



УДК 612.015.3:546.215

АБАТУРОВ А.Е.¹, ВОЛОСОВЕЦ А.П.², БОРИСОВА Т.П.¹¹ГУ «Днепропетровская медицинская академия Министерства здравоохранения Украины»²Национальный медицинский университет им. А.А. Богомольца, г. Киев

АКТИВИРОВАННЫЕ АЗОТСОДЕРЖАЩИЕ МЕТАБОЛИТЫ ОРГАНИЗМА ЧЕЛОВЕКА ПРИ ЗАБОЛЕВАНИЯХ ОРГАНОВ ДЫХАНИЯ. ГЕНЕРАТОРЫ И ГЕНЕРАЦИЯ (часть 1)

Резюме. В обзоре литературы изложена история открытияmonoоксида азота, рассмотрена характеристика нитрооксидсинтаз, представлены современные данные об активированных азотсодержащих метаболитах человеческого организма при заболеваниях органов дыхания.

Ключевые слова: активированные азотсодержащие метаболиты, легкие.

Введение

Молекула монооксида азота (NO), которая генерируется во время преобразования L-аргинина в L-цитруллин в большинстве клеток человека, является короткоживущей молекулой. NO в качестве вторичного мессенджера участвует в регуляции множества физиологических функций и процессов. В частности, влияет на экспрессию генов, выживаемость и пролиферацию различных типов клеток, обладает бактерицидными свойствами, участвует в контроле функционирования иммунной системы, регулирует тонус бронхиального дерева, сосудов, подвижность ресничек реснитчатого эпителия бронхов, активность неадренергической нехолинергической нейротрансмиссии, тромбоцитарную активность, выполняет цитотоксические и цитостатические защитные функции [5, 37, 39, 40, 44, 46]. Действие NO в организме млекопитающих зависит от уровня концентрации этой убиквитарной молекулы. Высокая концентрация NO, индуцированная воспалительной реакцией, может привести к развитию оксидативного, нитрозативного стресса и гибели собственных клеток. В то же время низкие концентрации NO непосредственно способствуют пролиферации и выживанию клеток [45].

Впервые в 1772 году NO, бесцветный и ядовитый газ, был открыт британским богословом и химиком Джозефом Пристли, который показал, что взаимодействие разбавленной азотной кис-

лоты с медью может протекать в виде следующей реакции: $3\text{Cu} + 8\text{HNO}_3 \rightarrow 3\text{Cu}(\text{NO}_3)_2 + 2\text{NO} + 4\text{H}_2\text{O}$. Газообразный продукт данной реакции Джозеф Пристли назвал селитряным воздухом. Асканьо Собреро, исследуя взрывчатые вещества на основе пироксилина и других нитросульфатов, открыл в 1847 году нитроглицерин и отметил, что воздействие малых доз этого вещества вызывает сильную головную боль. Уильям Меррелл впервые использовал нитроглицерин при лечении стенокардии в 1876 году. Спустя 100 лет, в 1977 году Ферид Мурад обнаружил влияние нитроглицерина на тонус гладких мышц сосудов [26, 31]. Robert Francis Furchtgott и John V. Zawadzki [19] в 1980 году предположили, что эндотелий продуцирует фактор, релаксирующий сосуды (endothelium-derived relaxing factor — EDRF), на самом деле этим фактором являлся монооксид азота. Так началась новая эра NO. Роберту Фрэнсису Ферчготту, Луису Игнарро и Фериду Мураду в 1998 году за открытие сигнальных свойств молекулы NO была присуждена Нобелевская премия [35]. В 1992 году NO была названа

Адрес для переписки с авторами:
Абатуров Александр Евгеньевич
E-mail: alexabaturov@i.ua

© Абатуров А.Е., Волосовец А.П., Борисова Т.П., 2015

© «Здоровье ребенка», 2015

© Заславский А.Ю., 2015

на молекулой года, как молекулярный мессенджер и регулятор клеточных функций [13].

В дыхательных путях NO продуцируется нитрооксидсинтазами самых разнообразных клеток — эпителиоцитов, эндотелиоцитов, провоспалительных клеток иммунной системы (макрофагов, нейтрофилов, тучных клеток, Т-лимфоцитов), нейронов. Несмотря на то что уровень продукции NO эпителиоцитами не превышает объемы генерации NO макрофагами, эпителий респираторного тракта считают уникальным континуумным паттерном, который участвует в обмене NO [21, 38].

