

Н.Г. Малышева, Т.Г. Кузнецова

## ИЗМЕНЕНИЯ СТРУКТУРЫ МИОКАРДА ПОД ВОЗДЕЙСТВИЕМ ИНКОРПОРИРОВАННОГО $^{137}\text{Cs}$ И ГИПОКИНЕЗИИ

Гомельский государственный медицинский университет

Проводятся результаты морфометрического анализа миокарда крыс, подвергшихся воздействию гипокинезии и инкорпорированых радионуклидов. Выявлены значительные структурно-функциональные изменения на органном, тканевом и клеточном уровнях, а также различия в реализации механизмов компенсаторно-приспособительных реакций миокарда.

**Ключевые слова:** миокард, инкорпорированные радионуклиды, гипокинезия, морфометрия, адаптация.

N.G. Maltseva, T.G. Kuznetsova

### CHANGES OF MYOCARDIUM STRUCTURE UNDER THE IMPACT OF INCORPORATED $^{137}\text{Cs}$ AND HYPOKINESIA

The results of myocardium morphometric analyses of rats under impact of hypokinesia and incorporated  $^{137}\text{Cs}$  are given. Big structural and functional changes on organ, tissue and cell levels as well as differences in realization of compensatory and adaptive reactions of myocardium have been discovered.

**Key words:** myocardium, incorporation radionuclide, morphometry, hypokinesia, adaptation.

**С**овместное влияние малоподвижного образа жизни и радиационного фактора, как отдаленного отголоска аварии на ЧАЭС и числе прочих эффектов привели к увеличению числа сердечно-сосудистых заболеваний на территории нашего региона [4, 5, 6]. Современная оценка реактивных свойств миокарда на комплексное воздействие стрессорных факторов неоднозначна. К тому же, на сегодняшний момент остается малоисследованной проблема длительного воздействия на организм малых и сверхмалых количеств инкорпорированных радионуклидов. По мнению большинства ученых, именно внутреннее облучение, вызванное инкорпорацией радионуклидов, является основным источником радиационного воздействия на население, проживающее в постчернобыльском пространстве, [13, 2]. Результаты проведенных исследований  $^{137}\text{Cs}$ , являющегося основным дозообразующим радионуклидом на постчернобыльском пространстве.

$^{137}\text{Cs}$  поступает в организм человека и животных в основном с пищей. Он полностью всасывается в желудочно-кишечном тракте и быстро проникает в кровь. Будучи хорошо растворимым в воде и имея значительное сходство по основным физико-химическим параметрам с калием,  $^{137}\text{Cs}$  быстро распределяется по организму. Его растворимые соли способны относительно легко проникать через биологические мембранны [12] и активно накапливаться в различных компартиментах клетки – в цитоплазме, ядре и особенно в митохондриальном матриксе.

Одним из органов-мишеней для радиоактивности становится миокард. Под воздействием ионизирующего облучения в сердечной мышце развиваются выраженные морфо-функциональные и метаболические изменения, которые противоречат широкому распространенному представлению о высокой радиорезистентности миокарда [3, 15, 18].

Согласно современным представлениям, действие инкорпорированного изотопа на организм сопровождается интенсификацией свободорадикальных реакций в клетке [14, 1, 8].

При этом в свободорадикальные реакции вовлекаются как

водородная, так и липидная фаза клетки, нарушаются гомеостаз, что может привести к ее гибели [16]. Важную роль в процессах радиационного повреждения играют высокорадикационные продукты, образующиеся в процессе радиолиза воды, вступающие в дальнейшие реакции по цепному механизму. Образование, даже в малых количествах, АФК и продуктов радиолиза воды играет пристрастенную роль в инициации радиационных повреждений тканей облученного организма. Эти продукты при взаимодействии с молекулами образуют новые свободные радикалы, перекиси и ионы.

Накопление АФК в тканях миокарда вызывает повреждение мембранных комплексов кардиомиоцитов и митохондриальной системы. Возникают нарушения процессов окислительного фосфорилирования и синтеза АТФ, что приводят к энергетическому дефициту клетки, гибели отдельных органелл и угнетению сократительной функции. Неконтролируемые ионеточные структуры будут испытывать значительную перегрузку. Такие изменения могут послужить толчком для включения регенераторно-властичного механизма и появлениею навязчивой гипертрофии и гиперплазии.

Такой стрессорный фактор, как гипокинезия, существенно снижает экономичность и увеличивает напряженность функции сердечной мышцы [9, 19, 10]. Активизация сократительного ритма сердца в условиях физиологического покоя всего организма является исключительной и создает предпосылки для преждевременного истощения метаболического и функционального резерва миокарда, усугубляя риск развития сердечно-сосудистой патологии.

