

НАЦІОНАЛЬНИЙ ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ

**УКРАЇНСЬКИЙ
БІОФАРМАЦЕВТИЧНИЙ
ЖУРНАЛ**



**УКРАИНСКИЙ
БИОФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ
ЖУРНАЛ**



**UKRAINIAN
BIOPHARMACEUTICAL
JOURNAL**

Заснований у лютому 2008 р.

№ 1 (58) 2019

УДК 615.015:615.3:615.31

Журнал включено до переліку наукових фахових журналів України у галузі біологічних та фармацевтичних наук (наказ МОН України від 12.05.2015 р. № 525)

УКРАЇНСЬКИЙ БІОФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЖУРНАЛ

ЗАСНОВНИК:
НАЦІОНАЛЬНИЙ ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ

Головний редактор

Л. М. Малоштан, д. біол. н., професор

Головний науковий консультант

В. П. Черних, д. фармац. н., д. хім. н., професор

Науковий радник

С. М. Дроговоз, д. мед. н., професор

Заступник головного редактора

А. Л. Загайко, д. біол. н., професор

Відповідальний секретар

Л. В. Галузінська, к. біол. н., доцент

Редакційна колегія:

Singab, Abdel Nasser B., **[П. О. Безуглій]**, М. Я. Головенко, І. С. Гриценко, В. С. Кисличенко, В. М. Ковалев, Н. М. Кононенко, В. М. Кравченко, О. Ю. Петренко, **[О. І. Тихонов]**, Н. І. Філімонова, С. Ю. Штриголь, Л. В. Яковлєва, Т. Г. Ярних

Схвалено вченогою радою НФаУ (протокол № 2 від 26.02.2019 р.)

Є. О. ФЕРЕНЧУК, І. В. ГЕРУШ

*Вищий державний навчальний заклад України
«Буковинський державний медичний університет»*

ВПЛИВ ТРИДЕННОГО ВВЕДЕННЯ ГЛУТАТОНУ НА МЕТАБОЛІЗМ ГІДРОГЕН СУЛЬФІДУ У ПЕЧІНЦІ ЩУРІВ ЗА УМОВ ЕКСПЕРИМЕНТАЛЬНОЇ НЕФРОПАТИЇ

Актуальність. В останні роки зросла зацікавленість науковців до обміну сірковмісних амінокислот, а також до метаболізму гідроген сульфіду (H_2S) та глутатіону. Водночас вплив трипептиду глутатіону на стан системи обміну газотрансміттера H_2S за умов нефропатії залишається не вивченим.

Мета роботи – вивчити вплив триденного введення глутатіону на систему H_2S -генеруючих ензимів, концентрацію та продукцію H_2S у печінці щурів за умов експериментальної нефропатії.

Матеріали та методи. Експериментальну нефропатію моделювали шляхом введення білим щурам-самцям фолієвої кислоти внутрішньоочеревинно в дозі 250 мг/кг. Глутатіон вводили інтраструктурально в дозі 100 мг/кг маси тіла впродовж 3-х днів.

Результати та їх обговорення. За умов експериментальної нефропатії спостерігалося зниження концентрації гідроген сульфіду на 37,92 % та продукції гідроген сульфіду – на 34,84 % відповідно порівняно з контрольною групою. Введення глутатіону привело до зростання цих показників на 36,32 % та 48,4 % відповідно у порівнянні з показниками тварин із нефропатією. Активність цистатіонін- γ -ліази (CSE), цистатіонін- β -синтази (CBS) та цистеїноамінотрансферази (CAT) у печінці щурів із нефропатією була знижена на 38,98 %, 33,73 % та 26,76 % відповідно у порівнянні з тваринами контрольної групи. Глутатіон підвищував активність CSE та CBS на 31 % та 33,55 % у порівнянні з групою тварин із нефропатією відповідно. Активність цистатіонінамінотрансферази за умов уведення трипептиду зростала на 49,3 % і при цьому перевищувала показник контрольної групи.

