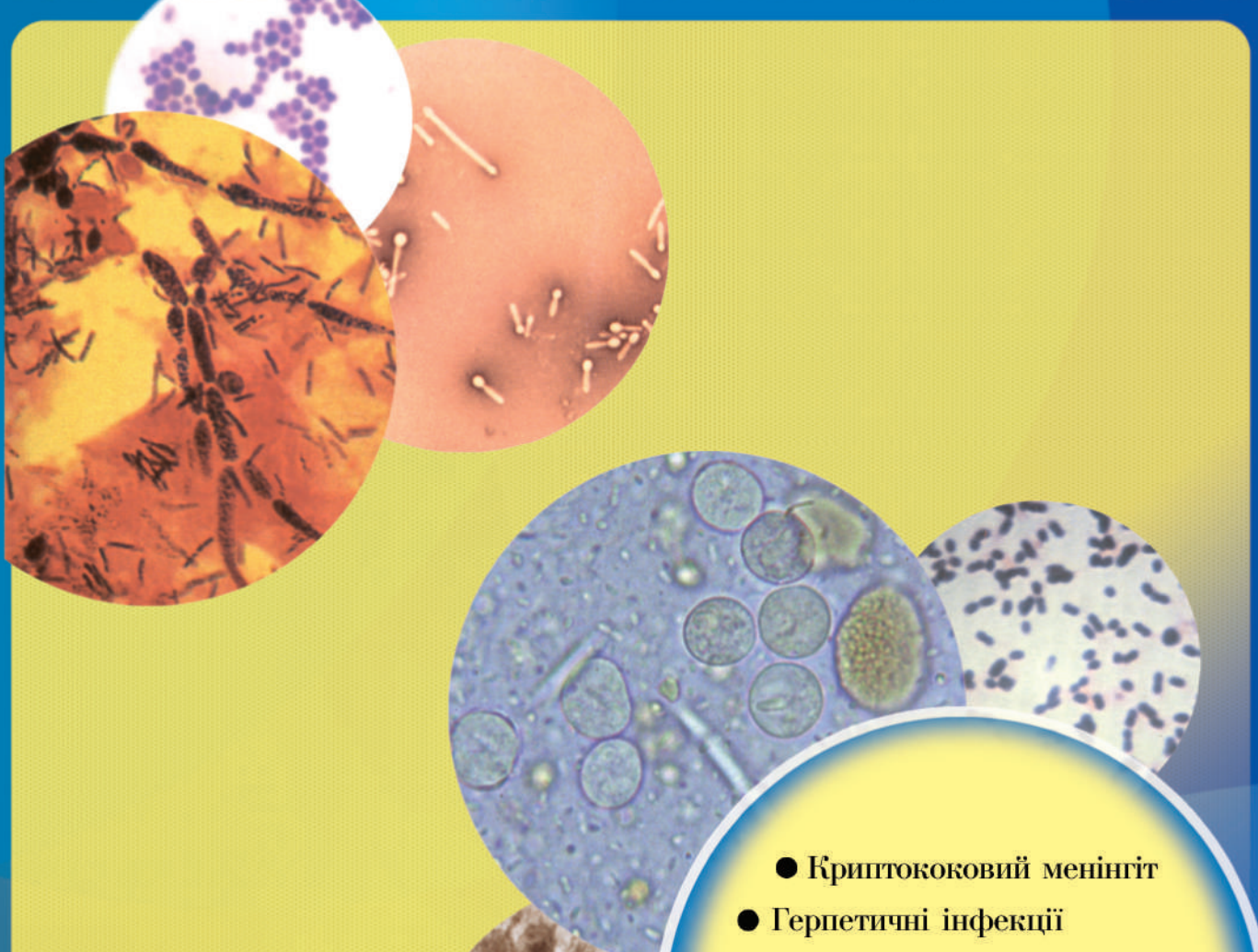




ІНФЕКЦІЙНІ ХВОРОБИ

1(79) 2015

ВСЕУКРАЇНСЬКИЙ НАУКОВО-ПРАКТИЧНИЙ МЕДИЧНИЙ ЖУРНАЛ



- Криптококковий менінгіт
- Герпетичні інфекції
- Кір
- Токсоплазмоз
- Туберкульоз
- Бактеріофаги
- Лептоспірозд

ISSN 1681-2727



9 771681 272000

ІНФЕКЦІЙНІ ХВОРОБИ

Головний редактор **М.А. Андрейчин**

Н.А. Васильєва,
Ж.І. Возіанова,
К.С. Волков,
О.П. Волосовець,
В. Гальота,
В.І. Задорожна,
О.Л. Івахів,
С.І. Климнюк (заступник головного редактора),
І.М. Кліщ,
В.С. Копча (відповідальний секретар),
М.М. Корда,
Л.Т. Котляренко,
С.О. Крамарьов,
Ю.І. Кундієв,
В.Ф. Марієвський,
М.Д. Чемич,
Ю.І. Фещенко.

