

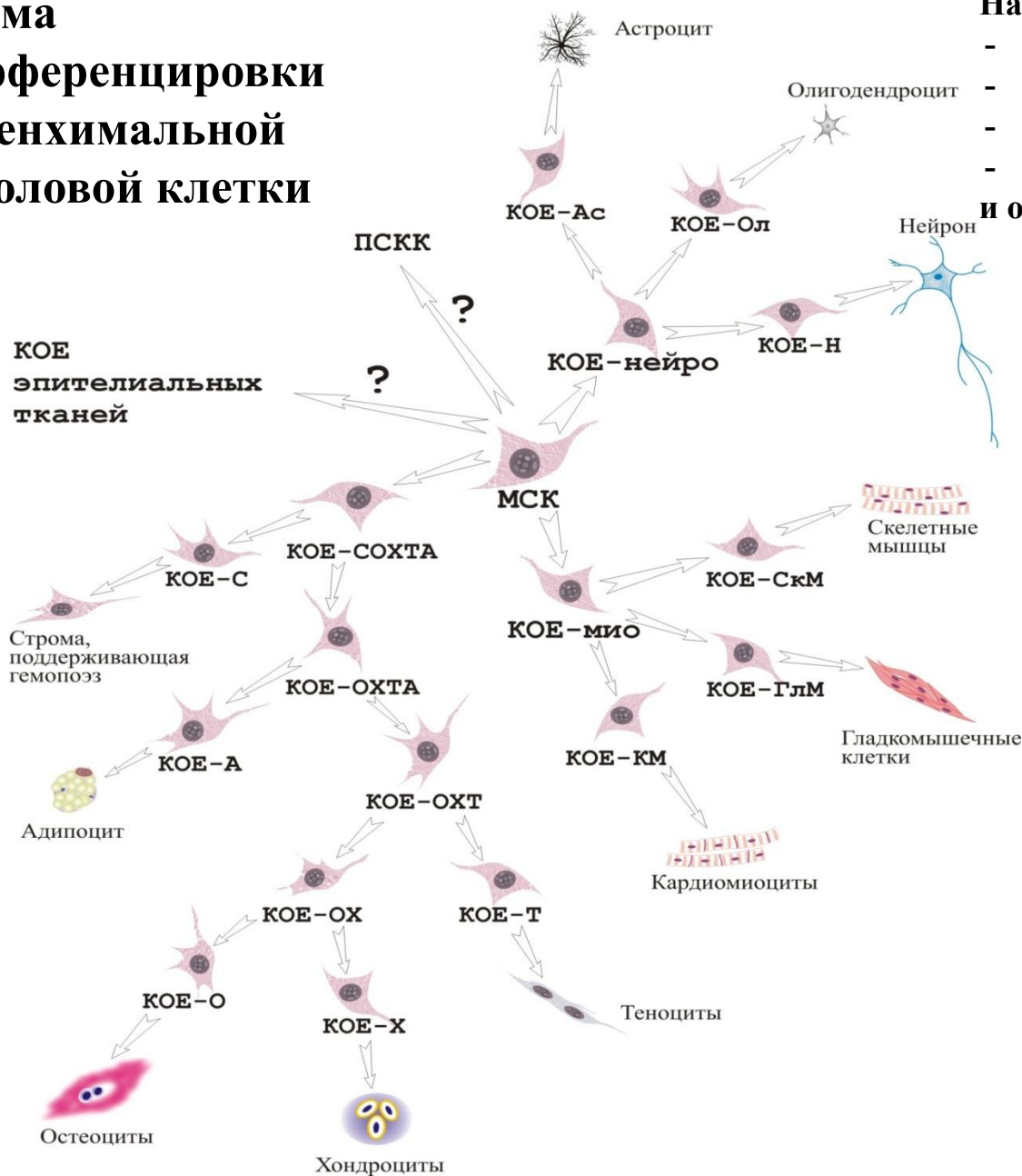


**Российская академия медицинских наук  
Сибирское отделение  
Научно-исследовательский институт фармакологии**

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ СТРАТЕГИЯ  
КЛЕТОЧНЫХ ТЕХНОЛОГИЙ**

**Академик РАМН А.М. Дыгай**

# Схема дифференцировки мезенхимальной стволовой клетки

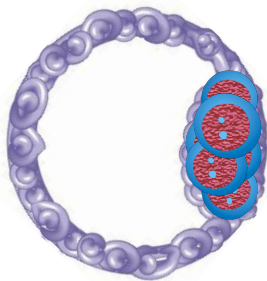


- Направления клеточной терапии:**
- эмбриональные СК
  - фетальные СК
  - клетки пуповинной крови
  - выращенные *in vitro* ткани и органы и др.

Наиболее изученной популяцией клеточных элементов во взрослом организме, обладающих уникальной способностью к самоподдержанию, а в случае необходимости к миграции и хомингу в отдаленные органы с их дальнейшей дифференцировкой, во многие специализированные клеточные типы, является популяция мезенхимальных стволовых клеток костного мозга.

# Региональные клетки-предшественники

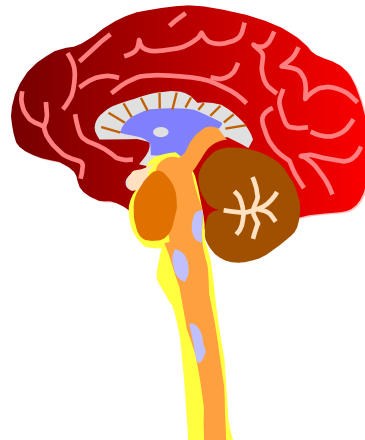
Зародыш



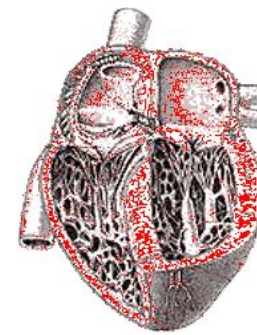
Костный мозг



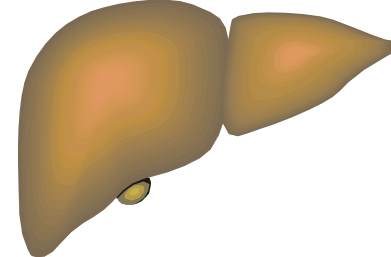
Головной мозг



Сердце



Печень

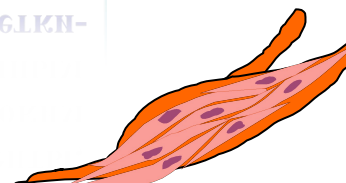


В постнатальном периоде в разных органах и тканях существуют клеточные элементы, обладающие достаточно высоким пролиферативным и дифференцировочным потенциалом - региональные клетки-предшественники.

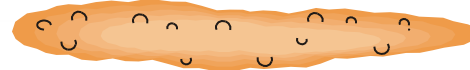
предшественники  
потенциалом -

регионарные клетки-

Скелетные мышцы

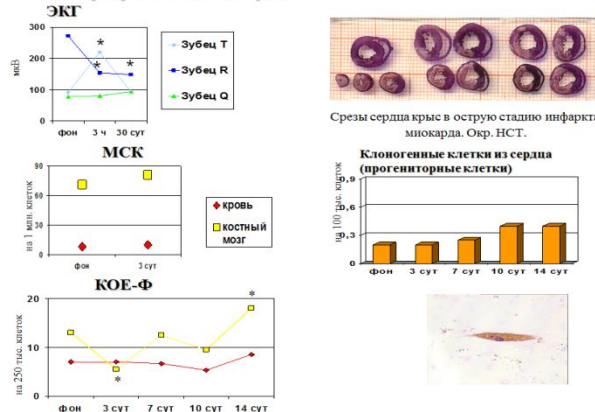


Поджелудочная  
железа

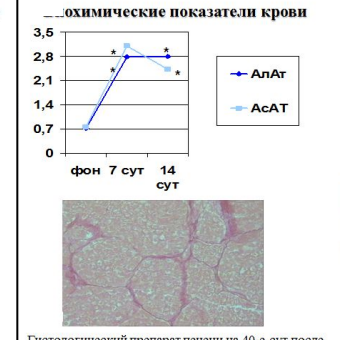


# Несостоятельность механизмов регенерации глубокого резерва при патологических состояниях

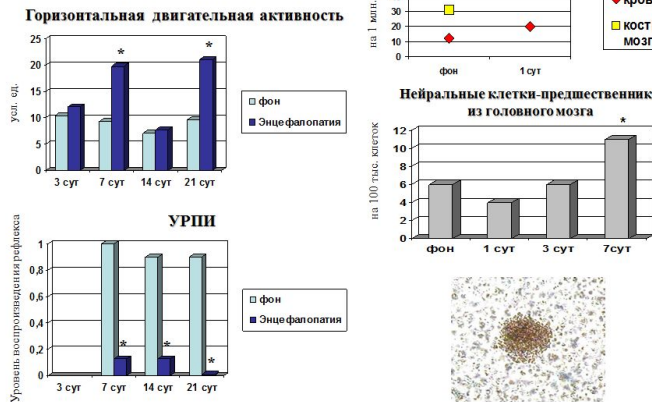
## Инфаркт миокарда



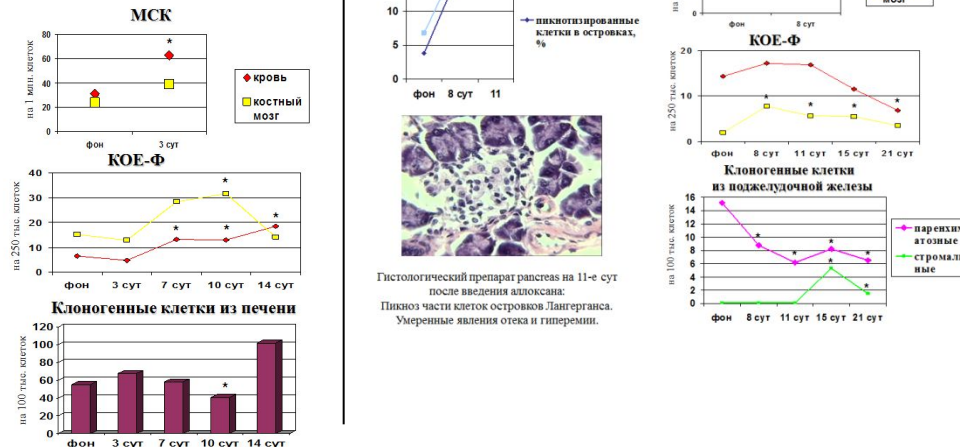
## Хронический гепатит



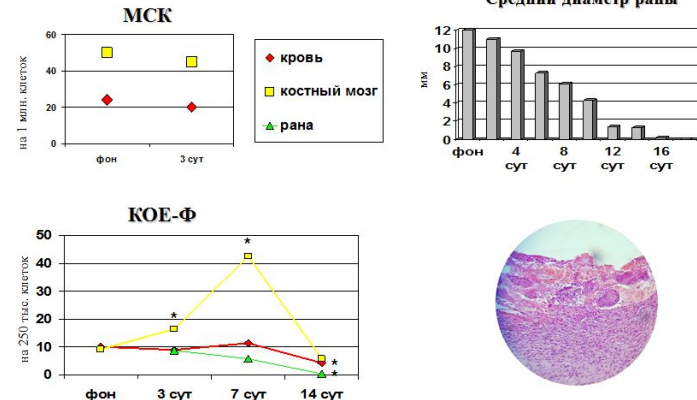
## Гипоксическая энцефалопатия



## Сахарный диабет



## Кожная рана



## **Концепция о недостаточности и несостоятельности механизмов регенерации «глубокого резерва»**

**БЕЛЕНЕВЯПИН «ГЛУБОКОГО БЕЗЕРВА»**

**НЕСОСТОЯТЕЛЬНОСТИ МЕХАНИЗМОВ**

Анализ данных, полученных на различных моделях патологических состояний, показал во всех случаях развитие практически однотипных реакций со стороны резидентных СК и клеток-предшественников костного мозга, представляющего собой основное депо данных элементов в организме. Не зависимо от характера повреждений имела место активация мультипотентных прогениторных клеток гемопоэтической ткани, которая, однако, не сопровождалась их значительной мобилизацией в периферическую кровь.



