

ОДЕСЬКИЙ МЕДИЧНИЙ ЖУРНАЛ

1 (147) 2015

МЕДИЦИНА
МАЙБУТНЬОГО
В УКРАЇНІ



ISSN 2226-2008

ОДЕСЬКИЙ МЕДИЧНИЙ ЖУРНАЛ

ЗАСНОВАНО У 1926 РОЦІ • ПОНОВЛЕНО У 1997 РОЦІ

Засновники

Міністерство охорони здоров'я України

Одеський національний медичний університет

Головний редактор

Академік НАМН України,
лауреат Державної премії України
В. М. ЗАПОРОЖАН

Редакційна колегія

М. Л. Аряєв, В. В. Бабієнко, Ю. І. Бажора, В. С. Бітенський, В. О. Гельмбольдт, Л. С. Годлевський, В. В. Годован, М. Я. Головенко, А. Г. Гулюк, Б. С. Запорожченко, О. В. Запорожченко, В. Й. Кресюн (*заступник головного редактора*), О. О. Мардашко, А. Є. Поляков, В. О. Полясний, Я. В. Рожковський, Н. О. Романова (*відповідальний секретар*), В. О. Ситнікова, О. А. Шандра

Редакційна рада

П.-А. Абрахамsson — Університетська клініка Лундського університету (Швеція), С. А. Андронаті — Фізико-хімічний інститут ім. О. В. Богатського НАН України (Одеса, Україна), В. В. Безруков — Інститут геронтології НАМН України (Київ, Україна), Г. М. Бутенко — Інститут генетичної і регенеративної медицини НАМН України (Київ, Україна), І. І. Гук — Віденський університет (Австрія), Я. Жанг — Інститут біомедичних технологій (Хунан, Китай), Ю. О. Зозуля — Інститут нейрохірургії ім. А. П. Ромоданова НАМН України (Київ, Україна), А. Д. Клісарова — Варненський медичний університет (Болгарія), Г. В. Книшов — Інститут серцево-судинної хірургії НАМН України (Київ, Україна), М. П. Ландіні — Болонський університет (Італія), С. Б. Середенін — НДІ фармакології ім. В. В. Закусова РАМН (Москва, Росія), С. Д. Трахтенберг — Університет ім. Дж. Вашингтона (Вашингтон, США), Д. Уїтлі — Абердинський університет (Велика Британія), Р. Хусс — Мюнхенський університет (Німеччина), В. Чупіна — Університет «Овідіус» (Констанца, Румунія)



ОДЕСЬКИЙ МЕДИЧНИЙ ЖУРНАЛ

№ 1 (147) 2015

Адреса редакції:

65082, Україна, Одеса,
Валіховський пров., 2

Телефони:

(048) 723-74-24, (048) 728-54-58,
(048) 723-29-63, (048) 719-06-40

E-mail:

odmeded@odmu.edu.ua

Сайт:

<http://journal.odmu.edu.ua>

Науково-практичний журнал

Редактор випуску
В. М. Попов

Літературні редактори
і коректори

А. А. Гречанова

I. К. Каневський

P. В. Мерешко

O. В. Сидоренко

O. В. Титова

Технічний редактор
K. M. Цвігун

Художній редактор
A. B. Попов

Комп'ютерний дизайн,
оригінал-макет

V. M. Попов

A. B. Попов

Фото на обкладинці:
В. М. Попов

На фото:

У навчально-інноваційному
центрі практичної підготовки
лікаря ОНМедУ

Поліграфічні роботи

M. P. Мерешко

L. B. Титова

Одеський медичний журнал

№ 1 (147) 2015

ISSN 2226-2008

Журнал зареєстровано
в Міністерстві інформації України

Свідоцтво про реєстрацію

КВ № 2992

Передплатний індекс 48717

Підписано до друку 12.03.2015.

Формат 60x84/8. Папір офсетний.

Обл.-вид. арк. 13,0

Тираж 200. Зам. 1811.

Видано і надруковано

Одеським національним

медичним університетом.