Висновки. Активність H_2S -продукуючих ензимів за умов експериментальної нефропатії у печінці щурів знижується. Введення глутатіону підвищувало вміст H_2S та сприяло зростанню активності H_2S -генеруючих ензимів у печінці щурів із нефропатією, можливо, за рахунок безпосередньої участі трипептиду у біосинтезі гідроген сульфіду, а також завдяки його детоксикаційним та антиоксидантним властивостям.

Ключові слова: нефропатія; гідроген сульфід; глутатіон

E. Ferenchuk, I. Gerush

Effect of three-day Glutathione introduction on hydrogen sulfide metabolism in liver of rats under experimental nephropathy conditions

Topicality. Scientists are becoming more interested in the exchange of sulfur-containing amino acids and hydrogen sulfide (H_2S) metabolism and glutathione. But the effect of tripeptide on the H_2S metabolism by nephropathy is not studied enough.

Aim. To study the effect of tree-day glutathione introduction on the system of H_2S -producing enzymes, concentration and production in the liver of rats under conditions of experimental nephropathy.

Materials and methods. The experiment was conducted on albino mature male rats. The animals in experimental group were administered a single intraperitoneal dose of folic acid (250 mg/kg). Glutathione was introduced intragastral (100 mg/kg) during 3 days after intoxication.

Results and discussion. Under conditions of experimental nephropathy, there was a decrease in concentration of hydrogen sulfide by 37.92 % and the production of hydrogen sulfide by 34.84 % compared with the control group. The introduction of glutathione led to an increase in these indicators by 36.32 % and 48.4 % compared with the animals with nephropathy. The activity of cystathionine- γ -lyase (CSE), cystathionine- β -synthase (CBS) and cysteaminotransferase (CAT) in the liver of rats with nephropathy was reduced by 38.98 %, 33.73 % and 26.76 % compared with animal control group. Glutathione increased the activity of CSE and CBS by 31 % and 33.55 % compared with a group of animals with nephropathy. The activity of cystathionine aminotransferase in the conditions of tripeptide increased by 49.3 % introduction and exceeded the date of the control group.

Conclusions. The activity of H_2S -producing enzymes in experimental nephropathy in the liver of rats is decreased. The introduction of glutathione increased the content of hydrogen sulfide and promoted the growth of the activity of H_2S -producing enzymes in the liver of rats with nephropathy. As reasons for this effect, the possibility of including tripeptide as a source of cysteine in the synthesis of hydrogen sulfide is considered.

Key words: nephropathy; hydrogen sulfide; glutathione

Е. А. Ференчук, І. В. Геруш

Вплив трехдневного введення глутатіона на метаболізм сульфіда водорода в печени кріс в умовах експериментальної нефропатії

Актуальність. В последнее время выросла заинтересованность ученых к обмену серосодержащих аминокислот, а также к метаболизму сероводорода (H_2S) и глутатиона. В то же время влияние трипептида глутатиона на состояние обмена газотрансмиттера H_2S в условиях нефропатии не изучено.

Цель работы – изучить влияние трехдневного введения глутатиона на систему H_2S -продуцирующих энзимов, концентрацию и продукцию в печени крыс в условиях экспериментальной нефропатии.

Материалы и методы. Экспериментальную нефропатию моделировали путем введения белым половозрелым крысам-самцам фолиевой кислоты внутрибрюшно в дозе 250 мг/кг. Глутатион вводили интрагастрально в дозе 100 мг/кг массы тела в течение 3-х дней.

Результаты и их обсуждение. В условиях экспериментальной нефропатии наблюдалось снижение концентрации водород сульфида на 37,92 % и продукции сероводорода на 34,84 % соответственно по сравнению с контрольной группой. Введение глутатиона привело к возрастанию этих показателей на 36,32 % и 48,4 % по сравнению с показателями животных с нефропатией. Активность цистатинин- γ -лиазы (CSE), цистатинин- β -сигнатазы (CBS) и цистеиноаминотрансферазы (CAT) в печени крыс с нефропатией была снижена соответственно на 38,98 %, 33,73 % и 26,76 % по сравнению с показателями животных контрольной группы. Глутатион повышал активность CSE и CBS на 31 % и 33,55 % по сравнению с группой животных с нефропатией. Активность цистатининаминотрансферазы в условиях введения трипептида выросла на 49,3 %, и при этом превысился показатель контрольной группы.

