

ДЕЯКІ ПОКАЗНИКИ ПРЕКАЛІКРЕЇН-КАЛІКРЕЇНОВОЇ СИСТЕМИ КРОВІ ТА ЇХ КЛІНІЧНЕ ЗНАЧЕННЯ У ХВОРИХ НА ДИФТЕРІЮ

В.П. Малий, О.К. Полукчи, П.В. Нартов

Харківський національний університет ім. В.Н. Каразіна

РЕЗЮМЕ

Обстежено 90 хворих на дифтерію ротоглотки. Встановлено, що на протязі захворювання відбувається активізація прекалікреїн-калікреїнової системи. Найбільші зміни встановлено у хворих на тяжкі форми захворювання, в терапії яких доцільно використовувати інгібтори протеолізу.

КЛЮЧОВІ СЛОВА: дифтерія, прекалікреїн-калікреїнова система, калікреїн

SOME INDICES OF PREKALLIKREINE-KALLIKREINE BLOOD SYSTEM AND ITS IMPORTANCE F₁₀₇ DIPHTHERIA PATIENTS

V.P. Maly, O.K. Polukchy, P.V. Nartov

The Karazin National University of Kharkov

SUMMARY

90 patients with diphtheria of stomatopharynx were examined. It was determined that activation of prekallikreine-kallikreine system took place during the course of disease. Patients with severe forms of the disease, for whose therapy it is necessary to use inhibitors of proteolysis, had the most significant changes.

KEY WORDS: diphtheria, prekallikreine-kallikreine system, kallikreine

УДК: 616.71-018.46:612.014.48

МЕТАБОЛИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ КОСТНОМОЗГОВЫХ КЛЕТОК НА ЭТАПАХ ВОССТАНОВЛЕНИЯ ГЕМОПОЭЗА У ЖИВОТНЫХ ПОСЛЕ ОБЛУЧЕНИЯ И МИЕЛОТРАНСПЛАНТАЦИИ

Е.А. Романова

Харьковский национальный университет им. В.Н. Каразина

РЕЗЮМЕ

Исследована интенсивность метаболизма миелокариоцитов в период с 10-х по 90-е сутки после летального облучения мышей и трансплантации клеток костного мозга *per se*, а также обогащенных тимоцитами. Изучены активность ферментов энергетического обмена и состояние системы перекисное окисление— антиоксидантная защита миелокариоцитов. Показано, что на этапе интенсивного восстановления клеточности костного мозга происходит значительное повышение активности ферментов миелокариоцитов. В это же время отмечается активизация процессов ПОЛ, сопровождающая увеличением антиоксидантных ресурсов, позволяющих эффективно контролировать свободнорадикальное окисление в костномозговых клетках.

КЛЮЧЕВЫЕ СЛОВА: метаболизм, костный мозг, трансплантация

ВВЕДЕНИЕ

Характер и полноценность восстановления миело- и лимфопоэза после облучения и миелотрансплантации в существенной степени определяются метаболическими процессами, протекающими в клетках. Особое место в их

обеспечении занимают ферменты. От уровня активности ферментных систем зависит интенсивность процессов пролиферации и дифференцировки клеток, способность к реализации свойственных им функций. Учитывая это, целью настоящей работы явилось исследование активности ферментов энергетического

обмена и процессов свободнорадикального окисления, интегрально отражающих метаболизм клеток, на этапах восстановления костного мозга облученных животных, защищенных с помощью сингенной миело- и лимфомиелотрансплантации.

МАТЕРИАЛ И МЕТОДЫ

Исследования проведены на мышах линии СВА 8-10 недельного возраста массой 20-22 г. Мышей-реципиентов облучали в дозе 9 гр на установке РУМ-17. Костный мозг (5×10^6 клеток/мышь) и тимоциты (20×10^6 клеток/мышь)

транзицией через капроновый фильтр. Клетки с 10^8 мыливали путем двукратного центрифугирования 250 g в течение 10 минут, после чего ре-suspendировали в свежем растворе «Гемодез».