65082, Одеса, Валіховський пров., 2

Свідоцтво ДК № 668 від 13.11.2001



ЗМІСТ CONTENTS

Teoria та експеримент Theory and Experiment

УЛУЧШЕНИЕ ВЫЖИВАЕМОСТИ ЖИВОТНЫХ
ПОД ВЛИЯНИЕМ СТАТИНОВ ПРИ РАЗНЫХ
МОДЕЛЯХ ОСТРОЙ ПОЧЕЧНОЙ
НEDОСТАТОЧНОСТИ
B. Г. Зеленюк, И. И. Заморский

THE IMPROVED SURVIVAL OF ANIMALS BY
THE ACTION OF STATINS UNDER DIFFERENT MODELS
OF ACUTE RENAL FAILURE
V. G. Zeleniuk, I. I. Zamorskii 5

ФАРМАКОЛОГІЧНА КОРЕНЦІЯ
МЕТОТРЕКСАТ-ІНДУКОВАНОЇ
ЦИТОТОКСИЧНОСТІ В ЕКСПЕРИМЕНТІ
I. A. Зупанець, Т. С. Сахарова, К. В. Ветрова,
Мухамед Ахмед Мусмарі

PHARMACOLOGICAL CORRECTION OF
METOTREXATE-INDUCED CYTOTOXICITY IN
THE EXPERIMENT
I. A. Zupanets, T. S. Sakharova, K. V. Vetrova,
Muhamed Ahmed Musmari 8

ВПЛИВ ТІОТРИАЗОЛІНУ НА ПОКАЗНИКИ
ПРООКСИДАНТНОЇ Й АНТООКСИДАНТНОЇ СИСТЕМ
В КРОВІ ПРИ ЕКСПЕРИМЕНТАЛЬНОМУ
АЛЕРГІЧНОМУ АЛЬВЕОЛІТІ В УМОВАХ
АДРЕНАЛІНОВОГО ПОШКОДЖЕННЯ МІОКАРДА
B. Й. Кресюн, В. В. Годован, В. Б. Піндус

IMPACT OF TIOTRIAZOLINE ON PERFORMANCE OF
PROOXIDANT AND ANTIOXIDANT SYSTEMS IN
BLOOD DURING EXPERIMENTAL ALLERGIC ALVEOLITIS
WHILE THE ADRENAL MYOCARDIAL DAMAGE
V. Y. Kresyun, V. V. Godovan, V. B. Pyndus 14



Одеса
Одеський медуніверситет
2015





УДК 616.61-008.64-085.27.001.4

В. Г. Зеленюк, И. И. Заморский

УЛУЧШЕНИЕ ВЫЖИВАЕМОСТИ ЖИВОТНЫХ ПОД ВЛИЯНИЕМ СТАТИНОВ ПРИ РАЗНЫХ МОДЕЛЯХ ОСТРОЙ ПОЧЕЧНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ

Буковинский государственный медицинский университет, Черновцы, Украина

УДК 616.61-008.64-085.27.001.4

В. Г. Зеленюк, И. И. Заморский

УЛУЧШЕНИЕ ВЫЖИВАЕМОСТИ ЖИВОТНЫХ ПОД ВЛИЯНИЕМ СТАТИНОВ ПРИ РАЗНЫХ МОДЕЛЯХ ОСТРОЙ ПОЧЕЧНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ

Буковинский государственный медицинский университет, Черновцы, Украина

По результатам серии экспериментов по изучению нефропротекторных свойств статинов (аторвастатина, ловастатина, симвастатина) на разных моделях экспериментальной острой почечной недостаточности (ОПН) установлено улучшение выживаемости животных. Для сравнения использовали липофлавон как референс-препарат с доказанной нефропротекторной эффективностью. Наивысшую смертность животных отмечали при этиленгликоловой ОПН — 100 %, наименьшую — при глицероловой (миоглобинурической) ОПН — 14,3 %, а при гентамициновой и ишемической ОПН смертность животных составила 37,5 %. Выживаемость на фоне введения препаратов составила 55,6 % при этиленгликоловой ОПН, 100 % — при глицероловой, 93,8 % — при гентамициновой и 90,6 % — при ишемической. Среди препаратов наивысшую выживаемость животных при всех моделях экспериментальной ОПН отмечали в группе симвастатина.

