

УДК 577.113.3:577.31) – 092.9

ЭФФЕКТЫ ТРИПТОФАНА, ВВОДИМОГО В ТЕМНОВУЮ ФАЗУ, НА СОДЕРЖАНИЕ МЕТАБОЛИТОВ ГИДРОКСИЛАЗНОГО ПУТИ ОБМЕНА ТРИПТОФАНА В ПЛАЗМЕ КРОВИ И В ГОЛОВНОМ МОЗГЕ КРЫС

М.М. Золотухин^{1,2}; Е.М. Дорошенко², к.б.н., доцент;
В.Ю. Смирнов², к.б.н.

¹ – Кафедра биохимии УО «Гродненский государственный университет им. Я.Купалы»

² – ЦНИЛ УО «Гродненский государственный медицинский университет»

Определяли содержание триптофана (*Trp*) и его метаболитов в плазме крови и структурах головного мозга интактных крыс спустя 1,5 ч после однократного введения триптофана в темновую фазу. Внутрижелудочное введение L-триптофана в дозе 100 мг/кг крысам вызвало увеличение уровня серотонина в гипоталамусе, среднем мозге, лобной доле коры больших полушарий, стриатуме и эпифизе, связанное с повышением содержания *Trp* в этих структурах, а также усиление деградации серотонина. Увеличение содержания серотонина, наряду с повышением уровня его предшественника, отмечалось в плазме крови. Было обнаружено, что одним из эффектов экзогенного триптофана, вводимого в темновую фазу, было угнетение продукции мелатонина в эпифизе и синтеза N-ацетилсеротонина в лобной доле коры больших полушарий. Таким образом, внутрижелудочное введение триптофана оказывает стимулирующее влияние на серотонинергическую и угнетающую – на основную мелатонинпродуцирующую системы головного мозга крыс.

Ключевые слова: триптофан, гидроксилазный путь обмена триптофана, циркадианный ритм, мозг.

The content of tryptophan (*Trp*) and its metabolites in plasma and brain areas of intact rats 1,5 hours following its single injection during the dark phase have been studied. The intragastral administration of L-tryptophan (100 mg/kg) to rats was shown to increase the levels of 5-HT in hypothalamus, midbrain, frontal cortex, striatum, and pineal gland as well as rise of *Trp* levels in the above structures, and 5-HT degradation. The content of both 5-HT and its precursor was found to increase in blood plasma. We found that one of the effect of exogenous *Trp* administered during the dark phase was inhibition of the production of melatonin in pineal gland and synthesis of N-acetylserotonin in frontal cortex. We concluded the intragastral injection of *Trp* stimulated the serotoninergic and inhibited the major melatonin-producing systems of the rat brain.

Key words: tryptophan, tryptophan hydroxylase pathway, circadian rhythm, brain.

L-Триптофан (*Trp*) представляет собой незаменимую ароматическую аминокислоту, являющуюся предшественником в биосинтезе серотонина и мелатонина, наиболее активных в биологическом плане метаболитов гидроксилазного пути обмена этой аминокислоты. Известно, что уровень серотонина в тканях головного мозга находится в прямой зависимости от содержания триптофана в плазме крови. При дефиците триптофана в пище падает не только содержание его в плазме крови, но также уровень серотонина в головном мозге [5]. Так, у крыс, находившихся на диете с низким содержанием триптофана, отмечалось снижение содержания этой аминокислоты в плазме и мозге, с параллельным снижением концентрации 5-HIAA в мозге [10]. Добавление же к обычной пище L-триптофана в количестве 5% от общего суточного рациона в течение 19 дней вызывает прирост уровня серотонина в тканях эпифиза на 100% и в ткани гипоталамуса – на 250% [6].

Для людей, как и для крыс, биосинтез серото-

нина зависит от доступности триптофана. Уровень триптофана в плазме определяет его содержание в мозге, хотя взаимосвязь между плазмой и мозгом модифицируется уровнями больших нейтральных аминокислот в плазме крови. В норме содержание триптофана в головном мозге человека является важным фактором в биосинтезе серотонина. Повышение содержания триптофана в головном мозге при нагрузке этой аминокислотой у пациентов с хроническими заболеваниями печени невозможно, в отличие от крыс, у которых происходит стимуляция синтеза 5-HT [13].