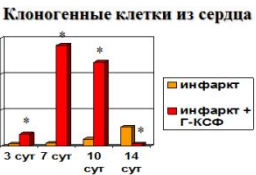
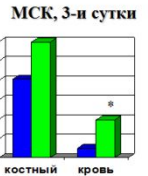
Наиболее физиологичным и рациональным подходом к решению задач регенераторной медицины является

**фармакологическая стимуляция функций эндогенных стволовых клеток, основанная на принципе подражания деятельности естественных регуляторных систем их функционирования в организме**

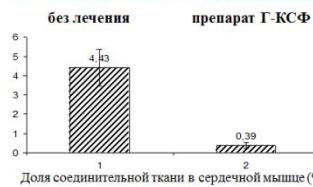
Фармакологическая стимуляция функций  
ендогенных стволовых клеток, основанная на  
принципе подражания деятельности  
естественных регуляторных систем их  
функционирования в организме

# Механизмы регенеративных эффектов Г-КСФ

## Инфаркт миокарда, лечение препаратом Г-КСФ



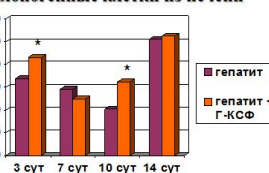
Стенка левого желудочка на 30-е сутки пос. лигирования левой коронарной артерии



## МСК, 3-и сутки

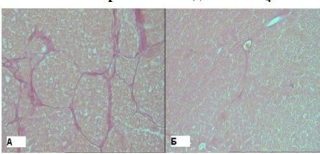


## Клоногенные клетки из печени



## Хронический гепатит, лечение препаратом Г-КСФ

### Печень крысы на 40-е сутки после шестикратного введения CCl<sub>4</sub>



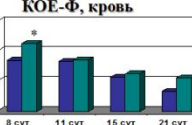
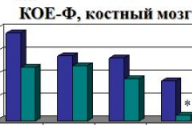
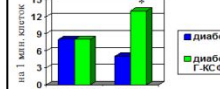
без лечения      препарат Г-КСФ  
(портальный склероз не выражен)

Применение Г-КСФ практически не влияет на проявление активности воспалительных процессов, но существенно снижает степень склерозирования печеночной ткани.

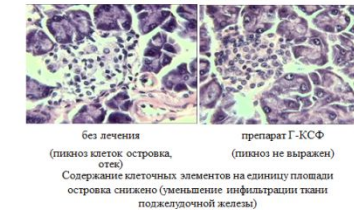
При введении Г-КСФ соединительная ткань в печени занимала площадь 1,41±0,16%,  
без лечения - 2,75±0,42%

## Сахарный диабет, лечение препаратом Г-КСФ

### МСК, 8-е сутки

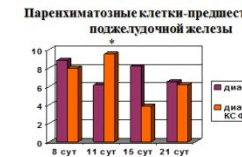


### Поджелудочная железа на 21 сутки после введения аллоксана



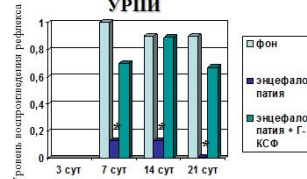
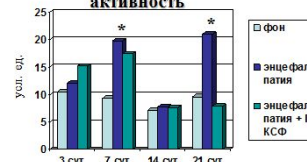
без лечения      препарат Г-КСФ  
(пинзоз клеток островка, отек)

Содержание клеточных элементов на единицу площади островка снижено (Уменьшение инфильтрации ткани поджелудочной железы)

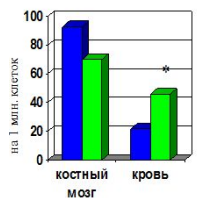


## Гипоксическая энцефалопатия, лечение препаратом Г-КСФ

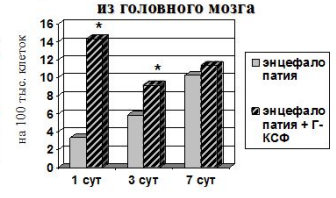
### Горизонтальная двигательная активность



### МСК, 1-е сутки

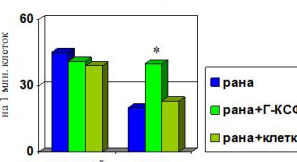


### Нейральные клетки-предшественники из головного мозга

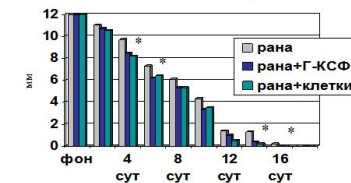


## Кожная рана, лечение препаратом Г-КСФ

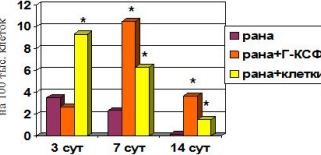
### МСК, 3-и сутки



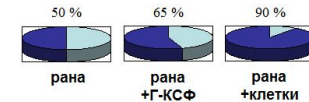
### Средний диаметр раны



### КОЕ-Ф с раневой поверхности



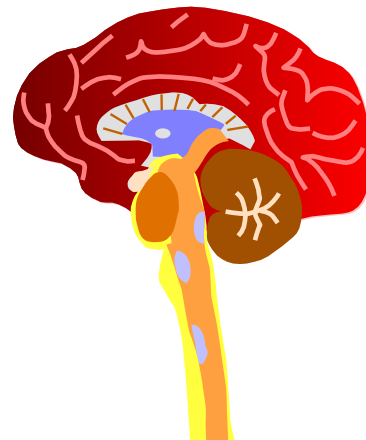
### Количество животных с зажившими ранами на 14-е сут эксперимента



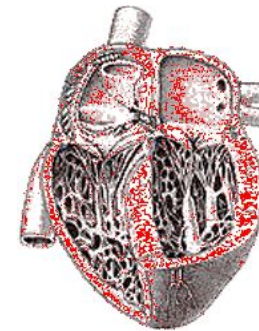
# Действие препарата Г-КСФ на миграцию стволовых клеток



Головной мозг



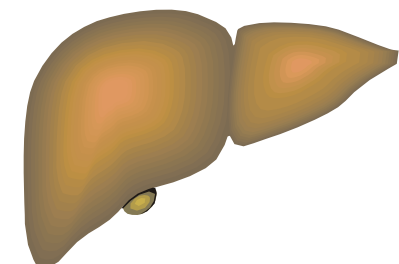
Сердце



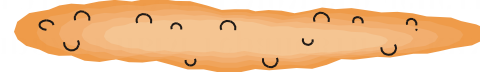
Костный мозг

Г-КСФ во всех случаях обладал в разной мере выраженным терапевтическим эффектом. При этом механизмом его действия являлась стимуляция функциональной активности мультипотентных клеток-предшественников костного мозга, их мобилизация, миграция и, очевидно, хоминг в органы-мишени

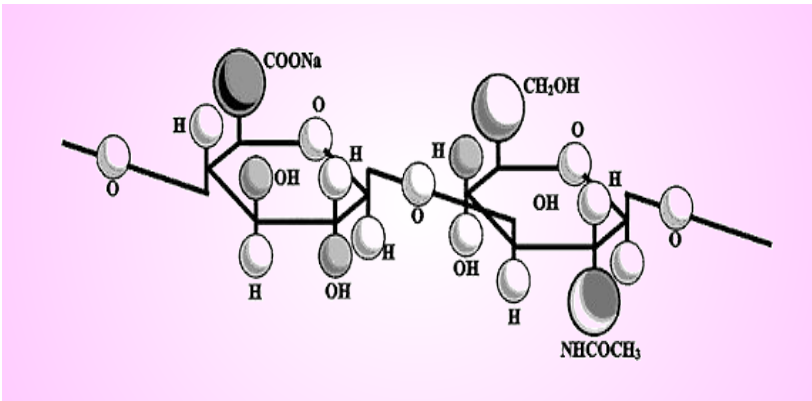
Печень



Основано на данных в обзоре-статье  
коенного мозга их морфологических и функциональных  
изменений. Поджелудочная железа  
стимуляция функциональной активности



# МЕТАБОЛИЗМ ГИАЛУРОНОВОЙ КИСЛОТЫ



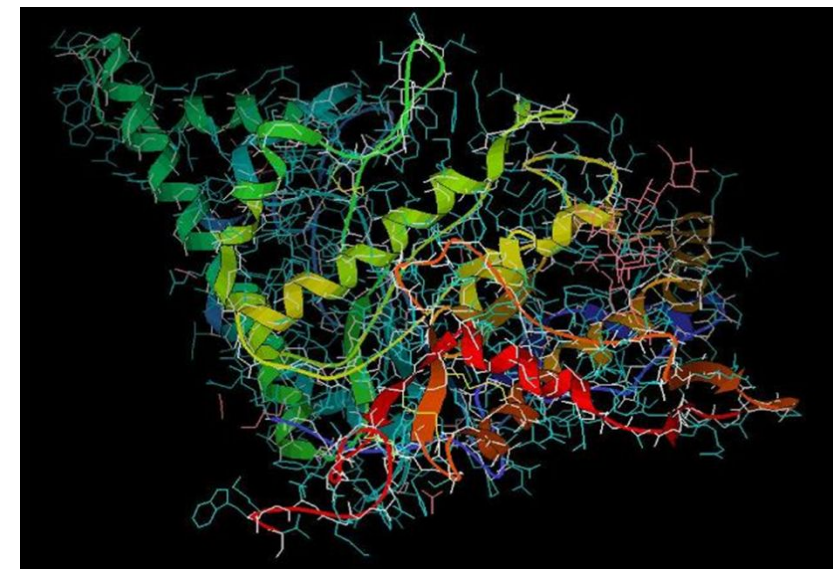
**ГИАЛУРОНИДАЗА** играет ключевую роль в метаболизме гиалуроновой кислоты.

Под влиянием фермента происходит расщепление ГК до ее **низко- и среднемолекулярных форм, стимулирующих пролиферацию и дифференцировку клеточных элементов.**

Кроме того, ГК *in situ* в костном мозге связывает клетки-предшественники различной степени зрелости посредством расположенных на них CD44 и RHAMM – рецепторов.

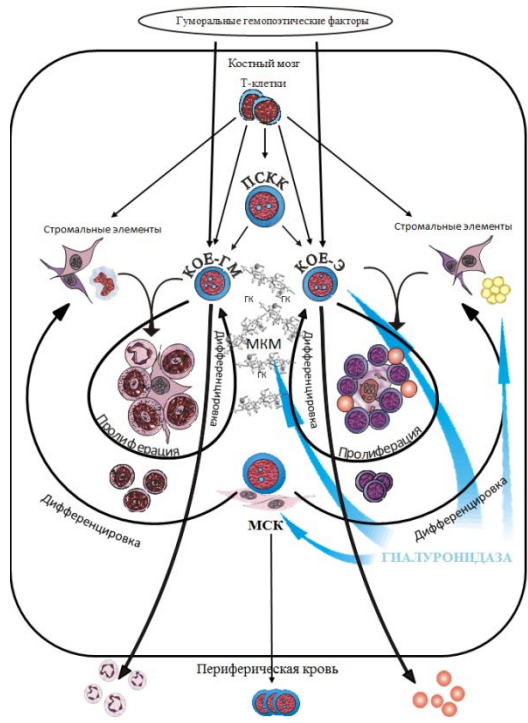
## ГИАЛУРОНОВАЯ КИСЛОТА

Представляет собой **наиболее распространенный гликозаминогликан** в организме, входит в состав межклеточного матрикса, **кликоакаликса** клеток, **рецепторов** к биологическим регуляторам и связывает *in situ* клетки-предшественники посредством специфических рецепторов.



# Фундаментальные аспекты перспективы использования гиалуронидазы в регенеративной медицине

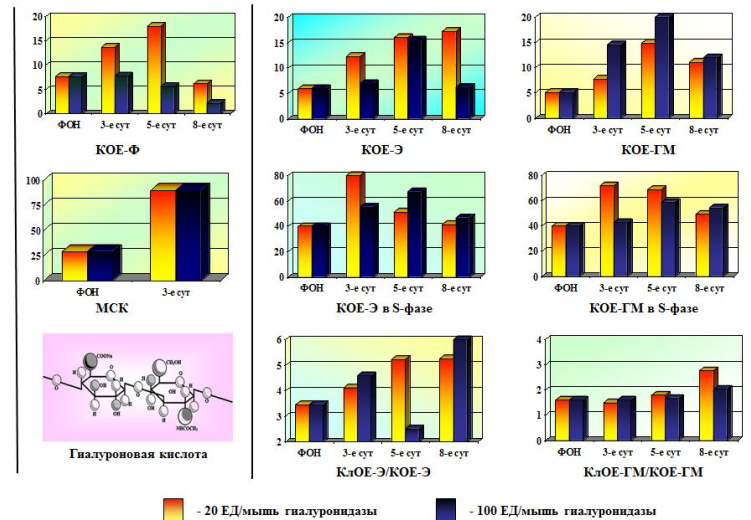
## СХЕМА МЕХАНИЗМОВ ВЛИЯНИЯ ГИАЛУРОНИДАЗЫ НА ПРОГЕНИТОРНЫЕ КЛЕТКИ



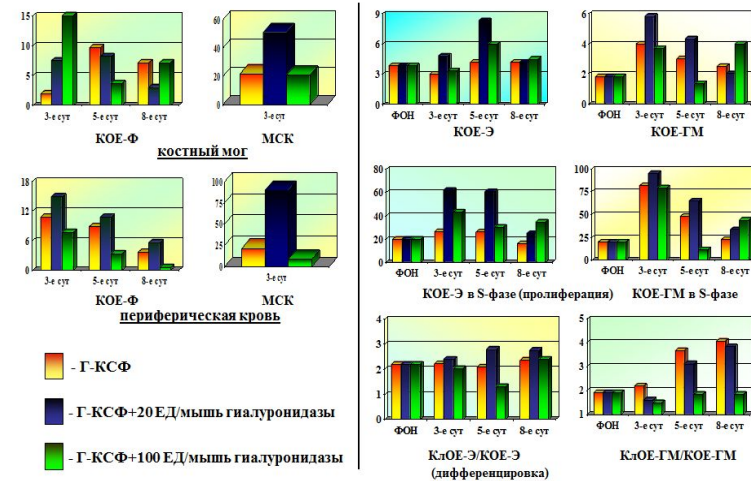
Относительно низкие дозы гиалуронидазы способны существенно повышать функциональную активность клеток-предшественников, и потенцировать мобилизующую СК активность Г-КСФ.