Активность гексогеназы (КФ 2.7.1.1), 6-фосфофруктокиназы (КФ 2.7.1.11), пируваткиназы (КФ 2.7.1.40), лактатдегидрогеназы (КФ 1.1.1.27), глукозо-6-фосфатдегидрогеназы (КФ 1.1.1.49) определяли при помощи спектрофотометрических методов, в основе которых лежит использование сопряженных систем окисления или восстановления никотинамидных коферментов [1]. Конечные концен-трации компонентов реакционных смесей бы-ли следующими:

- для определения активности гексокиназы – $5 \cdot 10^{-4}$ М глукозы, $1 \cdot 10^{-3}$ М АТФ, $5 \cdot 10^{-4}$ М $MgCl_2$, $5 \cdot 10^{-4}$ М НАДФ+, 0,3 МЕ глукозо-6-фосфатдегидрогеназы;
- для определения активности 6-фосфо-фруктокиназы – $7 \cdot 10^{-4}$ М фруктозо-6-фосфата, $1 \cdot 10^{-3}$ М АТФ, $1 \cdot 10^{-3}$ М $MgCl_2$, $5 \cdot 10^{-5}$ М НАДФ, $7 \cdot 10^{-3}$ М цистеина, 0,3 МЕ фрукто-зобисфосфатальдолазы, 0,3 МЕ тризофос-фатизомеразы, 0,3 МЕ глицерол-3-фосфат-дегидрогеназы (НАД+);
- для определения активности пируваткина-зы – $1 \cdot 10^{-3}$ М фосфоенолпирувата, $1 \cdot 10^{-2}$ М KCl , $5 \cdot 10^{-3}$ М $MgCl_2$, $1 \cdot 10^{-3}$ М АДФ, $5 \cdot 10^{-5}$ М НАДН, 0,3 МЕ лактатдегидрогеназы;
- для определения активности глукозо-6-фосфат-дегидрогеназы – $1 \cdot 10^{-3}$ М глукозо-6-фосфата, $5 \cdot 10^{-4}$ М НАДФ+, $5 \cdot 10^{-3}$ М $MgSO_4$;
- для определения активности лактатдегид-рогеназы – $1 \cdot 10^{-3}$ М пирувата натрия, $5 \cdot 10^{-5}$ М НАДН, $3 \cdot 10^{-3}$ М $MgCl_2$;
- для определения активности НАДФ-изоци-тратдегидрогеназы – $5 \cdot 10^{-4}$ М НАДФ+, $1 \cdot 10^{-3}$ М $MgSO_4$, $1,5 \cdot 10^{-3}$ М DL-изоцитрата.

Содержание первичных продуктов ПОЛ-диеновых (ДК), триеновых (ТК), оксодиено-

вводили внутривенно в первые 24 часа после облучения.

Эксперименты проведены на 2-х группах мышей:

- облученных животных, получивших клетки костного мозга;
- облученных животных, получивших клетки костного мозга и тимоциты.

Клетки костного мозга выделяли путем вы-мывания из бедренных костей раствором «Гемодез». Тимоциты получали на среде Игла, содержащей 20% сыворотки, путем мягкой гомогенизации органов с последующей филь-

вых (ОДК) и тетраеновых конъюгатов, кото-рые являются в данном случае продуктами окислительной деструкции полиненасыщен-ных жирных кислот (ПНЖК) с различным ко-личеством двойных связей в молекуле, опреде-ляли электрофотометрически [2]; содержание вторичных продуктов ПОЛ, реагирующих с тиобарбитуровой кислотой (МДА) – колори-метрически [3]. Содержание витамина А, ка-ротина, витамина Е и его метаболитов: диме-ров токоферола (ОТФ) и токоферилхинона (ТФХК), определяли спектрофотометрически. Содержание данных веществ пересчитывали по коэффициентам молярной екстинции: для ДК – $27 \cdot 10^3 M^{-1} \cdot cm^{-1}$; для ТК – $43 \cdot 10^3$; для ОДК – $22 \cdot 10^3$; для ретинола – $52 \cdot 10^3$; для ка-ротина – $2 \cdot 10^3$; для токоферола – $3 \cdot 10^3$; для ОТФ – $600 M^{-1} \cdot cm^{-1}$ [4]. Общую антиокисли-тельную активность (АОА) определяли в мо-дели термического автоокисления метилолеата в присутствии изучаемых образцов [5].

