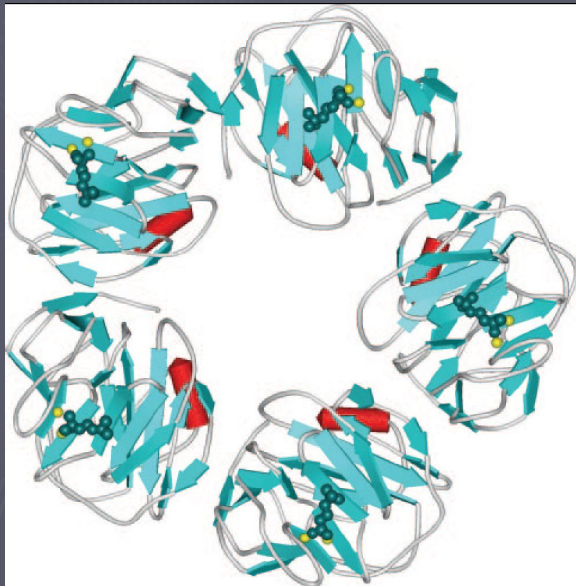
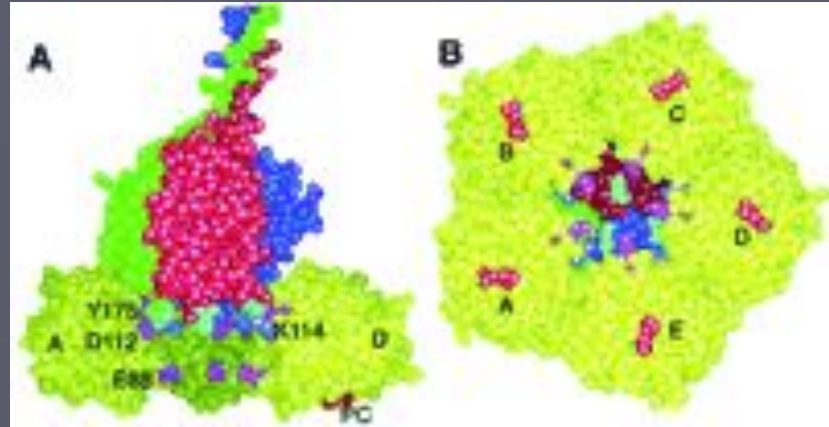


С-реактивный белок

Строение, экспрессия,
биологическая роль, связь с
воспалением и сердечно-
сосудистыми заболеваниями.



Общие сведения

В 1930 г. в крови больных с инфекцией, вызванной *Streptococcus pneumoniae*, был обнаружен белок, способный вызывать преципитацию полисахарида "С" клеточной стенки пневмококков. За эту способность его назвали С-реактивным белком (СРБ).

СРБ - филогенетически очень консервативный по аминокислотной последовательности белок, гомологи которого встречаются у позвоночных и беспозвоночных и участвуют в развитии системной воспалительной реакции.

Концентрация СРБ белка в плазме крови, не превышающая у здоровых взрослых людей 3-5 мг/л, резко возрастает при появлении в организме очага воспаления (в 1000 раз и более) в результате синтеза этого белка клетками печени.

Состояния, сопровождающиеся увеличением СРБ в плазме крови:

- воспаление
- бактериальная инфекция
- некроз ткани
- опухолевый рост
- хирургическое вмешательство
- ожоги
- другие причины

Индукция синтеза СРБ является частью общей реакции печени на воспаление («ответ острой фазы»), заключающейся в экспрессии генов многих белков плазмы крови и сопровождающейся увеличением содержания в плазме крови белков острой фазы.

К острофазовым белкам относят около 40 белков на основании увеличения их содержания в плазме крови не менее чем на 25% при появлении очага воспаления. В эту группу входят белки свертывающей системы крови, фибринолиза, белки системы комлемента, антипротеазы и транспортные белки.

Белки острой фазы

Белки острой фазы

| | Позитивные реагенты острой фазы | Негативные реагенты острой фазы |
|--|--|---|
| Ингибиторы протеаз | альфа-1-антитрипсин, альфа-1антихимотрипсин, альфа-2-макроглобулин, антитромбин | Интер-альфа- антитрипсин |
| Белки свертывающей системы и фибринолиза | Фибриноген, протромбин, фактор VII, плазминоген | |
| Белки системы комplementa | C ₁ s, C ₂ , B, C ₄ , C ₅ , C ₁ INH | Пропердин |
| Транспортные белки | Гаптоглобины, гемопексины церулоплазмин | |
| Белки с различными функциями | С-реактивный белок, сывороточный амилоид А, фибронектин, Gc глобулин | Альбумины, транстиretин, ЛПВП, ЛПНП |

Диагностическая значимость определения белков острой фазы

Особенностью большинства белков ОФ является их неспецифичность и высокая корреляция концентраций в крови с активностью заболевания, стадией процесса. Это выгодно отличает белки ОФ от других широко используемых маркеров воспаления, таких как СОЭ, количество лейкоцитов и сдвиг лейкоцитарной формулы. В связи с этим ценность тестов на белки ОФ для мониторинга течения заболеваний и контроля эффективности лечения весьма велика. В то же время диагностическая значимость этих тестов, в силу их неспецифичности, может быть ограниченной.

К «главным» белкам острой фазы у человека относят С-реактивный белок и сывороточный амилоид А. Уровень этих белков возрастает при повреждении очень быстро (в первые 6-8 часов) и значительно (в 20-100 раз, в отдельных случаях - в 1000 и более раз).

Изменение концентрации различных белков в условиях повреждения и воспаления варьирует в широких пределах. По степени увеличения в плазме крови при физической травме белки острой фазы можно классифицировать на несколько групп.

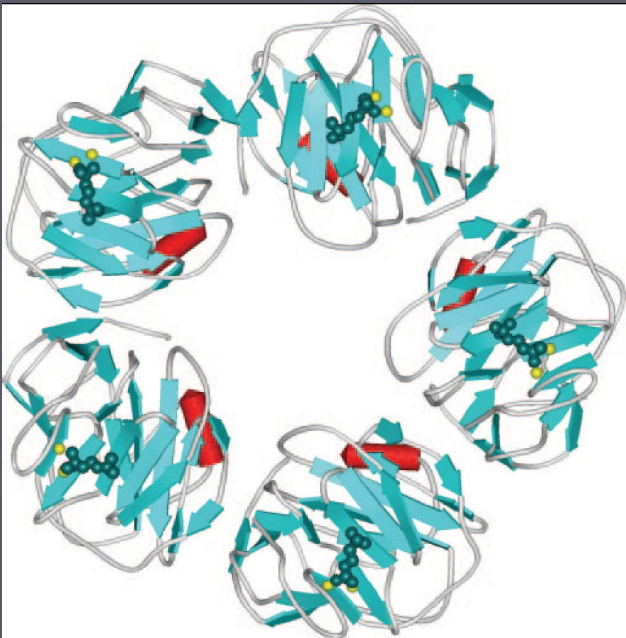
Экспрессия, строение и основные эффекты

Регуляция экспрессии СРБ.