В 1994 году группа ученых под руководством Lars E. Gustafsson [36] впервые показала, что у больных бронхиальной астмой достоверно повышен уровень концентрации NO в выдыхаемом воздухе и жидкости бронхоальвеолярного лаважа. Было доказано, что данное повышение концентрации NO связано с усилением экспрессии нитрооксидсинтаз и сопряжено со степенью активности эозинофильного воспаления слизистой оболочки бронхиального дерева. Увеличение концентрации NO в выдыхаемом воздухе наблюдается при острых респираторных вирусных инфекциях, бронхэкстатической болезни, саркоидозе легких, фиброзирующем альвеолите. Снижение содержания NO в выдыхаемом воздухе характерно для пациентов с первичной цилиарной дискинезией (синдром Картагенера), муковисцидозом, дефицитом α_1 -антитрипсина, легочной артериальной гипертензией (табл. 1) [12, 18].

Характеристика нитрооксидсинтаз

Монооксид азота синтезируется нитрооксидсинтазами (NOS, КФ 1.14.13.39) из L-аргинина при участии кислорода, НАДФ, ионов Ca^{2+} [11].

Известны три типа нитрооксидсинтаз: нейрональная нитрооксидсинтаза (nNOS, NOS₁), индуцибельная или макрофагальная нитрооксидсинтаза (iNOS, mNOS, NOS₂), эндотелиальная нитрооксидсинтаза (eNOS, NOS₃). Также выделяют митохондриальную нитрооксидсинтазу (mtNOS), ассоциированную с внутренней мембраной митохондрии. mtNOS является альфа-изоформой nNOS, у молекулы которой ацилированы тирозиновый и сериновый остатки. Она участвует

в процессе обратимого торможения потребления кислорода и АТФ [8, 10, 20]. Нейрональная нитрооксидсинтаза (nNOS, NOS₁) экспрессируется нейронами, эпителиоцитами, эндотелиоцитами мелких артерий, тромбоцитами, миоцитами, -f3-клетками поджелудочной железы [6]. Индуцибельная или макрофагальная нитрооксидсинтаза (iNOS, NOS₂) экспрессируется макрофагами, нейтрофилами, эпителиоцитами респираторного тракта, а также кардиомиоцитами, глиальными клетками, миоцитами сосудов, эндотелиоцитами и нейронами [34]. Эндотелиальная нитрооксидсинтаза (eNOS, NOS₃) экспрессируется эндотелиоцитами, тромбоцитами, кардиомиоцитами, нейронами [16, 29, 30].

Различные изоформы нитрооксидсинтаз в организме человека выполняют следующие функции: nNOS преимущественно участвует в нейротрансмиссии и регуляции артериального давления, iNOS — в неспецифической противовирусной защите и модуляции воспалительного процесса, eNOS — в поддержании вазодилатации, вазопротекции и предупреждении развития атеросклероза [18].

Молекула nNOS (161 kDa) состоит из 1434 аминокислотных остатков, iNOS (131 kDa) — из 1153 аминокислотных остатков, eNOS (133 kDa) — из 1203 аминокислотных остатков [4, 28]. Гены, кодирующие nNOS, располагаются на хромосоме 12 (12q24.2-12q24.3), iNOS — на хромосоме 17 (17q11.2-q12), eNOS — на хромосоме 7 (7q35-7q36) [9, 32].

Молекула NOS представляет собой гомодимер. Каждая субъединица последнего состоит из редуктазного C-терминального домена, содержащего никотинамидадениндинуклеотидфосфат (НАДФ), флавинаденина динуклеотид (ФАД), флавина мононуклеотид (ФМН), связывающие сайты, и оксигеназного N-терминального домена, содержащего связывающие сайты цитохром-Р⁴⁵⁰-подобного гемпротеина, L-аргинина и тетрагидроптерина (BH_4), и кальмодулин-(СaM)-связывающей области, объединяющей редуктазный и оксигеназный домены. Домены ФАД и ФМН переносят электроны от НАДФ на гемсодержащий активный центр [14, 27]. Отличительным признаком молекулы nNOS является наличие в N-терминальном реги-