Выводы. Активность H_2S -продуцирующих энзимов в условиях экспериментальной нефропатии в печени крыс была сниженой. Введение глутатиона повышало содержание сероводорода и способствовало росту активности H_2S -продуцирующих энзимов в печени крыс с нефропатией. В качестве причин указанного эффекта рассматривается не только общее положительное влияние глутатиона на антиоксидантный статус организма, но и возможность включения трипептида как источника цистеина в процессы синтеза сероводорода.

Ключевые слова: нефропатия; сероводород; глутатион

ВСТУП

Одна з актуальних проблем сучасного суспільства – розвиток гострих та хронічних захворювань нирок, які супроводжуються метаболічними порушеннями і токсичним ураженням організму, що призводить до окиснювального стресу у клітинах та до уражень печінки як головного детоксикаційного органу.

Саме тому останні десятиліття науковцями проводиться пошук ефективних антиоксидантів для попередження та захисту організму від наслідків окиснювального стресу у клітинах за умов патології.

Глутатіон – трипептид, який володіє вираженими детоксикаційними та антиоксидантними властивостями. Система глутатіону в організмі відновлює понад 300 окиснених субстанцій, зокрема зв'язує вільні радикали, відновлює продукти пероксидного окиснення ліпідів, фосфоліпідів мембран, білків, відновлює вітаміни С та Е [1].

Також зросла зацікавленість науковців до обміну сірковмісних амінокислот, метаболізму гідроген сульфіду (H_2S), який володіє цитопротекторними властивостями і є ендогенним модулятором біологічних функцій організму [2]. Відомо, що гідроген сульфід у межах фізіологічних концентрацій здатний проявляти антиоксидантні та протизапальні властивості.

Зокрема, відомо [3], що метаболічні шляхи глутатіонової системи та системи обміну H_2S є взаємопов'язаними, а висока концентрація гідроген сульфіду сприяє підвищенню рівня глутатіону. Але вплив трипептиду на стан системи обміну газотрансміттера за умов нефропатії залишається не вивченим.

Мета роботи – вивчити вплив глутатіону на систему H_2S -генеруючих ензимів, концентрацію та про-

дукцію H_2S у печінці щурів за умов експериментальної нефропатії.

МАТЕРІАЛИ ТА МЕТОДИ

Експеримент проводили на 84 білих статевозрілих щурах-самцях масою 160-180 г. Нефропатію моделювали шляхом одноразового внутрішньоочеревинного введення фолієвої кислоти (Sigma-Aldrich) у дозі 250 мг/кг [4]. Тварини перебували в умовах віварію зі сталим температурним та світловим режимами і були поділені на три групи: 1 – інтактна група тварин, 2 – тварини з експериментальною нефропатією, 3 – тварини з нефропатією, яким інтрагастрально в дозі 100 мг/кг вводили глутатіон упродовж трьох днів (Sigma-Aldrich). Тварин виводили з експерименту на наступний день після останнього введення глутатіону відповідно до вимог Європейської конвенції із захисту експериментальних тварин (86/609 ЄСС). Вимірювання проводили на спектрофотометрі Agilent Cary 60.

Активність десульфуруючих ензимів (цистатін- γ -ліази, цистатін- β -сигнатази та цистатінамінотрансферази) оцінювали за кількістю утвореного гідроген сульфіду [5]. Визначення продукції та концентрації гідроген сульфіду проводили методом [6, 7], що ґрунтується на реакції між сульфідом та N, N-диметилпарафенілендіаміном у кислому середовищі в присутності іонів Fe³⁺. Концентрацію протеїну визначали за методом Лоурі [8].

Статистичну обробку отриманих даних здійснювали за допомогою непараметричного критерію Вілкоксона. Результати вважалися достовірними при $p < 0,05$.