Происходит усиление мобилизующего действия Г-КСФ в отношении прогениторных элементов в 3 раза (содержание МСК в периферической крови увеличивалось до 1000,0% от фона)

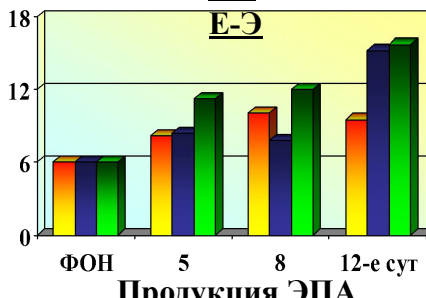
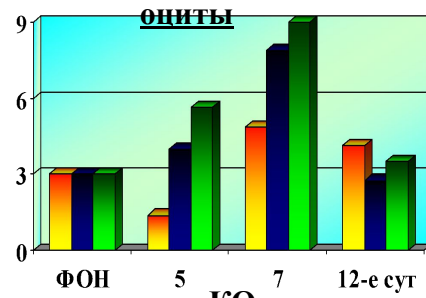
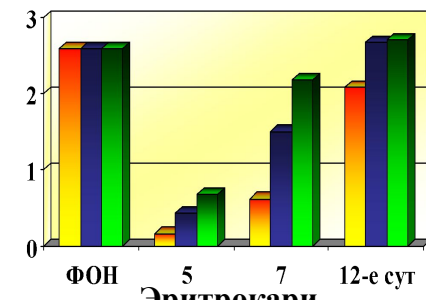
ВЛИЯНИЕ ГИАЛУРОНИДАЗЫ НА СОСТОЯНИЕ ПУЛОВ МЕЗЕНХИМАЛЬНЫХ И КРОВЕТВОРНЫХ КЛЕТОК-ПРЕДШЕСТВЕННИКОВ В КОСТНОМ МОЗГЕ



СОСТОЯНИЕ РАЗЛИЧНЫХ ПУЛОВ МЕЗЕНХИМАЛЬНЫХ КЛЕТОК-ПРЕДШЕСТВЕННИКОВ И КОСТНОМОЗГОВОГО ПУЛА КРОВЕТВОРНЫХ ПРЕКУРСОРОВ ПРИ СОВМЕСТНОМ ВВЕДЕНИИ Г-КСФ И ГИАЛУРОНИДАЗЫ



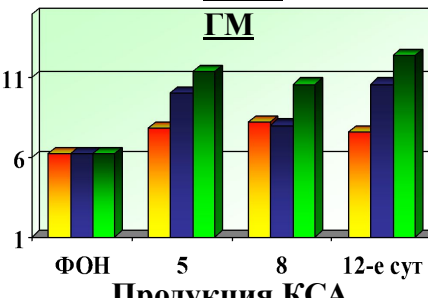
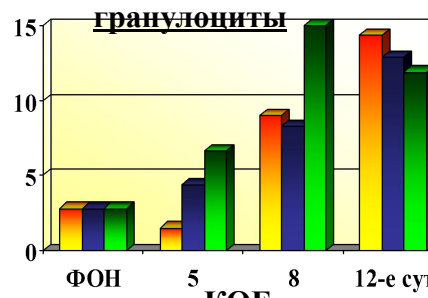
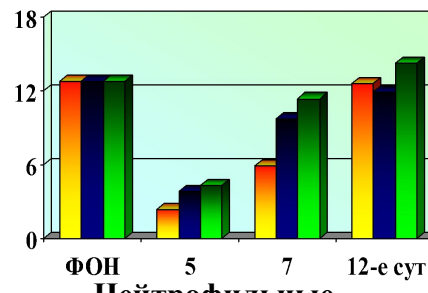
# ПОКАЗАТЕЛИ СИСТЕМЫ КРОВИ У ЖИВОТНЫХ ПОСЛЕ ВВЕДЕНИЯ 5-ФТОРУРАЦИЛА ПРИ ТРАНСПЛАНТАЦИИ МОНОНУКЛЕАРОВ ПЕРИФЕРИЧЕСКОЙ КРОВИ, ПОЛУЧЕННЫХ ПОСЛЕ ВВЕДЕНИЯ Г-КСФ И Г-КСФ СОВМЕСТНО С ГИАЛУРОНИДАЗОЙ



Продукция ЭПА прилипающими миелокариоцитами

— контроль

— трансплантация мононуклеаров, полученных после введения Г-КСФ



Продукция КСА прилипающими миелокариоцитами

— контроль

— трансплантация мононуклеаров, полученных после введения Г-КСФ

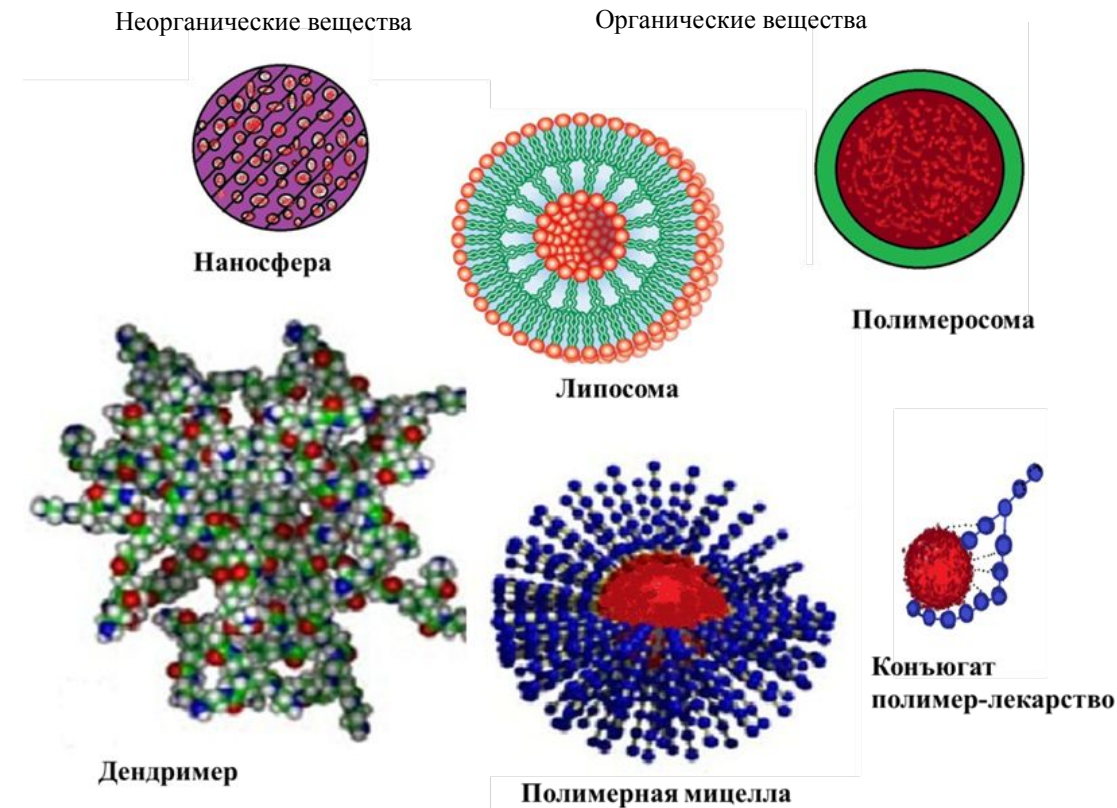
Показана значительно более высокая эффективность транспланта, полученного после введения гиалуронидазы и Г-КСФ. При этом механизмами, лежащими в основе регенерации кроветворной ткани являлось не только увеличение пула кроветворных прекурсоров и возрастание их функциональной активности, но и восстановление гемопоэзиндуцирующего микроокружения костного мозга (особенно, его стромального компонента: повышение числа стромальных предшественников и усиление продукции гемопоэтинов прилипающими миелокариоцитами).

— трансплантация мононуклеаров, полученных после введения Г-КСФ и гиалуронидазы

# ОСНОВНЫЕ НАНОТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ПОДХОДЫ СОЗДАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

**Основными задачами использования носителей являются:**

- преодоление биологических барьеров, существующих в организме (кишечник – кровеносное русло, кровеносное русло – ткань);
  - уменьшение побочных эффектов (токсичности, аллергенности);
  - увеличение времени выведения лекарственного препарата из организма.
- 
- Кроме того, представляется необходимым и активно исследуется проблема обеспечения адресной доставки лекарственных веществ, которая, однако, в настоящее время достаточно далека от ее практического решения.





# ТОКСИКОЛОГИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАНОЧАСТИЦ НЕОРГАНИЧЕСКОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ

Представляют наименьший интерес  
несут высокую потенциальную угрозу

Факторы, предрасполагающие к высокой  
токсичности:

- отсутствие в организме адекватных систем  
их биодеградации и выведения



значительная и неконтролируемая  
кумуляция в тканях

- высокая проникающая способность  
- высокая реакционная способность  
- высокая катализитическая способность

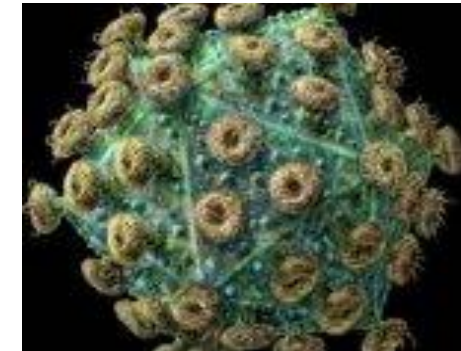
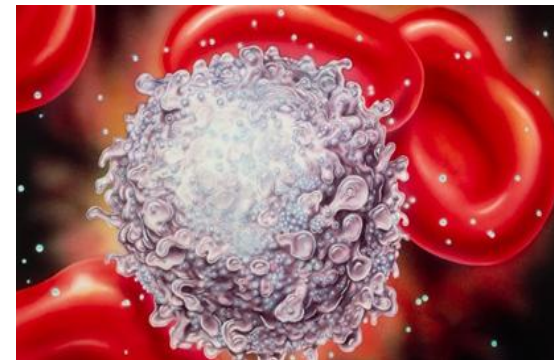


повреждение субклеточных структур,  
в том числе генетического аппарата в клеток

- высокая адсорбционная способность

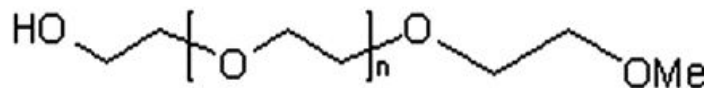
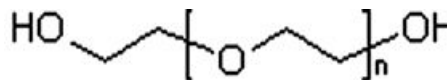


контаминация вирусами





# НАНОКОНСТРУКЦИИ НА ОСНОВЕ ОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ – ПЕГИЛИРОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА



## СТРУКТУРА ПОЛИЭТИЛЕНГЛИКОЛА

Белок	Объект	Влияние пегилирования на период полужизни некоторых белков		Кратность
		Период полужизни (часы) Нативная молекула	Период полужизни (часы) ПЭГ-конъюгат	
Аденозиндеаминаза	мышь	0,5	28	56
Аспарагиназа	человек	20-72	357-528	7,3-17,7
	мышь	<6	96	>16
	крыса	2,9	56	19,3
	кролик	20	144	7,2
Интерферон-альфа2б	человек	4	40	10
Интерлейкин-2	крыса	0,05	0,32	6,4
Стрептокиназа	мышь	0,07	0,33	4,7
Супероксиддисмутаза	человек	0,42	204	486
	мышь	0,06	17	283
Уриказа	человек	<3	8	>2,7

Никитин И. Г., Сторожаков Т.Н., 2003

- **Neulasta:** ПЕГилированый рчГКСФ для лечения нейтропений ([Hoffman-La Roche](#));
- **Mircera, «C.E.R.A.»** ([Hoffman-La Roche](#))
- **Pegasys:** ПЕГилированый альфа-интерферон-альфа для лечения хронических гепатитов С и В ([Hoffman-La Roche](#));
- **PEG-Intron:** ПЕГилированый альфа-интерферон-бетта для лечения хронических гепатитов С и В ([Schering-Plough / Enzon](#))
- **Adagen** (PEG-bovine adenosine deaminase) производства [Enzon Pharmaceuticals, Inc.](#);
- **Oncaspar:** ПЕГилированая L -аспарагиназа для лечения острого лимфобластного лейкоза ([Enzon](#)).
- **Doxil:** ПЕГилированные липосомы с доксорубицином ([Sequus](#))