Ген СРБ локализован в коротком плече хромосомы 1 и содержит только один инtron, отделяющий участок ДНК, кодирующий сигнальный пептид, от участка, кодирующего зрелый белок. Индукция синтеза СРБ в гепатоцитах регулируется на уровне транскрипции цитокином ИЛ-6. Эффект ИЛ-6 усиливается ИЛ-1 β .

ИЛ-6 и ИЛ-1 β контролируют экспрессию многих других белков острой фазы, активируя транскриptionные факторы STAT3, C/EBP семейств и Rel-белки (NF-кВ).

Экстрапеченочный синтез СРБ установлен в нейронах, атеросклеротических бляшках, моноцитах и лимфоцитах.



Кристаллическая структура комплекса СРБ с фосфохолином. Ионы Ca^{2+} выделены желтым цветом, фосфохолин – зеленым. Согласно Банку Данных Белков (PDB) Brookhaven (вход 1B09).

СРБ состоит из 5 идентичных нековалентно связанных промотеров с молекулярной массой 23 кДа, расположенных симметрично вокруг центральной поры. Семейство белков аналогичного строения получило название пентраксинов. На одной стороне промотера расположен центр связывания лигандов (фосфохолина), образованный остатками Фен-66 (связывает гидрофобные радикалы метила) и Глу-81 (связывает положительно заряженный атом азота). Противоположная эффекторная поверхность пентамера связывает С1q компонент комплемента и Fc γ рецепторы. В связывании С1q компонента комплемента участвуют остатки Асп-112 и Тир-175.

Эффекты СРБ *in vitro*

Понимание биологических функций основывается на выявлении молекул лигандов и эффекторов, с которыми СРБ взаимодействует.

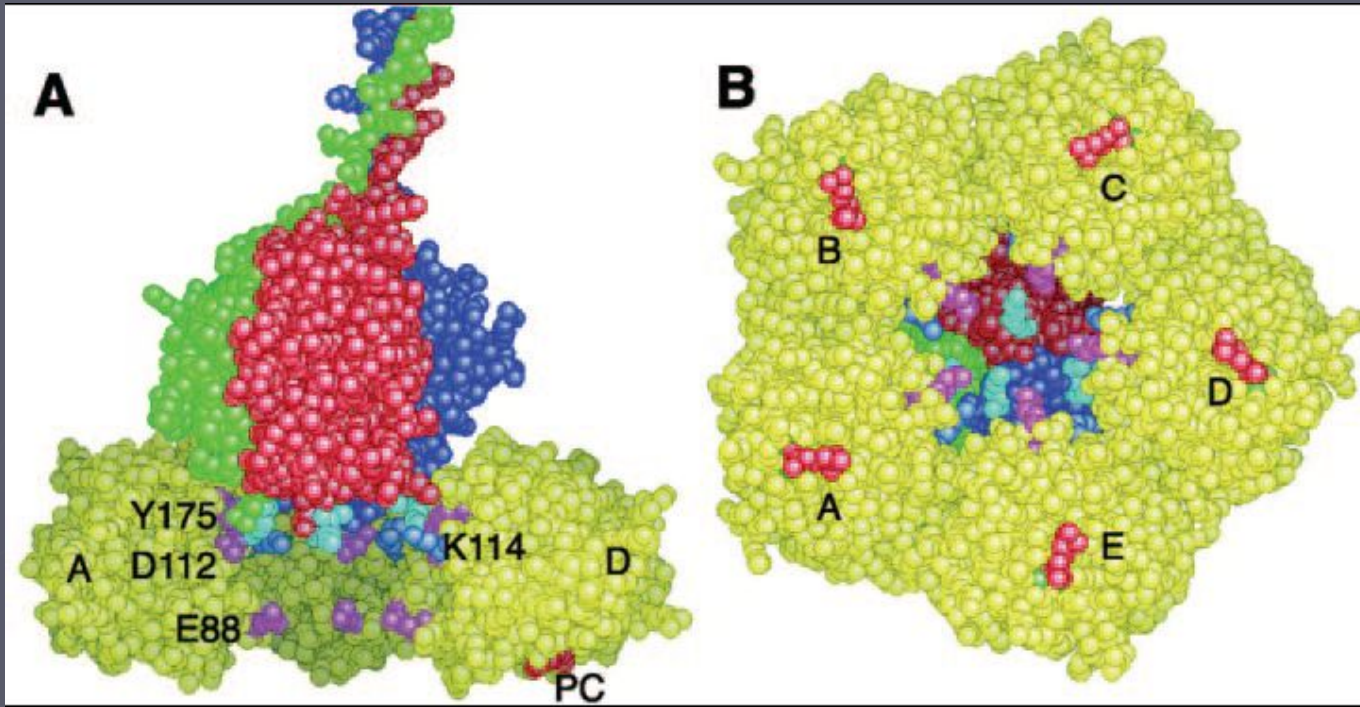
Лиганды СРБ:

- ▶ Фосфохолин
(fosfatidилхолин и сфингомиелин);
- ▶ Фосфатидилэтаноламин;
- ▶ Хроматин;
- ▶ гистоны,
- ▶ фибронектин;
- ▶ рибонуклеопротеиды

Эффекторы СРБ:

- ▶ Комплемент (C1q белок);
- ▶ Иммуноглобулиновые рецепторы фагоцитирующих клеток (FcRI и FcRII)

Связанный с лигандами или агрегированный СРБ активирует систему комплемента посредством прямого взаимодействия с C1q белком. Результаты ряда исследований свидетельствуют, что СРБ может взаимодействовать с иммуноглобулиновыми рецепторами, расположенными на поверхности фагоцитирующих клеток и вызывать ответ со стороны этих клеток. Способность СРБ узнавать патогены и активировать вслед за этим систему комплемента и фагоцитирующие клетки составляет важное звено в первой линии защиты организма от повреждающих факторов.



Взаимодействие СРБ с С1 q компонентом комплемента.

А- вид сбоку. В – вид снизу.

Модули А, В и С субъединицы С1 q окрашены в синим, зеленым и красным цветом, соответственно. А-Е обозначают 5 промоторов СРБ. Лиганд фосфохолина окрашен красным цветом, ионы Са $^{2+}$ - зеленым.

СРБ, подобно многим медиаторам воспаления, оказывает плеотропное действие, вызывая как «провоспалительные» так и «антивоспалительные» эффекты. В частности, вызывает экспрессию рецепторов антагонистов ИЛ-1, способствует высвобождению «антивоспалительного» цитокина – ИЛ-10 и подавляет синтез γ -интерферона. Активация комплемента и фагоцитоза лежит в основе «провоспалительных» эффектов **СРБ**.

СРБ вызывает экспрессию молекул адгезии в эндотелиальных клетках и подавляет экспрессию НО-синтетазы в эндотелии аорты, стимулирует высвобождение ИЛ-8 из нескольких типов клеток, влияет на экспрессию и активность регуляторов плазминогена, увеличивает высвобождение ИЛ-1, ИЛ-6, ИЛ-18 и ФНО- α . В зависимости от обстоятельств **СРБ** может как стимулировать, так и подавлять развитие воспалительной реакции.