Ключевые слова: статины, нефропротекция, острая почечная недостаточность, выживаемость.

UDC 616.61-008.64-085.27.001.4

V. G. Zeleniuk, I. I. Zamorskii

THE IMPROVED SURVIVAL OF ANIMALS BY THE ACTION OF STATINS UNDER DIFFERENT MODELS OF ACUTE RENAL FAILURE

The Bukovinian State Medical University, Chernivtsi, Ukraine

Actuality. Acute renal failure (ARF) results in a 19–83% mortality rate with a constant rise in the incidence of this pathology. The prognosis of ARF depends on its causes: in prerenal and postrenal ARF mortality does not exceed 7.5%, but renal ARF leads to 30–40% mortality. As a rational way of ARF pathogenetic treatment was examined the use of statins due to their pleiotropic action, realized in positive anti-proliferative, immunocorrective, antioxidant, anti-inflammatory and antithrombotic effects.

Purpose of the research. To compare the effects of different statins (atorvastatin, lovastatin, simvastatin) on the animals' survival rate under the conditions of ethylene glycol-, gentamicin-, glycerol- and ischemia-induced ARF.

Materials and methods. *In vivo* studies were carried out on 115 nonlinear mature white laboratory rats and 45 mice. Statins were administrated 3–7 days prior to ARF simulation at a dose 20 mg/kg in 1% starch solution by gavage, reference drug lipoflavon (8 mg/kg) was injected intraperitoneally. Myoglobinuric ARF was simulated by an intramuscular injection of 50% solution of glycerol at a dose 10 ml/kg, toxic ARF — by an intramuscular injection of gentamicin solution at a dose of 80 mg/ml or subcutaneous administration to mice of ethylene glycol at 10 ml/kg. Renal ischemia was simulated under general anesthesia (etaminal sodium, 40 mg/kg) by imposing a clamp on renal pedicle for a period of 75 min with subsequent reperfusion for 24 h.

Results of the research. Survival under the conditions of the statins' administration accounted for 55.6% in ethylene glycol ARF, 100% — in myoglobinuric ARF, 93.8% — in gentamicin-induced ARF and 90.6% — in ischemic ARF. Among the studied drugs the highest survival rate for all models of ARF was observed in the simvastatin group.

Key words: statins, renoprotection, acute renal failure, survival rate.

Введение

Острая почечная недостаточность (ОПН) — острое прекращение жизнеобеспечивающей функции почек, при кото-

ром летальность, по данным разных исследований, составляет 19–83 %, а частота возникновения этой патологии постоянно растет [2]. Также прогноз ОПН зависит от ее фор-

мы: у преренальной и постренальной он относительно благоприятен (полного восстановления скорости клубочковой фильтрации достигают более чем в 90 % случаев, а леталь-



ность не превышает 7,5 %), при ренальной ОПН полное выздоровление наступает в 40–50 % случаев, частичное — в 10–15 %, летальность составляет 30–40 % [5].

Несмотря на то, что ОПН уже давно относится к значительным проблемам в реаниматологии и интенсивной терапии, эффективных методов подхода к лечению и профилактике этого синдрома в настоящее время не разработано. Как рациональный способ коррекции ОПН рассматривается влияние на ее патогенетические механизмы с использованием лекарственных средств с нефропротекторными свойствами [2]. Использование с этой целью препаратов из группы статинов обосновано их способностью восстанавливать функцию эндотелия [12], а также проявлять антипролиферативные [11], противовоспалительные [13], иммунокоррегирующие, антиоксидантные и антитромботические эффекты [11]. При исследовании защитного влияния статинов на функции почек ожидаемым было положительное воздействие на выживаемость животных как интегральный критерий нефропротекторного действия препаратов.

