

## СПОСОБНОСТЬ ГИСТИДИНА, ТРИПТОФАНА, ТИРОЗИНА, ТРИМЕТАЗИДИНА, МИЛДРОНАТА И СЫВОРОТКИ КРОВИ УМЕНЬШАТЬ $\beta$ -АДРЕНОБЛОКИРУЮЩИЙ ЭФФЕКТ ОЗОНА

Сизова Е.Н., Циркин В.И., Туманова Т.В., Костяев А.А.

*Вятский социально-экономический институт, Кировская государственная медицинская академия, Вятский государственный гуманитарный университет, Кировский НИИ гематологии и переливания крови*

**Гистидин ( $3 \times 10^{-6}$  г/мл), триптофан ( $10^{-6}$  г/мл), тирозин ( $2 \times 10^{-6}$  г/мл), триметазидин ( $10^{-6}$  г/мл), милдронат ( $10^{-5}$  г/мл) и сыворотка крови (1:100) небеременных женщин (как источник эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов) повышали исходную и восстанавливали сниженную озонированным раствором Кребса ( $5 \times 10^{-8}$  г озона /мл)  $\beta$ -адренореактивность продольных полосок (n=197) рога матки небеременных крыс (n=28). Это указывает на перспективность применения аналогов эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов для профилактики и купирования осложнений, которые могут возникать при озонотерапии или в озоноопасных производствах, и на необходимость учета содержания в крови эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов при проведении профессионального отбора и прогнозировании безопасности озонотерапии.**

Ранее было установлено наличие в крови, моче, ликворе, околоплодных водах и слюне человека эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов, существенно (и быстро) повышающего  $\beta$ -адренореактивность гладких мышц коронарной артерии свиньи [7,9,10,12], трахеи коровы [10] и матки крысы [10,11,13]. Подобный эффект в отношении гладких мышц данных образований оказывают гистидин, триптофан и тирозин [5,10], которые рассматриваются в качестве основных компонентов этого фактора [5,10], а также метаболические препараты кардиологической направленности - триметазидин и милдронат [7,9,14]. В связи с внедрением озонотерапии [1,2,3,4,16] и отсутствием сведений о влиянии озона на свойства гладких мышц нами [8] было исследовано его влияние на сократительную активность и  $\beta$ -адренореактивность различных объектов и установлено, что озон ( $5 \times 10^{-7}$  г/мл) повышает сократительную активность гладких мышц матки крысы, а также базальный и вызванный тонус гладких мышц коронарной артерии свиньи, но не влияет на тонус гладких мышц трахеи коровы, однако на всех этих объектах (особенно на первых двух) озон снижает  $\beta$ -адренореактивность. Это означает, что озонотерапия, озоноопасные работы или проживание в мегаполисах может приводить к нежелательным эффектам (за счет снижения  $\beta$ -адренореактивности миоцитов). Поэтому было высказано предположение [8] о возможности использовать  $\beta$ -адреносенсибилизаторы прямого действия (гистидин, триптофан, тирозин, милдронат, пре-

дуктат) для профилактики и купирования негативных эффектов озона, а также о необходимости учета индивидуальной реакции человека на озон в зависимости от содержания в крови эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов, которое, как известно [10], зависит от пола, возраста и этапа репродуктивного процесса. В связи с этим целью работы явилось изучение способности сыворотки крови человека как источника эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов и его аналогов (гистидина, тирозина, триптофана, продуктата и милдроната) противодействовать  $\beta$ -адреноблокирующему влиянию озона на интактные и деполяризованные гиперкалиевым (60мM KCl) раствором Кребса продольные полоски рога матки небеременных крыс.

### Методика исследований

Опыты проведены на 197 продольных полосах (длиной 6-8 мм и шириной 2-3 мм) рога матки 28 крыс (фаза метаэструса или диэструса). Регистрацию сократительной активности полосок и оценку их  $\beta$ -адренореактивности проводили по [11] на «Миоцитографе» при 38°С, пассивной аэрации раствора Кребса, при перфузии 0,7 мл/мин и исходной нагрузке 4,9 мН. Выполнено 12 серий: в сериях 1 и 2 использовали спонтанно активные полоски, а в сериях 3-12 – полоски с вызванной гиперкалиевым (60 мM KCl) раствором Кребса тонической активностью. Стандартный раствор Кребса (pH-7,4), содержал (в мM) NaCl-136, KCl-4,7, CaCl<sub>2</sub>-2,52, MgCl<sub>2</sub>-1,2, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>-0,6, NaHCO<sub>3</sub>-4,7, C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>-11. На его основе готовили озонированный раствор