СРБ и система комплемента

Важная роль в защите организма от инфекционных агентов и развитии воспаления принадлежит системе комплемента, включающей около 30 белков. Известны 3 пути активации комплемента:

- классический,
- альтернативный
- опосредованный лектинами.

В классическом каскаде главная роль принадлежит С1–С9 белкам. Обычно классический путь запускается связыванием иммунных комплексов с С1q белком. В ходе начальной стадии образуются продукты распада С3 и С4 белков, оказывающие действие, подобное опсонинам. Завершающая стадия классического каскада активации комплемента задействованы С5–С9 белки, обладающие сильно выраженным «провоспалительным» действием. В результате атаки происходит лизис бактерий или клеток, на которых садятся бактерии.

Комплексирование связанного с лигандами СРБ с C1q белком сопровождается образование конвертазы С3 белка подобно тому как это происходит при активации комплемента комплексами антиген-антитело. Различие в том, что СРБ-опосредованная активация ограничивается начальной стадией, включающей C1–C4 белки, и малым вовлечением в процесс C5–C9 белков на заключительной стадии, что характерно для активации комплемента комплексами антиген-антитело. Различие обусловлено взаимодействием СРБ с фактором Н, сопровождающееся ингибированием образования С5 конвертазы. В результате отсутствует «провоспалительный» эффект, связанный с С5а белком и атакой белками С5–С9 мембран бактерий и клеток организма. СРБ участвует в защитных механизмах организма-хозяина и в то же время ограничивает потенциально опасный «provоспалительный» эффект, характерный для заключительной стадии классического пути активации комплемента.

Рецепторы СРБ

СРБ связывается на поверхности фагоцитирующих клеток рецепторами IgG, Fc γ RI and Fc γ RII. Два класса Fc γ Rs: *стимулирующие рецепторы*, их АМК последовательность включает cytoplasmic immunoreceptor tyrosine-based activation motif (ITAM) и *ингибирующий рецептор*, АМК последовательность которого включает immunoreceptor tyrosine-based inhibition motif (ITIM). Биологические эффекты, опосредуемые ITAM-содержащими Fc γ Rs, включают фагоцитоз, «респираторный взрыв» и секрецию цитокинов. Связывание лиганда с ITIM-содержащими Fc γ Rs блокирует, проведение сигнала ITAM-содержащими Fc γ Rs. СРБ связывается как с ITAM-так и с ITIM-содержащими рецепторами, включая рецепторы к Fc γ RI, Fc γ RII и возможно Fc γ Rs. Фагацитоз опсонизированных частиц и апоптозных клеток опосредован Fc γ RI. СРБ проводит сигнал в гранулоциты через Fc γ RIIa - ITAM-содержащий рецептор. Активация комплемента сопровождается усилением фагоцитарной активности лейкоцитов, но и в отсутствие комплемента СРБ в условиях *in vitro* усиливает захват лейкоцитами нескольких видом микроорганизмов, включая *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli* и *Klebsiella aerogenes*. Стимуляция фагоцитоза СРБ предположительно опосредована взаимодействием СРБ с Fc γ Rs.

Эффекты СРБ *in vivo*

В опытах на мышах установлено противовоспалительное действие СРБ. СРБ защищает мышей от:

- бактериальной инфекции;
- воспалительной реакции, вызываемой бактериальным липополисахаридом (эндотоксином) и различными провоспалительными цитокинами;
- предотвращает или замедляет развитие у мышей экспериментального аллергического энцефаломиелита (экспериментальная модель рассеянного склероза) и альвеолита, вызываемого хемотаксическим фактором;
- оказывает защитное действие при экспериментальной системной красной волчанке. У людей с генетически предрасположенной сниженной способностью к экспрессии СРБ значительно чаще встречаются аутоиммунные заболевания, включая системную красную волчанку.
- СРБ, присутствующий в составе некротических масс, апоптозных клеток, различных отложений узнается фагоцитами и тем самым способствует очищению клеток от ненужного балласта.

Модифицированный СРБ

Денатурированный или агрегированный СРБ (нео-СРБ или модифицированный СРБ) обладает мощным провоспалительным действием. Модифицированный СРБ образуется локально и разительно отличается по своим свойствам от нативного СРБ. Модифицированный СРБ вызывает высвобождение провоспалительных медиаторов моноцитов – хемоатрактантного белка-1, ИЛ-8 и способствует экспрессии ICAM-1 в эндотелиальных клетках.

Минорная экспрессия СРБ

Уровень СРБ плазмы крови у двух третей населения США не превышает 3 мг/л. Исторически величины СРБ в плазме крови до 10 мг/л рассматривались как незначительные. В большом количестве исследований, проведенных в последние годы установлена прямая зависимость между умеренным увеличением СРБ в плазме крови (3-10 мг/л) и риском развития сердечно-сосудистых заболеваний, метаболического синдрома и рака толстого кишечника. Перечисленные и многие другие заболевания протекают на фоне хронического воспаления, проявляющегося умеренным увеличением СРБ плазмы крови. Умеренное увеличение СРБ также сопутствует многим болезням, не связанным с воспалением, а также генетическому полиморфизму СРБ, этническим вариациям, ожирению и может явиться результатом изменения характера питания.

СРБ и атеросклероз

СРБ и атеросклероз

В последнее десятилетие накопился обширный материал, указывающий на участие СРБ в патогенезе атеросклероза. СРБ связывается с фосфолином окислительно-модифицированных ЛПНП, вызывает экспрессию молекул адгезии на поверхности эндотелиальных клеток, ингибирует экспрессию НО-синтетазы в эндотелии аорты, вызывает экспрессию и повышает активность плазминоген активатора ингибитора-1. В опытах с линией мышей с трансгенным СРБ и дефицитной по апо-Е показано ускоренное развитие атеросклероза аорты у самцов, с повышенным содержанием СРБ, а также большая частота окклюзии артерий при повреждении сосудов.

Атеросклероз и воспаление

В развитии атеросклеротического поражения кровеносных сосудов этиологическая роль отводится воспалительному процессу в стенке артерий. Этот процесс запускается повреждением или изменением эндотелия артерий, вызываемыми перестройкой интимы, сопровождающейся увеличением адгезии ЛПНП, лейкоцитов и тромбоцитов на эндотелии.