**Преимущества:** физическая стабильность, растворимость, увеличение периода жизни в организме, низкая токсичность (иммуногенность)

**Недостатки:** химический синтез является сложным многоступенчатым и дорогостоящим технологическим процессом, с применением высокотоксичных реагентов, требующих использование многочисленных стадий очистки с целью получения гомогенной популяции модифицированных молекул

# НАНОТЕХНОЛОГИЯ ИММОБИЛИЗАЦИИ / ПЕГИЛИРОВАНИЯ/ ЭЛЕКТРОННО-ЛУЧЕВОГО СИНТЕЗА

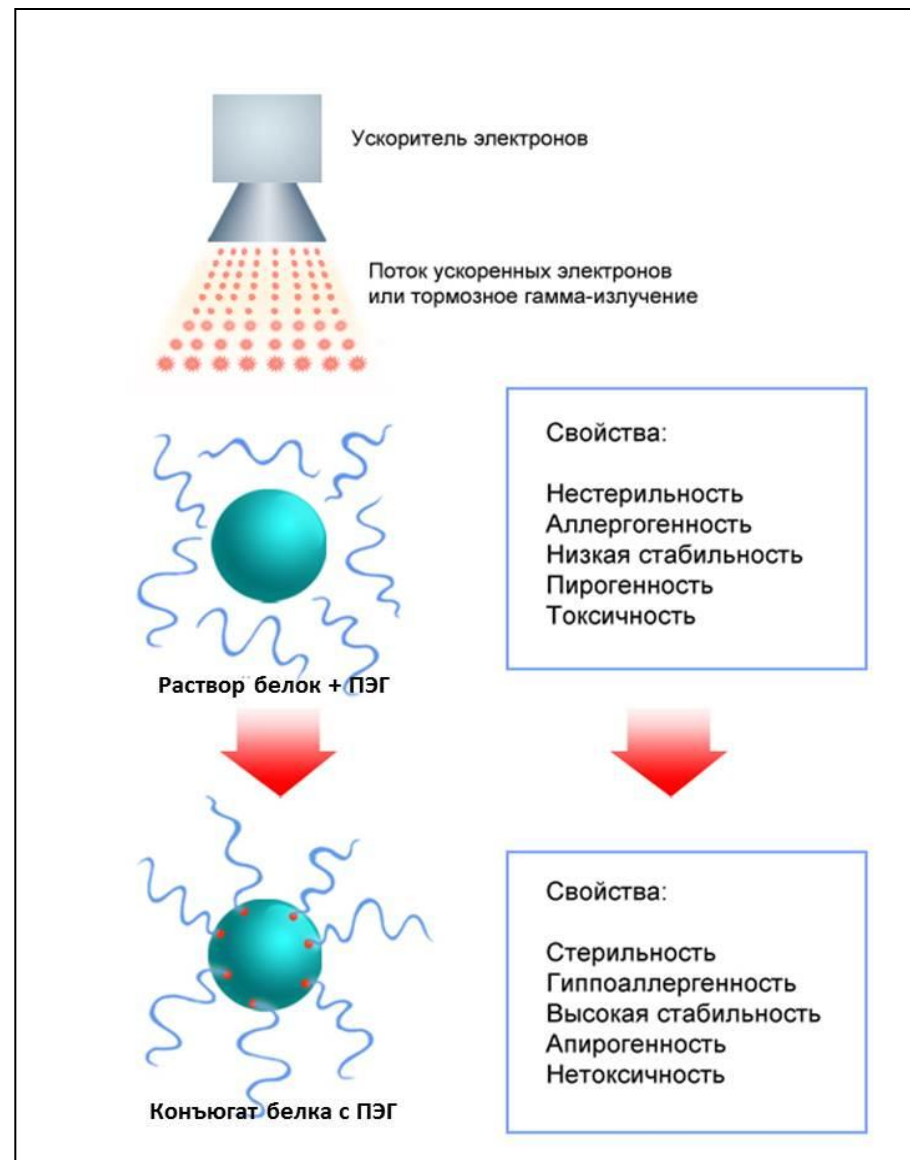
Разработана:  
**ООО «Саентифик фьючер менеджмент»,  
Институт ядерной физики СО РАН,  
Институт цитологии и генетики СО РАН**

Зарегистрирован: **тромбовазим**

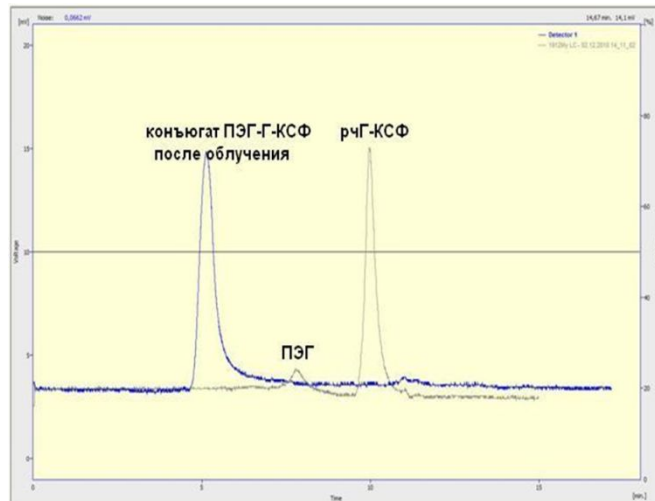
Закончены доклинические исследования:  
**имм олигонуклеотиды, пегилин,  
имоцепт**

Проводятся доклинические исследования:  
**имм Г-КСФ  
имм гиалуронидаза  
имм алкалаза,  
имм СТГ,  
имм интерферон  $\alpha$ -2 $\beta$ ,  
имм интерлейкин-2,  
имм эритропоэтин**

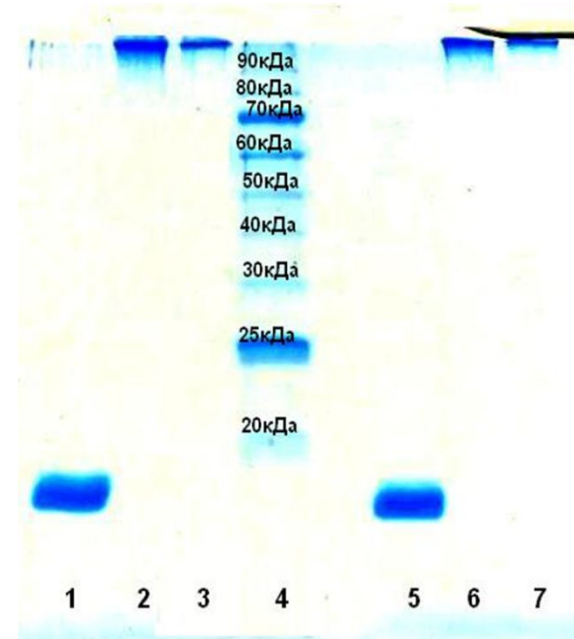
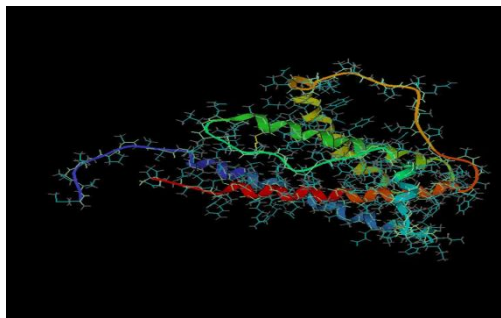
Преимуществами данных препаратов являются:  
**- их максимально высокая эффективность,  
- низкая токсичность и иммуногенность  
(высокая безопасность),  
- альтернативные пути использования  
(пероральное применение),  
- уникальные специфические эффекты.**



# ИММОБИЛИЗИРОВАННЫЙ ГРАНУЛОЦИТАРНЫЙ КОЛОНІЕСТИМУЛИРУЮЩИЙ ФАКТОР

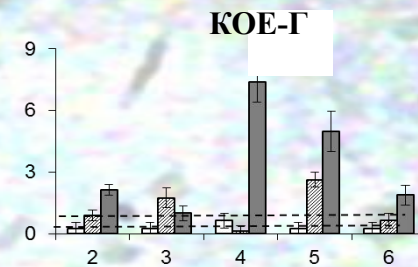
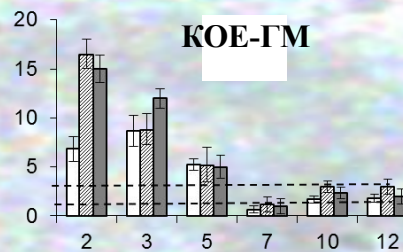
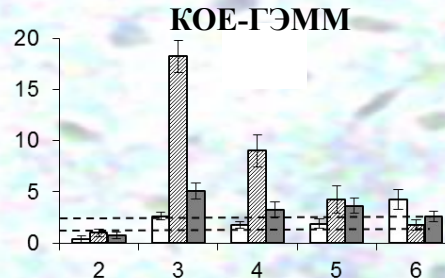


Хроматограмма (SEC-HPLC-хроматография) раствора субстанции рчГ-КСФ (0,7мг/мл) и полиэтиленгликоля (ПЭГ) до облучения и раствора рчГ-КСФ (0,7мг/мл) ) и ПЭГ после ионизирующего воздействия

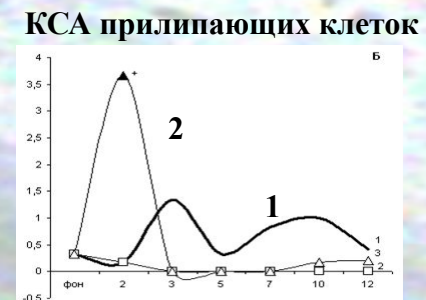
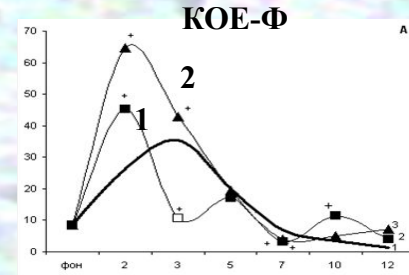
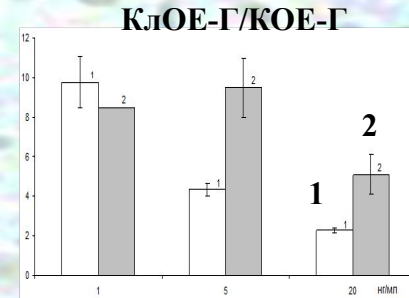
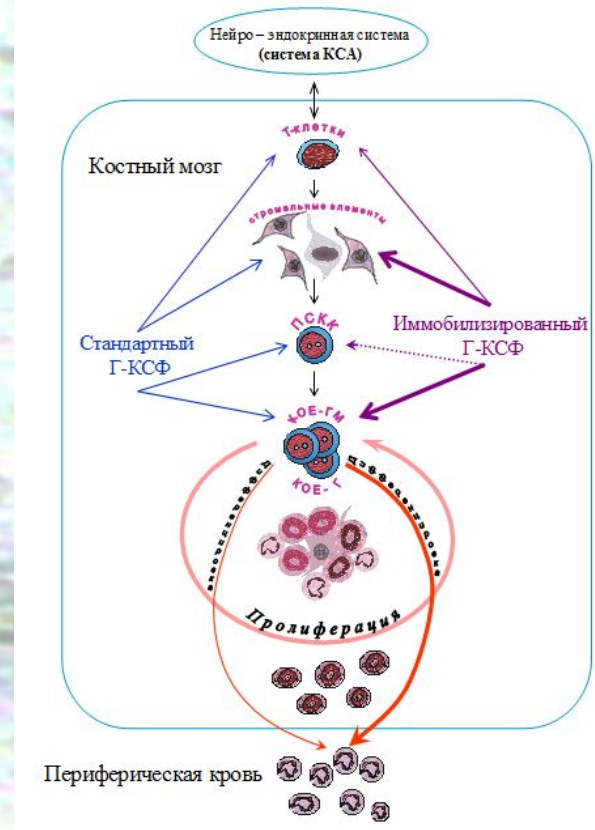


Электрофореграмма (SDS-PAGE):  
дорожки 1,5 – исходного рчГ-КСФ, 20 мкл,  
дорожки 2,6 – облученного раствора рчГ-КСФ и ПЭГ, 40мкл,  
дорожки 3,7 - облученного раствора рчГ-КСФ и ПЭГ, 20 мкл,  
дорожка 4 – белков-стандартов «Сибэнзим».