Среди агентов, наиболее часто использующихся для повышения тканевого уровня индоламинов, используют как 5-гидрокситриптофан, так и сам триптофан. 5-гидрокситриптофан является непосредственным предшественником серотонина. Образуется серотонин из 5-HTP очень быстро, так, уже через 30 мин после внутрибрюшинного введения отмечается значительное повышение уровня серотонина в различных органах и тканях. В головном

мозге очень быстро повышается содержание 5-HT, который выделяется в цереброспинальную жидкость боковых желудочков, где его уровень увеличивается в десятки раз, повышенный уровень регистрируется в течение нескольких часов и снижается через 2-8 ч в зависимости от дозы [3]. Это сопровождается выраженным и длительным усиленным выбросом серотонина из синаптических окончаний, эффект которого продолжается в течение суток.

5-HTP имеет определенные преимущества перед самим серотонином. 5-HTP, в отличие от серотонина, быстро проникает через гематоэнцефалический барьер и вызывает накопление серотонина в ЦНС. Другой особенностью 5-HTP является его способность поддерживать высокий уровень тканевого серотонина достаточно продолжительное время, тогда как экзогенный серотонин быстро разрушается. Эти особенности могли бы делать 5-HTP очень удобным средством для повышения тканевого содержания эндогенного серотонина, особенно в головном мозге. Однако широкая распространность и неспецифичность фермента, декарбоксилирующего триптофан, является причиной того, что серотонин может образовываться после введения его предшественника не только там, где происходит естественное превращение 5-HTP в серотонин, но и во всех других тканях, где имеется декарбоксилаза L-ароматических аминокислот [13]. Имеющиеся данные показывают, что после введения 5-HTP (до 100 мг/кг) отмечается накоплениеmonoамина в эндотелиальных клетках по всему мозгу, но в то же время в основных серотонинергических нейронах – нейронах ядер шва – не отмечается ни усиления накопления, ни значительного изменения их импульсной активности. Эти изменения отмечены лишь при введении 5-HTP в сочетании с ингибиторами monoаминооксидазы [4]. В ответ на введение одного 5-HTP только лишь в большой дозе 1 г/кг отмечается слабое накопление 5-HT в телах серотонинергических нейронов и их аксонах. По-видимому, происходящее после внутрибрюшинного введения 5-HTP увеличение синтеза серотонина в головном мозге связано с нарастанием синтеза экстранейронального серотонина [10].

L-триптофан лишен этих недостатков 5-HTP. После введения триптофана серотонин синтезируется только в тех структурах, в которых он синтезируется в естественных условиях. Различия между триптофаном и 5-HTP связаны с тем, что первый этап синтеза серотонина, как отмечалось выше, более специфичен, поскольку специфичен фермент, катализирующий его. Более того, триптофангидроксилаза локализуется исключительно в серотонинергических нейронах и ее регионарное распределение в мозге сходно с распределением серотонина [13].

Введение триптофана ведет к освобождению серотонина из синаптических окончаний. Обращают на себя внимание две особенности. С одной стороны, это избирательность действия триптофана: он не влияет ни на уровень в нервных окончаниях дофамина и норэpineфрина, ни на их выделение в синаптосомах. С другой стороны, выделяется серотонин из серотонинсодержащих терминалей несравненно слабее, чем после введения 5-HTP, и более кратковременно. Выделение серотонина усиливается в 2-3 раза по сравнению с исходным уровнем в течение второго часа после введения триптофана [4].

Триптофан в дозе 100 мг/кг не оказывает влияния на базальный выброс серотонина вентральном гиппокампе крыс, но в случае увеличения доступности предшественника и нейрональной активности его выброс увеличивается [8].

Внутрижелудочное введение более высокой дозы 300 мг/кг триптофана крысам Wistar в световую и темновую фазы в течение 5 дней приводит к увеличению уровней 5-HTP, 5-HT и 5-HIAA в головном мозге спустя 4 ч после последнего введения в световую фазу. Спустя 4 ч после введения в темновую фазу в мозге животных отмечается снижение содержания 5-HT, но соотношение 5-HT/5-HIAA остается неизменным, а уровень мелатонина в плазме крови значительно повышается [6].