Таблиця

**ПОКАЗНИКИ ОБМІНУ ГІДРОГЕН СУЛЬФІДУ В ПЕЧІНЦІ ЩУРІВ ЗА УМОВ
ЕКСПЕРИМЕНТАЛЬНОЇ НЕФРОПАТИЇ ТА ЗАСТОСУВАННЯ ГЛУТАТОНУ ($M \pm m$)**

Досліджувані показники	Контроль, $n = 36$	Нефропатія, $n = 25$	Нефропатія + глутатіон, $n = 23$
H_2S -концентрація, нмоль/л	$21,33 \pm 0,24$	$13,24 \pm 0,76^{**}$	$18,05 \pm 0,69^{**}/***$
H_2S -продукція, нмоль/хв/мг білка	$38,2 \pm 0,27$	$24,89 \pm 0,67^{**}$	$36,96 \pm 0,45^{**}/***$
Цистатіонін- γ -ліаза, нмоль H_2S /хв/мг білка	$3,31 \pm 0,06$	$2,02 \pm 0,13^{**}$	$2,65 \pm 0,13^{**}/***$
Цистатіонін- β -сінтаза, нмоль H_2S /хв/мг білка	$2,49 \pm 0,06$	$1,65 \pm 0,13^{**}$	$2,28 \pm 0,15^{**}/***$
Цистеїноамінотрансфераза, нмоль H_2S /хв/мг білка	$2,69 \pm 0,05$	$1,97 \pm 0,12^{**}$	$2,96 \pm 0,11^{**}/***$

Примітка: дані представлені у вигляді середня ± стандартна помилка середньої ($M \pm m$); * – статистично значущі відмінності у порівнянні з показниками контрольної групи тварин, $p < 0,05$; ** – статистично значущі відмінності у порівнянні з показниками контрольної групи тварин, $p < 0,01$; *** – статистично значущі відмінності у порівнянні з показниками групи тварин із нефропатією, $p < 0,01$.

РЕЗУЛЬТАТИ ТА ЇХ ОБГОВОРЕННЯ

За умов експериментальної нефропатії спостерігалося зниження концентрації на 37,92 % та продукції гідроген сульфіду на 34,84 % відповідно порівняно з контрольною групою (таблиця). В той же час введення глутатіону привело до зростання цих показників на 36,32 % та 48,4 % відповідно в порівнянні з показниками тварин із нефропатією.

H_2S -генеруюча активність CSE, CBS та CAT у печінці щурів із нефропатією була знижена на 38,98 %, 33,73 % та 26,76 % відповідно у порівнянні з тваринами контрольної групи. Такі зміни можуть зумовлюватися порушенням регуляції внутрішньоклітинного обміну, синтезу глутатіону та інших важливих біологічно активних сполук.

Глутатіон підвищував рівень гідроген сульфіду за рахунок збільшення активності CSE та CBS на 31 % та 33,55 % відповідно в порівнянні з групою тварин із нефропатією (табл.). Введення трипептиду підвищувало активність CAT на 49,3 % та перевищувало показники активності контрольної групи тварин.

Можна припустити, що цистеїн, присутній в складі глутатіону, використовується у реакціях синтезу гідроген сульфіду, а антиоксидантні [9] та детоксикаційні властивості глутатіону додатково сприяють покращенню досліджуваних показників у печінці тварин.

рин із експериментальною нефропатією. Також відомо [10], що трипептид може брати участь у трансмембральному перенесенні електронів, тому можливим є утворення H_2S із глутатіону шляхом нуклеофільного заміщення α -углецю.

Вивчення впливу глутатіону на метаболізм H_2S за умов нефропатії є перспективним напрямком подальших досліджень, які дозволять виявити нові способи підвищення ефективності лікування нефропатії та їх ускладнень.

ВИСНОВКИ

Експериментальна нефропатія призводить до зниження активності H_2S -генеруючих ензимів, що зумовлює зменшення продукції та концентрації гідрогену сульфіду у печінці щурів.