Цель работы — сравнить влияние разных статинов (аторвастатина, ловастатина, симвастатина) на выживаемость животных при ренальной форме ОПН разного генеза: этиленгликолевой, гентамициновой, глицероловой, ишемической.

Материалы и методы исследования

Исследование проводили на 115 нелинейных самцах белых крыс массой 160–200 г и 45 мышах обоих полов массой 20–25 г, которые находились в условиях вивария с постоянным поддержанием температуры и влажности с соблюдением требований Европейской конвенции «О защите позвоночных животных, используемых для экспериментальных и других научных целей» [10].

Животных разделили на пять групп ($n=7$ –9): модельной патологии; группы животных, которым вводили исследуемые статины (аторвастатин, ловастатин, симвастатин) в дозе 20 мг/кг внутрижелудочно и препарат сравнения липофлавон в дозе 8 мг/кг внутрибрюшинно за 3–7 дней до моделирования ОПН. Липофлавон использовали как референс-препарат, поскольку доказаны его нефропротекторное действие и улучшение выживаемости мышей при ОПН [1; 5]. Миоглобинурическую ОПН вызывали внутримышечным введением 50 % раствора глицерола в дозе 10 мл/кг, гентамициновую токсическую ОПН — внутримышечным введением раствора гентамицина в дозе 80 мг/мл, токсическую этиленгликоловую ОПН — одноразовым под кожным введением мышам этиленгликоля в дозе 10 мл/кг. Ишемическую ОПН моделировали пережимани-

ем обеих почечных ножек на 60 мин после серединной лапаротомии (наркоз — этаминал-натрий, 40 мг/кг) с последующей реперфузией в течение 24 ч [9]. Статистическую оценку наличия эффекта проводили с использованием критерия углового преобразования Фишера и считали различу достоверной при $p \leq 0,05$.

Результаты исследования и их обсуждение

Все исследованные формы острого поражения почек сопровождались смертностью среди испытуемых животных, причем ожидаемо наиболее низкий уровень выживаемости наблюдали при этиленгликоловой интоксикации (табл. 1). Этиленгликоль — актуальный и довольно избирательный нефротоксин, вызывающий поражение почек и других паренхиматозных органов, а также нервной системы [7; 8].

В течение нескольких часов этиленгликоль поражал внутренние органы, что сопровождалось характерной симптоматикой: боковое положение, арефлексия. Действие токсина привело к высокой летальности уже в первые 12 ч после его введения и достигло 100 % смертности в группе модельной патологии за первые сутки эксперимента (см. табл. 1). Профилактическое введение статинов улучшило выживаемость мышей, причем лучшие показатели отмечали в группе симвастатина — 77,8 %

Таблица 1

Выживаемость животных в условиях острой почечной недостаточности после введения статинов, %

Острая почечная недостаточность	Модельная патология (ОПН)	ОПН + аторвастатин	ОПН + ловастатин	ОПН + симвастатин	ОПН + липофлавон
Этиленгликоловая, выживаемость за 24 ч, $n=9$	0	66,7*	44,4*	77,8**	33,3*
Гентамициновая, выживаемость за 6 дней, $n=8$	62,5	87,5	87,5	100	100
Ишемическая, выживаемость за 24 ч, $n=8$	62,5	87,5	87,5	100	87,5
Глицероловая (миоглобинурическая), выживаемость за 7 дней, $n=7$	85,7	100	100	100	100

Примечание. * — достоверность различия с данными группы животных с модельной патологией ($p \leq 0,05$); ** — достоверность различия с данными группы животных, которым вводили липофлавон ($p \leq 0,05$).



($p \leq 0,05$), что на 44,5 % ($p \leq 0,05$) выше, чем в группе липофлавона. В группах животных, которым вводили аторвастатин и ловастатин, также погибло меньше мышей, что по выживаемости составило 66,7 % ($p \leq 0,05$) и 44,4 % ($p \leq 0,05$) соответственно. Таким образом, использование статинов может уменьшить угрозу летальности при этом остром состоянии и позволит увеличить время для определения дальнейшего медикаментозного лечения патологии почек.

