## Осочук С.С.,Коневалова Н.Ю.

## Сравнительная характеристика изменений функциональной активности липопротеинов высокой плотности белых беспородных лабораторных крыс при экспериментальном перитоните и септицемии

Витебский государственный медицинский университет, ЦНИЛ и кафедра общей и клинической биохимии Республика Беларусь г. Витебск

В эксперименте на белых беспородных лабораторных крысах самцах обнаружили, что функциональная активность ЛПВП зависит от способа активации воспалительного процесса. В ранние сроки экспериментального перитонита увеличивается активность ЛХАТ и содержание холестерола ЛПВП. Происходит разделение эфиров холестерола на 2 функциональных пула. В ранние сроки экспериментальной септицемии снижается содержание холестерола ЛПВП и отсутствует четкое деление эфиров холестерола на 2 функциональных пула. Ключевые слова: перитонит, септицемия, ЛПВП, холестерол, жирные кислоты. Сепсис и септический шок являются одними из наиболее значительных причин смертности в клинике интенсивной терапии [10], в том числе и хирургической практики. Ранее считалось, что липопротеины высокой плотности (ЛПВП) обеспечивают лишь функцию обратного транспорта холестерина. В настоящее время, круг их функциональных обязанностей значительно расширен. В частности, ЛПВП осуществляют транспорт полиненасыщенных жирных кислот (ПНЖК) [8], обладают антиоксидантной активностью [12], регулируют активность глюкокортикоидов [6]. Вместе с тем, основные работы по функциональной активности этого класса липопротеинов касаются процессов атерогенеза и мало освещена роль ЛПВП в генерализованных воспалительных процессах, таких как сепсис и перитонит. Ранее нами были описаны изменения функциональной активности ЛПВП в ранние сроки экспериментального перитонита. [4,5]. Целью настоящей работы было сравнение функциональной активности ЛПВП в ранние сроки развития экспериментального перитонита и септицемии.

Материал и методы

В эксперименте использовались белые лабораторные беспородные крысы самцы со средней массой тела 180 – 200 гр. Бактериемию моделировали однократным введением 6х109 микробных тел Е.Соli (штамм О-26) в хвостовую вену 16 животным. Перитонит вызывали внутрибрюшинным введением 4 х109 микробных тел Е.Соli (штамм О-26) 15 крысам самцам. Контролем служили 12 интактных животных. Экспериментальных животных декапитировали через 4 часа после инъекции Е.Соli под эфирным наркозом. После вскрытия брюшной полости, надпочечники отделяли от окружающей ткани и замораживали до обработки в жидком азоте. Для извлечения липидной фракции, железы взвешивались и гомогенизировались в гомогенизаторе Поттера-Эльвехейма (Potter-Elvehejm) в смеси хлороформа и метанола (соотношение 2:1 по объему). Количество холестерола исследовали с помощью реакции Либермана-Бурхарда. Из плазмы выделяли ЛПВП методом химической преципитации апо-В-содержащих липопротеинов под действием гепарина в присутствии ионов марганца ?7?. Холестерол (ХС) определяли наборами, предоставленными коммерческой фирмой

Анализ-Х (Белорусский государственный университет), принцип действия которых основан на реакции Либермана-Бурхарда. Липидную фракцию ЛПВП экстрагировали смесью хлороформ: метанол (2:1). Общие фосфолипиды (ОФЛ) ЛПВП определяли после их минерализации по неорганическому фосфату в реакции с молибденовокислым аммонием в присутствии аскорбиновой кислоты. Фосфолипиды разделяли двумерной тонкослойной хроматографией [1], собирали в огнеупорные пробирки и минерализовали в хлорной кислоте при температуре 220 – 240ОС. Процентное содержание оценивали по неорганическому фосфату [14]. Для определения спектра жирных кислот эфиров холестерола (ЭХС) ЛПВП, липидный экстракт разделяли мономерной тонкослойной хроматографией в системе растворителей гексан (73мл): диэтиловый эфир (25 мл): ледяная уксусная кислота (2мл). Фракции ЭХС собирали в виалы, метилировали 0,75N серной кислотой в метаноле при температуре 65ОС в течение 24 часов. Метиловые эфиры жирных кислот экстрагировали гексаном. Экстракт упаривали досуха в токе азота, немедленно растворяли в ацетоне и анализировали на газовом хроматографе Цвет 500М (колонка длиной 2 м, набита реоплекс 400, скорость потока газа-носителя (Не) – 30 мл/мин, детектирование пламенно-ионизационным детектором по стандартам метиловых эфиров жирных кислот (Sigma)). Соотношения детектированных жирных кислот рассчитывали по площади пиков и выражали в процентах. Для исследования активности лецитин:холестерол-ацилтрансферазы (ЛХАТ) использовались коммерческие наборы Immunotech Чехия. Принцип метода определения активности ЛХАТ основан на измерении скорости включения 14Схолестерола в состав эфиров холестерола исследуемой плазмы после их выделения методом мономерной тонкослойной хроматографии. Активность фермента выражали в мкмолях образованного холестерола на 1 л плазмы в час. Количество кортизола определяли радиоиммунологическими наборами предоставленными "хозрасчетным опытным производством Института биоорганической химии Академии наук Беларуси". Результаты обрабатывались статистически с использованием t-критерия Стьюдента с помощью компьютерной программы Excel. Результаты и обсуждение

