

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр «Информатика и управление» Российской академии наук, Москва

<sup>2</sup> Ивановская государственная медицинская академия

<sup>3</sup> Национальный медицинский исследовательский центр акушерства, гинекологии и перинатологии им. акад. В.И. Кулакова, Москва

<sup>4</sup> Научный центр неврологии, Москва

# Нейропротективное действие миоинозитола: роль в профилактике гипоксических нарушений внутриутробного развития головного мозга

И.Ю. Торшин, к.х.н.<sup>1</sup>, О.А. Громова, д.м.н., проф.<sup>1</sup>, А.Г. Калачева, к.м.н.<sup>2</sup>, Н.К. Тетруашвили, д.м.н.<sup>3</sup>, Е.В. Стельмашук, д.б.н.<sup>4</sup>, Л.Г. Хаспекоев, д.б.н.<sup>4</sup>

Адрес для переписки: Ольга Алексеевна Громова, unesco.gromova@gmail.com

Для цитирования: Торшин И.Ю., Громова О.А., Калачева А.Г. и др. Нейропротективное действие миоинозитола: роль в профилактике гипоксических нарушений внутриутробного развития головного мозга // Эффективная фармакотерапия. 2019. Т. 15. № 26. С. 8–15.

DOI 10.33978/2307-3586-2019-15-26-8-15

Миоинозитол необходим для синтеза важной группы сигнальных молекул, инозитолфосфатов, которые опосредуют передачу сигнала от рецепторов факторов роста и нейротрансмиттеров. Дотации миоинозитола способствуют профилактике фолатрезистентных пороков развития и нейропротекции мозга плода в условиях ишемии. В работе представлены результаты исследования влияния миоинозитола на рост нейронов мозжечка в культуре в условиях глутаматного стресса. Показано, что миоинозитол достоверно повышал выживаемость нейронов в большей степени (на 17%), чем средства, которые обычно применяются для нейропротекции (комплекс пептидов – на 10%, холиновые препараты – не более чем на 3%). Подтвержденное в настоящей работе прямое нейропротективное действие миоинозитола указывает на значимость его приема во время беременности с целью нейропротекции мозга плода.

**Ключевые слова:** нейробиология, нейропротекция, нейротрофичность, нейропластичность, развитие мозга плода, миоинозитол

## Введение

Нейропротекция мозга плода чрезвычайно важна как на ранних сроках беременности для профилактики врожденных пороков развития мозга, так и в течение всей гестации (особенно в последнем триместре) для профилактики ишемии головного мозга плода.

Аномалии развития центральной нервной системы плода возникают вследствие нарушений процессов размножения, миграции, дифференциации и программированной гибели клеток во время роста эмбриона. Значимый фактор формирования врожденных пороков развития мозга – сахарный диабет, осложняющий течение

беременности не менее чем у 2,4% женщин [1].

Профилактика врожденных пороков развития мозга фолатами неэффективна при так называемых фолатрезистентных пороках развития, поскольку фолаты – далеко не единственный микронутриент, необходимый для развития центральной нервной системы плода. В число главнейших нейроактивных микронутриентов, принимающих комплексное участие в эмбриогенезе и развитии мозга плода, входит миоинозитол (витамин B<sub>8</sub>), специфическая разновидность шестиатомных спиртов – инозитолов. Инозитолы (циклогексан-1,2,3,4,5,6-гексолы) представлены девятью стереоизомерами, из которых именно миоинозитол имеет принципиальное значение для функционирования всех типов клеток (рис. 1). Миоинозитол и его фосфатные производные (инозитолфосфаты, фосфатидинозитоловые липиды) выступают в качестве важных передатчиков сигнала во внутриклеточных сигнальных каскадах.

В реферируемых научных журналах опубликовано более 40 тыс. работ о молекулярно-физиологических механизмах действия миоинозитола,



включающих также результаты клинических исследований. Весь этот массив публикаций по миоинозитолу посредством современных методов интеллектуального анализа данных проанализировали О.А. Громова и соавт. [2]. Было установлено, что производные миоинозитола участвуют в передаче сигналов от рецепторов ростовых факторов и рецептора инсулина [3], расщеплении жиров и снижении уровня холестерина в крови [4], модуляции активности нейротрансмиттеров [5] и др. Анализ 120 миоинозитолзависимых белков протеома человека показал, что более половины из них вовлечены в поддержку жизнедеятельности сердечно-сосудистой системы, иммунитета и структуры соединительной ткани (в том числе состояния костей, хряща, кожи и процессов заживления ран). Не менее важно участие миоинозитола в метаболизме сахаров (прежде всего сигнальном каскаде инсулина) и обеспечении функционирования центральной нервной системы (включая нейротрофический и нейропротективный эффект) (рис. 2) [2]. Аномалии метаболизма миоинозитола ассоциированы с когнитивными нарушениями [6], депрессией [7], диабетической невропатией [8] и др. Фундаментальные и клинические исследования показали, что миоинозитол необходим для обеспечения нейрональной функции, включая синаптическую передачу и физиологические эффекты таких нейротрансмиттеров, как серотонин, дофамин, гамма-аминомасляная кислота, нейромедин. Миоинозитол нужен для нейрогенеза (оказывает нейротрофический эффект), нейропротекции (в том числе защиты клеток сетчатки глаза), осуществления процессов зрения, слуха, вкуса и долговременной потенциации в гиппокампе (поддержка памяти). Столь широкий спектр биологических активностей миоинозитола позволяет предположить, что он может более специфически воздействовать на сигнальные каскады выживания нейронов в условиях стресса (гипоксии, нейротоксичности глутамата, энергетическом дефиците и гипо-