Кребса. Для этого стандартный раствор Кребса в течение 20 минут барботировали озоно-кислородной смесью (ее получали на озонаторе типа «Озон-М-50») при концентрации озона  $5 \times 10^{-3}$  г/л. По расчетам [2], концентрация озона в таком растворе на протяжении 1-3 часа удерживается на уровне  $5 \times 10^{-7}$  г/мл. Этот раствор разводили стандартным раствором Кребса в 10 раз; в нем концентрация озона достигала  $5 \times 10^{-8}$  г/мл, т.е. близкой к терапевтической [2,3,16]. В работе использовали триметазидин (Франция), милдронат (Латвия), гистидин и триптофан (Венгрия), тирозин и адреналина гидрохлорид (Россия). В качестве источника эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов применяли 100-кратно разведенную (стандартным раствором Кребса) сыворотку венозной крови 6 небеременных женщин (фолликулярная фаза). Различия между показателями оценивали по критерию Стьюдента, считая их достоверными при  $p < 0,05$ .

#### Результаты исследования

В сериях 1 и 2 в опытах со спонтанно активными полосками изучали влияние гистидина ( $3 \times 10^{-6}$  г/мл) и триметазидина ( $10^{-6}$  г/мл) на  $\beta$ -адреноблокирующий эффект озонированного раствора Кребса (далее – озон), при его концентрации  $5 \times 10^{-8}$  г/мл. Для этого (рис. 1) проводили 4-кратное (по 10 мин.) тестирование адреналином ( $10^{-8}$  г/мл): до озона, на фоне озона, на фоне озона и гистидина (триметазидина) и после их удаления. При этом озон воздействовал 30 минут: с 11-й по 20-ю минуту - совместно с адреналином, а с 21-й по 30-ю минуту - совместно с адреналином и исследуемым веществом. Установлено (рис. 1, панели *a*, *b*), что озон не влиял на сократимость полосок, но достоверно снижал их  $\beta$ -адренореактивность, а гистидин и триметазидин восстанавливали ее. Так, в серии 1

суммарная сократительная активность при 1-м тестировании адреналином составила  $76,9 \pm 10,4\%^*$  от исходного уровня (\*- изменения носят достоверный характер,  $p < 0,05$ ), на фоне озона -  $110 \pm 14,8\%$ , при 2-м тестировании адреналином (т.е. адреналин + озон) –  $85,9 \pm 13,2\%$ , при 3-м (адреналин + гистидин) –  $61,5 \pm 8,47\%^*$ , а при 4-м (адреналин) –  $66,7 \pm 9,8\%^*$ ; близкие значения получены в серии 2, т.е. с триметазидином – соответственно  $73,1 \pm 11,4\%^*$ ,  $122 \pm 16,8\%$ ,  $94,4 \pm 13,9\%$ ,  $81,1 \pm 9,20\%$  и  $79,1 \pm 10,4\%$ .

В сериях 3-6 исследовали влияние гистидина ( $3 \times 10^{-6}$  г/мл), триметазидина ( $10^{-6}$  г/мл), сыворотки (1:100) крови и озона ( $5 \times 10^{-8}$  г/мл) на  $\beta$ -адренореактивность полосок матки в условиях тонической активности, вызванной гиперкалиевым (60 мМ KCl) раствором Кребса. На ее фоне проводили три (по 10 минут) тестирования адреналином ( $10^{-8}$  г/мл): до, во время и после воздействия исследуемого фактора. Установлено (табл.1, рис.2, *a-e*) что адреналин при 1-м тестировании достоверно снижал калиевую контрактуру, гистидин незначительно снижал ее (рис.2, *a*), а триметазидин, сыворотка крови и озон не изменяли ее. При 2-м тестировании, т.е. на фоне гистидина (рис.2, *a*), триметазидина (рис.2 *b*) и сыворотки крови (рис.2, *c*) релаксирующий эффект адреналина достоверно увеличился, а на фоне озона, наоборот, уменьшился (рис.2, *d*, *e*). При 3-м тестировании релаксирующий эффект адреналина восстанавливался до исходного уровня. Следовательно,  $\beta$ -адренореактивность деполяризованных миоцитов матки крысы под влиянием гистидина, триметазидина и эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов существенно возрастает, а под влиянием озона снижается.

