinal microvascular impairment in type 2 diabetic patients without diabetic retinopathy. *PLoS One.* 2018; 13(8): e0202103. doi: 10.1371/journal.pone.0202103

## **REFERENCES**

1. Barraso M, Alé-Chilet A, Hernández T, Oliva C, Vinagre I, Ortega E, et al. Optical coherence tomography angiography

- in type 1 diabetes mellitus. Report 1: Diabetic retinopathy. *Transl Vis Sci Technol*. 2020; 9(10): 34. doi: 10.1167/tvst.9.10.34
- 2. Dai Y, Zhou H, Chu Z, Zhang Q, Chao JR, Rezaei KA, et al. Microvascular changes in the choriocapillaris of diabetic patients without retinopathy investigated by swept-source OCT angiography. *Invest Ophthalmol Vis Sci.* 2020; 61(3): 50. doi: 10.1167/iovs.61.3.50
- 3. Forte R, Haulani H, Jürgens I. Quantative and qualitative analysis of the three capillary plexuses and choriocapillaris in patients with type 1 and type 2 diabetes mellitus without clinical signs of diabetic retinopathy: A prospective pilot study. *Retina*. 2020; 40(2): 333-344. doi: 10.1097/IAE.000000000002376
- 4. Inanc M, Tekin K, Kiziltoprak H, Ozalkak S, Doguizi S, Aycan Z. Changes in retinal microcirculation precede the clinical onset of diabetic retinopathy in children with type 1 diabetes mellitus. *Am J Ophthalmol*. 2019; 207: 37-44. doi: 10.1016/j.ajo.2019.04.011
- 5. Stulova AN, Semenova NS, Zheleznyakova AV, Akopyan VS, Lipatov DV, Shestakova MV. Early functional and microcirculatory changes in patients with type 1 diabetes mellitus and no apparent diabetic retinopathy. *Diabetes Mellitus*. 2021; 3(24): 243-250. (In Russ.). doi: 10.14341/DM12532
- 6. Stulova AN, Semenova NS, Zheleznyakova AV, Akopyan VS, Lipatov DV. OCTA and functional signs of preclinical retinopathy in type 1 diabetes mellitus. *Ophthalmic Surg Lasers Imaging Retina*. 2021; 52(S1): S30-S34. doi: 10.3928/23258160-20210518-06
- 7. Neroev VV, Okhotsimskaya TD, Fadeeva VA. An account of retinal microvascular changes in diabetes acquired by OCT angiography. *Russian Ophthalmological Journal*. 2017; 10(2): 40-45. (In Russ.). doi: 10.21516/2072-0076-2017-10-2-40-45
- 8. Agra CLDM, Lira RPC, Pinheiro FG, Sá LHSE, Bravo Filho VTF. Optical coherence tomography angiography: microvascular alterations in diabetic eyes without diabetic retinopathy. *Arq Bras Oftalmol*. 2021; 84(2): 149-157. doi: 10.5935/0004-2749.20210023
- 9. Niestrata-Ortiz M, Fichna P, Stankiewicz W, Stopa M. Enlargement of the foveal avascular zone detected by optical coherence tomography angiography in diabetic children without diabetic retinopathy. *Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol*. 2019; 257(4): 689-697. doi: 10.1007/s00417-019-04264-8
- 10. Onoe H, Kitagawa Y, Shimada H, Shinojima A, Aoki M, Urakami T. Foveal avascular zone area analysis in juvenile-onset type 1 diabetes using optical coherence tomography angiography. *Jpn J Ophthalmol*. 2020; 64(3): 271-277. doi: 10.1007/s10384-020-00726-3
- 11. Dimitrova G, Chihara E, Takahashi H, Amano H, Okazaki K. Quantitative retinal optical coherence tomography angiography in patients with diabetes without diabetic retinopathy. *Invest Ophthalmol Vis Sci.* 2017; 58(1): 190-196. doi: 10.1167/iovs.16-20531
- 12. Gołębiewska J, Olechowski A, Wysocka-Mincewicz M, Odrobina D, Baszyńska-Wilk M, Groszek A, et al. Optical coherence tomography angiography vessel density in children with type 1 diabetes. *PLoS One*. 2017; 12(10): e0186479. doi: 10.1371/journal. pone.0186479
- 13. Durbin MK, An L, Shemonski ND, Soares M, Santos T, Lopes M, et al. Quantification of retinal microvascular density in optical coherence tomographic angiography images in diabetic retinopathy. *JAMA Ophthalmol*. 2017; 135(4): 370-376. doi: 10.1001/jamaophthalmol.2017.0080
- 14. Wysocka-Mincewicz M, Baszyńska-Wilk M, Gołębiewska J, Olechowski A, Byczyńska A, Hautz W, et al. Influence of metabolic parameters and treatment method on OCT angiography results

in children with type 1 diabetes. *J Diabetes Res.* 2020; 2020: 4742952. doi: 10.1155/2020/4742952

