

В.И. Дунай¹, С.Л. Кабак²

Созревание NO-ergicических и холинергических нейронов ствола головного мозга у курицы в постнатальном онтогенезе

Белорусский государственный университет¹

Белорусский государственный медицинский университет¹

Целью данной работы явилось сопоставление данных о созревании (по срокам) NO-ergicических и холинергических нейронов в стволе головного мозга у птиц. Установлено, что у цыплят основные черты в распределении нервных клеток, содержащих ацетилхолинэстеразу в гипоталамусе, характерные для взрослого организма, формируются заметно раньше, чем созревание NO-ergicических нейронов.

Ключевые слова: онтогенез, NO-сintаза, ацетилхолин, гипоталамус.

По данным O. Filogamo и P. C. Marchisio для ацетилхолина (АХ) так же, как и для других медиаторов, установлено наличие двух функций во время развития. Вначале холинергическая система участвует в регуляции структурного созревания нейронов и только позднее начинает обеспечивать передачу возбуждения в синапсах [1]. Также установлена роль холинергических механизмов в терморегуляции. Так, центральное действие холиномиметиков проявляется понижением температуры тела, а центральное действие холиноблокаторов способствует повышению температуры тела в условиях, способствующих развитию гипертермии [2]. Имеются предположения о том, что монооксид азота (NO) может являться одним из важнейших факторов, участвующих в развитии структуры и функции центральной нервной системы [3], являясь эффекторной молекулой, вызывающей гибель определенных клеточных структур, а также играя важную роль в механизмах роста нервных окончаний и формирования синаптических контактов [4, 5]. Получены доказательства участия NO в центральных механизмах терморегуляции при перегревании [6] и экспериментальной лихорадке [7].

Принимая во внимание, что АХ и NO принимают участие в развитии центральной нервной системы и оказывают модулирующее действие на работу центров терморегуляции, представлялось перспективным выявить корреляцию между сроками появления холинергических и NO-ergicических нейронов в стволе головного мозга у цыплят в раннем постнатальном онтогенезе.

Материалы и методы исследования

Эксперименты выполнены на 24 цыплятах и 6 взрослых особях. Первая группа животных включала цыплят в возрасте 1 дня, вторая группа животных – в возрасте 3 дней, третья группа животных – в возрасте 10 дней, четвертая группа животных – в возрасте 20 дней. Все эксперименты выполнены с соблюдением «Правил проведения работ с использованием экспериментальных животных» (приложение к приказу МЗ СССР № 755 от 12.08.1977 г.).

В работе был использован метод идентификации, содержащий НАДФН-диафоразу/NO-сintазу (никотинамидадениндинуклеотидфосfat-диафоразу) нейронов, разработанный Scherer-Singler et al. (1983) [8], в модификации Норе и Vincent (1989) [9]. У цыплят после трепанации черепа целиком извлекали

головной мозг. Отделяли гипоталамус и продолговатый мозг и фиксировали согласно рекомендации Matsumoto et al. (1993) 90 минут в 4 % параформальдегиде на фосфатном буфере (0,1 М, pH 7,4). Гистохимическая процедура заключалась в инкубации микротомных срезов (25 мкм) в растворе 0,1М Трис-HCl (pH 8), содержащем НАДФН (1мМ), нитросиний тетразолий (0,5мМ), Тритон X-100 (0,3 %) на С.°протяжении 1–2 часов при температуре 22 Специфичность гистохимической реакции проверялась инкубацией нескольких срезов в растворах, не содержащих нитросиний тетразолий или НАДФН, а также в растворе содержащем НАДФ вместо НАДФН. Химическая основа реакции заключается в образовании преципитата формазана при восстановлении солей тетразолия НАДФН-диафоразой (СНО) в присутствии НАДФН. Таким образом, гистохимическая реакция не должна наблюдаться в случае отсутствия в инкубационной среде любого из основных компонентов (нитросиний тетразолий, НАДФН), а также в случае использования НАДФ вместо НАДФН. Активность ацетилхолинэстеразы выявляется с ацетилхолиниодидом по Гомори [10]. Инкубация срезов, прикрепленных на предметные стекла осуществлялась на протяжении 10–60 минут при + 37° С в свежеприготовленном инкубационном растворе, содержащем 20 мг ацетилтиохолиниода растворенного в нескольких каплях дистиллированной воды с добавлением 10 мл маточного раствора (сульфат меди ($CuS04 \times 5H2O$) – 0,3 г, глицин – 0,375 г, хлорид магния ($MgCl2 \times H2O$) – 1,0 г, малеиновая кислота – 1,75 г, $NaOH$ (4 %) – 30 мл, $Na2S04$ (40 %, насыщенный при подогреве) pH 6,0 – 170 мл). Активность ацетилхолинэстеразы проявляется окрашиванием различных оттенков – от коричневого до черного. Специфичность гистохимической реакции проверялась инкубацией нескольких срезов в растворах без субстрата; инкубацией с 10 - 4 М эзерином (физостигмин-салцилат) в инкубационной среде без субстрата (предварительная инкубация) и в среде с субстратом (основная инкубация) для подавления ацетилхолинэстеразной и холинэстеразной активности.