**Таблица 1.** Влияние различных факторов на  $\beta$ -адренореактивность продольных полосок рога матки небеременных крыс, деполяризованных гиперкалиевым (60 мМ KCl) раствором Кребса, в % к фоновому уровню.

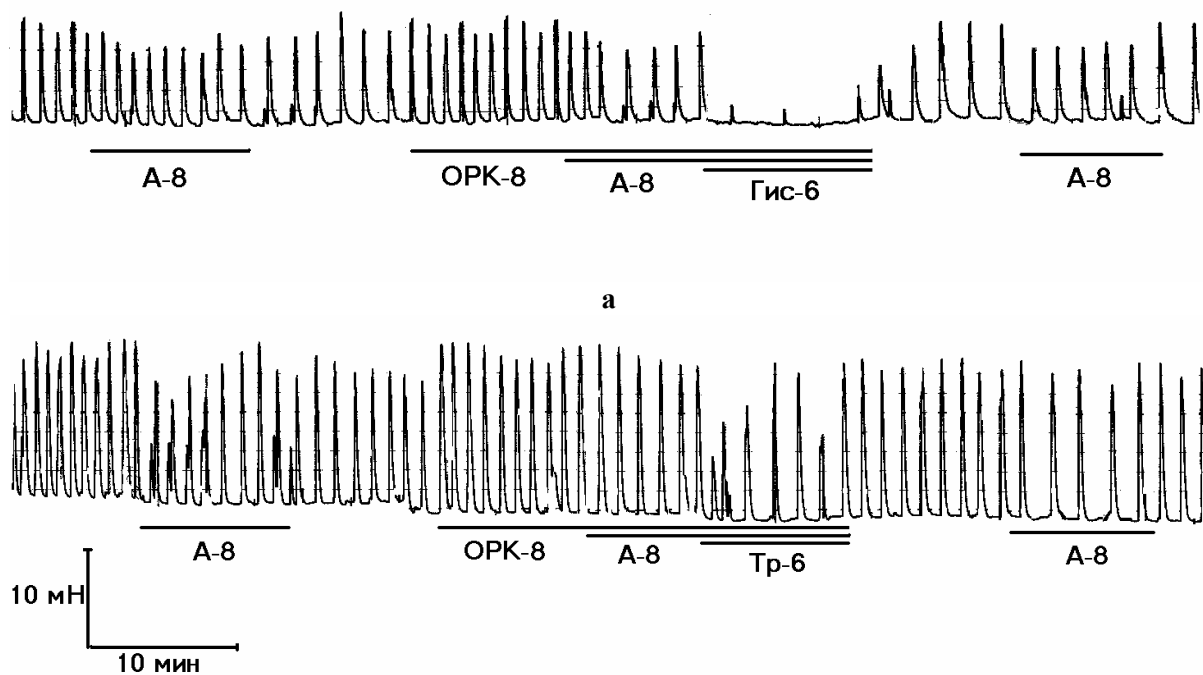
Фактор	Этапы эксперимента			
	2	4	5	7
	KCl+адреналин, $10^{-8}$ г/мл	KCl+исследуемый фактор	KCl+исследуемый фактор+адреналин	KCl+адреналин $10^{-8}$ г/мл
Гистидин, ( $3 \times 10^{-6}$ г/мл, $n=12$ )	$88,0 \pm 6,61$	$84,0 \pm 4,89^*$	$40,0 \pm 8,56^{*a}$	$92,0 \pm 4,58^c$
Триметазидин, ( $10^{-6}$ г/мл, $n=9$ )	$62,1 \pm 4,57^*$	$92,1 \pm 3,34$	$32,8 \pm 5,4^{*a}$	$77 \pm 8,1^c$
Сыворотка крови (1:100, $n=10$ )	$91 \pm 5,6$	$89 \pm 7,6$	$45 \pm 6,2^{*a}$	$95 \pm 8,3^c$
Озонированный раствор Кребса, ( $5 \times 10^{-8}$ г/мл, $n=54$ )	$66,6 \pm 8,21^*$	$105 \pm 7,54$	$101 \pm 9,81^a$	$67,4 \pm 4,63^{*c}$

Примечание: \* - различия с исходным уровнем достоверны, ( $p < 0,05$ ); <sup>a</sup>, <sup>c</sup>, – означают достоверность различий ( $p < 0,05$ ) между значениями 2-го и 5-го (<sup>a</sup>), 5-го и 7-го (<sup>c</sup>).