Также к значительной смертности приводило моделирование токсической гентамициновой и ишемическо-реперфузионной ОПН, что в обоих случаях составило 37,5 %. Улучшение выживаемости наблюдали в группах аторвастатина и ловастатина (87,5 %). Введение симвастатина полностью предупреждало гибель животных при обеих формах ОПН. При использовании липофлавона на фоне гентамициновой нефропатии смертность также не наблюдалась, а при ишемично-реперфузионной ОПН летальность отмечали на уровне с аторвастатином и ловастатином. Моделирование миоглобинурической ОПН приводило к сравнительно невысокой смертности в группе животных с модельной патологией, а у крыс, которым вводили препараты, выживаемость составила 100 %.

Продемонстрированные нефропротекторные свойства ингибиторов ГМГ-КоА редуктазы при ОПН вызваны как гиполипидическими, так и плейотропными (нелипидными) эффектами статинов, а именно изученным нами ранее противовоспалительным и антиоксидантным действием с нормализацией функции эндотелия и энергетического обмена [3; 4; 6].

Выводы

Улучшение выживаемости животных при различных моделях ОПН (этиленгликоле-

вая, гентамициновая, глицероловая, ишемическая) доказывает наличие нефропротекторных свойств у исследованных статинов и обуславливается односторонностью фармакодинамических эффектов препаратов и патогенетических механизмов почечной недостаточности. Более выраженное защитное воздействие симвастатина по сравнению с аторвастатином и ловастатином, а также референс-препаратором липофлавоном базируется на значительной гиполипидемической активности и быстрым всасыванием благодаря наивысшей среди статинов липофильности.

ЛИТЕРАТУРА

1. Горошко О. М. Подовження тривалості життя та профілактика морфологічних змін у нирках при моделюванні гострої ниркової недостатності за допомогою препаратів кверцетину / О. М. Горошко, І. І. Заморський, О. В. Геруш // Буковинський медичний вісник. – 2009. – Т. 13, № 4. – С. 80–84. (Прискорення старіння: механізми, діагностика, профілактика : наук.-практ. конф. з міжнар. участю, Чернівці, 8–10 жовт. 2009 р. : матеріали.)
2. Ермоленко В. М. Острая почечная недостаточность : руководство / В. М. Ермоленко, А. Ю. Николаев. – М. : ГЭОТАР-Медиа, 2010. – С. 11–19.
3. Заморський І. І. Нефропротекторные эффекты статинов при острой почечной недостаточности, вызванной рабдомиолизом / И. И. Заморский, В. Г. Зеленюк // Биофизика. – 2014. – Т. 59, вып. 5. – С. 1027–1030.
4. Заморський І. І. Вплив статинів на функціональний стан нирок щурів та вміст прозапальних цитокінів в плазмі крові за токсичної форми гострої ниркової недостатності / І. І. Заморський, О. В. Геруш, В. Г. Зеленюк // Фармацевтичний часопис. – 2014. – № 2 (30). – С. 84–87.
5. Заморський І. І. Препарати кверцетину як перспективні засоби корекції гострої ниркової недостатності / І. І. Заморський, О. М. Горошко // Підготовка клінічних провізорів в Україні: досвід, проблеми та перспективи : матеріали Всеукраїнської наук.-практ. конф., Чернівці, 3–4 жовт. 2007 р. – Чернівці, 2007. – С. 46.
6. Зеленюк В. Г. Зв'язок нефропротекторних та плейотропних властивостей статинів при ішемично-реперфузивній гострій нирковій недостатності / В. Г. Зеленюк // Український біофармацевтичний журнал. – 2014. – № 4 (33). – С. 16–20.
7. Методи експериментального моделювання ураження нирок при фармакологічних дослідженнях : метод. рекомендації ДФУ України / С. Ю. Штриголь, В. М. Лісовий, І. А. Зупанець [та ін.]. – К., 2009. – С. 9–10.
8. Николаев А. Ю. Лечение почечной недостаточности : рук. для врачей / А. Ю. Николаев, Ю. С. Милованов. – 2-е изд. перераб. и доп. – М. : Мед. информ. агентство, 2011. – С. 63–70.
9. Animal models of acute renal failure / A. P. Singh, A. Muthuraman, A. S. Jaggi [et al.] // Pharmacological Reports. – 2012. – N 64. – P. 31–44.
10. European convention for the protection of the vertebrate animals used for experimental and other scientific purpose: Council of Europe 18.03.1986. – Strasbourg, 1986. – 52 p.
11. Holmqvist G. N. Statins: indications and uses, safety and modes of action / G. N. Holmqvist. – N. Y. : Nova Science Publishers, Inc., 2009. – Р. 73–84.
12. Larose E. Statins and endothelial dysfunction / E. Larose, P. Ganz // Semin. Vasc. Med. – 2004. – Vol. 4, N 4. – P. 333–346.
13. Statins as anti-inflammatory agents in atherogenesis: molecular mechanisms and lessons from the recent clinical trials / A. S. Antonopoulos, M. Margaritis, R. Lee [et al.] // Curr. Pharm. Des. – 2012. – Vol. 18, Iss. 11. – P. 1519–1530.

