Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Сибирский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации

На правах рукописи

Орлов Дмитрий Сергеевич

РЕДОКС-ЗАВИСИМЫЕ МЕХАНИЗМЫ НАРУШЕНИЯ РЕГУЛЯЦИИ АПОПТОЗА КЛЕТОК ЛИНИИ Р19 ПРИ ГИПОКСИИ

3.3.3. Патологическая физиология

Диссертация на соискание ученой степени кандидата медицинских наук

> Научный руководитель: доктор медицинских наук, доцент Носарева Ольга Леонидовна

TOMCK - 2024

Оглавление

Введение		
Глава 1. Обзор литературы. Современные представления о роли редокс-баланса и		
окислительной модификации белков в нарушении регуляции апоптоза		
опухолевых клеток в условиях гипоксии13		
1.1 Современные представления о молекулярных механизмах реализации		
апоптоза		
1.2 Опухолевый рост, гипоксия и окислительный стресс		
1.2.1 Особенности метаболизма опухолевых клеток при гипоксии 18		
1.3 Редокс-регуляция метаболизма в опухолевых клетках		
1.4 Окислительная модификация белков – молекулярный механизм селективного		
управления активностью белков в норме и при опухолевом росте		
Глава 2. Материал и методы исследования		
2.1 Материал исследования		
2.2 Культивирование клеток		
2.3 Условия культивирования клеток и тесты in vitro		
2.4 Моделирование гипоксии		
2.5 Приготовление клеточных лизатов		
2.6 Оценка реализации апоптоза аннексиновым тестом в опухолевых клетках		
линии Р19		
2.7 Оценка митохондриального мембранного потенциала в опухолевых клетках		
линии Р19 43		
2.8 Оценка количества TNF RI- и Fas-положительных опухолевых клеток		
линии Р19 45		
2.9 Оценка жизнеспособности опухолевых клеток линии P19 MTT-тестом 45		
2.10 Определение уровня продукции активных форм кислорода в опухолевых		
клетках линии Р19 46		
2.11 Оценка продукции гидроксильного радикала в опухолевых клетках		
линии Р19		

2.12 Определение концентрации глутатиона в опухолевых клетках линии Р19 48		
2.12.1 Измерение концентрации общего, восстановленного и окисленного		
глутатиона		
2.12.2 Измерение концентрации глутатиона, связанного с SH-группами белков в		
опухолевых клетках линии Р19 51		
2.13 Определение концентрации SH-групп белков в опухолевых клетках		
линии Р19 51		
2.14 Определение активности глутатионредуктазы в опухолевых клетках		
линии Р19		
2.15 Определение активности глутатионпероксидазы в опухолевых клетках		
линии Р19		
2.16 Определение содержания карбонильных производных белков в опухолевых		
клетках линии Р1953		
2.17 Оценка содержания ионов кальция в опухолевых клетках линии Р19 54		
2.18 Определение концентрации общего белка в опухолевых клетках линии Р19		
2.19 Статистическая обработка результатов 55		
Глава 3. Результаты исследования 56		
3.1 Параметры регуляции и реализации апоптоза, изменения состояния системы		
глутатиона и окислительной модификации белков в опухолевых клетках линии		
Р19 в условиях нормоксии и гипоксии		
3.2 Влияние редокс-модуляторов на регуляцию и реализацию апоптоза, состояние		
системы глутатиона, окислительную модификацию белков в опухолевых клетках		
линии Р19 при нормоксии и гипоксии		
Глава 4. Обсуждение результатов		
4.1 Регуляция и реализация апоптоза, изменение состояния системы глутатиона и		
окислительной модификации белков в опухолевых клетках линии Р19 в условиях		
нормоксии и гипоксии		

4.2 Роль редокс-модуляторов в регуляции и реализации апоптоза	опухолевых
клеток линии Р19 при нормоксии и гипоксии	96
Заключение	109
Выводы	114
Список сокращений	117
Список литературы	

Введение

Актуальность темы исследования. Опухолевый рост является одной из центральных проблем патологии в силу неуклонной тенденции к росту числа онкологических заболеваний в России [6]. Молекулярные механизмы развития нарушение патологического процесса включают пролиферации, этого дифференцировки и апоптоза клеток на фоне окислительно-восстановительного дисбаланса [16, 64, 163, 168, 218, 221]. В настоящее время известно, что активные формы кислорода могут выступать не только В роли универсальных повреждающих факторов, но и модуляторов процессов, таких как рецепция, внутриклеточная сигнализация, пролиферация, апоптоз [16, 22, 67, 109, 139, 252]. Активные формы кислорода участвуют в функционировании редокс-системы клеток и способствуют окислительной модификации макромолекул [3, 181, 185, 221]. Одной из возможных причин активации выработки активных форм кислорода является низкое напряжение О2 в клетке – конечного акцептора электронов для обеспечения функционирования ферментов дыхательной цепи митохондрий [14, 74, 90].

Существенный вклад в поддержании баланса между прооксидантами и антиоксидантами клетки вносит система глутатиона [15, 43]. Эффекты этой системы основаны на восстановительном потенциале глутатиона, который, выступая гидроксильного радикала, пероксида водорода акцептором И синглетного кислорода, существенно снижает цитотоксическое и деструктивное действие активных форм кислорода [29, 142]. Вместе с тем, восстановленный глутатион является коферментом глутатион-зависимых ферментов, которым принадлежит ведущая роль не только в обеспечении антиоксидантных процессов, но и в поддержании тиолдисульфидного равновесия [21]. Одной из важных функций глутатиона В редокс-регуляции клетки является образование дисульфидов с тиоловыми группами белков – глутатионилирование, что обеспечивает модуляцию активности SH-содержащих протеинов и изменение

направленности метаболических процессов [79, 130, 211]. Так, посредством глутатионилирования реализуется участие глутатиона в изменении экспрессии редокс-чувствительных генов, регуляции внутриклеточной сигнализации, функции ион-транспортирующих систем [41, 221, 268].

Перспективным направлением патологической физиологии и клеточной биологии является изучение молекулярных механизмов окислительной модификации протеинов и поиск молекул-кандидатов для регуляции метаболизма опухолевых клеток с целью активации их гибели.

В изучении молекулярных механизмов регуляции апоптоза опухолевых клеток особое внимание уделяется роли изменения редокс-статуса клетки в условиях гипоксии и вкладу процесса окислительной модификации белков. Исследования, посвященные изучению редокс-регуляции активности белков посредством глутатионилирования и карбонилирования, позволят вскрыть молекулярные механизмы активации апоптоза опухолевых клеток в условиях гипоксии.

Степень разработанности Актуальным темы. направлением теоретической науки являются работы по изучению механизмов запуска и регуляции апоптотической формы гибели клеток в зависимости от напряжения кислорода и формирования окислительного стресса [143]. Редокс-баланс клетки напрямую зависит от состояния системы глутатиона, ведущим компонентом которой является восстановленный глутатион [32, 29]. Этот трипептид выступает важнейшим акцептором гидроксильного радикала, обладающего мощным цитотоксическим эффектом [15, 38]. Продукция активных форм кислорода зависит от напряжения О₂ в клетке и во многом от функционирования цепи переноса электронов, расположенной во внутренней мембране митохондрий, которые вносят значительный вклад в реализацию процесса апоптоза [159, 209, 218]. В свою очередь активность белков, регулирующих метаболизм клетки: рецепторы, компоненты сигнальных систем, ферменты (в том числе, ферменты электрон-транспортной цепи) и другие, модулируется их окислительной

модификацией и скоростью деградации [18, 78, 171, 198, 217, 221, 252]. Изменение функциональной активности компонентов рецепторного И митохондриального пути реализации апоптоза малигнизированных клеток с помощью глутатионилирования и карбонилирования является ОДНИМ ИЗ перспективных подходов в молекулярной медицине [4, 18, 36, 37, 170, 252]. Несмотря на то, что в настоящее время активно ведутся исследования по определению молекулярных мишеней регуляции апоптоза опухолевых клеток при онкологических заболеваниях, редокс-зависимые механизмы реализации и регуляции клеточной гибели в условиях гипоксии требуют дальнейшего изучения, так как могут быть использованы для разработки таргетного управления клеточной гибелью малигнизированных клеток, устойчивых к химиотерапии.

Цель исследования: установить молекулярные механизмы участия окислительно-модифицированных белков и системы глутатиона в нарушении редокс-регуляции апоптоза опухолевых клеток линии P19 при нормоксии и гипоксии *in vitro*.

Задачи исследования:

1. Оценить состояние системы глутатиона (восстановленный и окисленный глутатион, глутатионредуктаза, глутатионпероксидаза) при действии блокатора (N-этилмалиемид), протектора (1,4-дитиоэритритол) SH-групп и предшественника синтеза глутатиона (N-ацетилцистеин) в клетках линии P19 (тератокарциномы мыши C3H/He) при нормоксии и гипоксии.

2. Определить уровень окислительной модификации белков при действии блокатора (N-этилмалиемид), протектора (1,4-дитиоэритритол) SH-групп и предшественника синтеза глутатиона (N-ацетилцистеин) в клетках линии P19 (тератокарциномы мыши C3H/He) при нормоксии и гипоксии.

3. Охарактеризовать влияние редокс-модуляторов (блокатора (Nэтилмалиемид), протектора (1,4-дитиоэритритол) SH-групп и предшественника синтеза глутатиона (N-ацетилцистеин)) на изменение внутриклеточной концентрации Ca²⁺, модуляцию митохондриального и рецепторного путей

апоптоза в клетках линии P19 (тератокарциномы мыши C3H/He) при нормоксии и гипоксии.

4. Установить молекулярные механизмы редокс-управления апоптозом клеток линии P19 (тератокарциномы мыши C3H/He) посредством обратимой и необратимой окислительной модификации белков при нормоксии и гипоксии.

Научная новизна. Впервые получены новые знания фундаментального характера, отражающие состояние системы глутатиона и ее участие в молекулярных механизмах окислительной модификации белков опухолевых клеток линии P19 при нормоксии и гипоксии. Новыми являются данные, отражающие роль глутатионилирования и карбонилирования протеинов в редоксзависимой реализации и регуляции апоптоза опухолевых клеток линии P19, культивированных в условиях нормоксии и гипоксии.

Показано, что в условиях гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 происходила активация апоптоза преимущественно по митохондриальному пути, сопряженная с изменением редокс-статуса системы глутатиона, усилением наработки активных форм кислорода И накоплением окислительнопротеинов. В модифицированных условиях внутриклеточного редоксопухолевых P19 модулирования при нормоксии В клетках линии проапоптотический эффект при блокировании SH-групп пептидов и белков опосредован как обратимой, так и необратимой окислительной модификацией протеинов, при восстановлении SH-групп пептидов и белков и действии предшественника синтеза глутатиона – только свободными SH-группами протеинов. При гипоксии действие N-этилмалеимида (блокатора SH-групп) в изучаемых клетках вызывало активацию апоптоза на фоне активации карбонилирования белков, а эффект N-ацетилцистеина (предшественника синтеза глутатиона) сопровождался снижением содержания белково-связанного глутатиона карбонильных производных белков, 1,4-дитиоэритритола И (протектора SH-групп) – только снижением глутатионилирования на фоне антиапоптотического эффекта.

В ходе проведенного исследования доказано, что глутатионилирование и карбонилирование белков представляют собой редокс-зависимые молекулярные механизмы, а компоненты системы глутатиона – молекулярные мишени управления апоптотической гибелью опухолевых клеток линии P19 при нормоксии и гипоксии.

Теоретическая и практическая значимость работы. Проведенное исследование расширяет представления о патогенезе опухолевого роста в условиях гипоксии. Установлена роль системы глутатиона и окислительной модификации белков в нарушении редокс-зависимой регуляции и реализации апоптоза опухолевых клеток линии P19 при нормальном напряжении кислорода и гипоксии. Новые знания о механизмах редокс-регуляции клеточной гибели в условиях окислительного стресса, индуцированного низким напряжением кислорода в опухолевых клетках линии P19, могут стать основой для разработки способов регуляции и реализации апоптотической клеточной гибели при патологиях, сопровождающихся формированием гипоксии. Полученные данные об особенностях участия системы глутатиона в окислительной модификации белков могут быть использованы для теоретических основ разработки новых технологий селективной регуляции и реализации апоптоза опухолевых клеток в условиях гипоксии.

Основные положения и выводы диссертационной работы используются в учебном процессе кафедр патофизиологии, биохимии и молекулярной биологии с курсом клинической лабораторной диагностики.

Методология и методы исследования. В исследование были использованы опухолевые клетки линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) (ФГБУН Института цитологии PAH, г. Санкт-Петербург, Россия). Исследование выполнено на кафедре биохимии и молекулярной биологии с курсом клинической лабораторной диагностики ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (заведующий кафедрой – д-р мед. наук, доцент Спирина Л.В.), базе научно-образовательного центра молекулярной медицины ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (руководитель – канд. мед. наук, доцент Шахристова Е.В.) и лаборатории биологических моделей ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (руководитель – канд. биол. наук, доцент Иванов В.В.).

Исследование было разделено на два этапа. Целью первого этапа явилось изучение особенностей реализации и регуляции апоптоза, оценка уровня сформированного окислительного стресса, особенностей реагирования компонентов системы глутатиона, окислительной модификации белков в опухолевых клетках, культивированных при нормальном напряжении кислорода и в условиях моделирования гипоксии *in vitro*.

На втором этапе исследования, для оценки участия окислительной модификации белков и компонентов системы глутатиона в механизмах нарушений регуляции и реализации апоптоза, опухолевые клетки линии P19 культивировали в присутствии блокатора SH-групп пептидов и протеинов – N-этилмалеимида, предшественника синтеза глутатиона – N-ацетилцистеина и протектора SH-групп пептидов и белков – 1,4-дитиоэритритола при нормальном напряжении кислорода и в условиях моделирования гипоксии *in vitro*.

Оценку количества клеток со сниженным митохондриальным потенциалом, TNF RI-, Fas-, аннексин-положительных клеток, содержания активных форм кислорода и ионов Ca²⁺ проводили методом проточной цитометрии; активности глутатионредуктазы, глутатионпероксидазы, а также концентрации общего белка, гидроксильного радикала, SH-групп белков, общего, восстановленного, окисленного и белково-связанного глутатиона, карбонильных производных белков, МТТ-тест – спектрофотометрическим методом. Результаты проведенного исследования подвергали статистической обработке.

Положения, выносимые на защиту:

1. В условиях моделирования гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 (тератокарциномы мыши C3H/He) проапоптотический эффект сопряжен с развитием окислительного стресса, снижением редокс-статуса системы глутатиона и накоплением глутатионилированных и карбонилированных белков.

2. Механизмы редокс-зависимой регуляции апоптоза опухолевых клеток линии P19 (тератокарциномы мыши C3H/He) в условиях моделирования гипоксии связаны с изменением обратимой и необратимой окислительной модификации белков.

3. Изменение редокс-статуса системы глутатиона при нормоксии осуществляется при участии сульфгидрильных групп белков и сопровождается проапоптотическим эффектом в опухолевых клетках линии P19 (тератокарциномы мыши C3H/He).

Степень достоверности и апробация результатов. Высокая степень достоверности полученных результатов подтверждается выполнением работы на достаточном экспериментальном материале с использованием современных и высокотехнологичных молекулярно-биологических методов исследований. Полученные результаты статистически обработаны с помощью современных методов доказательной медицины.

Результаты проведенного исследования докладывались и обсуждались на VIII Всероссийском с международным участием конгрессе молодых ученыхбиологов «Симбиоз-Россия 2015» (г. Новосибирск, 2015); IX Международной конференции «Биоантиоксидант» (г. Москва, 2015); V Съезде биохимиков России (г. Дагомыс, 2016); ХХ Российском онкологическом конгрессе (г. Москва, 2016); XII Всероссийской конференции молодых ученых-онкологов, посвященная PAMH Н.В. Васильева памяти акалемика «Актуальные вопросы экспериментальной и клинической онкологии» (г. Томск, 2017); XI научной конференции «Генетика человека и патология», посвященной 35-летию Научноисследовательского института медицинской генетики Томского НИМЦ (г. Томск, 2017); Конгрессе молодых ученых «Актуальные вопросы фундаментальной и (г. Томск, 2018); Балтийском симпозиуме по клинической медицины» иммунологии, молекулярной и регенеративной медицине с международным участием (г. Калининград, 2018); VI Съезде биохимиков России (г. Дагомыс, 2019); Всероссийской научно-практической конференции, посвящённой 130-

летию кафедры патофизиологии Императорского (государственного) Томского университета – Томского медицинского института – Сибирского государственного медицинского университета «Типовые патологические процессы: современные тренды в науке» (г. Томск, 2021); II Дальневосточной конференции молодых ученых «Медицина будущего» (г. Владивосток, 2023).

Публикации. По материалам диссертации опубликовано 17 работ, из них 5 статей – в рецензируемых журналах, рекомендованных ВАК Российской Федерации, из них 1 – цитируемая в Web of Science и 1 – цитируемая в Scopus.

Объем и структура работы. Диссертация изложена на 148 страницах машинописного текста и состоит из введения, 4 глав, выводов и списка цитируемой литературы, включающего 277 источников – 22 отечественных и 255 зарубежных авторов. Работа иллюстрирована 5 рисунками и 19 таблицами.

Личный вклад автора. Автором проведено планирование и разработка дизайна исследования, выполнен анализ отечественной и зарубежной литературы, отражающей современное состояние исследований по данной научной проблеме, самостоятельно выполнен весь комплекс запланированных методов, проведена статистическая обработка данных, интерпретация результатов исследования и подготовка их к публикации. Соискатель самостоятельно выполнил оформление диссертации, автореферата и иллюстративного материала.

Глава 1. Обзор литературы. Современные представления о роли редоксбаланса и окислительной модификации белков в нарушении регуляции апоптоза опухолевых клеток в условиях гипоксии

1.1 Современные представления о молекулярных механизмах реализации апоптоза

Апоптоз или программированная клеточная гибель характеризуется различными морфологическими и биохимическими изменениями, такими как появление фосфатидилсерина на внешней стороне цитоплазматической мембраны, уменьшение размеров клетки, фрагментация ДНК, конденсация хроматина, формирование апоптотических пузырьков, активация ферментативного каскада каспаз – цистеиновых протеаз, расщепляющих молекулы белков по пептидной связи, в образовании которой принимает участие аспарагиновая кислота [31, 73, 81, 209, 227]. В основе жизненно важных процессов (нормальное обновление клеток и тканей, эмбриогенез, старение) гибель. лежит программированная клеточная Одним ИЗ ведущих патогенетических факторов развития заболеваний человека (онкологические, аутоиммунные, нейродегенеративные, заболевания сердечно-сосудистой системы и другие) является нарушение регуляции апоптоза [33, 35, 73, 120, 164, 214]. Таким образом, изучение молекулярно-генетических механизмов пролиферации и функционирования сигнальных путей, контролирующих фазы клеточного цикла и апоптотическую гибель, актуально как для теоретических, так и для практических отраслей медицины.

Программированная гибель клетки реализуется двумя основными путями: митохондриально- и рецептор-опосредованным. И в том, и в другом случае происходит активация инициаторных каспаз (каспазы 2, 8, 9 и 10), которые по механизму частичного протеолиза активируют эффекторные каспазы (каспазы 3, 6 и 7) [58, 175, 177, 261]. Последние участвуют в формировании биохимических и

морфологических изменений, приводящих клетку к апоптотической гибели [61, 62, 80, 88, 104].

Запуск апоптоза по рецептор-опосредованному пути происходит когда, так называемые, «рецепторы смерти» (TNF RI (tumor necrosis factor receptor I type – рецептор фактора некроза опухоли I типа), CD95/Fas (cluster of differentiation 95 – поверхностный кластер дифференцировки 95/апоптозный антиген 1), DR3 (death receptor – смерть-передающий рецептор), DR4, DR5), расположенные на цитоплазматической мембране клеток, связываются с соответствующими лигандами (TNF (tumor necrosis factor – фактор некроза опухоли), FasL (Fas ligand – Fas лиганд), TL1A (Tumor necrosis factor-like cytokine 1A – фактор некроза опухоли, подобный цитокину 1A), TRAIL (tumor necrosis factor-related apoptosisinducing ligand – фактор некроза опухоли-зависимый апоптоз-индуцирующий лиганд)) из семейства фактора некроза опухоли (ФНО). Взаимодействие с лигандом вызывает тримеризацию рецепторов смерти с привлечением особых адаптерных белков, например, FADD (Fas-associated death domain – белок, взаимодействующий с доменом смерти рецептора Fas), и формирование комплекса DISC (death-inducing signaling complex – сигнальный комплекс, запускающий гибель клетки). Комплекс способен активировать каспазу 8. Но, и в отсутствии каспазы 8 запуск апоптоза происходит при участии каспазы 10, которая также может взаимодействовать с адаптерным белком FADD через свой домен DED (death-effector domain – домен эффектора смерти). Для рецепторов TNF RI и DR3 адаптерным белком служит TRADD (TNF RI-associated death domain – белок, взаимодействующий с доменом смерти рецептора TNF RI). Ингибиторами сигнального каскада, реализуемого при активации каспаз 8 и 10, является семейство белков, имеющих домен DED, лишенных каталитического домена, отвечающего за протеазную активность (c-FLIPL (cellular FADD-like interleukin-1ß converting enzyme inhibitory protein L), c-FLIPS, c-FLIPR). B некоторых типах клеток активированная каспаза 8 активирует эффекторные каспазы 3, 6 и 7, что приводит к апоптозу. В остальных случаях каспаза 8

активирует эффекторные каспазы запуска апоптоза, усиливая апоптогенный сигнал через митохондриально-опосредованный путь, расщепляя и активируя проапоптотический белок BID (BH3-interacting domain death agonist – BH3взаимодействующий домен смерти белка-агониста) [59, 60, 61, 88].

К активации апоптоза по митохондриально-опосредованному пути могут приводить разные стимулы, такие, например, как воздействие ионизирующего излучения, токсических веществ, недостаточное содержание ростовых факторов. Накопление повреждений в структуре молекулы ДНК также приводит к запуску апоптоза. Все эти стимулы способны вызывать изменение трансмембранного потенциала митохондрий ($\Delta \Psi m$) и высвобождение проапоптотических белков из митохондрии в цитоплазму [256]. Митохондриально-опосредованный путь запуска апоптоза контролируется белками из семейства Bcl-2 (белки-регуляторы апоптоза В-клеток лейкемии-2) [131, 230, 236, 246]. Среди представителей семейства можно выделить подгруппы белков на основании их строения и выполняемой функции в клетке. Так к антиапоптотическим белкам относятся Bcl-2, Bcl-XL, Bcl-w, Mcl-1 и A1. В проапоптотическую подгруппу входят Вах и Вак. Отдельно выделяют подсемейство белков, содержащих только ВНЗ-домен (представители: Bad, Bim, Noxa, Puma) [110, 236, 256]. Белки, содержащие только ВНЗ-домен способны связываться с антиапоптотическими белками семейства Bcl-2, такими как Bax и Bak, которые формируют поры во внешней мембране митохондрий [247, 269]. Пермеабилизация митохондриальной мембраны приводит к высвобождению проапоптотических белков, к которым относятся цитохром с, Smac/DIABLO (Second Mitochondria-derived Activator of Caspases/Direct IAP Binding Protein with Low PI – вторичный митохондриальный активатор каспаз/ прямо связывающий ингибитор апоптоз-специфических протеаз), эндонуклеаза G, AIF (apoptosis inducing factor – апоптоз-индуцирующий фактор). Цитохром с, взаимодействуя с Apaf-1 (apoptosis protease activating factor 1 фактор активации протеаз 1) и прокаспазой 9, формирует апоптосому, необходимую для образования активной формы каспазы 9. Последняя, в свою

очередь, активирует каспазу 3. Smac/DIABLO способствует активации каспаз благодаря подавлению активности IAPs (inhibitor of apoptosis proteins – ингибитор апоптоз-специфических протеаз). Среди представителей семейства IAP наиболее подробно охарактеризованными можно считать XIAP, с-IAP1, с-IAP2 и Survivin, которые через домены BIR (Baculoviral IAP repeat domains – повторяющиеся домены IAP бакуловируса) могут подавлять активность каспаз 9, 3 и 7. Эндонуклеаза G и AIF транспортируются в ядро, где они способны вызывать фрагментацию ДНК [26, 61, 88].

Необходимо отметить, что существует связь между разными путями запуска апоптоза. Как упоминалось выше, регуляторный белок BID при расщеплении каспазой 8 переходит в свою активную форму t-BID (truncated-BID), переносится к митохондриям, способствуя высвобождению проапоптотических митохондриальных белков [88, 146].

По современным данным важным участником апоптоза является белок р53, который относится к факторам транскрипции и определяет экспрессию большого количества генов, вовлеченных в такие клеточные процессы, как детектирование повреждений ДНК, остановка клеточного цикла, репарация ДНК и апоптоз [34, 249, 265]. Белок р53 индуцирует транскрипцию значимых участников апоптоза: Puma, BID, Bax, TRAILR2 и CD95 [116]. Для выполнения своих функций стабилизированный транскрипционный фактор взаимодействует в ядре с коактиватором транскрипции p300/CBP - CREB ((cAMP response elementbinding protein) binding protein – цАМФ респонсивный элемент связывающий белок). В нормальных клетках содержание р53 невелико по причине его быстрого разрушения, однако, при определенных условиях (например, повреждение ДНК, гипоксия) р53 стабилизируется и его концентрация в клетке возрастает. Стабильность р53 контролируется продуктом гена *MDM2*, относящимся к группе ЕЗ-убиквитинлигаз. Убиквитинилированный белок p53 подвергается протеасомной деградации [62, 146]. Мутации в гене белка р53 рассматриваются

как наиболее значимые генетические изменения в разных типах опухолей [224, 244, 245].

1.2 Опухолевый рост, гипоксия и окислительный стресс

Опухолевый рост сопровождается интенсификацией репликации ДНК, нарушением дифференцировки клеток, изменением метаболизма и развитием окислительного стресса (ОС) [70]. Синтез ДНК сопровождается повышенными потребностями в макроэргических соединениях, продукция которых зависит от кислорода в клетке. Интенсивная пролиферация концентрации малигнизированных клеток обеспечивается функционированием митохондрий и эндоплазматического ретикулума (ЭПР) [161]. Внутриклеточная сигнализация обеспечивает взаимосвязи ЭПР и митохондрий и способна изменять регуляцию и реализацию апоптоза [84,155]. Опухолевые клетки при неконтролируемом росте определенное время, из-за недостаточного ангиогенеза, лишены адекватной поставки кислорода. При этом, деятельность дыхательной цепи митохондрий, приводящая к окислительному фосфорилированию АДФ с образованием АТФ, в условиях гипоксии сопровождается повышенной продукцией активных форм кислорода (АФК) в малигнизированных клетках [153, 155]. Наряду с этим, в опухолевых клетках источником АТФ выступает гликолиз. В процессе трансформации нормальных клеток в малигнизированные ведущая роль принадлежит митохондриям, продуцирующим АТФ и АФК (для редокссигнализации) [42, 138, 148, 254]. Внутриклеточный уровень АФК, по мнению Y. Chen и соавторов, влияет на процесс опухолевого роста. Изменение концентрации АФК существенно функционирования для клеток: низкое ΑФК пролиферации содержание способствует метастазированию И концентрация ΑФК малигнизированных клеток, высокие потенциируют цитотоксические эффекты [159]. Окислительно-восстановительный гомеостаз клеток во многом определяет опухолевую трансформацию и прогрессию [168].

Нарушение баланса продукция/утилизация АФК может являться тригерным фактором трансформации нормальных клеток в опухолевые, а также послужить причиной рецидива опухолевого роста [96, 133].

1.2.1 Особенности метаболизма опухолевых клеток при гипоксии

Гипоксия, сопряженная с высоким образованием АФК и изменением редокс-статуса клеток, может лежать в основе развития некоторых патологических процессов, в том числе и опухолевого роста [26, 167].

Пристальное внимание исследователей к изучению особенностей метаболизма опухолевых клеток в условиях гипоксии обусловлено во многом функционированием митохондрий – органелл, обеспечивающих не только энергетический метаболизм, но и внутриклеточную сигнализацию. В условиях гипоксии опухолевые клетки приобретают свойства, которые препятствуют запуску клеточной гибели, при этом получая селективные преимущества и дополнительную устойчивость к терапевтическому воздействию [12, 45, 228]. В опухолевых клетках, использующих большое количество макроэргических соединений, в условиях гипоксии при снижении интенсивности окислительного фосфорилирования, большую роль в продукции АТФ играет гликолиз [7, 8, 149]. Молекулярные и клеточные механизмы, лежащие в основе вышеуказанных изменений, включают активацию транскрипции генов, кодирующих информацию о белках, включая факторы транскрипции: Apaf-1, HIF (hypoxia inducible factors – гипоксия-индуцибельный фактор), NF-кВ (nuclear factor kappa-light-chain-enhancer of activated B cells – транскрипционный ядерный фактор кВ) и другие [7, 12, 159].

Напряжение кислорода до 5 % формирует в клетке гипоксию, полное отсутствие кислорода (на практике ниже 0,02 %) приводит к развитию аноксии. Недостаточность снабжения кислородом может развиваться остро (от нескольких минут до нескольких часов) и хронически (от нескольких часов до нескольких дней). Важными факторами, определяющими ответ клетки на данное воздействие,

выступают степень выраженности и продолжительность гипоксии [46, 94, 196, 228]. Исследование внутриклеточной сигнализации в условиях гипоксии представляет особый научный интерес. Одну из важных ролей в модуляции апоптотической гибели как нормальных, так и опухолевых клеток, по мнению ряда исследователей, играет нарушение внутриклеточной передачи сигнала в условиях гипоксии [82, 114, 119].