Таблица 1. Изменения концентрации NO в выдыхаемом воздухе [47]

Повышение концентрации NO	Снижение концентрации NO
Бронхиальная астма	Острый респираторный дистресс-синдром
Ингаляционная проба с аллергеном (в конце ответа)	Муковисцидоз
Острые респираторные вирусные инфекции	Легочная артериальная гипертензия
Активный туберкулез	Дефицит α_1 -антитрипсина
Бронхэкстатическая болезнь	Первичная цилиарная дискинезия
Лимфангиолейомиоматоз легких	ВИЧ-1-инфекция
Гипероксия	Курение Пассивное курение

оне PDZ домена, который связывается с гидрофобными аминокислотами C-концов протеинов мембранны или цитоскелета клетки, удерживая nNOS в необходимом месте; а молекулы eNOS — существование сайтов, которые участвуют в миристилировании (myr) — посттрансляционной модификации, которая заключается в присоединении к глицину цепи жирной миристиновой (тетрадекановой) кислоты, и пальмитилировании (palm), т.е. в присоединении к тиоловой группе цистеинового остатка алифатической пальмитиновой кислоты (рис. 1) [4].

Все ферменты NOS синтезируются в виде мономеров, но полностью активны только в состоянии гомодимеров, поэтому медикаментозное управление димеризацией NOS имеет особенное значение [25]. Мономерные формы NOS тоже способны пе-

реносить электроны с НАДФН на флавины ФАД и ФМН, так как могут связать кальмодулин (CaM), который и стимулирует перенос электронов, но имеют ограниченные возможности по восстанов-

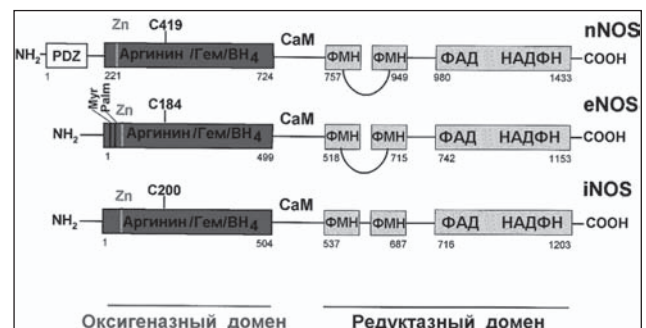


Рисунок 1. Доменное строение молекул NOS [4]

Таблица 2. Сравнительная характеристика NOS [1, 2]

Характеристика	nNOS/NOS ₁	iNOS/NOS ₂	eNOS/NOS ₃	mtNOS
Хромосомное расположение гена	12 (12q24.2-12q24.3)	17 (17cen-q11.2)	7 (7q35-36)	
Размер гена (кб)	160	37	21	
Количество экзонов в гене	29	26	26	
Количество аминокислот в молекуле	1554	1153	1203	
Молекулярная масса (кДа)	160	131	144	
Тип экспрессии	Конститутивный	Индуциальный	Конститутивный	
Производительность NO	Производит NO в низких концентрациях в течение длительного периода времени (10^{-12})	Производит NO в высоких концентрациях в течение короткого периода времени (10^{-9})	Производит NO в низких концентрациях в течение длительного периода времени (10^{-12})	В зависимости от Ca^{2+}
Кофакторы, простетические группы	ФАД, ФМН, гем с пентаакоординированным Fe^{2+} , Ca^{2+} -связывающий белок кальмодулин, Zn^{2+} и BH_4 (> 1 мкмоль)			
Субстраты	L-аргинин (> 10 мкмоль) с использованием кислорода и НАДФ как источника электронов, для несвязанных мономеров субстратом является NOS не L-аргинин а молекулярная форма O_2			
Основные регуляторные механизмы экспрессии	Ca^{2+} -зависимый (Ca-дистрофин)	Ca^{2+} -независимый	Ca^{2+} -зависимый (Ca-кальмодулиновый), Ca^{2+} -зависимый (фосфорилирование)	
Ингибиторы	I-NAME, I-NMMA	I-NAME, I-NMMA, I-NIL, аминогуанидин	I-NAME, I-NMMA	
Клеточная экспрессия	Нейроны, эпителиоциты респираторного тракта, эндотелиоциты, миоциты скелетных мышц и сосудов, нейтрофилы, тромбоциты, f3-клетки поджелудочной железы	Эпителиоциты респираторного тракта, эндотелиоциты, макрофаги, моноциты, нейтрофилы, дендритные и NK-клетки, В- и Т-клетки, тучные клетки, эозинофилы, кардиомиоциты, миоциты сосудов, гепатоциты, нейроны, глиальные клетки	Эндотелиоциты, эпителиоциты респираторного тракта, кардиомиоциты, нейроны, тромбоциты	
Субклеточная локализация	Цитоплазматическая: цитоплазма, эндоплазматический ретикулум, сарколемма	Фагосомы, пероксисомы, мембрана, ядро клетки, митохондрии	Мембральноассоциированная: мембрана аппарата Гольджи, цитоплазматическая мембрана в области маленьких инвагинаций, которые содержат трансмембранный кавеолин, мембрана ядра	Мембральноассоциированная: внутренняя мембрана митохондрий