Полученные данные обработаны статисти-чески с использованием t-критерия Стьюдента.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

В результате изучения динамики восста-новления количественных показателей костно-го мозга облученных реципиентов нами было устано-влено, что общая клеточность органа у живо-тных, получивших миелотрансплантат, восстанавливается к 30-м пострадиационным суткам, тогда как у реципиентов лимфомиело-трансплантата этот показатель нормализуется уже к 20-м суткам.

Наши исследования метаболической актив-ности клеток костного мозга после облучения и миелотрансплантации показали, что она от-личается волнообразным характером. Выяв-ленная закономерность касалась всех изучен-ных ферментов и была присуща животным и 1-ой, и 2-ой группы (Табл.1.) Так, с 5-х по 15-е посттрансплантационные сутки в 1-й и 2-й

группах животных наблюдалась пониженная, по сравнению с показателями нормальных взрослых животных, ферментативная активность в миелокариоцитах. С 20-х по 30-е сутки во 2-й группе животных и с 20-х по 45-е сутки в 1-й группе активность ферментов энергетического обмена в клетках костного мозга возрастала, превышая показатели нормы. В последующие сроки скорость ферментативных реакций у животных 2-й группы стабилизировалась на уровне нормы взрослых особей и сохранялась такой до конца периода исследования (90-х суток), а у животных 1-й группы вновь испытывала некоторое снижение, нормализуясь лишь к 90-м посттрансплантационным суткам.

Полученные данные свидетельствуют о том, что энергетический метаболизм костно-мозговых клеток на начальных этапах восстановления миелопоэза характеризуется низкой активностью, свойственной незрелым клеткам, тогда как во время периода интенсивного восполнения клеточности органа он приобретает признаки постнатального гемопоэза, демонстрируя достоверную активизацию ферментных систем миелокариоцитов. Добавление тимоцитов к миелотрансплантату оказывает стимулирующий эффект на интенсивность ферментативных процессов в период восстановления клеточности костного мозга и стабилизирующее влияние на метаболизм клеток – после завершения этого периода.

В результате исследования процессов ПОЛ в клетках костного мозга после облучения и миелотрансплантации установлено, что восстановление клеточности органа и гемопоэза протекает на фоне их некоторой активизации, что наблюдается у 2-й группы реципиентов вплоть до 30-х суток после трансплантации, а

у 1-й группы – до 45-х, нося при этом более выраженный характер (Табл.2). Так, у животных 1-й группы в этот период наблюдалось повышение уровня ОДК в 1,6-2,2 раз, тетраенов – в 1,8-2,8 раз, а также некоторое повышение содержания ДК, ТК и МДА. У животных 2-й группы отмечалось повышение содержания ОДК в 1,3-1,7 раз, тетраенов – в 1,3-2,0 раз, заметного роста уровня других продуктов ПОЛ не наблюдалось.

Параллельно этому процессу в 1-й и 2-й группах происходило достоверное увеличение уровня активных метаболитов токоферола: димеров токоферола – в 1,4-1,8 раз и 1,5-2,0 раз, токоферилхинона – в 1,3-1,9 и 1,4-2,0 раз соответственно (Табл.3.). Следует заметить, что наблюдаемая активизация процессов ПОЛ на этапах восстановления миелопоэза как в 1-й, так и во 2-й группе животных происходит в пределах физиологической нормы и сопровождается превалирующим усилением функционирования редокс-системы витамина Е, что обеспечивает увеличение общей антиоксидантной активности клеток костного мозга. Ресурсов АО системы миелокариоцитов в этих условиях достаточно для эффективного контроля ПОЛ.

Таким образом, из полученных нами данных можно заключить, что после облучения и миелотрансплантации процессы энергетического метаболизма в клетках костного мозга нормализуются позднее, чем происходит восстановление клеточности органа. При этом восстановление их у реципиентов миелокариоцитов *per se* и в комбинации с тимоцитами имеет одинаковые закономерности с преимуществом во времени нормализации показателей метаболизма у животных, получивших лимфомиелотрансплантат.