Был описан ингибирующий эффект экзогенного триптофана на активность N-ацетилтрансферазы (NAT) эпифиза в ночное время. Введение триптофана в ночное время приводило к увеличению содержания 5-HTP, 5-HIAA, серотонина и к значительному снижению активности NAT в эпифизах крыс. Параллельно с этим снижался уровень эпифизарного мелатонина, в то время как высокий уровень норэpineфрина оставался неизменным. Идея о возможном субстратном ингибировании фермента высокими концентрациями 5-HT не подтвердилась проведенными кинетическими исследованиями. Ингибирующий эффект триптофана на продукцию мелатонина, возможно, опосредовался выбросом 5-HT из pinealoцитов, который в последующем вовлекался в аутокринный механизм регуляции синтеза мелатонина [11].

Кроме того, экзогенный триптофан, помимо изменений в содержании мелатонина в эпифизе, способен повышать уровень этого индоламина в желудочно-кишечном тракте. Так, пероральное введение триптофана голодющим и получающим корм крысам в дневное время приводило к дозозависимому увеличению уровня мелатонина в сыворотке в 4 раза, в то время как активность N-ацетилтрансферазы и гидроксииндол-О-метилтрансферазы и содержание мелатонина в эпифизе не изменилось. Таким образом, повышение уровня мелатонина в сыворотке крови после введения триптофана связано с экстраэпифизарной продукцией

гормона [12], основным источником которого являются энteroхромаффинные клетки, при этом максимальное содержание мелатонина отмечалось в двенадцатиперстной кишке [7].

Синтезированный гормон проникает в кровяное русло из мелатонин-продуцирующих структур, где с током крови транспортируется к клеткам-мишениям. Наиболее активно мелатонин захватывается и метаболизируется гипоталамусом и средним мозгом [3]. В ЦНС мелатонин выполняет одну из своих ролей – регулятора синаптической передачи, влияя на высвобождение ацетилхолина, 5-гидрокситриптамина и катехоламинов [9].

Целью данной работы было оценить уровни триптофана и его метаболитов гидроксилазного пути обмена, включая N-ацетилсеротонин и мелатонин, в плазме крови и структурах мозга при внутрижелудочном введении триптофана в скотофазе.

Материалы и методы

В работе использовалось 12 белых беспородных крыс-самцов массой 150-200 г, которые содержались в течение двух недель при искусственном световом режиме день/ночь (12/12ч). Начало темновой фазы приходилось на 21:00 ч, окончание – на 9:00 ч. Внутрижелудочное введение 0,5% раствора триптофана в дозе 100 мг/кг крысам осуществлялось в начале темного периода. Контрольная группа получала эквиобъемные количества воды. Декапитацию проводили спустя 1,5 ч после внутрижелудочного введения. Извлеченные отделы мозга помещали в жидкий азот. Гомогенизацию биологического материала (гипоталамус, стриатум, средний мозг, лобную долю коры) производили тефлоновым пестиком в 10-кратном объеме среды, содержащей 0,2 М хлорную кислоту, 25 мг/л ЭДТА и 1 мкМ ванилиновую кислоту (VA) (внутренний стандарт), а эпифиза – в 100 мкл такой среды. Центрифугировали 15 мин при 13000 г. Супернатанты замораживали и хранили при -78 °C.

Кровь собирали в гепаринизированные пробирки и центрифугировали 15 мин при 3000г. К полученной плазме добавляли равные объемы среды для депротеинизации, содержащей 1 М хлорную кислоту, 25 мг/л ЭДТА, 25 мг/л $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_5$ и 1 мкМ ванилиновой кислоты (VA) в качестве внутреннего стандарта.

Центрифугировали 15 мин. при 13000г. Собранные супернатанты замораживали и хранили при -78°C.

Для внутрижелудочного введения использовался L-триптофан (Sigma, США). Для приготовления подвижных фаз использовали химически чистый ацетонитрил, метанол (Merck, Германия), KH_2PO_4 , ЭДТА (Reanal, Венгрия), октилсульфонат натрия (Элсико, Россия), ледяная уксусная кислота (Нева-Реактив, Россия). В качестве эталонных соединений применяли L-триптофан (Trp), серотонин креатинин-сульфат (5-HT), мелатонин (Mel), 5-гидро-

кисиндолуксусная кислота (5-HIAA), N-ацетил-серотонин (NAS), 5-гидрокситриптофан (5-HTP), ванилиновая кислота (VA), (Sigma, США).