Через 4 часа в ЛПВП крыс с экспериментальным перитонитом достоверно увеличивалось содержание ХС (таблица 1) за счет увеличения активности ЛХАТ (р=0,0007, 0,0006). Увеличение активности ЛХАТ закономерно сопровождалось увеличением содержания продукта этой реакции лизофосфатидилхолинов (ЛФХ) (p<0,0001) и снижением содержания субстратов фосфатидилхолинов  $(\Phi X)(p<0.0001)$  и фосфатидилэтаноламинов  $(\Phi \Theta A)(0.03)$ , что приводило к уменьшению содержания ОФЛ (р=0,0007). Одним из факторов, способствовавших увеличению активности ЛХАТ, было снижение содержания сфингомиелинов (СФМ) (р=0,006), способных специфически ингибировать этот фермент [9]. Исследование жирнокислотного спектра ЭХС ЛПВП показало увеличение содержания пальмитиновой (С16:0) (р=0,02) и дигомо-?-линоленовой (ДГЛК)(С20:3)(0,004) кислот, а так же тенденцию к увеличению содержания линолевой (С18:2) кислоты (р=0,06). При этом содержание миристиновой (С14:0), гептадекановой (С17:0), гептадеценовой (С17:1), олеиновой (С18:1) и арахидоновой (C20:4) кислот было снижено (p=0,0005, 0,015, 0,009, 0,0007 соответственно), а содержание стеариновой кислоты (С18:0) имело тенденцию к более низким, чем у интактных животных значениям (p=0,07). Таким образом, обращает на себя

внимание разделение ЭХС на 2 пула. Первый этерифицирован преимущественно пальмитиновой кислотой (66,29%), а второй-преимущественно ДГЛК (24,6%). Исследование содержания ХС надпочечников (таблица 1) продемонстрировало увеличение его количества в группе экспериментального перитонита (p=0,017). Известно, что у крыс поставка ХС надпочечникам осуществляется в составе ЛПВП и эфиры холестерола переносящие белки (ЭХПБ) в норме не экспрессированы [2]. Однако, при воспалительном процессе, происходит снижение продукции альбумина и даже у крыс экспрессируется ЭХПБ [15], одной из функций которых является транспорт ПНЖК [8]. Вместе с тем ЭХПБ не способны переносить ЭХС этерифицированные насыщенными жирными кислотами [8]. Таким образом, исходя из сказанного можно предположить, что обнаруженные 2 пула ЭХС ЛПВП имеют различное функциональное предназначение. Пул, обогащенный пальмитиновой кислотой, предназначен для поставки ХС надпочечникам, а пул этерифицированный ДГЛК призван обеспечить замещение арахидоновой кислоты в составе фосфолипидов тканей с целью обеспечения продукции простаноидов первого ряда, обладающих менее выраженной провоспалительной активностью, чем простаноиды второго ряда продуцирующиеся из арахидоновой кислоты [11].

Липидный спектр ЛПВП и надпочечников крыс, активность ЛХАТ.