лению молекулярного кислорода. Однако мономерные формы NOS не в состоянии связаться с кофактором BH₄ или L-аргинином и не катализируют генерацию NO. Связывание мономера NOS с гемом индуцирует димеризацию — гем является единственным кофактором, который абсолютно необходим для формирования активных димеров NOS. Гем также имеет значение для взаимодействия редуктазного и оксигеназного доменов, а также для междоменного переноса электрона от флавинов к гему противоположного мономера. Гем обуславливает перенос электронов на молекулу кислорода с образованием супероксидамиона радикала. При достаточном обеспечении субстра-

том — L-аргинином — и в присутствии кофактора BH₄ димеры NOS генерируют NO с образованием L-цитруллина как побочного продукта [17].

Каждая изоформа NOS имеет определенные места локализации во внутриклеточном пространстве клетки (табл. 2) [41, 42].

В зависимости от характера функционирования различают конститутивные NOS (cNOS — NOS₁, NOS₃) и индуцильную NOS (iNOS — NOS₂). Конститутивные формы NOS являются кальций-кальмодулин-зависимыми ферментами со спонтанной активностью продукции низких концентраций NO. iNOS — кальций-независимый фермент, прочно связанный с кальмодулином,

Таблица 3. Белковые партнеры NOS [23]

nNOS	eNOS	iNOS
Активаторы		
Кальмодулин	Кальмодулин	Кальмодулин
Hsp90 (протеин теплового шока 90)	Динамин-2	Rac2
Ингибиторы		
Протеин, ингибирующий NOS	Кавеолин-1	Калирин
	Интрацеллюлярный домен 4 (ID4)	NOS-ассоциируемый протеин (NAP) 110
Рецепторы		
Брадикининовый рецептор B ₂	Брадикининовый рецептор B ₂	α_{1A} -адренергический receptor
α_{1A} -адренергический receptor	ET-1-ETB-рецептор	
	AT ₁ -рецептор	
	α_{1A} -адренергический receptor	
	5-HT2B-рецептор	
Адапторы		
Кавеолин-3	Hsp90	Эзрин-радиксин-моэзин-связывающий фосфопротеин (EBP) 50
	Кавеолин-3	Кавеолин-1
	eNOS-взаимодействующий протеин (NOSIP)	
	Транспортный индуктор NOS (NOSTRIN)	
Транспортеры		
PMCA (кальмодулин Ca ²⁺ -зависимая АТФаза) 4b	Порин	
	CAT (катионный аргининовый транспортер) 1	
Другие протеины группы PDZ-домена		
PSD (postsynaptic density) 95, PSD-93		
α_1 -синтрофин		
CAPON (COOH-терминальный PDZ-лиганд nNOS)		
Фософруктокиназа-M		
COOH-терминал-связывающий протеин		
Автоантитело 512 островковых клеток		

Таблица 4. Реакции с участием NO [22]

Реакция	Формула реакции
Образование пероксинитрита	$\text{NO} + \text{O}_2^- \rightarrow \text{ONOO}^-$
Нитрозилирование	$\text{RS(H)} + \text{X-NO} \rightarrow \text{RS-NO} + \text{X}^- + (\text{H}^+)$
Нитрование тирозина	$\text{Tyr} + \text{ONOO}^\bullet \rightarrow \text{Tyr-NO}_2$

