УДК: 616.36 - 008.811.5:546.172.6] - 092.4/.9

ДИНАМИКА КОНЦЕНТРАЦИИ НИТРИТОВ/НИТРАТОВ В КРОВИ КРЫС С ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫМ ХОЛЕСТАЗОМ

Н.Е Максимович, д.м.н.; Э.И.Троян, к.б.н.

Кафедра патофизиологии

УО «Гродненский государственный медицинский университет»

В исследованиях, проведенных на 24-х крысах с экспериментальным холестазом в течение 7 суток, установлено уменьшение содержания нитритов/ нитратов в плазме крови. Компоненты желчи обладают нейтрализующей способностью в отношении внутривенно вводимых в организм крыс нитритов.

Ключевые слова: холестаз, нитриты/ нитраты.

The experiments on 24 rats with the cholestasis during 7 days showed decreasing of nitrites/nitrates concentration in the blood plasma. The components of bile neutralize nitrites activity in the rat organism after their intravenous introduction.

Key words: cholestasis, nitrites/ nitrates.

Введение

Холестаз является распространенной патологией, последствия которого связаны с отсутствием участия желчи в пищеварении, синдромом холемии, а также развитием гепатопульмонального [5, 10, 11, 19], гепаторенального [16], гепатокардиального [9, 15, 17], гепатоцеребрального [4] синдромов.

Однако механизм повреждения различных органов в условиях холестаза изучен недостаточно. На наш взгляд, важное значение в развитии клинических синдромов при данной патологии может играть нарушение гомеостаза оксида азота (NO) и возникновение дисфункции эндотелия. Сведения литературы по этому вопросу противоречивы. Имеются данные как о повышенном образовании NO при участии индуцируемой изоформы NO-синтазы у крыс с холестазом [18], так и о снижении его образования [3, 13], а также о наличии у компонента желчи билирубина свойств, нейтрализующих NO [8, 14], а также ингибирующих его образование свойств у урсодеоксихолиевой кислоты [7, 12].

Целью работы явилось изучение изменений концентрации нитритов и нитратов в плазме крови крыс с экспериментальным холестазом, а также после введения в организм животных нитрита натрия.

Материалы и методы

Эксперименты проведены на 24-х крысах-самках массой 200-220 г: 4 группы по 6 крыс в каждой. Первую группу (контроль - 1) составили ложнооперированные животные, второй группе крыс (контроль - 2) внутривенно вводили нитрит натрия в дозе 30 мг/кг за 5 минут до взятия крови, крысам третьей группы осуществляли моделирование холестаза, четвертая группа животных с холестазом за 5 минут до взятия крови внутривенно получала нитрит натрия в той же дозе. Холестаз у крыс моделировали за семь дней до взятия крови путем перевязки общего желчного протока в проксимальной части (месте его вхождения в брыжейку 12-перстной кишки) и последующего его пересечения между двумя лигатурами общепринятым методом [2]. Оперативное вмешательство и взятие крови осуществляли в условиях эфирного наркоза. Взятие крови осуществляли с добавлением гепарина из расчета 50 ЕД/мл для предотвращения ее свертывания.

Оценку изменений гомеостаза оксида азота проводили на основании определения продуктов деградации NO (нитритов/нитратов, [NO $_x$]) в плазме крови животных по общепринятому методу с использованием реактива Грисса и кадмия [3].

Также были выполнены эксперименты in vitro, в которых изучали $[NO_x]$ в водном растворе нитрита натрия с исходной концентрацией $100 \, \mathrm{mkM/n}$ через сутки после добавления в контрольную пробу $1 \, \mathrm{mn}$ изотонического раствора, в первую опытную пробу $1 \, \mathrm{mn}$ желчи, забранной у крыс с холестазом из общего желчного протока, а во вторую опытную пробу - $1 \, \mathrm{mn}$ супернатанта желчи, полученного после добавления к желчи трихлоруксусной кислоты.

Полученные результаты статистически обработаны с помощью критерия Стьюдента.