Группа			Опытные	
		Интактные	4 часа	
Показатель			Септицемия	Перитонит
Активность ЛХАТ, мкМ/л <sup>1</sup> /ч <sup>1</sup>		3,77±1,87	5,88±2.26*	16.88±8,94×*/**/
Холестерин ЛПВП, мМ/л		1,47±0.19	1.18±0,28**	1,65±0,05**/**/
ОФЛ ЛПВП, мМ/л		3,42±0,77	3,83±0,77	2,37±0,12**/**/
Спектр фосфо- липидов (%)	ЛФ	33,12±2,76	31,05±2,42	38,66±1,04**/**/
	СФМ	11,74±2,11	14,58±1,93**	9.08±1.7** /**/
	ФΧ	44.22±2,5	41.19±2,53**	40,03±1,68×*
	ФЭА	6,38±1.11	5.86±0,99	5.2±1,1**
	ПГФ	5,21±1,55	7,3±3,95	7,0 <u>1±2</u> ,62*
ХС надпочечников мкМ/г		44,45±7,6	18,84±3,95**	60,15±14,5** /**/
Кортизол ЛПВП, нМ/л		1,5±0,65	5,09±3,0**	1,85±1,18/**/

Примечания: \*\*-достоверно, по сравнению с интактными животными; /\*\*/- достоверно по сравнению с септическими животными; \* и /\*/, соответственно,- изменения на уровне тенденции.

В группе экспериментальной септицемии содержание XC ЛПВП достоверно снижалось (p=0,03). При этом содержание ингибитора ЛХАТ СФМ было выше, чем у интактных животных (p=0,02), что, вероятно, явилось причиной отсутствия достоверного увеличения активности ЛХАТ. Снижение содержания ФХ (p=0,05) вероятнее всего обусловлено нарушением их продукции в печени. Исследование спектра жирных кислот ЭХС ЛПВП продемонстрировало значительное увеличение содержания стеариновой (С18:0) кислоты, увеличение содержания ДГЛК (p=0,0008, 0,012 соответственно) и снижение содержания арахидоновой (С20:4) кислоты (p=0,01) а так же снижение, до следовых количеств, содержания олеиновой (С18:1)

и линолевой (С18:2) кислот. Таким образом, пул ЭХС этерифицированный НЖК составил 94,47% и значительно превосходил пул ЭХС этерифицированных ПНЖК. Исследование содержания ХС надпочечников продемонстрировало уменьшение его количества (p=0,0001), вместе с тем содержание кортизола, связанного с ЛПВП превосходило нормальные значения (p=0,034). Такая картина может свидетельствовать о том, что основная часть ЛПВП крыс с экспериментальной септицемией осуществляет поставку ХС надпочечникам с целью обеспечения продукции глюкокортикоидов, а так же, связываясь с синтезированными кортикостероидами, возможно, как это отмечалось в работах Л.Е.Панина и соавторов [6], потенцирует их активность.

Сопоставление исследуемых показателей у животных обеих экспериментальных групп показало, что в группе с экспериментальной септицемии содержание ХС ЛПВП было ниже, чем у животных с экспериментальным перитонитом (p=0,0006, таблица 1). Это отличие было обусловлено, с одной стороны более высокой активностью ЛХАТ в группе экспериментального перитонита (p=0,0006), а с другой стороны, более интенсивным потреблением надпочечниками ХС ЛПВП в группе экспериментальной септицемии. В пользу более высокой активности потребления ХС ЛПВП свидетельствует достоверное отличие в содержании ХС надпочечников (p=0,0002) и более высокие значения связанного с ЛПВП кортизола (p=0,021). Сопоставление фосфолипидного спектра ЛПВП показало, что в ЛПВП животных с экспериментальным перитонитом содержание ОФЛ было ниже, чем в ЛПВП животных с экспериментальной септицемией (p=0,0002). Это отличие было обусловлено более низким содержанием СФМ (p=0,0001). Активность ЛХАТ у животных с экспериментальным перитонитом превосходила таковую в группе животных с экспериментальной септицемией, что закономерно приводило и к более высоким значениям содержания ЛФХ (р=0,023, <0,0001). В спектре жирных кислот ЭХС ЛПВП определялись следующие отличия (таблица 2). У животных с экспериментальной септицемией ЭХС на 94,47% в основном за счет миристиновой (С14:0) и стеариновой (С18:0) кислот были этерифицированы насыщенными жирными кислотами и лишь на оставшиеся 5,53% моно-и ПНЖК. При этом количество олеиновой (С18:1) и линолевой (18:2) кислот, являющихся предшественниками ?9 и ?6 ПНЖК [3] было снижено до следовых количеств, что свидетельствует о выраженном дефиците ПНЖК.