Воду для подвижных фаз подвергали тройной дистилляции в стеклянном аппарате с последующим удалением следов органических соединений пропусканием через патрон Norganic; подвижную фазу пропускали через мембранный фильтр GV 0,22 мкм (Millipore, США). Растворы стандартов (10 мМ) хранили при -78 °C. Рабочие растворы 10 мкМ для Trp и 1 мкМ для 5-HT, 5-HIAA, NAS, Mel, 5-HTP хранили при -20 °C.

Определение триптофана и его метаболитов проводили методом обращено-фазовой ВЭЖХ на хроматографе Agilent 1100 с детектором флуоресценции (G1321A, Германия). Колонка диаметром 3 мм и длиной 250 мм Separon SGX C₁₈, 8 мкм (Элсико, Россия) термостатировалась при 30 °C в термостате для хроматографических колонок (G1316A). Скорость потока элюента 0,5 мл/мин. Введение образцов осуществлялось автосамплером (ALS G1313A), объем 20 мкл. Детектирование по природной флуоресценции при длине волны возбуждения 280 нм и испускания 340 нм. Для определения NAS и Mel использовали подвижную фазу, содержащую ацетонитрил 18,67 % (об.), октилсульфонат натрия 1,67 мМ, уксусную кислоту 17 мМ, ЭДТА 25 мг/л и дигидрофосфат калия 0,1 М. Для определения Trp, 5-HTP, 5-HT, 5-HIAA использовали подвижную фазу, содержащую 0,1 М дигидрофосфат калия, 17 мМ уксусной кислоты, 25 мг/л ЭДТА, 1 мМ гептилсульфоната натрия, 0,8 мМ октилсульфоната натрия и 11 % метанола (об.). Интегрирование и расчет содержания триптофана и его метаболитов проводили с помощью программы ChemStation версии A.10.01 [1].

Статистическая обработка данных (*t*-критерий Стьюдента и корреляционный анализ) реализована программой STATISTICA 7.0.

Результаты и обсуждение

Триптофан, вводимый в темновую фазу в дозе 100 мг/кг, вызывал достоверное увеличение содержания Trp и серотонина в плазме крови (см. табл. 1) спустя 1,5 ч после введения. Увеличение уровня Trp может объясняться активным всасыванием его в желудочно-кишечном тракте и, в свою очередь, может стимулировать периферический синтез 5-HT, что и приводит к увеличению содержания последнего в плазме.

В эпифизе отмечалось повышение уровней Trp, 5-HTP, 5-HT, 5-HIAA и снижение содержания Mel (см.табл. 2). Возрастание содержания в эпифизе Trp, 5-HTP, 5-HT и появление отрицательной корреляционной связи между концентрациями Trp в плазме крови и 5-HT в эпифизе ($r = -0,79$) свидетельствует об усилении синтеза серотонина за счет увеличения доступности его предшественника. Возможно, в содержание этого амина в ткани вно-

сят свой вклад изменения в транспорте через гемато-энцефалический барьер, об этом косвенно свидетельствует возникновение положительной корреляции между уровнями 5-HT в плазме и паренхиме железы ($r = 0,85$). В пользу этого говорит еще и тот факт, что эпифиз является структурой с наиболее высокой проницаемостью гематоэнцефалического барьера [3], а это означает высокую функциональную активность систем активного транспорта, которые способны изменять свое функциональное состояние при введении различных биологически активных веществ.

Повышение концентрации 5-HIAA в шишковидной железе и появление положительной корреляционной связи 5-HT и 5-HIAA ($r = 0,84$), а также отрицательной корреляции между содержанием Trp в плазме и 5-HIAA ($r = -0,91$) говорят об усилении окисления серотонина.

Эзогенный триптофан снижал ночное содержание Mel в эпифизе путем ингибирования ключевого фермента его синтеза. Возможно, этот ингибирующий эффект триптофана на продукцию мелатонина [11] опосредуется выбросом 5-HT из pineалоцитов, который в последующем вовлекается в аутокринный механизм регуляции синтеза мелатонина.

Хотя мелатонин в плазме крови более чем на 80% имеет эпифизарное происхождение [2], но в нашем случае уровень его в плазме не изменялся, следовательно, поддержание его концентрации осуществляется периферическими мелатонинпродуцирующими клетками.