Можно предположить, что инкорпорация радиоизотопом, одновременная гипокинезии, будет вызывать супрессивные структурно-функциональные изменения миокарда, усиливая стрессорное воздействие друг друга. Несмотря на то, что сердце обладает многообразной системой страхования, решающее значение для сохранения при низком уровне функционирования играют предельные компенсаторные возможности. Выполнение направленности этих компенсаторных изменений и выяснение их механизмов представляют интерес не только с научной, но и с практической точки зрения, поскольку появ-

## Оригинальная статья

был разработан основы теоретического обоснования путей профилактики и коррекции сердечно-сосудистых нарушений.

**Цель исследований** – анализ компенсаторно-приспособительных реакций ткани миокарда при воздействии инкорпорированных радионуклидов и гипокинезии.

### Материал и методы

В ходе эксперимента были сформированы 3 группы по 10 пологородных самцов белых крыс: контрольная, 1-я и 2-я опытные группы. Животные подопытных групп в течение 30 суток содержались в клетках для моделирования состояния гипокинезии. При этом животные первой группы находились на стандартном рационе вивария, а для крыс второй группы в течение всего этого срока в рацион кормления были включены радиоактивные норма, что позволило создать уровень накопления  $^{137}\text{Cs}$  в организме равный 3400 Бк/кг. Радиометрический контроль осуществлялся с помощью гамма спектрометра LP-4000 (Финляндия). Контрольная группа находилась в стандартных клетках на обычном рационе вивария. По истечении 30-дневного срока животных декапитировали и ткань сердца использовали для проведения морфологических и морфометрических исследований. Измерили массу тела и массу сердца крыс.

Для каждой группы были взяты по 10 образцов миокарда, из которых были приготовлены парафиновые блоки по стандартной методике. Сориентальные срезы окрашивались гематоксилином-эозином и галоцианином пикрофуксином (модифицированная методика Ван-Гизона). Морфометрические расчеты проводились по микрофотографиям с увеличением 1000. Для обработки изображений использовалась компьютерная программа «Photo M 131». В ходе морфометрического анализа определяли количество ядер кардиомиоцитов (КМЦ) на единицу площади (на 414720 пикс), площадь КМЦ, оптическую плотность ядер КМЦ, количество ядер соединительной ткани в строме, площадь соединительной ткани, площадь, приходящуюся на ядра КМЦ. Площади рассчитывались в условных единицах (пкс).

Для электронной микроскопии брали по 3 образца левого желудочка, которые фиксировали в 2% растворе глутарового альдегида и заливали по стандартной методике. Использовался ультрамикротом УМПТ-БМ и электронный микроскоп JEM 100 (Япония). Для каждого блока были отсняты не менее 10 фотографий с увеличением 10 000. Для морфометрического анализа использовалась компьютерная программа «Photo M 131». Определяли количество профильных срезов митохондрий на единицу площади в 660000 пикс, площадь, приходящуюся на эти профили, удельный объем, занимаемый митохондриями (в %), площадь миофибриллы, удельный объем миофибриллы (в %), среднюю площадь одной митохондрии, отношение удельного объема митохондрий к удельному объему миофибриллы.

Полученные результаты обработаны при помощи пакета программ «STATISTICA» 6.0.

### Результаты и обсуждение

Полученные результаты представлены в таблицах 1 и 2.

Морфометрический анализ систолических препаратов выявил, что в обеих опытных группах происходит достоверное снижение массы тела животных на 27%, а абсолютной массы сердца на 14%. При этом данные показатели значимо не отличаются друг от друга у животных разных опытных групп. Само снижение массы сердца связало, по-видимому, с тем, что при гипокинезии в миокарде происходит уменьшение положения кислорода, следовательно, имеет место снижение окислительных процессов; уменьшение фосфорилирования, т.е. снижается активность синтеза макроэргических продуктов; нет систематического распада АТФ и креатин-fosфата, и это приводит к уменьшению стимуляции генетического аппарата. В результате не происходит синтез белка и том объеме, как это возникает в условиях обычной нагрузки на сердце. [7, 20, 21.]

Относительная масса сердца (т.е. отношение массы органа к общей массе тела), наоборот, в опытных группах возрастает и превышает контроль к 30 суткам на 14-19%. Это говорит о непропорциональном уменьшении массы тела и массы сердца. По всей видимости, основным фактором, вызывающим этот процесс, является гипокинезия. Данное явление обобщает положение теории адаптации, согласно которому в экстремальной ситуации происходит накопление

тех структур, которые срочно могут обеспечить наиболее важные для жизни функции. [17] При гипокинезии сердце оказывается более значимым элементом для поддержания гомеостаза по сравнению со скелетными мышцами, и его темп дезадаптивной атрофии ниже. Кроме того, в отличие от этих мышц, сердце постоянно работает.