гликемии, дисфункции митохондрий, избыточном воспалении и др.). В настоящей работе проведена валидация нейропротективного действия миоинозитола методами нейробиологии, изучающими влияние веществ непосредственно на нейроны [9–11]. Нейробиологические исследования дают возможность установить прямой нейропротективный эффект препаратов при разных стрессорных воздействиях. Например, при ишемии головного мозга таковыми являются энергетический дефицит, нейротоксичность глутамата, окислительный стресс, дисфункция митохондрий, метаболический ацидоз [12]. Благодаря нейробиологическим исследованиям также можно показать влияние лекарственных средств на конкретные факторы стресса и доказать непосредственный эффект исследуемого препарата в отношении выживания именно нейронов (а не других типов клеток) [13, 14]. В настоящей работе представлены результаты экспериментальной валидации прямого нейропротективного действия миоинозитола в синергичной комбинации с фолиевой кислотой (препарат Фертина – 1000 мг инозита (миоинозитола), 100 мкг фолиевой кислоты в одном саше). Исследования проводились на зернистых нейронах мозжечка новорожденных крыс, выращенных в культуре в условиях глутаматного стресса. Уникальность этих исследований заключается в том, что они позволяют продемонстрировать прямое нейропротективное влияние миоинозитола на нейроны мозга плода. Во-первых, воспроизведение глутаматного стресса физиологически адекватно моделирует условия умеренной ишемии мозга, возникающей при внутриутробном развитии плода. Во-вторых, изучение влияния миоинозитола непосредственно на нейроны, без прохождения через центральное кровообращение, печень и другие системы организма, дает возможность доказать, что именно миоинозитол (а не какие-то другие изменения в организме, вызванные приемом препарата) проявляет нейропротективный эффект.

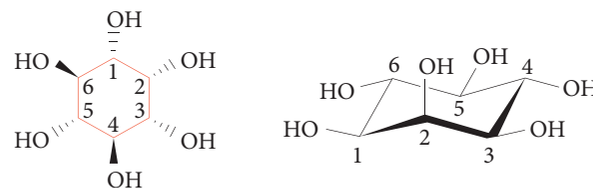


Рис. 1. Химическая структура миоинозитола (цис-1,2,3,5-транс-4,6-циклогексангексаола)



Рис. 2. Результаты анализа биологической и физиологической роли белков, участвующих во внутриклеточной передаче сигнала посредством производных миоинозитола

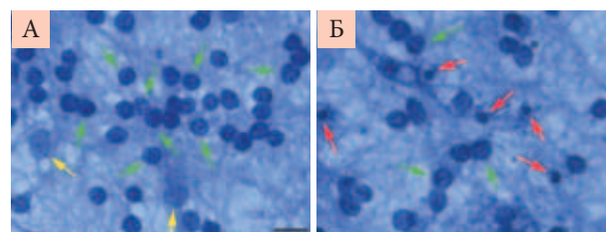
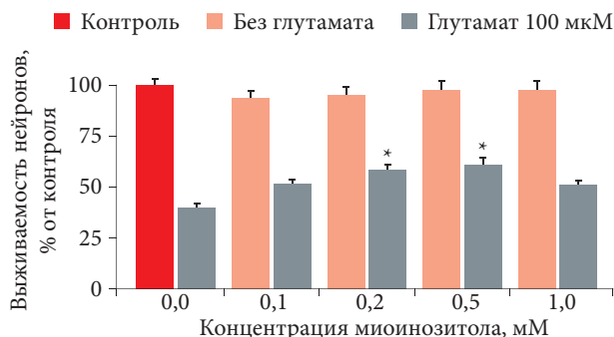


Рис. 3. Культивированные зернистые нейроны мозжечка крыс при действии глутамата: А – контроль; Б – обработка через 24 часа глутаматом. Зеленые стрелки указывают на зернистые нейроны с нормальной морфологией, желтые – на ядра глиальных клеток, красные – на тиктотические ядра погибших нейронов. Фиксированные культуры, окрашенные трипановым синим. Масштаб – 15 мкм

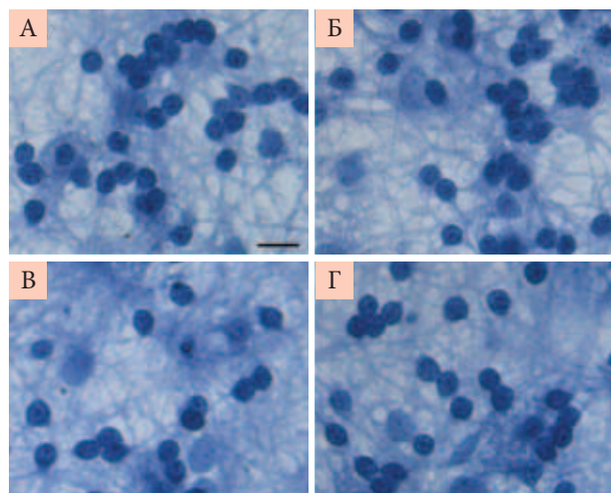


Рис. 4. Влияние глутамата на выживаемость нейронов (подсчет морфологически неизмененных нейронов на фиксированных окрашенных трипановым синим препаратах)

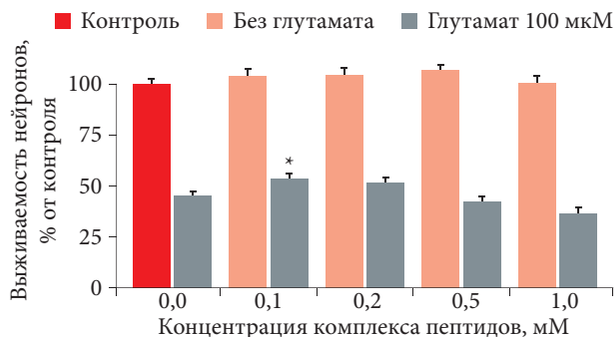


\*  $p < 0,01$  по сравнению с действием глутамата без добавления вещества.

**Рис. 5.** Влияние миоинозитола на выживаемость культивированных зернистых нейронов мозжечка крыс в условиях глутаматного стресса (количество просчитанных полей зрения – 36–45)



**Рис. 6.** Культивированные зернистые нейроны мозжечка крыс при действии глутамата и миоинозитола: А – контроль; Б – миоинозитол 0,5 мМ; В – глутамат 100 мкМ; Г – миоинозитол и глутамат. Фиксированные культуры, окрашенные трипановым синим. Масштаб – 15 мкм



\*  $p < 0,05$  по сравнению с действием глутамата без добавок.