I.В. Богадельніков (Сімферополь),
Н.О. Виноград (Львів),
Б.А. Герасун (Львів),
О.А. Голубовська (Київ),
О.В. Деміховська (Росток, Німеччина),
Б.М. Дикий (Івано-Франківськ),
Г.М. Дубинська (Полтава),
О.К. Дуда (Київ),
О.М. Зінчук (Львів),
І.З. Карімов (Сімферополь),
І.О. Карпов (Мінськ, Білорусь),
В.М. Козько (Харків),
І.П. Колеснікова (Київ),
А. Лайшконіс (Каунас, Литва),
В.П. Малий (Харків),
С. Маріна (Софія, Болгарія),
Л.В. Мороз (Вінниця),
В.Д. Москалюк (Чернівці),
Е.І. Мусабаєв (Ташкент, Узбекистан),
І.І. Незгода (Вінниця),
К.С. Плочев (Софія, Болгарія),
А.О. Руденко (Київ),
О.В. Рябоконь (Запоріжжя),
К.Л. Сервецький (Одеса),
М.С. Сурemenko (Дніпропетровськ),
Л.А. Ходак (Харків),
В.Р. Шахгільдян (Київ),
В.П. Широбоков (Київ),
А.М. Щербінська (Київ),
О.О. Ярош (Київ).

Всеукраїнський науково-практичний
медичний журнал

Заснований у листопаді 1994 року
Виходить з 1995 року щоквартально

Свідоцтво про державну реєстрацію друкованого засобу масової інформації КВ № 16795-5367 Р, видане Міністерством юстиці України 10.06.2010 р.

Відповідно до постанови президії ВАК України від 26.05.2010 р. № 1-05/4 журнал «Інфекційні хвороби» повторно внесений до переліку наукових фахових видань, в яких можуть публікуватися результати дисертаційних робіт на здобуття наукових ступенів доктора і кандидата наук у галузі медицини

Журнал включено до міжнародних наукометрических баз Google Scholar та Index Copernicus

АДРЕСА РЕДАКЦІЇ:

Журнал «Інфекційні хвороби».
Медуніверситет.
Майдан Волі, 1
м. Тернопіль, 46001, УКРАЇНА
Тел.: (0352) 52-47-25.
E-mail: infecdis@ukr.net

Розповсюдження журналу
за передплатою.

Одержання платежу Тернопільський
державний медичний університет;
код 02010830;
р/р 31252273210444 в
ГУДКСУ в Тернопільській обл.;
МФО 838012.

Видання журналу рекомендоване
вченого радою Тернопільського
державного медичного університету
ім. І.Я. Горбачевського
(протокол № 8 від 23.12.2014 р.).

Дизайн, верстка Ярослава Теслюк
Підписано до друку 24.12.2014 р.

Видавець і виготовник:
ТДМУ імені І.Я. Горбачевського
Майдан Волі, 1
м. Тернопіль, 46001, УКРАЇНА

Свідоцтво суб'єкта видавничої справи
ДК № 2215 від 16.06.2005 р.

За зміст реклами матеріалів
відповідальність несе рекламидаєвець.
При передруці або відтворенні повністю
чи частково матеріалів журналу
«ІНФЕКЦІЙНІ ХВОРОБИ»
посилання на журнал обов'язкове.

ОГЛЯДИ ТА ЛЕКЦІ

© Возна Х.І., Москалюк В.Д., 2015
УДК 611.018.74:616.13/.16-008:[616.98:578.828ВІЛ

Х.І. Возна, В.Д. Москалюк

ЕНДОТЕЛІЙ: ФУНКЦІОНАЛЬНІ ВЛАСТИВОСТІ ТА ЙОГО ДИСФУНКЦІЯ

Буковинський державний медичний університет

Наведено сучасні відомості про фізіологію ендотелію та патогенез ендотеліальної дисфункції. Особлива увага приділена взаємозалежним впливам багатьох вазоактивних субстанцій ендотеліального походження, передусім оксиду азоту (NO) та ендотелінів. Попри загальновизнане значення дисфункції ендотелію при кардіоваскулярній і церебральній патології, значна увага приділена ролі цього явища при ряді інших соматичних та інфекційних недуг, зокрема при ВІЛ-інфекції/СНІДі.

Ключові слова: ендотелій, ендотеліальна дисфункція, кардіоваскулярна патологія, ВІЛ-інфекція/СНІД.

Завдяки інтенсивним і різnobічним дослідженням сьогодні стало очевидно, що ендотелій є складною метаболічною системою й активно функціонуючим органом, що регулює багато фізіологічних процесів [1, 2]. Регуляторні функції ендотелію здійснюються завдяки його активній синтетичній ролі.

В ендотелі мікроциркуляторного русла переважає обмінна, а магістральних судин – метаболічна і синтетична функції. Метаболічна функція ендотелію включає, крім синтезу речовин, захоплення й інактивацію деяких субстанцій, циркулюючих у крові (ацетилхолін, гістамін, брадікінін, катехоламіни та ін.) [3]. Крім цього ендотелій забезпечує безперервний обмін речовин між тканинами і кровотоком, синтезує речовини базально мембрани [4].

Речовини, що продукуються ендотелієм, можна розділити на групи за різноманітними ознаками. У роботі Кужелово М. та ін. [3] субстанції ендотеліального походження згруповані за величиною молекулярною масою: 1) з низькою молекулярною масою: оксид азоту, простациклін, аденоzin, ендотелін, тромбоксан А₂ – ТХА₂, простагландин Н₂, тромбоцитактивуючий фактор (PAF); 2) з вищою молекулярною масою: інтерлейкін-1, гормони росту – фактор росту тромбоцитів (PDGF); 3) з високою молекулярною масою: фактори гемостазу і фібринолітичної системи.