Клеточный ответ при гипоксии включает изменение активности предсуществующих белков, экспрессии генов [7, 94]. Установлено, что в ответ на низкое снабжение кислородом клеток и активацию продукции АФК, возможен запуск разных типов клеточной гибели, в том числе апоптоза [40, 48, 86].

В условиях гипоксии среди функционирующих транскрипционных факторов ведущая роль принадлежит белкам семейства HIF (HIF-1, HIF-2, HIF-3), среди которых наиболее значимым считают HIF-1 [89]. Белки семейства HIF способны связываться с определенной нуклеотидной последовательностью ДНК, называемой HREs (hypoxia-responsive elements – гипоксия-респонсивный элемент) [113, 267].

В эукариотических клетках присутствуют молекулярные механизмы, ответ на гипоксию. Хорошо изученными сенсорами активирующиеся в напряжения кислорода в клетках являются: представители семейства белковферментов пролилгидроксилаз (PhDs 1-3), ферменты цепи переноса электронов во внутренней мембране митохондрий, и фактор, ингибирующий HIF-1 – FIH (factor inhibiting HIF-1). Важно отметить, что при гипоксии возрастает продукция АФК в основном за счет «утечки» электронов В электрон-транспортной цепи митохондрий [157, 176]. Таким образом, ведущую роль в инициации и регуляции сигнальных каскадов отводят митохондрии, поскольку эта органелла активно продуцирует АФК [70, 111, 159]. Высокие концентрации АФК способствуют окислению ионов железа активных центрах пролилгидроксилаз В транскрипционного фактора HIF, что вызывает ингибирование каталитической активности этих ферментов. При этом N-ацетилцистеин, являясь антиоксидантом,

способен устранять эффект стабилизации структуры HIF-1α вызванной AΦK [88]. Помимо этого, при снижении напряжения кислорода, пролилгидроксилазы и/или FIH могут быть вовлечены в возникновение патогенетических нарушений метаболизма клетки. Гидроксилирование остатков пролина в полипептидной цепи HIF происходит в присутствии молекулярного кислорода, используемого пролилгидроксилазами. Таким образом, клеточные компоненты: FIH, PHDs и митохондрии – характеризуются высокой чувствительностью к напряжению кислорода и участвуют в обеспечении стабилизации и активации HIF-1α [134, 267].

Модель, описывающая изменения, происходящие в клетке в ответ на снижение снабжения кислородом, предполагает, что PHDs являются сенсорами О2. При нормоксии в структуре белка HIF-1а гидроксилированию молекулами PHDs подвергаются остатки пролина, входящие В состав домена, осуществляющего кислород-зависимую деградацию. Гидроксилированные остатки субстратов распознаются ферментом ЕЗ-убиквитинлигазой (ЕЗ ubiquitin ligase (pVHL, von Hippel-Lindau protein – белок фон Гиппеля-Линдау), которая выполняет ковалентную модификацию HIF-1α для его дальнейшей деградации с помощью протеасом [89, 258, 276]. Концентрация кислорода в клетке является важным фактором, оказывающим влияние на активность PHDs и FIH. При достижении содержания кислорода выше 5 % будет происходить инактивация FIH [188]. Следовательно, при гипоксии разное напряжение кислорода регулирует экспрессию некоторых генов. Это позволяет объяснить формирование разных клеточных ответов при разных уровнях гипоксии. В качестве примера: участок гена VEGF (vascular endothelial growth factor – фактор роста эндотелия сосудов) экспрессируется максимально при 2 % напряжении кислорода, в то время как при 1 % содержании O₂ отмечена наибольшая экспрессия HIF-1α [115, 240].

Согласно проведенным исследованиям, описанная выше модель не может полностью объяснить кислород-зависимую стабилизацию HIF-1α, поскольку в организме уровень кислорода снижается не так существенно при гипоксии, чтобы

полностью ингибировать FIH и PHDs [134]. Принятая в настоящее время концепция утверждает, что гипоксия приводит к возрастанию продукции АФК комплексом III цепи переноса электронов, a АФК, свою В очередь, предотвращают гидроксилирование HIF-1a [173]. Таким образом, FIH, PHDs и выступают в роли О2-чувствительных сенсоров, митохондрии совместно регулирующих активацию HIF-1 при гипоксии [134, 157, 158, 187].

Для поддержания жизнедеятельности клеток, в том числе при гипоксии, необходимы макроэргических соединений, активация синтез ферментов гликолиза, ангиогенез. Обеспечение протекания этих процессов требует регуляции экспрессии генов, важная роль в которой принадлежит HIF-1. В условиях средней степени выраженности гипоксии генами-мишенями являются те гены, которые кодируют инсулиноподобный фактор роста 2 (insulin-like growth factor-2, IGF-2), фактор роста эндотелия сосудов VEGF, трансформирующий фактор роста α (transforming growth factor- α , TGF- α), эритропоэтин (erythropoietin, ЕРО), транспортер глюкозы (ГЛЮТ-1), ферменты гликолиза. Продолжительное и существенное снижение парциального давления кислорода способствует запуску процессов гибели клеток с активацией генов, кодирующих каспазу 3, р53 и другие, при участии HIF-1. Накопление АФК является основополагающим фактором молекулярных механизмов реализации этих процессов. Гибель или выживание клеток опосредованная HIF-1 ассоциирована с активацией транскрипции соответствующих генов-мишеней в условиях определенной продолжительности и степени выраженности гипоксии [137, 197, 273].

Белки семейства HIF являются основными регуляторами клеточного ответа в условиях снижения парциального давления кислорода, однако существуют и другие сигнальные пути, участвующие в этом процессе – каскад UPR (unfolded protein response – респонсивных белков) и киназы mTOR (mammalian target of rapamycin (mTOR) kinase – киназа млекопитающих рапамицин-ассоциированная мишень). При этом mTOR может изменять скорость трансляции и срок «жизнеспособности» мPHK. Активация mTOR блокируется при гипоксии за счет определенных НІГ-независимых и НІГ-зависимых механизмов, что сопровождается подавлением процессов транскрипции мРНК и снижением затрат энергии. Наряду с этим, изменение функционирования ЭПР при гипоксии повлечет за собой нарушение процессов укладки белков в пространстве, что приведет к запуску сигнального каскада, восстановление гомеостаза ЭПР либо запуск реакций гибели клеток [105]. В запуске сигнального каскада ведущая роль принадлежит глюкозорегулируемому шаперону GRP 78 (glucose-regulated protein 78) [105, 272].

Одним из необходимых участников инициации сигнального каскада является глюкозорегулируемый шаперон GRP 78 (glucose-regulated protein 78). В условиях гипоксии в опухолевых клетках при участии HIF-1 происходит запуск активации ряда молекул: ГЛЮТ-1, необходимого для увеличения поставки глюкозы, фактора роста эндотелия сосудов для активного ангиогенеза, IGF2, потенциирующего выживание малигнизированных клеток, рецептора фактора роста гепатоцитов (c-Met), способствующего к распространению и интеграции опухолевых клеток, рецептора 4 для хемокинов подсемейства СХС (C-X-C motif chemokine receptor type 4, CXCR4), повышающего способность к образованию метастазов [8, 9, 87, 263]. Невосприимчивость к проводимой терапии, метастазирование, ухудшение прогноза онкологических заболеваний, по мнению ряда авторов, зачастую обусловлены гипоксией в малигнизированных клетках [45, 162, 228, 231, 263]. При этом различное напряжение кислорода внутри малигнизированных клеток связано с непрерывно изменяющимися условиями жизнедеятельности опухолевых клеток в организме. Известно, что различные биологические последствия для опухолевых клеток возникают при острой, хронической и периодической гипоксии [46, 228]. Стимулирование геномной нестабильности и ангиогенеза, изменение метаболизма клеток в ответ на гипоксию способствуют дальнейшей трансформации нормальных клеток в малигнизированные [231, 263]. При опухолевой прогрессии в условиях гипоксии увеличивается потенциал злокачественности опухолевых клеток за счет генных

мутаций, в том числе в генах белка p53 и рецептора эпидермального фактора роста (epidermal growth factor receptor, GFR), регулирующих пролиферацию клеток [118, 135].

Индукция и развитие апоптоза происходит при участии ионов кальция и даже незначительные сдвиги во внутриклеточном содержании этого катиона могут нарушать процессы пролиферации и программированной гибели клеток [55]. Поддержание гомеостаза кальция в клетке регулируется ион-транспортными системами, среди которых потенциалуправляемые (voltage-operated channels, VOC) и лигандуправляемые (receptor-operated channels, ROC) кальциевые каналы, обеспечивающие перенос катиона через цитоплазматическую мембрану в клетку [262]. Концентрация ионов кальция в ЭПР определяется работой Ca²⁺-АТФазы (sarco(endo)plasmic reticulum Ca²⁺-ATPase (SERCA) pumps – саркоплазматическая Са²⁺-АТФаза), чувствительностью рецепторов к инозитол-1,4,5-трифосфату (inositol-1,4,5-triphosphate receptors, IP_3R) и активностью кальцийсвязывающих белков (кальретикулин, кальсеквестрин). В цитоплазме уровень Ca²⁺ достигает 100 нМ и поддерживается в этих пределах благодаря поступлению катиона из либо удалению его в межклеточное пространство Ca²⁺-ATФазой, ЭПР расположенной на плазмолемме (plasma membrane Ca^{2+} -ATPase, PMCA). Поступление ионов Ca²⁺ в митохондрии происходит независимо от других ионов (унипорт), а выведение – реализуется различными способами. В митохондрии функционируют специализированные поры (mitochondrial permeability transition pore, MPTP) для выведения ионов Ca²⁺, а также за счет работы Na⁺/H⁺-зависимого Ca²⁺-обменника возможно удалить излишки катиона. Из клетки в межклеточное пространство ионы Ca²⁺ могут выходить с помощью мембранной Ca²⁺-ATФазы, связывающей кальмодулин, и Na⁺/Ca²⁺ обменника (Na⁺/Ca²⁺ exchanger, NCX) [243]. Дисбаланс внутриклеточного содержания ионов Ca²⁺ является важным признаком апоптоза. При этом регистрируется существенное увеличение концентрации этого катиона в цитоплазме, что достигается как его поступлением из вне клетки, так и при высвобождении из ЭПР и митохондрий. Выход ионов

 Ca^{2+} из ЭПР происходит через каналы, выполняющие также функцию рецепторов (IP₃R и рианодиновых рецепторов (ryanodine receptors, RyR). На линии клеток яичников китайского хомячка было продемонстрировано, что истощение запасов ионов Ca^{2+} в ЭПР при активации рианодиновых рецепторов индуцирует апоптоз [75]. Также появляется все больше доказательств того, что поступление ионов Ca^{2+} в митохондрии играет ключевую роль в реализации апоптоза [52, 126, 145, 156, 203, 215]. Так, обнаруженные синхронные изменения уровня ионов Ca^{2+} в цитоплазме и митохондриях клеток линии HeLa, вступивших в апоптоз под воздействием TNF α , вызваны выходом ионов Ca^{2+} из ЭПР через IP₃R [140]. Повышение концентрации ионов Ca^{2+} в митохондриях может вызвать открытие MPTP, а также увеличение продукции AФK, что приведёт к дисфункции митохондрий, высвобождению цитохрома с и других медиаторов апоптоза в цитоплазму с последующей активацией каскада каспаз [54, 140].

Гипоксия приводит к нарушению работы митохондрий, развитию ОС и кальция, изменению содержания ионов отражающееся на запуске программированной клеточной гибели. Существует сложностей ряд В установлении механизмов запуска и осуществления апоптотической гибели опухолевых клеток, в том числе активная пролиферация и нарушенная клеточная дифференцировка в условиях некорректного функционирования митохондрий и развивающегося ОС. Таким образом, молекулярные механизмы регуляции сигнального каскада апоптотической гибели клеток по-прежнему требуют уточнения, что обосновывает проведение дальнейших исследований в данной области. Они расширят существующие фундаментальные представления о механизмах поддержания окислительно-восстановительного баланса клетки, контроля функциональной активности ион-транспортирующих систем И нарушения регуляции апоптоза при низком напряжении кислорода в опухолевых клетках.

1.3 Редокс-регуляция метаболизма в опухолевых клетках

Наблюдаемое при гипоксии увеличение продукции АФК сопровождается запуском редокс-зависимых сигнальных путей, определяющих дальнейшую судьбу клетки [68]. Чувствительность компонентов этих путей обусловлена окислительной модификацией макромолекул, которые являются внутриклеточными сенсорами изменения редокс-баланса [204].

Основными достижениями медико-биологической науки последнего времени в области изучения редокс-регуляции клеточных процессов является редокс-управление активностью ключевых компонентов сигнальных путей, клеточной гибели, факторов транскрипции посредством глутатионилирования белков [4, 193]. На сегодняшний день, с точки зрения молекулярной биологии, АФК являются не только цитотоксическими агентами, но и при определенных условиях действуют как сигнальные молекулы для окислительновосстановительной регуляции клеточных функций [5, 16, 20, 67, 96, 117, 252, 257, 268].

Показано, что большая часть поступающего в клетку кислорода расходуется в процессе окислительного фосфорилирования в митохондриях. Однако, примерно от 2 до 5 % О₂ превращается в АФК. Известно что, основными представителями являются гидроксильный НО[•] и пероксидный НОО[•] радикалы, синглетный кислород ${}^{1}O_{2}$, супероксидный анион-радикал $O_{2}^{\cdot-}$ и, конечно, пероксид водорода $H_{2}O_{2}$ [14, 112].

Антиоксидантная система, включающая в себя ферментативное и неферментативное звено, утилизирует постоянно образующиеся в клетке АФК [21]. К формированию состояния ОС, характеризующегося накоплением окислительных повреждений важных макромолекул в клетке, могут приводить нарушения работы этой системы [69]. Патогенетическую основу целого ряда патологических процессов (опухолевый рост, воспаление и другие) составляет ОС [167, 183, 222]. Основными антиоксидантами являются неферментативные

(глутатион, таурин, витамины E, C) и ферментативные соединения (супероксиддисмутаза, глутатионпероксидаза, глутаредоксины, каталаза, тиоредоксины и пероксиредоксины) [21, 69].

Синтез SH-группу содержащего трипептида ү-L-глутамил-L- цистеинилглицина (глутатиона), протекает в цитоплазме клеток с затратой энергии АТФ. В реакцию, катализируемую γ-глутамилцистеинсинтетазой, вовлекается глутамат и цистеин с образованием у-глутамилцистеина, который впоследствии соединяется с глицином при действии глутатионсинтетазы. способен Синтезированный трипептид ингибировать фермент γважным глутамилцистеинсинтетазу, механизмом ЧТО является регуляции внутриклеточной концентрации восстановленного глутатиона (GSH). Наличие цистеина в составе GSH определяет регуляторную роль трипептида в поддержании функционального состояния дисульфидных связей в белках, а также содержания прооксидантов в клетке [29, 77, 195]. Таким образом, GSH – антиоксидант благодаря окислительно-восстановительной группе за счет атома серы. Важность GSH как компонента внутриклеточного редокс-буфера подтверждена тем, что он содержится в клетках в высоких концентрациях, но проявляет низкий редокс-потенциал ($E_0^2 = -240 \text{ mV}$) [29, 195]. Изначально GSH был описан как важный антиоксидант, кроме этого другие его функции в клетке были установлены позднее. Восстановленный глутатион выполняет функцию как основного антиоксиданта, так и принимает участие во внутриклеточной передаче сигналов, метаболизме чужеродных соединений и ксенобиотиков, регулировании процессов апоптоза и пролиферации [20, 29, 71, 99, 129].

Синтезируемый в цитоплазме глутатион, локализуется в различных компартментах клетки, в том числе в ядре, митохондриях и ЭПР [76]. В каждой органелле и в цитоплазме глутатион формирует свой пул соотношения восстановленной и окисленной форм, которые определяют редокс-потенциал компартмента и оказывает влияние на функции клетки [71, 216].

Глутатион компартмента ядра способствует поддержанию функционально активного состояния протеинов, осуществляющих транскрипцию и репарацию ДНК, посредством глутатионилирования их SH-групп [29, 100].

В ЭПР трипептид присутствует в основном в окисленной форме (GSSG). Окисленный глутатион необходим для формирования дисульфидных связей в процессе надлежащего фолдинга синтезируемых белков [100].

Митохондриальный глутатион представлен в основом восстановленной формой (составляет 10-15 % от его общего пула в клетке). При этом, содержание глутатиона в митохондрии и цитозоле составляет 10-14 мМ [100].

В настоящее время установлено, что зачастую реализация сигнальных каскадов, обуславливающих развитие различных биологических ответов в клетке, требует наличия АФК [16, 67, 96, 234]. Однако, выполнять роль вторичного мессенджера может не каждая молекула. Необходимо, чтобы она была нейтральной и низкомолекулярной со способностью проходить через мембраны клеток, продукция такой молекулы должна активироваться в ответ на стимул, а также отличаться селективностью действия на белки, содержащие в составе своего активного центра SH-группы [213, 235, 239].

Отвечает всем перечисленным критериям среди пула АФК только пероксид Большая часть пероксида водорода образуется водорода. В супероксиддисмутазной реакции. Продукция супероксидного анион-радикала (О2[•]) протекает преимущественно в митохондриальной дыхательной цепи при одноэлектронном восстановлении кислорода в реакциях, катализируемых I и III комплексами. Высвобождение (О2[•]) преимущественно в митохондриальный матрикс (функционирование I комплекса) или по обе стороны внутренней мембраны (функционирование III митохондрий комплекса) обусловлено различными факторами, среди которых важную роль играет внутриклеточная концентрация кислорода [174, 201, 233, 255]. Интенсивность образования супероксидного анион-радикала достаточно сложно оценить, однако эксперименты, проведенные на мышах, косвенно доказывают значительную его

продукцию in vivo [28]. Так животные с недостаточной активностью марганцевой супероксиддисмутазы (Мп-СОД, СОД2) погибали в первые 10 дней жизни. Однако в группе животных, получавшей низкомолекулярные антиоксиданты, [24, 172]. продолжительность жизни увеличивалась Фермент супероксиддисмутаза (КФ 1.15.1.1) имеет три изоформы: 1) медь-цинковая (Си, Zn-СОД, СОД1), 2) марганцевая (Мn-СОД, СОД2) и 3) экстрацеллюлярная (Э-СОД, СОДЗ) [15, 21, 185]. Представительство изоформ этого белка по компартментам клетки различно: цитоплазма содержит СОД1, а митохондрии – СОД2 [241]. Метаболизм H₂O₂ (продукт реакции СОД2) осуществляется в митохондриях преимущественно за счет GSH при участии глутатионпероксидазы и пероксиредоксина, и с последующим восстановлением окисленного глутатиона НАДФН-зависимой глутатионредуктазой [160]. Таким образом, в митохондриях должен поддерживаться баланс между активностью Мп-СОД и системой глутатиона для эффективного избавления от пероксида водорода.

Такие биомолекулы как: ФАДН₂, НАДН, ФМНН₂, могут спонтанно окисляться в присутствии O₂ с образованием O₂. [50]. Основная часть внутриклеточного супероксидного анион-радикала преобразуется в H₂O₂. При этом, присутствующий O₂. который не подвергся трансформации системой антиоксидантной защиты, способен вступать во взаимодействие оксидом азота и металлами переменной валентности – медью, железом, входящими в структуру белков, например, в состав железосерных центров протеинов [25]. С O₂. способны взаимодействовать железосерные центры рибонуклеотидредуктазы, аконитазы, гуанилатциклазы [25, 250].

Находясь на современных позициях понимания значения и механизмов редокс-регуляции внутриклеточной передачи сигнала, можно утверждать, что наиболее изученным является вклад в данный процесс пероксида водорода. Такое внимание к роли H₂O₂ объясняется способностью данной молекулы участвовать в обратимой окислительной модификации SH-групп белков и регуляции функций протеинов [199]. Пероксид водорода, являясь сигнальной молекулой, способен реагировать непосредственно с аминокислотными остатками в структуре белков, либо осуществлять опосредованное воздействие на структуру и функции протеинов, изменяя соотношение GSH/GSSG в клетке [233, 264]. Эффекты пероксида водорода зачастую приводят к ингибированию активности ряда ферментов, в том числе белков семейства тирозиновых фосфатаз (protein tyrosine phosphatases, PTPs) [207].

Тиольные группы протеинов, взаимодействующие с H_2O_2 с определенной скоростью, обуславливают возможность редокс-регуляции функционирования белков. При этом, образуемый цистеинтиолат-анион в стурктуре белка, обеспечивает их биодоступность для окислительной модификации. Образование сульфеновой кислоты (R-SOH), посредством депротонирования SH-группы радикала цистеина и его окисления пероксидом водорода, представляет собой молекулярный механизм окислительной модификации белков, являющийся неотъемлемой частью редокс-сигналинга [185, 200].

Ряд белков способен образовывать сульфенаты, что может сопровождаться последующей модификацией или восстановлением протеинов [141, 194]. Сульфеновая кислота *in vivo* необратимо окисляется в присутствии пероксида водорода до сульфиновой и сульфоновой кислот, которые могут играть важную роль в редокс-регуляции активности белков [136, 210].

Наличие в структуре белка остатков цистеина, обладающих свободными образование SH-группами, обуславливает внутримолекулярных или межмолекулярных дисульфидных связей. В случае окисления SH-групп остатков цистеина до сульфенатов белковые молекулы могут образовывать смешанные дисульфиды с глутатионом, цистеином или коэнзимом А [225]. Высокая концентрация трипептида (глутатиона) В клетках определяет TO, что глутатионилирование белков является часто регистрируемой модификацией [26, 921.

Участие пероксида водорода в редокс-регуляции может также осуществляться посредством изменения соотношения внутриклеточных

восстановленных и окисленных компонентов редокс-пар глутатиона и тиоредоксина, ответственных за редокс-гомеостаз и редокс-сигналинг. Высокая концентрация в клетках восстановленной формы этих соединений обеспечивается активностью НАДФН-зависимых редуктаз [11, 142, 171, 216, 229].

Благодаря катализу трех основных типов ферментов: каталазы, глутатионпероксидазы и пероксиредоксина – пероксид водорода претерпевает утилизацию [264].

Медленные реакции тиолдисульфидного обмена между окисленным глутатионом и тиоловыми группами белков способен ускорять глутаредоксин [66, 127, 219]. Катализируемое глутаредоксином глутатионилирование белков и последующее ингибирование комплекса I дыхательной цепи митохондрий является одним из примеров того, что окисление компонентов редокс-пар пероксидом водорода может влиять на клеточные процессы [98, 191].

Необходимым условием участия окислительной модификации белков в редокс-сигнализации является контролируемость и обратимость процессов. Процесс взаимодействия GSH и тиоредоксина с H₂O₂ обратимый и редокссостояние этих молекул способно влиять на посттрансляционную модификацию белков. Это явление (восстановление сульфинатов в составе белков) требует наличия АТФ. Тиоредоксин может восстанавливать активность окисленной глицеральдегид-3-фосфатдегидрогеназы в клетках млекопитающих, находящихся OC [85]. состоянии Реакции деглутатионилирования, В как И глутатионилирования, катализируются глутаредоксинами [127].

Продукция гидроксильного радикала из пероксида водорода протекает в присутствии ионов металлов переменной валентности (реакция Фентона): $Fe^{2+} + H_2O_2 \rightarrow Fe^{3+} + HO^- + HO^-$ [179]. Данная реакция может протекать одновременно с восстановлением иона металла пероксидом водорода: $Fe^{3+} + H_2O_2 \rightarrow Fe^{2+} + H^+ + HOO^-$. Такое сочетание реакций приводит к генерации радикалов (HO[•] и HOO[•]) из H₂O₂ в присутствии ионов металлов железа или меди: $2H_2O_2 \rightarrow H_2O + HOO^- + HO^-$ [205].

В клетке при увеличении продукции НОО• могут образовываться и другие АФК, в том числе O_2 и H_2O_2 , которые, взаимодействуя между собой при участии металлов переменной валентности, могут генерировать гидроксильный радикал: $O_2^{-} + H_2O_2 \rightarrow O_2 + HO^{-} + HO^{-}$. Данная реакция называется реакцией Габера-Вейса. Вместе реакции Фентона и Габера-Вейса описывают ключевые процессы в химии АФК, поскольку радикалы НО' и НОО' являются сильными окислителями и наиболее токсичными представителями АФК в клетках. Так, их образование объясняет значительное повышение токсичности пероксида водорода В присутствии ионов железа и меди, а также дает основание для разработки новых методов терапии, основанных на формировании хелатных комплексов с ионами металлов [132].

Так как, подобно большинству АФК пероксид водорода является токсичным для клеток, то существуют ферменты, утилизирующие его: каталаза (КФ 1.11.1.6) и глутатионпероксидаза (КФ 1.11.1.9) [21, 102]. Наличие в активном центре атома Se в составе остатка аминокислоты L-селеноцистеина является [11, 238]. Глутатионпероксидаза важной особенностью этого фермента катализирует восстановление H₂O₂, но в отличие от каталазы, для осуществления реакции необходим GSH в роли восстанавливающего агента. Этот факт позволяет рассматривать глутатионпероксидазу как редокс-сенсор восстановленной формы трипептида в клетке. Различные изоферментные формы глутатионпероксидазы, отличающиеся по локализации в организме и субстратной специфичности, превращая перекиси вовлекаются в процессы клеточного редокс-сигналинга. В результате такой ферментативной реакции высвобождается GSSG, который инициирует посттрансляционную модификацию белков (глутатионилирование) [101, 136, 182].

В восстановлении GSSG принимает участие НАДФН•Н⁺ и глутатионредуктаза (КФ 1.8.1.7). Пероксиредоксины (КФ 1.11.1.15) восстанавливают пероксид водорода посредством участия SH-групп белков, в основном тиоредоксина. Окисленная форма тиоредоксина восстанавливается

тиоредоксинредуктазой в присутствии НАДФН•Н⁺. Несмотря на то, что каталитическая эффективность пероксиредоксинов не очень высока, они вносят значительный вклад в защиту от повреждающего действия пероксида водорода, так как обладают к нему высокой аффинностью и содержатся в клетке в больших Пероксиредоксины, концентрациях. содержащие два остатка цистеина, взаимодействуют с H₂O₂ с образованием сульфеновых кислот, которые затем быстро превращаются во внутримолекулярные дисульфиды. Однако при значительном увеличении концентрации пероксида водорода сульфеновые кислоты могут реагировать со второй молекулой H₂O₂ с формированием сульфиновых кислот, при этом происходит инактивация фермента [23]. Благодаря этому механизму пероксид водорода избегает преждевременной деградации и участвует в сигнальных каскадах [125]. В ряде исследований было показано, что данные события могут происходить при довольно низких концентрациях H₂O₂, что объясняется структурными особенностями пероксиредоксинов [270].

1.4 Окислительная модификация белков – молекулярный механизм селективного управления активностью белков в норме и при опухолевом росте

Одним из перспективных направлений современной экспериментальной медицины является поиск молекулярных механизмов таргетного управления метаболизмом опухолевой клетки с целью активации механизмов клеточной гибели. За счет реакций тиолдисульфидного обмена с участием GSH в клетках происходит обезвреживание различных электрофилов и окислителей, в результате чего предотвращается химическая возможность их взаимодействия с белками и прочими макромолекулами. Одним из продуктов данных реакций является окисленная форма тиола, которая является реакционно-способной по отношению к свободным SH-группам белков. Вступая во взаимодействие с белками клетки, GSSG способствует их окислительной модификации, изменению конформации и

функции протеина [170]. Ключевые механизмы, связанные с внутриклеточной передачей сигнала, пролиферацией и апоптозом клеток, контролируются при участии глутатиона. При этом, его роль определяется участием в глутатионилировании белков, то есть образованием смешанных дисульфидов (белок-SSG) [127, 130, 170, 217].

Как уже отмечалось, АФК, GSH и SH-группы белков участвуют в редоксрегуляции внутриклеточной передачи сигнала. Так, к примеру, H₂O₂ активирует транскрипционный фактор NF-кB, в низких концентрациях обладает митогенным потенциалом в отношении ряда клеток, и при этом H₂O₂-опосредованные события связаны с глутатионилированием белков. Однако на данный момент нет полного представления о биологической роли глутатиона в клетках. Отчасти это обусловлено его широким вовлечением в различные реакции (окислительновосстановительные, тиол-дисульфидного обмена и конъюгации) [235].

Образование дисульфидов в процессе окисления предполагает накопление симметричных (XSSX) и ассиметричных (XSSR), высоко- и низкомолекулярных дисульфидов (S-тиоляция). Обратный процесс (детиоляция) протекает в присутствии восстанавливающих агентов (НАДФН•Н⁺) и при участии ряда оксидоредуктаз: глутаредоксина, глутатионредуктазы, тиоредоксина и тиоредоксинредуктазы. Считается, что процесс детиоляции более сложный, поскольку наблюдаются перестановки дисульфидных связей через реакции тиолдисульфидных обменов [170].