**Рис. 7.** Влияние комплекса пептидов, полученных из головного мозга свиньи, на выживаемость культивированных зернистых нейронов мозжечка крыс в условиях глутаматного стресса

## Материал и методы

В работе использовались семи-восьмисуточные культуры, полученные методом ферментно-механической диссоциации клеток мозжечка семидневных крыс по общепринятой методике. Животных умерщвляли летальной дозой эфирного наркоза, после чего пять минут стерилизовали 70%-ным спиртом. Далее извлекали мозжечок и переносили его в пластиковую чашку Петри, которая была заполнена фосфатным буфером, лишенным ионов кальция и магния. Фрагменты ткани инкубировали 15 минут при 37 °С в фосфатном буфере, содержащем 0,05% трипсина, 0,02% этилендиаминтетрауксусной кислоты и 0,8% глюкозы. После инкубации ткань промывали в двух сменах фосфатного буфера и один раз в среде культивирования, затем подвергали механической диссоциации в питательной среде для культивирования. В состав питательной среды входили 90% минимальной среды «Игла», 10% эмбриональной телячьей сыворотки, 2 мМ глутамина, 5 мМ КСl и 10 мМ буфера HEPES, рН 7,2–7,4. Суспензию клеток центрифугировали в течение минуты при 1000 об/мин, супернатант удаляли, а осадок ресуспендировали в питательной среде.

Культивирование нейронов осуществляли в 96-луночных пластиковых планшетах, покрытых полиэтиленимином или полилизинном (25 мМ хлорида калия). В каждую ячейку планшета добавляли по 0,1 мл суспензии клеток. Культивирование проводили в течение семи-восьми суток в CO<sub>2</sub>-инкубаторе, заполненном газовой смесью (95% воздуха + 5% CO<sub>2</sub>), при температуре 35,5 °С и относительной влажности 98%. К этому сроку культивированные зернистые нейроны достигали морфологической и нейрохимической зрелости. Состояние культур контролировали ежедневно и на каждом этапе эксперимента путем визуального просмотра в инвертированном микроскопе при фазовом контрасте. Вещества добавляли в среду культивирования на вторые сутки *in vitro* на весь срок культивиро-

вания (до семи суток). Исходя из концентрации вещества в пробирке (10 мМ) его минимально возможное разведение для добавления к культурам, позволяющее сохранить необходимые свойства питательной среды, составляло 1:10, то есть 1 мМ. Благодаря использованию 96-луночных пластиковых планшетов можно было тестировать сразу четыре различные концентрации образцов. Были выбраны следующие концентрации: 0,1, 0,2, 0,5 и 1 мМ. Количественную оценку выживаемости клеток проводили с помощью прямого подсчета живых нейронов. Клетки-зерна легко идентифицировать прижизненно как небольшие (7–10 мкм в диаметре) округлые или овальные нейроны. При окраске фиксированных культур трипановым синим хорошо видны ядра культивированных зернистых нейронов, занимающие большую часть тел нейронов и окруженные тонким ободком цитоплазмы (рис. 3).

Для каждого вещества было выполнено как минимум три эксперимента, причем для всех точек брали по три культуры, в каждой из которых фотографировали и просчитывали по пять последовательных полей зрения (как минимум 45 полей зрения из девяти культур трех независимых экспериментов). Количество нейронов с неизменной морфологией в контрольных культурах принимали за 100%-ную выживаемость. Для статистического анализа использовали тест ANOVA с поправками Бонферрони и Даннета. Отличия между группами считали достоверными при  $p < 0,05$ . Результаты выражали как среднее ± SEM.

## Результаты

По данным предварительного моделирования повреждения культур нейронов глутаматом, было выявлено дозозависимое токсическое влияние глутамата на выживание нейронов (рис. 4). Выбор концентрации глутамата в каждом опыте осуществлялся таким образом, чтобы выживаемость культивированных зернистых нейронов



составляла 30–80% от интактного контроля (что соответствует умеренному глутаматному стрессу). При выживаемости нейронов менее 30% (сильный глутаматный стресс) или более 80% (слабый глутаматный стресс) нейропротективные свойства веществ не так наглядны. Известно, что нейропротективные свойства выявляются, как правило, при достаточно длительном применении. Поэтому в исследовании использовалась отработанная ранее «профилактическая» схема эксперимента: вещество вносилось в среду культивирования на вторые сутки и оставалось там до седьмых суток. Затем проводилась обработка клеток глутаматом и подсчитывалось число выживших нейронов [9]. Нейроцитологические эксперименты были проведены для миоинозитола и трех других нейропротективных средств: комплекса пептидов, полученных из головного мозга свиньи, цитидин-5-дифосфохолина, цитидин-5-дифосфохолината лития. В ходе исследования было использовано 1920 культур и выполнены подсчеты более чем для 200 тыс. нейронов.

Миоинозитол не проявлял токсических эффектов и не влиял на выживаемость культивируемых зернистых нейронов в контроле, то есть в «холостом» эксперименте (без добавления глутамата). При воздействии глутамата миоинозитол в концентрации 0,2–0,5 мМ достоверно повышал выживаемость нейронов на 12–17%. Так, при концентрации миоинозитола 0,2 мМ выживаемость нейронов составила  $54,9 \pm 2,6\%$ , при 0,5 мМ –  $59,1 \pm 2,9\%$  (результаты контроля –  $42,6 \pm 2,2\%$ , рис. 5). Изображения обсчитанных культур нейронов приведены на рис. 6. Другие средства продемонстрировали гораздо менее выраженные нейропротективные свойства. Комплекс пептидов, полученных из головного мозга свиньи, показал слабый, но достоверный нейропротективный эффект – увеличение выживаемости на 5–8%. Так, общая выживаемость при концентрации 0,1 мМ составила  $53 \pm 3\%$ , 0,2 мМ –  $52 \pm 3\%$  (в кон-

троле –  $45 \pm 2\%$ ,  $p < 0,05$ ). Более того, при концентрации комплекса пептидов, равной 1,0 мМ, был обнаружен слабый токсический эффект – выживало всего  $36,3 \pm 2,6\%$  нейронов (рис. 7). Фотографии культур из просчитанных полей зрения приведены на рис. 8. У остальных исследованных нейропротективных средств непосредственное нейропротективное влияние на выживание нейронов практически отсутствовало. Например, при воздействии цитидин-5-дифосфохолина выживаемость в контроле при действии глутамата составила  $59,3 \pm 3,0\%$ , а при добавлении цитидин-5-дифосфохолина – не превышала 65% (0,1 мМ –  $63,6 \pm 3,6\%$ , нет достоверных различий,  $p > 0,05$ ). При этом более высокая концентрация цитидин-5-дифосфохолина (1 мМ) несколько уменьшала выживаемость культивируемых зернистых нейронов –  $43,6 \pm 2,4\%$  (рис. 9 и 10). Схожая ситуация наблюдалась и при использовании потенциального нейропротектора цитидин-5-дифосфохолината лития (рис. 11 и 12).