З другого боку, в роботі Малахова В.А. [5] ендотеліальні фактори класифіковані за функціональними особливостями: вазоконстриктори; вазодилататори; речовини, що впливають на гемостаз і фібриноліз.

За швидкістю утворення в ендотелі різні біологічно активні речовини можна розділити на такі групи [6]: 1) речовини, що постійно утворюються в ендотелі (NO, простациклін); 2) речовини, що накопичуються в ендотелі і виділяються з нього при його стимуляції, активації або пошкодженні (фактор Віллебранда, тканинний активатор плазміногену та ін.); 3) речовини, які у фізіологічних умовах практично не утворюються, проте х синтез різко збільшується при активації /пошкодженні ендотелію (ендотелін-1, ICAM-1, VCAM-1, Е-селектин); 4) речовини, що є рецепторами ендотелію (тромбомодулін, receptor проте ну С).

У роботі Мало Л.Т. та ін. [7] наведена найбільш містка й повна класифікація ендотеліальних факторів: 1) вазоактивні субстанції (дилататори і констриктори); 2) фактори росту (промоутери й інгібітори росту); 3) медіатори запалення (молекули адгезії й антигени); 4) гемостатичні і тромботичні фактори (прот-антиагреганти).

Найважливішою з функцій ендотелію визнається регуляція судинного тонусу. Ще Furchtgott і Zawadzki виявили, що розслаблення судин після додавання ацетилхоліну відбувається внаслідок вивільнення ендотелієм ендотеліального фактору релаксації (ЕФР – EDRF – endothelium derived relaxing factor), і активність цього процесу залежить від цілісності ендотеліальної вистилки [1, 8]. Новим проривом у вивчені ендотелію було встановлення рядом вчених [9, 10] хімічно природи ЕФР – оксиду азоту. При цьому виявили, що більшість вазорегулюючих речовин діють на судинну стінку за допомогою універсального механізму – синтезу ендотелієм NO. Оксид азоту, що утворюється з L-аргініну при участі ферменту NO-синтази, активує в гладком'язових клітинах гуанілат-циклазу, стимулюючу синтез циклічного гуанозинмонофосфату (цГМФ) [10]. Циклічний гуанозинмоно-

ОГЛЯДИ ТА ЛЕКЦІ

фосфат є основним внутрішньоклітинним месенджером у серцево-судинній системі й обумовлює розслаблення судин, гальмування активності тромбоцитів і макрофагів [11]. Ефекти оксиду азоту залежать від його концентрації, місця продукції, ступеня дифузії крізь судинну стінку, генерації речовин з наявністю оксиду азоту, здатності взаємодіяти з кисневими радикалами, рівня інактивації [12]. Існує 2 рівні секреції оксиду азоту: 1) базальна секреція NO у фізіологічних умовах підтримує тонус судин у спокої і забезпечує неадгезивність ендотелію щодо формених елементів крові [4]; 2) стимульована секреція NO (як стимули виступають ацетилхолін, брадикінін, гіпоксія, механічна деформація, напруга зрушення) забезпечує вазодилатацію у відповідь на приплив крові [1, 13].

У ході глибокого вивчення природи NO-сінтази (NOS) виявлені 3 типи [14]. NOS 1-го типу – нейрональна (за локалізацією першого виявлення), експресується в нервовій тканині, скелетних м'язах, кардіоміоцитах, епітелії бронхів і трахеї [15]. Це конституціональний фермент, що модулюється внутрішньоклітинним рівнем іонів кальцію і бере участь у механізмах пам'яті, координації між нервовою активністю та судинним тонусом, реалізації болового подразнення [16]. NOS 2-го типу локалізована в ендотеліоцитах, кардіоміоцитах, гладком'язових клітинах, гепатоцитах, але основне джерело – макрофаги [15]. Це індуцильна форма NOS, не залежна від внутрішньоклітинної концентрації іонів кальцію, наслідком активації якої є гіперпродукція оксиду азоту аж до цитотоксичних рівнів. В індукції цього типу ферменту беруть участь прозапальні цитокіни, ендотоксини [17]. Третій тип NOS – ендотеліальний фермент (за місцем первинного виявлення), це конституціональний мембрanoзв'язаний фермент, що регулюється вмістом кальцію. При активації цього ферменту [15] в ендотелі синтезуються фізіологічні рівні оксиду азоту, що забезпечують релаксацію гладких міоцитів. Вважається, що порушення синтезу фізіологічних концентрацій оксиду азоту відіграє найважливішу роль у механізмах ініціації і прогресу ендотеліальної дисфункції [18]. Вазопротекторні функції NO, крім участі у вазорегуляції, полягають в модуляції вивільнення вазоактивних медіаторів, пригніченні адгезії лейкоцитів до судинної стінки. Це відбувається за допомогою інгібіції експресії молекул адгезії VCAM-1, ICAM-1, E-селектину, зниження стабільності м-RНК моноцитарного хемотаксисного фактору, тобто оксид азоту перешкоджає прилипанню, а потім і проникненню в судинну стінку лейкоцитів. Механізми антипроліферативної NO-припусткають його участь в ремоделюванні судинної стінки

шляхом пригнічення мітогенезу і проліферації гладком'язових клітин і фібробластів [19]. Крім цього, NO пригнічує експресію прозапальних генів судинної стінки, зокрема транскрипційного фактору NF-кВ. Важлива участь NO в пригніченні активації, секреторних функцій, адгезії й агрегації тромбоцитів шляхом підвищення в них рівня ц-ГМФ [1, 20].