Встановлено тісний зв'язок метаболічних шляхів глутатіонової системи та гідрогену сульфіду: введення глутатіону сприяло зростанню продукції і вмісту гідрогену сульфіду та підвищенню активності H_2S -генеруючих ензимів у печінці щурів із нефропатією, можливо, завдяки включенням трипептиду як джерела цистеїну в процеси синтезу гідроген сульфіду, а також завдяки його детоксикаційним та антиоксидантним властивостям.

Конфлікт інтересів: відсутній.

ПЕРЕЛІК ВИКОРИСТАНИХ ДЖЕРЕЛ ІНФОРМАЦІЇ

- Dominko, K. Glutathionylation: A regulatory role of glutathione in physiological processes / K. Dominko, D. Dilic // Arch. Ind. Hyg. Toxicol. – 2018. – Vol. 69. – P. 1–24. <https://doi.org/10.2478/aiht-2018-69-2966>
- Giuffre, A. Hydrogen Sulfide Biochemistry and Interplay with Other Gaseous Mediators in Mammalian Physiology / A. Giuffre, J. B. Vicente // Oxid. Med. Cell. Longev. – 2018. – Vol. 2018. – P. 1–31. <https://doi.org/10.1155/2018/6290931>
- Kimura, Y. Hydrogen Sulfide Increases Glutathione Production and Suppresses Oxidative Stress in Mitochondria / Y. Kimura, Y.-I. Goto // Antioxidants & Redox Signaling. – 2010. – № 12 (1). – P. 1–13.
- Folic acid induces acute renal failure (ARF) by enhancing renal prooxidant state / A. Gupta, V. Puri, R. Sharma, S. Puri // Experimental and Toxicol. Pathol. – 2012. – Vol. 64 (3). – P. 225–232. <https://doi.org/10.1016/j.etp.2010.08.010>
- Stipanuk, M. H. Characterization of the enzymic capacity for cysteine desulphhydration in liver and kidney of the rat / M. H. Stipanuk, P. W. Beck // Biochem. J. – 1982. – Vol. 206 (2). – P. 267–277. <https://doi.org/10.1042/bj2060267>
- The vasorelaxant effect of H_2S as a novel endogenous K_{ATP} channel opener / W. Zhao, J. Zhang, Y. Lu, R. Wang // Eur. Molecular Biol. Organization. – 2001. – Vol. 20. – P. 6008–6016. <https://doi.org/10.1093/emboj/20.21.6008>
- Siegel, L. M. A direct microdetermination for sulfide / L. M. Siegel // Analytical Biochem. – 1965. – Vol. 11. – P. 126–132. [https://doi.org/10.1016/0003-2697\(65\)90051-5](https://doi.org/10.1016/0003-2697(65)90051-5)
- Protein measurement with the folin phenol reagent / O. H. Lowry, N. I. Rosenbrough, A. L. Farr, R. I. Randall // J. Biol. Chem. – 1951. – Vol. 193. – P. 265–275.
- Allen, J. Effects of oral glutathione supplementation on systemic oxidative stress biomarkers in human volunteers / J. Allen, R. D. Bradley // J. Altern. Complement Med. – 2011. – Vol. 17 (9). – P. 827–833. <https://doi.org/10.1089/acm.2010.0716>
- Hydrogen sulfide mediates the vasoactivity of garlic / G. A. Benavides, G. L. Squadrito, R. W. Mills et al. // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. – 2007. – Vol. 104. – P. 17977–17982. <https://doi.org/10.1073/pnas.0705710104>