### Обсуждение результатов

Результаты проведенного нейроцитологического исследования важны с точки зрения оценки нейропротективных эффектов как миоинозитола, так и «признанных» нейропротекторов. Как было отмечено выше, нейроцитологические исследования уникальны, поскольку позволяют подтвердить прямое нейропротективное влияние изучаемых веществ непосредственно на растущие нейроны плода. В то же время эффект других нейропротекторов может быть опосредованным: фосфохолин, например, может оказывать нейропротективное действие через поддержку функции печени [15]. По результатам проведения настоящей серии экспериментов установлено, что «профилактическое» применение миоинозитола (за пять суток до создания глутаматного стресса) достоверно и существенно (в среднем на 12–17%,  $p = 0,01$ ) повышает выживаемость

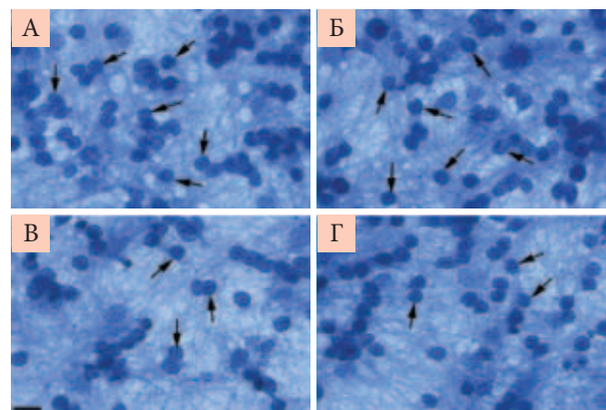
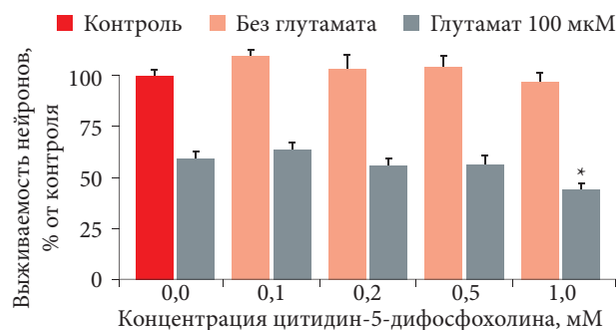


Рис. 8. Культивированные зернистые нейроны мозжечка крыс при действии глутамата и комплекса пептидов, полученных из головного мозга свиньи: А – контроль; Б – пептидный экстракт 0,1 мМ; В – глутамат 100 мкМ; Г – глутамат и пептидный экстракт. Фиксированные культуры, окрашенные трипановым синим. Стрелками указаны интактные культивированные зернистые нейроны. Масштаб – 15 мкм



\*  $p < 0,05$  по сравнению с действием глутамата без добавок.

Рис. 9. Влияние цитидин-5-дифосфохолина на выживаемость культивируемых зернистых нейронов мозжечка крыс в условиях глутаматного стресса

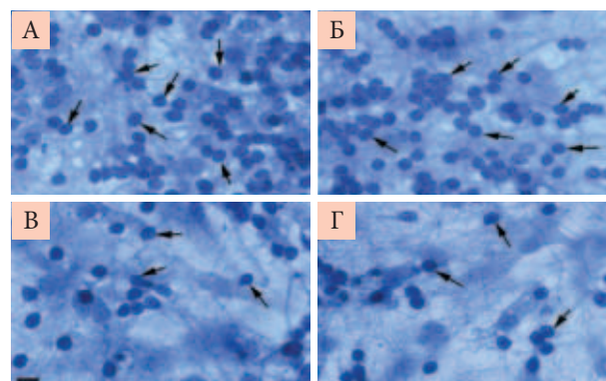
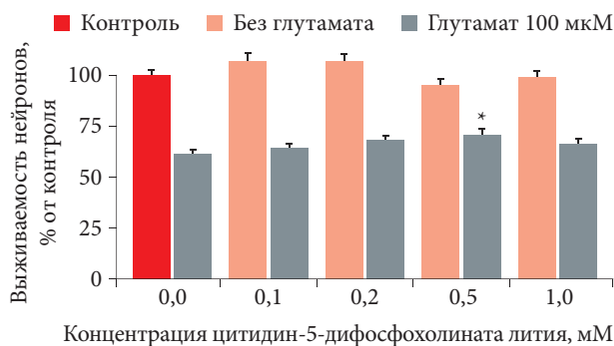
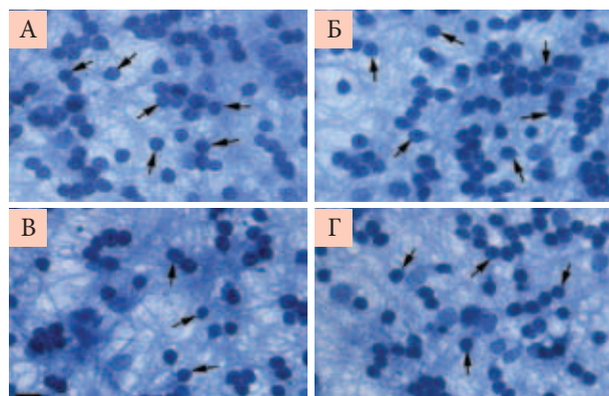