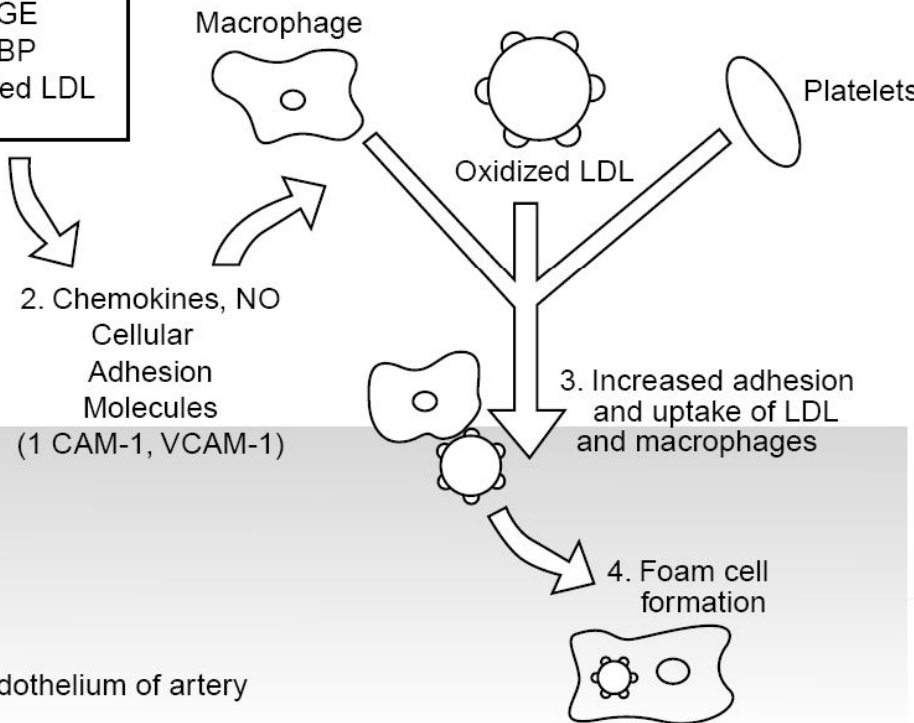
Возможные причины «дисфункции» эндотелия:

- ▶ повреждение свободными радикалами;
- ▶ гипертензия, сопровождающаяся возрастанием активности липоксигеназы в гладкомышечных клетках и образованием АФОК;
- ▶ токическое действие гомоцистеина;
- ▶ хламидийная и герпес-вирусная инфекция;
- ▶ действие гликозилированных белков.

Figure 1. Endothelial Dysfunction Caused by Injury and Subsequent Attraction and Adhesion of Damaged LDL and Macrophages.

1. Endothelial injury

Homocysteine
ROS
AGE
 \uparrow BP
Modified LDL

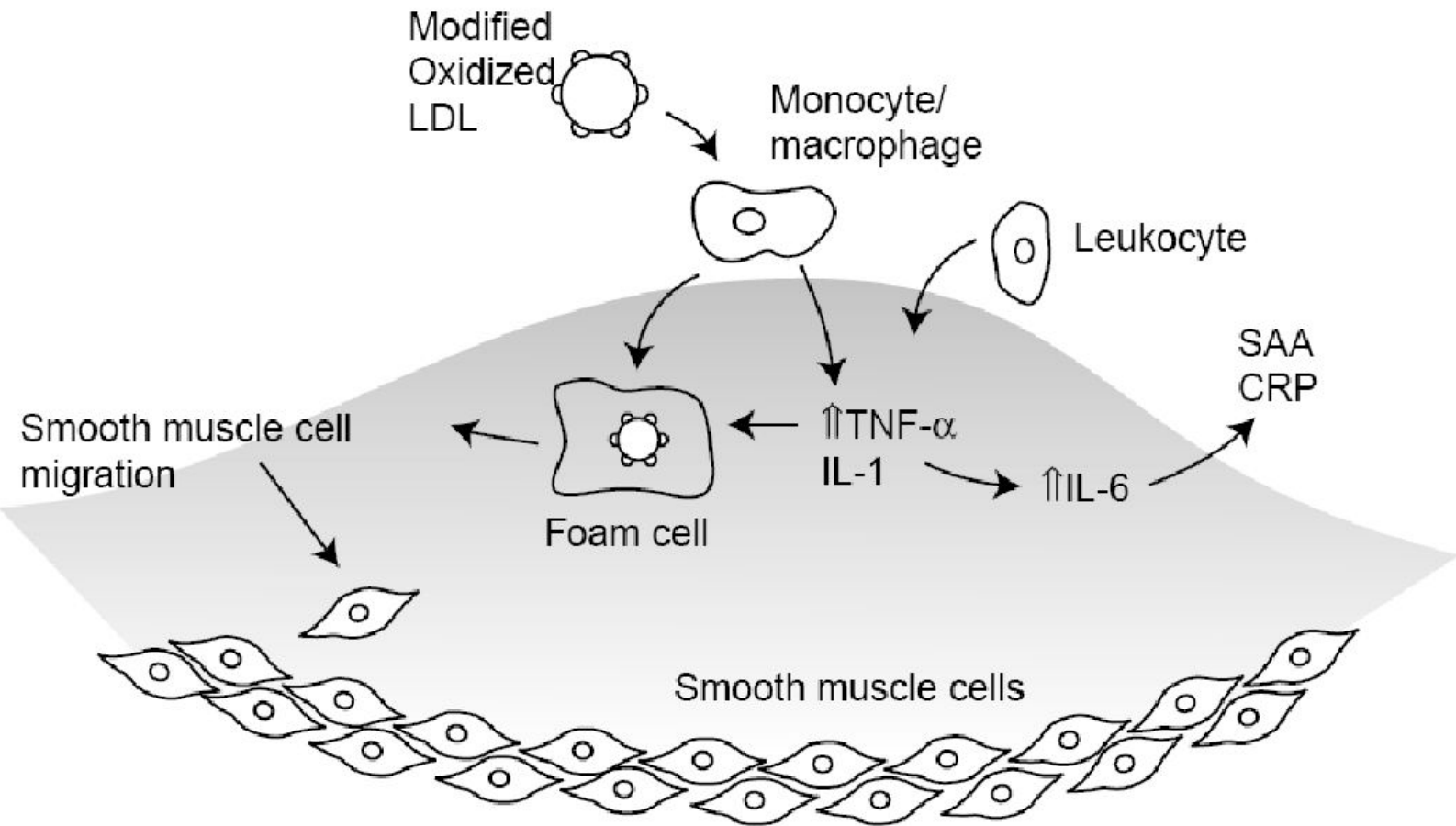


KEY:

LDL= low density lipoprotein, BP=Hypertension, AGE=advanced glycosylated end products
ICAM-1= intracellular adhesion molecule 1, NO= Nitric oxide
VCAM-1= Vascular adhesion molecule 1

В повреждении эндотелия сосудов важная роль принадлежит модифицированным ЛПНП: окисленным, гликозилизованным, агрегированным или образовавшим комплексы с аутоантителами к ЛПНП. Оксидительно-модифицированные ЛПНП представляют опасность и поэтому захватываются макрофагами, что представляет врожденный механизм иммунной защиты и относится к быстрым механизмам первой линии защиты от повреждения тканей. Модифицированные ЛПНП продолжают атаковываться АФОК в просвете артерий и вызывают повреждение стенки артерий с помощью различных механизмов. В результате экспрессии факторов роста и хемотаксических белков, усиливающих воспалительный ответ, происходит репликация моноцитов и увеличение популяции макрофагов. Провоспалительные медиаторы ИЛ-1, TNF- α , ИЛ-6, макрофагов колонии стимулирующий фактор и др. способствуют адгезии ЛПНП на эндотелии сосудов и вызывают дальнейшее усиление воспалительного ответа. Макрофагальная реакция направлена на удаление окислительно-модифицированных ЛПНП путем связывания с ними, поглощения ЛПНП и трансформации макрофагов в пенистые клетки. Слияние пенистых клеток приводит к образованию жировых полосок – первого морфологического проявления атеросклеротического поражения сосудов.