До судинорозширювальних субстанцій, крім NO, належать простациклін, ендотеліальний фактор гіперполієзації, натрійуретичний С-пептид, адреномодулін [7]. Простациклін (PG_{1,2}), що продукується в ендотелії, меді й адвентиції судин при дії напруги зрушення, гіпоксії, деяких медіаторів, через механізм активації циклічного аденоцимонофосфату (Ц-АМФ) розслабляє гладкі м'язи меді. Простациклін належить до найбільш ефективних природних інгібіторів агрегації тромбоцитів, але не впливає на х адгезію [21].

Баланс у системі вазорегуляції забезпечується, крім вазодилататорів, активним функціонуванням констрикторних агентів. З цих позицій підкреслюється перспективність вивчення ендотелінів і модуляторів х активності [22].

Поліпептидна природа і структура ендотеліну-1 вивчена колективом дослідників у 1988 р. [23]. Різноманіття ендотелінопосередкованих ефектів дієюкою мірою обумовлене поліморфізмом самого ендотеліну і його локалізації. Виділені 3 ізоформи ендотеліну й уточнені джерела х синтезу: ендотелін-1 виробляється головним чином в ендотелії і гладко-м'язових клітинах судин, меншою мірою – нейронами і клітинами деяких внутрішніх органів; джерела ендотеліну-2 – нирки, кишечник, міокард, плацента і матка, а ендотеліну-3 – головний мозок, травний канал, легені та нирки. У низьких концентраціях ендотелін-1 забезпечує вазодилатаційний ефект, а у високих – вазоконстиракцію артерій і вен шляхом активації Ca²⁺-каналів, спричиняє проліферацію гладких міоцитів і фібробластів судинної стінки, бере участь у процесі програмованої клітинної загибелі – апоптозі, забезпечує експресію адгезивних молекул [24].

Фізіологічним антагоністом синтезу ендотеліну-1 є оксид азоту, з другого боку, відсутність вазоконстрикторного ефекту ендотеліну-1 є стимулюючим фактором продукції NO. У ряді досліджень вивчені корелятивні зв'язки між ендотеліном-1 і маркерами метаболізму оксиду азоту (нітрат/нітрати): у здорових осіб не було кореляції між цими показниками, навпаки, між рівнем артеріального тиску, периферичним судинним опором і значеннями ендотеліну-1 в плазмі крові відмічений позитивний зв'язок [25].

У нормальному функціонуючому ендотелії переважає вивільнення вазорелаксуючих речовин. Проте в

ОГЛЯДИ ТА ЛЕКЦІ

певних кровоносних судинах (периферичні вени і великі церебральні артері) нормальний ендотелій схильний до продукції судинозвужувальних речовин, зокрема супероксиду аніону й тромбоксану А₂.

Здоровий ендотелій підтримує інтактною люмінальну поверхню і регулює антикоагулянтні, фібринолітичні та антитромботичні механізми [26]. Антитромботичні ефекти ендотелію виражуються в пригніченні адгезії та агрегації тромбоцитів оксидом азоту і простатікліном [1, 27].

Різноманітні механізми взаємодії ендотеліальних та імуноактивних клітин. Так, ендотеліальна стінка розглядається як ланка імунологічних реакцій при ряді автоімунних і запальних захворювань, що лежить в основі гіперчутливості сповільненого типу, відторгнення трансплантувати, формування імунної відповіді на вірусні, бактерійні та паразитарні агенти. При розвитку імунного запалення ендотелій стає однією з мішеней дії цитокінів (інтерлейкін-1, фактор некрозу пухлин, трансформуючий фактор росту), в той же час ендотеліальні клітини активно беруть участь і в продукції ряду цитокінів (інтерлейкін-1, інтерлейкін-6), виконуючи імунорегуляторну функцію. Медіаторне пошкодження ендотелію може призвести до його дисфункції, оголення або фокального клітинного некрозу [4].

Вивчення стану ендотелію судин при різноманітних патологічних процесах віднедавна стало звичним явищем у наукових дослідженнях [28]. Передусім було встановлено, що порушення функціонального стану ендотелію, зокрема активація та проліферация ендотеліальних клітин, цитокінова реакція та утворення інших прозапальних медіаторів, відіграє важливу роль при багатьох серцево-судинних захворюваннях (ішемічній хворобі серця, ішемічному інсульту), системних хронічних захворюваннях, що супроводжуються ангіопатією (циклическим діабетом, гіпертонічною хворобою), системному ендотоксикозі (гестозі) та ін. Результати експериментальних і клінічних досліджень останніх років підтвердили теорію про важливий причинно-наслідковий зв'язок між виникненням і/або прогресуванням атеросклерозу та функціональним станом ендотелію [29].