Результаты исследований и их обсуждение

Установлено, что у крыс с холестазом в течение 7 суток (3 группа) $[NO_x]$ в плазме крови уменьшилось по сравнению с контролем I до $66\pm4.0~\mu\text{M}/$ л ($99\pm5.3~\mu\text{M}/$ л, p<0.001), что указывает либо на наличие у желчи свойств, инактивирующих нитриты и нитраты, либо свойств, инактивирующих образование оксида азота (см. таблицу).

Для подтверждения этого предположения были

выполнены эксперименты с введением в организм крыс с экспериментальным холестазом нитрита натрия.

У ложнооперированных крыс 2-й группы (после в/в введения нитрита натрия), по сравнению с [NO $_{\rm x}$] в первой контрольной группе, отмечена тенденция к увеличению [NO $_{\rm x}$] в плазме крови (112±5,8 μ M/л, p>0,05).

На фоне холестаза $[NO_x]$ после введения нитрита натрия (группа 4) составила $87\pm7,0~\mu\text{M}/\pi$, что ниже, чем в группе крыс без холестаза (p<0,05). Это указывает на наличие у компонентов желчи свойств, инактивирующих нитриты.

Таблица. Содержание нитритов/нитратов в плазме крови крыс с холестазом без нитритной нагрузки и после внутривенного введения нитрита натрия (в/в 30 мг/кг).

Группы	Группа 1	Группа 2	Группа 3	Группа 4
животных				
Показатели	Контроль – 1	Контроль – 2 (NaNO ₂)	Холестаз	Холестаз + (NaNO ₂)
$[NO_x]/мкM/л$	99±5,3	112±0,6	66±4,0**	87±7,0 *

Примечание: * - различие с группой контроль-1 (p<0,05); ** (p<0,001);

Выполненные in vitro эксперименты подтвердили выраженный нейтрализующий эффект желчи в отношении нитритов. Добавление желчи к 100 мкМ раствору нитрита натрия препятствовало появлению розовой окраски после внесения реактива Грисса.

Выводы и заключение

Таким образом, полученные результаты, свидетельствующие о снижении $[\mathrm{NO_x}]$ в плазме крови крыс с холестазом в экспериментах in vivo у крыс, получавших внутривенно $\mathrm{NaNO_2}$, а также в растворе нитрита натрия после добавления желчи in vitro, показывают наличие у желчи нейтрализующих NO свойств.

Причинами снижения $[NO_x]$ под влиянием желчи in vivo может быть наличие у желчи способности связывать нитриты, инактивировать NO-синтазу, а также активировать окислительные механизмы, ведущие к преобразованию NO в пероксинитрит [1].

Предполагается, что выявленные изменения гомеостаза NO в организме крыс с экспериментальным холестазом могут быть причиной дисфункции эндотелия кровеносных сосудов, ведущие к возникновению множественных клинических синдромов при этой патологии.

Литература

- Бушма М. И., Легонькова Л. Ф., Зверинский И. В. и др. Ингибирование антиоксидантной системы печени крыс при холестазе как один из механизмов нарушения функционирования ферментов биотрансформации ксенобиотиков // Тезисы докладов «Актуальные вопросы гепатологии», Гродно: Беларусь. 2000. С. 139.
- 2. Кизюкевич Л. С., Туревский А. А., Шелесная Е. А. К вопросу о моделировании экспериментального холестаза // Тезисы док-