способный синтезировать высокие концентрации NO, однако для его возбуждения требуются триггерные факторы — патоген-ассоциированные молекулярные структуры (PAMP) инфекционных агентов или цитокины. nNOS является только конститтивной, mNOS — только индуцибелной формой, eNOS в 80 % случаев является конститтивной и в 20 % — индуцибелной ферментативной формой [6, 24]. В настоящее время получены доказательства, что синтез NOS₁ и NOS₃ также может иметь индуцированный, а NOS₂ — конститтивный характер [3].

В последнее время были представлены доказательства физической ассоциации изоформ NOS с различными структурными и регулирующими белками (табл. 3) [23, 33, 43].

Активированные азотсодержащие метаболиты

Монооксид азота легко вступает в реакцию с различными молекулами внутриклеточной среды, образуя различные азотсодержащие метаболиты, обладающие преимущественно цитотоксическим действием. Основными реакциями, в которых участвует NO, являются образование пероксинитрита, нитрозилирование, нитрование тирозина (табл. 4).

Взаимодействие NO с супероксидным анион-радикалом приводит к образованию пероксинитрита (ONOO^-), который обладает высокой бактерицидной и цитотоксической активностью. Считают, что примерно 15 % образующихся в организме супероксидных анион-радикалов участвует в образовании пероксинитрита, а остальные 85 % — в образовании перекиси водорода. Сформированный в митохондриях пероксинитрит, конкурируя с молекулярным кислородом, блокирует дыхательную цепь и способствует вы свобождению цитохрома С — индуктора апоптоза клеток. Нитрозилирование — это реакция NO с цистеиновыми аминокислотными остатками протеинов, в результате которой образуются нитроэтиолы. Считают, что первично NO взаимодействует с кислородом, формируя N_2O_3 . Последний вступает в реакцию с глутатионом с образованием S-нитрозоглутатионовой (GSNO) группы, которая является ключевым промежуточным продуктом в сигнальной трансдукции S-нитрозилирования. Под нитрованием тирозина понимают взаимодействие пероксинитрита с тирозиновым аминокислотным остатком целевых протеинов, в результате которого образуется 3-нитротирозин [22]. Нитрозилирование и нитрование тирозина целевых протеинов в респираторном тракте приводят к из-

менению функционирования различных внутриклеточных сигнальных каскадов, протеинов супфактана, мембранных каналов и др. [7, 15].