REFERENCES

1. Goroshko O.M., Zamorskii I.I., Gerush O.V. Extension of Life and Prevention of Morphological Changes in the Kidneys under the Conditions of Acute Renal Failure Using the Quercetin Preparations. *Pryskorennya starinnya: mekhanizmy, diahnostyka, profilaktyka: materialy naukovo-praktichnoyi konferentsiyi z mizhnarodnoyu uchastyu*. Chernivtsi: Bukovinian State Medical University 2009. p. 80-84.
2. Yermolenko V.M., Nikolaev A.Yu. *Ostraya pochechnaya nedostatochnost, rukovodstvo* [Acute Renal insufficiency: guidance]. Moscow, GEOTAR-Media 2010. 240 p.
3. Zamorskii I.I., Zeleniuk V.G. Renoprotective Effects of Statins Under the Conditions of Acute Renal Failure, Caused by Rhabdomyolysis. *Biofizika* 2014; 5 (59): 1027-1030.
4. Zamorskii I.I., Gerush O.V., Zeleniuk V.G. Effect of Statins on Renal Function in Rats And Levels of Proinflammatory Cytokines in the Blood Plasma under the Conditions of Toxic Acute Renal Failure. *Farma-*



- tsevtychnyy chasopys* 2014; 2 (30): 84-87.
5. Zamorskii I.I., Goroshko O.M. Preparations of Quercetin as Promising Agents for Acute Renal Failure Correction. *Pidhotovka klinichnykh provizoriv v Ukrayini: dosvid, problemy ta perspektyvy: materialy Vseukrainskoj naukovo-praktuchnoi konferencii*. [Clinical pharmacists in Ukraine: experience, problems and prospects: materials Ukrainian Scientific Conference]. Chernivtsi: Bukovinian State Medical University 2007. p. 46.
 6. Zeleniuk V.G. Interconnection of Renoprotective and Pleiotropic Properties of Statins under Ischemia-Reperfusion Acute Renal Failure. *Ukrainian Biopharmaceutical Medical Journal* 2014; 4 (33): 16-20.
 7. Shtrygol S.Y., Lisovy V.M., Zupanets I.A. *Metody eksperimentalnoho modelyuvannya urazhennya nyrok pry farmakolohichnykh doslidzhennyyakh: Metodychni rekomenratsiyi DF Ukrayiny* [Methods of experimental modeling of kidney damage in pharmacological research: Guidelines of State Pharmacopoeia of Ukraine]. Kiev, 2009. 210 p.
 8. Nikolaev A.Yu., Milovanov Yu.S. *Lechenye pochechnoy nedostatochnosti: Rukovodstvo dlya vrachey*. [Treatment of renal failure: guidance for doctors]. Moscow, OOO Izdatelstvo "Meditsinskoe informatsionnoe agentstvo" 2011. 589 p.
 9. Singh A.P., Muthuraman A., Jaggi A.S. [et al.] Animal models of acute renal failure. *Pharmacological Reports* 2012; 64: 31-44.
 10. European convention for the protection of the vertebrate animals used for experimental and other scientific purpose: Council of Europe 18.03.1986. Strasbourg, 1986. 52 p.
 11. Holmqvist G.N. Statins: indications and uses, safety and modes of action. N. Y., Nova Science Publishers, Inc. 2009. p. 73-84.
 12. Larose E. Ganz P. Statins and endothelial dysfunction. *Seminars in Vascular Medicine* 2004; 4 (4): 333-346.
 13. Antonopoulos A.S., Margaritis M., Lee R. [et al.] Statins as anti-inflammatory agents in atherogenesis: molecular mechanisms and lessons from the recent clinical trials. *Current Pharmaceutical Design* 2012; 18 (11): 1519-1530.