- ладов «Актуальные вопросы гепатологии», Гродно: Беларусь. 2000. С. 146.
- Baron V., Hernandez J., Noyola M. et al. Nitric oxide and inducible nitric oxide synthase expression are dowregulated in acute cholestasis in the rat accompanied by liver ischemia // Comp. Biochem. C. Toxicol. Pharmacol. - 2000. - V. 127 (3). - P. 243 -249.
- Chan C.Y., Huang S.W., Wang T. F. et al. Lack of detrimental effects of nitric oxide inhibition in bile duct-ligated rats with hepatic encephalopathy // Eur. J. Clin. Invest. – 2004. - V. 34(2). - P. 122 - 128.
- Fallon M. B., Abrams G.A., Luo B. et al. The role of endothelial nitric oxide synthase in the pathogenesis of a rat model of hepatopulmonary syndrome // Gastroenterology. – 1997. – V.113 (2). – P. 682 - 684.
- Granger D. N., Kubes P. Nitric oxide as antiinflammatory agent // Methods in Enzymology. - 1996. - V. 269. - P. 434 - 442.
- Joo S. S., Kang H. C., Won T. J., Lee D. I. Ursodeoxycholic acid inhibits pro-inflammatory repertoires, IL-1 beta and nitric oxide in rat microglia // Arch. Pharm. Res.- 2003.- V.25 (12).- P. 1067-1073
- Kaunar H., Hughes M. N., Green C. J. et al. Interaction of bilirubin and biliverdin with reative nitrogen species // FEBS Lett. – 2003.
 V. 22; 543. - P. 113 -119.
- 9. Liu H., Ma Z., Lee S. S. Contribution of nitric oxide to the pathogenesis of cirrhotic cardiomyopathy in bile duct-ligated rats // Gastroenterology. 2000. V. 118 (5). P. 937 944.
- 10.Liu L., Zhang M., Luo B. et al. Biliary cyst fluid from common bile duct-ligated rats stimulates endothelial nitric oxide synthase in pulmonary artery endothelial cells: a potential role in hepatopulmonary syndrome // Hepatology. – 2001. - V. 33(3). -P. 722 - 727.
- 11.Luo B., Abrams G.A., Fallon M. B. Endothelin-1 in the rat bile duct ligation model of hepatopulmonary syndrome: correlation with pulmonary dysfunction // J. Hepatol. 1999. V. 31(1). P. 192-193
- 12.Ma J., Nakajima T., Iwasawa K. et al. Inhibitory effects of ursodeoxycholic acid on the induction of nitric oxide synthase in vascular smooth muscle cells // Eur. J. Pharmacol. 2003. V. 464 (2-3). P. 79 86.
- 13.Ma Z, Wang X. The changes of serum nitric oxide level in patients with intrahepatic cholestasis of pregnancy // Zhonghua Fu Chan Ke Za Zhi. -1998. - V. 33 (3). - P.148-149.
- 14.Mancuso C., Bonsignore A., Di Stasio E. Bilirubin and S-nitrosothiols interaction: evidence for possible role of bilirubin as scavenger of nitric oxide // Biochem. Pharmacol. 2003. V. 15; 66. P. 2355 2363.
- 15.Nahavandi A., Dehpour A. R., Mani A. R. et al. The role of nitric oxide in bradycardia of rats with obstructive cholestasis // Eur. J. Pharmacol. 2001. V. 5. V. 411(1-2). P.135 141.
- 16.Porst M., Hartner A., Krause H. et al. Inducible nitric oxide synthase and glomerular hemodynamics in rats with liver cirrhosis // Am. J. Physiol. Renal. Physiol. – 2001. - V. 281(2). – P. 293 - 299.
- 17.Utkan Z. N., Utkan T., Sarioglu Y., Gonullu N. N. Effects of experimental obstructive jaundice on contractile responses of dog isolated blood vessels: role of endothelium and duration of bile duct ligation // Clin. Exp. Pharmacol. Physiol. 2000. V. 27(5-6). P. 339 344.
- 18. Vazquez_Gil M. J., Mesonero M. J., Flores O., Criado M. Sequential changes in redox status and nitric oxide synthases expression in the liver after bile duct ligation // Life Sci. 2004. V. 75 (6). P. 717 732.
- 19.Zhang J., Ling Y., Luo B., Tang L. et al. Analysis of pulmonary heme oxygenase-1 and nitric oxide synthase alterations in experimental hepatopulmonary syndrome // Gastroenterology. -2003. - V. 125 (5). - 1441 -1451.

Поступила 21.03.06