Список литературы

1. Абатуров А.Е. Роль монооксида азота в системе неспецифической защиты респираторного тракта // Здоровье ребенка. — 2009. — № 1 (16). — С. 130-137.
2. Козина О.В., Огородова Л.М. Образование и биологическая роль NO при аллергическом воспалении // Бюллетень сибирской медицины. — 2009. — № 3. — С. 95-105.
3. Agorreta J. Effects of Acute Hypoxia and Lipopolysaccharide on Nitric Oxide Synthase-2 Expression in Acute Lung Injury / J. Agorreta, M. Garayoa, L.M. Montuenga, J.J. Zulueta // Am. J. Respir. Crit. Care Med. 2003 Aug 1;168(3):287-96. doi: 10.1164/rccm.200209-1027OC.
4. Alderton W.K., Cooper C.E., Knowles R.G. Nitric oxide synthases: structure, function and inhibition // Biochem. J. 2001 Aug 1; 357(Pt 3): 593-615. PMID: 11463332.
5. Allain A. Role of nitric oxide in developmental biology in plants, bacteria, and man / A. Allain, V.T. Hoang, G.F. Lasker et al. // Curr. Top. Pharmacol. 2011; 15(2): 25-33. PMID: 24563585.
6. Arzumanian V., Stankevičius E., Laukevičienė A., Kėvelaitis E. Mechanisms of nitric oxide synthesis and action in cells // Medicina (Kaunas). 2003; 39(6): 535-41. PMID: 12829875.
7. Atochina-Vasserman E.N., Beers M.F., Gow A.J. Review: Chemical and structural modifications of pulmonary collectins and their functional consequences // Innate Immun. 2010 Jun; 16(3): 175-82. doi: 10.1177/1753425910368871.
8. Attia M.S., Lass E., Loch Macdonald R. Nitric oxide synthases: three pieces to the puzzle? // Acta Neurochir Suppl. 2015; 120: 131-5. doi: 10.1007/978-3-319-04981-6_22.
9. Bieńkowska-Haba M. Tlenek azotu wytworzany przez leukocyty płucne w astmie oskrzelowej // Postępy Hig. Med. Dosw (Online). 2005; 59: 584-601. PMID: 16407797.
10. Bogdan C. Nitric oxide synthase in innate and adaptive immunity: an update // Trends Immunol. 2015 Mar; 36(3): 161-78. doi: 10.1016/j.it.2015.01.003.
11. Bokhari A.R., Murrell G.A. The role of nitric oxide in tendon healing // J. Shoulder Elbow Surg. 2012 Feb; 21(2): 238-44. doi: 10.1016/j.jse.2011.11.001.
12. Cobos Barroso N. Óxido nítrico exhalado en niños: un indicador no invasivo de la inflamación de las vías aéreas / N. Cobos Barroso, E.G. Pérez-Yarza, O. Sardón Prado, C. Reverte Bover, S. Gartner, J. Korta Murua // Arch. Bronconeumol. 2008 Jan; 44(1): 41-51. PMID: 18221726.
13. Culotta E., Koshland D.E., Jr. NO news is good news // Science. 1992 Dec 18; 258(5090): 1862-5. doi: 10.1126/science.1361684.
14. Doucet M.V., Harkin A., Dev K.K. The PSD-95/nNOS complex: new drugs for depression? // Pharmacol. Ther. 2012 Feb; 133(2): 218-29. doi: 10.1016/j.pharmthera.2011.11.005.
15. Evangelista A.M., Kohr M.J., Murphy E. S-nitrosylation: specificity, occupancy, and interaction with other post-translational modifications // Antioxid. Redox. Signal. 2013 Oct 10; 19(11): 1209-19. doi: 10.1089/ars.2012.5056.
16. Fleming I. Molecular mechanisms underlying the activation of eNOS // Pflugers Arch. 2010 May; 459(6): 793-806. doi: 10.1007/s00424-009-0767-7.
17. Förstermann U., Münnel T. Endothelial nitric oxide synthase in vascular disease: from marvel to menace // Circulation. 2006 Apr 4; 113(13): 1708-14. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.105.602532.
18. Förstermann U., Sessa W.C. Nitric oxide synthases: regulation and function // Eur. Heart J. 2012 Apr; 33(7): 829-37, 837a-837d. doi: 10.1093/euroheartj/ehr304.