В гипоталамусе повышались уровни Trp, 5-HTP и 5-HIAA (см.табл. 3). Увеличение концентраций Trp, 5-HTP и увеличение значения коэффициента корреляции (с $r = 0,85$ до $r = 0,92$) между концентрациями Trp–5-HT свидетельствует об усилении синтеза 5-HT. Достоверное повышение содержания 5-HIAA и исчезновение корреляции между уровнями Trp и 5-HT, 5-HIAA, а также между 5-HTP и 5-HIAA, а также возникновение положительной корреляции между 5-HT и 5-HIAA ($r = 0,77$) говорят об усилении катаболизма серотонина. Возникновение положительной корреляции между концентрациями Mel в плазме и 5-HT в гипоталамусе ($r = 0,97$) также косвенно свидетельствует о влиянии мелатонина на деградацию серотонина, что может быть связано с модулирующим действием первого.

Эзогенный триптофан повышал уровни Trp, 5-HT и 5-HIAA в среднем мозге (см.табл. 4). Достоверное повышение уровня серотонина и его предшественника говорит об увеличении синтеза этого амина. Появление отрицательной корреляции между уровнями 5-HT в плазме и в среднем мозге ($r = -0,83$), возможно, свидетельствует об увеличении транспорта нейромедиатора через гемато-энцефалический барьер. Возрастание содержания 5-HIAA

и сохранение положительной корреляции для 5-HT – 5-HIAA ($r = 0,92$ против $r = 0,90$ в контроле) с одной стороны, и появление отрицательной связи 5-HTP–5-HIAA ($r = -0,80$), с другой стороны, может свидетельствовать об усилении деградации нейротрансмиттера в среднем мозге. Возможно, мелатонин вносит вклад в этот процесс, об этом косвенно свидетельствуют появление корреляционной связи между уровнями Mel и 5-HIAA ($r = 0,82$). В пользу этого мнения говорят также данные, что мелатонин способен усиливать синаптическую передачу в серотонинергических синапсах [9], а также то, что Mel активно захватывается средним мозгом из кровяного русла [3], что говорит о важной роли этого соединения в этом отделе мозга. Таким образом, эзогенный триптофан способен усиливать нейрональную активность ядер шва в среднем мозге.

В лобной доле коры наблюдалось увеличение уровней Trp, 5-HIAA и снижение содержания NAS (табл. 5). Появление положительных корреляционных связей Trp–5-HTP ($r = 0,76$), Trp–5-HT ($r = 0,78$) и увеличение содержания триптофана говорят об усилении синтеза нейромедиатора в этой структуре мозга. Об усилении деградации медиатора свидетельствует увеличение уровня 5-HIAA и появление положительной корреляции между уровнями 5-HT и 5-HIAA ($r = 0,80$). Снижение содержания NAS и увеличение уровня 5-HIAA, а также появление отрицательной корреляции между уровнями Trp в плазме и NAS в этом отделе мозга свидетельствует в пользу переключения метаболизма 5-HT с ацетилирования на окислительное дезаминирование. Возможный механизм ингибирования арилалкилами-N-ацетилтрансферазы осуществляется по принципу ингибирования конечным продуктом, который поступает из плазмы и накапливается, в частности, в лобной доле. В пользу этого свидетельствует тенденция к увеличению уровня Mel и появление корреляционной связи между уровнями Mel в плазме крови и в этой структуре мозга ($r = 0,95$). Также в пользу вовлечения Mel в ингибирование N-ацетилтрансферазы и переключения метаболизма серотонина на окислительную ветвь косвенно свидетельствуют появление корреляций Mel–5-HIAA в лобной доле ($r = -0,77$) и между уровнями Mel в плазме и 5-HIAA в этой структуре мозга ($r = -0,86$). Введение триптофана увеличивало содержание этой аминокислоты в стриатуме. NAS и Mel в этой структуре мозга не детектировались (см.табл. 6). Появление положительной корреляции Trp–5-HTP ($r = 0,82$) и наблюдаемая тенденция к увеличению 5-HTP косвенно отражают усиление синтеза и распада нейромедиатора в этой структуре мозга. Наименее чувствителен в плане метаболического ответа на эзогенное введение триптофана из исследованных отделов мозга стриатум.