Рис. 10. Культивированные зернистые нейроны мозжечка крыс при действии глутамата и цитидин-5-дифосфохолина: А – контроль; Б – цитидин-5-дифосфохолин 1 мМ; В – глутамат 100 мкМ; Г – глутамат и цитидин-5-дифосфохолин. Фиксированные культуры, окрашенные трипановым синим. Стрелками указаны интактные культивированные зернистые нейроны. Масштаб – 15 мкм



\*  $p < 0,05$  по сравнению с действием глутамата без добавок.  
**Рис. 11.** Влияние цитидин-5-дифосфохолината лития на выживаемость культивируемых зернистых нейронов мозжечка крыс в условиях глутаматного стресса



**Рис. 12.** Культивируемые зернистые нейроны мозжечка крыс при действии глутамата и цитидин-5-дифосфохолината лития: А – контроль; Б – цитидин-5-дифосфохолинат лития 0,5 мМ; В – глутамат 100 мкМ; Г – глутамат и цитидин-5-дифосфохолинат лития. Фиксированные культуры, окрашенные трипановым синим. Стрелками указаны интактные культивируемые зернистые нейроны. Масштаб – 15 мкм

нейронов в культуре. Создание глутаматного стресса в культуре нейронов моделирует ишемию мозга плода, в частности при патологических родах. Обогащение клеточной среды миоинозитолом до создания глутаматного стресса соответствует профилактическим дотациям миоинозитола во время беременности. Поэтому полученные результаты нейробиологического исследования имеют значение для антиишемической защиты мозга плода и в ранние, и в поздние сроки гестации. Ишемический стресс, перенесенный эмбрионом в ранние сроки беременности, стимулирует формирование врожденных пороков развития мозга. Они возникают

под действием разнообразных факторов тератогенеза: алкоголя, инфекционных заболеваний, передающихся от матери плоду, ионизирующего излучения, фармацевтических препаратов, никотина, вдыхаемого с сигаретным дымом, и др. Формирование врожденных пороков развития мозга также может быть следствием дисбаланса (как правило, недостатка) факторов роста, необходимых для роста эмбриона: витамина А, фолатов (витамина В<sub>9</sub>) и синергичных с ними пиридоксина (витамина В<sub>6</sub>), цинка, миоинозитола (витамина В<sub>8</sub>) и других эссенциальных микронутриентов [16]. Большинство (более 70%) врожденных пороков развития мозга (в том числе дефекты нервной трубки, расщелины неба) фолатчувствительны, и их формирование можно предупредить дотациями фолатов (предпочтительно в составе витаминно-минеральных комплексов) в ранние сроки беременности. В то же время формирование врожденных пороков развития мозга, несмотря на дотации фолатов, указывает на существование фолатрезистентных врожденных пороков развития мозга (30%). Риск формирования таких пороков развития можно значительно снизить путем приема препаратов миоинозитола [17], поддерживающего эмбриогенез и развитие плода [18]. Установленный непосредственный нейропротективный эффект миоинозитола – важная составляющая эмбриопротективного действия миоинозитола. В частности, трудно переоценить роль миоинозитола в профилактике врожденных пороков развития, связанных с инсулинорезистентностью, поскольку производные миоинозитола участвуют в процессах передачи сигнала от инсулинового рецептора [19]. Истощение миоинозитола в эмбриональной ткани на этапе органогенеза играет, по всей видимости, ведущую роль в индуцировании эмбриопатий, вызываемых гипергликемией. В эксперименте с моделями стрептозотоцинового диабета содержание миоинозитола в эмбри-

онах было ниже на 36% ( $p = 0,01$ ) по сравнению с контролем, ассоциировалось с повышенной частотой нейронных повреждений (17,6% в основной группе и 1,9% в группе контроля,  $p < 0,001$ ) и задержкой развития. Так, длина эмбриона в основной группе составила  $3,37 \pm 0,04$  мм по сравнению с  $3,87 \pm 0,03$  мм в группе контроля ( $p = 0,01$ ), а число сомитов –  $27,5 \pm 0,2$  и  $29,1 \pm 0,2$  соответственно ( $p = 0,01$ ) [20]. Миоинозитол способствует уменьшению инсулинорезистентности и одновременно необходим для преодоления негативного воздействия на нейроны повышенных уровней глюкозы. В эксперименте прием миоинозитола приводил к выраженному снижению частоты развития дефектов нервной трубки в модели стрептозотоцинового диабета, которая составила 9,5% в группе миоинозитола и 20,4% в группе контроля ( $p < 0,05$ ) [21]. Анализ фолатчувствительных и фолатрезистентных моделей дефектов нервной трубки [22] в экспериментах по делеции генов позволил установить более 60 генов, инактивация которых приводит к появлению линий мышей с дефектами нервной трубки [23]. Не менее 22 из этих 60 генов кодируют белки и ферменты, активность или уровни которых существенно зависят от определенных микронутриентных кофакторов (таблица). Воздействие миоинозитола (витамина В<sub>8</sub>) на процессы роста эмбриона неразрывно связано с активностью сигнального белка протеинкиназы С, которая поддерживает передачу сигнала от белковых факторов роста, гормонов и нейротрансмиттеров (простагландинов, адреналина, ацетилхолина, серотонина, ангиотензина и др.), регулирует вазодилатацию и гликолиз и принципиально важна для процессов роста эмбриона. В эксперименте, проведенном во время нейруляции, было установлено, что противодействие миоинозитола формированию дефектов нервной трубки связано с активностью протеинкиназ С бета 1 и гамма [24].



