УДК 616.72-002.772-085.357-092.4

## ВЛИЯНИЕ КАЛЬЦИТОНИНА НА СОСТОЯНИЕ СОЕДИНИТЕЛЬНОТКАННЫХ СТРУКТУР КРОЛИКОВ С ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫМ АРТРИТОМ

С.В. Белова

Саратовский НИИ травматологии и ортопедии (410002, Саратов, ул. Чернышевского, 148)

Ключевые слова: ревматоидный артрит, миокальцик, внутрисуставная терапия.

На экспериментальной модели ревматоидного артрита обоснована возможность внутрисуставной терапии кальцитонином (препарат «Миакальцик») и предложен новый способ, предупреждающий развитие воспалительной деструкции в соединительнотканных структурах коленного сустава (патент РФ № 2269355).

Распространенность ревматоидного артрита (РА) в человеческой популяции доходит до 1%, при этом экономические потери, связанные с данным заболеванием, сопоставимы с потерями от ишемической болезни сердца и злокачественных новообразований [3, 4, 11].

Как известно, характерным проявлением ревматоидного процесса является локальный и системный остеопороз, характеризующийся снижением минеральной плотности кости, а также патологическим изменением качества костной ткани, причем особое значение приобретает состояние субхондральной кости, во многом обеспечивающей метаболические процессы в суставном хряще.

Рентгенологически остеопороз проявляется атрофией субхондральной пограничной пластинки и размытой структурой костной ткани эпифиза. Прогрессирование нарушений ремоделирования костной ткани приводит к тому, что эпифизы пораженного сустава выглядят при рентгенографии прозрачнее, чем в норме [5].

Существует представление, что структурно-метаболическое состояние костной ткани во многом сопряжено с особенностями кальций-фосфорного обмена. Многие авторы рассматривают нарушение ремоделирования костной ткани как показатель тяжести заболевания и активности воспалительного процесса. При РА прогрессирование воспалительно-деструктивных процессов в суставах и костная резорбция находятся в тесной патогенетической взаимосвязи [12, 14].

В настоящее время для лечения остеопороза различной этиологии достаточно широко используется кальцитонин лосося – препарат «Миакальцик», применяемый и в комплексной терапии РА в виде подкожных и внутримышечных инъекций, а также интраназально (спрей) [6, 7]. Учитывая, что ведущими патогенетическими механизмами РА являются воспалительно-деструктивные процессы, в том числе и в субхондральной кости, можно предположить, что при внутрисуставном введении миакальцика

Белова Светлана Вячеславовна – канд. биол. наук, ст.н.с. отдела фундаментальных и клинико-экспериментальных исследований Саратовского НИИТО; e-mail: sarniito\_bsv@mail.ru

непосредственное воздействие на суставные ткани повысит эффективность терапии.

Цель исследования – анализ эффективности внутрисуставного воздействия кальцитонина при экспериментальном РА.

Материал и методы. Эксперимент проведен на 40 половозрелых кроликах породы шиншилла русская весом 3–3,7 кг в соответствии со стандартами этического комитета и Хельсинской декларации 1975 г. и ее пересмотра в 1983 г. 10 интактных животных составили контрольную группу. У 30 кроликов путем введения овальбумина в правый коленный сустав был сформирован экспериментальный артрит [13]. 10 из них после этого внутрь коленного сустава вводился 0,9%-ный физиологический раствор (группа сравнения), 20 препарат Miacalcic (Novartis Pharma AG, Швейцария) в дозе 10 МЕ 1 раз в неделю, общим курсом 4 инъекции (опытная группа).

Оценка состояния лабораторных животных осуществлялась при помощи клинических (осмотр, взвешивание, оценка поведения и активности, пальпация и измерение окружности сустава) и лабораторных методов. В крови определялись СОЭ, содержание гемоглобина, лейкоцитов и эритроцитов. Цитологически исследовались уровень общего цитоза и клеточный состав синовиальной жидкости. С помощью биохимических методов вычислялась концентрация общего (Fluitest Ca-CPC, фирма Biocon, Германия) и ионизированного (анализатор Ciba-Corning M 634, Великобритания) кальция, неорганического фосфора (Phosphorus UV FS, DiaSys, Германия). Проводилась оценка метаболизма соединительной ткани по общему содержанию гликозаминогликанов в сыворотке крови и их фракционному составу в синовиальной жидкости. Гистоморфометрическое исследование тканей коленных суставов животных выполнялось после окончания эксперимента.