Таблица 1 – Содержание триптофана (мкмоль/л) и метаболитов гидроксилазного пути его обмена (нмоль/л) в плазме крови крыс через 1,5 ч после введения L-триптофана (100 мг/кг) в темновую фазу. Здесь и в следующих табл.: среднее ± средняя ошибка среднего

	Контроль	Триптофан, 100 мг/кг
Trp	83,8 ± 4,19	172,3 ± 8,8*
5-HT	1,91 ± 0,235	5,43 ± 0,44*
Mel	0,028 ± 0,012	0,033 ± 0,024

Примечание: * P<0,05 при сравнении с контролем

Таблица 2 – Содержание триптофана и метаболитов гидроксилазного пути его обмена в эпифизе (нмоль на эпифиз) крыс через 1,5 ч после введения L-триптофана (100 мг/кг) в темновую фазу

	Контроль	Триптофан, 100 мг/кг
Trp	0,028 ± 0,003	0,067 ± 0,013*
5-HTP	0,0082 ± 0,0007	0,013 ± 0,0014*
5-HT	0,1641 ± 0,0081	0,442 ± 0,083*
5-HIAA	0,005 ± 0,0012	0,012 ± 0,0019*
NAS	0,0053 ± 0,0003	0,0044 ± 0,00042
Mel	0,0051 ± 0,0006	0,00298 ± 0,00042*

Примечание: * P<0,05 при сравнении с контролем

Таблица 3 – Содержание триптофана и метаболитов гидроксилазного пути его обмена в гипоталамусе (нмоль/г ткани) крыс через 1,5 ч после введения L-триптофана (100 мг/кг) в темновую фазу

	Контроль	Триптофан, 100 мг/кг
Trp	15,19 ± 2,07	52,9 ± 7,94*
5-HTP	0,23 ± 0,02	0,59 ± 0,08*
5-HT	1,72 ± 0,15	2,04 ± 0,12
5-HIAA	0,42 ± 0,04	1,13 ± 0,08*
NAS	0,039 ± 0,006	0,035 ± 0,003
MEL	0,066 ± 0,011	0,048 ± 0,006

Примечание: * P<0,05 при сравнении с контролем

Таблица 4 – Содержание триптофана и метаболитов гидроксилазного пути его обмена в среднем мозге (нмоль/г ткани) крыс через 1,5 ч после введения L-триптофана (100 мг/кг) в темновую фазу

	Контроль	Триптофан, 100 мг/кг
Trp	16,02 ± 1,945	52,75 ± 9,062*
5-HTP	0,19 ± 0,027	0,28 ± 0,051
5-HT	1,39 ± 0,079	2,23 ± 0,248*
5-HIAA	0,56 ± 0,113	2,07 ± 0,234*
NAS	0,041 ± 0,0024	0,043 ± 0,006
Mel	0,049 ± 0,012	0,050 ± 0,0066

Примечание: * P<0,05 при сравнении с контролем.

Таблица 5 – Содержание триптофана и метаболитов гидроксилазного пути его обмена в лобной доле коры больших полушарий (нмоль/г) крыс через 1,5 ч после введения L-триптофана (100 мг/кг) в темновую фазу

	Контроль	Триптофан, 100 мг/кг
Trp	17,8 ± 3,02	61,7 ± 12,42*
5-HTP	0,4 ± 0,093	0,5 ± 0,08
5-HT	1,1 ± 0,203	2,0 ± 0,4
5-HIAA	0,3 ± 0,102	0,7 ± 0,09*
NAS	0,06 ± 0,0046	0,03 ± 0,005*
Mel	0,02 ± 0,005	0,03 ± 0,004

Примечание: * P<0,05 при сравнении с контролем

Таблица 6 – Содержание триптофана и его метаболитов гидроксилазного пути обмена в стриатуме (нмоль/г ткани) крыс через 1,5 ч после введения L-триптофана (100 мг/кг) в темновую фазу

	Контроль	Триптофан, 100 мг/кг
Trp	17,11 ± 1,36	75,008 ± 14,535*
5-HTP	0,27 ± 0,02	0,505 ± 0,112
5-HT	0,81 ± 0,11	1,033 ± 0,139
5-HIAA	0,44 ± 0,07	0,984 ± 0,2198
NAS	0,069 ± 0,024	не опр.
Mel	0,07 ± 0,048	не опр.