Препараты изучали с помощью светового микроскопа «Olimpus». Подсчет количества нервных клеток на единицу площади среза проводили с помощью системы текстурного анализа Leitz-TAS (ФРГ) по специально разработанной программе. Изображение препарата при помощи видеокамеры выводили на экран монитора и подсчитывали количество нейронов на один mm^2 . Количество серийных срезов, получаемых от каждого объекта колебалось от 6 до 12, а количество учитываемых полей в каждом срезе – 12.

Для идентификации нервных клеток использовали стереотаксический атлас под редакцией W. Kuenzel & M. Masson [11].

Результаты

Как нами раньше упоминалось [12] у цыплят в первые дни после рождения в гипоталамической области происходят значительные изменения в распределении нервных клеток, содержащих НАДФН-диафоразу/СНО. В период между третьим и десятым днями жизни формируются основные закономерности распределения НАДФН-д/СНО-позитивных нейронов в гипоталамической области, характерные для взрослого организма. Так, у 10-дневных цыплят НАДФН-д/СНО-

позитивные нейроны выявляются почти во всех структурах гипоталамуса, содержащих такие нервные клетки у взрослых птиц. Полученные данные свидетельствуют о том, что, по-видимому, к десятому дню после рождения происходит структурное формирование NO-зависимых систем нервных центров гипоталамуса цыплят.

Установлено также, что значительных изменений в распределении NO-синтезирующих нервных клеток в продолговатом мозге не происходит [12]. По-видимому, уже до вылупления завершается формирование NO- зависимых систем нервных центров продолговатого мозга, структурное и функциональное развитие которых должно обеспечивать в первые дни жизни важнейшие вегетативные функции.

При изучении серийных срезов гипоталамуса цыплят в возрасте одного дня после рождения обнаружены АХЭ-позитивные нейроны в медиальной преоптической области (Medial preoptic area), латеральной преоптической области (Lateral preoptic area) (рисунок), паравентрикулярном ядре (Paraventricular nucleus), латеральной гипоталамической области (Lateral hypothalamic area), а также в медиальном маммиллярном (Medial mammillary nucleus), латеральном маммиллярном (Lateral mammillary nucleus) и супрамаммиллярном ядрах (Supramammillary nucleus) (таблица 1). У цыплят в возрасте одного дня после рождения не обнаружены АХЭ-позитивные нейроны в ряде структур гипоталамуса, содержащих такие нейроны у взрослых организмов. Так, не обнаружены АХЭ-позитивные нейроны в супраоптическом (Supraoptic nucleus) и перивентрикулярном (Periventricular nucleus) ядрах. Гипоталамическая область 3-дневных цыплят содержит АХЭ-позитивные нейроны в тех же структурах, что и у 1-дневных. Также АХЭ-позитивные нейроны обнаружены в супраоптическом (Supraoptic nucleus) и перивентрикулярном (Periventricular nucleus) ядрах.

Таким образом, к третьему дню жизни цыплят формируются основные черты в распределении нервных клеток, содержащих АХЭ, характерных для взрослого организма.