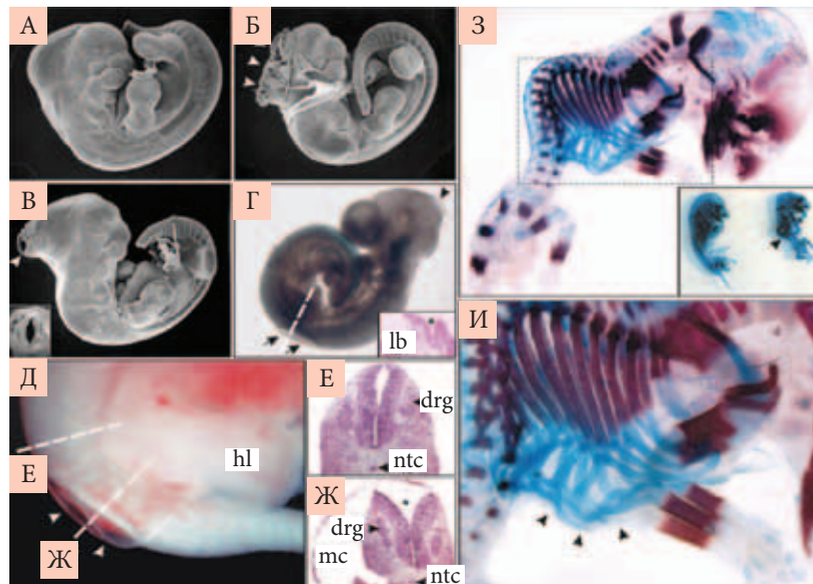
Гены, мутации которых в эксперименте приводят к дефектам нервной трубки, а соответствующие белки нуждаются в определенных микронутриентных кофакторах

Ген	МНК	Функция
ABL, ARG	Mg	Рост и выживание клеток, реконструкция активного цитоскелета в ответ на повреждение ДНК, апоптоз и ряд внеклеточных сигналов
AXD	–	Метаболизм метионина
BRCA1	Zn	Ремонт ДНК в ответ на ее повреждение
GRHL3	B <sub>8</sub>	Нейруляция, линия «закрученный хвост» (curly tail)
DBF4	Zn	Репликация ДНК во время размножения клеток
DNMT3B	B <sub>9</sub> , Zn	Метилирование ДНК во время роста эмбриона
FGFR1	B <sub>8</sub>	Рецептор факторов роста фибробластов
FOG1	Zn	Дифференцировка мегакариоцитов
GLI3	Zn	Рост хондроцитов, формирование черепа и конечностей
ITGA6	Ca	Интегрин, рецептор ламинина
ITGB1	Mg	Интегрин, рецептор коллагена
JMJ	B <sub>9</sub>	Эмбриональное развитие, в том числе сердца, печени и нервной трубки
MACS	Ca, B <sub>8</sub>	Передача сигнала от рецепторов факторов роста через протеинкиназу C, регуляция актина
MLP	Ca	Движение клетки за счет актинового цитоскелета
PFN1	B <sub>8</sub>	Поддержка структуры цитоскелета
RARA	A	Рецептор ретиноевой кислоты, необходим для роста клеток
TCFAP2A	A	Развитие нервной трубки, глаз, лица
TRP53	Zn	Регулировка роста/апоптоза клеток
PIP5K1C	B <sub>8</sub>	Передача сигнала от рецепторов факторов роста
IP3R1	B <sub>8</sub>	Передача сигнала от рецепторов факторов роста
ITPK1	B <sub>8</sub>	Передача сигнала от рецепторов факторов роста

Примечание. МНК – микронутриентный кофактор.

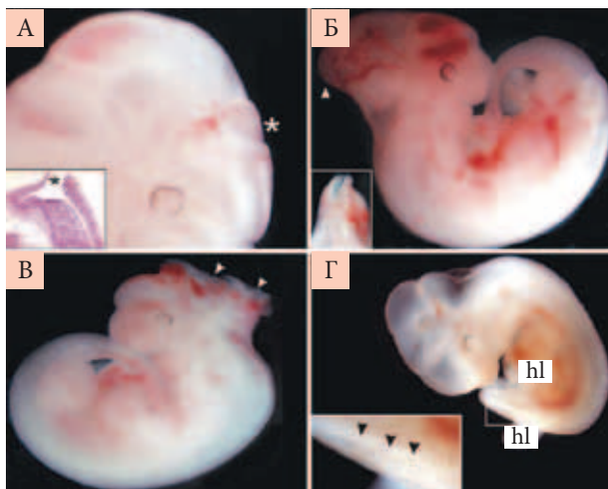
Рассмотрим несколько генов/белков, перечисленных в таблице. В частности, фермент инозитол-1,3,4-трифосфат-5/6-киназа (ген ITPK1) – ключевой регуляторный фермент синтеза сигнальной молекулы инозитолгексафосфата (IP6) – внутриклеточной сигнальной молекулы, участвующей в регуляции ионных каналов, транспорте нутриентов и строительных материалов через клеточную мембрану (эндоцитозе, экзоцитозе), транскрипции и репарации ДНК [25]. Животные с делецией/инактивацией гена жизнеспособны, фертильны, но у их эмбрионов часто обнаруживались дефекты нервной трубки, осевые дефекты скелета, замедление роста и повышенная гибель нейронов (рис. 13) [26]. Таким образом, миоинозитолзависимый фермент ITPK1 необходим для адекватного развития нервной трубки и профилактики дефектов нервной трубки (рис. 14) [25].

Фермент фосфатидинозитол-4-фосфат-5-киназа (PIP5K, ген PIP5K1C) катализирует синтез одной из основных внутриклеточных сигнальных молекул – фосфатидинозитола дифосфата (PIP2). Изоформа фермента PIP5K-гамма необходима для развития сер-



Примечание. Drg – ганглии задних корешков; hl – задние конечности; lb – зачатки конечностей; mc – миелоцелле; ntc – хорда.

Рис. 13. Дефекты нервной трубки и осевые пороки развития скелета в эмбрионах, гомозиготных по инактивации инозитол-1,3,4-трифосфат-5/6-киназы (гена ITPK1). А–В – сканирующие электронные микрофотографии эмбрионов на 11-е сутки (E11.5): А – нормальный эмбрион; Б и В – два представителя того же помета с различной степенью экзэнцефалии (обозначено стрелками), на вставке – открытая нервная трубка. Г – X-gal-окраска мест экспрессии дефектного гена ITPK1 у эмбриона с экзэнцефалией (обозначено стрелками) и расщеплением позвоночника (обозначено стрелками). Пунктирная линия указывает на ориентацию среза ткани, показанной на вставке, звездочка на вставке – на открытый конец нервной трубки. Д – образующееся миеломенингоцеле (обозначено стрелками) в эмбрионе E11.5. Пунктирные линии указывают на ориентацию срезов ткани через неповрежденную часть нервной трубки (Е) и открытую часть нервной трубки (Ж, звездочка). З, И – скелеты эмбрионов E14.5, окрашенные ализарином красным и ализарином красным для визуализации хряща и кости соответственно, на вставке – другие эмбрионы помета, один из которых имеет кифосколиоз (обозначено стрелкой). Обратите внимание на неправильно сформированные ребра (обозначено стрелками в И)



Примечание. НЛ – задние конечности.