Таблица 1

Активность ферментов энергетического обмена в клетках костного мозга животных после облучения и трансплантации миелокариоцитов *per se* (1) и миелокариоцитов в сочетании с тимоцитами (2)

Сутки после трансплантации	Группы животных	Гексокиназа	6-fosфо-фрукто-киназа	Пируват-киназа	Лактатдегидрогеназа	Изоцитратдегидрогеназа	Глюкозо-6-фосфатдегидрогеназа
5	1	10,6 ± 0,5*	91,1 ± 5,2*	21,4 ± 1,2*	60,7 ± 3,1*	4,1 ± 0,2*	28,3 ± 1,2*
	2	12,3 ± 0,6*	118,8 ± 5,6**	27,5 ± 1,4*	69,2 ± 3,2*	4,9 ± 0,3*	35,6 ± 1,4*
10	1	11,9 ± 0,6*	100,6 ± 5,4*	29,6 ± 1,5*	66,1 ± 3,4*	5,0 ± 0,3*	39,6 ± 1,5*
	2	14,9 ± 0,7*	128,4 ± 6,3*	34,3 ± 1,7*	71,5 ± 3,5*	5,7 ± 0,3*	44,9 ± 1,7*
15	1	17,0 ± 0,8*	129,7 ± 6,7*	33,9 ± 1,6*	70,1 ± 3,4*	5,6 ± 0,3*	43,7 ± 1,8*
	2	17,5 ± 0,8*	135,9 ± 6,8*	37,7 ± 1,9*	73,0 ± 3,5*	6,0 ± 0,4*	50,4 ± 1,9**
20	1	23,4 ± 1,2*	178,6 ± 8,9*	49,7 ± 2,5*	89,2 ± 4,0*	7,6 ± 0,3*	62,7 ± 2,2*
	2	24,2 ± 1,2*	189,2 ± 8,6*	50,9 ± 2,5*	95,4 ± 4,5*	7,9 ± 0,4*	64,1 ± 2,2*
30	1	23,9 ± 1,2*	190,1 ± 8,8*	51,6 ± 2,6*	91,3 ± 4,3*	7,5 ± 0,3*	63,9 ± 2,2*
	2	24,1 ± 1,2*	190,6 ± 8,8*	49,9 ± 2,5*	90,6 ± 4,3*	7,7 ± 0,4*	64,0 ± 2,2*
45	1	22,8 ± 1,0*	179,6 ± 8,5*	49,2 ± 2,5*	89,2 ± 4,0*	7,5 ± 0,3*	62,5 ± 2,1*

	2	$20,3 \pm 1,0^{**}$	$162,5 \pm 7,9^{**}$	$46,9 \pm 2,4$	$86,3 \pm 4,0$	$6,8 \pm 0,3^{**}$	$59,1 \pm 2,0$
60	1	$17,4 \pm 0,8^{**}$	$140,4 \pm 7,0^{**}$	$37,6 \pm 1,9^{**}$	$77,3 \pm 3,7$	$6,2 \pm 0,3^{**}$	$53,1 \pm 2,0^{**}$
	2	$20,1 \pm 1,0^{**}$	$156,9 \pm 7,6^{**}$	$43,0 \pm 2,2^{**}$	$83,4 \pm 3,9$	$6,9 \pm 0,3^{**}$	$57,0 \pm 2,0$
75	1	$17,5 \pm 0,8^{**}$	$140,1 \pm 7,0^{**}$	$38,7 \pm 1,9^{**}$	$78,4 \pm 3,5$	$6,4 \pm 0,3^{**}$	$53,5 \pm 2,0^{**}$
	2	$19,5 \pm 0,9^{**}$	$158,6 \pm 7,2^{**}$	$43,4 \pm 2,2^{**}$	$81,9 \pm 3,9$	$6,8 \pm 0,3$	$57,7 \pm 2,0$
90	1	$18,8 \pm 0,9$	$150,9 \pm 7,6$	$41,5 \pm 2,1$	$79,1 \pm 3,9$	$6,7 \pm 0,3$	$55,9 \pm 2,0$
	2	$19,2 \pm 0,9$	$153,8 \pm 7,4$	$43,0 \pm 2,3$	$81,7 \pm 3,9$	$6,9 \pm 0,3$	$57,6 \pm 1,9$
Норма		$19,3 \pm 0,9$	$157,4 \pm 7,6$	$43,6 \pm 2,3$	$81,0 \pm 3,9$	$6,9 \pm 0,3$	$57,6 \pm 1,8$