- 15. Lu J, Ma X, Zhou J, Zhang L, Mo Y, Ying L, et al. Association of time in range, as assessed by continuous glucose monitoring, with diabetic retinopathy in type 2 diabetes. *Diabetes Care*. 2018; 41(11): 2370-2376. doi: 10.2337/dc18-1131
- 16. Shaw LT, Khanna S, Chun LY, Dimitroyannis RC, Rodriguez SH, Massamba N, et al. Quantitative optical coherence tomography angiography (OCTA) parameters in a black diabetic population and correlations with systemic diseases. *Cells.* 2021; 10(3): 551. doi: 10.3390/cells10030551
- 1y7. Atarshchikov DS, Lipatov DV, Shestakova MV. Nephroretinal syndrome. *Diabetes mellitus*. 2008; 11(3): 34-37. (In Russ.). doi: 10.14341/2072-0351-5358
- 18. Klein R, Zinman B, Gardiner R, Suissa S, Donnelly SM, Sinaiko AR, et al. The relationship of diabetic retinopathy to preclinical diabetic glomerulopathy lesions in type 1 diabetic patients: The Renin-Angiotensin System Study. *Diabetes*. 2005; 54(2): 527-533. doi: 10.2337/diabetes.54.2.527
- 19. Ting DSW, Tan GSW, Agrawal R, Yanagi Y, Sie NM, Wong CW, et al. Optical coherence tomographic angiography in type 2 diabetes and diabetic retinopathy. *JAMA Ophthalmol.* 2017; 135(4): 306-312. doi: 10.1001/jamaophthalmol.2016.5877
- 20. Lee DH, Yi HC, Bae SH, Cho JH, Choi SW, Kim H. Risk factors for retinal microvascular impairment in type 2 diabetic patients without diabetic retinopathy. *PLoS One.* 2018; 13(8): e0202103. doi: 10.1371/journal.pone.0202103

#### Сведения об авторах

Стирова Анна Николаевна— аспирант кафедры офтальмологии, ФГБОУ ВО «Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова», e-mail: anna\_stulova@mail.ru, https://orcid.org/0000-0002-5121-803X

**Семенова Наталия Сергеевна** — кандидат медицинских наук, доцент кафедры офтальмологии, ФГБОУ ВО «Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова», e-mail: semenovans@gmail.com, https://orcid.org/0000-0002-7928-5410

Железнякова Анна Викторовна— кандидат медицинских наук, старший научный сотрудник отдела эпидемиологии эндокринопатий, ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр эндокринологии» Минздрава России, e-mail: azhelez@gmail.com, https://orcid.org/0000-0002-9524-0124

Акопян Владимир Сергеевич — доктор медицинских наук, профессор, заведующий кафедрой офтальмологии, ФГБОУ ВО «Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова», e-mail: akopyan\_vs@yahoo.com, https://orcid.orq/0000-0003-0481-3642

**Липатнов Дмитрий Валентинович** — доктор медицинских наук, профессор, заведующий отделением диабетической ретинопатии и офтальмохирургии, ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр эндокринологии» Минздрава России; профессор кафедры глазных болезней Медицинского института, ФГАОУ ВО «Российский университет дружбы народов», e-mail: glas1966@rambler.ru, http://orcid.org/0000-0002-2998-3392

#### Information about the authors

0002-7928-5410

Anna N. Stulova — Postgraduate, Ophthalmology Department, Lomonosov Moscow State University, e-mail: anna\_stulova@mail.ru, https://orcid.org/0000-0002-5121-803X

Nataliya S. Semenova — Cand. Sc. (Med.), Associate Professor at the Ophthalmology Department, Lomonosov Moscow State University, e-mail: semenovans@gmail.com, https://orcid.org/0000-0002-5121-803X

Anna V. Zheleznyakova — Cand. Sc. (Med.), Senior Research Officer, Endocrinology Research Centre, e-mail: azhelez@gmail.com, https://orcid.org/0000-0002-9524-0124

Vladimir S. Akopyan – Dr. Sc. (Med.), Professor, Head of the Ophthalmology Department, Lomonosov Moscow State University, e-mail: akopyan\_vs@yahoo.com, https://orcid.org/0000-0003-0481-3642

Dmitry V. Lipatov — Dr. Sc. (Med.), Professor, Head of the Department of Diabetic Retinopathy, Endocrinology Research Centre, e-mail: glas1966@rambler.ru, http://orcid.org/0000-0002-2998-3392

Статья опубликована в рамках Всероссийской научно-практической конференции с международным участием «VIII Байкальские офтальмологические чтения «Визуализация в офтальмологии. Настоящее и будущее».

Офтальмология Ophthalmology