Клинико-лабораторные исследования проводились в динамике: до моделирования РА, перед началом и после завершения лечения. Выведение животных из эксперимента осуществлялось путем воздушной эмболии через краевую вену уха. Статистическая обработка полученных данных проводилась методом вариационных рядов с вычислением средней арифметической, среднеквадратического отклонения, средней ошибки средней арифметической, коэффициента Стьюдента и показателя вероятности разности.

**Результаты исследования.** У всех животных опытной группы зарегистрирован синовит правого коленного

сустава с отеком, ограничением движения и повышением местной температуры. Описанные явления были более выражены на 3-4-е сутки после введения разрешающей дозы антигена, при этом наблюдалось максимальное увеличение окружности сустава, в среднем на 10-12 мм. Было обнаружено нарушение метаболизма соединительной ткани, выражавшееся в снижении общего содержания гликозаминогликанов с одновременным нарастанием количества их сульфатированных форм в суставном содержимом и нарастании уровня гликозаминогликанов в сыворотке крови: уровень уроновых кислот –  $2,73\pm0,07$  г× $10^{-2}/\pi$ (норма – 1,71 $\pm$ 0,11 г×10<sup>-2</sup>/ $\pi$ ), гексоз – 4,43 $\pm$ 0,07 г $\times$ 10 $^{-2}$ / $\pi$  (норма –  $2,58\pm0,11 \text{ r}\times10^{-2}/\pi$ ).

При исследовании содержимого полости коленного сустава зарегистрированы цитоз и изменение качественного состава клеточных элементов, при этом наблюдалось значительное повышение количества нейтрофилов, макрофагов, лимфоцитов, а у некоторых животных определялись рагоцитоподобные клетки с типичными включениями в цитоплазме, которые свидетельствовали о местной активности воспалительного процесса [5] (табл. 1). Общая активность воспалительного процесса также была повышена (табл. 2). Параллельно с этим обнаруживались признаки нарушения кальций-фосфорного обмена: повышение уровня кальция на фоне снижения содержания неорганического фосфора в сыворотке крови животных с экспериментальным артритом (табл. 3).

Гистоморфометрически обнару- между группами о жены воспалительно-деструктивные изменения в тканях пораженных суставов. Микроструктура суставного хряща была изменена, имелись небольшие участки с разрыхленным и частично утраченным поверхностным слоем. В этих же местах располагались дистрофически измененные хондроциты. Наиболее выраженным признаком поражения была потеря гликозаминогликанов поверхностной и частично основной зонами суставного хряща, говорившая о деградации его матрикса. Микроскопическое строение субхондральной кости в большинстве случаев нарушалось, выявлялась тенденция к истончению субхондральной костной пластинки и трабекул, свидетельствующая о потере костного вещества.

После внутрисуставного введения миакальцика на фоне улучшения клинической картины и уменьшения

**Таблица 1** Общий цитоз и клеточный состав синовиальной жидкости при экспериментальном РА

Показатель	Контроль	Кролики с артритом²		
		до лечения	миакальцик	физ. р-р
Цитоз, 10 <sup>9</sup> /л	0,15±0,01	2,18±0,06	0,57±0,05	3,20±0,09
Нейтрофилы, % <sup>1</sup>	9,51±0,11	57,02±0,65	18,34±0,46	54,01±0,35
Лимфоциты, % <sup>1</sup>	8,43±0,09	44,95±0,42	5,39±0,08	53,18±0,51
Макрофаги, %1	0	46,34±0,47	0,95±0,25	55,80±0,61
Рагоциты, %1	0	33,15±0,46	0,85±0,28	36,15±1,10

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Частота встречаемости, на поле зрения.

Таблица 2 Гематологические показатели экспериментальных животных

Показатель	Контроль	Кролики с артритом		
		до лечения	миакальцик	физ. р-р
Гемоглобин, г/л	124,30±0,80	120,70±0,20	123,50±0,44	119,02±0,35
Эритроциты, 1012/л	4,04±0,10	3,18±0,04	3,95±0,16	3,27±0,09
Лейкоциты, 10 <sup>9</sup> /л	7,60±0,11	11,19±0,11	7,89±0,11	13,50±0,27
П/я нейтрофилы, %	3,96±0,18	6,31±0,49	4,52±0,08	7,38±0,16
С/я нейтрофилы, %	42,60±0,81	53,93±0,46	44,25±0,54	55,08±0,62
Лимфоциты, %	47,80±0,84	32,13±0,37	44,65±0,63	28,15±0,47
Эозинофилы, %	1,49±0,10	2,46±0,06	1,71±0,07	3,22±0,09
Моноциты, %	3,44±0,12	4,49±0,07	3,68±0,08	4,17±0,14