1. Активность гексокиназы, глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, изоцитратдегидрогеназы выражали в нмоль НАДФ+/минхмг белка; 6-фосфофруктокиназы, пируваткиназы, лактатдегидрогеназы – в нмоль НАДН/минхмг белка

2. * - достоверность различий показателей по сравнению с нормой ($p<0,05$)

** - достоверность различий показателей у животных группы 2 по сравнению с показателями у животных группы 1 ($p<0,05$)

Таблица 2
Интенсивность ПОЛ и общей АОА в костном мозге облученных животных после трансплантації миелокариоцитов per se (1) и в 110 бинакции с тимоцитами (2)

Сутки после трансплантації	Групи животних	Показатели					
		ДК	ТК	ОДК	Тетраены	МДА	АОА
10	1	$0,038 \pm 0,004$	$0,023 \pm 0,003$	$0,068 \pm 0,007$	$1,44 \pm 0,15^{**}$	$0,27 \pm 0,03$	$0,50 \pm 0,06$
	2	$0,037 \pm 0,004$	$0,022 \pm 0,003$	$0,057 \pm 0,006^{*}$	$1,15 \pm 0,12^{**}$	$0,26 \pm 0,03$	$0,56 \pm 0,06^{*}$
20	1	$0,041 \pm 0,005^{*}$	$0,024 \pm 0,003$	$0,083 \pm 0,009^{*}$	$2,01 \pm 0,22^{**}$	$0,30 \pm 0,03^{*}$	$0,88 \pm 0,09^{*}$
	2	$0,039 \pm 0,005$	$0,022 \pm 0,003$	$0,064 \pm 0,007^{**}$	$1,45 \pm 0,15^{**}$	$0,28 \pm 0,03$	$1,13 \pm 0,12^{**}$
30	1	$0,039 \pm 0,005$	$0,022 \pm 0,003$	$0,072 \pm 0,008^{*}$	$1,51 \pm 0,16^{**}$	$0,28 \pm 0,03$	$1,01 \pm 0,11^{*}$
	2	$0,035 \pm 0,004$	$0,020 \pm 0,003$	$0,049 \pm 0,005^{**}$	$0,94 \pm 0,10^{**}$	$0,27 \pm 0,03$	$1,19 \pm 0,12^{*}$
45	1	$0,037 \pm 0,004$	$0,020 \pm 0,003$	$0,061 \pm 0,007^{*}$	$1,29 \pm 0,13^{**}$	$0,26 \pm 0,03$	$0,93 \pm 0,11^{*}$
	2	$0,034 \pm 0,004$	$0,020 \pm 0,003$	$0,046 \pm 0,005^{**}$	$0,83 \pm 0,09^{**}$	$0,24 \pm 0,03$	$0,90 \pm 0,11^{*}$
60	1	$0,037 \pm 0,004$	$0,019 \pm 0,003$	$0,045 \pm 0,005$	$0,86 \pm 0,09$	$0,26 \pm 0,03$	$0,57 \pm 0,07^{*}$
	2	$0,034 \pm 0,004$	$0,019 \pm 0,003$	$0,040 \pm 0,004$	$0,80 \pm 0,09$	$0,24 \pm 0,03$	$0,62 \pm 0,07^{*}$
75	1	$0,033 \pm 0,004$	$0,020 \pm 0,003$	$0,041 \pm 0,005$	$0,81 \pm 0,09$	$0,23 \pm 0,02$	$0,52 \pm 0,06$
	2	$0,032 \pm 0,004$	$0,019 \pm 0,003$	$0,041 \pm 0,004$	$0,71 \pm 0,08$	$0,23 \pm 0,02$	$0,53 \pm 0,06$
90	1	$0,033 \pm 0,004$	$0,019 \pm 0,002$	$0,039 \pm 0,004$	$0,75 \pm 0,08$	$0,24 \pm 0,02$	$0,47 \pm 0,05$
	2	$0,033 \pm 0,003$	$0,019 \pm 0,002$	$0,038 \pm 0,004$	$0,73 \pm 0,08$	$0,23 \pm 0,02$	$0,46 \pm 0,05$
Норма		$0,032 \pm 0,003$	$0,019 \pm 0,002$	$0,038 \pm 0,004$	$0,72 \pm 0,07$	$0,23 \pm 0,02$	$0,44 \pm 0,04$