Поступила 3.10.2014

УДК [615.277.3:615.275.2:612.017]:615.32

І. А. Зупанець, Т. С. Сахарова,
К. В. Ветрова, Мухамед Ахмед Мусмари

ФАРМАКОЛОГІЧНА КОРЕКЦІЯ МЕТОТРЕКСАТ-ІНДУКОВАНОЇ ЦИТОТОКСИЧНОСТІ В ЕКСПЕРИМЕНТІ

Національний фармацевтичний університет, Харків, Україна

УДК [615.277.3:615.275.2:612.017]:615.32

І. А. Зупанець, Т. С. Сахарова, Е. В. Ветрова, Мухамед Ахмед Мусмари

ФАРМАКОЛОГІЧЕСКАЯ КОРРЕКЦИЯ МЕТОТРЕКСАТ-ИНДУЦИРОВАННОЙ ЦИТОТОКСИЧНОСТИ В ЭКСПЕРИМЕНТЕ

Национальный фармацевтический университет, Харьков, Украина

В статье представлены результаты фармакологического изучения комбинации аминосахаров глюказамина гидрохлорида и N-ацетилглюказамина с флавоноидом кверцетином в качестве модификатора токсического действия антиметаболитных лекарственных средств, в частности метотрексата. Установлено, что введение в лечебно-профилактическом режиме исследуемой комбинации ограничивает иммуносупрессивное и гематотоксическое влияние метотрексата, что выражается восстановлением структурно-функционального состояния иммунокомпетентных и кроветворных органов. Результаты исследования экспериментально обосновывают перспективность использования комбинации аминосахаров глюказамина гидрохлорида и N-ацетилглюказамина с кверцетином для фармакологической коррекции токсических эффектов лекарственных средств антиметаболитного типа действия при проведении противоопухолевой терапии.

Ключевые слова: метотрексат, цитотоксичность, производные глюказамина, кверцетин.

UDC [615.277.3:615.275.2:612.017]:615.32

I. A. Zupanets', T. S. Sakharova, K. V. Vetrova, Muhamed Ahmed Musmari

PHARMACOLOGICAL CORRECTION OF METHOTREXATE-INDUCED CYTOTOXICITY IN THE EXPERIMENT

The National University of Pharmacy, Kharkiv, Ukraine

The negative effect of methotrexate on the immune and hematopoietic systems complicates its use in long-term courses and can reduce the effectiveness of anticancer therapy.

Thus, the aim of our work was pharmacological study of the combination of glucosamine derivatives with quercetin as a potential corrector of toxic effects on the blood and immunodepressive action of methotrexate in the experiment on rats.

Materials and methods. Protective effect on the hematopoietic and immune systems of the combination was evaluated by the following parameters: peripheral blood, weighting coefficients of the thymus, spleen, liver and the results of the morphological study of their tissues.

Results and discussion. It was confirmed the toxic effect on the blood and immunosuppressive action of methotrexate. Introduction of the combination of glucosamine derivatives with quercetin pro-