Figure 2. Formation of the Fatty Streak.



Inflammatory monocytes and leukocytes enter intima. Modified or oxidized LDL is engulfed by macrophages and forms a foam cell. Immune activation leads to increased production of pro-inflammatory cytokines ($\text{TNF-}\alpha=\text{tumor necrosis factor alpha}$, $\text{IL-1}=\text{interleukin 1}$) These cytokines stimulate production of IL-6 (interleukin-6) that leads to hepatic production of acute phase proteins CRP (C-reactive protein) and SAA (serum amyloid A).

Увеличение жесткости эндотелиальной стенки приводит к увеличению ее проницаемости и облегчает миграцию в стенку артерий лейкоцитов, макрофагов и ЛПНП. В стенку сосуда входят все большие количества модифицированных ЛПНП, моноцитов и Т-клеток. Воспалительный процесс в приводит к увеличению в артериальной стенке количества макрофагов и лимфоцитов, усиленной продукции ферментов, цитокинов и факторов роста. Гладкомышечные клетки мигрируют в жировые полоски и в конечном счете происходит повреждение артериальной стенки и образование некротических масс. Область повреждения ограничивается фиброзной шапочкой. Просвет артерии вначале расширяется, но затем сужается. К участкам повреждения прикрепляются тромбоциты. Их активация сопровождается образованием и секрецией тромбоксана А₂ и лейкотриенов, усиливающих воспалительный ответ.

Действие металлопротеиназ макрофагов на коллаген и эластин фиброзной шапочки может приводить к ее истончению. В местах разрывов атеросклеротических бляшек образуются тромбы, способные вызвать окклюзию сосуда и привести к развитию осложнений (инфаркт миокарда). Аккумуляция макрофагов в области образования атеросклеротических бляшек сочетается с увеличением содержания в плазме крови фибриногена и СРБ. Описанная картина идентична таковой при самых различных заболеваниях воспалительной природы: ревматоидном артрите, гломерулонефрите, хроническом панкреатите, циррозе печени, фиброзе легких. Начиная с определенного момента функционирование компонентов иммунной системы, особенно моноцитов, вносит вклад не только в защитные иммунные механизмы, сколько в патологические воспалительные. С учетом важной роли воспаления в патогенезе атеросклероза предпринимаются попытки создания лекарственных средств для лечения атеросклероза на основе препаратов, способных регулировать образование провоспалительных цитокинов.

Острофазовая реакция и сердечно-сосудистые заболевания

Острофазовая реакция предшествует развитию иммунной защитной реакции и развивается в ответ на нарушение гомеостаза при повреждениях, травме, злокачественном росте и нарушениях в иммунной системе. Местная реакция приводит к активации цитокинов (ИЛ-1, TNF- α , ИЛ-6 и интерферонов), опосредующих системный ответ, проявляющийся лейкоцитозом, секрецией глюкокортикоидов, возрастанием СОЭ, повышением температуры, активацией системы комплемента и свертывания крови, увеличением содержания в крови белков острой фазы. **СРБ** - один наиболее значимых реагентов острой фазы у человека. Уровень **СРБ** в плазме крови быстро нарастает при травмах и инфекции. Синтезируемый в печени и откладываемый в поврежденной ткани **СРБ** обнаруживается в больших количествах в биологических жидкостях рядом с очагом воспаления, а также в интиме пораженных атеросклеротическим процессом артерий и в пенистых клетках. **СРБ** является ключевым медиатором многих проявлений воспалительного ответа, усиливающего прогрессирование атеросклероза. **СРБ** стимулирует высвобождение мононуклеарными клетками тканевого фактора, которому принадлежит центральная роль в активации свертывания крови, системы комплемента и ФАТа. Взятые вместе, перечисленный реакции вызывают реакцию со стороны тромбоцитов.

СРБ как маркер воспаления и сердечно-сосудистых заболеваний

Увеличение содержания в крови провоспалительных цитокинов TNF- α , ИЛ-1, ИЛ-6 и фибриногена выявляется у больных с нестабильной стенокардией и коррелирует с риском развития первичного и recurrent инфаркта миокарда и летального исхода. В случае воспалительных или инфекционных заболеваний эти медиаторы обычно повышены лишь в острый период. У больных ИБС их уровень в крови сохраняется стабильно высоким на протяжении многих лет, свидетельствуя о повышенном риске развития осложнений ИБС. Наиболее убедительно связь между воспалительным ответом и изменениями в кровеносных сосудах демонстрируется при сопоставлении результатов определения содержания в крови СРБ с характером течения сердечно-сосудистых заболеваний. Повышенный уровень СРБ является индикатором высокой степени риска смертельных исходов от инфаркта миокарда у больных со стенокардией, в 2 раза увеличивает риск развития инсульта у больных с гипертонической болезнью и заболеваний периферических артерий, в 3 раза увеличивает риск развития в будущем возрастной катаракты. Уровень СРБ повышен у курильщиков, лиц с увеличенным индексом массы тела, хроническими асимптоматическими инфекциями, у пожилых людей.

В большом эпидемиологическом исследовании, выполненном на протяжении 2,5 лет на пожилых людях, установлено, что у лиц с повышенным уровнем СРБ увеличен риск развития осложнений (инфаркт миокарда, летальный исход), причем риск среди женщин в два раза выше чем среди мужчин – в 4,5 и 2,7 раза, соответственно.

При исследовании эффективности применения аспирина и бета-каротина в лечении ИБС выявлено, что у лиц с наиболее высоким уровнем СРБ в 2 раза увеличен риск инсульта, в 3 раза инфаркта миокарда и в 2-4 раза болезней периферических артерий. Из различных показателей только отношение общих ХС:ЛПВП-ХС было сопоставимо с повышенным СРБ в отношении способности предсказывать характер течения ИБС. В обоих случаях курение не влияло на значимость увеличенного СРБ, как маркера осложнений ИБС.

При наблюдении за 936 мужчинами в Аусбурге (Германия) на протяжении 8 лет показано, что у лиц с высоким СРБ в 2.6 раза выше частота инфаркта миокарда или внезапной остановки сердца.