В настоящее время показано глутатионилирование около 100 белков, причем примерно 20 из них подвержены и другим типам посттрансляционной модификации, не затрагивающей остатки аминокислоты цистеина в их структуре. К таким изменениям, в частности, относится карбонилирование белков (по остаткам лизина, аргинина, пролина и треонина) [4, 27. 108. 166]. Предположительно данный тип посттрансляционной модификации не выполняет регуляторную функцию, поскольку, в отличие от глутатионилирования, не обратим [108]. Однако ряд авторов утверждает, что наряду с обратимой,

необратимая окислительная модификация белков также способствует изменению функциональной активности мембранно-ассоциированных, цитоплазматических, митохондриальных и других протеинов, регулирующих жизнедеятельность клеток [57, 63, 78, 166, 198, 237].

В условиях гипоксии усиление продукции АФК (в частности, НО[•]) и снижение антиоксидантного потенциала в опухолевой клетке сопровождается накоплением карбонильных производных белков. Известно, что самым мощным радикалом, способствующим образованию карбонильных производных белков, является НО[•]. Его действие направлено на атаку α-C-H связи пептидной цепи, кольца тирозиновых, триптофановых и гистидиновых аминокислотных остатков белков. В результате образуются битирозиновые сшивки, алкокси-, гидрокси-, перокси-производные белков [4, 108, 192]. Важно отметить, что восстановленная форма глутатиона является эффективным протектором карбонилирования белков за счет снижения уровня АФК [97].

Необратимое окисление протеинов повышает их чувствительность к протеолитическому распаду, так как в клетке отсуствуют ферментативные системы, позволяющие восстановить карбонильную модификацию белков. Известно, что защитной реакцией клетки на процесс карбонилирования является увеличение содержания белков теплового шока [51, 251]. Необходимо отметить ведущую роль белков теплового шока в обеспечении направленности на деградацию карбонильных производных протеинов [97].

Заключение

Таким образом, пристальное внимание в настоящее время уделяется исследованиям, направленным на поиск редокс-чувствительных мишеней для регуляции и реализации апоптоза с целью профилактики и терапии рака. Нарушение реализации апоптоза отмечается при опухолевом росте, являясь важным патогенетическим фактором, определяющим возникновение и развитие злокачественных новообразований. Селективная активация апоптоза В опухолевых клетках является одной из целей разрабатываемой в настоящее время противоопухолевой терапии [93, 186, 275]. Опухолевый рост характеризуется активацией свободно-радикального окисления и нарушением редокс-баланса клетки. Условия гипоксии способствуют нарушению функции митохондрии и усугубляют ОС в опухолевых клетках. Активные формы кислорода являются повреждающими факторами макромолекул клетки, способствуют ИХ окислительной модификации, а также могут принимать непосредственное участие в клеточной сигнализации [57, 170, 237]. Компоненты системы глутатиона вносят существенный вклад антиоксидантную защиту окислительную В И В модификацию белков клеток, в том числе и в условиях гипоксии. Однако, по данным литературы, до сих пор нет четкого и однозначного представления о молекулярных механизмах участия глутатионовой системы и окислительной модификации белков (глутатионилирования и карбонилирования) в изменении белков-эффекторов функциональной активности рецепторного И митохондриального пути реализации апоптоза в условиях гипоксии. Поэтому модуляция редокс-гомеостаза системы глутатиона и опухолевых клеток в целом рассматривается одним из переспективных подходов в таргетной терапии рака [36, 77, 216].

Таким образом, опухолевые клетки, находящиеся в условиях гипоксии, активацией свободно-радикального характеризуются окисления фоне на нарушения регуляции апоптоза формирования устойчивости И К химиотерапевтическому воздействию. В связи с этим, для дальнейшего уточнения патогенеза опухолевого роста и формирования аспектов персонифицированной противоопухолевой терапии, требуется углубленное изучение молекулярных механизмов, вовлеченных в регуляцию и реализацию апоптотической гибели недостаточном снабжении Bce опухолевых клеток при кислородом. вышеизложенное определяет актуальность проведенного исследования.

Глава 2. Материал и методы исследования

2.1 Материал исследования

Материалом для исследования служили опухолевые клетки линии Р19 (тератокарцинома мыши СЗН/Не), которые были получены из Российской коллекции клеточных культур ФГБУН Института цитологии РАН (г. Санкт-Петербург, Россия). Клеточная линия Р19 представляет собой клетки мышиной нормальный кариотип. тератокарциномы, имеющие Указанные клетки представляют собой форму злокачественной опухоли из зародышевых клеток, включающих компонент недифференцированной эмбриональной карциномы, и дифференцированные производные всех трех зародышевых листков. Данные клетки способны синтезировать лактатдегидрогеназу и глюкозо-6-фосфатдегидрогеназу, а также дифференцироваться в нейрональные или глиальные клетки в присутствии ретиноевой кислоты, или в сердечные и скелетные клетки в присутствии диметилсульфоксида (ДМСО). Кариологическая характеристика культуры: 2n = 40, нормальный кариотип мыши (40, XY) (https://incrasckp.ru/catalog/p19/). При выполнении работы опухолевые клетки линии P19 культивировали в режиме поддержания жизнеспособности и не подвергали дополнительному воздействию веществ, способствующих их дифференцировке.

Перед выполнением исследования была проведена процедура утверждения плана эксперимента Этическим комитетом ГБОУ ВПО СибГМУ Минздрава России (протокол заседания от 25.02.2013 г., № 3258).

Для достижения поставленной цели опухолевые клетки линии Р19 культивировали при нормоксии и гипоксии в условиях модуляции редокс-статуса помошью либо блокатора, либо протектора тиоловых либо с групп, предшественника синтеза глутатиона. Комплексная оценка апоптоза в клетках линии Р19 (тератокарциномы) включала определение количества апоптотически измененных митохондриальным мембранным клеток, co сниженным потенциалом, а также числа TNF RI- и Fas-положительных клеток. Для оценки ОС
определяли содержание внутриклеточных АФК, продуктов окислительной модификации белков и компонентов системы глутатиона. Определяли внутриклеточную концентрацию ионов Ca²⁺.

Данная работа была выполнена на кафедре биохимии и молекулярной биологии с курсом клинической лабораторной диагностики ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (заведующий кафедрой – д-р мед. наук, доцент Спирина Л.В.), базе научно-образовательного центра молекулярной медицины ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (руководитель – канд. мед. наук, доцент Шахристова Е.В.) и лаборатории биологических моделей ФГБОУ ВО СибГМУ Минздрава России (руководитель – канд. биол. наук, доцент Иванов В.В.).

2.2 Культивирование клеток

Клетки культивировали в стандартных флаконах T25 («JETBIOFIL», Китай) в CO₂-инкубаторе «МСО-5АС» («Sanyo», Япония) при 37 °С в атмосфере 5 % CO₂. Для роста клеточной массы использовали полную питательную среду а-МЕМ («БиолоТ», Россия) с добавлением гентамицина в концентрации 0,1 мг на 1 мл («Микроген», Россия), аминокислоты L-глутамина в концентрации 0,3 мг на 1 мл («БиолоТ», Россия) и 10 % эмбриональной телячьей сыворотки («БиолоТ», Россия), которую предварительно инактивировали в течение 30 минут при t=56 °C. Культивирование проводили с интервалом 2 дня и при достижении субконфлюентного слоя рассаживали клетки. Перед началом пересадки удаляли среду для культивирования и добавляли необходимое количество раствора трипсин-версена («БиолоТ», Россия) (в соотношении 1:1). Клетки инкубировали при 37 °C несколько минут постоянно покачивая флакон ДО момента отсоединения клеток от поверхности флакона. После этого культуру переносили в пробирку для центрифугирования и добавляли 5 мл питательной среды для инактивации трипсина. Образцы подвергали пипетированию с целью получения популяции диспергированных клеток, после чего центрифугировали 3 минуты

при 300 g. Супернатант, содержащий трипсин, удаляли, а клеточный осадок аккуратно ресуспендировали в 2 мл полной питательной среды. Далее по 200 мкл полученной клеточной суспензии разливали по культуральным флаконам, содержащим 5 мл готовой свежей среды α-МЕМ.

Перед постановкой эксперимента оценивали жизнеспособность клеток с помощью 0,4 % раствора красителя трипанового синего («Serva», США). Для определения числа погибших клеток использовали камеру Горяева. В опыте использовали культуры клеток, содержащие не более 5 % погибших клеток.

Для формирования резервного пула клетки аккуратно снимали с субстрата (как описано выше), центрифугировали 3 минуты при 300 g и ресуспендировали в полной питательной среде. Далее подсчитывали число живых клеток, затем культуру клеток переносили в ампулы для замораживания (криотубы) в концентрации 1×10⁷ клеток/мл (в среде для замораживания в качестве криопротектора использовался ДМСО («ПанЭко», Россия) в конечной концентрации 10 %). Образцы клеток хранились при -70 °C с периодической проверкой на стерильность и жизнеспособность культуры.

2.3 Условия культивирования клеток и тесты in vitro

Для оценки роли редокс-статуса в регуляции апоптоза опухолевые клетки линии P19 (суспензия клеток, стандартизированная до 2×10⁶ клеток/мл) инкубировали в полной питательной среде α-МЕМ в условиях нормоксии или гипоксии с соблюдением стерильности и дополнительным добавлением либо блокатора, либо протектора SH-групп пептидов и белков, либо предшественника синтеза глутатиона.

В качестве блокатора SH-групп пептидов и белков применяли N-этилмалеимид (NEM) («Sigma-Aldrich», США) в конечной концентрации 5 мМ [226]. Попадая в клетку, NEM взаимодействовал со свободными SH-группами пептидов и белков. В роли протектора SH-групп пептидов и белков применяли восстановитель дисульфидных связей 1,4-дитиоэритритол (DTE) («Sigma-Aldrich», США) в конечной концентрации 5 мМ [49]. Предшественник синтеза глутатиона N-ацетилцистеин (NAC) («Sigma-Aldrich», США) использовали в конечной концентрации 5 мМ [208].

Культуру инкубировали в условиях нормоксии или гипоксии в течение 18 часов при температуре 37°С без или с добавлением одного из исследуемых веществ (NEM или NAC, или DTE). Клеточная культура в день эксперимента не превышала 80 % от достижения конфлюэнтного слоя.

После завершения периода инкубации оценивали продукцию АФК, окислительную модификацию белков, состояние системы глутатиона, внутриклеточное содержание ионов Ca²⁺ и реализацию апоптоза в клетках опухолевой линии P19. Во всех группах размер выборки (n) был равен 5, кроме определения количества аннексин-положительных клеток (n=6). Измерение растворенного кислорода проводили только в группах «нормоксия» и «гипоксия».

2.4 Моделирование гипоксии

Для моделирования гипоксии с применением инкубационной камеры «Hypoxia Incubator Chamber» («STEMCELL», Канада) использовали культуру клеток опухолевой линии P19, подготовленную и стандартизованную как описано выше (Рисунок 1). Для подготовки камеры открывали клапаны на трубках у основания камеры для подачи газовой смеси. Далее открывали и убирали металлический кольцевой хомут, соединяющий крышку и основание камеры. Затем открывали камеру, сняв крышку и убрав поддоны. Для поддержания необходимого уровня влажности (предупреждающего испарение и уменьшение уровня питательной среды в культуральных планшетах/флаконах) в камеру помещали открытую чашку Петри, содержащую дистиллированную воду. Подобрав необходимое количество поддонов, располагали на них планшеты с исследуемой культурой и закрывали камеру крышкой. После этого плотно фиксировали металлический кольцевой хомут.



Рисунок 1 – Инкубационная камера «Hypoxia Incubator Chamber» («STEMCELL», Канада)

Для создания гипоксических условий внутри камеры одну из трубок у её основания подсоединяли к баллону с готовой газовой смесью через редуктор, регулирующий подачу газа. Для удаления кислорода, находящегося внутри камеры, через неё пропускали газовую смесь (5 % O_2 , 90 % N_2 , 5 % CO_2) со скоростью 20 л/мин в течение 8 минут. После чего быстро отключали подачу газа и полностью закрывали входной и выходной клапаны. Камеру помещали в термостат (37 °C) на 18 часов.

Для контроля гипоксии в эксперименте проводили измерение содержания растворенного в культуральной среде кислорода. Концентрация O₂ измерялась с помощью оксиметра «Dissolved Oxygen Meter» («НАNNA HI 9146», Италия).

2.5 Приготовление клеточных лизатов

Для приготовления натрий-фосфатного буфера (1X раствор PBS 0,01 M (pH=7,4)) брали 10X раствор PBS (pH=7,4) («Ambion», США) и разводили дистиллированной водой в отношении 1:9.

Для проведения исследований клетки отмывали от питательной среды и ресуспендировали в 1X растворе PBS (pH=7,4), используя объём буфера, сохраняющий концентрацию 2×10^6 клеток/мл. Активность глутатионредуктазы, глутатионпероксидазы, концентрацию карбонильных производных белков и содержание общего белка оценивали в лизате клеток, полученном добавлением 1 % раствора тритона X-100 («Sigma-Aldrich», CША) (конечная концентрация 0,1%).

Перед приготовлением клеточных лизатов для определения содержания фракций глутатиона образцы промывали 2 мл холодным 1X раствором PBS (без ионов Ca²⁺ и Mg²⁺) (pH=7,4). Затем добавляли 1 мл раствора трипсина-версена (1:1) («БиолоТ», Россия) на 3 минуты в каждый образец для снятия клеток с пластика, после чего нейтрализовали трипсин добавлением 1 мл полной питательной среды. Переносили клеточную суспензию в подготовленные заранее пробирки. Клетки осаждали центрифугированием (300 g, 5 минут). Отбрасывали супернатант и ресуспендировали клеточный осадок в 1 мл 1X растворе PBS (pH=7,4). Производили подсчет клеток с помощью камеры Горяева. Снова центрифугировали при тех же условиях и удаляли супернатант. Для получения лизата клетки ресуспендировали в 1 мл экстракционного буфера (0,1 М раствор калий-фосфатного буфера (КРЕ) (pH=7,5) («Sigma-Aldrich», США), содержащего 0,1 % тритона X-100, 0,6 % сульфосалициловой кислоты («Sigma-Aldrich», США) и 5 мМ этилендиаминтетраацетата-Na (ЭДТА-Na) («Amresco», США). Для достижения полного лизирования клеток пробы дважды замораживали и размораживали. Далее центрифугировали образцы при 3000 g в течение 10 минут. После чего быстро переносили супернатант в новые пробирки Эппендорфа (оставляя 100 мкл супернатанта над осадком). Супернатант использовали для определения концентрации глутатиона в образцах. Осадок использовался для определения содержания SH-групп белков и белково-связанного глутатиона.

2.6 Оценка реализации апоптоза аннексиновым тестом в опухолевых клетках линии P19

В настоящее время установлено, что перемещение фосфатидилсерина во внешний слой плазмолеммы является признаком ранней стадии апоптоза. Поскольку аннексин V в присутствии ионов Ca²⁺ обладает способностью с высокой специфичностью связываться с фосфатидилсерином, то для обнаружения клеток, вступающих в апоптоз, широко применяются коньюгаты данного белка с флуорохромом, например с флюоресцеин изотиоционатом – FITC (Annexin V-FITC). Мембраны клеток, находящихся в состоянии некроза или на поздних стадиях апоптоза, становятся проницаемыми для витальных красителей, в том числе и для пропидия йодида (PI), интерколирующего с молекулой ДНК.

Для детекции апоптоза использовали набор Annexin V-FITC («eBioscience», США). Процедуру анализа выполняли согласно инструкции фирмы производителя. Для приготовления рабочего раствора (1X) связывающего буфера его разводили в 4 раза дистиллированной водой (в соответствии с протоколом фирмы производителя).

После инкубации клетки отмывали в 1X раствором PBS (pH=7,4), путем центрифугирования суспензии клеток 5 минут при 300 g, удаления супернатанта и добавления 1 мл охлажденного 1X раствора PBS (pH=7,4), ресуспендирования на вортексе, затем снова центрифугирования при тех же условиях и удаления надосадочной жидкости. Далее, согласно протоколу фирмы производителя набора, клетки ресуспендировали В 100 мкл 1Х связывающего буфера (1×10⁶ клеток/мл). К клеточной суспензии добавляли 3 мкл раствора аннексина V, меченного FITC, и 5 мкл раствора пропидия иодида, после чего инкубировали в течение 15 минут в темноте. Далее в каждый образец вносили 300 мкл 1Х связывающего буфера и анализировали на проточном цитометре «FACSCanto II» («BD», США).

Оценивали размер клетки по малому угловому светорассеиванию (forward scatter, FSC), цитоплазматические и мембранные особенности клетки – по боковому светорассеиванию (side scatter, SSC), а также показатель флуоресценции на двух каналах (зеленый для FITC и красный для PI). Исследуемую популяцию клеток гейтировали в координатах FSC (ось абсцисс) и SSC (ось ординат), затем анализировали на наличие флуоресценции. Использовали автоматическое программное обеспечение FACSDiva Version 6.1.3. Осуществлялся подсчет FITC-положительных клеток (FITC⁺/PI⁻ и FITC⁺/PI⁺), результаты представляли в виде соотношения числа аннексин-положительных клеток к их общему количеству (в %).

2.7 Оценка митохондриального мембранного потенциала в опухолевых клетках линии Р19

На начальных этапах апоптоза происходит снижение величины трансмембранного потенциала митохондрий $\Delta \Psi$. В ряде исследований было показано, что уменьшение $\Delta \Psi$ связано с высвобождением цитохрома *с* и реализацией программы апоптоза. Определение $\Delta \Psi$ позволяет понять роль митохондрий в реализации программированной гибели клеток.

В работе был использован метод проточной цитометрии для оценки $\Delta \Psi$ в клетках. Анализ митохондриального мембранного потенциала проводили с использованием набора Flow Cytometry Mitochondrial Membrane Potential Detection Kit («BD Biosciences», США).

Входящий в состав набора JC-1 (5,5',6,6'-тетрахлоро-1,1',3,3'тетраэтилбензимидазолкарбоцианин йодид) представлял собой липофильный флуорохром, используемый для оценки ΔΨ. Флуоресценция JC-1 зависела от его концентрации, которая, в свою очередь, определялась величиной ΔΨ. Ключевой особенностью данного флуорохрома являлась его способность находиться в клетке в двух формах. При низких концентрациях JC-1 существовал в виде мономеров, а в высоких концентрациях образовывал агрегаты, отличающиеся спектром флуоресценции.

JC-1 При инкубации клеток флуорохром проникал через с цитоплазматическую мембрану в форме мономеров. Дальнейшее его поглощение митохондриями регулировалось величиной $\Delta \Psi$. В норме внутренняя митохондриальная мембрана поляризована, в таких условиях JC-1 быстро накапливался в митохондриях, что приводило к формированию его агрегатов, которые обладали флуоресценцией В красном спектральном диапазоне (λ=590 нм), измеряемой на FL-2 канале большинства современных проточных цитометров. При этом как для агрегатов, так и для мономеров JC-1 была характерна флуоресценция в зеленой области спектра (λ =527 нм), регистрируемая на FL-1 канале приборов.

JC-1 не накапливался в митохондриях с деполяризованной внутренней мембраной и оставался в цитоплазме в виде мономеров. Более того, образование агрегатов обратимо, поэтому при снижении $\Delta \Psi$ при апоптозе JC-1 выходил из митохондрий в цитоплазму, что было обнаружено по снижению флуоресценции в красной области спектра (λ =590 нм).

Приготовление реагентов осуществлялось согласно протоколу фирмы производителя.

Суспензию клеток (в количестве 1×10⁶ клеток/мл), приготовленную по завершению периода инкубации, центрифугировали в течение 5 минут при 300 g удаляли супернатант, далее отмывали OT культуральной среды с И использованием 1X раствора PBS (pH=7,4). По 1 мл каждого образца переносили в стерильные специальные пробирки и центрифугировали 5 минут при 400 g. К добавляли 0,5 мл Супернатант аккуратно удаляли. осадку свежеприготовленного рабочего раствора JC-1 и аккуратно ресуспендировали клетки. Далее образцы инкубировали 15 минут при 37 °С в СО₂-инкубаторе. Для первичной отмывки клеток в пробирки добавляли 2 мл 1Х раствора реакционного буфера, после мягкого ресуспендирования образцы центрифугировали 5 минут при 400 g и удаляли супернатант. Для вторичной отмывки добавляли 1 мл 1X раствора реакционного буфера и центрифугировали при тех же условиях. Для анализа на проточном цитометре клетки ресуспендировали в 0,5 мл 1X растворе реакционного буфера.

Распределение клеток в процентах по каналам флуоресценции (FL-1 и FL-2) анализировали на проточном цитометре «FACSCanto II» («BD», CША) с применением программного обеспечения FACSDiva Version 6.1.3.

2.8 Оценка количества TNF RI- и Fas-положительных опухолевых клеток линии P19

По истечении инкубации образцы $(1 \times 10^6$ клеток/мл) отмывали от питательной среды с помощью 1X раствора PBS (pH=7,4). В специальных пробирках клетки ресуспендировали в 100 мкл раствора Flow Cytometry Staining Buffer (1X раствор PBS, содержащий 0,5 % BSA и 0,1 % NaN₃) («R&D Systems», США). Далее добавляли по 10 мкл антител к Fas или TNF RI («R&D Systems», США) (конечная концентрация 2,5 мкг/10⁶ клеток) согласно протоколу фирмы производителя. Оставляли пробы на 30 минут в темноте. Затем центрифугировали 5 минут при 300 g и удаляли супернатант. Для анализа на проточном цитометре «FACSCanto II» («BD», США) клетки ресуспендировали в 400 мкл 1X раствор PBS (pH=7,4). Результат выражали в % от общего числа клеток.

2.9 Оценка жизнеспособности опухолевых клеток линии Р19 МТТ-тестом

Жизнеспособность опухолевых клеток линии P19 определяли *in vitro* с использованием солей тетразолия (3-[4,5-диметилтиазолил-2-ел]-2,5дифенилтетразолиум бромид (МТТ)). Принцип метода основан на восстановлении желтого МТТ ферментами митохондрий метаболически активных клеток (преимущественно сукцинатдегидрогеназой) до гидрофобных темно-фиолетовых кристаллов формазана, которые в последствии после растворения определяли спектрофотометрическим методом [260].

Для приготовления стокового раствора МТТ растворяли 1,15 мг МТТ («ПанЭко», Россия) в 1 мл 1Х раствора PBS (pH=7,4). Для приготовления рабочего раствора МТТ брали 125 мкл стокового раствора и 875 мкл 1Х раствора PBS (pH=7,4).

Опухолевые клетки линии Р19 культивировали в условиях нормоксии или гипоксии, а затем подвергали воздействию блокатора или протектора SH-групп пептидов и белков или предшественника синтеза глутатиона в условиях нормоксии и гипоксии. После завершения периода инкубации монослойную культуру снимали с субстрата. Суспензию клеток отмывали один раз с помощью 1X раствора PBS (pH=7,4) с последующим центрифугированием при 300 g в течении 2 минут. Далее удаляли надосадочную жидкость, а к осадку добавляли 1 мл рабочего раствора МТТ. Все образцы инкубировали 3 часа при 37 °С в суховоздушном термостате «ТС-1/80 СПУ» (Россия), затем центрифугировали (2 минуты, 300 g) и сливали раствор МТТ. В каждую пробу вносили 1,5 мл 96 % изопропанола («Экос-1», Россия) для раствора растворения кристаллов формазана. Концентрацию восстановленного продукта определяли с помощью спектрофотометра «СФ-2000» («ОКБ-Спектр», Россия) при длине волны 570 нм. Результат выражали в % от контроля, в качестве которого выступали клетки, культивируемые в условиях нормоксии без добавления модуляторов редоксстатуса.

2.10 Определение уровня продукции активных форм кислорода в опухолевых клетках линии P19

Измерение концентрации АФК в клетках проводили с помощью флуоресцентного красителя: 2,7-дихлорфлуоресцеин-3,6-диацетата (ДХФ-ДА) («Sigma-Aldrich», США). После попадания в клетку ДХФ-ДА подвергается деацетилированию внутриклеточными эстеразами с образованием не флуоресцирующего продукта, который в дальнейшем окисляется АФК в 2,7дихлорофлуоресцин (ДХФ), обладающий способностью к флуоресценции. Таким образом, он может быть измерен методом флуоресцентной спектроскопии при длине волны возбуждения 495 нм и длине волны испускания 529 нм. Интенсивность флуоресценции пропорциональна концентрации АФК в клетке [107].

Первым шагом являлось приготовление маточного раствора ДХФ-ДА (20 мМ раствор ДХФ-ДА на этиловом спирте). Рабочий раствор ДХФ-ДА готовили *ex tempore*, для этого 1 мкл маточного раствора ДХФ-ДА смешивали с 399 мкл 50 мМ раствора NaN₃ («Sigma-Aldrich», США).

После снятия клеток с поверхности культуральных флаконов раствором трипсин-версена и отмывки их с помощью 1Х раствора PBS (pH=7,4), переносили по 90 мкл клеточной взвеси (2×10⁶ клеток/мл) в пробирки для проточного цитометра и добавляли по 10 мкл рабочего раствора ДХФ-ДА. После чего смесь инкубировали 20 минут при 37 °C. Затем добавляли 11 мкл 0,2 % раствора ЭДТА-Na и образцы снова инкубировали при 37 °C в течение 30 минут. Затем образцы дважды отмывали приготовленным раствором PBS (pH=7,4) и клеточный осадок ресуспендировали в 400 мкл холодного буферного раствора.

Непосредственно перед анализом на проточном цитометре «FACSCanto II» («BD», США) осторожно пипетировали клетки. Для детектирования спектра флуоресценции использовали FL-1 канал. Результат выражали в условных единицах (у.е.).

2.11 Оценка продукции гидроксильного радикала в опухолевых клетках линии Р19

Принцип метода основан на воздействии гидроксильного радикала, образовавшегося в клетке при опсонизации зимозаном, на 2-дезокси-D-рибозу и ее разрушение [253]. В две пробирки вносили по 250 мкл суспензии клеток (2×10^6 клеток/мл), 250 мкл 15 мМ раствора 2-дезокси-D-рибозы («Sigma-Aldrich», CША) на среде Хенкса (pH=7,4) («Sigma-Aldrich», США) и 30 мкл раствора зимозана («Sigma-Aldrich», США). Далее в первую пробу добавляли 250 мкл 240 мМ раствора абсолютного этанола, а во вторую – 250 мкл среды Хенкса; инкубировали 30 минут при t=37°C, затем добавляли по 0,6 мл 1 % раствора тиобарбитуровой кислоты («Sigma-Aldrich», США) и 0,6 мл 2,8 % раствора трихлоруксусной кислоты (TXУ). После 15-минутной инкубации при t=100 °C и охлаждения пробы центрифугировали при 500 g в течение 10 минут. Используя спектрофотометр «СФ-2000» («ОКБ-Спектр», Россия), проводиди измерение оптической плотности проб при длине волны 532 нм.

При расчете учетывали разведение проб и коэффициент молярной экстинкции продукта реакции (1,56×10⁵ М⁻¹см⁻¹). Результаты выражали в нмоль/мг белка.

2.12 Определение концентрации глутатиона в опухолевых клетках линии Р19

2.12.1 Измерение концентрации общего, восстановленного и окисленного глутатиона

Метод основан на детекции при длине волны 412 нм 5'-тио-2нитробензойной кислоты (ТНБ), полученной при взаимодействии глутатиона (GSH) с 5,5'-дитио-бис(2-нитробензойной кислотой) (ДТНБ). Образование окисленного аддукта (GS-TНБ) в реакции было пропорционально содержанию глутатиона в образце. GS-TНБ далее восстанавливался глутатионредуктазой в присутствии НАДФН•Н⁺. Восстановленный глутатион снова участвовал в реакции.

Поскольку глутатионредуктаза восстанавливала одну молекулу окисленного глутатиона с образованием двух молекул восстановленного, то

количество измеренного глутатиона представляло собой совокупность GSH и GSSG в образце. Калибровочную кривую строили по образцам с известной концентрацией GSH. Скорость изменения оптической плотности при λ=412 нм была линейно пропорциональна общей концентрации глутатиона.

Концентрацию GSSG измеряли немедленно для предотвращения окисления GSH в исследуемом образце и сдвига соотношения GSH/GSSG. При этом к клеточному лизату добавляли 2-винилпиридин, который ковалентно связывался с GSH, но не с GSSG. Излишек 2-винилпиридина нейтрализовали триэтаноламином.

Данный метод являлся модификацией метода, предложенного F. Tietze [202].

В качестве буфера использовали КРЕ: 0,1 М калий-фосфатный буфер с добавлением 5 мМ ЭДТА-Na (pH=7,5). Для приготовления 0,1 % раствора тритона X-100 с 0,6 % раствором сульфосалициловой кислоты на КРЕ добавляли 20 мкл тритона X-100 и 120 мг сульфосалициловой кислоты к 20 мл КРЕ буфера (pH=7,5). Раствор готовили непосредственно перед использованием и держали на льду. Сульфосалициловая кислота ингибировала γ-глутамилтрансферазу и предотвращала потерю GSH.

Для приготовления стокового стандартного раствора GSH растворяли 1 мг GSH («Sigma-Aldrich», США) в 1 мл КРЕ. Стоковый раствор разводили в отношении 1:100 КРЕ буфером для получения рабочего раствора GSH с концентрацией 10 мкг/мл. Далее разбавляли 800 мкл рабочего раствора GSH с помощью 200 мкл КРЕ буфера для получения максимальной стандартной концентрации (26,4 нмоль/мл). После чего готовили серию двукратных разведений стандартных растворов с концентрациями 26,4; 13,2; 6,6; ...; 0,103 нмоль/мл. Для построения калибровочной кривой использовали приготовленные стандартные растворы глутатиона.