**Рис. 14.** Дефекты нервной трубки при делециях гена *ГТРК1*: А – экзэнцефалия эмбриона, 12-е сутки (E12.5), на вставке – окраска эозином разреза открытой нервной трубки (обозначено звездочкой); Б – экзэнцефалия, 12-е сутки, на вставке – дорсальный вид на открытую нервную трубку (обозначено стрелкой); В – тяжелая экзэнцефалия, 11-е сутки; Г – расщепленные задние конечности в сочетании с хвостовым дефектом нервной трубки, 12-е сутки, показана открытая и искривленная нервная трубка (обозначено стрелками)

дечно-сосудистой и центральной нервной систем. Целенаправленная инактивация гамма-изофермента PIP5K в эксперименте вызывала многочисленные нарушения роста клеток и развития тканей, в том числе приводящие к сердечной недостаточности, усилению гибели нейронов и дефектам нервной трубки [27].

### Заключение

Ишемические повреждения центральной нервной системы плода – основная причина многочисленных заболеваний нервной системы у новорожденных. На ранних сроках беременности хроническая ишемия центральной нервной системы приводит к порокам развития мозга, на поздних сроках она ассоциирована с высоким риском асфиксии в родах, дискоординацией родовой деятельности, повышенным риском постгипоксической энцефалопатии – так называемой минимальной мозговой дисфункции и детского церебрального паралича. Хроническая ишемия мозга плода усугубляется на фоне инсулинорезистентности и глюкозотолерантности. Миоинозитол необходим для синтеза инозитолфосфатов и фосфатидилинозитоловых липидов, которые опосредуют передачу сигнала от рецепторов факторов роста и нейротрансмиттеров внутрь клетки. Эти производные миоинозитола крайне важны для развивающегося мозга, поскольку обеспечивают адекватную коммуникацию между нейронами, снижают хроническую ишемию нейронов и защищают от негативных эффектов глюкозотолерантности. Представленные в работе результаты подтверждают выраженное нейропротективное влияние миоинозитола на рост ней-

нов в культуре в условиях глутаматного стресса (повышение выживаемости нейронов в среднем на 17%). Прямое нейропротективное действие миоинозитола указывает на значимость его использования как для профилактики пороков развития, возникающих на ранних сроках, так и для нейропротекции мозга плода на поздних сроках гестации. Подчеркнем, что в дотациях миоинозитола особенно нуждаются беременные, рацион которых перегружен углеводами, женщины с диабетом (в том числе гестационным), женщины, ранее родившие ребенка с пороком развития.

Существенное преимущество микронутриентной поддержки беременности миоинозитолом – высокая безопасность его применения. Даже крайне высокие дозы миоинозитола (12 г/сут) вызывают только легкие побочные эффекты со стороны желудочно-кишечного тракта (тошноту, метеоризм, диарею) [28], в то время как в реальной клинической практике даже в гораздо меньших дозах (0,5–4 г/сут), эффективных и полностью безопасных, миоинозитол положительно влияет на развитие мозга плода.

*Работа выполнена при поддержке РФФИ (гранты 19-07-00356, 17-07-01419)*

### Литература

1. Здравоохранение в России. 2017: статистический сборник / Росстат. М., 2017.
2. Лиманова О.А., Громова О.А., Торшин И.Ю. и др. Систематический анализ молекулярно-физиологических эффектов миоинозитола: данные молекулярной биологии, экспериментальной и клинической медицины // Эффективная фармакотерапия. 2013. № 32. С. 32–41.
3. Larner J. D-chiro-inositol – its functional role in insulin action and its deficit in insulin resistance // Int. J. Exp. Diabetes Res. 2002. Vol. 3. № 1. P. 47–60.
4. Rapijko P.J., Northup J.K., Evans T. et al. G-proteins of fat-cells. Role in hormonal regulation of intracellular inositol 1,4,5-trisphosphate // Biochem. J. 1986. Vol. 240. № 1. P. 35–40.
5. Fu C., Xu J., Cheng W. et al. Neuronal migration is mediated by inositol hexakisphosphate kinase 1 via  $\alpha$ -actinin and fo-
6. cal adhesion kinase // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2017. Vol. 114. № 8. P. 2036–2041.
7. Walecki J., Barcikowska M., Ćwikla J.B., Gabryelewicz T. N-acetylaspartate, choline, myo-inositol, glutamine and glutamate (glx) concentration changes in proton MR spectroscopy (1H MRS) in patients with mild cognitive impairment (MCI) // Med. Sci. Monit. 2011. Vol. 17. № 12. P. MT105–MT111.
8. Coupland N.J., Ogilvie C.J., Hegadoren K.M. et al. Decreased prefrontal myo-inositol in major depressive disorder // Biol. Psychiatry. 2005. Vol. 57. № 12. P. 1526–1534.
9. Holub B.J. Metabolism and function of myo-inositol and inositol phospholipids // Annu. Rev. Nutr. 1986. Vol. 6. P. 563–597.
10. Андреева Н.А., Стельмашук Е.В., Исаев Н.К. и др. Нейропротективные эффекты ноотропного дипептида ГВС-111 при кислородно-глюкозной депривации, глутаматной токсичности и оксидативном стрессе in vitro // Бюллетень экспериментальной биологии и медицины. 2000. Т. 130. № 10. С. 418–421.