**Таблица 3** Показатели кальций-фосфорного обмена у экспериментальных животных

Показатель	Контроль	Кролики с артритом $^1$		
		до лечения	миакальцик	физ. р-р
Са общ., ммоль/л	2,89±0,02	3,41±0,06	2,80±0,04	3,55±0,09
Са иониз., ммоль/л	1,47±0,01	2,44±0,03	1,67±0,01	2,87±0,01
Р неорг., ммоль/л	2,45±0,13	2,05± 0,19	2,29±0,14	1,79±0,17

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Разница по всем показателям для общего и ионизированного кальция между контрольной группой и группой «до лечения», между группами «до лечения» и «миакальцик», а также между группами «миакальцик» и «физ. p-p» статистически значима.

отека сустава отмечались положительные сдвиги в результатах лабораторных анализов. О позитивных сдвигах в метаболизме соединительной ткани свидетельствовала практическая нормализация общего содержания и фракционного состава гликозаминогликанов в содержимом суставной полости. В сыворотке крови также наблюдалось снижение содержания гликозаминогликанов: уроновые кислоты – до  $1,93\pm0,06\ r\times10^{-2}/\pi$ , гексозы – до  $3,30\pm0,10\ r\times10^{-2}/\pi$ .

В синовиальной жидкости снижался общий цитоз, реже обнаруживались лимфоциты, эозинофилы и рагоцитоподобные клетки, у интактных животных встречались лишь единичные нейтрофилы и лимфоциты (табл. 1). У больных РА наличие и количество рагоцитов в синовиальной жидкости является одним из

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Здесь и в табл. 2: разница по всем показателям между контрольной группой и группой «до лечения», между группами «до лечения» и «миакальцик», а также между группами «миакальцик» и «физ. p-p» статистически значима.

важных диагностических и прогностических признаков местной воспалительной активности процесса [2, 5]. Общая активность воспалительного процесса также уменьшалась: снижалось СОЭ, в крови увеличивалось количество эритроцитов и содержание гемоглобина, за счет палочко- и сегментоядерных форм уменьшалось количество лейкоцитов (табл. 2). Также наблюдалось улучшение показателей кальций-фосфорного обмена: снижался уровень общего и ионизированного кальция и повышалось содержание неорганического фосфора в сыворотке крови (табл. 3).

Эффективность внутрисуставного применения миакальцика в условиях экспериментального ревматоидного воспаления подтвердил и анализ результатов гистоморфометрического исследования. У животных опытной группы после внутрисуставного введения препарата патологические изменения параартикулярных тканей в виде незначительного утолщения были зафиксированы только в одном случае, когда суставной хрящ имел небольшие шероховатые участки в краевых зонах мыщелков. Патологические изменения костной ткани у этих животных отсутствовали.

У всех животных группы сравнения отмечены значительные патологические изменения: параартикулярные ткани были утолщены и разрыхлены. Суставной хрящ на значительном протяжении был тусклым, зафиксирована порозность суставных поверхностей. У некоторых кроликов по краям наружных мыщелков большеберцовой кости имелись остеофиты, сохранялось истончение субхондральной костной пластинки и трабекул.

Обсуждение полученных данных. Околосуставной остеопороз при РА, проявляющийся атрофией субхондральной пограничной пластинки и размытой структурой костной ткани эпифиза, является ранним рентгенологическим признаком заболевания, выявляющимся уже в первые недели развития суставной патологии. Дальнейшее прогрессирование остеопоретических явлений приводит к тому, что эпифизы пораженного сустава при рентгенографии выглядят более прозрачными, чем в норме [5]. Схожая картина наблюдалась и у кроликов с экспериментальным артритом.

Для коррекции описанных явлений в клинической практике широко используются препараты, модифицирующие метаболизм костной ткани. Одним из таких препаратов является кальцитонин лосося – препарат «Миакальцик». Эффективность применения данного препарата демонстрировали и другие экспериментальные исследования: показано положительное воздействие миакальцика на образование костной мозоли в эксперименте после перелома большеберцовой кости [9], на регенерацию нижней челюсти и восстановление суставного хряща у крыссамок после овариэктомии [8, 15].