19. Furchtgott R.F., Zawadzki J.V. The obligatory role of endothelial cells in the relaxation of arterial smooth muscle by acetylcholine // *Nature*. 1980 Nov 27; 288(5789): 373-6. PMID: 6253831.
20. Giulivi C., Kato K., Cooper C.E. Nitric oxide regulation of mitochondrial oxygen consumption I: cellular physiology // *Am. J. Physiol. Cell. Physiol.* 2006 Dec; 291(6): C1225-31. doi: 10.1152/ajpcell.00307.2006.
21. Goodrum K.J., Poulsom-Dunlap J. Cytokine Responses to Group B Streptococci Induce Nitric Oxide Production in Respiratory Epithelial Cells // *Infect. Immun.* 2002 Jan; 70(1): 49-54. doi: 10.1128/IAI.70.1.49-54.2002.
22. Knott A.B., Bossy-Wetzel E. Nitric oxide in health and disease of the nervous system // *Antioxid. Redox. Signal.* 2009 Mar; 11(3): 541-54. doi: 10.1089/ARS.2008.2234.
23. Kone B.C. Protein interactions with nitric oxide synthases: controlling the right time, the right place, and the right amount of nitric oxide/ B.C. Kone, T. Kuncewicz, W. Zhang, Z.-Y. Yu // *Am. J. Physiol. Renal. Physiol.* 2003 Aug; 285(2): F178-90. doi: 10.1152/ajprenal.00048.2003.
24. Krumenacker J.S., Hanafy K.A., Murad F. Regulation of nitric oxide and soluble guanylyl cyclase // *Brain Res. Bull.* 2004 Feb 15; 62(6): 505-15. doi: 10.1016/S0361-9230(03)00102-3.
25. Lee K.S. Differential effects of substrate-analogue inhibitors on nitric oxide synthase dimerization/ K.S. Lee, D.K. Lee, D. Jeoung, H. Lee, J. Choe, K.S. Ha, M.H. Won, Y.G. Kwon, Y.M. Kim // *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 2012 Feb 3; 418(1): 49-55. doi: 10.1016/j.bbrc.2011.12.123.
26. Levine A.B., Puniahaole D., Levine T.B. Characterization of the role of nitric oxide and its clinical applications// *Cardiology*. 2012; 122(1): 55-68. doi: 10.1159/000338150.
27. Li D. Regulation of the Monomer-Dimer Equilibrium in Inducible Nitric-oxide Synthase by Nitric Oxide/ D. Li, E.Y. Hayden, K. Panda, D.J. Stuehr, H. Deng, D.L. Rousseau, S.-R. Yeh // *J. Biol. Chem.* 2006 Mar 24; 281(12): 8197-204. doi: 10.1074/jbc.M507328200.
28. Li H., Poulos T.L. Structure-function studies on nitric oxide synthases // *J. Inorg. Biochem.* 2005 Jan; 99(1): 293-30. doi: 10.1016/j.jinorgbio.2004.10.016.
29. Li J., Billiar T.R. The role of nitric oxide in apoptosis // *Semin. Perinatol.* 2000 Feb; 24(1): 46-50. PMID: 10709859.
30. Luo S. Molecular mechanisms of endothelial NO synthase uncoupling/ S. Luo, H. Lei, H. Qin, Y. Xia // *Curr. Pharm. Des.* 2014; 20(22): 3548-53. PMID: 24180388.
31. Marsh N., Marsh A. A short history of nitroglycerine and nitric oxide in pharmacology and physiology// *Clin. Exp. Pharmacol. Physiol.* 2000 Apr; 27(4): 313-9. doi: 10.1046/j.1440-1681.2000.03240.x.
32. Nagy G. Nitric oxide, mitochondrial hyperpolarization and T-cell activation/ G. Nagy, A. Koncz, D. Fernandez, A. Perl // *Free Radic. Biol. Med.* 2007 Jun 1; 42(11): 1625-31. doi: 10.1016/j.freeradbiomed.2007.
33. Paige J.S., Jaffrey S.R. Pharmacologic manipulation of nitric oxide signaling: targeting NOS dimerization and protein-protein interactions// *Curr. Top. Med. Chem.* 2007; 7(1): 97-114. PMID: 1726659.
34. Pautz A. Regulation of the expression of inducible nitric oxide synthase / A. Pautz, J. Art, S. Hahn, S. Nowag, C. Voss, H. Kleiner // *Nitric. Oxide.* 2010 Sep 15; 23(2): 75-93. doi: 10.1016/j.niox.2010.04.007.
35. Pereira A.C. Nitric oxide synthesis and biological functions of nitric oxide released from ruthenium compounds / A.C. Pereira, M. Paulo, A.V. Araújo, G.J. Rodrigues, L.M. Bendhack // *Braz. J. Med. Biol. Res.* 2011 Sep; 44(9): 947-57. http://dx.doi.org/10.1590/S0100-879X2011007500084.
36. Persson M.G. Single-breath nitric oxide measurements in asthmatic patients and smokers / M.G. Persson, O. Zetterstrom, V. Agrenius, E. Ihre, L.E. Gustafsson // *Lancet.* 1994 Jan 15; 343(8890): 146-7. PMID: 7904005.
37. Predonzani A. Spotlights on immunological effects of reactive nitrogen species: When inflammation says nitric oxide / A. Predonzani, B. Cali, A.H. Agnelli, B. Molon // *World J. Exp. Med.* 2015 May 20; 5(2): 64-76. doi: 10.5493/wjem.v5.i2.64.
38. Rao K.M.K. Molecular mechanisms regulating iNOS expression in various cell types // *J. Toxicol. Environ. Health B Crit. Rev.* 2000 Jan-Mar; 3(1): 27-58. doi: 10.1080/109374000281131.
39. Ricciardolo F.L.M. Multiple roles of nitric oxide in the airways // *Thorax.* 2003 Feb; 58(2): 175-82. doi: 10.1136/thorax.58.2.175.
40. Ricciardolo F.L.M., Sterk P.J., Gaston B., Folkerts G. Nitric Oxide in Health and Disease of the Respiratory System // *Physiol. Rev.* 2004 Jul; 84(3): 731-65. doi: 10.1152/physrev.00034.2003.
41. Saini R. Nitric oxide synthase localization in the rat neutrophils: immunocytochemical, molecular, and biochemical studies / R. Saini, S. Patel, R. Saluja, A.A. Sahasrabuddhe, M.P. Singh, S. Habib, V.K. Bajpai, M. Dikshit // *J. Leukoc. Biol.* 2006 Mar; 79(3): 519-28. doi: 10.1189/jlb.0605320.
42. Stuehr D.J. Update on Mechanism and Catalytic Regulation in the NO Synthases / D.J. Stuehr, J. Santolini, Z.-Q. Wang, -C.-C. Wei, S. Adak // *J. Biol. Chem.* 2004 Aug 27; 279(35): 36167-70. doi: 10.1074/jbc.R400017200.
43. Su Y. Regulation of endothelial nitric oxide synthase activity by protein-protein interaction // *Curr. Pharm. Des.* 2014; 20(22): 3514-20. PMID: 24180383.
44. Sugiura H., Ichinose M. Nitritative stress in inflammatory lung diseases // *Nitric Oxide.* 2011 Aug 1; 25(2): 138-44. doi: 10.1016/j.niox.2011.03.079.
45. Tejedo J.R. Low concentrations of nitric oxide delay the differentiation of embryonic stem cells and promote their survival / J.R. Tejedo, R. Tapia-Limonchi, S. Mora-Castilla et al. // *Cell. Death. Dis.* 2010 Oct 7; 1: e80. doi: 10.1038/cddis.2010.57.
46. Witte M.B., Barbul A. Role of nitric oxide in wound repair // *Am. J. Surg.* 2002 Apr; 183(4): 406-12. doi: http://dx.doi.org/10.1016/S0002-9610(02)00815-2.
47. Xu W., Zheng S., Dweik R.A., Erzurum S.C. Role of epithelial nitric oxide in airway viral infection / W. Xu, S. Zheng, R.A. Dweik, S.C. Erzurum // *Free Radic. Biol. Med.* 2006 Jul 1; 41(1): 19-28. doi: 10.1016/j.freeradbiomed.2006.01.037.

