МИКРОЦИРКУЛЯТОРНОЕ РУСЛО ВНУТРЕННИХ ОРГАНОВ И ГОЛОВНОГО МОЗГА ПРИ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОМ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ НА ФОНЕ МЕТАБОЛИЧЕСКОГО СИНДРОМА

Кузнецова Т.Е., Арчакова Л.И., Калиновская Е.И., Рыжковская Е.Л., Новаковская С.А, Деревянко И.А., Филипович Т.А.

Институт физиологии Национальной академии наук Беларуси, Минск, Беларусь (tania_k@mail.ru)

Введение. Метаболический синдром — это комплекс изменений, обмена Развитие связанный нарушением веществ. инсулинорезистентности приводит к нарушению усвоения клетками глюкозы и патологическим изменениям всех систем и тканей. В нарушаются нейроэндокринные механизмы организме метаболизма, эндокринных функций, гомеостазиса [1]. При сахарном диабете, при повышении концентрации глюкозы в крови, глюкоза в результате клетки эндотелия, чего гипергликемия, которая внутриклеточная является токсическим основной причиной развития эндотелиальной дисфункции, при которой нарушается баланс между эндотелийзависимой вазодилатацией и вазоконстрикцией [2, 3, 4]. При сахарном диабете в связи с гипергликемией, обусловленной дефицитом инсулина или инсулинорезистентностью, происходит биодоступности продукции И оксида азота являющегося потенциальным вазодилататором, и одновременное увеличение секреции вазоконстриктора эндотелина-1. Следствием эндотелиальной дисфункции является повышение артериального давления, а также снижение кровотока в тканях.

Болезнь малых сосудов может играть первостепенную роль в возникновении мультиорганных заболеваний, поскольку на уровне сосудов микроциркуляторного русла в тканях развиваются процессы воспаления, иммунные реакции, ишемия, осложнения которых часто связаны с недостаточностью кровотока для удовлетворения потребностей тканей [5].

Цель исследования: проведение параллельной оценки микроангиопатий сосудов кожи, мышц и внутренних органов, а также системных сосудистых реакций на уровне целостного организма на

экспериментальных моделях метаболического синдрома и сахарного диабета.

Материал и методы. Работу проводили на белых крысах линии Эксперименты выполнены требованиям, согласно изложенным в Хельсинкской декларации о гуманном обращении с Моделирование метаболического синдрома животными. осуществлялось с использованием восьминедельной диеты с высоким содержанием жиров и углеводов: к стандартному пищевому рациону добавлялось дополнительно 38 % суточной вивария (ot)калорийности) жиров и 17 % (от суточной калорийности) углеводов, а питьевая вода замещалась на 10 % раствор фруктозы. Модель однократным внутрибрюшинным диабета создавали сахарного введением стрептозотоцина в дозе 50 мг/кг на цитратном буфере. Для выявления динамики токсического действия стрептозотоцина на фоне метаболического синдрома животных снимали с эксперимента спустя 21 и 60 дней после инъекции препарата.

Проведено комплексное (гистологическое, гистохимическое и электронно-микроскопическое) исследование микрососудов миокарда левого желудочка сердца, печени, поджелудочной железы, почек, лобной доли головного мозга, кожи и мышц.

Результаты исследования обсуждения. Развитие ИХ сосудистом русле микроангиопатий В кожи, мышцы бедра, внутренних органов (печень, поджелудочная железа, почки, сердце) и при стрептозотоцин-индуцированном мозга нарушениями кровообращения сопровождалось терминальных сосудов, десквамацией эндотелиальной выстилки в просвет сосудов, периваскулярным отеком вследствие нарушения проницаемости сосудистой стенки. Введение стрептозотоцина на фоне метаболического синдрома усугубляло проявление структурных нарушений сосудов микроциркуляторного русла, нарастающих на поздних сроках эксперимента.

субмикроскопическом Ha уровне сосудах микроциркуляторного русла кожи, мышцы бедра, внутренних органов и головного мозга при экспериментальном сахарном диабете компенсаторно-адаптивные обнаружены И патологические изменения. адаптивно-компенсаторным процессам относились деструкция отдельных митохондрий, набухание И ядерной поверхности эндотелиоцитов. Патологические изменения проявлялись отеком эндотелиальных клеток, повреждением их ядер, нарушением проницаемости сосудистой стенки, расширением, отеком и фиброзом перикапиллярного пространства, утолщением базальной мембраны.