1. ДК-диеновые, ТК- триеновые, ОДК- оксидиеновые, тетраены-тетраеновые коньюгаты ПОЛ, МДА- малоновый диальдегид, АОА- общая антиоксидантная активность.

2. Количество тетраенов выражено в единицах Д/мл; АОА- в относительных единицах, остальные параметры – в мкмоль/мл.

3. * - достоверность различий показателей по сравнению с нормой ($p<0,05$);

** - достоверность различий показателей у животных группы 2 по сравнению с показателями у животных группы 1 ($p<0,05$).

Таблица 3
Содержание жирорастворимых витаминов и метаболитов токоферола в костном мозге облученных животных после трансплантації миелокариоцитов per se (1) и в комбинации с тимоцитами (2)

Сутки после трансплантації	Групи животных	Показатели				
		Токоферол	Димеры токоферола	Токоферилхинон (Д/мл)	Ретинол	Каротин
10	1	$0,39 \pm 0,05$	$0,78 \pm 0,04^{*}$	$1,36 \pm 0,12^{*}$	$0,010 \pm 0,002$	$0,37 \pm 0,04$
	2	$0,42 \pm 0,05$	$0,86 \pm 0,05^{**}$	$1,57 \pm 0,15^{*}$	$0,012 \pm 0,002$	$0,38 \pm 0,04$
20	1	$0,44 \pm 0,05$	$0,91 \pm 0,05$	$1,88 \pm 0,19^{*}$	$0,009 \pm 0,002$	$0,44 \pm 0,004$
	2	$0,46 \pm 0,05^{*}$	$1,02 \pm 0,06^{**}$	$2,10 \pm 0,22^{*}$	$0,010 \pm 0,002$	$0,48 \pm 0,004$
30	1	$0,44 \pm 0,05$	$0,92 \pm 0,05^{*}$	$1,99 \pm 0,20^{*}$	$0,011 \pm 0,002$	$0,44 \pm 0,04$
	2	$0,43 \pm 0,05$	$0,81 \pm 0,05^{**}$	$1,47 \pm 0,15^{**}$	$0,011 \pm 0,002$	$0,49 \pm 0,04$
45	1	$0,43 \pm 0,05$	$0,71 \pm 0,04^{*}$	$1,38 \pm 0,14^{*}$	$0,012 \pm 0,002$	$0,46 \pm 0,04$
	2	$0,42 \pm 0,05$	$0,58 \pm 0,03^{**}$	$1,35 \pm 0,14^{*}$	$0,012 \pm 0,002$	$0,47 \pm 0,04$
60	1	$0,41 \pm 0,04$	$0,61 \pm 0,04$	$1,34 \pm 0,14$	$0,011 \pm 0,002$	$0,38 \pm 0,04$
	2	$0,38 \pm 0,04$	$0,55 \pm 0,03$	$1,25 \pm 0,15$	$0,012 \pm 0,002$	$0,39 \pm 0,04$
75	1	$0,38 \pm 0,04$	$0,54 \pm 0,03$	$1,27 \pm 0,13$	$0,010 \pm 0,002$	$0,41 \pm 0,04$
	2	$0,36 \pm 0,04$	$0,54 \pm 0,03$	$1,25 \pm 0,13$	$0,011 \pm 0,002$	$0,40 \pm 0,04$
90	1	$0,37 \pm 0,04$	$0,52 \pm 0,03$	$1,07 \pm 0,12$	$0,011 \pm 0,002$	$0,42 \pm 0,04$
	2	$0,36 \pm 0,04$	$0,52 \pm 0,03$	$1,07 \pm 0,12$	$0,010 \pm 0,002$	$0,43 \pm 0,04$
Норма		$0,36 \pm 0,04$	$0,51 \pm 0,02$	$1,05 \pm 0,11$	$0,011 \pm 0,002$	$0,42 \pm 0,04$