Примечание: * P<0,05 при сравнении с контролем
не опр. – не определялся (ниже предела детектирования)

Заключение

Внутрижелудочное введение триптофана в дозе 100мг/кг интактным крысам в темновую фазу спустя 1,5 ч приводило к увеличению синтеза 5-гидрокситриптамина на периферии и увеличению его содержания в плазме крови. Экзогенный триптофан повышал синтез и распад 5-НТ в гипоталамусе, в среднем мозге, эпифизе, в лобной доле и стриатуме. Данные экспериментальные условия способствовали увеличению активного транспорта серотонина через гематоэнцефалический барьер в структурах мозга, характеризующихся высокой интенсивностью синтеза этогоmonoамина (эпифиз и средний мозг). Триптофан, вводимый в темновую фазу, угнетал ночную продукцию мелатонина в эпифизе. Возможно, этот эффект опосредуется выбросом из pineалоцитов 5-НТ, который в последующем вовлекается в аутокринный механизм регуляции синтеза мелатонина.

Литература

- Золотухин, М.М. Метод определения метаболитов гидроксилазного пути обмена триптофана в эпифизе крысы с помощью ион-парной хроматографии с детектированием по флуоресценции / М.М.Золотухин, Е.М.Дорошенко // Журнал ГГМУ, 2007. – № 2.– С.25-28.
- Комаров, Ф.И. Хронобиология и хрономедицина / Ф.И. Комаров, С.И. Рапопорт.– М.: Триада –Х. – 2000. – С .82.
 - Науменко, Е.В. Серотонин и мелатонин в регуляции эндокринной системы / Е.В.Науменко, Н.К.Попова. – Новосибирск: Наука. Сибирское отделение, 1975.– С. 5-50.
 - Попова, Н.К. Серотонин и поведение / Н.К. Попова, Е.В.Науменко, В.Г. Колпаков. – Новосибирск: Наука. Сибирское отделение, 1978. – С.48 – 52.
 - Рудзит, В.К. Триптофан: в норме и патологии / В.К. Рудзит. – Л.: Медицина. Ленинградское отделение. – 1973.– С. 104.
 - Effect of orally administered L- tryptophan on serotonin, melatonin, and the innate immune response in the rat / S. Esteban [et al.] // Mol. Cell Biochem.– 2004.– Vol.267, № 1-2.– P.39-46.
 - Effect of tryptophan administration on circulating melatonin levels in chicks and rats: evidence for stimulation of melatonin synthesis and release in the gastrointestinal tract / G.Huether [et al.] // Life Sci. – 1992. – Vol 51, № 12. – P.945– 953.
 - Sharp, T. Effect of acute administration of L- tryptophan on the release of 5- HT in rat hippocampus in relation to serotonergic neuronal activity: an in vivo microdialysis study./ T. Sharp, S.R. Bramwell, D.G. Grahame- Smith // Life. Sci.– 1992. – Vol.50, № 17.– P. 1215 – 1223.
 - Simonneaux, V. Generation of the melatonin endocrine message in mammals: a review of the complex regulation of melatonin synthesis by norepinephrine, peptides, and other pineal transmitters / V. Simonneaux, C. Ribelayga // Pharmacol. Rev. – 2003. – Vol.55, № 2. – P.325 – 395.
 - The effect of tryptophan and a tryptophan/5-hydroxytryptophan combination on indoles in the brains of rats fed a tryptophan deficient diet / J.A. Clark [et al.] // Psychopharmacologia.– 1975. – Vol.45, № 2. – P.183 – 188.
 - Tryptophan administration inhibits nocturnal N-acetyltransferase activity and mtlatonin content in the rat pineal gland. Evidence that serotonin modulates melatonin production via a receptor- mediated mechanism / R.J. Reiter [et al.] // Neuroendocrinology. – 1990. – Vol. 52, № 3.– P. 291 – 296.
 - Yaga, K. Tryptophan loading increases daytime serum melatonin levels in intact and pinealectomized rats / K. Yaga, R.J. Reiter, B.A. Richardson // Life Sci. – 1993.– Vol.52, № 14. –P.1231 – 1238.
 - Young, S.N. Tryptophan availability and the control of 5-hydroxytryptamine and tryptamine synthesis in human CNS / S.N. Young, S. Gauthier // Adv. Exp. Med. Biol. – 1981.– Vol. 133.– P. 221– 230.

Поступила 25.03.08