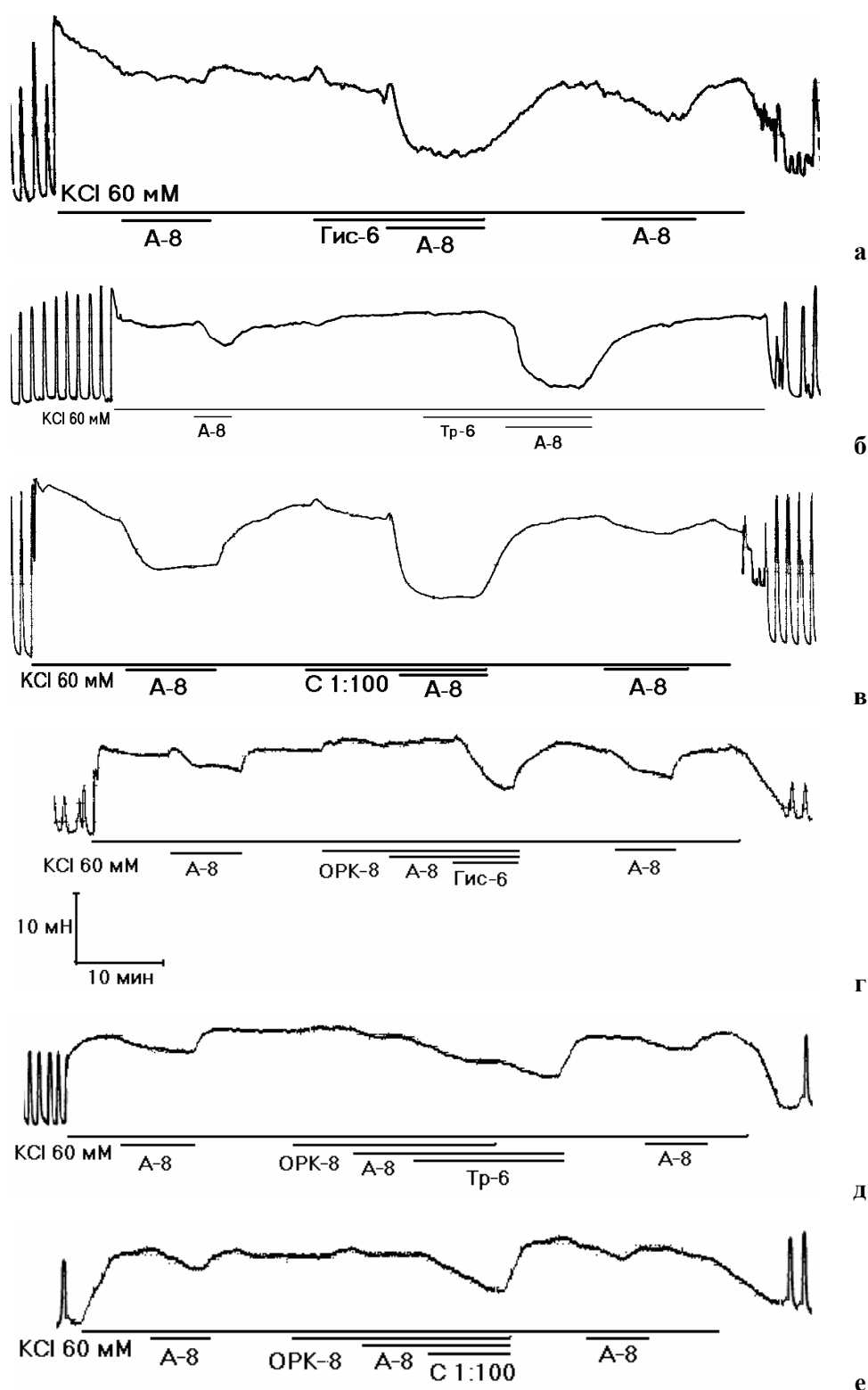
**Таблица 2.** Влияние различных сенсибилизаторов  $\beta$ -адренорецепторов на  $\beta$ -адренореактивность продольных полосок рога матки небеременных крыс, сниженную озонированным раствором Кребса  $5 \times 10^{-8}$  г/мл в условиях калиевой (60 мМ KCl) контрактуры, в % к фоновому уровню.