В вытяжном шкафу 2-винилпиридин («Wako», Япония) разбавляли в отношении 1:10 КРЕ буфером и хранили на льду. Триэтаноламин («Sigma-

Aldrich», США) разбавляли в отношении 1:6 КРЕ буфером и хранили на льду во время проведения анализа.

Непосредственно перед использованием готовили рабочий раствор ДТНБ путем растворения 2 мг ДТНБ ((«Sigma-Aldrich», США) в 3 мл КРЕ. А также рабочий раствор НАДФН•Н⁺ путем растворения 2 мг НАДФН•Н⁺ («Sigma-Aldrich», США) в 3 мл КРЕ, которые держали до использования в темноте.

Непосредственно перед использованием готовили рабочий раствор глутатионредуктазы («Sigma-Aldrich», США) (250 units ml-1) путем разведения 40 мкл фермента в 3 мл КРЕ.

Определение концентрации общего и окисленного глутатиона в клеточных лизатах проводили на спектрофотометре «СФ-2000» («ОКБ-Спектр», Россия). Перед измерением готовили реагенты как описано выше. Затем в кювету (объем 1 мл) добавляли 700 мкл КРЕ буфера, после чего переносили 100 мкл образца или стандартного раствора GSH с известной концентрацией. Следующим шагом было внесение в кювету рабочих растворов ДТНБ и глутатионредуктазы (по 60 мкл). Далее пробы инкубировали в течение 30 секунд для превращения GSSG в GSH и добавляли 60 мкл рабочего раствора НАДФН•Н⁺. Измеряли изменение оптической плотности за 1 минуту. Концентрацию глутатиона в образце рассчитывали с помощью калибровочного графика.

В случае определения концентрации GSSG предварительно к 100 мкл исследуемого образца прибавляли 2 мкл раствора 2-винилпиридина и инкубировали в вытяжном шкафу при комнатной температуре в течение 1 часа. После завершения инкубации вносили в пробирку 6 мкл приготовленного раствора триэтаноламина, перемешивали и оставляли на 10 минут.

Концентрацию восстановленного глутатиона рассчитывали как разницу между концентрацией общего и окисленного глутатиона. Результаты представляли в нмоль/мг белка. Дополнительно рассчитывали величину отношения GSH/GSSG, как маркера ОС.

2.12.2 Измерение концентрации глутатиона, связанного с SH-группами белков в опухолевых клетках линии P19

Для измерения концентрации белково-связанного глутатиона к осадку, полученному при приготовлении клеточных лизатов, добавляли 1 мл 1 % раствора NaBH₄ («Amresco», CША) (для высвобождения молекул глутатиона из связи с белками) [152]. После этого вносили 0,4 мл 30 % раствора метафосфорной кислоты («Sigma-Aldrich», США) и центрифугировали образцы при 1000 g в течение 15 минут. В полученном супернатанте определяли концентрацию GSH. Содержание белково-связанного глутатиона представляли в нмоль/мг белка.

2.13 Определение концентрации SH-групп белков в опухолевых клетках линии P19

Предварительно полученный при приготовлении лизатов осадок, содержащий внутриклеточные белки, растворяли в 1 мл 1X растворе PBS (pH=7,4).

В реакционную смесь вносили 0,2 мл образца, 0,8 мл 0,01 М раствора фосфатного буфера (pH=7,0) и 0,2 мл забуференного раствора ДТНБ (0,4 мг/мл).

Измерение оптической плотности опытных проб осуществляли, используя спектрофотометр «СФ-2000» («ОКБ-Спектр», Россия) при длине волны 412 нм, против контрольной пробы, содержащей 0,2 мл дистиллированной воды.

Показатель, отражающий концентрацию свободных SH-групп белков в клетке, рассчитывали с учетом коэффициента молярной экстинкции ДТНБ (13600 М⁻¹ см⁻¹) и выражали в нмоль/мг белка [152].

2.14 Определение активности глутатионредуктазы в опухолевых клетках линии P19

Активность глутатионредуктазы оценивали по НАДФН-зависимому восстановлению GSSG с дальнейшим его взаимодействием ДТНБ, приводящему к образованию ТНБ, водный раствор которой имеет максимум поглощения при длине волны 412 нм [271].

Состав смеси для изучения активности фермента: 0,1 мл лизата клеток в 1 мл 0,05 M раствора Na-фосфатного буфера (pH=7,4) с 1 мМ ЭДТА-Na; 100 мкл 11 мМ GSSG, 200 мкл 0,5 мМ НАДФН•Н⁺, 200 мкл 4 мМ ДТНБ. Экстинцию проб измеряли при длине волны 412 нм на спектрофотометре «СФ-2000» («ОКБ-Спектр», Россия). Активность фермента выражали в мкмоль/мин•мг белка.

2.15 Определение активности глутатионпероксидазы в опухолевых клетках линии P19

Активность глутатионпероксидазы определяли по способности катализировать реакцию взаимодействия гидропероксидом т-бутила с GSH, который в последствии взаимодействовал с ДТНБ образованием ТНБ [13].

Состав смеси для изучения активности фермента: 0,2 мл лизата клеток в 0,73 мл сложного буфера (78 мг NaN₃, 100 мг GSH в 100 мл 0,1 М растворе трис-HCl буфера с 0,01 % ЭДТА-Na (pH=8,5)). После 10-минутной инкубации смеси при t=37 °C реакцию инициировали с помощью добавления 70 мкл 0,14 % раствора гидроперекиси трет-бутила («Sigma-Aldrich», CША). После 5-минутной инкубации при t=37 °C реакцию останавливали добавлением 0,2 мл 20 % раствора ТХУ. В контрольных пробах добавление раствора гидроперекиси после осаждения белка ТХУ. После 10-минтного центрифугирования при 1000 g, в полученном супернатанте определяли содержание GSH. Экстинцию проб измеряли на спектрофотометре «СФ-2000» («ОКБ-Спектр», Россия) при длине волны 412 нм. Величину активности фермента рассчитывали с учетом разведений и выражали в мкмоль/мин•мг белка.

2.16 Определение содержания карбонильных производных белков в опухолевых клетках линии P19

Концентрацию карбонильных производных белков определяли по их реакции взаимодействия с 2,4-динитрофенилгидразином (ДНФГ), продукт которой имеет максимум поглощения при длине волны 363 нм [1].

Для оценки спонтанной окислительной модификации белков использовали 0,1 мл лизата клеток и 0,9 мл 0,07 М раствора фосфатного буфера (pH=7,4), которые подвергали 15-минутной инкубации при t=37 °C и после добавляли 1 мл 0,01 М раствора 2,4-ДНФГ, растворённого в 2 М растворе HCl. В контрольные пробы вместо 2,4-ДНФГ вносили равный объем 2 М раствора HCl. Для осаждения белков использовали 1 мл 20 % раствора ТХУ. После 60-минутной инкубации при комнатной температуре, пробы центрифугировали в течение 15 минут при 1500 g. Затем проводили двух-кратное промывание полученного осадка смесью раствора этилового спирта и этилацетата для экстракции липидов и 2,4-ДНФГ, не вступившего во взаимодействие с карбонильными группами окисленных белков. Растворение полученного осадка осуществляли в 8 М растворе мочевины. Экстинцию проб измеряли на спектрофотометре «СФ-2000» («ОКБ-Спектр», Россия).

Содержание карбонильных производных белков рассчитывали с учетом разведений и коэффициента молярной экстинкции 2,4-ДНФ-гидразонов (22×10⁻³ M⁻¹см⁻¹). Результат выражали в нмоль/мг белка.

2.17 Оценка содержания ионов кальция в опухолевых клетках линии Р19

Оценку концентрации ионов Ca²⁺ в цитоплазме опухолевых клеток линии P19 проводили методом, основанным на определении интенсивности флуоресценции липофильного зонда Fluo 3 AM («Sigma-Aldrich», CША), проникающего в клетку и связывающего ионы Ca²⁺ [259].

Для этого 200 мкл суспензии клеток (2×10^6 клеток/мл) дважды отмывали в 400 мкл раствора фосфатно-солевого буфера (pH=7,4). После чего клетки инкубировали 10 минут в темноте в растворе фосфатно-солевого буфера с добавлением зонда Fluo 3 AM в конечной концентрации 5 мкМ/1 мл пробы. Указанная концентрация зонда позволяла достичь оптимальных параметров связывания ионов Ca²⁺ в цитоплазме клетки. Пробы анализировали на проточном цитометре «FACSCanto II» («BD», США) с применением программного обеспечения FACSDiva Version 6.1.3. Оценивали параметры флуоресценции зонда Fluo 3 AM при длине волны 526 нм, результаты выражали в условных единицах (у.е.) (уровень свечения Fluo 3 AM на клетку).

2.18 Определение концентрации общего белка в опухолевых клетках линии P19

Содержание белка в клетках определяли по методу Бредфорда, основанном на взаимодействии аминокислотных остатков лизина и аргинина с красителем Кумасси голубым G-250 [44].

Состав смеси для определения содержания общего белка: 0,1 мл лизата клеток и 1 мл рабочего раствора Кумасси голубого G-250 («Sigma-Aldrich», США), приготовленного с использованием 96 % раствора этанола и 85 % раствора ортофосфорной кислоты («Sigma-Aldrich», США). После 3-минутной инкубации при комнатной температуре измеряли экстинцию проб на спектрофотометре «СФ-2000» («ОКБ-Спектр», Россия) при длине волны 595 нм против контроля.

Концентрацию общего белка в пробе выражали в мг/мл, используя калибровочный график стандартного раствора альбумина (1 мг/мл).

2.19 Статистическая обработка результатов

Статистическая обработка полученных данных выполнялась в программе SPSS Statistics (версия 17.0).

Проверку на нормальность распределения полученных результатов проводили с использованием критерия Шапиро-Уилка. Результаты статистической обработки количественных признаков представляли в формате медианы и квартилей (Me (Q₁-Q₃)). Достоверность различий между группами оценивали с использованием непараметрического критерия Крускалла-Уоллиса (для нескольких независимых выборок). В случае обнаружения статистически значимых различий между группами проводили попарный анализ с использованием критерия Манна-Уитни с поправкой Бонферрони. Для оценки взаимосвязи между показателями рассчитывали коэффициент корреляции Спирмена. Различия считались достоверными при уровне значимости (р) ниже 0,05 [2].

Глава З. Результаты исследования

3.1 Параметры регуляции и реализации апоптоза, изменения состояния системы глутатиона и окислительной модификации белков в опухолевых клетках линии P19 в условиях нормоксии и гипоксии

Формирование опухолевой прогрессии предполагает нестабильность генома, изменения экспрессии генов и метаболизма клетки, отражающиеся на способности ускользать от апоптотической формы гибели [64, 164, 221]. Важным регулятором направленности метаболических путей выступает напряжение кислорода внутри клетки. Основная роль кислорода сводится к участию в катализе цитохромоксидазы в качестве конечного акцептора для электронов ферментов дыхательной цепи митохондрий [154]. Особенностью опухолевых клеток является выживание в условиях гипоксии и ОС. Гипоксия способствует формированию ОС [182, 204, 232, 267]. Для определения редокс-зависимых молекулярных механизмов нарушения апоптоза выполнили оценку состояния системы глутатиона, окислительной модификации белков, регуляции И реализации программированной гибели опухолевых клеток линии Р19 при нормоксии и гипоксии.

С целью контролирования условий эксперимента нами было проведено измерение концентрации кислорода в среде культивирования опухолевых клеток линии P19 оксиметром (Таблица 1).

Влияние сниженного напряжения кислорода на жизнеспособность клеток опухолевой линии Р19 была оценена в МТТ- и аннексиновом тесте. Результаты представлены в таблицах 2 и 3.

Таблица 1 – Концентрация кислорода в инкубационной среде опухолевых клеток линии P19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Растворенный кислород, мг/л
1	Нормоксия	5	7,08 (6,91-7,69)
2	Гипоксия	5	2,76 (2,55-3,15) p ₁₋₂ <0,05

Примечание — Здесь и в таблицах 2-19: p_{n-т} — уровень статистической значимости различий между соответствующими группами сравнения; п — размер выборки

Таблица 2 – Количество МТТ-положительных опухолевых клеток линии Р19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Ме (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	МТТ-положительные клетки, %
1	Нормоксия	5	98 (97-100)
2	Гипоксия	5	75 (70-80) p ₁₋₂ <0,05

Нами было отмечено статистически значимое снижение на 23,47 % (p<0,05) количества жизнеспособных опухолевых клеток линии P19 в МТТ-тесте культивированных в условиях гипоксии по сравнению с данными, полученными при нормальном напряжении кислорода в среде инкубации (Таблица 2).

Таблица 3 – Количество аннексин-положительных опухолевых клеток линии P19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Аннексин-положительные клетки, %
1	Нормоксия	6	2,65 (2,20-3,40)
2	Гипоксия	6	10,75 (4,50-10,90) p ₁₋₂ <0,05

Оценка количества апоптотически измененных опухолевых клеток линии P19 показала статистически значимое увеличение аннексинположительных клеток на 305,66 % (p<0,05) культивированных в условиях гипоксии по сравнению с результатами, полученных в условиях нормоксии (Таблица 3).

Для изучения роли митохондриального пути запуска апоптоза в опухолевых клетках линии P19 при нормальном и сниженном напряжении кислорода, нами проведена оценка изменения трансмембранного потенциала митохондрий клеток и внутриклеточной концентрации ионов Ca^{2+} . Так, моделирование гипоксии приводило к статистически значимому увеличению процента опухолевых клеток линии P19 со сниженным митохондриальным потенциалом на 205,88 % (p<0,05) и содержания ионов Ca^{2+} на 30,61 % (p<0,05) по сравнению с показателями, полученными при нормоксии, что указывает на активацию митохондриального пути апоптоза опухолевых клеток при гипоксии (Таблица 4).

Таблица 4 – Количество клеток со сниженным митохондриальным потенциалом и содержание ионов Ca²⁺ в опухолевых клетках линии P19 культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Количество клеток со	Внутриклеточное
			сниженным митохондриальным	содержание ионов Ca ²⁺ ,
			потенциалом, %	y.e.
1	Нормоксия	5	3,4 (3,2-3,5)	7,84 (7,78-7,88)
2	Гипоксия	5	10,4 (10,4-10,6)	10,24 (10,10-10,36)
			p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05

Экспрессия молекул на цитоплазматической мембране, участвующих в реализации рецепторного пути апоптоза (TNF RI и Fas-рецептор) у различных типов клеток подвержена строгому контролю, поскольку её повышение делает

клетки высокочувствительными К запуску апоптоза соответствующими лигандами. Результаты проточной цитометрии свидетельствовали о сопоставимом TNF RIчисле И Fas-положительных опухолевых P19. клеток линии инкубированных условиях гипоксии, относительно В количества клеток культивированных при нормоксии (Таблица 5).

Таблица 5 – Содержание TNF RI- и Fas-положительных опухолевых клеток линии P19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Содержание TNF RI-	Содержание Fas-
			положительных клеток, %	положительных клеток, %
1	Нормоксия	5	0,8 (0,7-0,9)	0,9 (0,7-0,9)
2	Гипоксия	5	1,4 (1,3-1,5)	1,0 (0,9-1,1)

Моделирование гипоксии в культуре опухолевых клеток линии Р19 приводило к формированию ОС и сопровождалось статистически значимым увеличением концентрации АФК на 84,61 % (p<0,05) и гидроксильного радикала на 643,44 % (p<0,05) относительно данных, полученных в условиях нормоксии (Таблица 6).

Таблица 6 – Содержание активных форм кислорода и ОН-радикала в опухолевых клетках линии Р19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Ме (Q₁-Q₃)

Mo	№ Группа		Концентрация активных	Содержание ОН-радикала,
JNō			форм кислорода, у.е.	нмоль/мг белка
1	Нормоксия	5	10,33 (10,23-10,42)	3,66 (3,32-9,72)
2	Гипоксия	5	19,07 (18,96-19,29)	27,21 (23,56-29,93)
			p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05

Активные формы кислорода способны принимать участие в передаче внутриклеточного сигнала посредством модуляции активности белков-мишеней

(ферменты, включая киназы и фосфатазы, рецепторы, белки-транспортеры и факторы транскрипции) за счет обратимого окисления тиоловых групп в их составе [147]. Однако помимо регуляторной функции в клетке АФК могут оказывать повреждающее воздействие в концентрациях, превышающих адаптивные резервы системы антиоксидантной защиты [223]. Важнейшая роль в повреждающем эффекте принадлежит гидроксильному радикалу, как наиболее реакционно-способному представителю АФК [91].

Внутриклеточная система антиоксидантной защиты способна поддерживать концентрацию АФК в определенном диапазоне. Дисбаланс между прооксидантами и антиоксидантами может приводить к формированию ОС, нарушению редокс-гомеостаза и запуску апоптоза.

Одной из ведущих антиоксидантных систем инактивирующих АФК является система глутатиона. В эукариотических клетках глутатион занимает особое место, поскольку его внутриклеточная концентрация может достигать высоких значений [79]. Основным источником данного трипептида для клеток АТФ-зависимый является его синтез с участием ферментов: у-глутамилцистеинсинтетазы и глутатионсинтетазы [100]. Скорость всего процесса лимитируется образованием у-глутамилцистеина из соответствующих аминокислот, регулируется доступностью L-цистеина и концентрацией конечного продукта в клетке [128].

В условиях гипоксии в клетках опухолевой линии Р19 нами было показано статистически значимое снижение содержания общего глутатиона на 18,59 % (p<0,05) и GSH на 21,02 % (p<0,05) на фоне сопоставимого значения концентрации GSSG относительно результатов, полученных при нормальном напряжении кислорода (Таблица 7).

Показателем, отражающим редокс-баланс клетки является отношение концентраций восстановленной формы глутатиона к окисленной (GSH/GSSG). Однако, помимо компонентов системы глутатиона важную роль в поддержании редокс-гомеостаза играют тиоловые группы боковых радикалов аминокислот

внутриклеточных белков. Моделирование гипоксии в культуре опухолевых клеток линии P19 приводило к изменению редокс-баланса, на что указывало статистически значимое снижение величины соотношения GSH/GSSG на 44,74 % (p<0,05) и концентрации восстановленных SH-групп остатков цистеина, входящих в состав белков, на 54,45 % (p<0,05) относительно показателей, полученных в условиях нормального напряжения кислорода (Таблица 8).

Таблица 7 – Содержание общего, восстановленного и окисленного глутатиона в опухолевых клетках линии Р19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Ме (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Общий глутатион,	Восстановленный	Окисленный
			нмоль/мг белка	глутатион,	глутатион,
				нмоль/мг белка	нмоль/мг белка
1	Нормоксия	5	5,97 (5,80-6,31)	5,66 (5,55-5,91)	0,31 (0,30-0,41)
2	Гипоксия	5	4,86 (4,74-5,03)	4,47 (4,40-4,58)	0,43 (0,39-0,45)
			p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05	

Таблица 8 – Величина соотношения восстановленной формы глутатиона к окисленной и содержание SH-групп белков в опухолевых клетках линии P19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Величина соотношения	Содержание SH-групп
			GSH/GSSG	белков, нмоль/мг белка
1	Нормоксия	5	18,44 (13,15-20,29)	19,23 (18,94-21,57)
2	Гипоксия	5	10,19 (9,88-11,35) p ₁₋₂ <0,05	8,76 (7,83-10,55) p ₁₋₂ <0,05

Кроме этого, в опухолевых клетках линии Р19, инкубированных в условиях гипоксии, нами было установлено статистически значимое увеличение активности глутатионредуктазы на 70,31 % (p<0,05) на фоне значимого снижения активности глутатионпероксидазы на 24,63 % (p<0,05) по сравнению с результатами, полученными при нормоксии (Таблица 9).

Таблица 9 – Активность глутатионредуктазы и глутатионпероксидазы в опухолевых клетках линии P19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Активность	Активность
			глутатионредуктазы,	глутатионпероксидазы,
			мкмоль/мин•мг белка	мкмоль/мин•мг белка
1	Нормоксия	5	3,57 (3,33-3,90)	1,34 (1,25-1,40)
2	Гипоксия	5	6,08 (5,62-10,20) p ₁₋₂ <0,05	1,01 (0,95-1,03) p ₁₋₂ <0,05

Зафиксированное нами повышение активности глутатионредуктазы в опухолевых клетках линии Р19 при гипоксии не смогло обеспечить достаточное содержание восстановленного глутатиона.

Маркером необратимой окислительной модификации белков являются карбонильные производные протеинов. В отличие от обратимого и регулируемого процесса глутатионилирования, образование карбонильных производных белков является необратимым и часто рассматривается как показатель свободнорадикального окисления [37]. При моделировании гипоксии в опухолевых клетках линии P19 нами было установлено статистически значимое увеличение концентрации карбонильных производных белков на 117,31 % (p<0,05) и белковосвязанного глутатиона на 246,67 % (p<0,05) по сравнению с результатами, полученными при нормоксии (Таблица 10).

Таблица 10 – Содержание белково-связанного глутатиона и карбонильных производных белков в опухолевых клетках линии Р19, культивированных в условиях нормоксии и при моделировании гипоксии, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Содержание карбонильных	Содержание белково-
			производных белков,	связанного глутатиона,
			нмоль/мг белка	нмоль/мг белка
1	Нормоксия	5	4,68 (4,63-4,73)	0,60 (0,58-0,74)
2	Гипоксия	5	10,17 (8,92-10,39) p ₁₋₂ <0,05	2,08 (1,95-2,19) p ₁₋₂ <0,05

образом, полученные нами результаты свидетельствуют Таким 0 формировании ОС, дисбалансе системы глутатиона и активации апоптотической гибели опухолевых клеток линии Р19 в условиях моделирования гипоксии. При этом формирование ОС способствует окислительной модификации белков, что, в изменение метаболизма функций свою очередь, вызывает И клетки. Зафиксированное нами в условиях гипоксии увеличение внутриклеточной концентрации ионов Ca²⁺ возникало, вероятно, окислительной за счет модификации тиоловых групп остатков цистеина в Ca²⁺-ATФазе. Снижение величины соотношения GSH/GSSG в опухолевых клетках линии P19 при сопоставимой моделировании гипоксии на фоне концентрации GSSG относительно условий нормоксии способствовало, на наш взгляд, увеличению содержания белково-связанного глутатиона, т.е. глутатионилированию протеинов. В тоже время сформированный ОС в опухолевых клетках линии Р19, которые были подвергнуты инкубации при сниженном напряжении кислорода, сопровождался активацией карбонилирования белков.

Все вышеизложенное определяет актуальность изучения реализации и регуляции апоптотической гибели опухолевых клеток линии P19, особенностей изменения состояния системы глутатиона, концентрации вторичного посредника внутриклеточной передачи сигнала (ионов Ca²⁺) и окислительной модификации белков в условиях редокс-модуляции гомеостаза этих клеток при нормальном и сниженном напряжении кислорода.

3.2 Влияние редокс-модуляторов на регуляцию и реализацию апоптоза, состояние системы глутатиона, окислительную модификацию белков в опухолевых клетках линии P19 при нормоксии и гипоксии

Участие белков в редокс-регуляции метаболизма клеток определяется наличием SH-групп цистеина, карбонильных групп боковых радикалов глутаминовой и аспарагиновой аминокислот в структуре протеинов. Изменения степени окисления атома серы и возможность вступления в реакцию образования дисульфидных сшивок рассматриваются функциональные как посттрансляционные модификации белков. Регуляция метаболизма клетки может карбонилированием обеспечиваться глутатионилированием И белков, ответственных за контроль клеточного экспрессию цикла, генов, внутриклеточную передачу сигнала и ферментативный катализ.

В таблице 11 представлены данные о влиянии модуляторов редоксгомеостаза на жизнеспособность клеток опухолевой линии Р19 при нормоксии в МТТ-тесте. Результаты этого теста указывали на выраженное цитотоксическое действие NEM, блокатора SH-групп пептидов и белков, на опухолевые клетки линии P19, культивируемые В условиях нормоксии. Так, количество жизнеспособных добавлении NEM клеток при статистически значимо уменьшалось на 85,71 % (p<0,05) относительно показателя, полученного в условиях нормоксии. Воздействие NAC, предшественника синтеза глутатиона, или DTE, протектора SH-групп пептидов и белков, при нормоксии приводило к статистически значимому увеличению доли нежизнеспособных клеток на 15,31 % и 21,43 % (p<0,05), соответственно, по сравнению с результатами, полученными при нормоксии (Таблица 11).

Условия гипоксии способствуют усилению ОС в опухолевых клетках. Для изучения особенностей регуляции и реализации апоптотической гибели, а также молекулярных механизмов опосредующих этот процесс в условиях гипоксии были применены редокс-модуляторы.

При изучении влияния модуляторов редокс-гомеостаза на процент жизнеспособных клеток в МТТ-тесте опухолевой линии Р19 в условиях гипоксии было выявлено статистически значимое снижение показателя на 78,67 % (p<0,05) при дополнительном внесении в среду инкубации NEM и статистически значимое увеличение показателя – NAC на 12,00 % (p<0,05) относительно значений, полученных при гипоксии (Таблица 11). Воздействие DTE на опухолевые клетки линии Р19 в условиях гипоксии не изменяло (p>0,05) их жизнеспособность по

сравнению результатом, полученным в условиях гипоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 11).

Таблица 11 – Количество МТТ-положительных опухолевых клеток линии P19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	МТТ-положительные клетки, %
1	Нормоксия	5	98 (97-100)
2	Нормоксия+NEM	5	14 (12-21) p ₁₋₂ <0,05
3	Нормоксия+NAC	5	83 (81-84) p ₁₋₃ <0,05
4	Нормоксия+DTE	5	77 (77-83) p ₁₋₄ <0,05
5	Гипоксия	5	75 (70-80) p ₁₋₅ <0,05
6	Гипоксия+NEM	5	16 (12-20) p ₅₋₆ <0,05
7	Гипоксия+NAC	5	84 (82-85) p ₅₋₇ <0,05
8	Гипоксия+DTE	5	70 (67-71) p ₄₋₈ <0,05

Примечание – Здесь и в таблицах 12-19: NEM – N-этилмалеимид, NAC – Nацетилцистеин, DTE – 1,4-дитиоэритритол

Помимо этого, при сравнении процента жизнеспособных клеток опухолевой линии P19 в МТТ-тесте в условиях гипоксии при добавлении в среду инкубации DTE было выявлено статистически значимое снижение показателя на 9,09 % (p<0,05) относительно значения, полученного при нормоксии, культивированных в присутствии DTE (Таблица 11).

При изучении реализации апоптотической гибели опухолевых клеток линии P19 в условиях нормоксии нами было зафиксировано статистически значимое увеличение количества аннексин-позитивных клеток при добавлении блокатора SH-групп пептидов и белков (NEM) на 3498,11 % (p<0,05) или предшественника синтеза глутатиона (NAC) на 69,81 % (p<0,05) относительно данных, полученных в условиях нормоксии (Таблица 12). Добавление в среду инкубирования протектора SH-групп пептидов и белков (DTE) при нормальном

напряжении кислорода не вызывало активацию апоптотического типа гибели опухолевых клеток линии P19 (Таблица 12). В работе S. Qanungo и соавторов показано, что предшественник глутатиона может оказывать свой проапоптотический эффект за счет подавления NF-кB-зависимого сигнального пути [103].

Таблица 12 – Количество аннексин-положительных опухолевых клеток линии P19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Аннексин-положительные клетки, %
1	Нормоксия	6	2,65 (2,20-3,40)
2	Нормоксия+NEM	6	95,35 (92,70-95,60) p ₁₋₂ <0,05
3	Нормоксия+NAC	6	4,50 (3,70-5,20) p ₁₋₃ <0,05
4	Нормоксия+DTE	6	3,20 (3,20-4,30)
5	Гипоксия	6	10,75 (4,50-10,90) p ₁₋₅ <0,05
6	Гипоксия+NEM	6	98,05 (97,70-98,40) $p_{5-6} < 0,05; p_{2-6} < 0,05$
7	Гипоксия+NAC	6	7,65 (7,00-8,60) p ₃₋₇ <0,05
8	Гипоксия+DTE	6	5,50 (4,70-6,70) p ₄₋₈ <0,05

В опухолевых клетках линии Р19 при дополнительном внесении в среду инкубации NEM в условиях гипоксии отмечалось статистически значимое увеличение процента аннексин-положительных клеток на 812,09 % (p<0,05) по сравнению с результатом, полученным при гипоксии (Таблица 12). Воздействие NAC или DTE на опухолевые клетки линии Р19 в условиях гипоксии не вызывало статистически значимого изменения процента аннексин-положительных клеток по сравнению с показателем, полученным в условиях гипоксии без воздействия указанных редокс-модуляторов (Таблица 12).

Моделирование гипоксии в опухолевых клетках линии P19 и добавление NEM вызывало статистически значимое увеличение процента аннексинположительных клеток на 2,83 % (p<0,05), NAC – 70,00 % (p<0,05), DTE – 71,88 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормоксии и действии соответствующего редокс-модулятора (Таблица 12).

Для оценки значения митохондриального пути запуска апоптоза опухолевых клеток линии P19 при нормоксии и гипоксии в условиях модулирования редокс-статуса проведено определение величины митохондриального потенциала. Результаты представлены в таблице 13.