# МЕХАНИЗМЫ ГЕМОСТИМУЛИРУЮЩЕГО ДЕЙСТВИЯ имГ-КСФ



- - цитостатический контроль
- ▨ - стандартный Г-КСФ
- - имГ-КСФ

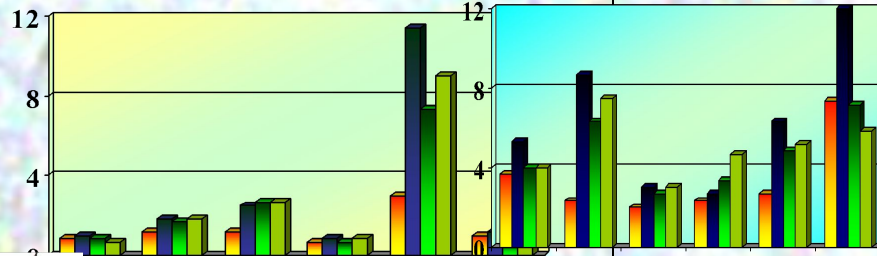


Стимуляция процессов кроветворения под влиянием имГ-КСФ, в отличие от таковой при использовании неконьюгиированного аналога, происходит в большей степени за счет активации «срочных» механизмов компенсации в результате воздействия препарата на «буферный отдел» регенераторного резерва гемопоэтической ткани с легко возобновляемыми ресурсами – коммитированные клетки-предшественники – КОЕ-ГМ и КОЕ-Г.

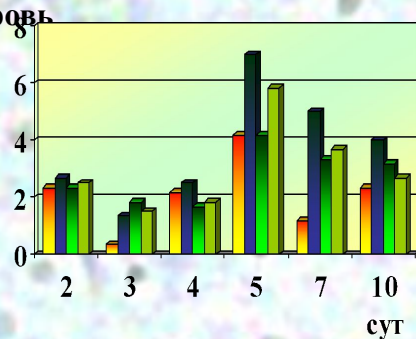
1 – стандартный Г-КСФ  
2 – имГ-КСФ

# МОБИЛИЗУЮЩИЕ СВОЙСТВА имГ-КСФ

КОЕ-Ф, костный мозг



КОЕ-Ф, периферическая кровь



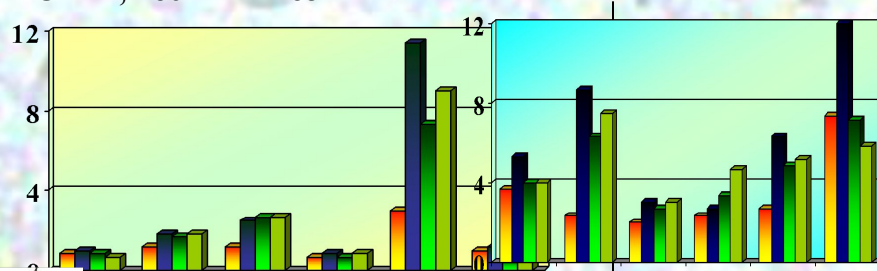
- контроль

- подкожное введение иммГ-КСФ

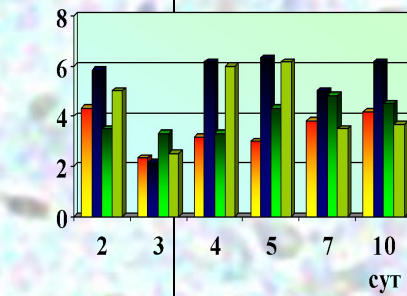
- пероральное введение иммГ-КСФ

- подкожное введение Г-КСФ

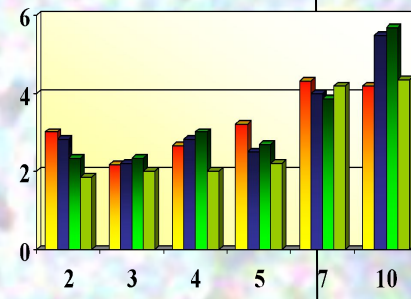
КОЕ-ГМ, костный мозг



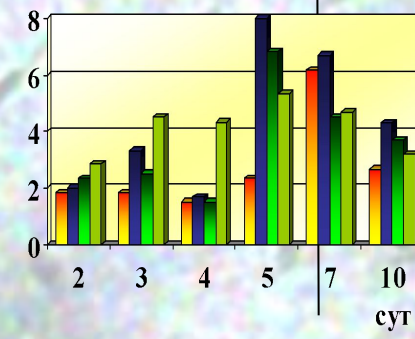
КОЕ-ГМ, периферическая кровь



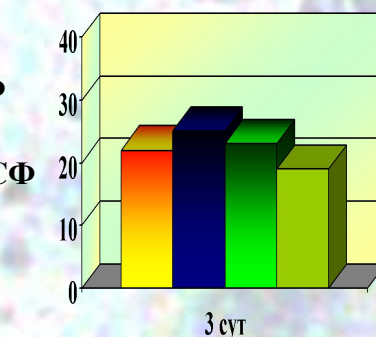
КОЕ-Э, костный мозг



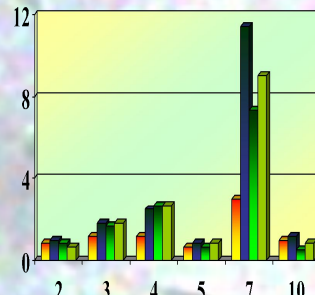
КОЕ-Э, периферическая кровь



МСК, костный мозг



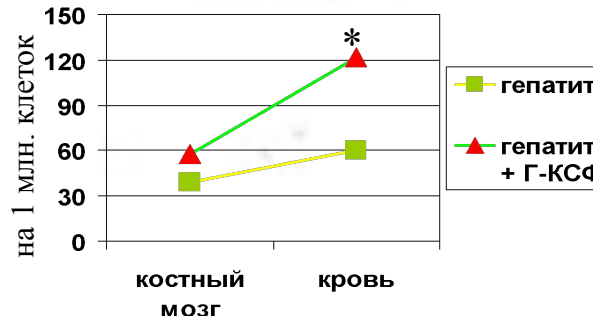
МСК, периферическая кровь



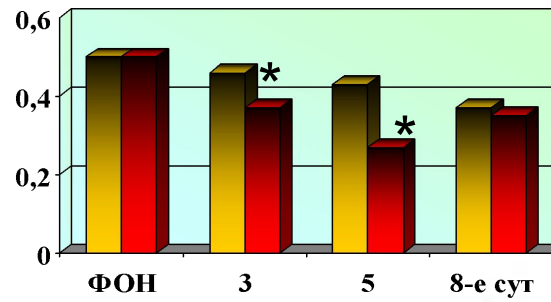
Процесс пегилирования цитокина сопровождается использованием нанотехнологии электронно-лучевого синтеза повышением эффективности стимуляции выхода в кровь наиболее ранних родоначальных элементов - клеток, обладающих максимально высоким ростовым потенциалом

# ХРОНИЧЕСКИЙ ГЕПАТИТ, ЛЕЧЕНИЕ ПРЕПАРАТОМ имГ-КСФ

МСК, 3-и сутки



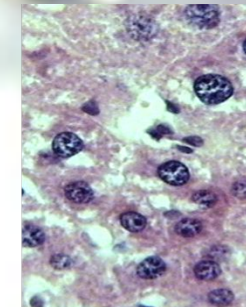
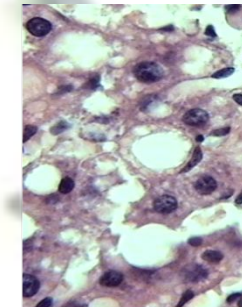
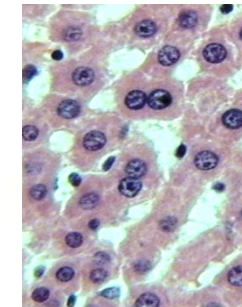
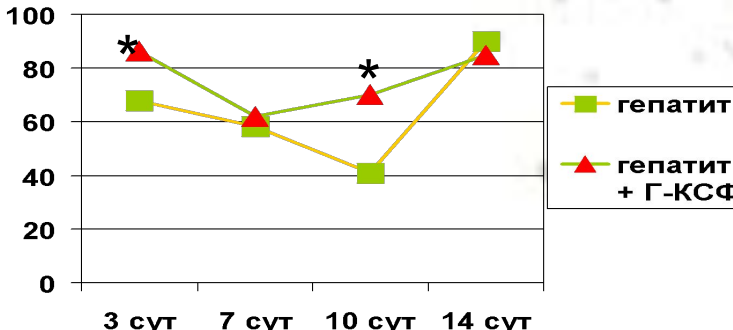
SDF-1-фактор, стромальные миелокариоциты



Мобилизация СК связана со снижением продукции стромальными клетками SDF-1-фактора

на 100 тыс. клеток

КОЕ-Печ

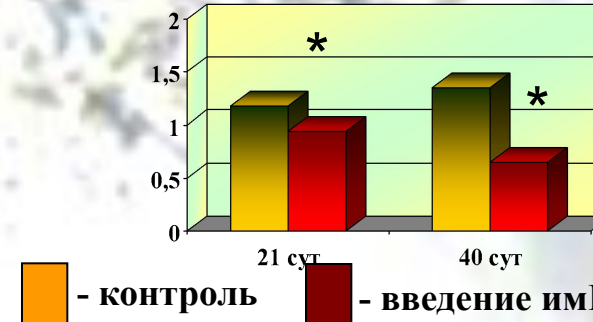
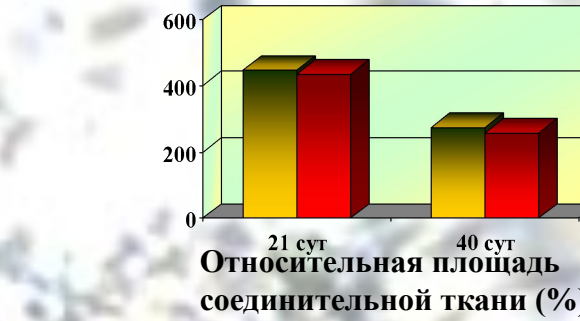


ФОН

Cl4

Cl4+имГ-КСФ

Количество клеток воспалительного инфильтрата (ед.)

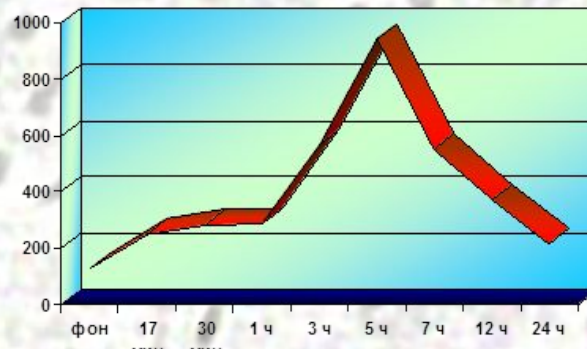


Применение имГ-КСФ практически не влияет на активность воспалительных процессов, но существенно снижает степень склерозирования печеночной ткани

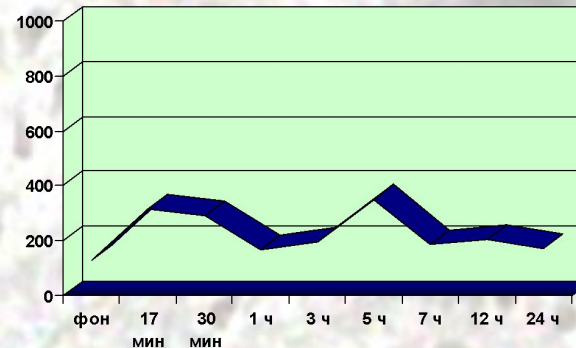
# ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКИЙ ПРОФИЛЬ им Г-КСФ