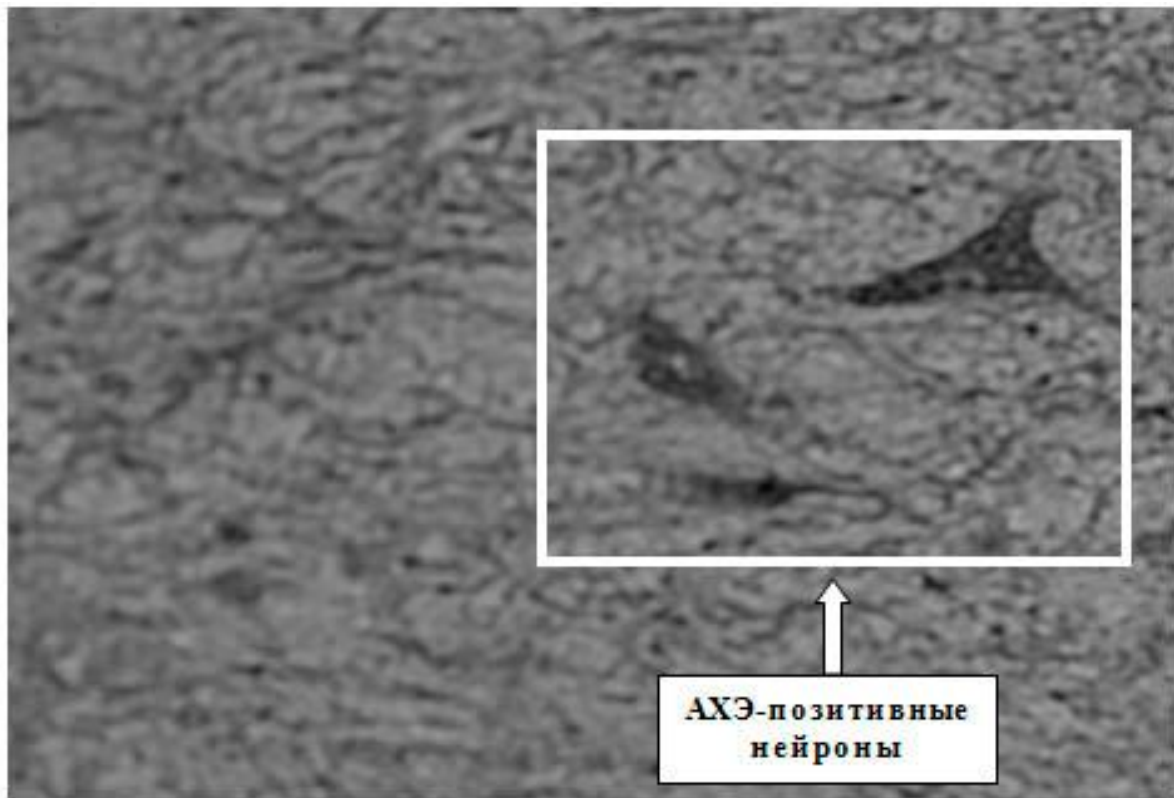


Рисунок – АХЭ-позитивные нервные клетки в латеральной преоптической области гипоталамуса у 1-дневного цыпленка. Микрофото ($\times 400$)

Таблица 1 – Распределение нервных клеток, содержащих АХЭ, в структурах гипоталамуса у цыплят в разные сроки постнатального онтогенеза

№ п/п	Структура	1 день	3 день
1.	Medial preoptic area	+	+
2.	Lateral preoptic area	+	+
3.	Supraoptic nucleus	-	+
4.	Paraventricular nucleus	+	+
5.	Periventricular nucleus	-	+
6.	Lateral hypothalamic area	+	+
7.	Medial mammillary nucleus	+	+
8.	Lateral mammillary nucleus	+	+
9.	Supramammillary nucleus	+	+

Примечание: «+» – структура содержит АХЭ-позитивные нейроны;

«-» структура не содержит АХЭ-позитивные нейроны.

При изучении серийных срезов продолговатого мозга цыплят различных возрастов, окрашенных на АХЭ, АХЭ-позитивные нервные клетки обнаружены во всех изучаемых структурах (таблица 2). По-видимому, еще до рождения завершается формирование АХ-зависимых систем нервных центров продолговатого мозга, структурное и функциональное развитие которых должно обеспечивать в первые дни жизни важнейшие вегетативные функции (дыхание, кровообращение).