Таблица 13 – Количество клеток со сниженным митохондриальным потенциалом и содержание ионов Ca²⁺ в опухолевых клетках линии P19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Количество клеток со	Внутриклеточное
			сниженным митохондриальным	содержание ионов Ca ²⁺ ,
			потенциалом, %	y.e.
1	Нормоксия	5	3,40 (3,20-3,50)	7,84 (7,78-7,88)
2	Нормоксия	5	93,10 (92,5-96,2)	29,04 (28,91-29,10)
	+NEM		p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05
3	Нормоксия	5	5,80 (5,70-5,90)	8,03 (7,96-8,04)
	+NAC		p ₁₋₃ <0,05	p ₁₋₃ <0,05
4	Нормоксия	5	4,00 (3,90-4,10)	9,82 (9,63-9,88)
	+DTE		p ₁₋₄ <0,05	p ₁₋₄ <0,05
5	Гипоксия	5	10,40 (10,40-10,60)	10,24 (10,10-10,36)
			p ₁₋₅ <0,05	p ₁₋₅ <0,05
6	Гипоксия+	5	91,20 (90,80-92,00)	30,23 (29,47-30,39)
	NEM		p ₅₋₆ <0,05	$p_{5-6} < 0,05; p_{2-6} < 0,05$
7	Гипоксия+	5	3,10 (3,00-3,20)	9,74 (9,72-9,75)
	NAC		$p_{5-7} < 0,05; p_{3-7} < 0,05$	$p_{5-7} < 0,05; p_{3-7} < 0,05$
8	Гипоксия+	5	2,00 (2,00-2,10)	9,48 (9,43-9,49)
	DTE		$p_{5-8} < 0,05; p_{4-8} < 0,05$	$p_{5-8} < 0,05; p_{4-8} < 0,05$

Добавление NEM при нормоксии приводило к статистически значимому увеличению количества опухолевых клеток ЛИНИИ P19 co сниженным митохондриальным потенциалом на 2638,24 % (p<0,05) относительно показателя, полученного при нормальном напряжении кислорода, что свидетельствовало о повышении проницаемости внешней митохондриальной мембраны и снижении трансмембранного потенциала (Таблица 13). Статистически значимое увеличение P19. процента опухолевых клеток линии имеющих сниженный митохондриальный потенциал, происходило также в условиях нормоксии под воздействием предшественника синтеза глутатиона (NAC) или протектора SHгрупп пептидов и белков (DTE) на 70,59 % (p<0,05) и 17,65 % (p<0,05), соответственно, относительно результатов, зафиксированных при нормоксии (Таблица 13).

При изучении реализации апоптотической формы гибели опухолевых клеток линии P19 в условиях гипоксии нами было показано статистически значимое увеличение количества клеток со сниженным митохондриальным потенциалом при добавлении NEM на 776,92 % (p<0,05), а при добавлении DTE или NAC статистически значимое снижение изучаемого параметра на 80,77 % (p<0,05) и 70,19 % (p<0,05), соответственно, относительно результата, полученного при гипоксии (Таблица 13).

Моделирование гипоксии в опухолевых клетках линии P19 и добавление NAC вызывало статистически значимое снижение процента клеток со сниженным митохондриальным потенциалом на 46,55 % (p<0,05), а DTE – 50,00 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормоксии и действии соответствующего редокс-модулятора (Таблица 13).

Запуск митохондриального пути апоптотической гибели напрямую зависит от внутриклеточной концентрации ионов Ca²⁺. В настоящее время считается, что основным механизмом удаления ионов Ca²⁺ из цитоплазмы является его выведение в межклеточное пространство против градиента концентрации, следовательно, внутриклеточное содержание данного иона отражает работу ионтранспортирующих систем и в первую очередь Ca²⁺-ATФазы, расположенной на плазмолемме.

В опухолевых клетках линии Р19 при нормоксии и дополнительном добавлении в среду инкубирования NEM нами было зарегистрированно статистически значимое увеличение внутриклеточной концентрации ионов Ca²⁺ на 270,41 % (p<0,05), при внесении NAC – 2,42 % (p<0,05) или DTE – 25,26 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормальном напряжении кислорода (Таблица 13).

В условиях гипоксии добавление в инкубационную среду NEM приводило к статистически значимому увеличению концентрации ионов Ca²⁺ в цитоплазме опухолевых клеток линии P19 на 195,21 % (p<0,05) относительно показателя, полученного при гипоксии (Таблица 13). Воздействие NAC или DTE на клетки опухолевой линии P19 при сниженном напряжении кислорода сопровождалось небольшим, но достоверным снижением изучаемого параметра на 4,88 % (p<0,05) и 7,42 % (p<0,05), соответственно, относительно результата, полученнего при гипоксии (Таблица 13).

В опухолевых клетках линии P19 в условиях гипоксии и дополнительном добавлении NEM нами было зафиксировано статистически значимое увеличение содержания ионов Ca²⁺ на 4,10 % (p<0,05), NAC – 21,30 % (p<0,05), а при внесении DTE – статистически значимое снижение концентрации ионов Ca²⁺ на 3,46 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормоксии и действии соответствующего редокс-модулятора (Таблица 13).

Таким образом, поскольку среди всех групп, в которых опухолевые клетки линии P19 находились под воздействием гипоксии, внутриклеточная концентрация ионов Ca²⁺ была минимальной в группе с добавлением DTE или NAC, можно сделать предположение о том, что компоненты системы глутатиона, обеспечивающие защиту SH-групп в составе молекул Ca²⁺-ATФазы, могут влиять на активность фермента и модулировать функцию сигнальных каскадов.

При изучении рецептор-опосредованной реализации апоптотической гибели в условиях нормоксии нами было установлено статистически значимое увеличение процента опухолевых клеток линии P19, несущих на своей поверхности рецептор TNF RI: при дополнительном добавлении NEM на 650,00 % (p<0,05), DTE – 150,00 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормальном напряжении кислорода (Таблица 14). Добавление предшественника синтеза глутатиона (NAC) в условиях нормоксии не привело к статистически значимым изменениям уровня экспрессии TNF RI опухолевых клеток линии P19 относительно результатов, полученных при нормоксии (Таблица 14).

Таблица 14 – Содержание TNF RI- и Fas-положительных опухолевых клеток линии P19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Содержание TNF RI-	Содержание Fas-
			положительных клеток, %	положительных клеток, %
1	Нормоксия	5	0,8 (0,7-0,9)	0,9 (0,7-0,9)
2	Нормоксия+	5	6,0 (5,6-7,4)	21,9 (21,4-23,5)
	NEM		p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05
3	Нормоксия+	5	1,0 (0,9-1,0)	1,3 (1,2-1,3)
	NAC			p ₁₋₃ <0,05
4	Нормоксия+	5	2,0 (1,7-2,2)	1,4 (1,2-1,5)
	DTE		p ₁₋₄ <0,05	p ₁₋₄ <0,05
5	Гипоксия	5	1,4 (1,3-1,5)	1,0 (0,9-1,1)
6	Гипоксия+	5	4,1 (4,0-4,5)	15,5 (12,8-15,7)
	NEM		p ₅₋₆ <0,05	p ₅₋₆ <0,05
7	Гипоксия+	5	0,9 (0,8-1,0)	1,1 (1,0-1,2)
	NAC			
8	Гипоксия+	5	1,1 (1,0-1,2)	0,9 (0,8-1,2)
	DTE		$p_{4-8} < 0,05$	

Помимо этого, в условиях нормального напряжения кислорода в среде инкубации опухолевых клеток линии P19, нами было установлено статистически значимое увеличение процента Fas-позитивных клеток при дополнительном добавлении NEM на 2333,33 % (p<0,05), DTE – 55,56 % (p<0,05) или NAC – 44,44 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормоксии (Таблица 14).

В условиях гипоксии нами было зафиксировано статистически значимое увеличение числа TNF RI- и Fas-положительных опухолевых клеток линии P19 на 192,86 % (p<0,05) и 1450,00 % (p<0,05), соответственно, при дополнительном добавлении в среду инкубации NEM относительно результатов, полученных при гипоксии (Таблица 14).

Добавление NAC или DTE в среду инкубации опухолевых клеток линии P19 в условиях гипоксии сопровождалось сопоставимым уровнем экспрессии TNF RI и Fas-рецепторов по сравнению с показателями, полученными в условиях гипоксии без воздействия указанных редокс-модуляторов (Таблица 14).

Моделирование гипоксии в опухолевых клетках линии P19 и добавление DTE вызывало статистически значимое снижение уровня экспрессии TNF RI на 45,00 % (p<0,05) относительно показателя, полученного при нормоксии и действии DTE (Таблица 14).

Таким образом, значительное возрастание количества TNF RI и Fasположительных опухолевых клеток линии P19 при воздействии блокатора SHгрупп пептидов и белков (NEM) указывает на важную роль изменений редоксгомеостаза в реализации программированной гибели клеток по рецепторному пути в условиях моделирования гипоксии.

Активация апоптотической гибели опухолевых клеток линии P19 при редокс-модулировании в условиях нормоксии была сопряжена с изменением концентрации АФК. Так, добавление NEM в среду инкубации опухолевых клеток линии P19 при нормоксии приводило к статистически значимому снижению содержания АФК на 59,73 % (p<0,05), в то время как содержание гидроксильного радикала было статистически значимо увеличено на 772,95 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормоксии (Таблица 15). Основной причиной данного эффекта может являться вызываемое NEM изменение активности внутриклеточных эстераз, осуществляющих деацетилирование ДХФ-ДА. Согласно предположению ряда авторов, такие изменения могут вносить значительный вклад в интенсивность флуоресцентного сигнала [101].

Таблица 15 – Содержание активных форм кислорода и ОН-радикала в опухолевых клетках линии Р19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

No	Группа	n	Концентрация активных	Содержание ОН-
JAG	i pyilla		форм кислорода, у.е.	радикала, нмоль/мг белка
1	Нормоксия	5	10,33 (10,23-10,42)	3,66 (3,32-9,72)
2	Нормоксия	5	4,16 (3,64-4,80)	31,95 (20,26-35,83)
	+NEM		p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05
3	Нормоксия	5	10,08 (9,86-10,10)	10,30 (9,10-12,96)
	+NAC			
4	Нормоксия	5	8,25 (8,17-8,57)	16,33 (12,55-18,08)
	+DTE		p ₁₋₄ <0,05	p ₁₋₄ <0,05
5	Гипоксия	5	19,07 (18,96-19,29)	27,21 (23,56-29,93)
			p ₁₋₅ <0,05	p ₁₋₅ <0,05
6	Гипоксия+	5	6,39 (5,33-6,81)	29,94 (29,42-32,20)
	NEM		$p_{5-6} < 0,05; p_{2-6} < 0,05$	
7	Гипоксия+	5	17,94 (17,88-18,06)	31,53 (30,76-31,53)
	NAC		$p_{5-7} < 0,05; p_{3-7} < 0,05$	p ₃₋₇ <0,05
8	Гипоксия+	5	11,83 (11,61-12,11)	10,70 (8,93-11,32)
	DTE		$p_{5-8} < 0,05; p_{4-8} < 0,05$	p ₅₋₈ <0,05

Аналогичная динамика показателей была выявлена в опухолевых клетках линии P19 при нормоксии и дополнительном добавлении DTE – статистически
значимое снижение содержания АФК на 20,14 % (p<0,05) и увеличение концентрации гидроксильного радикала – 346,17 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормальном напряжении кислорода (Таблица 15).

Добавление NAC в среду инкубирования опухолевых клеток линии P19, находящихся в условиях нормального напряжения кислорода, не приводило к статистически значимому изменению концентрации AФK и гидроксильного радикала (p>0,05) относительно значений, полученных при нормоксии (Таблица 15).

Анализируя данные по влиянию редокс-модуляторов в условиях сниженного напряжения кислорода в инкубационной среде опухолевых клеток линии P19 на изменение внутриклеточного содержания AФK и гидроксильного радикала, нами было выявлено снижение изучамых параметров. Так, воздействие NEM сопровождалось статистически значимым снижением концентрации AФK на 66,49 % (p<0,05), DTE – 37,97 % (p<0,05), NAC – 5,93 % (p<0,05) по сравнению с данными, полученными при гипоксии (Таблица 15).

В опухолевых клетках линии Р19 в условиях гипоксии и дополнительном добавлении NEM нами было зафиксировано статистически значимое увеличение внутриклеточного содержания АФК на 53,61 % (p<0,05), NAC – 77,98 % (p<0,05), а DTE – 43,39 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормоксии и действии соответствующего редокс-модулятора (Таблица 15).

В условиях гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 статистически значимое снижение содержания гидроксильного радикала было установлено только при дополнительном добавлении в среду инкубации DTE на 60,68 % (p<0,05) относительно результата, зафиксированного при гипоксии (Таблица 15). Однако воздействие NEM или NAC не вызывало статистически значимого изменения изучаемого параметра относительно показателя, полученного в условиях гипоксии без воздействия указанных редокс-модуляторов (Таблица 15). Вероятнее всего, это может быть следствием уменьшения концентрации

73

кислорода и снижением функционирования ферментов цепи переноса электронов в митохондриях опухолевых клеток линии P19.

Моделирование гипоксии в опухолевых клетках линии P19 и добавление NAC вызывало статистически значимое увеличение содержания гидроксильного радикала на 206,12 % (p<0,05) по сравнению с показателем, полученном при нормоксии и действии NAC (Таблица 15).

эффекты ΑФК Биологические разнообразны, НО при оценке повреждающего воздействия на клетки особое внимание отводится наиболее реакционно-способному ИХ представителю – гидроксильному радикалу. Поскольку образование гидроксильного радикала зависит от присутствия ионов металлов с переменной валентностью, в частности, железа, причиной возрастания его содержания может служить изменение концентрации данных ионов. Таким образом, наши данные косвенно подтверждают предположения ряда авторов о возможности разработки новых подходов в управлении ОС в клетке основанном на формировании хелатных комплексов с ионами железа [106].

Повышение продукции АФК было сопряжено с увеличением внутриклеточной концентрации ионов Ca^{2+} , играющих важную роль в регуляции программированной гибели клеток. Сигнальные системы с участием ионов Ca^{2+} регулируют многие внутриклеточные процессы, в том числе, транскрипцию генов. В ответ на широкое разнообразие воздействий в большинстве типов клеток происходит увеличение ионов Ca^{2+} . При этом имеет значение не только увеличение содержания ионов Ca^{2+} , но и продолжительность таких изменений [53].

К механизмам АФК-индуцированной модификации ионтранспортирующих систем относятся окисление сульфгидрильных групп ионтранспортирующих белков, перекисное окисление липидов мембран, ингибирование регуляторных ферментов, связанных с мембранами, нарушение окислительного фосфорилирования и снижение содержания АТФ в клетке. Нарушения работы ион-транспортирующих механизмов приводят к дисбалансу ионного гомеостаза клеток, включая содержание ионов Ca^{2+} . По современным данным АФК могут индуцировать повышение концентрации свободных ионов Ca^{2+} в цитоплазме за счет его высвобождения из внутриклеточных депо и изменение функционирования транспортных систем, отвечающих в норме за его удаление. Дисбаланс содержания ионов Ca^{2+} , в свою очередь, вызывает изменение функции митохондрий, приводящее к активации апоптоза [178]. Таким образом, повышение внутриклеточной концентрации ионов Ca^{2+} можно рассматривать, как неотъемлемый признак патологических процессов, ассоциированных с формированием ОС и нарушением регуляции апоптоза.

Контроль над концентрацией АФК важен, поскольку вызываемые ими клеточные дисфункции вносят весомый вклад в развитие многих заболеваний. Важную роль в поддержании редокс-статуса клеток играет система глутатиона. В клетках данный трипептид является антиоксидантом, связывая ионы металлов с переменной валентностью, препятствуя протеканию реакции Фентона [205]. В настоящее время также показано, что компоненты системы глутатиона могут участвовать в регуляции процессов репликации и транскрипции ДНК. Избыток глутатиона может сказываться на активности факторов транскрипции, например NF-кB, препятствуя их связыванию с молекулой ДНК [103].

В условиях нормоксии в опухолевых клетках линии P19 внесение в среду инкубации блокатора тиоловых групп пептидов и белков (NEM) приводило к статистически значимому снижению концентрации общего глутатиона на 67,84 % (p<0,05), добавление восстановителя тиоловых групп пептидов и белков (DTE) сопровождалось статистически значимым увеличением изучаемого показателя на 58,29 % (p<0,05), дополнительное воздействие предшественника синтеза глутатиона (NAC) не вызывало значимых изменений содержания метаболита относительно значений, полученных при нормоксии (Таблица 16).

В условиях нормоксии ни один из исследуемых модуляторов редоксстатуса не вызывал статистически значимого изменения концентрации GSSG в опухолевых клетках линии P19 (p>0,05) по сравнению со значением содержания метаболита, полученном при нормальном напряжении кислорода (Таблица 16).

Таблица 16 – Содержание общего, восстановленного и окисленного глутатиона в опухолевых клетках линии Р19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Общий глутатион,	Восстановленный	Окисленный
			нмоль/мг белка	глутатион,	глутатион,
				нмоль/мг белка	нмоль/мг белка
1	Нормоксия	5	5,97 (5,80-6,31)	5,66 (5,55-5,91)	0,31 (0,30-0,41)
2	Нормоксия	5	1,92 (1,65-2,11)	1,33 (1,05-1,62)	0,61 (0,30-0,88)
	+NEM		p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05	
3	Нормоксия	5	6,84 (5,91-7,05)	6,40 (5,36-6,67)	0,44 (0,39-0,55)
	+NAC				
4	Нормоксия	5	9,45 (8,63-9,72)	9,07 (7,84-9,34)	0,38 (0,38-0,59)
	+DTE		p ₁₋₄ <0,05	p ₁₋₄ <0,05	
5	Гипоксия	5	4,86 (4,74-5,03)	4,47 (4,40-4,58)	0,43 (0,39-0,45)
			p ₁₋₅ <0,05	p ₁₋₅ <0,05	
6	Гипоксия+	5	1,99 (1,40-2,33)	1,30 (0,67-1,88)	0,69 (0,50-0,72)
	NEM		p ₅₋₆ <0,05	p ₅₋₆ <0,05	p ₅₋₆ <0,05
7	Гипоксия+	5	5,87 (5,63-6,08)	5,27 (3,76-5,74)	0,53 (0,36-1,79)
	NAC		p ₅₋₇ <0,05		
8	Гипоксия+	5	6,72 (6,63-6,83)	6,00 (5,97-6,32)	0,72 (0,34-0,81)
	DTE		$p_{5-8} < 0,05; p_{4-8} < 0,05$	$p_{5-8} < 0,05; p_{4-8} < 0,05$	

Оценка изменения концентрации восстановленного глутатиона в опухолевых клетках линии P19 при нормоксии показала, что добавление к культуре NEM приводило к статистически значимому снижению показателя на 76,50 % (p<0,05), а воздействие DTE сопровождалось значимым увеличением

показателя на 60,25 % (p<0,05) относительно концентрации, полученной при нормоксии (Таблица 16).

Интересно, что в условиях нормального содержания кислорода внесение в культуральную среду предшественника синтеза глутатиона (NAC), не приводило к статистическиму увеличению концентрации восстановленного глутатиона в опухолевых клетках линии P19 (p>0,05) по сравнению показателями, полученными в условиях нормоксии без воздействия указанного редоксмодулятора (Таблица 16). Можно предположить, что основной причиной этого является аллостерическая регуляция ферментов синтеза глутатиона конечным продуктом этого метаболического пути.

Добавление блокатора тиоловых групп пептидов и белков (NEM) в среду инкубирования приводило к статистически значимому снижению концентрации общего глутатиона в опухолевых клетках линии P19 при гипоксии на 59,05 % (p<0,05), а добавление предшественника синтеза глутатиона (NAC) или протектора тиоловых групп пептидов и белков (DTE) – к статистически значимому увеличению показателя на 20,78 % (p<0,05) и 38,27 % (p<0,05), соответственно, по сравнению с результатом, зафиксированным при гипоксии (Таблица 16).

Добавление DTE или NAC в среду инкубирования при моделировании гипоксии не приводило к статистически значимым изменениям содержания окисленного глутатиона в опухолевых клетках линии P19 (p>0,05) относительно значения, полученного в условиях гипоксии без воздействия указанных редоксмодуляторов (Таблица 16). Статистически значимое увеличение внутриклеточной концентрации GSSG на 60,47 % (p<0,05) в опухолевых клетках линии P19 в условиях сниженного напряжения кислорода было получено при добавлении в среду инкубации NEM относительно показателя, зафиксированного при гипоксии (Таблица 16). Следовательно, можно сделать заключение о значительном нарушении редокс-баланса в опухолевых клетках линии P19 и формировании выраженного OC. Дополнительное внесение NEM в среду инкубации опухолевых клеток линии P19 в условиях гипоксии вызывало статистически значимое снижение концентрации GSH на 70,91 % (p<0,05), а добавление DTE – статистически значимое увеличение показателя на 34,23 % (p<0,05) относительно значения, полученного при гипоксии (Таблица 16). Добавление в среду инкубации NAC в условиях сниженного напряжения кислорода не приводило к статистически значимому изменению содержания восстановленного глутатиона в опухолевых клетках линии P19 (p>0,05) относительно значения, полученного в условиях гипоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 16). Причиной снижения активности фермента синтеза глутатиона является аллостерическая регуляция скорости конечным продуктом метаболической цепи.

Моделирование гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 и добавление DTE вызывало статистически значимое снижение содержания общего и восстановленного глутатиона на 28,89 % (p<0,05) и 33,85 % (p<0,05) по сравнению с показателем, полученном при нормоксии и действии DTE, соответственно (Таблица 16).

Важным показателем, отражающим редокс-статус в клетке является величина соотношения содержания восстановленной и окисленной форм глутатиона (GSH/GSSG). При нормоксии в опухолевых клетках линии P19 в условиях дополнительного добавления в среду инкубации NEM было зафиксировано статистически значимое снижение величины отношения GSH/GSSG на 88,94 % (p<0,05) относительно показателя, полученного при нормальном напряжении кислорода (Таблица 17).

В условиях нормоксии добавление в среду для культивирования опухолевых клеток линии P19 NAC или DTE характеризовалось сопоставимыми значениями величины соотношения восстановленной и окисленной фракций глутатиона по сравнению с показателями, полученными при нормальном напряжении кислорода (p>0,05) (Таблица 17). По-видимому, изменения редоксстатуса, возникающие в опухолевых клетках линии P19 под воздействием данных

78

соединений могут определенным образом компенсироваться за счет работы внутриклеточных систем, вовлеченных в редокс-регуляцию.

Таблица 17 – Величина соотношения восстановленной формы глутатиона к окисленной и содержание SH-групп белков в опухолевых клетках линии P19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Величина соотношения	Содержание SH-групп
			GSH/GSSG	белков, нмоль/мг белка
1	Нормоксия	5	18,44 (13,15-20,29)	19,23 (18,94-21,57)
2	Нормоксия	5	2,04 (1,69-5,36)	9,29 (8,30-9,41)
	+NEM		p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05
3	Нормоксия	5	14,49 (9,68-17,29)	13,16 (12,38-14,70)
	+NAC			p ₁₋₃ <0,05
4	Нормоксия	5	23,71 (12,91-24,68)	11,45 (10,27-12,16)
	+DTE			$p_{1-4} < 0,05$
5	Гипоксия	5	10,19 (9,88-11,35)	8,76 (7,83-10,55)
			p ₁₋₅ <0,05	p ₁₋₅ <0,05
6	Гипоксия+	5	1,89 (0,93-4,22)	9,62 (9,40-10,28)
	NEM		p ₅₋₆ <0,05	
7	Гипоксия+	5	12,47 (2,10-14,73)	11,60 (11,58-12,62)
	NAC			p ₅₋₇ <0,05
8	Гипоксия+	5	8,37 (7,93-17,27)	12,98 (12,75-13,36)
	DTE			p ₅₋₈ <0,05

В опухолевых клетках линии P19 в условиях гипоксии под воздействием NEM зафиксировано статистически значимое снижение величины соотношения GSH/GSSG на 81,45 % (p<0,05) относительно показателя, полученого при гипоксии (Таблица 17). Вероятно, что выраженные отклонения значений данной величины соотношения, связанные, с одной стороны, со снижением содержания

GSH, а с другой, с повышением концентрации GSSG в опухолевых клетках линии P19, могут быть сопряжены с гибелью клеток по типу некроза.

Добавление в среду инкубации опухолевых клеток линии P19 NAC или DTE при гипоксии не изменяло величину соотношения восстановленной и окисленной фракций глутатиона (p>0,05) по сравнению со значением, полученным в условиях гипоксии без воздействия указанных редокс-модуляторов (Таблица 17). По-видимому, изменения редокс-статуса, возникающие в опухолевых клетках линии P19 под воздействием данных соединений носят кратковременный характер и могут определенным образом компенсироваться за счет работы внутриклеточных систем, вовлеченных в редокс-регуляцию.

Важную роль в поддержании внутриклеточного редокс-баланса играют свободные тиоловые группы молекул белков и пептидов. В условиях нормоксии в опухолевых клетках линии Р19 при добавлении в среду культивирования NEM отмечалось статистически значимое снижение концентрации свободных SH-групп белков на 51,69 % (p<0,05), DTE – 40,46 % (p<0,05), a NAC – 31,57 % (p<0,05) по сравнению с показателем, полученном при нормоксии (Таблица 17).

Интересно, что при культивировании клеток опухолевой линии P19 в условиях гипоксии с внесением NEM были получены сопоставимые значения концентрации тиоловых групп белков (p>0,05) относительно показателя, полученного в условиях гипоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 17). Однако, воздействие как NAC, так и DTE при гипоксии приводило к статистически значимому увеличению концентрации восстановленных SH-групп белков в опухолевых клетках линии P19 на 32,42 % (p<0,05) и 48,17 % (p<0,05), соответственно, по сравнению с результатом, полученном при гипоксии (Таблица 17).

При определении активности глутатионредуктазы и глутатионпероксидазы в опухолевых клетках линии P19 в условиях нормоксии и модуляции редоксстатуса нами было установлено, что добавление NEM в среду инкубации вызывало статистически значимое уменьшение активности глутатионредуктазы на 54,06 % (p<0,05) на фоне увеличения активности глутатионпероксидазы на 78,36 % (p<0,05) по сравнению со значениями, полученными при нормальном напряжении кислорода (Таблица 18).

Таблица 18 – Активность глутатионредуктазы и глутатионпероксидазы в опухолевых клетках линии Р19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Активность	Активность
			глутатионредуктазы,	глутатионпероксидазы,
			мкмоль/мин•мг белка	мкмоль/мин•мг белка
1	Нормоксия	5	3,57 (3,33-3,90)	1,34 (1,25-1,40)
2	Нормоксия	5	1,64 (1,60-1,79)	2,39 (2,38-2,44)
	+NEM		p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05
3	Нормоксия	5	4,20 (3,79-4,78)	1,34 (1,31-1,35)
	+NAC			
4	Нормоксия	5	3,39 (2,98-3,57)	2,01 (1,85-2,03)
	+DTE			p ₁₋₄ <0,05
5	Гипоксия	5	6,08 (5,62-10,20)	1,01 (0,95-1,03)
			p ₁₋₅ <0,05	p ₁₋₅ <0,05
6	Гипоксия+	5	1,86 (1,75-2,08)	0,92 (0,91-0,93)
	NEM		p ₅₋₆ <0,05	p ₂₋₆ <0,05
7	Гипоксия+	5	3,59 (3,46-5,00)	0,86 (0,81-0,91)
	NAC		p ₅₋₇ <0,05	p ₅₋₇ <0,05; p ₃₋₇ <0,05
8	Гипоксия+	5	5,38 (4,91-5,55)	1,82 (1,82-2,00)
	DTE		$p_{5-8} < 0,05; p_{4-8} < 0,05$	p ₅₋₈ <0,05

Воздействие DTE в условиях нормоксии в опухолевых клетках линии P19 сопровождалось статистически значимым увеличением активности глутатионпероксидазы на 50,00 % (p<0,05) на фоне сопоставимой активности глутатионредуктазы относительно показателей, полученных при нормоксии

(Таблица 18). По-видимому, такое изменение может быть объяснено регуляцией активности глутатионпероксидазы за счет изменения доступности субстрата (GSH) под воздействием DTE.

N-ацетилцистеин в условиях нормоксии в опухолевых клетках линии P19 не вызывал статистически значимых изменений активности глутатионпероксидазы и глутатионредуктазы по сравнению с показателями, полученными в условиях нормоксии без воздействия указанного редоксмодулятора (Таблица 18).

Изменение состояния системы глутатиона в опухолевых клетках линии P19 при гипоксии было сопряжено с изменением активности глутатионзависимых ферментов. Дополнительное внесение NEM в среду инкубации опухолевых клеток линии P19 в условиях гипоксии приводило к статистически значимому снижению активности глутатионредуктазы на 69,41 % (p<0,05) на фоне сопоставимого значения активности глутатионпероксидазы относительно результатов, полученных при гипоксии (Таблица 18).