REFERENCES

- Dominko, K., & Đikić, D. (2018). Glutathionylation: a regulatory role of glutathione in physiological processes. *Archives of Industrial Hygiene and Toxicology*, 69 (1), 1–24. <https://doi.org/10.2478/aiht-2018-69-2966>
- Giuffrè, A., & Vicente, J. B. (2018). *Hydrogen Sulfide Biochemistry and Interplay with Other Gaseous Mediators in Mammalian Physiology. Oxidative Medicine and Cellular Longevity*, 2018, 1–31. <https://doi.org/10.1155/2018/6290931>
- Kimura, Y., Goto, Y.-I., & Kimura, H. (2010). Hydrogen Sulfide Increases Glutathione Production and Suppresses Oxidative Stress in Mitochondria. *Antioxidants & Redox Signaling*, 12 (1), 1–13. <https://doi.org/10.1089/ars.2008.2282>
- Gupta, A., Puri, V., Sharma, R., & Puri, S. (2012). Folic acid induces acute renal failure (ARF) by enhancing renal prooxidant state. *Experimental and Toxicologic Pathology*, 64 (3), 225–232. <https://doi.org/10.1016/j.etp.2010.08.010>
- Stipanuk, M. H., & Beck, P. W. (1982). Characterization of the enzymic capacity for cysteine desulphhydration in liver and kidney of the rat. *Biochemical Journal*, 206 (2), 267–277. <https://doi.org/10.1042/bj2060267>
- Zhao, W., Zhang, J., Lu, Y., Wang, R. (2001). The vasorelaxant effect of H2S as a novel endogenous gaseous KATP channel opener. *The EMBO Journal*, 20 (21), 6008–6016. <https://doi.org/10.1093/emboj/20.21.6008>
- Siegel, L. M. (1965). A direct microdetermination for sulfide. *Analytical Biochemistry*, 11, 126–132. [https://doi.org/10.1016/0003-2697\(65\)90051-5](https://doi.org/10.1016/0003-2697(65)90051-5)
- Lowry, O. H., Rosenbrough, N. I., Farr, A. L., Randall, R. I. (1951). Protein measurement with the folin phenol reagent. *J. Biol. Chem.* 193, 265–275.
- Allen, J., & Bradley, R. D. (2011). Effects of Oral Glutathione Supplementation on Systemic Oxidative Stress Biomarkers in Human Volunteers. *The Journal of Alternative and Complementary Medicine*, 17 (9), 827–833. <https://doi.org/10.1089/acm.2010.0716>
- Benavides, G. A., Squadrito, G. L., Mills, R. W., Patel, H. D., Isbell, T. S., Patel, R. P., ... Kraus, D. W. (2007). Hydrogen sulfide mediates the vasoactivity of garlic. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 104 (46), 17977–17982. <https://doi.org/10.1073/pnas.0705710104>

Відомості про авторів:

Ференчук Є. О., аспірант кафедри біоорганічної і біологічної хімії та клінічної біохімії, Вищий державний навчальний заклад України «Буковинський державний медичний університет». Е-mail: yelena_f@ukr.net. ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-9526-0686>
 Геруш І. В., канд. мед. наук, доцент кафедри біоорганічної і біологічної хімії та клінічної біохімії, проректор з науково-педагогічної роботи, Вищий державний навчальний заклад України «Буковинський державний медичний університет». Е-mail: gerush.igor@bsmu.edu.ua

Information about authors:

Ferenchuk Y., PhD-student of the Department of Bioorganic and Biological Chemistry and Clinical Biochemistry of Higher State Educational Establishment of Ukraine "Bukovinian State Medical University". E-mail: yelena_f@ukr.net. ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-9526-0686>
 Gerush I., M.D, PhD in medicine by speciality biochemistry, associate professor of the Department of Bioorganic and Biological Chemistry and Clinical Biochemistry, Vice rector of scientific and pedagogical work of Higher State Educational Establishment of Ukraine "Bukovinian State Medical University". E-mail: gerush.igor@bsmu.edu.ua

Сведения об авторах:

Ференчук Е. А., аспирант кафедры биоорганической и биологической химии и клинической биохимии, Высшее государственное учебное заведение Украины «Буковинский государственный медицинский университет». Е-mail: yelena_f@ukr.net.
 ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-9526-0686>

Геруш И. В., канд. мед. наук, доцент кафедры биоорганической и биологической химии и клинической биохимии, проректор по научно-педагогической работе, Высшее государственное учебное заведение Украины «Буковинский государственный медицинский университет». Е-mail: gerush.igor@bsmu.edu.ua

Надійшла до редакції 10.12.2018 р.