## Определение содержания Г-КСФ в сыворотке крови с помощью ИФА

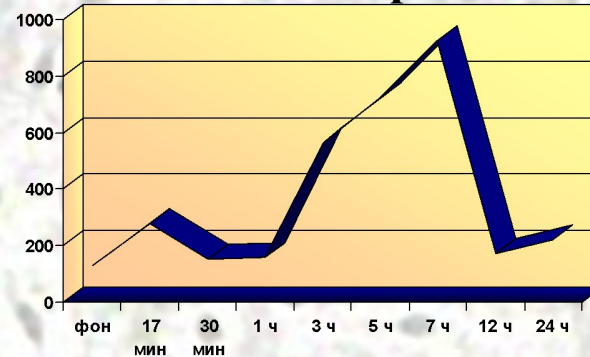
Стандартный Г-КСФ п/к



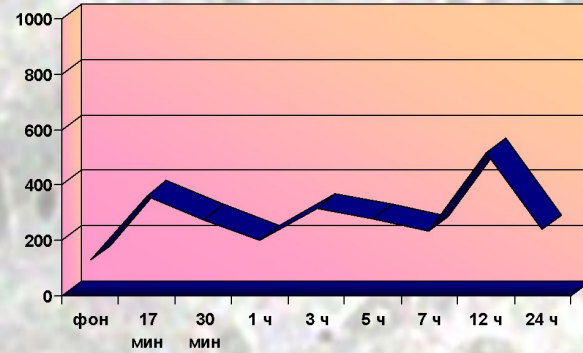
им Г-КСФ п/к



им Г-КСФ per os

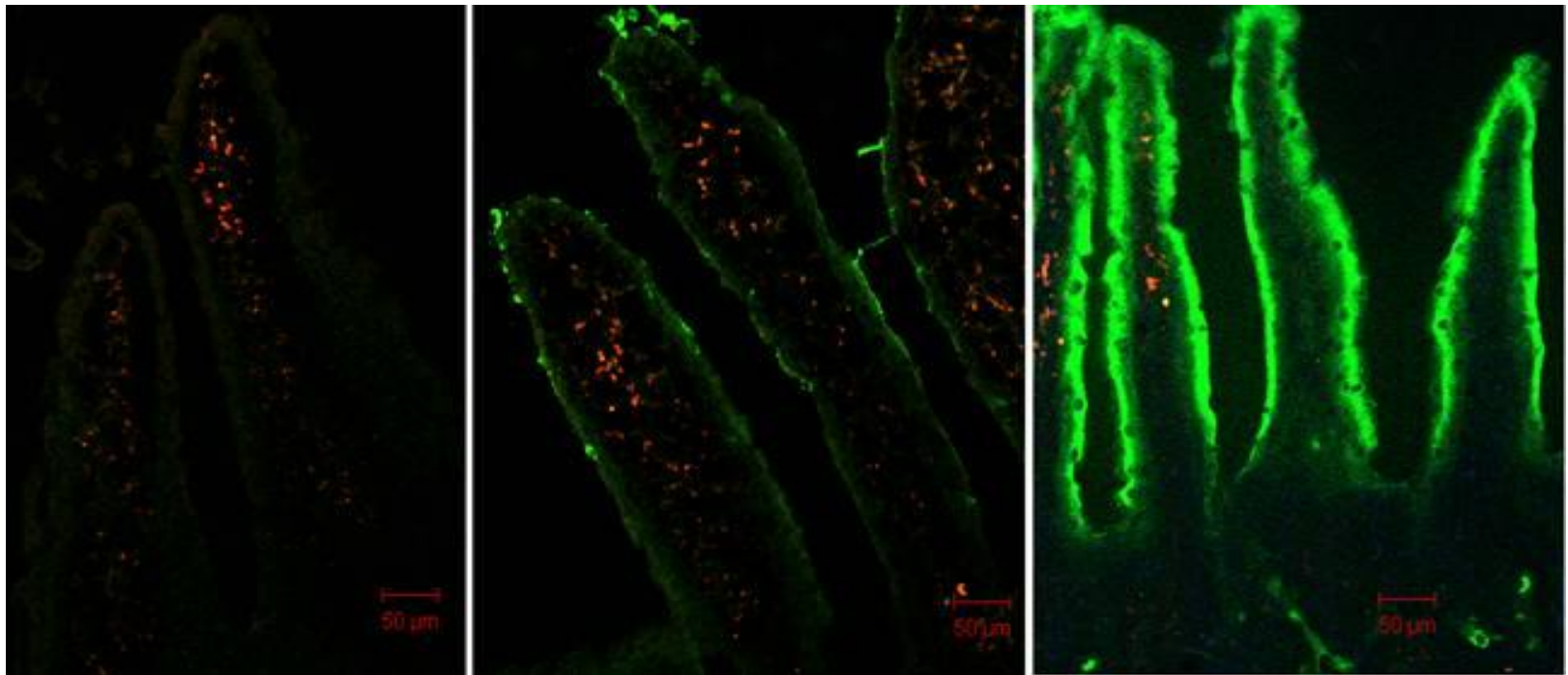


им Г-КСФ per os + им ГД



Препарат плохо детектируется с помощью стандартных наборов для ИФА, в результате, по-видимому, снижения способности молекул Г-КСФ после конъюгации с носителем взаимодействовать со специфическими АТ. Однако, при прохождении через ЖКТ, очевидно, происходит вторичная модификация иммобилизированного фактора, которая, с одной стороны, повышает его способность связываться со специфическими АТ, что делает его доступным для обнаружения с помощью ИФА, но, с другой стороны, повреждает активный сайт белка, взаимодействующий с рецепторами

# КОНФОКАЛЬНАЯ МИКРОСКОПИЯ ТКАНИ ТОНКОЙ КИШКИ КРЫСЫ (накопление FITC-меченных препаратов)



Контроль

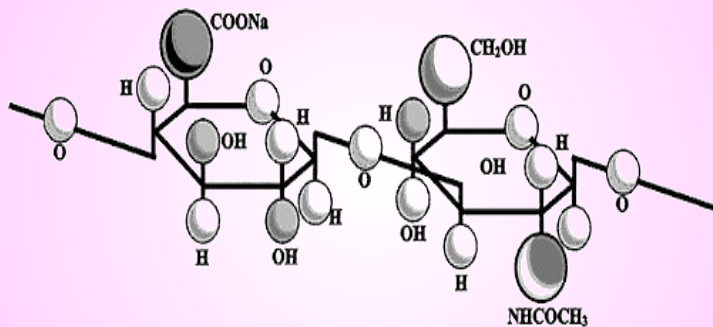
Препарат нативного белка

Препарат пегилированного белка

## Всасывание пегилированных препаратов:

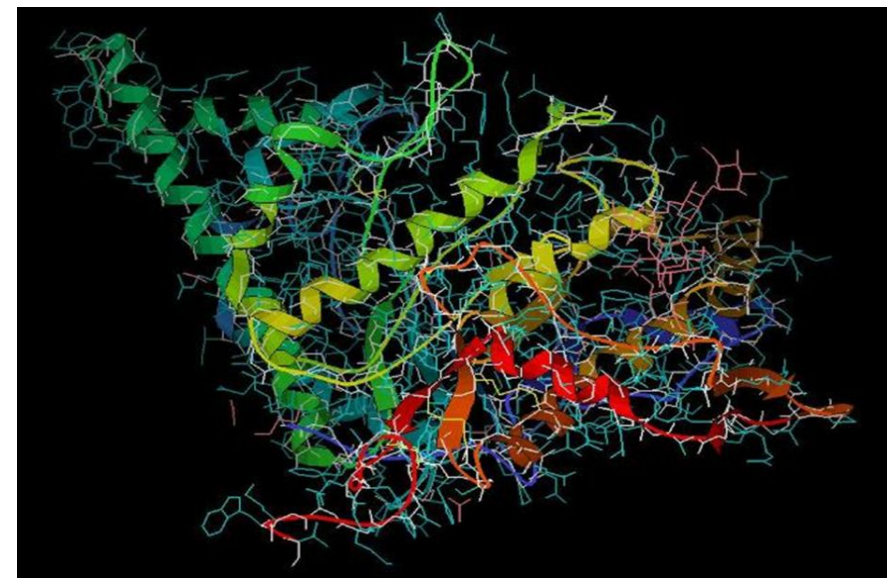
- через лимфатическую систему составляет около **40 %** (с последующим транспортом по лимфатическому руслу в венозную систему).
- через систему портальных вен (прямое всасывание в кровь) составляет около **20 %**.

# ИММОБИЛИЗИРОВАННАЯ ГИАЛУРОНИДАЗА (гиалуронат-эндо- $\beta$ -N-ацетилгексозаминидаза)

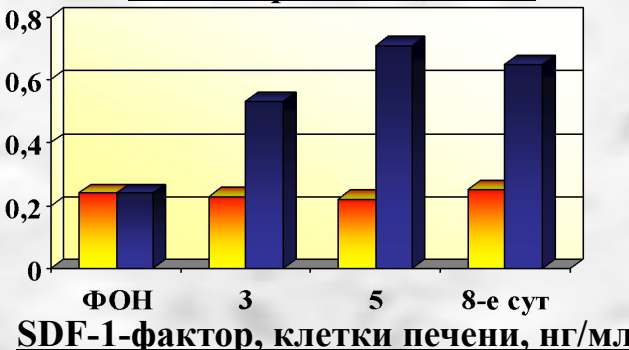
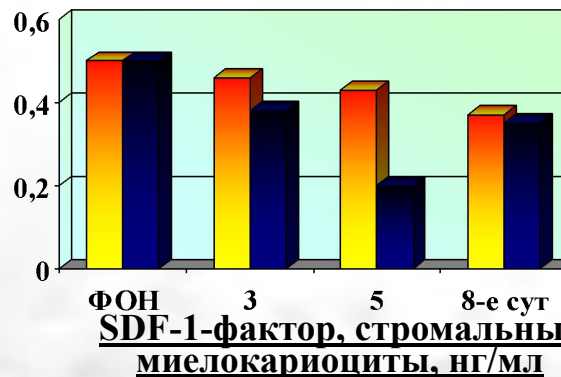
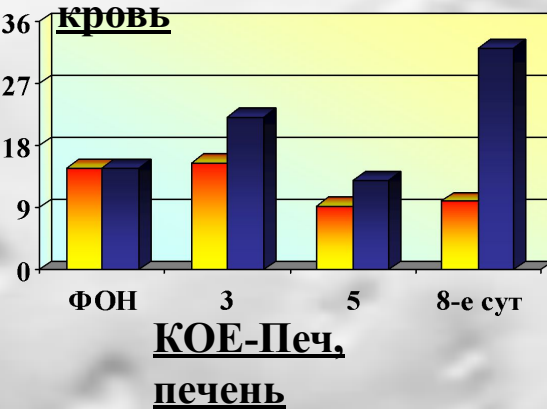
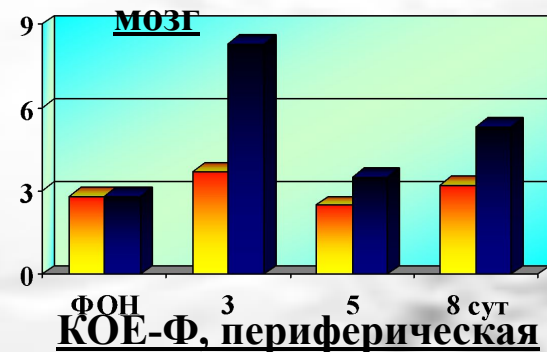
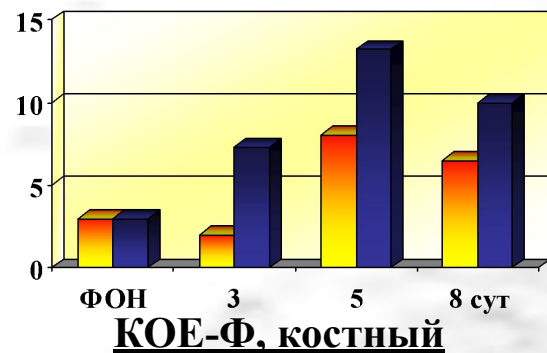


**ИмГД обладает выраженным резорбтивным фармакологическим влиянием в результате появления устойчивости у созданной конструкции к сывороточным и тканевым ингибиторам фермента.**

На сегодняшний день не известны вещества, оказывающие столь выраженное влияние одновременно на такое количество функций прогениторных элементов и механизмы их регуляции.