Дополнительное внесение NAC в среду инкубации опухолевых клеток линии Р19 в условиях гипоксии сопровождалось статистически значимым снижением активности как глутатионредуктазы на 40,95 % (p<0,05), так и активности глутатионпероксидазы на 14,85 % (p<0,05) относительно значений, полученных при гипоксии (Таблица 18). Воздействие DTE на активность изучаемых ферментов в опухолевых клетках линии Р19 при моделировании гипоксии было разнонаправленным. Так, активность глутатионредуктазы была 11,51 % (p<0,05), статистически значимо ниже на a активность глутатионпероксидазы выше на 80,20 % (p<0,05) по сравнению с результатами, зафиксированными при гипоксии (Таблица 18).

В опухолевых клетках линии P19 в условиях гипоксии и дополнительном добавлении DTE нами было зафиксировано статистически значимое увеличение активности глутатионредуктазы на 58,70 % (p<0,05), а при внесении NEM значимое снижение активности глутатионпероксидазы на 61,51 % (p<0,05), NAC –

на 35,82 % (p<0,05) относительно значения, полученного при нормоксии и действии соответствующего редокс-модулятора, соответственно (Таблица 18).

Глутатионилирование и карбонилирование белков имеют важное значение в изменении функциональных свойств ключевых протеинов опухолевых клеток. Белково-связанный глутатион – показатель, который отражает содержание подвергнутых этой окислительной модификации. При изучении белков, обратимой и необратимой окислительной модификации белков в опухолевых клетках линии Р19 нами было установлено, что в условиях нормоксии и дополнительном внесении В среду инкубирования NEM происходило статистически значимое увеличение содержания белково-связанного глутатиона на 308,33 % (p<0,05) и карбонильных производных белков на 132,48 % (p<0,05) по сравнению с результатами, полученными при нормоксии (Таблица 19). Однако, добавление DTE или NAC в среду инкубирования опухолевых клеток линии P19 не сопровождалось статистически значимым изменением изучаемых параметров относительно значений, полученных в условиях нормоксии без воздействия указанных редокс-модуляторов (Таблица 19).

Добавление NAC или DTE в среду инкубирования клеток опухолевой линии P19 при гипоксии приводило к статистически значимому снижению концентрации белково-связанного глутатиона на 15,38 % (p<0,05) и 28,85 % (p<0,05), соответственно, по сравнению с результатом, зафиксированными при гипоксии (Таблица 19). Воздействие NEM не вызывало статистически значимого изменения изучаемого параметра в опухолевых клетках линии P19 в условиях моделирования гипоксии относительно показателя, полученного при гипоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 19).

При гипоксии и воздействии блокатора тиоловых групп пептидов и белков (NEM) на опухолевые клетки линии P19 содержание карбонильных производных белков, отражающее уровень необратимой окислительной модификации белковых молекул, статистически значимо повышалось на 41,00 % (p<0,05) относительно значения, установленного при гипоксии (Таблица 19).

Таблица 19 – Содержание белково-связанного глутатиона и карбонильных производных белков в опухолевых клетках линии Р19, культивированных в условиях нормоксии, гипоксии и дополнительном добавлении NEM или NAC, или DTE, Me (Q₁-Q₃)

N⁰	Группа	n	Содержание карбонильных	Содержание белково-
			производных белков,	связанного глутатиона,
			нмоль/мг белка	нмоль/мг белка
1	Нормоксия	5	4,68 (4,63-4,73)	0,60 (0,58-0,74)
2	Нормоксия	5	10,88 (10,68-12,49)	2,45 (2,36-2,87)
	+NEM		p ₁₋₂ <0,05	p ₁₋₂ <0,05
3	Нормоксия	5	5,50 (5,14-6,50)	0,76 (0,72-0,78)
	+NAC			
4	Нормоксия	5	4,59 (4,44-4,65)	0,78 (0,67-0,83)
	+DTE			
5	Гипоксия	5	10,17 (8,92-10,39)	2,08 (1,95-2,19)
			p ₁₋₅ <0,05	p ₁₋₅ <0,05
6	Гипоксия+	5	14,34 (14,27-17,63)	2,96 (2,08-3,26)
	NEM		$p_{5-6} < 0,05; p_{2-6} < 0,05$	
7	Гипоксия+	5	3,08 (2,93-4,21)	1,76 (1,59-1,91)
	NAC		p ₅₋₇ <0,05	$p_{5-7} < 0,05; p_{3-7} < 0,05$
8	Гипоксия+	5	7,54 (6,64-8,32)	1,48 (1,43-1,51)
	DTE		p ₄₋₈ <0,05	$p_{5-8} < 0,05; p_{4-8} < 0,05$

Дополнительное добавление NAC в инкубационную среду опухолевых клеток линии P19 при гипоксии приводило к статистически значимому снижению концентрации карбонильных производных белков на 69,71 % (p<0,05) по сравнению с результатом, полученном при гипоксии (Таблица 19). Воздействие DTE, обладающего способностью восстанавливать сульфгидрильные группы (в том числе входящие в состав смешанных дисульфидов белок-S-S-глутатион), не

приводило к статистически значимому изменению изучаемого параметра относительно показателя, полученного в условиях гипоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 19). На первый взгляд такой эффект кажется противоречивым, но принимая во внимание способность восстановленных (под воздействием DTE) SH-групп белков необратимо окисляться это вполне объяснимо [141].

Моделирование гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 и добавление NEM вызывало статистически значимое увеличение концентрации карбонильных производных белков на 31,80 % (p<0,05), DTE – 64,27 % (p<0,05), а также содержания белково-связанного глутатиона при внесении NAC на 131,58 % (p<0,05), DTE – 89,74 % (p<0,05) относительно значений, полученных при нормоксии и действии соответствующего редокс-модулятора, соответственно (Таблица 19).

образом, в Таким кислорода условиях нормального напряжения воздействие блокатора SH-групп пептидов и белков (NEM) сопровождалось максимальным эффектом активации программированной гибели опухолевых клеток линии Р19, как по рецепторному, так и по митохондриальному пути. Помимо этого при дополнительном добавлении NEM в среду инкубации в опухолевых клетках линии Р19 формировался наиболее выраженный ОС, сопровождающийся изменением состояния системы глутатиона и накоплением окислительно модифицированных белков. Однако, в условиях нормоксии воздействие протектора SH-групп пептидов и белков (DTE) и предшественника синтеза глутатиона (NAC) на опухолевые клетки линии P19 не давало таких эффектов.

В условиях сниженного напряжения кислорода воздействие блокатора SHгрупп пептидов и белков (NEM) на опухолевые клетки линии P19 сопровождалось дисбалансом в системе глутатиона, накоплением карбонильных производных белков на фоне активации программированной гибели, как по рецепторному, так и по митохондриальному пути. Воздействие DTE или NAC при гипоксии на опухолевые клетки линии P19 приводило к снижению окислительной модификации белков, что не отражалось на реализации апоптотической программы гибели в этих клетках.

Глава 4. Обсуждение результатов

4.1 Регуляция и реализация апоптоза, изменение состояния системы глутатиона и окислительной модификации белков в опухолевых клетках линии P19 в условиях нормоксии и гипоксии

В настоящее время актуальной проблемой медико-биологической науки является идентификация молекулярных механизмов таргетного управления программированной гибелью клеток. Нарушение регуляции апоптоза показано при многих патологических процессах в клетках, в том числе при опухолевом росте [33, 73, 120, 164]. Известно, что опухолевый рост, сопровождается гипоксией, наработкой АФК, нарушением редокс-баланса клетки с последующим развитием ОС [16, 153, 155, 163, 167]. Одним из отличий опухолевых клеток от нормальных является более высокий базовый уровень ОС [19, 95, 138, 159, 254]. С другой стороны, высокая концентрация АФК может быть токсична для опухолевых клеток. В настоящий момент накоплено немало доказательств того, что АФК (в частности, О2, H2O2) являются вторичными мессенджерами внутриклеточных сигнальных каскадов, индуцирующих и поддерживающих злокачественный фенотип опухолевых клеток [67, 70, 95, 96, 159]. Для контроля содержания АФК в клетке предусмотрена система антиоксидантной защиты, направленная на поддержание редокс-гомеостаза [21]. При его нарушении активируются процессы окисления основных биомакромолекул в клетке (липидов, белков, нуклеиновых кислот) [3, 221, 235]. Одним из основных компонентов поддержания редокс-статуса клеток является система глутатиона. Глутатион выступает основным акцептором АФК, а также коферментом ряда ферментов антиоксидантной и детоксикационной систем [17, 277]. Соотношение концентраций GSH и GSSG в клетке определяет её редокс-статус. Необходимо отметить, что SH-содержащие молекулы рассматриваются в качестве сенсоров редокс-сигнальных путей передачи внутриклеточного сигнала [39, 41, 151].

ΑФК Высокая скорость взаимодействия сенсорных молекул с обеспечивается наличием в структуре молекул групп, которые способны прямо реагировать с окисляющим агентом. В белках эту роль в редокс-сигнализации выполняют цистеиновые остатки (Cys-SH). При взаимодействии с АФК последние могут подвергаться окислению в цистеинсульфеновую (Cys-SOH), цистеинсульфиновую (Cys-SO₂H) и цистеинсульфоновую (Cys-SO₃H) кислоты, тем самым выполняя важную роль в клеточной сигнализации путем изменения конформации и активности белков [5, 129, 141]. Кроме этого, редокс-статус тиоловых групп цистеина в составе молекул белков играет важную роль в их фолдинге и рефолдинге, а также в процессе обратимой окислительной модификации – глутатионилировании.

Современная концепция устойчивости опухолевых клеток к программированной гибели базируется на их способности успешно существовать в условиях ОС и низкого напряжения кислорода в клетке. Использованная модель гипоксии в нашей работе позволяла создать условия повышенной продукции АФК в опухолевых клетках линии P19.

В проведенном нами исследовании было установлено статистически значимое возрастание числа аннексин-положительных клеток на фоне увеличения содержания АФК (H₂O₂) и гидроксильного радикала в опухолевых клетках линии Р19, инкубированных в условиях гипоксии, по сравнению с результатами, полученными при нормоксии (Таблица 3, 6, 12, 15). Также в условиях гипоксии был зафиксирован расход компонентов системы глутатиона (статистически значимое уменьшение концентрации общего глутатиона за счет восстановленной формы тиола) и свободных SH-групп белков, что приводило к снижению редоксстатуса опухолевых клеток линии Р19 (Таблица 7, 8, 16, 17). Для оценки вклада гипоксии в регуляцию рецепторного пути апоптоза опухолевых клеток линии Р19 нами проводилось определение количества TNF RI- и Fas-положительных клеток. проведенного исследования было установлено B результате отсутствие статистически значимых изменений в количестве клеток, несущих на своей

мембране рецепторы клеточной гибели, при моделировании гипоксии по сравнению с нормоксией (Таблица 5, 14).

Одним из ранних маркеров запуска апоптоза по митохондриальному пути опухолевых клеток линии P19, инкубированных в условиях гипоксии, является статистически значимое увеличение числа клеток со сниженным митохондриальным потенциалом и содержания внутриклеточной концентрации ионов Ca²⁺ относительно результатов, полученных при нормоксии (Таблица 4, 13).

Таким образом, наши исследования, подтверждаемые данными других авторов, свидетельствуют о ведущем значении митохондриального пути запуска апоптоза при гипоксии. Так, М. Weinmann с соавторами (2004), используя клетки опухолевой линии Jurkat с определенными дефектами внешнего либо внутреннего сигнальных путей запуска апоптоза, изучали вклад обоих механизмов в реализацию программы клеточной гибели в условиях гипоксии [165]. В частности, в их работе было показано, что на запуск апоптоза при гипоксии не влияет активность каспазы 8 или FADD (Fas-associated DD-protein – адаптер Fas-ассоциированного домена смерти), в то же время сверхэкспрессия Bcl-2 или экспрессия прокаспазы 9 делали клетки устойчивыми к апоптозу, вызванному гипоксией. По мнению авторов, данные результаты свидетельствовали о ведущей роли митохондриального пути запуска апоптоза при гипоксии [165].

Основным способом поддержания уровня ионов Ca²⁺ в цитоплазме является транспорт последнего из клетки против градиента концентрации. Важная роль в данном процессе принадлежит Ca²⁺-ATФазе, расположенной на плазмолемме (PMCA). На активность РМСА, кроме Ca²⁺/кальмодулина, оказывают влияние некоторые протеазы, в частности кальпаины.

Несмотря на существование большого разнообразия механизмов, принимающих участие во внутриклеточной регуляции и поддержании гомеостаза ионов Ca²⁺, вклад РМСА большинством исследователей признается решающим, по крайней мере, в поддержании постоянно низких значений показателя

89

концентрации ионов Ca²⁺ в долгосрочной перспективе. F. Benetti и соавторами было продемонстрировано, что даже при ингибировании всех других механизмов, вовлеченных в поддержание низкой концентрации ионов Ca²⁺ в цитоплазме, активности РМСА было в большинстве случаев достаточно для плавного преодоления скачков уровня данного иона в клетках [124].

В настоящее время существуют доказательства, указывающие на то, что АФК принимают участие в регуляции работы РМСА (как напрямую, так и через взаимодействие с кальмодулином) [47]. Функция белков-переносчиков ионов Ca²⁺ контролируется внутриклеточным редокс-статусом. Установлено, что RyR и IP3R являются редокс-чувствительными рецепторами, причем их окислительная модификация способствует открытию каналов и выходу ионов Ca²⁺ в цитоплазму. В основе модуляции рианодиновых рецепторов лежит окисление тиоловых групп, глутатионилирование и нитрозилирование. Наряду с этим установлено что, работа SERCA инактивируется путем нитрозилирования остатков цистеина и окисления сульфгидрильных групп в составе сайта связывания АТФ, что способствует запуску апоптоза. С другой стороны, глутатионилирование активирует SERCA [83].

Таким образом, окислительная модификация ион-транспортирующих комплексов приводит к изменению активности ферментов и содержанию вторичных мессенджеров в клетке и, в первую очередь, ионов Ca²⁺. Установлена прямая зависимость между нарушением гомеостаза кальция, ИОНОВ деполяризацией внутренней митохондриальной мембраны и запуском апоптоза клеток [82]. Приведенные данные показывают, что накопление АФК может приводить к повышению концентрации ионов Ca²⁺ в цитоплазме клеток за счет ухудшения работы систем, обеспечивающих в норме низкий уровень данного иона. Таким образом, повышение содержания ионов Ca²⁺ можно рассматривать как характерный признак патологических процессов, ассоциированных с формированием ОС.

Важно отметить, что при инкубировании опухолевых клеток линии P19 в условиях гипоксии происходила активация окислительной модификации белков, что выражалось в статистически значимом увеличении содержания белковосвязанного глутатиона и карбонильных производных белков по сравнению с результатами, полученными при нормоксии (Таблица 10, 19).

В проведенном исследовании на клетках опухолевой линии Р19 в условиях гипоксии нами установлена взаимосвязь между повышением окислительномодифицированных белков и вступлением клеток в апоптоз. Так, была получена статистически значимая сильная положительная корреляция между количеством аннексин-позитивных клеток и концентрацией белково-связанного глутатиона (r=+0,853; p<0,05). Кроме того, прослеживалась статистически значимая сильная отрицательная корреляция между количеством Fas- и TNF RI-положительных клеток и внутриклеточной концентрацией ионов Ca^{2+} (r=-0,862; p<0,05) и (r=-0.922;p<0,05), соответственно. Статистически значимая сильная отрицательная корреляция установлена между содержанием GSSG и количеством аннексин-позитивных клеток (r=-0,903; p<0,05), а также между содержанием GSSG и белково-связанным глутатионом (r=-0,867; p<0,05).

Исходя из полученных результатов, можно сделать вывод об активации апоптотической гибели опухолевых клеток линии P19 в условиях гипоксии преимущественно по митохондриальному пути, сопряженному с накоплением окислительно-модифицированных белков.

Ключевая роль в активации апоптоза при гипоксии принадлежит транскрипционному фактору p53, при этом молекулярные механизмы программированной гибели клеток включают выход цитохрома с, активацию Apaf-1 и каскада каспаз. К белкам-регуляторам апоптоза, обладающим высокой чувствительностью к изменению внутриклеточного редокс-статуса, относят белки семейства Bcl-2. Так, проапоптотический белок Bax, активируется за счет образования дисульфидных связей при гомодимеризации молекулы [180].

Исследования метаболизма опухолевых клеток, проведенные Отто Варбургом более 85 лет назад, показали, что малигнизированные клетки характеризуются двух-трех кратным повышением скорости гликолиза по сравнению с нормальными клетками И снижением окислительного фосфорилирования. Таким образом, опухолевая трансформация сопровождается дисфункцией митохондрий, поскольку опухолевые клетки демонстрируют увеличение величины соотношения гликолиз/дыхание (эффект Варбурга) [9, 12, 56, 149, 273]. Кроме этого было показано, что эмбриональная изоформа пируваткиназы присутствует исключительно в опухолевых клетках и это одна из основных причин сдвига клеточного метаболизма в сторону гликолиза (даже в аэробных условиях), способствующего опухолевой прогрессии. В результате гликолиз становится основным метаболическим путем необходимым для энергетического обеспечения жизнедеятельности опухолевой клетки. B настоящее время активно обсуждается зависимость гибели опухолевых клеток от изменения pH и концентрации глюкозы [7, 56, 162]. Однако, исследование Y. Pan и соавторов указывает, что активация апоптоза при гипоксии не зависит от сопутствующего ацидоза и снижения концентрации глюкозы [189].

регулятором внутриклеточного Основным редокс-статуса является Благодаря строению пептилной L-ү-глутамил-Lглутатион. связи цистеинилглицин устойчив к действию большинства пептидаз. Основная часть глутатиона в клетке находится в восстановленной форме. Важно отметить, что GSH может напрямую обезвреживать супероксидный анион-радикал И гидроксильный радикал, а также уменьшать концентрацию пероксида водорода, однако последняя реакция зависит от активности глутатионпероксидазы [21]. Кроме того, глутатион поддерживает сульфгидрильные группы белков в восстановленном состоянии. Окисленная форма глутатиона состоит из двух молекул трипептида, соединенных дисульфидной связью. Величину соотношения GSH/GSSG в клетках эффективно поддерживает фермент глутатионредуктаза. Активность фермента зависит OT концентрации НАДФН•Н⁺. Величина

92

соотношения восстановленной формы глутатиона к окисленной определяет редокс-статус клетки, который регулирует редокс-чувствительных сигнальных каскадов [10, 42, 100, 128, 129].

Формирование ОС в значительной степени зависит от внутриклеточной активности глутатионпероксидазы и глутатионредуктазы. Результаты наших исследований подтверждают предположение, что данные ферменты играют важную роль в редокс-регуляции клеточных сигнальных каскадов в условиях P19. линии Изучение гипоксии В опухолевых клетках активности глутатионзависимых ферментов при гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 выявило разную направленность в их работе. Так, при гипоксии активность глутатионредуктазы статистически значимо повышалась, a активность глутатионпероксидазы статистически значимо понижалась относительно результатов, полученных при нормоксии в опухолевых клетках линии Р19 18). особенность (Таблица 9, Вероятнее всего установленная работы глутатиопероксидазы обусловлена чувствительностью к продуктам ОС в условиях гипоксии, которые могли вызывать окислительную модификацию структуры белка. В свою очередь, повышение активности глутатионредуктазы могло быть вызвано увеличением содержания GSSG – субстрата реакции, но стоит отметить, что мощность фермента была не достаточной для поддержания концентрации GSH в условиях гипоксии относительно результатов, полученных в опухолевых клетках линии Р19 при нормоксии (Таблица 7, 16). Установленная нами статистически значимая сильная положительная корреляция между активностью глутатионредуктазы и содержанием белково-связанного глутатиона (r=+0,891; p<0,05) доказывает непосредственное участие системы глутатиона в регуляции содержания окислительно-модифицированных белков в опухолевых клетках линии Р19 в условиях гипоксии.

На клеточных линиях U937 и HepG2 была продемонстрирована важная взаимосвязь между GSH и антиапоптотическим фактором Bcl-2 – снижение содержания GSH в клетках со сверхэкспрессией *BCL-2* возвращало им

93

чувствительность к апоптозу. Помимо этого высокая концентрация Bcl-2 вызывает перемещение глутатиона в ядро, что, предположительно, связано еще и с ингибированием активности каспаз. Также доказано, что каспаза 3 способна гидролитически разрушать каталитическую субъединицу γ-глутамилцистеинсинтетазы, следовательно способствовать снижению синтеза GSH. Таким образом, инактивация ключевого фермента синтеза глутатиона и выход трипепида из клеток могут являться важной последовательностью событий при запуске апоптоза [17].

На начальном этапе апоптоза нарушение редокс-гомеостаза клеток сопряжено со снижением концентрации GSH, что приводит к формированию OC. В результате окисления или глутатионилирования цистеиновых остатков изменяется активность протеаз, участвующих в апоптозе. Так было показано, что уменьшение потерь GSH сопровождается снижением доли клеток, вступивших в апоптоз [220].

Реакции с участием сульфгидрильных групп белков играют важную роль в жизнедеятельности клеток в норме и в условиях ОС, вовлекаясь в процессы окислителей, антиоксидантной защиты против свободных радикалов И электрофилов. При ОС модуляция тиол-дисульфидного статуса остатков цистеина в составе ферментов, рецепторов, транспортных белков и факторов транскрипции является важным механизмом сигнальной трансдукции, ассоциированной с опухолевой прогрессией. Основным типом модификации SH-групп остатков цистеина является обратимое формирование смешанных дисульфидов белков с глутатионом – небелковым тиолом в клетках. Глутатионилирование белков повышается при выраженном ОС, так как при увеличении концентрации АФК восстановленная форма глутатиона превращается в окисленную – более реакционно-способную к образованию дисульфидного взаимодействия с белками. Необходимо отметить, что процесс обратимой окислительной модификации – глутатионилирования, для белка может означать как увеличение функциональной способности, так и ее снижение. Во многих работах была показана ингибиторная

роль глутатионилирования для таких белков, как глицеральдегид-3фосфатдегидрогеназа, фосфофруктокиназа, ядерный фактор 1, NF-кB, ІкВ киназа, протеинтирозинфосфатаза 1В, карбоангидраза III, актин, протеинкиназа Сα, креатинкиназа, тирозингидроксилаза, протеинфосфатаза 2А, протеинкиназа А, митохондриальный комплекс I дыхательной цепи [72, 122, 170]. В то же время, существует множество доказательств того, что глутатионилирование означает активацию белков, например, для фермента глутатион-S-трансферазы, фосфатазы карбоангидразы III, протеазы HIV-1 (human immunodeficiency virus 1 – вирус иммунодефицита человека 1), металлопротеиназы, hRas (GTP-ase HRas), SERCA и митохондриального комплекса II. Несмотря на то, что данный список далеко не полный, он отражает широту разнообразия белков, активность которых может быть модулирована (как в сторону повышения, так и в сторону понижения) через глутатионилирование [127, 147, 207]. При этом глутатионилирование может белок-белковых затрагивать активные центры ферментов ИЛИ участки взаимодействий. Например, В настоящее время показано, что протеинтирозинфосфатаза 1В (регулирует фосфорилирование ПО остаткам тирозина и участвует в опухолевой прогрессии) подвергается обратимому окислению тиоловых групп и инактивации фермента (исследование проведено на двух типах опухолевых клеток: HepG2 и A431) [170].

В результате чрезмерной продукции АФК неизбежно происходит необратимая окислительная модификация белков, принимающих участие как в реализации, так и в регуляции апоптотической гибели опухолевых клеток. Карбонилирование белковых молекул при ОС в основном происходит при участии перексида водорода. Формирование карбонильных производных таких аминокислотных остатков, как лизин и аргинин, в частности, может приводить к тому, что заряженные аминокислоты превращаются в нейтральные. Установлено, что карбонилированные молекулы белков могут быть причиной вторичного повреждения других макромолекул клетки [4, 37, 192]. В проведенном исследовании показано, что опухолевые клетки линии Р19, инкубированные в условиях гипоксии, характеризовались активацией апоптоза на фоне увеличения содержания карбонильных производных белков.

Апоптоз в опухолевых клетках линии P19 в условиях гипоксии реализовывался по митохондриальному пути, что свидетельствует о существенном вкладе, при сниженном напряжении кислорода, функционирования митохондрий и ион-транспортирующих систем, отвечающих за внутриклеточный уровень ионов Ca²⁺. В свою очередь дисфункция митохондрий способствовала усилению ОС в изучаемых клетках в условиях гипоксии и активации окислительной модификации белков, в том числе протеинов, принимающих участие в реализации и регуляции апоптотической формы гибели.

4.2 Роль редокс-модуляторов в регуляции и реализации апоптоза опухолевых клеток линии Р19 при нормоксии и гипоксии

С целью выяснения молекулярных механизмов участия компонентов системы глутатиона и окислительной модификации белков в нарушении регуляции апоптоза, на следующем этапе диссертационного исследования нами было выполнено редокс-моделирование статуса опухолевых клеток линии Р19 с помощью внесения в среду инкубации блокатора SH-групп пептидов и белков – NEM в конечной концентрации 5 мМ, протектора SH-групп пептидов и белков – DTE в конечной концентрации 5 мМ и предшественника синтеза глутатиона – NAC в конечной концентрации 5 мМ. Редокс-модуляцию осуществляли как при нормальном напряжении кислорода, так и в условиях гипоксии. Для исследования предполагаемой прооксидантов антиоксидантов роли И В регуляции внутриклеточных сигнальных каскадов широко применяется ингибиторный анализ. Такой экспериментальный подход позволяет определить редоксзависимые молекулярные мишени реализации и регуляции апоптотической гибели опухолевых клеток линии Р19 в различных условиях напряжения

кислорода для разработки подходов таргетной терапии онкологических заболеваний.

Клеточный ответ в условиях нормоксии и гипоксии оценивали по изменению состояния системы глутатиона. Так, под воздействием NEM концентрация GSH снижалась и при нормоксии и при гипоксии, а под воздействием DTE, наоборот, увеличивалась. В силу иного механизма действия (в клетке выступает предшественником цистеина), NAC в меньшей степени влиял на концентрацию восстановленной формы трипептида (Рисунок 2, 3, 4; Таблица 16).



Рисунок 2 – Влияние N-этилмалеимида (блокатора SH-групп пептидов и белков) на рецепторный и митохондриальный пути программированной клеточной гибели, компоненты системы глутатиона, SH-группы белков, окислительную модификацию белков опухолевых клеток линии P19 в условиях нормоксии и гипоксии (по результатам собственных исследований).

Примечание – Здесь и на рисунках 3 и 4: – красным цветом отмечены эффекты при нормоксии, синим – при гипоксии; снижение показателя « , увеличение показателя « <---»



Рисунок 3 – Влияние 1,4-дитиоэритритола (протектора SH-групп пептидов и белков) на рецепторный и митохондриальный пути программированной клеточной гибели, компоненты системы глутатиона, SH-группы белков, окислительную модификацию белков опухолевых клеток линии P19 в условиях нормоксии и гипоксии (по результатам собственных исследований)



Рисунок 4 – Влияние N-ацетилцистеина (предшественника синтеза глутатиона) на рецепторный и митохондриальный пути программированной клеточной гибели, компоненты системы глутатиона, SH-группы белков, окислительную модификацию белков опухолевых клеток линии P19 в условиях нормоксии и гипоксии (по результатам собственных исследований)

Воздействие NEM в условиях нормоксии на опухолевые клетки линии P19 сопровождалось статистически значимым уменьшением продукции AФK (H_2O_2) и увеличением содержания гидроксильного радикала на фоне снижения величины соотношения восстановленного глутатиона к окисленному относительно данных, полученных при нормоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 15, 16, 17). Вероятнее всего, такое соотношение AФK обосновано преимущественным связыванием пероксида водорода со свободными SHгруппами белков, концентрация которых при воздействии NEM статистически значимо снижались относительно показателя при нормоксии без воздействия

99

указанного редокс-модулятора (Таблица 17). Также было зафиксировано статистически значимое снижение содержания общего глутатиона, преимущественно за счет фракции восстановленной формы пептида, что повлекло за собой значимое снижение величины соотношения восстановленного глутатиона к окисленному (Таблица 16, 17). На наш взгляд, снижение концентрации GSH, было связано с усиленным использованием В глутатионпероксидазной реакции и с низкой скоростью его регенерации в глутатионредуктазной реакции. Статистически значимое увеличение активности глутатионпероксидазы в опухолевых клетках линии Р19 при дополнительном добавлении в среду инкубации NEM в условиях нормального напряжения кислорода обеспечивало прирост окисленной формы глутатиона, что способствовало обратимой окислительной модификации белков глутатионилированию, о чем свидетельствовало увеличение содержания белковосвязанного глутатиона относительно значений при нормоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 16, 18, 19). Помимо этого, нами было установлено статистически значимое увеличение карбонильных производных белков в опухолевых клетках линии Р19 при воздействии NEM в условиях относительно показателя, зафиксированного нормоксии при нормальном напряжении кислорода без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 19). Таким образом, полученные данные свидетельствуют о формировании ОС в опухолевых клетках линии P19 при действии блокатора SH-групп пептидов и белков в условиях нормоксии, способствующего необратимой окислительной модификации белков – карбонилированию. Проведенный корреляционный анализ установил статистически значимую сильную положительную взаимосвязь между GSH/GSSG величиной соотношения И активностью глутатионредуктазы (r=+0.899; p<0.05), между содержанием GSSG и свободными SH-группами белков (r=+0,805; p<0,05), а также статистически значимую сильную отрицательную взаимосвязь между величиной соотношения GSH/GSSG и концентрацией гидроксильного радикала (r=-0,892; p<0,05), между содержанием GSSG и

100

карбонильных белков (r=-0,872; p<0,05) концентрацией производных В опухолевых клетках линии Р19 при воздействии NEM в условиях нормоксии. Зафиксированный дисбаланс системы глутатиона и активация как обратимой, так и необратимой окислительной модификации белков способствовали стимуляции рецепторного и митохондриального пути апоптоза в изучаемых клетках при нормоксии и добавлении в среду инкубации блокатора SH-групп пептидов и белков, что выражалось в статистически значимом увеличении числа аннексин-, Fas-, TNF RI-положительных и клеток со сниженным митохондриальным потенциалом на фоне значимого увеличения внутриклеточного содержания ионов Са²⁺ относительно показателей, полученных при нормоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 12, 13, 14). Полученные данные подтверждают предположение о том, что в редокс-регуляции рецепторного и митохондриального пути апоптоза участвуют сульфгидрильные группы молекул N-этилмалеимид, рецепторов клеточной смерти. являясь производным малеиновой кислоты, содержит имидную функциональную группу и представляет собой активированный алкен, способный реагировать с тиолами. Это соединение может предотвращать вызываемую VEGF пролиферацию эндотелиальных клеток, подавляя, таким образом, васкуляризацию опухоли [30]. Другим молекулярным механизмом его избирательного воздействия на опухолевые клетки является предотвращение активации экспрессии гена *АВСВ1*, продуктом которого является гликопротеин Р. Гликопротеин Р или белок множественной лекарственной устойчивости 1 (permeability glycoprotein, P-glycoprotein 1) является важным $AT\Phi$ зависимым мембранным насосом с широкой субстратной специфичностью, выкачивающим многие ксенобиотики из клетки [274]. Можно предположить, что в основе вызываемого NEM предотвращения активации экспрессии гена ABCB1 редокс-зависимые молекулярные механизмы [248]. Действительно, лежат экспрессия гена АВСВ1 регулируется при участии ряда факторов транскрипции, в том числе редокс-чувствительных, например, p53 и NF-кВ. Кроме того, было показано влияние МАРК-зависимых сигнальных путей на регуляцию экспрессии

гликопротеина Р [212]. Эффект NEM также опосредован ингибированием протеинкиназы C-α (protein kinases C-α, PKC-α) [242].