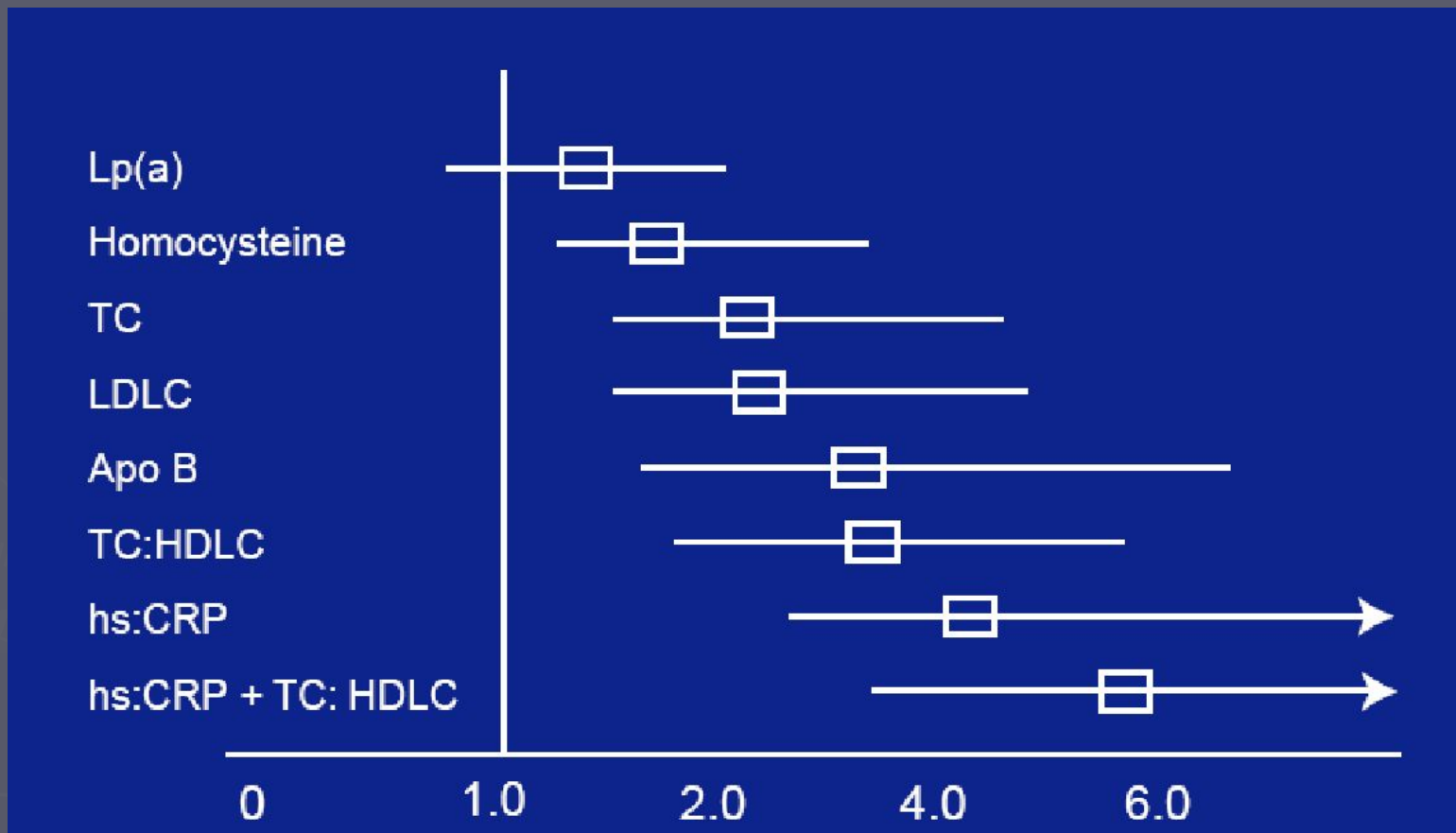
В исследовании на лицах с гиперхолестеринемией, проведенном в Хельсинки, установлено, что у не курящих мужчин с увеличенным СРБ частота инфаркта миокарда и или внезапной остановки сердца в 2.3 раза выше, чем у лиц с неизмененным СРБ, а у курильщиков в 8.7 раза.

Наиболее убедительные данные о роли повышенного СРБ как маркера осложнений ИБС получены в исследовании на женщинах, принимающих аспирин и витамин Е. Среди 12 анализируемых показателей увеличенный уровень СРБ оказался наиболее чувствительным маркером осложнений ИБС: летального исхода, инфаркта миокарда. У женщин с наиболее высоким СРБ частота этих осложнений была в 4.4 раза выше чем у женщин с низкими значениями СРБ и эта тенденция выявлялась даже у лиц с низкими значениями холестерина крови (<130 мг/дл). Только высокое отношение ОбщийХС:ЛПВП-ХС также эффективно предсказывало вероятность развития осложнений ИБС (в 3.4 раза чаще). Наиболее эффективным было использование сразу двух индексов - повышенного СРБ и отношения ОбщийХС:ЛПВП-ХС. В этом случае вероятность развития осложнений возрастила в 6 раз. Использование этого объединенного маркера другими авторами показало, что у лиц с наиболее высокими значениями обоих показателей частота возникновения осложнений ИБС выше в 8.7 раза.

Частота риска развития осложнений ИБС у женщин в зависимости от содержания в плазме крови маркеров воспаления и липидов

| Маркер | Относительный риск | P |
|--|--------------------|--------|
| СРБ | 4.4 | <0.001 |
| Сывороточный амилоид А | 3.0 | 0.002 |
| Растворимая внутриклеточная молекула адгезии-1 | 2.6 | 0.004 |
| ИЛ-6 | 2.2 | 0.02 |
| Общий холестерин | 2.4 | 0.003 |
| ЛПНП-холестерин | 2.4 | 0.001 |
| ЛПВП-холестерин | 0.3 | 0.001 |
| АпоA-1 | 0.8 | 0.1 |
| Апо В | 3.4 | <0.001 |
| ЛП(а) | 1.3 | 0.4 |
| Общий ХС/ЛПВП-ХС | 3.4 | <0.001 |
| Гомоцистеин | 2.0 | 0.02 |

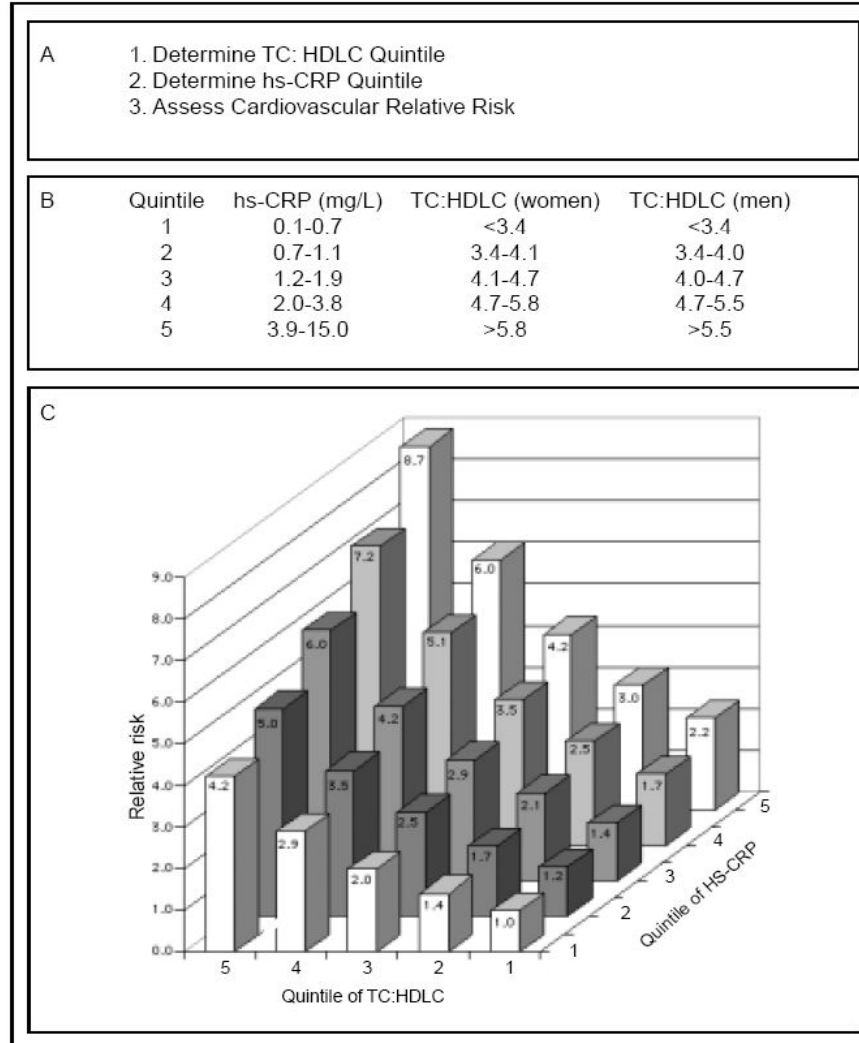
Зависимость частоты риска развития осложнений ИБС у женщин от содержания в плазме крови маркеров воспаления и липидов