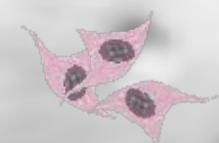


# ВЛИЯНИЕ ИММОБИЛИЗИРОВАННОЙ ГИАЛУРОНИДАЗЫ НА ФУНКЦИИ ПРОГЕНИТОРНЫХ КЛЕТOK И МЕХАНИЗМЫ ИХ РЕГУЛЯЦИИ ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ ГЕПАТИТЕ



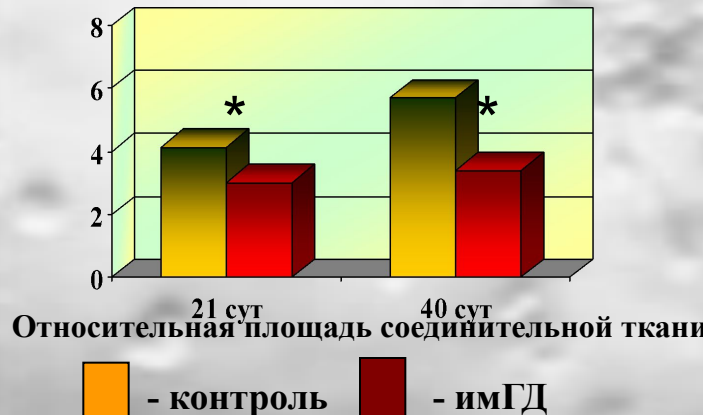
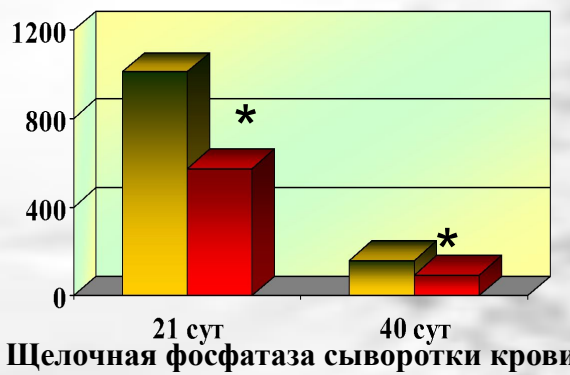
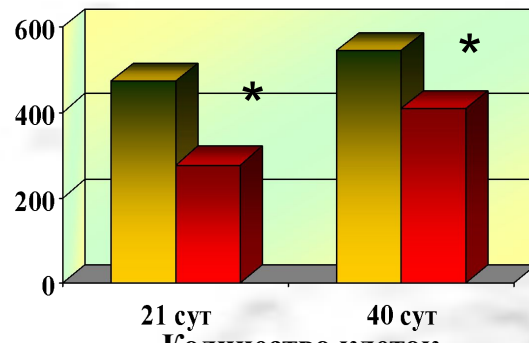
- Хронический гепатит  
 - имГД

Реакции со стороны прогениторных клеток развиваются на фоне резкого снижения выработки SDF-фактора стромальными клетками костного мозга, усиления его продукции элементами микроокружения печени и повышения способности самих клеток-предшественников к адгезии

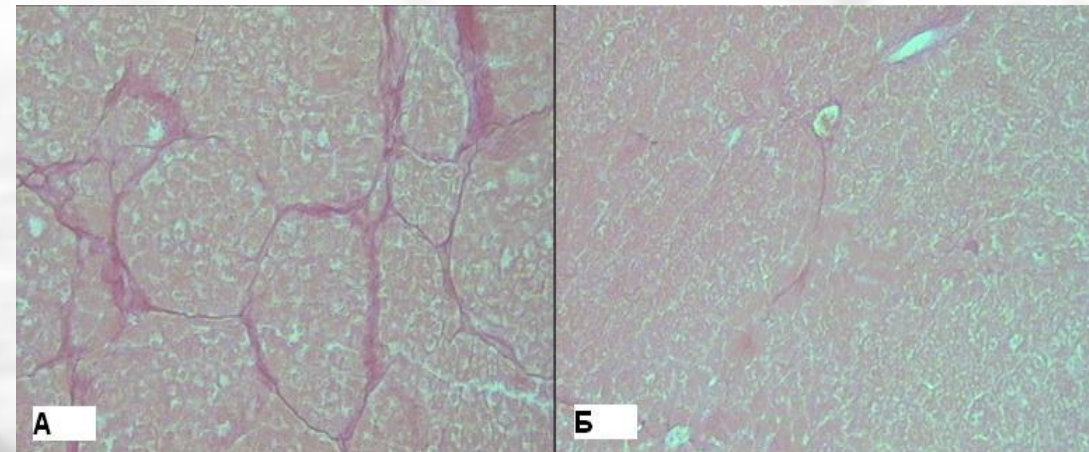


## **ХРОНИЧЕСКИЙ ГЕПАТИТ,**

## **ТЕРАПИЯ ИММОБИЛИЗИРОВАННОЙ ГИАЛУРОНИДАЗОЙ**



# Печень крысы на 40-е сутки после шестикратного введения $\text{CCl}_4$

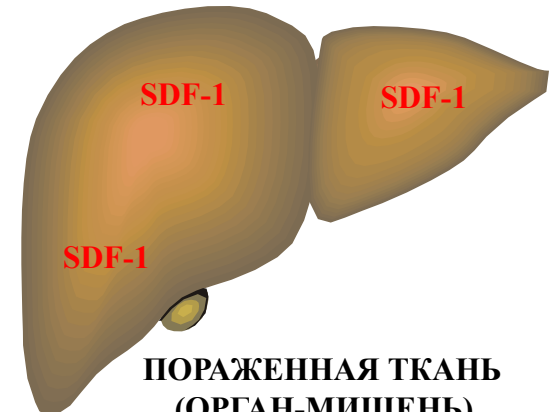
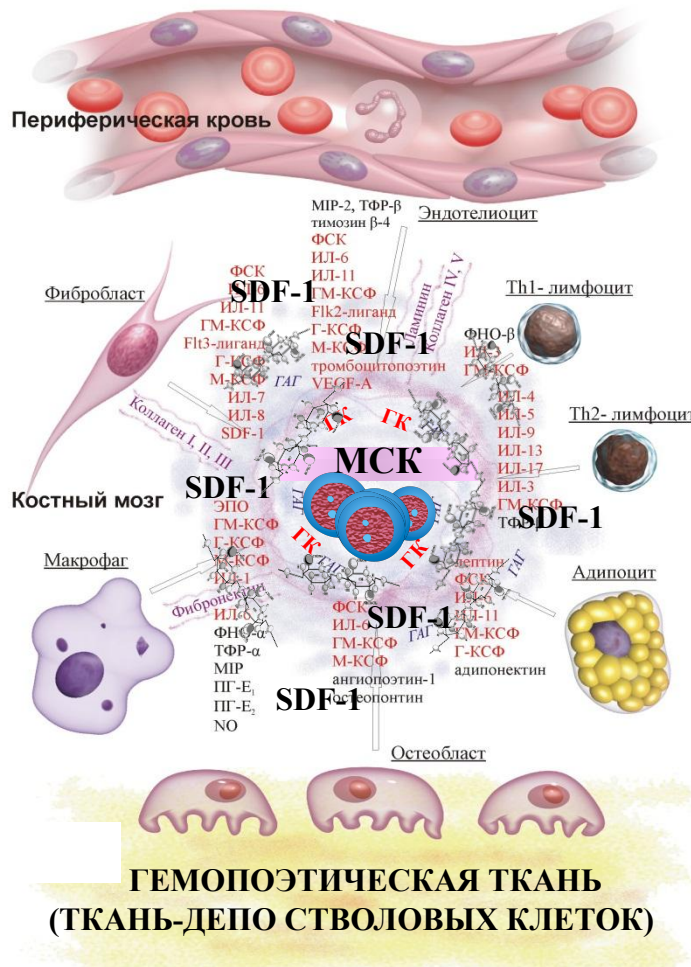


без лечения  
(портальный склероз)

## препарат имГД (портальный склероз не выражен)

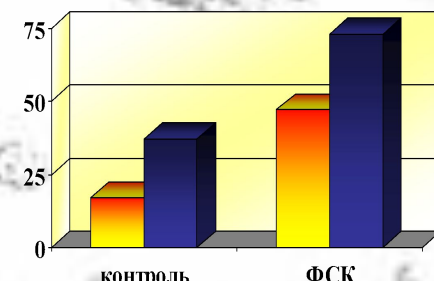
**Применение имГД значительно снижало активность воспалительных процессов, оказывало антихолестатический эффект и предотвращало развитие склеротических процессов в печеночной ткани**

# **МЕХАНИЗМЫ РЕГЕНЕРАТИВНОГО ДЕЙСТВИЯ ИММОБИЛИЗИРОВАННОЙ ГИАЛУРОНИДАЗЫ**

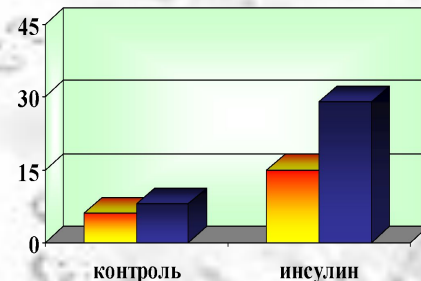


имГД приводит к стимуляции процессов пролиферации и дифференцировки как регионарных стволовых клеток, так и прогениторных элементов тканей-депо. Причем активация последних сопровождается еще и их мобилизацией и направленной миграцией в органы-мишени.

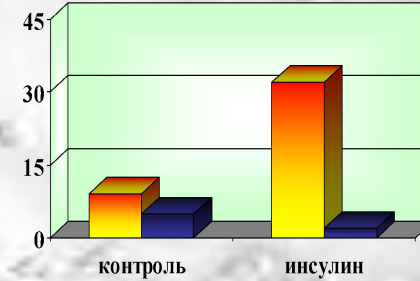
# МОДИФИКАЦИЯ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ ПРОГЕНИТОРНЫХ КЛЕТОК К РАЗЛИЧНЫМ РОСТОВЫМ ФАКТОРАМ ПОД ВЛИЯНИЕМ ИММОБИЛИЗИРОВАННОЙ ГИАЛУРОНИДАZY



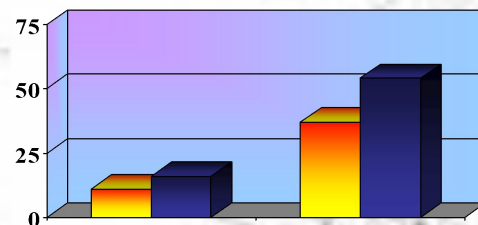
КOE-Печ печени,  
фактор роста стволовой клетки



КOE-Печ печени, инсулин

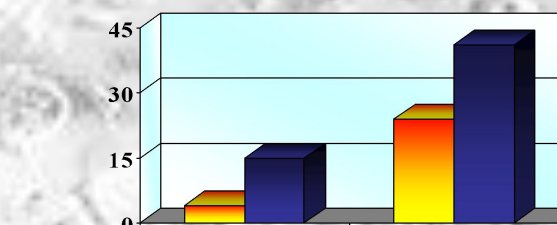


КOE-Ф печени, инсулин



КOE-ГМ костного мозга, Г-КСФ

■ - без преинкубации



Мультипотентные предшественники  
костного мозга, ФРФ

■ - преинкубация в 0,1%-растворе имГД 10 мин

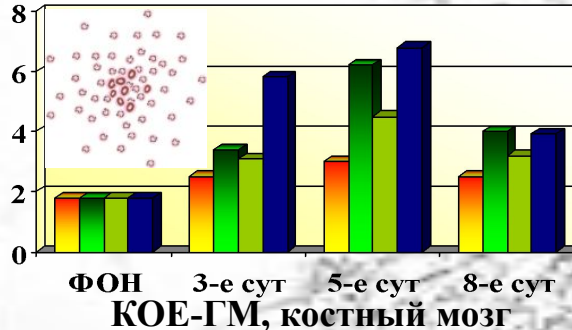
Предварительная обработка родоначальных клеток ферментом сопровождается значительным усилением колониеобразования. Как при отсутствии специальных добавок в питательной среде, когда колониестимулирующая активность определяется совокупностью биологически активных веществ эмбриональной телячьей сыворотки, входящей в ее состав. Так и при внесении в культуру специфических раннедействующих (фактор стволовой клетки, фактор роста фибробластов), линейно-рестрикованных (эритропоэтин, Г-КСФ) и пр. факторов роста (инсулин и др.).

# ОРИГИНАЛЬНЫЙ УНИВЕРСАЛЬНЫЙ ПОДХОД К ПОВЫШЕНИЮ ЭФФЕКТИВНОСТИ ТЕРАПИИ РАЗЛИЧНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ ПРЕПАРАТАМИ-АНАЛОГАМИ ЭНДОГЕННЫХ РЕГУЛЯТОРОВ ФУНКЦИЙ С ПОМОЩЬЮ ИММОБИЛИЗИРОВАННОЙ ГИАЛУРОНИДЫ

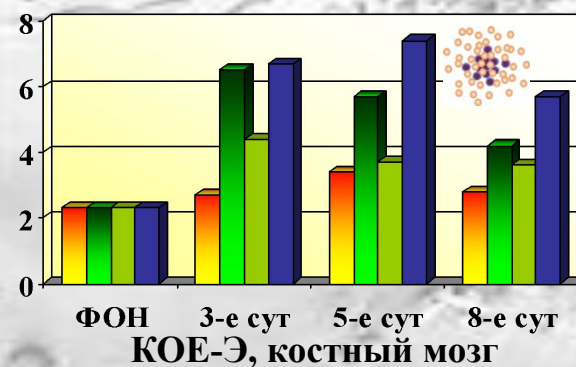
## Система крови

(цитостатическая миелосупрессия)

### НЕЙПОГЕН



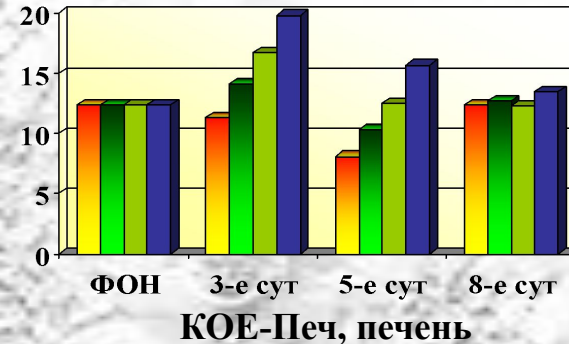
### РЕКОРМОН



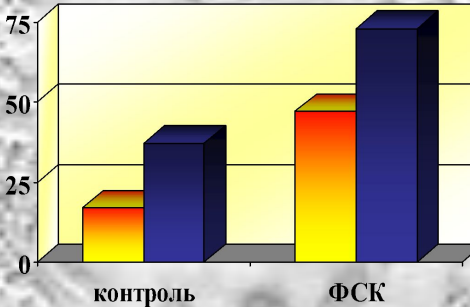
## Печень

(хронический гепатит)