Доведена активна участь ендотелію в різноманітних процесах у фізіологічних умовах і при різних патологічних станах: ендотеліоцити беруть безпосередню участь у вазорегуляції за допомогою продукції факторів вазодилатації і вазоконстрикції, імунопатологічних та оксидантних реакціях. Переважне порушення тієї або іншої функції ендотелію залежить від локалізації патологічних процесів, переважання тих чи інших медіаторів запалення, наявності гемодина-

мічних порушень. Результати сучасних досліджень дозволяють вважати, що ендотеліальна дисфункція – один з найважливіших незалежних факторів ризику при діабеті, атеросклерозі, гіпертонії, сепсисі, злоякісних захворюваннях.

Дослідження ендотеліальної дисфункції, під якою розуміють дисбаланс у системі продукції і функціонування численних судинних факторів з порушенням гомеостазу судинної стінки, знайшло віддзеркалення у великій кількості робіт в галузі кардіології [7]. Це дозволило поглянути на патогенез і корекцію серцево-судинної патології з інших позицій.

Дисфункція ендотелію може бути самостійною причиною порушення кровообігу в органі, оскільки нерідко провокує ангіоспазм або тромбоз судин, зокрема, спостерігається при ішемічній хворобі серця. З другого боку, порушення регіонарного кровообігу (венозний застій, ішемія) також можуть призводити до дисфункції ендотелію [30].

Показаний розвиток ендотеліальної дисфункції при гострому коронарному синдромі. При цьому виявлений дисбаланс між ендотеліальними вазодилататорами і вазоконстрикторами у бік останніх і його зв'язок з підвищеним вмістом цитокінів (фактор некрозу пухлин а, інтерлейкіни), що свідчить про медіаторне пошкодження судинного ендотелію при розвитку гострої коронарної судинної реакції.

При дії різних несприятливих факторів ендотеліальна дисфункція проходить декілька фаз [1, 31]: 1) підвищена секреторна активність ендотеліоцитів – фаза компенсації (зворотна) в умовах зростаючих вимог до судинної системи; 2) порушення балансу ендотеліальної секреції – проміжна фаза (зворотна) порушення в системі продукції та інактивації, ускладнення співвідношень ендотеліальних факторів призводять до порушення власне бар'єрної функції ендотелію, підвищується його проникність для моноцитів, прозапальних цитокінів, ендотеліну-1 та ін.; 3) структурно-метаболічне виснаження ендотелію – функціональне згасання, загибелі і десквамація клітин, пригнічення хвиль регенерації – фаза декомпенсації (незворотна).

Стрес, куріння, цукровий діабет, ішемічна хвороба серця, артеріальна гіпертензія здатні спричинити дисбаланс синтезу та інактивації ендотелій-залежних факторів зі зрушеним у бік прокоагуляційною ланкою.

Збільшення частоти захворювань системи кровообігу з віком корелює зі зниженням рівня оксиду азоту, простатікліну, зростанням вмісту ендотеліну-1 і тромбоксану А₂ у плазмі крові. Це відбувається разом з віковозалежними порушеннями судиноруchovoї, антитромботичної і протизапальної (підвищення рівня

ОГЛЯДИ ТА ЛЕКЦІ

прозапального цитокіну – фактору некрозу пухлин- α) функцій ендотелію.

Таким чином, узагальнюючи ці дослідження механізму дії ендотеліальних факторів на судинний тонус, можна відзначити, що причинами скорочення ГМК судин при церебро- або кардіоваскулярній патології є підвищена генерація активних форм кисню (АФК), зміна активності NO-сінтази, а також зниження синтезу NO або посилення його інактивації в умовах гіпоксії.

Структурно-функціональні зміни стінки судин при артеріальній гіпертензії, у тому числі х реомоделювання, ендотеліальна дисфункція, секреція вазоконстрикторів, порушують автoreгуляцію мозкового кровопливу і підвищують вірогідність ішемічного пошкодження.

АФК у низьких концентраціях проявляють захисну дію (мікробіцидну та антиblastому), у високих – пошкоджують власні клітини організму шляхом інактивації ферментів, руйнування базальних і клітинних мембрани, змінюють структуру ДНК, що призводить до руїнації ендотеліоцитів, тромбоцитів, нейронів, фібробластів та інших видів клітин.

Перекисне окислення ліпідів (ПОЛ) в біомембронах активує синтез індуktorів агрегації тромбоцитів – ендоперекисів, а також простагландинів і тромбоксанів. Збільшення інтенсивності ПОЛ у плазмі крові й ендотелії призводить до пригнічення ферменту простациклінсинтетази. У результаті знижується секреція ендотелієм простацикліну – потужного природного атромбогенного чинника [7].

Пошкоджені в процесі окислювального стресу білки здебільшого не відновлюються і підлягають утилізації протеолітичними системами, вже зміненими в ході окислювальних реакцій. Це сповільнює процеси утилізації, призводить до зростання вмісту оксидативних модифікованих протеїнів з прогресуючим пошкодженням клітинних функцій [24].

Інтенсивність вільнопаралікального окислення визначається як швидкістю утворення ініціаторів вільнопаралікального окислення – активних форм кисню, так і антиоксидантними можливостями захисних систем організму. При патологічних станах баланс у системі «активні форми кисню – антиоксидантна система» порушується [1].