Сенсибилизатор	Этапы эксперимента				
	2	4	5	6	8
	KCl +адреналин, $10^{-8}$ г/мл	KCl+OPK	KCl+OPK +адреналин	KCl+OPK +адреналин +сенсибилизатор	KCl+адреналин, $10^{-8}$ г/мл
Гистидин ( $3 \times 10^{-6}$ г/мл, n=9)	76,8±5,34*	103±4,91	103±7,86 <sup>d</sup>	33,3±5,42* <sup>ae</sup>	54,7±5,73* <sup>bc</sup>
Триптофан ( $10^{-6}$ г/мл, n=9)	47,4±7,23*	111±5,84	108±7,03 <sup>d</sup>	45,4±8,01* <sup>e</sup>	72,8±6,95* <sup>c</sup>
Тирозин ( $2 \times 10^{-6}$ г/мл, n=9)	62,0±8,50*	107±1,65	101±6,04 <sup>d</sup>	44,0±3,76* <sup>e</sup>	80,3±5,55 <sup>c</sup>
Триметазидин ( $10^{-6}$ г/мл, n=9)	72,7±2,78*	108±1,79	109±2,31 <sup>d</sup>	77,9±6,82* <sup>e</sup>	81,6±2,39
Милдронат, ( $10^{-5}$ г/мл, n=9)	71,0±1,36*	114±3,76	107±2,43 <sup>d</sup>	82,0±2,19 <sup>e</sup>	73,0±0,97*
Сыворотка крови (1:100, n=9)	60,1±4,44*	108±3,94	101±7,62 <sup>d</sup>	26,4±4,37* <sup>ae</sup>	67,6±4,83* <sup>c</sup>

Примечание: \* - различия с исходной тонической активностью (т.е. с 1-ым этапом эксперимента) достоверны, p<0,05; <sup>a</sup>, <sup>b</sup>, <sup>c</sup>, <sup>d</sup>, <sup>e</sup> - различия между значениями соответственно 2-го и 6-го (<sup>a</sup>), 2-го и 8-го (<sup>b</sup>), 6-го и 8-го (<sup>c</sup>), 2-го и 5-го (<sup>d</sup>), 5-го и 6-го (<sup>e</sup>) этапами эксперимента достоверны, p<0,05.



**Рисунок 1.** Механограммы продольных полосок рога матки небеременной крысы, демонстрирующие  $\beta$ -адреноблокирующее влияние озонированного раствора Кребса ( $5 \times 10^{-8}$  г/мл) и снижение этого влияния с помощью гистидина (панель а) и триметазидина (панель б). Горизонтальные линии под механограммами показывают момент воздействия озонированного раствора Кребса ( $5 \times 10^{-8}$  г/мл, OPK-8), триметазидина ( $10^{-6}$  г/мл, Тр-6), гистидина ( $3 \times 10^{-6}$  г/мл; Гис-6) и адреналина ( $10^{-8}$  г/мл, А-8). Калибровка 10 мН, 10 мин.



**Рисунок 2.** Механограммы продольных полосок рога матки небеременной крысы, демонстрирующие на фоне калиевой контрактуры отсутствие утероингибирующего и наличие  $\beta$ -адреносенсибилизирующего эффектов гистидина (панель а), триметазидина (панель б), сыворотки крови небеременных женщин (панель в), а также  $\beta$ -адреноблокирующее влияние озонированного раствора Кребса (панели г, д, е) и его снижение гистидином (панель г), триметазидином (панель д) и сывороткой крови небеременных женщин (панель е). Горизонтальные линии под mechanogrammами показывают момент воздействия гиперкалиевого раствора Кребса (60 мМ KCl), озонированного раствора Кребса ( $5 \times 10^{-8}$  г/мл, ОРК-8), гистидина ( $3 \times 10^{-6}$  г/мл; Гис-6), триметазидина ( $10^{-6}$  г/мл, Тр-6), сыворотки крови (С1:100) и адреналина ( $10^{-8}$  г/мл, А-8). Калибрювка 10 мН, 10 мин.