### Г-КСФ



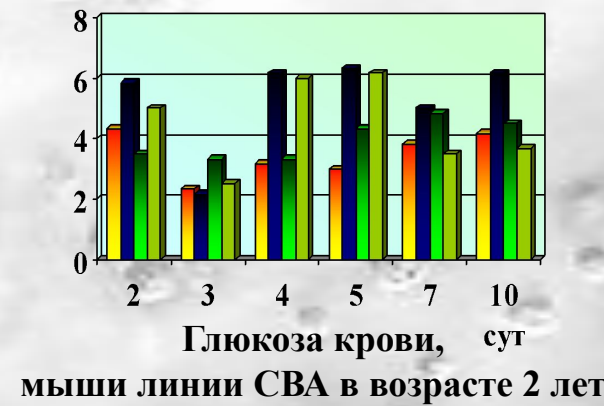
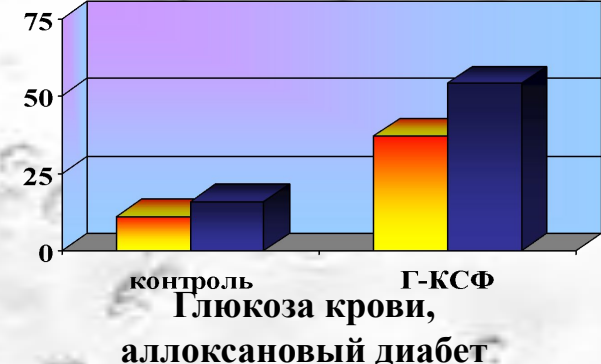
### ФСК



Относительная площадь соединительной ткани, %

## Сахарный диабет

### ИНСУЛИН



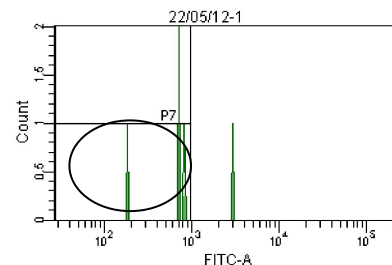
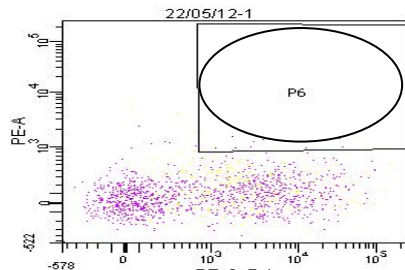
- физ.раствор      - основной препарат      - имГД      - основной препарат + имГД

# ФЕНОТИПИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА КЛЕТОК-ПРЕДШЕСТВЕННИКОВ ПРИ ФИБРОЗЕ ЛЕГКИХ

## (интраптрахеальное введение 80 мкг блеомицина)

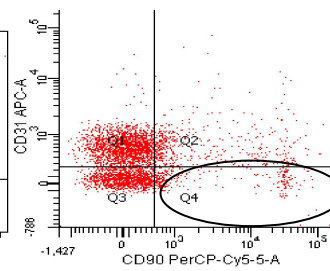
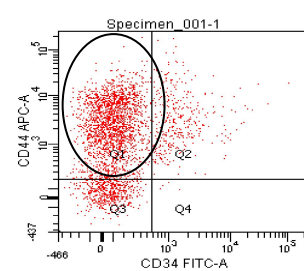
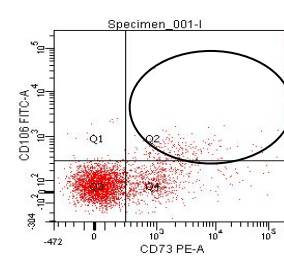
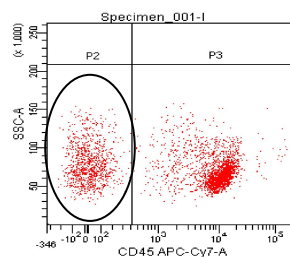
### гемопоэтические стволовые клетки

ней



(CD3, CD45R (B220), Ly6C and Ly6G (Gr1), CD11b (Mac1), TER-119)-, Sca-1+, c-Kit+, CD34+

### мезенхимальные стволовые клетки мышей

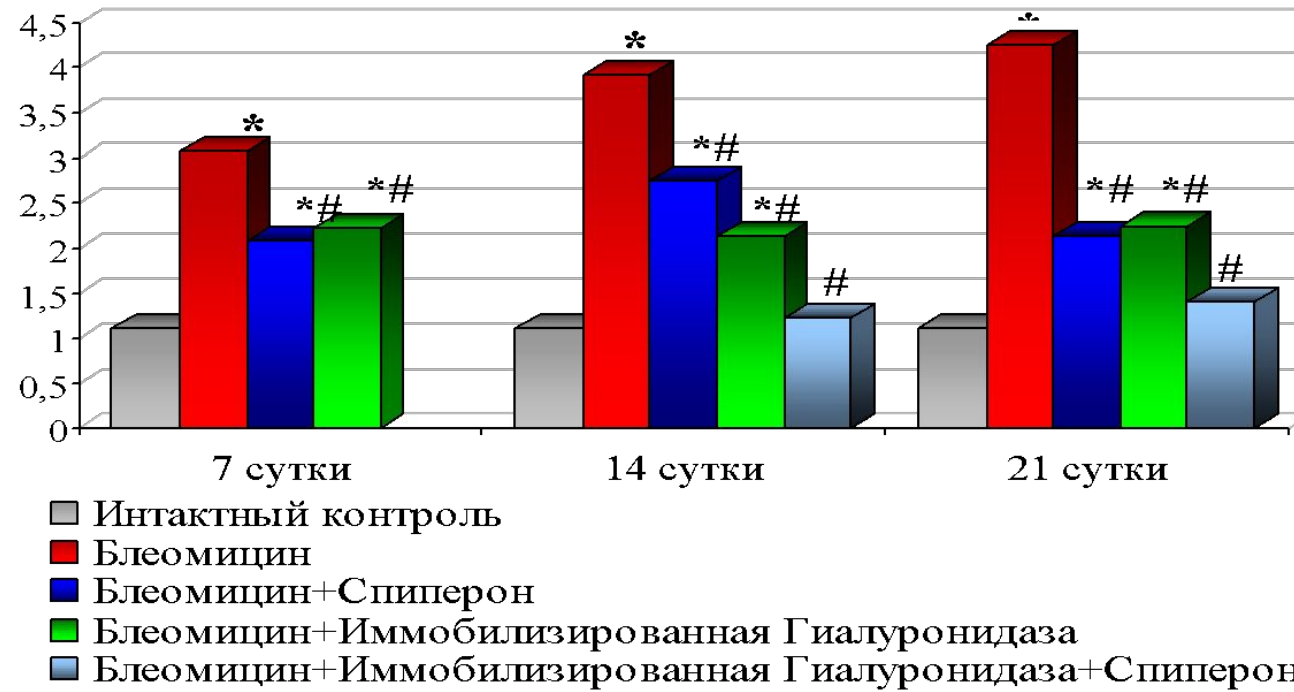


CD44+, CD73+, CD90+, CD106+, CD31-, CD34-, CD45-

Изучение патогенеза фиброза легких показало стимуляцию дифференцировки СК в клеточные элементы фиброзной ткани

# ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ МОДИФИКАТОРОВ ФУНКЦИЙ СТВОЛОВЫХ КЛЕТОК ПРИ ФИБРОЗЕ ЛЕГКИХ

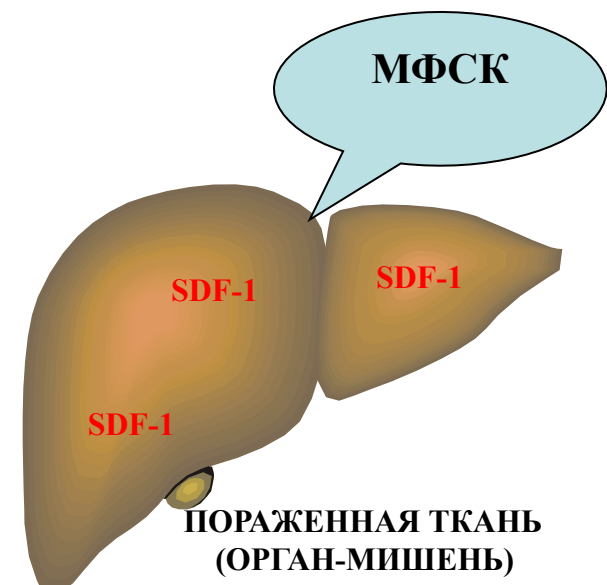
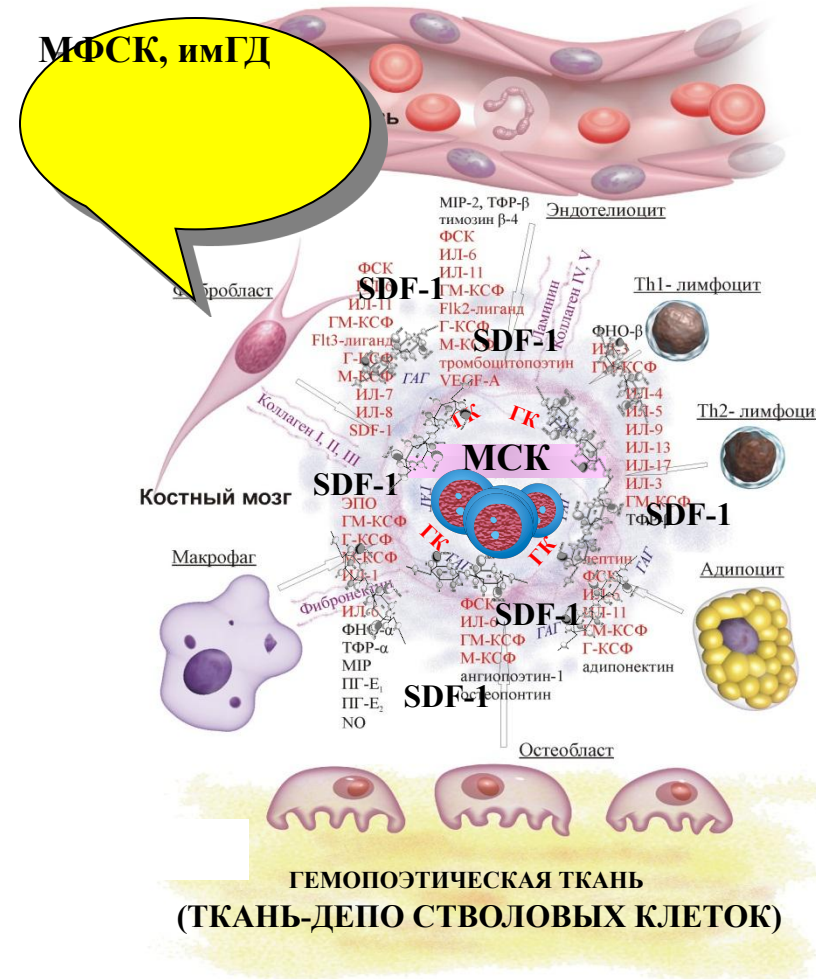
Содержание соединительной ткани в лёгких мышей после интратрахеального введения блеомицина  
(количество коллагеновых волокон от общей площади лёгочной ткани, %)



- Спиперон (антагонист D<sub>2</sub> дофаминовых рецепторов, α<sub>1B</sub>-адренергических рецепторов, 5-HT<sub>2A</sub>/5HT<sub>1</sub>-серотониновых рецепторов) снижает содержание предшественников фиброзной ткани в легких;
- Гиалуронидаза, помимо, описанных ранее на других моделях патологии эффектов обладает еще и способностью снижать уровень миграции гемопоэтических СК в пораженную ткань.
- Совместное применение приводит к суммации их терапевтических эффектов
- Г-КСФ на данной модели обладает провоспалительным действием и усугубляет развитие фиброзной ткани

# ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ РЕГЕНЕРАТИВНОЙ МЕДИЦИНЫ

Наиболее значимых терапевтических эффектов за счет реализации программы системы клеточного обновления удается добиться при сочетанном использовании имГД с другими модификаторами функций СК



Представленные данные свидетельствуют не только о принципиальной возможности, но и, безусловно, о высокой перспективности проведения клеточной терапии с помощью фармакологических агентов – модификаторов функций прогениторных клеток (МФСК)



# НАУКОМЕТРИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ

По материалам работ опубликовано:

Монографий – 5

Статей в реферируемых журналах – 97

Защищено диссертаций:

Докторских – 3

Кандидатских – 5

Получено патентов – 38

Цикл работ удостоен

международной премии Elsevier

«SciVal / Scopus Award Russia 2012»

(за создание Мирового кластера с отличительными компетенциями –  
нового высокоперспективного научного направления)

**СПАСИБО ЗА ВНИМАНИЕ!**