Воздействие DTE в условиях нормоксии на опухолевые клетки линии P19 сопровождалось статистически значимым снижением продукции АФК (H₂O₂) и увеличением содержания НО относительно результатов, полученных при нормоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 15). Содержание общего глутатиона в опухолевых клетках линии Р19 при нормальном напряжении кислорода и добавлении в среду инкубации DTE статистически значимо возрастало за счет GSH, что способствовало повышению активности глутатионпероксидазы относительно показателей, полученных при нормоксии без воздействия DTE (Таблица 16). Содержание свободных SH-групп белков при воздействии DTE статистически значимо снижалось по сравнению с показателем, полученном при нормоксии без добавления в среду инкубации указанного редоксмодулятора (Таблица 17). Следует отметить, что при воздействии протектора SHгрупп пептидов и белков статистически значимо увеличивалось количество клеток, несущих на своей поверхности TNF RI и Fas-рецепторы, а также число клеток со сниженным митохондриальным потенциалом на фоне увеличения внутриклеточного содержания ионов Ca²⁺ относительно данных, полученных в клетках, инкубированных при нормальном напряжении кислорода и без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 13, 14). Однако в аннексиновом тесте отмечалась только тенденция к повышению числа аннексинположительных клеток и их процент был сопоставимым со значением, полученном при нормоксии без воздействия DTE (Таблица 12). Выполненный корреляционный анализ позволил выдвинуть предположение о влиянии редоксстатуса системы глутатиона на презентацию TNF RI опухолевых клеток линии Р19 при воздействии DTE в условиях нормоксии посредством установленной статистически значимой сильной положительной взаимосвязи между количеством TNF RI-положительных клеток и активностью глутатионпероксидазы (r=+0,875; p<0,05).

В ответ на дополнительное внесение NAC в среду инкубирования опухолевых клеток линии Р19 нами было получено статистически значимое SH-групп белков, снижение содержания свободных сопровождающееся увеличением числа аннексин- и Fas-положительных клеток, а также клеток со потенциалом митохондриальным на фоне сниженным возрастания внутриклеточной концентрации ионов Ca²⁺ по сравнению с показателями, полученными в клетках при нормоксии без добавления в среду инкубации указанного редокс-модулятора (Таблица 12, 13, 14, 17). Предшественник синтеза глутатиона способен быстро проникать в клетку. Эта молекула преимущественно служит субстратом для эндогенных эстераз, высвобождающих L-цистеин, являющийся предшественником в синтезе глутатиона [103]. Кроме того, NAC может восстанавливать дисульфидные связи в молекулах белков [208].

В условиях гипоксии дополнительное добавление в среду инкубации опухолевых клеток линии P19 блокатора SH-групп пептидов и белков сопровождалось статистически значимым снижением содержания общего глутатиона преимущественно за счет восстановленной формы тиола, однако концентрация GSSG была выше относительно соответствующих значений, полученных в клетках, инкубированных при гипоксии без воздействия указанного редокс-модулятора (Таблица 16). При этом в условиях воздействия NEM в опухолевых клетках линии Р19 при сниженной концентрации кислорода увеличение содержания окисленной формы тиола способствовало статистически значимому снижению величины соотношения восстановленного глутатиона к окисленному относительно значения, полученного при гипоксии без добавления в среду инкубации NEM (Таблица 17). Причиной статистически значимого возрастания концентрации GSSG в опухолевых клетках линии P19 при изучаемом воздействии вероятнее всего была сниженная активность глутатионредуктазы относительно показателя, полученного в клетках, инкубированных при гипоксии и без указанного редокс-модулятора (Таблица 18). Кроме этого, необходимо отметить, что в этих условиях инкубации опухолевые клетки линии Р19

характеризовались статистически значимым снижением концентрации АФК (H_2O_2) и сопоставимым содержанием HO[•] относительно результатов, полученных в клетках, инкубированных при гипоксии без воздействия блокатора SH-групп пептидов и белков (Таблица 15). Установленный факт, вероятнее всего, является следствием усиленного расхода GSH на утилизацию АФК. Однако, в опухолевых клетках линии P19 в условиях гипоксии и при дополнительном воздействии NEM было зафиксировано статистически значимое увеличение содержания карбонильных производных белков относительно показателя, полученного в клетках, инкубированных при гипоксии без добавления указанного редоксмодулятора (Таблица 19). Статистически значимого изменения концентрации свободных SH-групп белков и белково-связанного глутатиона в опухолевых клетках линии Р19 при изучаемом воздействии в условиях гипоксии нами не установлено (Таблица 17, 19). Дисбаланс системы глутатиона и накопление карбонильных производных белков в опухолевых клетках линии P19, инкубированных в условиях гипоксии и дополнительного внесения NEM, сопровождались активацией как рецепторного, так и митохондриального пути Это выражалось В статистически увеличении апоптоза. значимом внутриклеточной концентрации ионов Ca²⁺, количества аннексин-, TNF RI-, Fasположительных опухолевых клеток линии Р19, а также клеток со сниженным митохондриальных потенциалом, инкубированных при гипоксии И дополнительном добавлении NEM, по сравнению с результатами, полученными при гипоксии без воздействия блокатора SH-групп пептидов и белков (Таблица 12, 13, 14). При проведении корреляционного анализа полученных результатов в опухолевых клетках линии Р19 в условиях гипоксии и действии NEM нами были установлены статистически значимая сильная положительная корреляция между содержанием GSSG и концентрацией свободных SH-групп белков (r=+0,882; p<0,05) И отрицательная взаимосвязь между количеством аннексинположительных клеток и содержанием свободных SH-групп белков (r=-0,853; p<0,05).

При дополнительном внесении DTE в среду инкубирования опухолевых клеток линии Р19 в условиях гипоксии нами было установлено статистически значимое увеличение концентрации общего глутатиона (за счет фракции восстановленной формы тиола) и свободных SH-групп белков на фоне снижения содержания белково-связанного глутатиона по сравнению с результатами, полученными при гипоксии без добавления указанного редокс-модулятора (Таблица 16, 17, 19). В работе глутатион-зависимых ферментов наблюдался дисбаланс: активность глутатионредуктазы статистически значимо снижалась, а наоборот, активность глутатионпероксидазы, увеличивалась относительно значений, полученных в клетках, инкубированных при гипоксии без воздействия протектора SH-групп пептидов и белков (Таблица 18). Разнонаправленное изменение свободных SH-групп белков содержания И активности глутатионредуктазы при указанных условиях инкубирования опухолевых клеток линии Р19 было отражено в виде статистически значимой сильной отрицательной корреляции между этим показателями (r=-0,891; p<0,05). Дополнительное внесение в среду инкубации DTE способствовало статистически значимому снижению внутриклеточной концентрации АФК (H₂O₂) и НО[•] в опухолевых линии P19 относительно показателей, полученных клетках В клетках, инкубированных при гипоксии без DTE (Таблица 15). Установленные изменения в системе глутатиона сопровождались статистически значимым снижением содержания ионов Ca²⁺, количества аннексин-положительных и клеток со сниженным митохондриальных потенциалом, инкубированных при сниженном напряжении кислорода и дополнительном добавлении DTE, по сравнению с результатами, полученными в опухолевых клетках линии Р19 при гипоксии без воздействия белков (Таблица протектора SH-групп пептидов И 13). Однонаправленное снижение содержания АФК и количества аннексинположительных опухолевых клеток линии Р19 при гипоксии и воздействии протектора SH-групп пептидов и белков выражалось в виде установленной нами сильной статистически значимой положительной взаимосвязи этих показателей

(r=+0,871; p<0,05). Кроме этого, в опухолевых клетках линии P19 при дополнительном добавлении в среду инкубации DTE и в условиях гипоксии выявлена сильная статистически значимая отрицательная корреляция между SH-групп содержанием свободных И числом клеток co сниженным митохондриальным потенциалом (r=-0,899; p<0,05). Таким образом, DTE вызывало увеличение жизнеспособности, что сопровождалось в большей степени антиоксидантным эффектом на опухолевые клетки линии Р19 в условиях гипоксии. Вероятнее всего такое возможно благодаря тому, что DTE может тиол-дисульфидного обмена, участвовать реакциях преимущественно В восстанавливая смешанные дисульфиды (белок-SSG). Одним из основных молекулярных механизмов воздействия DTE на клетки является изменением редокс-гомеостаза, необходимого для формирования дисульфидных связей и фолдинга белков. Протекающие процессы фолдинга и транспорта белков зависят в норме от работы Ca²⁺-зависимых шаперонов: GRP 78 и GRP 94 [144]. Было показано, что повышение экспрессии GRP 78 или протеин-дисульфидизомеразы защищает клетки от гибели при гипоксии, ОС или нарушении гомеостаза ионов Ca²⁺ [123]. Таким образом, формирование гипоксии может приводить к модуляции экспрессии Ca²⁺-зависимых шаперонов и адаптации опухолевых клеток к изменениям редокс-статуса клетки.

При добавлении предшественника синтеза глутатиона – NAC в среду инкубирования опухолевых клеток линии P19 в условиях гипоксии нами было установлено статистически значимое увеличение внутриклеточного содержания общего глутатиона, свободных SH-групп белков на фоне снижения концентрации белково-связанного глутатиона и карбонильных производных протеинов, ионов Ca²⁺ и числа клеток со сниженным митохондриальным потенциалом, а также ингибирования активности глутатионредуктазы и глутатионпероксидазы по сравнению с результатами, полученными при гипоксии без добавления указанного редокс-модулятора (Таблица 16, 17, 18, 19). При проведении корреляционного анализа полученных результатов в опухолевых клетках линии Р19 в условиях действия предшественника синтеза глутатиона и гипоксии нами была установлена статистически значимая сильная отрицательная корреляция между содержанием ионов Ca^{2+} и концентрацией свободных SH-групп (r=-0,809; p<0,05). Действие NAC на опухолевые клетки Р19 в условиях гипоксии было сопряжено с антиоксидантным эффектом – так нами было зафиксировано статистически значимое снижение содержания АФК (H₂O₂) относительно показателя при гипоксии без добавления предшественника синтеза глутатиона (Таблица 15). Однако на выживаемость в аннексиновом тесте изучаемых клеток в условиях гипоксии NAC не оказывал влияния (Таблица 12).

При анализе полученных данных нами было установлено, что действие NEM в опухолевых клетках линии P19 в условиях гипоксии сопровождалось увеличением продукции АФК, карбонилирования белков и проапоптотическим эффектом, выражавшемся в статистически значимом возрастании числа аннексинположительных клеток, концентрации ионов Ca²⁺ и карбонильных производных белков на фоне угнетения активности глутатионпероксидазы по сравнению с результатами, полученными при нормоксии и дополнительном добавлении блокатора SH-групп пептидов и белков (Таблица 12, 13, 15, 18, 19).

В опухолевых клетках линии Р19 при гипоксии в условиях действия протектора SH-групп пептидов и белков было зафиксировано статистически значимое снижение числа TNF RI-положительных, клеток со сниженным митохондриальным потенциалом, содержания ионов Ca²⁺, GSH, на фоне аннексин-положительных клеток, увеличения концентрации $A\Phi K$ (H₂O₂), карбонильных производных белков, белково-связанного глутатиона, активности глутатионредуктазы относительно показателей, полученных В условиях нормоксии и дополнительного внесения DTE (Таблица 12, 13, 14, 15, 18, 19). Таким образом, протектор SH-групп пептидов и белков в условиях гипоксии способствовал снижению окислительной модификации белков, а повышенная активность глутатионредуктазы не могла обеспечить высокий уровень GSH, что отражалось на увеличении содержания $A\Phi K (H_2O_2)$.

Дополнительное добавление NAC в среду инкубации опухолевых клеток линии P19 при гипоксии сопровождалось статистически значимым возрастанием количества аннексин-положительных клеток и содержания ионов Ca²⁺, AФK (H_2O_2 , HO[•]), белково-связанного глутатиона на фоне сниженной активности глутатионпероксидазы и числа клеток со сниженным митохондриальным потенциалом относительно результатов, полученных в условиях нормоксии и NAC (Таблица 12, 13, 15, 18, 19). Действие предшественника синтеза глутатиона в опухолевых клетках линии P19 при гипоксии не защищало их от формирования более сильного OC, сопровождалось накоплением обратимо окислительномодифицированных белков и проапоптотическим эффектом.
Заключение

гибели Нарушение регуляции апоптотической сопряженное c формированием ОС является одним из звеньев патогенеза опухолевого роста [16, 69, 109, 128, 163]. Значительный вклад в регуляцию и реализацию процесса программированной клеточной гибели вносят митохондрии. В условиях гипоксии в опухолевых клетках происходит усиление генерации АФК и усугубление ОС [105, 159, 184, 209]. Низкое напряжение кислорода способствует формированию дисфункции митохондрий И выступает дополнительным фактором, усугубляющим ОС в опухолевой клетке. Снижение в клетке концентрации конечного акцептора электронов – кислорода, способствует ингибированию активности цитохромоксидазы и является причиной утечки электронов из дыхательной цепи митохондрий, сопровождающейся усиленной генерацией АФК. Поэтому нарушение функционирования митохондрий рассматривается основной причиной развития ОС в клетке и может влиять на реализацию апоптоза по митохондриальному пути [169, 190, 218]. Основными АФК, которые образуются в результате этого процесса, являются супероксидный анион-радикал и пероксид водорода [112, 121, 169]. Окислительный стресс способствует развитию окислительной модификации белков, отвечающих за активацию метаболических и сигнальных путей, в том числе в реализации и регуляции апоптоза клетки [148, особое внимание заслуживает изучение 221, 223]. Поэтому триггерных механизмов клеточной гибели опухолевых клеток в условиях гипоксии. В этом случае опухолевая клетка характеризуется нарушением апоптотической гибели [206]. Дизрегуляция апоптоза на фоне снижения концентрации кислорода неизбежно сопряжена с изменением редокс-статуса в опухолевых клетках [154, 169, 266].

Компоненты системы глутатиона являются важными регуляторами редоксгомеостаза клетки. Их участие опосредовано формированием дисульфидных связей с SH-группами белков, которые способствуют изменению функциональной активности протеинов [79, 127, 147, 148]. Чрезмерная выработка АФК способствует как обратимой – глутатионилирование, так и необратимой модификации белков – карбонилирование. В процесс ковалентной модификации могут быть вовлечены ключевые белки-регуляторы клеточного цикла, факторы транскрипции, ион-транспортирующие системы, способствующие нарушению метаболизма, дифференцировки и программированной гибели опухолевой клетки [42, 221].

Нами было показано усиление ОС на фоне дисбаланса функционирования системы глутатиона. При моделировании условий гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 развитие ОС происходило преимущественно за счет накопления гидроксильного радикала. Это приводило к снижению редокс-статуса системы глутатиона (снижение концентрации общего глутатиона за счет восстановленной формы тиола, свободных SH-групп белков, увеличение активности глутатионредуктазы и снижение – глутатионпероксидазы) и активации как обратимой, так и необратимой окислительной модификации протеинов. С другой стороны, дисбалансу системы глутатиона могла способствовать окислительная модификация белков. Избыточное накопление окислительно-модифицированных белков в условиях гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 сопровождалось клеточной гибели активацией программированной преимущественно ПО митохондриальному пути (увеличение содержания ионов Ca²⁺, числа клеток со сниженным митохондриальным потенциалом и аннексин-положительных клеток) (Рисунок 5).

В проведенном исследовании при помощи ингибиторного анализа в условиях нормоксии нами было показано, что самый мощный апоптозиндуцирующий эффект зафиксирован при дополнительном добавлении в среду инкубирования опухолевых клеток линии P19 блокатора SH-групп пептидов и белков – NEM. При этом активация апоптоза в этих клетках происходила как за счет рецепторного, так и митохондриального пути на фоне установленного выраженного ОС (накопление гидроксильного радикала), активации обратимой и

110

необратимой окислительной модификации белков и снижения редокс-статуса системы глутатиона (снижение концентрации общего глутатиона за счет восстановленного глутатиона, свободных SH-групп белков, увеличение активности глутатионпероксидазы и снижение – глутатионредуктазы). В условиях моделирования гипоксии и блокирования SH-групп пептидов и белков усиливался дисбаланс системы глутатиона (снижение концентрации восстановленного глутатиона и активности глутатионредуктазы) наряду с увеличением содержания окисленного глутатиона), что способствовало активации апоптоза в опухолевых клетках линии P19 преимущественно за счет необратимой окислительной модификации белков клетки.



Рисунок 5 – Молекулярные механизмы участия системы глутатиона и окислительной модификации белков в нарушении регуляции апоптоза опухолевых клеток линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) в условиях моделирования гипоксии (по данным [159, 209, 215, 221] (выделено серым цветом) и результатам собственных исследований)

Воздействие протектора SH-групп пептидов и белков (DTE) в условиях нормоксии в опухолевых клетках линии P19 вызывало активацию рецепторного и

митохондриального пути апоптоза посредством изменения редокс-статуса системы глутатиона и концентрации свободных SH-групп белков. При гипоксии восстановление SH-групп пептидов и белков в опухолевых клетках линии P19 способствовало антиапоптотическому эффекту на фоне увеличения содержания глутатиона и свободных SH-групп белков, восстановленного снижения концентрации гидроксильного радикала и белково-связанного глутатиона, а также активности глутатионредуктазы возрастания снижения И активности глутатионпероксидазы.

При действии предшественника синтеза глутатиона – NAC, в условиях нормального напряжения кислорода в опухолевых клетках линии Р19 апоптозактивирующий эффект был преимущественно опосредован снижением содержания свободных SH-групп белков на фоне возрастания внутриклеточной концентрации ионов Ca²⁺ и увеличения презентации Fas-рецептора на мембране клеток. Однако, в условиях гипоксии установлено протекторное влияние NAC в опухолевых клетках линии Р19, что выражалось в увеличении концентрации свободных SH-групп белков, снижении обратимой и необратимой окислительной модификации белков на фоне антиапоптотического эффекта (уменьшение числа клеток со сниженным митохондриальным потенциалом и концентрации ионов Ca²⁺).

Согласно полученным данным, можно сделать заключение, что в условиях гипоксии в опухолевых клетках линии Р19 изменение редокс-статуса системы глутатиона и содержания окислительно-модифицированных белков (глутатионилирование и карбонилирование) влияет на метаболизм опухолевой клетки в целом и способствует нарушению реализации клеточной гибели (Рисунок 5).

Разнонаправленные эффекты реализации апоптоза в опухолевых клетках линии Р19 при действии редокс-модуляторов в условиях нормального и сниженного напряжения кислорода требовали выявления молекулярных механизмов нарушения регуляции программированной гибели опухолевых клеток. Выполненное нами исследование установило участие редокс-статуса опухолевой клетки в механизмах программированной клеточной гибели, при этом сульфгидрильные группы белков являются молекулярными мишенями для реакций тиоляции-детиоляции с участием окисленного глутатиона. Наряду с этим белки представляют собой субстраты для карбонилирования, что способствовало, в условиях изменения редокс-статуса и напряжения кислорода, необратимой окислительной модификации и изменению их функции.

Таким образом, нами были установлены молекулярные механизмы участия системы глутатиона и окислительно-модифицированных белков в нарушении регуляции апоптоза опухолевых клеток линии Р19 как при нормоксии, так и в условиях гипоксии. Полученные данные могут стать основой для разработки технологии таргетного управления апоптозом при опухолевом росте.

Выводы

1. Нарушение регуляции апоптоза в клетках линии Р19 (тератокарцинома мыши C3H/He) в условиях гипоксии сопряжено с усилением продукции активных форм кислорода, дисбалансом в системе глутатиона, активацией обратимой и необратимой окислительной модификации белков.

2. Активация рецепторного и митохондриального путей апоптоза клеток линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) при нормальном напряжении кислорода в условиях блокирования SH-групп пептидов и белков сопряжена с увеличением содержания ионов Ca²⁺, гидроксильного радикала, накоплением карбонильных производных белков, белково-связанного глутатиона, снижением концентрации восстановленного глутатиона, свободных SH-групп белков, активности глутатионредуктазы на фоне возрастания активности глутатиондем.

3. При моделировании гипоксии в условиях блокирования SH-групп пептидов и белков увеличение числа клеток со сниженным митохондриальным потенциалом, TNF RI-, Fas- и аннексин-положительных клеток линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) сопровождается увеличением содержания ионов Ca²⁺, карбонильных производных белков, окисленного глутатиона на фоне снижения концентрации восстановленного глутатиона и активности глутатионредуктазы.

4. В условиях нормального напряжения кислорода и восстановления SHгрупп пептидов и белков увеличение числа TNF RI-, Fas-положительных и клеток линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) со сниженным митохондриальным потенциалом сопряжено с увеличением содержания ионов Ca²⁺, гидроксильного радикала, восстановленного глутатиона, активности глутатионпероксидазы на фоне снижения концентрации свободных SH-групп белков.

5. Уменьшение числа клеток со сниженным митохондриальным потенциалом и аннексин-положительных клеток линии P19 (тератокарцинома

мыши C3H/He) при моделировании гипоксии в условиях восстановления SHгрупп пептидов и белков сопровождается снижением содержания ионов Ca²⁺, гидроксильного радикала, белково-связанного глутатиона, активности глутатионредуктазы на фоне увеличения концентрации восстановленного глутатиона, свободных SH-групп белков и активности глутатионпероксидазы.

6. Возрастание экспрессии Fas-рецепторов на плазматической мембране и числа клеток со сниженным митохондриальным потенциалом, аннексинположительных клеток линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) при нормоксии в условиях действия предшественника синтеза глутатиона сопровождается увеличением содержания ионов Ca²⁺ и снижением концентрации свободных SH-групп белков.

Уменьшение процента клеток линии Р19 (тератокарцинома мыши 7. СЗН/Не) со сниженным митохондриальным потенциалом при моделировании гипоксии в условиях действия предшественника синтеза глутатиона сопряжено со ионов Ca^{2+} . белково-связанного снижением содержания глутатиона, карбонильных производных белков, активности глутатионредуктазы И глутатионпероксидазы на фоне увеличения концентрации свободных SH-групп белков и активности.

8. Молекулярными механизмами активации рецепторного И митохондриального путей апоптоза в условиях модуляции редокс-статуса с помощью блокатора SH-групп пептидов и белков в опухолевых клетках линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) при нормоксии являются карбонилирование белков, глутатионилирование И при гипоксии a преимущественно карбонилирование протеинов.

9. Проапоптотический эффект (активация рецепторного и митохондриального путей апоптоза) редокс-модулирования (5 мМ 1,4дитиоэритритол и 5 мМ N-ацетилцистеин) в опухолевых клетках линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) при нормоксии опосредован участием свободных SH-групп белков. В условиях гипоксии в опухолевых клетках линии P19 (тератокарцинома мыши C3H/He) при редокс-статуса модуляции ингибирование апоптоза сопряжено co снижением содержания глутатионилированных и карбонильных производных белков при использовании предшественника синтеза глутатиона, а при применении протектора SH-групп пептидов и белков – только концентрацией белково-связанного глутатиона.

Список сокращений

АФК – активные формы кислорода,

белок-SSG – белково-связанный глутатион,

ГЛЮТ-1 – транспортер глюкозы-1,

ДМСО – диметилсульфоксид,

ДНФГ – 2,4-динитрофенилгидразин,

ДТНБ – 5,5'-дитио-бис(2-нитробензойная кислота),

ДХФ – 2,7-дихлорфлуоресцин,

ДХФ-ДА – 2,7-дихлорфлуоресцеин-3,6-диацетат,

НАДН – никотинамидадениндинуклеотид восстановленный,

НАДФН – никотинамидадениндинуклеотид фосфат восстановленный,

ОС – окислительный стресс,

СОД – супероксиддисмутаза,

ТНБ – 5'-тио-2-нитробензойная кислота,

ТХУ – трихлоруксусная кислота,

у.е. – условные единицы,

ФАДН₂ – флавинадениндинуклеотид восстановленный,

ФМНН₂ – флавинмононуклеотид восстановленный,

ФНО – фактор некроза опухоли,

ЭДТА-Na – этилендиаминтетраацетат Na,

ЭПР – эндоплазматический ретикулум,

AIF – apoptosis inducing factor, апоптоз-индуцирующий фактор,

Apaf-1 – apoptosis protease activating factor 1, фактор активации протеаз-1,

Bcl-2 – белки-регуляторы апоптоза В-клеток лейкемии-2,

BID – BH3-interacting domain death agonist, BH3-взаимодействующий домен смерти белка-агониста,

BIR – Baculoviral IAP repeat domains, повторяющиеся домены IAP бакуловируса,

CD95/Fas (cluster of differentiation 95 – поверхностный кластер дифференцировки 95/апоптозный антиген 1),

c-FLIP – cellular FADD-like interleukin-1β converting enzyme inhibitory protein, клеточный ингибитор протеинов,

CREB – cAMP response element-binding protein binding protein, цАМФ респонсивный элемент связывающий белок,

СХСR4 – C-X-C motif chemokine receptor type 4, рецептор 4 для хемокинов подсемейства СХС,

DED – death-effector domain, домен эффектора смерти,

DIABLO – direct IAP binding protein with low PI, прямо связывающий ингибитор апоптоз-специфических протеаз,

DISC – death-inducing signaling complex, сигнальный комплекс, запускающий гибель клетки,

DR – death receptor, смерть-передающий рецептор,

DTE – 1,4-дитиоэритритол,

EPO – erythropoietin, эритропоэтин,

FADD – Fas-associated DD-protein, адаптер Fas-ассоциированного домена смерти,

FADD – Fas-associated death domain, белок, взаимодействующий с доменом смерти рецептора Fas,

FasL – Fas ligand, Fas лиганд,

FIH – factor inhibiting HIF-1, фактор, ингибирующий гипоксияиндуцибельный фактор-1,

FITС – флюоресцеин изотиоционат,

FSC – forward scatter, малое угловое светорассеивание,

GFR – epidermal growth factor receptor, рецептор эпидермального фактора роста,

GRP – glucose-regulated protein, глюкозорегулируемый белок (шаперон),

GSH – восстановленный глутатион,

GSSG – окисленный глутатион,

HIF – hypoxia inducible factors, гипоксия-индуцибельный фактор,

HIV-1 – human immunodeficiency virus 1, вирус иммунодефицита человека 1,

HREs – hypoxia-responsive elements, гипоксия-респонсивный элемент,

IAP – inhibitor of apoptosis proteins, ингибитор апоптоз-специфических протеаз,

IGF-2 – insulin-like growth factor-2, инсулиноподобный фактор роста 2,

IP3R – inositol-1,4,5-triphosphate receptors, рецепторы к инозитол-1,4,5трифосфату,

JC-1 – 5,5',6,6'-тетрахлоро-1,1',3,3'-тетраэтилбензимидазолкарбоцианин йодид,

КРЕ – калий-фосфатный буфер,

MPTP – mitochondrial permeability transition pore, митохондриальные поры,

mTOR – mammalian target of rapamycin kinase, киназа млекопитающих рапамицин-ассоциированная мишень,

МТТ – 3-[4,5-диметилтиазолил-2-ел]-2,5-дифенилтетразолиум бромид,

n – размер выборки,

NAC – N-ацетилцистеин,

 $NCX - Na^+/Ca^{2+}$ exchanger, Na^+/Ca^{2+} обменник,

NEM – N-этилмалеимид,

NF-кВ – nuclear factor kappa-light-chain-enhancer of activated B cells, транскрипционный ядерный фактор кВ,

PBS – натрий-фосфатный буфер,

P-glycoprotein 1 – permeability glycoprotein, белок множественной лекарственной устойчивости 1,

PHD – prolyl hydroxylase domain proteins, белковые домены пролилгидроксилазы,

PI – пропидия йодид,

РКС- α – protein kinases С- α , протеинкиназы С- α ,

РМСА – plasma membrane Ca²⁺-ATPase, Ca²⁺-ATФаза, расположенная на плазмолемме,

PTP – protein tyrosine phosphatases, протеинтирозинфосфатаза,

pVHL – von Hippel-Lindau protein, белок фон Гиппеля-Линдау,

ROC – receptor-operated channels, лигандуправляемые кальциевые каналы,

RyR – ryanodine receptors, рианодиновые рецепторы,

SERCA – sarco(endo)plasmic reticulum Ca²⁺-ATPase pumps, саркоплазматическая Ca²⁺-ATФаза,

Smac – second mitochondria derived activator of caspases, вторичный митохондриальный активатор каспаз

SSC – side scatter, боковое светорассеивание,

TGF- α – transforming growth factor- α , трансформирующий фактор роста α ,

TL1A – tumor necrosis factor-like cytokine 1A, фактор некроза опухоли, подобный цитокину 1A,

TNF – tumor necrosis factor, фактор некроза опухоли,

TNF RI – tumor necrosis factor receptor I type, рецептор фактора некроза опухоли I типа,

TRADD – TNF RI-associated death domain, белок, взаимодействующий с доменом смерти рецептора TNF RI,

TRAIL – tumor necrosis factor-related apoptosis-inducing ligand, фактор некроза опухоли-зависимый апоптоз-индуцирующий лиганд,

UPR – unfolded protein response, респонсивные белки,

VEGF – vascular endothelial growth factor, фактор роста эндотелия сосудов,

VOC – voltage-operated channels, потенциалуправляемых кальциевые каналы,

ΔΨ – трансмембранный потенциал митохондрий.