В сериях 7-12 на продольных полосках матки крысы изучали влияние гистидина ( $3 \times 10^{-6}$  г/мл), триптофана ( $10^{-6}$  г/мл), тирозина ( $2 \times 10^{-6}$  г/мл), триметазидина ( $10^{-6}$  г/мл), милдроната ( $10^{-5}$  г/мл) и сыворотки (1:100) крови на  $\beta$ -адреноблокирующий эффект озона ( $5 \times 10^{-8}$  г/мл). Для этого на фоне калиевой контрактуры проводили 4 (по 10 минут) тестирования адреналином ( $10^{-8}$  г/мл): до озона, на его фоне, на фоне озона и исследуемого фактора и после их удаления. Установлено (табл.2, рис 2, *г-е*), что адреналин при 1-м тестировании достоверно снижал калиевую контрактуру, а озон не изменял ее, но существенно снижал релаксирующий эффект адреналина (2-тестирование). Гистидин (рис. 2, *г*), триптофан, тирозин, триметазидин (рис. 2, *д*), милдронат и сыворотки крови (рис 2, *е*) существенно и обратимо повышали релаксирующий эффект адреналина.

Следовательно, гистидин, триптофан, тирозин, триметазидин, милдронат и эндогенный сенсибилизатор  $\beta$ -адренорецепторов независимо от уровня мембранныго потенциала миоцитов уменьшают проявление  $\beta$ -адреноблокирующего действия озона.

#### Обсуждение результатов

С учетом механизма  $\beta$ -адренорецепции [6,15,17,18], полагаем, что озон снижает  $\beta$ -адренореактивность миоцитов за счет уменьшения сродства  $\beta$ -адренорецепторов к агонисту (в результате активации фосфорилирования этих рецепторов?) или разобщения передачи сигнала внутрь клетки. Не исключено, что такое действие озона может быть использовано при лечении артериальной гипертензии (например, в комплексе с  $\beta$ -адреноблокаторами). С другой стороны, результаты исследования показывают, что озон может вызывать нежелательные побочные эффекты, оказывая  $\beta$ -адреноблокирующий эффект. Это может быть противопоказанием для озонотерапии или выполнения озоноопасных работ. В этих случаях для уменьшения негативного действия озона, как показали результаты исследования, вероятно, целесообразно использовать  $\beta$ -адреносенсибилизаторы прямого действия, т.е. гистидин, триптофан, тирозин, предуктал и милдронат, эффект которых, возможно, обусловлен восстановлением сродства  $\beta$ -адренорецепторов к агонистам (вследствие активации фосфатазы, осуществляющей дефосфорилирование  $\beta$ -адренорецепторов?) или передачи сигнала от  $\beta$ -адренорецепторов внутрь клетки. Как известно [10,13], содержание эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов в крови зависит от пола (у женщин выше, чем у мужчин) и этапа репродуктивного процесса (у беременных женщин

выше, чем у небеременных). Наши данные о способности сыворотки крови восстанавливать сниженную под влиянием озона  $\beta$ -адренореактивность позволяет предположить, что реакция организма на воздействие озона будет зависеть от содержания в крови эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов – чем оно выше, тем меньше должен проявляться  $\beta$ -адреноблокирующий эффект озона. Таким образом, при озонотерапии и проведении озоноопасных работ следует учитывать содержание в крови эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов и его компонентов (гистидина, триптофана и тирозина). В целом, обнаружение принципиально нового свойства у гистидина, тирозина, триптофана, триметазидина, милдроната и эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов расширяет перспективу разработки новых методов лечения патологии внутренних органов, обусловленной недостаточностью  $\beta$ -адренергических влияний. С другой стороны, способность сыворотки крови, гистидина, триптофана и тирозина уменьшать  $\beta$ -адреноблокирующий эффект озона позволяют говорить об участии эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов и его компонентов в поддержании оптимальной  $\beta$ -адренореактивности клеток организма в различных условиях обитания человека и животных, в том числе в условиях повышенного содержания озона в окружающей среде. С этих позиций дальнейшее изучение физиологической роли эндогенного сенсибилизатора  $\beta$ -адренорецепторов и его компонентов (гистидина, триптофана и тирозина) следует рассматривать как одно из перспективных направлений в физиологии и медицине.