Based on baseline values of Lp(a), homocysteine, LDL-cholesterol (LDLC), apolipoprotein B (ApoB), hs:CRP, and TC:HDL-C ratio.

For consistency, risk estimates and 95% CIs are computed for those in the top compared with the bottom quartile for each marker. Reprinted with permission of author.

Figure 4. Proposed Cardiovascular Risk Assessment Tool Using hs-CRP and Lipid Screening⁸



(A), steps in risk assessment. (B), hs-CRP and TC:HDL-C quintiles used for the risk assessment. (C), three-dimensional column plot showing RR for future cardiovascular events based on quintile of hs-CRP and quintile of TC:HDL-C ratio. The distribution of hs-CRP was derived from ongoing population-based surveys. The lipid cutpoints and risk estimates for incident cardiovascular disease were derived from studies by Ridker and co-workers. Reprinted with permission of the author.

СРБ и гормонозаместительная терапия

В исследовании проведенном на 493 женщинах, показано, что гормонозамещающая терапия (эстрогены или эстрогены+прогестерон) у женщин в постменопаузальном периоде в 1.5 раза увеличивает риск развития осложнений ИБС и сопровождается 2-кратным возрастанием средних значений содержания в крови СРБ в указанных группах с 1.4 до 2.7 мг/л. Уровень СРБ повышен даже при отсутствии традиционных факторов риска: (гипертензия, гиперлипидемия, диабет, ожирение, курение, наследственная предрасположенность).

В другом исследовании, охватывающем 365 женщин, терапия эстрогенами или эстрогенами и прогестинами сопровождалась 85% увеличением содержания СРБ по сравнению с контрольной группой. Наряду с СРБ в крови возрастило содержание фибриногена, свидетельствуя о провоспалительном эффекте гормонозамещающей терапии.

Аргументы в пользу инфекционной этиологии атеросклероза

Инфекция инициирует острофазовую реакцию. Первые работы об инфекционной этиологии атеросклероза появились более 100 лет назад. Недавно появились указания на связь сердечно-сосудистых заболеваний с хламидийной, гелиобактерной, цитомегаловирусной, герпесвирусной инфекцией и периодонтитом. Предполагается, что персистирующая инфекция приводит к хронической стимуляции воспалительного ответа.

Более или менее убедительные эпидемиологические, клинические, патологические и экспериментальные (*in vitro* и *in vivo*) доказательства получены только для *Clamydia Pneumonie*. В большинстве исследований этот возбудитель обнаруживается в атеросклеротических бляшках и редко обнаруживается в стенке неизмененных артерий. У кроликов с хламидийной инфекцией экспериментальный атеросклероз при скармливании холестерина развивается быстрее.

Доказательства связи инфекционного процесса с атеросклерозом и ИБС

| Condition | Strength of Evidence |
|--------------------------------|----------------------|
| Peptic ulcers | strong |
| Gastritis | strong |
| Non-ulcer Dyspepsia | weak |
| Gastric Cancer | moderate |
| Hypochlorhydria | strong |
| Malabsorption (esp. iron, B12) | moderate |
| Coronary Heart Disease | weak |

Использование антибиотиков в лечении ИБС

Если применение антибиотиков для лечения хламидийной инфекции будет способствовать предупреждению осложнений ИБС это будет важным аргументом в пользу инфекционной теории атеросклероза. Применение тертациклинов и хинолонов позволило снизить частоту инфаркта миокарда у больных ИБС. Однако эритромицины, к которым особенно чувствительна *Clamydia Pneumonie*, оказались неэффективны. В публикации в журнале *Lancet* сообщалось о снижении в 4 раза инфарктов миокарда и летальных исходов у 202 больных с нестабильной стенокардией после 30 дней терапии рокситромицином, но последующее 6-месячное наблюдение не подтвердило эти результаты. В целом, результаты исследования эффективности антибиотиков в лечении атеросклероза и ИБС противоречивы, большинство работ методически не совершенны и не позволяют сделать однозначные выводы.

Антибиотики макролиды оказывают 2 эффекта: антимикробный и противовоспалительный. Поэтому эффективность этого класса антибиотиков в лечении атеросклероза и ИБС (уменьшение частоты осложнений, снижение содержания в крови провоспалительных медиаторов и цитокинов СРБ, TNF- α , ИЛ-1, ИЛ-6) может быть следствием второго эффекта и не иметь никакого отношения к влиянию на инфекционный процесс. Является ли *Clamydia Pneumonie* причинным агентом в формировании атеросклеротических бляшек или просто присутствует в них остается неясным.

Уменьшающая воспаление: эффекты ингибиторов ОМГ-КоА редуктазы (статинов) и антиоксидантов (альфа-токоферол и полифенолы)

Ингибиторы ОМГ-КоА редуктазы (статины)

Ингибиторы ОМГ-КоА редуктазы (правастатин, ловастатин, симвастатин, флувастиatin, аторвастиatin, цервистатин) снижают на 15-60% содержание холестерина в крови и на 30-35% уменьшают риск осложнений и смертность от ИБС. Клинический эффект от применения статинов развивается раньше, чем этого следовало бы ожидать от снижения холестерина и ЛПНП. Поэтому предполагаются и другие механизмы действия статинов: подавление синтеза холестерина макрофагами в стенке артерий, предупреждение дисфункции эндотелия сосудов, противовоспалительное действие (снижение содержания СРБ и фибриногена) и антиоксидантное действие (уменьшение окисления ЛПНП), уменьшение образования тромбоксанов и агрегации тромбоцитов. Длительные курсы применения правастатина позволяют снизить содержание в крови СРБ на 22%, а в случае аторвастиата и симвастатина на 35%. Эффект от применения статинов сильнее выражен у лиц с повышенным СРБ.