Таким чином, ендотеліальна дисфункція – це передусім дисбаланс між продукцією вазодилатуючих, антипроліферативних, ангіопротекторних факторів (NO, простациклін, тканинний активатор плазміногену та ін.) і вазоконстрикторних, протромботичних, проліферативних, прозапальних субстанцій (ендотелін, тромбоксан A₂, супероксиданіон, інгібітор тка-

нинного активатора плазміногену, цитокіни та ін.). При цьому до кінця не ясним залишається питання первинності дисфункції ендотелію при кардіологічній патології та ряді інфекційних недуг, зокрема ВІЛ-інфекції /СНІД/. Очевидно, що фактори ризику судинних захворювань (вік, куріння, надлишкова вага, атерогенні дисліпідемі, гіпергомоцісте немія та ін.) рано чи пізно порушують баланс ендотеліальних судинних агентів, що врешті реалізується в ініціюванні та прогресі патологічних змін судин, у тому числі церебральних [1, 32, 33].

На сьогодні підтверджена участь судинного ендотелію в різних патологічних процесах, що призводять до ішемічно-гіпоксичних, мікроциркуляторних порушень: зміна секреції оксиду азоту та ендотеліну-1, зміна ендотелійзалежних механізмів вазорегуляції, активування окислювальних процесів, гемореологічні порушення, активування тромбоцитарної ланки гемостазу, ініціація проліферативних процесів гладком'язових клітин судин, пошкодження ендотеліоцитів. У зв'язку з цим набуває великого значення подальше вивчення тонких механізмів судинного патогенезу різноманітно інфекційно патології.

Так, нещодавно працівниками нашої кафедри було встановлено, що ВІЛ-інфекція/СНІД/ супроводжується дисфункцією ендотелію, про що свідчить істотне збільшення в сироватці крові хворих вмісту тромбомодуліну, Е-селектину і фактора Віллебранда. Виявлено зворотна кореляція між кількістю Т-хелперів і показниками ендотеліальної дисфункції [27].

Автори довели, що СНІД-асоційовані інфекції (хронічний гепатит С, хронічний гепатит В, туберкульоз легень, герпетичні інфекції, уrogenітальний хламідіоз та ін.) поглиблюють лейко-, лімфопенію, а також дисфункцію ендотелію, причому найбільший вплив на підвищення рівня тромбомодуліну, Е-селектину і фактора Віллебранда мають HBV і, особливо, HCV, інфікування якими супроводжується ВІЛ-інфекцією [28].

Відомо, що ендотеліальна дисфункція може бути обумовлена ВІЛ-інфекцією, імунною реакцією на вірус або ефектами противірусної терапії. ВІЛ-інфекція може викликати функціональні порушення ендотелію, схожі із субклінічним запаленням при атеросклерозі [34]. У ВІЛ-інфікованих пацієнтів з низьким або середнім серцево-судинним ризиком і рівнями ліпідів у межах нормальних значень, проте, була виявленена ендотеліальна дисфункція, якою не було у здорових осіб контрольної групи [35].

Механізмів пошкодження ендотелію при ВІЛ-інфекції може бути декілька. Так, у світовій літературі є дані про безпосереднє інфікування ендотелію ВІЛом [36], хоча пряма цитопатична дія вірусу на ендотелі-

ОГЛЯДИ ТА ЛЕКЦІ

іоцити ще потребує підтвердження. Більш доведеною є схема ВІЛ-індукованого ураження ендотеліальних клітин через каскад запальних реакцій, що також є важливою ланкою в патогенезі ВІЛ-інфекції. Білки ВІЛу започатковують виділення прозапальних цитокінів, таких як інтерлейкін-8 (ІЛ-8), і спричиняють апоптоз ендотелію [37].

Відомо, що вірус імунодефіциту людини при попаданні в організм інфікує імунокомпетентні клітини, проникає в кров'яне русло і розповсюджується по організму. У міру розвитку інфекційного процесу в крові виявляють зміни рівня факторів, що відображають персистентну активацію ендотелію судин або х пошкодження і впливають на функціонування системи коагуляції-антикоагуляції в кров'яному руслі. У крові ВІЛ-інфікованих осіб дослідники встановили збільшення вмісту фактора VIII фон Віллебранда, за допомогою якого здійснюється адгезія тромбоцитів на мембрани ендотеліальних клітин, що веде до тромбоутворення. При цьому кількість фактора Віллебранда корелює зі зменшенням числа CD4+-T-лімфоцитів, рівнем β2-мікроглобуліну і вірусним навантаженням, тобто чинниками, що відображають патогенез захворювання [27]. Стан гіперкоагуляції крові у ВІЛ-інфікованих осіб пов'язаний також зі збільшенням вмісту в крові інгібтора активатора пазміногену, сприяючого тромбоутворенню, і зменшенням рівня антикоагулянтного S-білка [38]. У патогенезі захворювання значне зниження числа CD4+-лімфоцитів у крові супроводжувалося збільшенням вмісту розчинного тромбомодуліну, тобто відбувалося відщеплення від поверхні ЕК тромбомодуліну, наявність якого забезпечує антитромбогенний функції внутрішньо поверхні судин [27]. Збільшення вмісту у крові маркерів активації х пошкодження ендотеліальних клітин, представлених вище, мабуть, пов'язано з кисневим вибухом, оскільки антиоксидантна терапія хворих на СНІД приводила як до поліпшення клінічного перебігу захворювання, так і до зменшення цих показників [39]. Разом з тромбоутворенням у судинному руслі у невелико частини ВІЛ-інфікованих пацієнтів з тромботичною тромбоцитопенічною пурпурою і рідкісною тромботичною мікроангіопатією дисфункція ендотелію виявлялася також локальною проліферацією мікросудинних ендотеліальних клітин за відсутності запального процесу [40]. При цьому сироватка крові таких хворих містила фактори, які при використанні *in vitro* через активацію Fas-ліганду викликали апоптоз ендотеліальних клітин [41].