Получено 20.10.15 ■

Абатуров О.Є.¹, Волосовець О.П.², Борисова Т.П.¹¹ДЗ «Дніпропетровська медична академія

Міністерства охорони здоров'я України

²Національний медичний університет ім. О.О. Богомольця

АКТИВОВАНІ АЗОТОВМІСНІ МЕТАБОЛІТИ ОРГАНІЗМУ ЛЮДИНИ ПРИ ЗАХВОРЮВАННЯХ ОРГАНІВ ДИХАННЯ. ГЕНЕРАТОРИ І ГЕНЕРАЦІЯ (частині 1)

Резюме. В огляді літератури викладена історія відкриття монооксиду азоту, розглянута характеристика нітрооксидсинтаз, представлені сучасні дані щодо активованих азотовмісних метаболітів людського організму при захворюваннях органів дихання.

Ключові слова: активовані азотовмісні метаболіти, легені.

Abaturov O.Ye.¹, Volosovets O.P.², Borysova T.P.²¹State Institution «Dnipropetrovsk Medical Academy of Ministry of Healthcare of Ukraine», Dnipropetrovsk²National Medical University named after O.O. Bohomolets, Kyiv, Ukraine

ACTIVATED NITROGEN-CONTAINING METABOLITES OF THE HUMAN BODY IN RESPIRATORY DISEASES. GENERATORS AND GENERATION (Part 1)

Summary. This literature review outlines the history of the discovery of nitric oxide, considers the characteristics of nitric oxide synthases, presents current data about the activated nitrogen-containing metabolites of the human body in diseases of the respiratory system.

Key words: activated nitrogen-containing metabolites, lungs.