Современные данные демонстрируют воздействие кальцитонина лосося как на остеокласты, так и на хондроциты, при этом сделано заключение о его позитивном действии на состояние костной ткани, а также представлено прямое анаболическое действие

на хондроциты, выражающееся в повышенном синтезе гликозаминогликанов, показано тормозящее влияние на деградацию хрящевой ткани [10].

Таким образом, данное исследование демонстрирует положительное влияние кальцитонина на состояние соединительнотканных структур коленных суставов кроликов и позволяет предложить новый способ внутрисуставной терапии экспериментального артрита [1].

## Литература

- 1. Белова С.В., Карякина Е.В., Блинникова В.В. Способ лечения ревматоидного артрита. Патент РФ № 2269355, опубл. 19.05.2004.
- 2. Клиническая ревматология: руководство для практических врачей / под ред. В.И. Мазурова. СПб.: Фолиант, 2001. 416 с.
- 3. Насонов Е.Л., Каратеев Д.В., Балабанова Р.М. Ревматоидный артрит // Ревматология: национальное руководство / под ред. В.А. Насоновой. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2008. С. 290–331.
- 4. Насонов Е.Л. Перспективы лечения ревматических болезней в начале XXI века // Тер. архив. 2011. Т. 83, № 5. С. 5–9.
- Ревматические болезни: руководство для врачей / под ред.
   В.А. Насоновой, Н.В. Бунчука. М.: Медицина, 1997. 520 с.
- 6. Рубин М.П., Чечурин Р.Е. Диагностика, профилактика и лечение остеопороза в поликлинических условиях // Тер. архив. 2011. № 1. С. 32–38.
- 7. Торопцова Н.В., Михайлов Е.Е., Беневоленская Л.И. Проблема остеопороза в современном мире // Рус. мед. журнал. 2005. Т. 13, № 24 (248). С. 1582–1585.
- Arisawa E.A., Brandão A.A., Almeida J.D., da Rocha R.F. Calcitonin in bone-guided regeneration of mandibles in ovariectomized rats: densitometric, histologic and histomorphometric analysis // Int. J. Oral. Maxillofac. Surg. 2008. Vol. 37 (1). P. 47–53.
- 9. Bulbul M., Esenyel Č.Z., Esenyel M. [et al.] Effects of calcitonin on the biomechanics, histopathology, and radiography of callus formation in rats // J. Orthop. Sci. 2008. Vol. 13 (2). P. 136–144.
- Karsdal M.A., Sondergaard B.C., Arnold M., Christiansen C. Calcitonin affects both bone and cartilage: a dual action treatment for osteoarthritis? // Ann. N. Y. Acad Sci. 2007. Vol. 1117. P. 181–195.
- 11. Klareskog L., Cartina A.I., Paget S. Rheumatoid arthritis // Lancet. 2009. № 374. P. 659–672.
- 12. Park M.K., Her Y.M., Cho M.L. [et al.] IL-15 promotes osteoclastogenesis via the PLD pathway in rheumatoid arthritis // Immunol. Lett. 2011. Vol. 30, № 1–2. P. 42–51.
- 13. Pettipher E.R., Henderson B., Moncada S., Higgs G.A. Leucocyte infiltration and cartilage proteoglycan loss in immune arthritis in the rabbit // Br. J. Pharmacol. 1988. Vol. 95. P. 169–176.
- Shinzawa M., Akiyama T. Regulation of central tolerance by RANKL signaling // Clin. Calcium. 2011. Vol. 21, № 8. P. 1193–1199.
- Sondergaard B.C., Oestergaard S., Christiansen C. [et al.] The effect of oral calcitonin on cartilage turnover and surface erosion in an ovariectomized rat model // Arthritis Rheum. 2007. Vol. 56 (8). P. 2674–2678.

Поступила в редакцию 03.05.2012.

## EFFECT OF CALCITONIN ON CONNECTIVE TISSUE IN RABBITS WITH EXPERIMENTAL ARTHRITIS

S. V. Belova

Saratov Research Institute of Traumatology and Orthopedics (148 Chernyishevskogo St. Saratov 410002 Russian Federation)
Summary – The paper provides data for substantiating the possibility of intra-articular therapy with calcitonin (Miacalcic) on the basis of experimental simulation of rheumatoid arthritis. The author offers a new method of preventing inflammatory destruction in the knee joint connective tissues (Russian Federation patent No. 2269355).

Key words: rheumatoid arthritis, miacalcic, intra-articular therapy.

Pacific Medical Journal, 2013, No. 3, p. 38-40.