Таблица 2 – Распределение нервных клеток, содержащих АХЭ, в продолговатом мозге цыплят в разные сроки постнатального онтогенеза

№ п/п	Структура	1 день	3 день
1.	Paragigantocellular reticular nucleus	+	+
2.	Gigantocellular reticular nucleus	+	+
3.	Medial vestibular nucleus	+	+
4.	Nucleus tractus solitarii	+	+
5.	Paratrigeminal nucleus	+	+
6.	Paramedian reticular nucleus	+	+
7.	Cuneate nucleus	+	+
8.	Reticular nucleus medulla dorsal	+	+
9.	Reticular nucleus medulla ventral	+	+

Примечание: «+» – структура содержит АХЭ-позитивные нейроны.

Полученные результаты позволяют утверждать, что у цыплят между 1-ым и 3-ым днем жизни формируются основные черты в распределении нервных клеток, содержащих ацетилхолинэстеразу в гипоталамусе, характерные для взрослого организма. Это становление идет заметно раньше, чем становление NO-ergicических механизмов (после 10 дней). Поскольку последние оказывают модулирующее влияние на работу центров терморегуляции, то предстоит выяснить в дальнейшем зависимость активности холинергических механизмов, проявляющейся в определенных условиях гипотермическими эффектами [2], от функционирования цепи аргинин-монооксид азота в этих центрах.

Литература

1. Filogamo, O. Acetylcholine system and neural development / O. Filogamo, P. C. Marchisio // Neurosci. Res. 1971. Vol. 4. P. 389–398.
2. Гурин, В. Н. Центральные механизмы терморегуляции / В. Н. Гурин // Минск: Беларусь, 1980. 130 с.
3. Dunai, V. I. Effect of the NO synthase inhibitor, L-NAME, on body temperature in birds in different periods of postnatal ontogenesis / V. I. Dunai, A. V. Gourine // Recent advances in thermal biology. Edited by V. N. Gourine. Minsk, 1999. P. 18–19.
4. Dawson, T. M. Nitric oxide synthase and neuronal NADPH diaphorase are identical in brain and peripheral tissues / T. M. Dawson, P. M. Hwang, S. H. Snyder // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1991. Vol. 88, № 17. P. 7797–7801.
5. Dawson, T. M. Gases as biological messengers: Nitric oxide and carbon monoxide in the brain / T. M. Dawson, S. H. Snyder // J. Neurosci. 1994. Vol. 14. P. 5147–5159.
6. Taylor, W. F. A role for nitric oxide in active thermoregulatory vasodilation / W. F. Taylor, V. S. Bishop // Am. J. Physiol. 1993. Vol. 264. P. 1355–1359.
7. Amir, S. NG-Monomethyl-L-arginine co-injection attenuates the thermogenic and hyperthermic effects of E2 prostaglandin microinjection into the anterior hypothalamic preoptic area in rats / S. Amir, E. De Blasio, A. M. English // Brain Res. 1991. Vol. 556. P. 157–160.
8. Scherer-Singler, U. Demonstration of a unique population of neurons with NADPH-diaphorase histochemistry / U. Scherer-Singler, S. R. Vincent, H. Kimura, E. G. McGeer // J. Neurosci. Methods. 1983. Vol. 9, № 3. P. 229–234.
9. Hope, B. T. Histochemical characterization of neuronal NADPH-diaphorase / B. T. Hope, S. R. Vincent // J. Histochem. Cytochem. 1989. Vol. 37. P. 653–661.
10. Лупа, Х. Основы гистохимии / Х. Лупа. М.: Мир, 1980. 343 с.
11. Kuenzel, W. A Steriotaxis atlas of the brain of the chick (*Gallus domesticus*) / W. Kuenzel, M. Masson // University Press, Baltimore and London, 1988. 243 с.
12. Дунай, В. И. Изменения в распределении нейронов, содержащих НАДФН-диафоразу/НО-синтазу, в гипоталамусе и продолговатом мозге у птиц / В. И. Дунай // Здоровье и окружающая среда: сб. науч. тр. / Респ. науч.-практ. центр гигиены; гл. ред. С. М. Соколов. Минск, 2007. Вып. 10. С. 1061–1067.