Побочные эффекты статинов

1. Эффекты на желудочно-кишечный тракт: тошнота, диспепсия, запоры, диарея, метиоризм.
2. Эффекты на ЦНС: головная боль, головокружения, нарушения сна, сыпи.
3. Гепатотоксичность. Увеличение в крови активности АЛТ и АСТ почти всегда сопутствует терапии статинами. Значительная дисфункция печени отмечается уже на 2-5 месяц лечения и если печеночные пробы более чем в 3 раза превышают нормальные значения статины следует отменить.
4. Эффекты на мышечную систему: миозиты, миалгии, утомляемость мыщц, рабдомиолиз. Возможно обусловлены снижением содержания коэнзима Q10. Сильнее выражены у лиц с гипотиреоидизмом, печеночной и почечной недостаточностью.
5. Иммуносупрессорное действие вследствие ингибирования активации Т-лимфоцитов антигенами главного комплекса тканевой совместимости класса II.

Ферментированный рис – мягкий статин?

Торговая война между производителем мевакора (ловостатина) компанией Мерк (США), U.S. FDA и производителем продукта китайской национальной кухни - ферментированного красными дрожжами риса, содержащего природный ловастатин, пролила свет на возможность использования природных ингибиторов ОМГ-КоА редуктазы, в диетотерапии атеросклероза и ИБС. Указанный ферментированный продукт приготавливается из риса с участием ферментов красных дрожжей и в течение многих веков используется в Китае как средство для «улучшения кровообращения». В красных дрожжах содержатся 9 ингибиторов ОМГ-КоА редуктазы, из семейства монаколинов, в частности монаколин К (мевинолин, ловастатин). Компания Мерк посчитала продажу продукта в США, как продукта, нормализующего содержание холестерина в крови, ущемлением ее прав, как обладателя патента на лекарственное средство гипохолестеринемического действия - мевакор.

Содержание ловастатина в продукте составляет 0,2% и ежедневный прием 2,4г продукта означает поступление в организм 4,8 мг ловастатина. Прием в течение 2 месяцев продукта (1,2г ежедневно) 324 лицами с повышенным общим ХС (>230 мг/дл), ЛПНП-ХС (>130 мг/дл) и сниженным ЛПВП-ХС (<40 мг/дл) сопровождался снижением Общего ХС на 23%, ЛПНП-ХС на 31%, триглицеридов на 34% и увеличением содержания ЛПВП-ХС на 20%.

Терапевтическая доза ловастатина составляет 20-40мг/день. По видимому, гипохолестеринемический эффект от приема продукта обусловлен не только ловастатином, но и входящими в состав продукта другими монаколинами, растительными стеринами (бета-систостерин, кампестерин, стигмастерин) и изофлавоноидами. Отсутствие у пищевого продукта свойственных мевакору побочных эффектов и несопоставимость цены позволяет первому успешно конкурировать с фармацевтическим препаратом в качестве гиполипидемического средства, что и явилось причиной судебной тяжбы между производителями.

Витамин Е (альфа-токоферол)

Отдельно взятая частица ЛПНП



Согласно

атеросклероза охлаждение атерогенными и инициирует активацию макрофагов и вход в стенку артерии охлаждительно-модифицированных ЛПНП. В экспериментах, выполненных на животных, антиоксиданты уменьшают размеры «жировых полосок» и размеры атеросклеротических повреждений. Витамин Е *in vitro* и *in vivo* уменьшает окисляемость ЛПНП пропорционально его содержанию в плазме крови, уменьшает прогрессирование атеромы и стабилизирует бляшки, удваивает эффекты статинов.

эфиров ХС альфа-

молекулы Менее 1 молекулы на другие антиоксиданты (бета-ликопен, коэнзим Q, гамма-

воспалительной теории ЖК ЛПНП делает их

Антивоспалительные эффекты витамина Е и статинов

| Function | Vitamin E | HMG CoA-reductase inhibitor |
|---|-----------|-----------------------------|
| Preserves endothelial function | + | + |
| Decreases LDL oxidation | + | + |
| Prevents plaque rupture | + | + |
| Inhibits platelet adhesion and aggregation | + | + |
| Inhibits smooth muscle cell proliferation | + | + |
| Decreases endothelial adhesion by monocytes | + | + |
| Decreases cytokine expression | + | + |
| Reduces leukotriene synthesis | + | ? |
| Represses MHC-II mediated T-cell activation | - | + |
| Decreases plasma C-reactive protein levels | + | + |

В экспериментах, выполненных на культуре тканей, альфатокоферол в дозе 1200 МЕ стабилизирует и защищает эндотелиоциты, уменьшает вызываемое моноцитами воспаление, ингибирует пролиферацию гладкомышечных клеток, агрегацию тромбоцитов, экспрессию СРБ и провоспалительных цитокинов.

Результаты рандомизированных клинических исследований способности витамина Е предупреждать инфаркт миокарда, инсульт и смертельные исходы при ИБС противоречивы, что отчасти можно объяснить различной дозировкой препарата. Ежедневной терапевтической дозой следует считать 1200 МЕ альфа-токоферола.

Использование одного альфа-токоферола недостаточно для предупреждения окисления ЛПНП. В регенерации активного альфа-токоферола (восстановленная форма витамина) из неактивной (окисленной) формы участвует аскорбиновая кислота и последнюю следует назначать одновременно с альфа-токоферолом.

Оливковое масло, красное вино и полифенолы

Несмотря на обильное потребление насыщенных жиров населением средиземноморских стран смертность от ИБС в этих странах значительно ниже, что получило название средиземноморского парадокса. Причина парадокса заключается в одновременном употреблении оливкового масла и красного вина, исключительно богатых полифенолами. Полифенолы растений представлены четырьмя основными классами: фенольными кислотами, флавоноидами, стильтренами и лигнанами, обладающими сильными антиоксидантными свойствами. Употребление в пищу оливкового масла способствует снижению артериального давления. При употреблении других растительных масел, например подсолнечного, гипотензивный эффект не отмечается. Очистка оливкового масла приводит к существенному снижению содержания в нем полифенолов и поэтому с точки зрения содержания антиоксидантов нерафинированное масло представляется более предпочтительным.

Заключение

Наше понимание этиологии и патогенеза атеросклероза и сердечно-сосудистых заболеваний, методов их лечения и профилактики претерпевает решительные изменения. Простота проведения скрининга широких слоев населения с использованием стандартизованного ВОЗ высокочувствительно метода определения СРБ позволяет использовать уровень СРБ в плазме крови как один из важнейших критериев риска атеросклероза ИБС, наряду с традиционными липидными показателями. Проведение широкомасштабных исследований эффективности антибиотиков в профилактике осложнений ИБС позволит ответить на вопрос о возможной инфекционной этиологии. Выяснение противовоспалительных свойств статинов позволит более широко использовать эти препараты в терапии ИБС, не только как средства гиполипидемического действия. Перспективным представляется использование в диетотерапии и диетопрофилактике ИБС и ее осложнений пищевых продуктов, содержащих природные ингибиторы ОМГ-КоА редуктазы, токоферолы и полифенольные соединения.

The End