Введение стрептозотоцина на фоне метаболического синдрома значительные нарушения микрогемодинамики мышцы бедра, внутренних органов ГОЛОВНОГО И мозга, 60-м выраженные Нарушения К суткам эксперимента. ультраструктуры сосудов выражалось повреждении фиброзе перикапиллярного эндотелиальных клеток, отеке И пространства, разрыхлении и нарушении целостности базальной мембраны капилляров. Эти изменения сопровождались изменением реологических свойств крови, адгезией форменных элементов крови к люминальной поверхности сосудов, усилением проницаемости, формированием микротромбов.

Развитие микроангиопатий сопровождалось ишемией органов, вызывающей деструктивные изменения окружающих тканей.

Развитие экспериментального сахарного диабета на фоне метаболического синдрома сопровождалось нарушениями клеточного энергетического обмена в эндотелиоцитах микроциркуляторного русла, более выраженными в поджелудочной железе и печени. В коже, мышцах, почках, головном мозге и миокарде повышение активности аэробного окисления и гликолитических процессов свидетельствует об активизации компенсаторно-приспособительных процессов.

Во всех изученных органах на 21-е сутки после введения стрептозотоцина на фоне метаболического синдрома регистрировалось угнетение аэробного образования молекул АТФ эндотелиоцитами терминальных сосудов, при этом в коже, почках, происходила поджелудочной железе И печени компенсаторная которой активизация анаэробных процессов, благодаря пытаются возместить уменьшение количества образующейся энергии, работы возникающее вследствие угнетения При трикарбоновых увеличении наблюдения кислот. срока отмечается нарастание гипоксических процессов в органах.

Выводы. Получены новые морфологические данные, иллюстрирующие клеточные механизмы развития микроангиопатий в сосудистом русле кожи, мышц бедра, внутренних органов (миокард, печень, поджелудочная железа, почки) и головного мозга при сахарном диабете и метаболическом синдроме. При системном

введении стрептозотоцина на фоне метаболического синдрома развитие микроангиопатий происходит в основном за счет развития спазма или пареза сосудов, периваскулярной инфильтрации и десквамации эндотелиоцитов. В течение более длительного времени от момента введения препарата выраженность деструктивных процессов усиливается.

Литература

- 1. Косыгина А.В., Васюкова О.В. Новое в патогенезе ожирения: адипокины гормоны жировой ткани // Проблемы эндокринологии. 2009. Т. 55, N1. С. 44-51.
- 2. Creager M.A. et al. Diabetes and vascular disease: pathophysiology, clinical consequences, and medical therapy: Part I // Circulation. -2003. Sep.23. Vol. 108, N012. P. 1527-1532.
- 3. Lüscher T.F. et al. Diabetes and vascular disease: pathophysiology, clinical consequences, and medical therapy: Part II // Circulation. -2003. Sep 30. Vol. 108, No. 13. P. 1655-1661.
- 4. Hadi, H.A. Endothelial dysfunction in diabetes mellitus / H.A. Hadi, J.A. Suwaidi // Vasc Health Risk Manag. 2007. Vol.3, №6. P. 853-786.
- 5. Ikram M.K. et al. Retinal vascular caliber as a biomarker for diabetes microvascular complications // Diabetes Care. 2013. Mar; Vol.36, №3. P. 750-759. doi: 10.2337/dc12-1554.

ВЛИЯНИЕ СТРЕПТОЗОТОЦИНА НА МИКРОЦИРКУЛЯТОРНОЕ РУСЛО КОЖИ КРЫС

Кузнецова Т.Е.

Институт физиологии Национальной академии наук Беларуси, Минск, Беларусь (tania_k@mail.ru)

В настоящее время в структуре заболеваемости сахарный диабет занимает одно из ведущих мест. Учитывая, что данная патология сопровождается большим числом осложнений, а именно развитием органоспецифических поражений МНОГИХ органов систем, проблемы профилактики и лечения сахарного диабета приобретают особое значение. Распространенные сосудистые поражения (диабетические макромикроангиопатии) лиабете И при большинстве органов возникают уже на ранних его стадиях [1]. Т.е., диабетические морфологическим ангиопатии являются тем субстратом, фоне которого патологические на развиваются Повреждение изменения. мелких сосудов при диабете