Однак, попри інтенсивне дослідження ролі й механізму ендотеліально дисфункції при різних хворо-

бах, значення при ВІЛ-інфекції досі з'ясоване недостатньо.

Література

1. Волошин П.В. Эндотелиальная дисфункция при цереброваскулярной патологии / П.В. Волошин, В.А. Малахов, А.Н. Завгородняя. – Харьков, 2006. – 92 с.
2. Ковалева О.Н. Патогенез и лечение тромбоцитарных нарушений в кардиологии / О.Н. Ковалева, Т.Н. Амбросова. – Харьков: Торнадо, 2013. – 80 с.
3. Современные сведения и функции сосудистого эндотелия / [М. Кужелова, С. Эделштайнова, О. Ядронева и др.] // Словакофарма ревю. – 2004. – Т. 4, № 2-3. – С. 55-59.
4. Lusher T.F. Biology of the endothelium / T.F. Lusher, M. Barton // Clin. Cardiology. – 2007. – Vol. 20. – P. 3-10.
5. Клеточно-мембранные аспекты патогенеза, лечения и профилактики хронических церебральных ишемий и нейродегенеративных процессов / В.А. Малахов, А.М. Белоус, И.Н. Пасюра, Г.И. Дорошенко. – Харьков: Ранок, 2009. – 172 с.
6. Inagami T. Endothelium as an endocrine organ / T. Inagami, M. Naruse, R. Hoover // Annu. Rev. Physiol. – 2005. – Vol. 57. – P. 171-189.
7. Малая Л.Т. Эндотелиальная дисфункция при патологии сердечно-сосудистой системы / Л.Т. Малая, А.Н. Корж, Л.Б. Балковая. – Харьков: Торсинг, 2000. – 432 с.
8. Furchtgott R.F. The obligatory role of endothelial cells in the relaxation of arterial smooth muscle by acetylcholine / R.F. Furchtgott, J.V. Zawadzki // Annu. Rev. Physiol. – 2010. – Vol. 327. – P. 373-376.
9. Palmer R.M. Nitric oxide release accounts for the biological activity of endothelium-derived relaxing factor / R.M. Palmer, A.G. Ferrige, S. Moncada // Ibid. – 2007. – Vol. 288. – P. 524-526.
10. Ткаченко М.М. Оксид азоту та судинна регуляція / М.М. Ткаченко // Теоретична медицина. – 2007. – Т. 3, № 2. – С. 241-254.
11. Лечение синдрома диабетической стопы: Методические рекомендации. – Луганск: Управление здравоохранения Луганской областной государственной администрации, Луганская ОКБ, 2003. – 32 с.
12. Беридзе М.З. Механизмы отсроченной гибели нейронов при острой церебральной ишемии в эксперименте / М.З. Беридзе, И.Т. Урушадзе, Р.Р. Шакаришвили // Журнал неврологии и психиатрии им. С.С. Корсакова. Инсульт (приложение). – 2011. – № 3. – С. 35-40.
13. Michael T. Vasoprotection by nitric oxide: mechanisms and therapeutic potential / T. Michael, M. Gewaltig, G. Kojda // Cardiovascular research. – 2012. – Vol. 55. – P. 250-260.
14. Dysfunctional regulations of endothelial nitric oxide synthase (eNOS) expression in response to exercise in mice lacking one eNOS gene / G. Kojda, Y.C. Cheng, J. Burchfield, D.G. Harrison // Circulation. – 2011. – Vol. 103. – P. 2839-2844.
15. Kazuhiro S. Expression and regulation of endothelial nitric oxide synthase / S. Kazuhiro, T. Michel // TCM. – 2007. – N 7 (1). – P. 28-37.
16. Snyder S.H. Biological roles of nitric oxide / S.H. Snyder, D.S. Bredt // Sci. Amer. – 2012. – Vol. 266. – P. 68-71.
17. Zhang H. Nitric oxide differential regulares induction of type II nitric oxide synthase in rat vascular smooth muscle cells versus macrophages / H. Zhang, C. Snead, D. John // Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol. – 2011. – Vol. 21. – P. 529-535.