1. Количество веществ выражено в мкмоль/мл.

2. * - достоверность различий показателей по сравнению с нормой ($p<0,05$);

** - достоверность различий показателей у животных группы 2 по сравнению с показателями у животных группы 1 ($p < 0,05$).

ЛІТЕРАТУРА

1. Астауров Б.Л. Методы биологии развития. М.:Наука. 1974. С. 349-350.
2. Powell W.S. Chromatography of Lipids for Biomedicine Research and Clinical Diagnostic. // Amsterdam: Elsev. Sci. Publ. 1987. Р. 76-106.
3. Спирічев В.Б., Матусис И.И., Бронштейн Л.М. Експериментальная витаминология. Минск: Наука и техника. 1979. С. 20-57.
4. Паранич Л.И., Паранич А.В., Василенко Н.М., Бугай Е.В. Действие нитробензола и его хлорпроизводных на некоторые показатели антиокислительного гомеостаза в тканях крыс //Бюлл. эксперим. биол. и мед. 1993. №10. С. 402-405.
5. Паранич А.В. Кониасо А., Бугай Е.В., Копылов А.В. О роли жирорастворимых витаминов А и Е в профилактике биологических эффектов ионизирующего излучения в различных тканях крыс //Радиобиология. 1992. Т.32. Вып.5. С.743-750.

111

МЕТАБОЛІЧНА АКТИВНІСТЬ КІСТКОВОМОЗКОВИХ КЛІТИН НА ЕТАПАХ ВІДНОВЛЕННЯ ГЕМОПОЕЗУ У ТВАРИН ПІСЛЯ ОПРОМІНЕННЯ ТА МІСЛОТРАНСПЛАНТАЦІЇ

O.A. Romanova

Харківський національний університет ім. В.Н. Каразіна

РЕЗЮМЕ

Досліджено інтенсивність метаболізму мієлокаріоцитів у період з 10-ої по 90-у добу після летального опромінення мишів і трансплантації клітин кісткового мозку *per se*, а також збагачених тимоцитами. Вивчено активність ферментів енергетичного обміну та стан системи перекисне окислення — антиокислювальний захист мієлокаріоцитів. Показано, що на етапі інтенсивного відновлення клітинності кісткового мозку відбувається значне підвищення активності ферментів мієлокаріоцитів. Водночас спостерігається активізація процесу ПОЛ, що супроводжується збільшенням антиоксидантних ресурсів, які дозволяють ефективно контролювати вільнорадикальне окислення у кістковомозкових клітинах.

КЛЮЧЕВІ СЛОВА: метаболізм, кістковий мозок, трансплантація

THE METABOLIC ACTIVITY OF MEDULLAR CELLS AT STAGES OF HAEMOPOEISIS RECOVERING OF THE ANIMALS AFTER IRRADIATION AND MYELOTANSPRANTATION

E.A. Romanova

The Karazin National University of Kharkov

SUMMARY

The intensity of myelocaryocytes metabolism from the tenth day after lethal irradiation of mice till the ninetieth and transplantation of medullar cells was studied. The activity of energetic metabolic enzymes and the state of the lipid peroxidation — antioxidation protection system of myelocaryocytes was investigated. It was shown that a significant activity increase of myelocaryocytes enzymes took place at the stage of medullar cells recovery. At the same time the activation of lipid peroxidation processes is accompanied by an increase of antioxidant resources enabling effective control of free-radical oxidation in medullar cells.

KEY WORDS: metabolism, marrow, transplantation