Такие показатели, как количество ядер КМЦ, а также площадь, приходящаяся на сами кардиомиоциты, не претерпели значимых изменений в сравнении с контролем и между собой. Средняя площадь одного КМЦ при сочетанном воздействии стрессорных факторов увеличивается на 9% относительно контроля, что свидетельствует о тенденции к гипертрофии у мышечных клеток.

Ядра КМЦ значительно уменьшились в размерах (приблизительно в 1,7 раза в сравнении с контролем). Увеличилась плотность ядер. Данный процесс свидетельствует об угнетении процессов внутриклеточного синтеза, более выраженным при совместном воздействии обездвиживания и инкорпорации радионуклидами. В этой группе ядра стали плотнее на 19% (в случае с гипокинезией данный показатель вырос только на 8%).

Различия в реактивном ответе опытных групп выявлены также и при анализе стromальных компонентов миокарда.

При гипокинезии удельная площадь соединительной ткани значительно не отличалась от контроля. Большая ее часть приходится на расширенные капилляры и стечное межклеточное пространство. Количество клеток соединительной ткани также было одинаково в сравнении с контролем. Ядра этих клеток утолщались.

При сочетанном воздействии стрессорных факторов площадь, приходящаяся на строму, по количественным показателям уменьшилась, но качественный анализ фотографий показал, что в отличие от предыдущей группы практически всю строму составляют утолщенные коллагеновые волокна и пролиферирующие клетки соединительной ткани. Их количество увеличивается относительно контроля на 31%. Происходит усиление процессов коллагенизации миокарда, развивается заместительный кардиосклероз.

Морфометрический анализ электронограммы выявил следующие ultraструктурные сдвиги.

В КМЦ обеих групп уменьшилось общее количество митохондрий при гипокинезии на 6%, а при сочетанном воздействии стрессорных факторов на 28%. Уменьшилась и общая площадь, приходящаяся на эти органеллы. Но перестройка митохондриальной системы у животных опытных групп происходила по разному. При обездвиживании митохондрии КМЦ измельчались, и средний удельный объем, приходящийся на одну органеллу, составил 0,66% (в 1,4 раза меньше контроля). Гипокинезия, отягощенная инкорпорированным радионуклидом, вызывала противоположный эффект. Митохондрии КМЦ животных этой опытной группы набухли, и средний удельный объем, приходящийся на одну органеллу, составил 1,05% (в 1,13 раза больше контроля).

Ноидакавами были и изменения, происходящие с фибрillарным аппаратом. Более гипертрофированными оказались миофибриллы группы животных, подвергшихся 30-дневной гипокинезии. Их удельный объем составил 63,78% (в 1,26 раза больше контроля). Совместное воздействие факторов также вызвало увеличение площади, приходящейся на миофибриллы, но не столь значительно. Изменения миофибриллярного аппарата в этом случае со-

Таблица 1. Морфометрические показатели структурных компонентов миокарда ( $M \pm m$ )

	Контроль	Гипокинезия 30 суток	Гипокинезия 30 суток + $^{137}\text{Cs}$
Масса тела (г)	274 ± 10	207 ± 10*	200 ± 7*
Абсолютная масса сердца (мг)	1140 ± 43	980 ± 42*	990 ± 46*
Количество ядер КМЦ	9,8 ± 0,21	9,7 ± 0,12	9,2 ± 0,28
Площадь ядер КМЦ (пкс)	14907 ± 335	8751 ± 284*	8544 ± 414*
Площадь КМЦ (пкс)	381884 ± 8511	380567 ± 6754	388430 ± 7487
Оптическая плотность ядер кардиомиоцитов	0,124 ± 0,003	0,134 ± 0,002*	0,148 ± 0,003*
Количество ядер стромы	31,0 ± 0,37	31,4 ± 0,42	40,9 ± 0,38*
Площадь ядер стромы (пкс)	12370 ± 177	9375 ± 145*	11014 ± 198*
Площадь стромы (пкс)	32836 ± 1656	34153 ± 1876	26290 ± 1457*

Примечание: \* – различия в сравнении с контролем статистически значимы ( $p < 0,05$ ).

## □ Оригинальная статья

Таблица 2. Морфометрические показатели ультраструктурных компонентов миокарда ( $M \pm m$ )

	Контроль	Гипонишинезия 30 суток	Гипонишинезия 30 суток + Cs <sup>137</sup>
Среднее количество мио-кондриолизных профилей / N	45,0 ± 2,28	42,81 ± 1,09*	32,51 ± 1,23*
Средняя площадь мио-кондриолизных (мкм <sup>2</sup> )	277589 ± 2696	187409 ± 5816*	2242462 ± 7084*
Удельный объем миофибриллы (%) V	42,06	28,39*	33,98*
Средняя площадь мио-брелла (мкм <sup>2</sup> )	333488 ± 8162	420980 ± 5837*	364217 ± 6864*
Удельный объем мио-брелла (%) V	50,53	63,78*	55,18*

Примечание: \* – различия в сравнении с контролем статистически значимы ( $p < 0,05$ ).