10. *Стельмашук Е.В., Новикова С.В., Исаев Н.К.* Влияние глутамата на гибель культивируемых зернистых нейронов, индуцированную глюкозной депривацией и химической гипоксией // *Биохимия*. 2010. Т. 75. № 8. С. 1150–1156.
11. *Громова О.А., Торшин И.Ю., Гоголева И.В. и др.* Фармакокинетический и фармакодинамический синергизм между нейропептидами и литием в реализации нейротрофического и нейропротективного действия Церебролизина // *Журнал неврологии и психиатрии им. С.С. Корсакова*. 2015. Т. 115. № 3. С. 65–72.
12. *Guo M.F., Yu J.Z., Ma C.G.* Mechanisms related to neuron injury and death in cerebral hypoxic ischaemia // *Folia Neuropathol*. 2011. Vol. 49. № 2. P. 78–87.
13. *Ганнушкина И.В., Шафранова В.П., Рясина Т.В.* Функциональная ангиоархитектоника головного мозга. М.: Медицина, 1977.
14. *Hernández-Fonseca K., Cárdenas-Rodríguez N., Pedraza-Chaverri J., Massieu L.* Calcium-dependent production of reactive oxygen species is involved in neuronal damage induced during glycolysis inhibition in cultured hippocampal neurons // *J. Neurosci. Res*. 2008. Vol. 86. № 8. P. 1768–1780.
15. *Громова О.А., Торшин И.Ю.* Мультимодальный эффект Церебролизина против воинствующего редукционизма // *Неврологический вестник. Журнал им. В.М. Бехтерева*. 2008. Т. 40. № 3. С. 83–91.
16. *Cavalli P., Tonni G., Grosso E., Poggiani C.* Effects of inositol supplementation in a cohort of mothers at risk of producing an NTD pregnancy // *Birth Defects Res. A Clin. Mol. Teratol*. 2011. Vol. 91. № 11. P. 962–965.
17. *Cavalli P., Tedoldi S., Riboli B.* Inositol supplementation in pregnancies at risk of apparently folate-resistant NTDs // *Birth Defects Res. A Clin. Mol. Teratol*. 2008. Vol. 82. № 7. P. 540–542.
18. *Beemster P., Groenen P., Steegers-Theunissen R.* Involvement of inositol in reproduction // *Nutr. Rev*. 2002. Vol. 60. № 3. P. 80–87.
19. *Eriksson U.J., Wentzel P.* Diabetic embryopathy // *Methods Mol. Biol*. 2012. Vol. 889. P. 425–436.
20. *Akashi M., Akazawa S., Akazawa M. et al.* Effects of insulin and myo-inositol on embryo growth and development during early organogenesis in streptozocin-induced diabetic rats // *Diabetes*. 1991. Vol. 40. № 12. P. 1574–1579.
21. *Khandelwal M., Reece E.A., Wu Y.K., Borenstein M.* Dietary myo-inositol therapy in hyperglycemia-induced embryopathy // *Teratology*. 1998. Vol. 57. № 2. P. 79–84.
22. *Copp A.J., Greene N.D.* Neural tube defects: prevention by folic acid and other vitamins // *Indian J. Pediatr*. 2000. Vol. 67. № 12. P. 915–921.
23. *Juriloff D.M., Harris M.J.* Mouse models for neural tube closure defects // *Hum. Mol. Genet*. 2000. Vol. 9. № 6. P. 993–1000.
24. *Cogram P., Hynes A., Dunlevy L.P. et al.* Specific isoforms of protein kinase C are essential for prevention of folate-resistant neural tube defects by inositol // *Hum. Mol. Genet*. 2004. Vol. 13. № 1. P. 7–14.
25. *Majerus P.W., Wilson D.B., Zhang C. et al.* Expression of inositol 1,3,4-trisphosphate 5/6-kinase (ITPK1) and its role in neural tube defects // *Adv. Enzyme Regul*. 2010. Vol. 50. № 1. P. 365–372.
26. *Wilson M.P., Hugge C., Bielinska M. et al.* Neural tube defects in mice with reduced levels of inositol 1,3,4-trisphosphate 5/6-kinase // *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*. 2009. Vol. 106. № 24. P. 9831–9835.
27. *Wang Y., Lian L., Golden J.A. et al.* PIP5KI gamma is required for cardiovascular and neuronal development // *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*. 2007. Vol. 104. № 28. P. 11748–11753.
28. *Carlomagno G., Unfer V.* Inositol safety: clinical evidences // *Eur. Rev. Med. Pharmacol. Sci*. 2011. Vol. 15. № 8. P. 931–936.

## Neuroprotective Effect of Myo-Inositol: Role in the Prevention of Hypoxic Disorders of Intrauterine Development of the Brain

I.Yu. Torshin, PhD<sup>1</sup>, O.A. Gromova, MD, PhD, Prof.<sup>1</sup>, A.G. Kalacheva, PhD<sup>2</sup>, N.K. Tetrushvili, MD, PhD<sup>3</sup>, E.V. Stelmashook, DBSci, PhD<sup>4</sup>, L.G. Khaspekov, DBSci, PhD<sup>4</sup>

<sup>1</sup> Federal Research Center 'Computer Science and Control' of the Russian Academy of Sciences, Moscow

<sup>2</sup> Ivanovo State Medical Academy

<sup>3</sup> National Medical Research Center for Obstetrics, Gynecology and Perinatology named after Academician V.I. Kulakov, Moscow

<sup>4</sup> Scientific Center of Neurology, Moscow

Contact person: Olga A. Gromova, unesco.gromova@gmail.com

*Myo-inositol is the basis for the synthesis of an important group of signal molecules, inositolphosphates, which mediate signal transmission from receptors of growth factors and neurotransmitters. Grants myo-inositol promotes the prevention of folate-resistant defects and neuroprotection of the fetal brain ischemia. The paper presents the results of a study of the effects of myo-inositol on the growth of cerebellar neurons in culture under glutamate stress. It is shown that the effects of myo-inositol on the survival of neurons (17%) exceed the effects of drugs that are usually used for neuroprotection (peptide extracts – 10%, choline preparations – no more than 3%). Confirmed in the present work, a direct neuroprotective effect of myo-inositol indicates the importance of the use of myo-inositol during pregnancy with the aim of neuroprotection of the fetal brain.*

**Key words:** neurocytology, neuroprotection, neurotrophines, neuroplasticity, brain development of the fetus, myo-inositol

ЖЕНКОЛОГИЯ