#### Список литературы

1. Белянин И.И., Шмелев Е.И. //Проблемы туберкулеза.1998. № 1. С. 30.
2. Бояринов Г.А., Соколов В.В. Озонированное искусственное кровообращение. Н. Новгород: «Покровка», 1999. 317 с.
3. Густов А.В., Котов С.А., Конторщикова К.Н., Потехина Ю.П. Озонотерапия в неврологии. Н. Новгород: Литера, 1999. 178с.
4. Качалина Т.С., Гречканев Г.О., Шахова Н.М. //Озон и методы эфферентной терапии в медицине: Тез. докл. конф. Н. Новгород: НГМА, 1998. С. 50.
5. Ноздрачев А.Д., Туманова Т.В., Дворянский С.А. и др. // Доклады РАН. 1998. Т. 363, № 1. С. 133.
6. Сергеев П.В., Шимановский Н.Л., Петров В.И. Рецепторы физиологически активных веществ. Волгоград: «Семь ветров», 1999. 640с.

7. Сизова Е.Н., Циркин В.И., Дворянский С.А. // Росс. физиол. журн. им. И.М. Сеченова. 2002. Т. 88, № 7. С. 856.
8. Сизова Е.Н., Циркин В.И., Костяев А.А. и др. //Биология - наука XXI века: Сб. тезисов 6-й Пущинской школы-конференции молодых ученых. Пущино, 2002. С. 139.
9. Сизова Е.Н., Циркин В.И., Подтетенев А.Д. и др. // Росс. кардиол. журн. 2002. № 2 (34). С. 50.
10. Циркин В.И., Дворянский С.А. Сократительная деятельность матки (механизмы регуляции). – Киров: КГМА, 1997. 270 с.
11. Циркин В.И., Дворянский С.А., Ноздрачев А.Д. и др. // Доклады РАН.-1996. Т. 351, № 4. С. 565.
12. Циркин В.И., Дворянский С.А., Джергения С.Л. и др. // Физиология человека. 1997. Т. 23, № 5. С 85.
13. Циркин В.И., Дворянский С.А., Ноздрачев и др. //Доклады РАН. - 1997. Т. 352, № 1. С. 124.
14. Циркин В.И., Сизова Е.Н., Подтетенев А.Д. и др. //Росс. кардиол. журн., 2002.№ 1 (33). С. 45.
15. Циркин В.И., Трухина С.И. Физиологические основы психической деятельности и поведения человека.- М.: Медицинская книга, 2001. 524 с.
16. Яворская В.А., Малахов В.А., Хвисюк В.В. и др. //Місцеве та парентеральне використання озонотерапії в медицині: Сб. наук. робіт.-Харків, 2001. С. 45.
17. Chuang Tsu Tshen, Sallese M, Ambrosini G. et al. // J. Biol. Chemistry. 1992.V.267, № 10. P. 6886.
18. Haussdorff W., Caron M., Lefkowitz R. // FASEB Journal, 1990. V. 4, № 11. P. 2881

**Ability of histidine, triptophan, tyrosine, trimetazidin, mildronat and blood serum to reduce β-adrenoblokatory effect of ozone**

Sizova E.N., Tsirkin V.I., Tumanova T.V., Kostjaev A.A.

In experiences with 197 untouched and depolarized hyperpotassium (60 mM KCl) Krebs solution It was show, that histidin ( $3 \times 10^{-6}$  г/мл), triptophan ( $10^{-6}$  г/мл), tyrosine ( $2 \times 10^{-6}$  г/мл), trimetazidin ( $10^{-6}$  г/мл), mildronat ( $10^{-5}$  г/мл) and blood serum (1:100) of nonpregnant women (as a source endogenic sensibilizer of  $\beta$ -adrenoceptors) raise initial and restore reduced by ozonized Krebs solution ( $5 \times 10^{-8}$  g ozone/ml)  $\beta$ -adrenoreactivity of longitudinal strips (n=197) of rat uterus horn (n=28). It specifies perspectivity using of exogenic analogues of endogenic sensibilizer of  $\beta$ -adrenoceptors (histidine and others) for preventive maintenance of complications, which may arise at ozonotherapy or in ozone danger manufactures, and also on necessity at professional selection and forecasting of safety ozonotherapy the account of the contents of blood endogenic sensibilizer of  $\beta$ -adrenoceptors.