проводились глубокими контрактурными повреждениями, нарушением ориентации миофибрилл, наличием участков лизиса филаментов.

### Выводы

1. Структурные изменения сердечной мышечной ткани оказались более глубокими при совместном воздействии стрессорных факторов, следовательно, инкорпорация радиогалогенов оказывает относящуюся плюнгие на кардиомиоциты. Развивающиеся компенсаторно приспособительные реакции миокарда при воздействии радиации реализуются иными механизмами, чем при гипокинезии.

2. Полученные данные свидетельствуют о значительной функциональной напряженности клеток, что может создать предпосылки для инициации или усиления сердечно-сосудистой патологии.

### Литература

- Барабай, В. А., Чеботарев, Е. Е. Проблема персистентного осложнения в радиобиологии // Радиобиология. 1986. Т. 26. № 5. С. 591 – 597.
- Булгаков, Л. А. Радиоактивные вещества и человек. М.: Энерготомиздат, 1980. 160 с.
- Грицук, А. И. Влияние инкорпорированных радионуклидов цезия на ультраструктурную митохондрий кардиомиоцитов и процессы патологического дыхания // А. И. Грицук [и др.] // Вестн Национальной Академии наук Беларусь. Серия медицина биология. 2002. № 2. С. 63 – 70.
- Дробышанская, И. М. Состояние здоровья населения Беларусь после Чернобыльской катастрофы / И. М. Дробышанская [и др.] // Здравоохранение. 1996. № 5. С. 3 – 7.
- Жапоронюк, С. В., Романюк, Л. В. и др. Оценка состояния сердечно-сосудистой системы у работников полесского государственного радиационного экологического заповедника / Актуальные проблемы медицины. Гомель. 2002. 279 – 284.
- Забурянюва, Ю. В. Оценка состояния сердечно-сосудистой системы у лиц пострадавших в результате аварии на ЧАЭС, с помощью ультразвуковой диагностики / Ю. В. Забурянюва [и др.] // Врачеб. дело. 1998. № 8. С. 30 – 33.
- Коваленко, Е. А. Биокинезиан. М.: Медицина, 1980. 320 с.
- Коломийцена, И. К. Радикационная биология мембранных липидов. М.: Наука, 1989. 181 с.
- Кочетков, А. Г. Приспособительная реакция желудочно-кишечного канала при дозированной гипонишинезии // Морфология. 2001. Т. 119. № 1. С. 33 – 36.
- Кочетков, А. Г. Морфометрическая оценка адаптивных реакций вторичного синусо-предсердного узла собаки в условиях различных режимов двигательной активности организма // Морфология. 2001. Т. 119. № 3. С. 62 – 65.
- Макаров, Г. А. К моккингу нарушений гемостатических процессов в норме при длительной гиподинамии // Вестн. физиологии. 1974. № 4. С. 41 – 45.
- Миронюк, Г. Д., Пронинич, Л. А., Федюченко, Н. И. и др. // Биофизика сложных систем радиационных нарушений. М., 1977. С. 223 – 228.
- Москаленко, Ю. И. Отдаленные последствия воздействия ионизирующих излучений. М.: Медицина, 1991. 464 с.
- Мусатко, П. И. Действие радиоактивных изотопов на живой организм. Киса. 1981. 100 с.
- Никиторов, А. М., Каташнова, Г. Д. Ишемическая болезнь сердца у ликвидаторов последствий аварии на ЧАЭС // Мед. радиол. и радио-безопасность. М., 1995. С. 18 – 24.
- Рыжунова, С. Т. Радикационная биология плазматических мембран. М. 1986. 128 с.
- Саркисян, Д. С. Избранные лекции по курсу общей патологии. Вып. 2. М.: МГПЭРУС, 1992. 128 с.
- Симоненко, В. Б., Бойцов, В. А., Іуказ, А. А. Алюпозигнозия миокарда // Клин. мед. 2000. Т. 78. № 8. С. 12 – 16.
- Усач, А. И. Комплексная морфофункциональная характеристика мозгового вещества надпочечников и симпатико-адренальной области сердца собак после 30 суточной гипонишинезии // Морфология. 2005. Т. 127. № 2. С. 47 – 51.
- Федоров, И. В. Интенсивность синтеза и распада тканевых белков при гипонишинезии и повышенной мышечной активности // Физиол. журн. СССР им. Сеченова. 1977. № 8. С. 1128 – 1133.