Таблица 2

Спектр жирных кислот эфиров холестерина ЛПВП

		Опытные		
жк	Интактные, %	4 часа		
		Септицемия, %	Перитонит, %	
14:0	15,4±2,44	10,18±2,7*	1,25±0,2**/**/	
15:0	1,04±0,49	Следы	0,38±0,18	
16:0	50,04±5,2	50,38±0,37	66,29±6,57**/**/	
17:0	0,82±0,3	0,68±0,18	0,15±0,05**/**/	
17:1	0,73±0,19	0,85±0,32	0,19±0,05**/**/	
18:0	5,6±1,47	33,23±5,09**	3,27±0,84* /**/	
18:1	8,29±1.06	Следы	2,35±0.31**	
18:2	0,66±0,22	Следы	1,47±0,49*	
20:3	0,01±0,003	4,43±1,79**	24,61±7,58** /**/	
20:4	17,35±4,0	0,23±0,07**	Следы	

Примечания: \*\*-достоверно, по сравнению с интактными животными; /\*\*/- достоверно по сравнению с септическими животными; \* и /\*/, соответственно,- изменения на уровне тенденции.

Таким образом, сопоставление изменений состава и функциональной активности ЛПВП у крыс с экспериментальным перитонитом и сепсисом позволяет сделать следующие выводы:

- 1. Изменения функциональной активности и состава ЛПВП зависят от пути попадания возбудителя.
- 2. При экспериментальном перитоните увеличивается содержание XC ЛПВП за счет активации ЛХАТ реакции, вероятно с целью поставки XC надпочечникам с одной стороны и поставки ДГЛК тканям с целью ограничения активности воспалительного процесса с другой стороны.
- 3. При экспериментальной септицемии снижается содержание XC ЛПВП по причине увеличения потребления ЛПВП надпочечниками. Отмечается увеличение активности связывания кортизола с ЛПВП, вероятно с целью потенцирования его активности.

## Литература

- 1. Кейтс М. Техника липидологии. Москва.: "Мир," 1975. 358с.
- 2. Климов А.Н., Никульчева Н.Г. (1995) Липиды, липопротеиды и атеросклероз. С.-Петербург.
- 3. Марри Р., Греннер Д., Мейес П., Родуэл В. Биохимия человека. т1. Москва.:"Мир" 1993 381с.
- 4. Осочук С.С., Коневалова Н.Ю. Динамика изменений липидтранспортной системы в первые сутки экспериментального перитонита у крыс //Бюллетень экспериментальной биологии и медицины №11, 2004, Стр. 508-511.
- 5. Осочук С.С., Коневалова Н.Ю. Изменения липидного спектра надпочечников при экспериментальном перитоните у крыс//Здравоохранение 2003 №12. стр.16-18.
- 6. Панин Л.Е. Кузьменко Д.И., Колпаков А.Р. Влияние апобелков липопротеинов крови на функциональное состояние митохондрий печени крыс // Вопр. Мед. Химии 1983. Т29, №3. С.92-95

- 7. Современные методы исследования липопротеинов высокой плотности (методические рекомендации) /Под ред. Н.В.Перовой М.:-1983.175с.
- 8. Титов В.Н. Филогенез и становление транспорта в клетки жирных кислот //Клин. Лаб. Диагностика 1999. N23. C3-7
- 9. Jonas Ana Lecithin cholesterol acyltransferase //Biochimica et Biophysica Acta 1529 (2000) 245-256
- 10. Henk J.van Leeuwen, Andre P. van Beek, Geesje M.Dallinga-Thie et al The role of high density lipoprotein in sepsis // The Netherlands Journal of medicine 2001. V59.-P. 102-110.
- 11. Li Zhou and Eke Nilsson Sources of eicosanoid precursor fatty acid pools in tissues //Journal of Lipid Research, Vol. 42, 1521-1542, October 2001
- 12. Mohamad Navab, Susan Y. Hama, G. M. Anantharamaiah et al. Normal high density lipoprotein inhibits three steps in the formation of mildly oxidized low density lipoprotein: steps 2 and 3 //Journal of Lipid Research, Vol. 41, 1495-1508, September 2000
- 13. Timo J. Nevalainen; Markku M. Haapamaki, Juha M. Gronroos Roles of secretory phospholipases A2 in inflammatory diseases and trauma //Biochimica et Biophysica Acta 1488 (2000) 83-90
- 14. Vaskowsky V.E. et al. A universal reagent for fosfolipids analisis //J.Chromatogr. 1975. Vol.114, P.129-141.
- 15. van Tol F., Jansen E.H., Koomans H.A., Joles J.A. Hyperlipoproteinemia in Nagase analbuminemic rats: effects of pravastatin on plasma (apo)lipoproteins and lecithin:cholesterol acyltransferase activity. // J Lipid Res. 1991 Nov;32(11):1719-28.