ОГЛЯДИ ТА ЛЕКЦІ

18. Cooke J.P. Role of nitric oxide in progression and regression of atherosclerosis / J.P. Cooke // West J. Med. – 2006. – Vol. 164. – P. 419-424.
19. Lauer T. Indexes of NO bioavailability in human blood / T. Lauer, P. Kleinbongard, M. Kelm // News Physiol. Sci. – 2012. – Vol. 17, N 12. – P. 251-255.
20. Bassenge E. Antiplatelet effects of endothelium-derived relaxing factor and nitric oxide donors / E. Bassenge // Eur. Heart J. – 2011. – Vol. 12 (Suppl. E). – P. 12-15.
21. Harrison D.G. Cellular and molecular mechanism of endothelial cell dysfunction / D.G. Harrison // J. Clin. Investigig. – 2007. – N 100. – P. 2153-2157.
22. Ендотелій та серцево-судинна патологія / З.О. Себровська, М.В. Белікова, М.М. Данилов, О.І. Плиска // Укр. медичний часопис. – 2010. – № 1 (15). – С. 102-106.
23. A novel potent vasoconstrictor peptide produced by vascular endothelial cells / [M. Yanagisawa, H. Kurihara, S. Kimura et al.] // Nature. – 1988. – Vol. 332. – P. 411-415.
24. Stefanec T. Endothelial apoptosis: could it have a role in the pathogenesis and treatment of disease? / T. Stefanec // Chest. – 2010. – Vol. 117. – P. 841-854.
25. Nitrogen oxide levels in patients after trauma and during sepsis / [J.B. Ochoa, A.O. Udekwu, T.R. Billiar et al.] // Ann. Surg. – 2011. – Vol. 214. – P. 621-626.
26. Rubanyi G.M. The role of endothelium in cardiovascular homeostasis and diseases / G.M. Rubanyi // J. Cardiovasc. Pharmacol. – 2013. – Vol. 22, Suppl. 4. – P. S1-S4.
27. Москалюк В.Д. ВІЛ-інфекція/СНІД / В.Д. Москалюк, С.Р. Меленко. – Чернівці: Видавництво Буковинського державного медичного університету, 2013. – 221 с.
28. Меленко С.Р. Ендотеліальна дисфункція та кріопаті у хворих на ВІЛ-інфекцію/СНІД: автореф. дис. ... канд. мед. наук / С.Р. Меленко. – Київ, 2011. – 22 с.
29. Mantovani A. Cytokine regulation of endothelial cell function / A. Mantovani, F. Bussolino, E. Dejana // The FASEB J. – 2012. – Vol. 6. – P. 2591-2599.
30. Hypoxia/reoxygenation stimulates endothelium to promote neutrophil adhesion / [O. Palluy, L. Morliere, J. C. Gris et al.] // Free Radic. Biol. Med. – 2012. – Vol. 13. – P. 21-30.
31. Дисциркуляторная энцефалопатия (тромбофиля, эндотелиальная дисфункция, демиелинизация) / Под ред. проф. В.И. Головкина. – СПб: РИФ «Роза мира», 2004. – 224 с.
32. Dohi Y. Age-related changes in vascular smooth muscle and endothelium / Y. Dohi, M. Kojima, T. F. Luscher // Drugs Aging. – 2005. – Vol. 7, N 4. – P. 278-291.
33. Halcox J. Endothelial dysfunction and prognosis / J. Halcox // Circulation. – 2012. – Vol. 106. – P. 653-659.
34. Ильянкова А.А. Клинико-морфологическая характеристика внепеченочных проявлений HBV-инфекции / А.А. Ильянкова, П.Е. Крель // Рос. журн. гастроэнт., гепатол., колопроктол. – 2001. – № 3. – С. 11-18.
35. Кудряшева О.В. Эндотелиальный гемостаз: система тромбомодулина и её роль в развитии атеросклероза и его осложнений / О.В. Кудряшева, Д.А. Затейщиков, Б.А. Сидоренко // Кардиология. – 2000. – Т. 40, № 8. – С. 65-70.
36. Chiba T. Multivariate analysis of risk factors for autoimmune diseases patients with human immunodeficiency virus / T. Chiba, Y. Matsuzaki, M. Abe // Human Immunol. – 2006. – Vol. 71. – P. 552-558.
37. Blann A.D. Endothelial cell activation, injury, damage and dysfunction: separate entities or mutual terms? / A.D. Blann // Blood Coagul. Fibrinolysis. – 2000. – Vol. 11, N 7. – P. 623-630.
38. Frangeul L. Human immunodeficiency virus in patients with AIDS, with and without cryoglobulinemia / L. Frangeul, L. Musset, P. Cresta // Clin. Exp. Immunol. – 2006. – Vol. 25, N 10. – P. 427-432.
39. Expression of a new family of receptors similar to CX3 chemokine receptors in endothelial cell precursors / [E. Devic, K. Rizzoti, S. Bodin et al.] // Pathol. Biol. (Paris). – 2009. – Vol. 47, N 4. – P. 330-338.
40. Weiler H. Thrombomodulin / H. Weiler, B.H. Isermann // Thromb. Haemost. – 2003. – Vol. 1, N 7. – P. 1515-1524.
41. Plasma from patients with idiopathic and human immunodeficiency virus-associated thrombotic thrombocytopenic purpura induces apoptosis in microvascular endothelial cells / [J. Laurence, D. Mitra, M. Steiner et al.] // J. Pathol. – 2009. – Vol. 188, N 1. – P. 76-81.

ENDOTHELIUM: FUNCTIONAL PROPERTIES AND ITS DYSFUNCTION

Kh.I. Vozna, V.D. Moskaliuk

SUMMARY. The study deals with current information about the physiology of endothelium and pathogenesis of endothelial dysfunction. Particular attention is paid to the influence of many interconnected vasoactive substances of endothelial origin, especially nitric oxide (NO) and endothelin. Despite the generally accepted value of endothelial dysfunction in cardiovascular and cerebral diseases, much attention is paid to the role of this phenomenon in some somatic and infectious diseases, particularly in HIV-infection/AIDS.

Key words: endothelium, endothelial dysfunction, cardiovascular pathology, HIV-infection/AIDS.

Отримано 28.05.2014 р.