Список литературы

 Арутюнян, А.В. Методы оценки свободнорадикального окисления и антиоксидантной защиты организма / А.В. Арутюнян, Е.Е. Дубинина, Н.Н. Зыбина. – СПб. : ИКФ «Фолиант», 2000. – 104 с.

 Гланц, С. Медико-биологическая статистика : пер. с англ. / С. Гланц. – М. : Практика, 1999. – 459 с.

3. Дубинина, Е.Е. Окислительная модификация протеинов ее роль при патологических состояниях / Е.Е. Дубинина, А.В. Пустыгина // Украинский биохимический журнал. – 2008. – Т. 80, № 6. – С. 5–18.

4. Дубинина, Е.Е. Продукты метаболизма кислорода в функциональной активности клеток (жизнь и смерть, созидание и разрушение). Физиологические и клинико-биохимические аспекты / Е.Е. Дубинина. – СПб. : Медицинская пресса, 2006. – 400 с.

 Зенков, Н.К. Некоторые принципы и механизмы редокс-регуляции / Н.К. Зенков, Е.Б. Меньщикова, В.О. Ткачев // Кислород и антиоксиданты. – 2009. – Вып. 1. – С. 3–64.

 Злокачественные новообразования в России в 2020 году (заболеваемость и смертность) / под ред. А.Д. Каприна, В.В. Старинского, А.О. Шахзадовой. – М. : ФГБУ МНИОИ им. П.А. Герцена – филиал ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России, 2021. – 252 с.

7. Кобляков, В.А. Гипоксия и гликолиз как возможные объекты противоопухолевого воздействия / В.А. Кобляков // Успехи молекулярной онкологии. – 2014. – № 2. – С. 44–49.

Куликов, В.А. Метаболическое перепрограммирование раковых клеток / В.А. Куликов, Л.Е. Беляева // Вестник ВГМУ. – 2013. – Т. 12, № 2. – С. 6– 18.

Куликов, В.А. О биоэнергетике опухолевой клетки / В.А. Куликов,
 Л.Е. Беляева // Вестник ВГМУ. – 2015. – Т. 14, № 6. – С. 5–14.

10. Кулинский, В.И. Глутатион ядра клетки и его функции /
В.И. Кулинский, Л.С. Колесниченко // Биомедицинская химия. – 2010. – Т. 56,
№ 6. – С. 657–662.

Кулинский, В.И. Система глутатиона І. Синтез, транспорт глутатионтрансферазы, глутатионпероксидазы / В.И. Кулинский, Л.С. Колесниченко // Биомедицинская химия. – 2009. – Т. 55, № 3. – С. 255–277.

 Марусова, Т.А. Метаболизм глюкозы раковых клеток как мишень в противоопухолевой терапии / Т.А. Марусова, М.В. Иготти // Цитология. – 2020. – Т. 62, № 11. – С. 773–781.

13. Медицинские лабораторные технологии : в 2 т. / под ред.
А.И. Карпищенко. – СПб. : Интермедика, 1998. – Т. 2. – 656 с.

14. Нельсон, Д. Основы биохимии Ленинджера : в 3 т. : пер. с англ. / Д. Нельсон, М. Кокс. – М. : Бином. Лаборатория знаний, 2014. – Т. 2. – 640 с.

Окислительно-антиокислительная система организма человека, роль в развитии патологического процесса и его коррекции / Л.П. Рыбакова, Л.Р. Алексанян, С.И. Капустин, С.С. Бессмельцев // Вестник гематологии. – 2022. – Т. 18, № 4. – С. 26–37.

16. Окислительный стресс: Патологические состояния и заболевания / Е.Б. Меньщикова, Н.К. Зенков, В.З. Ланкин [и др.] – Новосибирск : Сибирское университетское издательство, 2017. – 284 с.

17. Октябрьский, О.Н. Редокс-регуляция клеточных функций /
 О.Н. Октябрьский, Г.В. Смирнова // Биохимия. – 2007. – Т. 72, № 2. – С. 158–174.

18. Роль окислительной модификации белков в редокс-регуляции активности каспазы-3 в лимфоцитах крови при окислительном стрессе *in vitro* / О.Л. Носарева, Е.А. Степовая, Н.В. Рязанцева [и др.] // Бюллетень сибирской медицины. – 2015. – Т. 14, № 6. – С. 61–67.

19. Роль редокс-потенциала системы глутатиона в дисрегуляции апоптоза клеток аденокарциномы молочной железы линии МСГ-7 / Е.В. Шахристова,

Е.А. Степовая, Н.В. Рязанцева [и др.] // Бюллетень экспериментальной биологии и медицины. – 2015. – Т. 160, № 9. – С. 351–354.

20. Роль редокс-статуса и окислительной модификации белков в лимфоцитов крови реализации апоптоза человека В норме И при экспериментальном окислительном стрессе / О.Л. Носарева, Е.А. Степовая, Российский Е.В. Шахристова Ги др.] // физиологический журнал ИМ. И.М. Сеченова. – 2019. – Т. 105, № 3. – С. 327–338.

21. Система антиоксидантной защиты: регуляция метаболических процессов, генетические детерминанты, методы определения / О.А. Никитина, М.А. Даренская, Н.В. Семенова, Л.И. Колесникова // Сибирский научный медицинский журнал. – 2022. – Т. 42, № 3. – С. 1–17.

22. Черненко, И.Н. Дисфункция митохондрий как критерий патогенеза заболеваний / И.Н. Черненко, А.О. Михайлов, Н.Г. Плехова // Медикофармацевтический журнал Пульс. – 2022. – Т. 24, № 10. – С. 114–119.

23. A method for detection of overoxidation of cysteines: peroxiredoxins are oxidized *in vivo* at the active-site cysteine during oxidative stress / E. Wagner, S. Luche, L. Penna [et al.] // Biochem. J. – 2002. – Vol. 366, Pt. 3. – P. 777–785.

24. A novel neurological phenotype in mice lacking mitochondrial manganese superoxide dismutase / S. Melov, J.A. Schneider, B.J. Day [et al.] // Nat. Genet. – 1998.
– Vol. 18 (2). – P. 159–163.

25. Aconitases: Non-redox iron-sulfur proteins sensitive to reactive species /
L. Castro, V. Tórtora, S. Mansilla, R. Radi // Acc. Chem. Res. – 2019. – Vol. 52 (9). –
P. 2609–2619.

26. Adimora, N.J. A model of redox kinetics implicates the thiol proteome in cellular hydrogen peroxide responses / N.J. Adimora, D.P. Jones, M.L. Kemp // Antioxid. Redox Signal. -2010. - Vol. 13 (6). - P. 731–743.

27. Akagawa, M. Protein carbonylation: molecular mechanisms, biological implications, and analytical approaches / M. Akagawa // Free Radic. Res. – 2021. – Vol. 55 (4). – P. 307–320.

28. An ultrasensitive fluorescent assay for the *in vivo* quantification of superoxide radical in organisms / C.D. Georgiou, I. Papapostolou, N. Patsoukis [et al.] // Anal. Biochem. -2005. - Vol. 347 (1). - P. 144-151.

29. Analytical methods for assessing thiol antioxidants in biological fluids: A review / I.A. Poimenova, M.M. Sozarukova, D.V. Ratova [et al.] // Molecules. – 2024. – Vol. 29 (18). – P. 4433.

30. Angiogenesis inhibition by the maleimide-based small molecule GNX-686
/ P. Nowak-Sliwinska, M. Storto, T. Cataudella [et al.] // Microvasc. Res. – 2012. – Vol.
83 (2). – P. 105–110.

31. Anti-apoptosis and cell survival: A review / L. Portt, G. Norman, C. Clapp [et al.] // Biochim. Biophys. Acta. – 2011. – Vol. 1813 (1). – P. 238–259.

32. Antioxidants maintain cellular redox homeostasis by elimination of reactive oxygen species // L. He, T. He, S. Farrar [et al.] // Cell. Physiol. Biochem. – 2017. – Vol. 44 (2). – P. 532–553.

33. Apoptosis and molecular targeting therapy in cancer / M. Hassan,
H. Watari, A. AbuAlmaaty [et al.] // Biomed. Res. Int. - 2014. - Vol. 2014. P. 150845.

34. Apoptosis as anticancer mechanism: function and dysfunction of its modulators and targeted therapeutic strategies / G. Pistritto, D. Trisciuoglio, C. Ceci [et al.] // Aging (Albany NY). -2016. - Vol. 8 (4). - P. 603-619.

35. Apoptosis detection methods in diagnosis of cancer and their potential role in treatment: advantages and disadvantages: a Review / A. Khodavirdipour, M. Piri, S. Jabbari [et al.] // J. Gastrointest. Cancer. – 2021. – Vol. 52 (2). – P. 422–430.

36. Application of glutathione depletion in cancer therapy: Enhanced ROSbased therapy, ferroptosis, and chemotherapy / B. Niu, K. Liao, Y. Zhou [et al.] // Biomaterials. – 2021. – Vol. 277. – P. 121110.

37. Aryal, B. Specific protein carbonylation in human breast cancer tissue compared to adjacent healthy epithelial tissue / B. Aryal, V.A. Rao // PLoS One. – 2018. – Vol. 13 (3). – P. e0194164.

38. Asantewaa, G. Glutathione and its precursors in cancer / G. Asantewaa,
I.S. Harris // Curr. Opin. Biotechnol. – 2021. – Vol. 68. – P. 292–299.

39. Assessment of glutathione/glutathione disulphide ratio and S-glutathionylated proteins in human blood, solid tissues, and cultured cells / D. Giustarini, G. Colombo, M.L. Garavaglia [et al.] // Free Radic. Biol. Med. – 2017. – Vol. 112. – P. 360–375.

40. Autophagy promotes tumor cell survival and restricts necrosis, inflammation, and tumorigenesis / K. Degenhardt, R. Mathew, B. Beaudoin [et al.] // Cancer Cell. -2006. - Vol. 10 (1). - P. 51–64.

41. Baba, S.P. Role of thiols in oxidative stress / S.P. Baba, A. Bhatnagar // Curr. Opin. Toxicol. – 2018. – Vol. 7. – P. 133–139.

42. Bak, D.W. Cysteine-mediated redox signalling in the mitochondria / D.W. Bak, E. Weerapana // Mol. Biosyst. – 2015. – Vol. 11 (3). – P. 678–697.

43. Boysen, G. The glutathione conundrum: Stoichiometric disconnect between its formation and oxidative stress / G. Boysen // Chem. Res. Toxicol. – 2017. – Vol. 30 (5). – P. 1113–1116.

44. Bradford, M.M. A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding / M.M. Bradford // Anal. Biochem. – 1976. – Vol. 72. – P. 248–254.

45. Brahimi-Horn, M.C. Hypoxia and cancer / M.C. Brahimi-Horn, J. Chiche,
J. Pouyssegur // J. Mol. Med. – 2007. – Vol. 85 (12). – P. 1301–1307.

46. Bristow, R.G. Hypoxia and metabolism. Hypoxia, DNA repair and genetic instability // R.G. Bristow, R.P. Hill. // Nat. Rev. Cancer. – 2008. – Vol. 8 (3). – P. 180–192.

47. Bruce, J.Ie. Plasma membrane calcium pump regulation by metabolic stress
/ J.Ie. Bruce // World J. Biol. Chem. – 2010. – Vol. 1 (7). – P. 221–228.

48. Brunelle, J.K. Oxygen deprivation induced cell death: an update / J.K. Brunelle, N.S. Chandel // Apoptosis. – 2002. – Vol. 7 (6). – P. 475–482.

49. Brunelli, L. The comparative toxicity of nitric oxide and peroxynitrite to Escherichia coli / L. Brunelli, J.P. Crow, J.S. Beckman // Arch. Biochem. Biophys. – 1995. – Vol. 316 (1). – P. 327–334.

50. Bunik, V.I. Redox-driven signaling: 2-oxo acid dehydrogenase complexes as sensors and transmitters of metabolic imbalance // V.I. Bunik // Antioxid. Redox. Signal. – 2019. – Vol. 30 (16). – P. 1911–1947.

51. Burcham, P.C. Chaperone heat shock protein 90 mobilization and hydralazine cytoprotection against acrolein-induced carbonyl stress / P.C. Burcham, A. Raso, L.M. Kaminskas // Mol. Pharmacol. – 2012. – Vol. 82 (5). – P. 876–886.

52. Calcium and apoptosis: ER-mitochondria Ca²⁺ transfer in the control of apoptosis / P. Pinton, C. Giorgi, R. Siviero [et al.] // Oncogene. – 2008. – Vol. 27 (50). – P. 6407–6418.

53. Calcium and apoptosis: facts and hypotheses / R. Rizzuto, P. Pinton,
D. Ferrari [et al.] // Oncogene. – 2003. – Vol. 22 (53). – P. 8619–8627.

54. Calcium elevation in mitochondria is the main Ca^{2+} requirement for mitochondrial permeability transition pore (mPTP) opening / H.K. Baumgartner, J.V. Gerasimenko, C. Thorne [et al.] // J. Biol. Chem. – 2009. – Vol. 284 (31). – P. 20796–20803.

55. Calcium signaling and cell proliferation / M.C. Pinto, A.H. Kihara, V.A. Goulart [et al.] // Cell. Signal. – 2015. – Vol. 27 (11). – P. 2139–2149.

56. Cancermetabolism: a therapeutic perspective / U.E. Martinez-Outschoorn,
M. Peiris-Pagés, R.G. Pestell [et al.] // Nat. Rev. Clin. Oncol. – 2017. – Vol. 14 (1). – P. 11–31.

57. Carbonylation modification regulates Na/K-ATPase signaling and salt sensitivity: A review and a hypothesis / P.T. Shah, R. Martin, Y. Yan [et al.] // Front. Physiol. – 2016. – Vol. 7. – P. 256.

58. Caspase family proteases and apoptosis / T.J. Fan, L.H. Han, R.S. Cong, J. Liang // Acta Biochim. Biophys. Sin. (Shanghai). – 2005. – Vol. 37 (11). – P. 719–727.

59. Caspase-10 triggers Bid cleavage and caspase cascade activation in FasLinduced apoptosis / D. Milhas, O. Cuvillier, N. Therville [et al.] // J. Biol. Chem. – 2005. – Vol. 280 (20). – P. 19836–19842.

60. Cell death / K. Newton, A. Strasser, N. Kayagaki, V.M. Dixit // Cell. – 2024. – Vol. 187 (2). – P. 235–256.

61. Cell death / R.S. Hotchkiss, A. Strasser, J.E. McDunn, P.E. Swanson //
N. Engl. J. Med. – 2009. – Vol. 361 (16). – P. 1570–1583.

62. Cell death modalities: classification and pathophysiological implications /
L. Galluzzi, M.C. Maiuri, I. Vitale [et al.] // Cell Death. Differ. – 2007. – Vol. 14 (7). –
P. 1237–1243.

63. Cell signaling by protein carbonylation and decarbonylation / C.M. Wong,
L. Marcocci, L. Liu, Y.J. Suzuki // Antioxid. Redox Signal. – 2010. – Vol. 12 (3). – P.
393–404.

64. Cell stress signaling cascades regulating cell fate / R. Gundamaraju, R. Vemuri, W.C.Chong [et al.] // Curr. Pharm. Des. – 2018. – Vol. 24 (27). – P. 3176–3183.

65. Chao, C.C. Mechanisms of p53 degradation / C.C. Chao // Clin. Chim. Acta. - 2015. - Vol. 438. - P. 139-147.

66. Characterization of mammalian glutaredoxin isoforms as S-denitrosylases / X. Ren, R. Sengupta, J. Lu [et al.] // FEBS Lett. – 2019. – Vol. 593 (14). – P. 1799–1806.

67. Chatterjee, R. ROS and oncogenesis with special reference to EMT and stemness / R. Chatterjee, J. Chatterjee // Eur. J. Cell Biol. – 2020. – Vol. 99 (2-3). – P. 151073.

68. Cheung, E.C. The role of ROS in tumour development and progression /
E.C. Cheung, K.H.Vousden // Nat. Rev. Cancer. – 2022. – Vol. 22. – P. 280–297.

69. Chio, I.I.C. ROS in cancer: The burning question / I.I.C. Chio, D.A. Tuveson // Trends. Mol. Med. – 2017. – Vol. 23 (5). – P. 411–429.

70. Ciccarese, F. Escaping death: Mitochondrial redox homeostasis in cancer cells / F. Ciccarese, V. Ciminale // Front. Oncol. – 2017. – Vol. 7. – P. 117.

71. Circu, M.L. Glutathione and modulation of cell apoptosis / M.L. Circu,
T.Y. Aw // Biochim. Biophys. Acta. – 2012. – Vol. 1823 (10). – P. 1767–1777.

72. Cotgreave, I.A. Recent trends in glutathione biochemistry--glutathioneprotein interactions: a molecular link between oxidative stress and cell proliferation? / I.A. Cotgreave, R.G. Gerdes // Biochem. Biophys. Res. Commun. – 1998. – Vol. 242 (1). - P. 1-9.

73. D'Arcy, M.S. Cell death: a review of the major forms of apoptosis, necrosis and autophagy / M.S. D'Arcy // Cell Biol. Int. – 2019. – Vol. 43 (6). – P. 582–592.

74. Deng, P. Mitochondrial dysfunction in cancer: Potential roles of ATF5 and the mitochondrial UPR / P. Deng, C.M. Haynes // Semin. Cancer Biol. – 2017. – Vol. 47. – P. 43–49.

75. Depletion of intracellular Ca^{2+} by caffeine and ryanodine induces apoptosis of chinese hamster ovary cells transfected with ryanodine receptor / Z. Pan, D. Damron, A.L. Nieminen [et al.] // J. Biol. Chem. – 2000. – Vol. 275 (26). – P. 19978–19984.

76. Deponte, M. The incomplete glutathione puzzle: Just guessing at numbers and figures? / M., Deponte // Antioxid. Redox. Signal. – 2017. – Vol. 27 (15). – P. 1130–1161.

77. Desideri, E. Targeting glutathione metabolism: Partner in crime in anticancer therapy / E. Desideri, F. Ciccarone, M.R. Ciriolo // Nutrients. – 2019. – Vol. 11 (8). – P. 1926.

78. Dilek, O. Current probes for imaging carbonylation in cellular systems and their relevance to progression of diseases / O. Dilek // Technol. Cancer Res. Treat. – 2022. – Vol. 21. – P. 15330338221137303.

79. Dominko, K. Glutathionylation: A regulatory role of glutathione in physiological processes / K. Dominko, D. Đikić // Arh. Hig. Rada Toksikol. – 2018. – Vol. 69 (1). – P. 1–24.

80. Edinger, A.L. Death by design: Apoptosis, necrosis and autophagy / A.L. Edinger, C.B. Thompson // Curr. Opin. Cell Biol. – 2004. – Vol. 16 (6). – P. 663–669.

81. Elmore, S. Apoptosis: A review of programmed cell death / S. Elmore // Toxicol. Pathol. – 2007. – Vol. 35 (4). – P. 495–516.

82. Endoplasmic reticulum-mitochondria communication through Ca²⁺ signaling: The importance of mitochondria-associated membranes (MAMs) / S. Marchi, M. Bittremieux, S. Missiroli [et al.] // Adv. Exp. Med. Biol. – 2017. – Vol. 997. – P. 49–67.

83. England, K. Direct oxidative modifications of signalling proteins in mammalian cells and their effects on apoptosis / K. England, T.G. Cotter // Redox Rep. – 2005. – Vol. 10 (5). – P. 237–245.

84. ER stress and mitochondrial perturbations regulate cell death in retinal detachment: Exploring the role of HIF1 α / B. Kaur, B. Miglioranza Scavuzzi, M. Yang [et al.] // Invest. Ophthalmol. Vis. Sci. – 2024. – Vol. 65 (11). – P. 39.

85. Exploring the thioredoxin system as a therapeutic target in cancer: Mechanisms and implications / R. Seitz, D. Tümen, C. Kunst [et al.] // Antioxidants (Basel). – 2024. – Vol. 13(9). – P. 1078.

86. Ferroptosis: Process and function / Y. Xie, W. Hou, X. Song [et al.] // Cell Death Differ. – 2016. – Vol. 23 (3). – P. 369–379.

87. Fluctuating and diffusion-limited hypoxia in hypoxia-induced metastasis /
E.K. Rofstad, K. Galappathi, B. Mathiesen, E.B. Ruud // Clin. Cancer Res. – 2007. –
Vol. 13 (7). – P. 1971–1978.

88. Fong, G.H. Role and regulation of prolyl hydroxylase domain proteins /G.H. Fong, K. Takeda // Cell Death. Differ. – 2008. – Vol. 15 (4). – P. 635–641.

89. From tissue physoxia to cancer hypoxia, cost-effective methods to study tissue-specific O₂ levels in cellular biology / C.H.V. Nascimento-Filho, A.T. Glinos, Y. Jang [et al.] // Int. J. Mol. Sci. – 2022. – Vol. 23 (10). – P. 5633.

90. Functional mitochondria in health and disease / P.M. Herst, M.R. Rowe,
G.M. Carson, M.V. Berridge // Front. Endocrinol. (Lausanne). – 2017. – Vol. 8. – P.
296.

91. Fusiform-like copper(II)-based metal-organic framework through relief hypoxia and GSH-depletion co-enhanced starvation and chemodynamic synergetic cancer therapy / Z. Wang, B. Liu, Q. Sun [et al.] // ACS Appl. Mater. Interfaces. – 2020. – Vol. 12 (15). – P. 17254–17267.

92. Ghezzi, P. Oxidoreduction of protein thiols in redox regulation / P. Ghezzi // Biochem. Soc. Trans. – 2005. – Vol. 33, Pt. 6. – P. 1378–1381.

93. Ghobrial, I.M. Targeting apoptosis pathways in cancer therapy / I.M. Ghobrial, T.E. Witzig, A.A. Adjei // C.A. Cancer J. Clin. – 2005. – Vol. 55 (3). – P. 178–194.

94. Giaccia, A.J. The biology of hypoxia: the role of oxygen sensing in development, normal function, and disease / A.J. Giaccia, M.C. Simon, R. Johnson // Genes Dev. – 2004. – Vol. 18 (18). – P. 2183–2194.

95. Giles, G.I. The redox regulation of thiol dependent signaling pathways in cancer / G.I. Giles // Curr. Pharm. Des. – 2006 – Vol. 12 (34). – P. 4427–4443.

96. Gill, J.G. Cancer, oxidative stress, and metastasis / J.G. Gill, E. Piskounova, S.J. Morrison // Cold Spring Harb. Symp. Quant. Biol. – 2016. – Vol. 81. – P. 163–175.

97. Girard, P.M. Differential correlations between changes to glutathione redox state, protein ubiquitination, and stress-inducible HSPA chaperone expression after different types of oxidative stress / P.M. Girard, N. Peynot, J.M. Lelièvre // Cell Stress Chaperones. – 2018. – Vol. 23 (5). – P. 985–1002.

98. Glutaredoxin 2 catalyzes the reversible oxidation and glutathionylation of mitochondrial membrane thiol proteins: implications for mitochondrial redox regulation and antioxidant DEFENSE / S.M. Beer, E.R. Taylor, S.E. Brown [et al.] // J. Biol. Chem. -2004. - Vol. 279 (46). - P. 47939-47951.

99. Glutathione and glutaredoxin in roscovitine-mediated inhibition of breast cancer cell proliferation / E.V. Shakhristova, E.A. Stepovaya, O.L. Nosareva [et al.] // Annals of the Russian Academy of Medical Sciences. -2017. - Vol. 72 (4) - P. 261-267.

100. Glutathione compartmentalization and its role in glutathionylation and other regulatory processes of cellular pathways / A. Scirè, L. Cianfruglia, C. Minnelli [et al.] // Biofactors. – 2019. – Vol. 45 (2). – P. 152–168.

101. Glutathione peroxidase isoenzymes in human tumor cell lines / T. Paukert,
R. Sailer, W.S. Strauss [et al.] // Pharmazie. – 2011. – Vol. 66 (11). – P. 894–898.

102. Glutathione peroxidase 1 is regulated by the c-Abl and Arg tyrosine kinases / C. Cao, Y. Leng, W. Huang [et al.] // J. Biol. Chem. – 2003. – Vol. 278 (41). – P. 39609–39614.

103. Glutathione supplementation potentiates hypoxic apoptosis by S-glutathionylation of p65-NFkappaB / S. Qanungo, D.W. Starke, H.V. Pai [et al.] //. J. Biol. Chem. – 2007. – Vol. 282 (25). – P. 18427–18436.

104. Green, D.R. Cell death: Apoptosis and other means to an end, second edition / D.R. Green. – New York: Cold Spring Harbor Laboratory Press, 2018. – 278 p.

105. Guan, L. Newsights of endoplasmic reticulum in hypoxia / L. Guan, R. Ge,
S. Ma // Biomed. Pharmacother. – 2024. – Vol. 175. – P. 116812.

106. Halliwell, B. Antioxidant characterization. Methodology and mechanism /
B. Halliwell // Biochem. Pharmacol. – 1995. – Vol. 49 (10). – P. 1341–1348.

107. Halliwell, B. Measuring reactive species and oxidative damage *in vivo* and in cell culture: how should you do it and what do the results mean / B. Halliwell, M. Whiteman // Br. J. Pharmacol. – 2004. – Vol. 142 (2). – P. 231–255.

108. Hauck, A.K. Oxidative stress and lipotoxicity / A.K. Hauck, D.A. Bernlohr // J. Lipid Res. – 2016. – Vol. 57 (11). – P. 1976–1986.

109. Helfinger, V. Redox control in cancer development and progression /
 V. Helfinger, K. Schröder // Mol. Aspects Med. – 2018. – Vol. 63. – P. 88–98.

110. Hematologic malignancies: newer strategies to counter the BCL-2 protein
/ A.S. Ebrahim, H. Sabbagh, A. Liddane [et al.] // J. Cancer Res. Clin. Oncol. – 2016. –
Vol. 142 (9). – P. 2013–2022.

111. Hempel, N. Crosstalk between calcium and reactive oxygen species signaling in cancer / N. Hempel, M. Trebak // Cell Calcium. – 2017. – Vol. 63. – P. 70–96.

112. Herb, M. Reactive oxygen species: Not omnipresent but important in many locations / M. Herb, A. Gluschko, M. Schramm // Front. Cell. Dev. Biol. – 2021.
– Vol. 9. – P. 716406.

113. HIF-1: master and commander of the hypoxic world. A pharmacological approach to its regulation by siRNAs / N.M. Mazure, M.C. Brahimi-Horn, M.A. Berta [et al.] // Biochem. Pharmacol. – 2004. – Vol. 68 (6). – P. 971–980.

114. HIF-1α-HPRT1 axis promotes tumorigenesis and gefitinib resistance by enhancing purine metabolism in EGFR-mutant lung adenocarcinoma / P. Geng, F. Ye, P. Dou [et al.] // J. Exp. Clin. Cancer Res. – 2024. – Vol. 43 (1). – P. 269.

115. Hill, R.P. Cancer stem cells, hypoxia and metastasis / R.P. Hill, D.T. Marie-Egyptienne, D.W. Hedley // Semin. Radiat. Oncol. – 2009. – Vol. 19 (2). – P. 106–111.

116. How does p53 induce apoptosis and how does this relate to p53-mediated tumour suppression? / B.J. Aubrey, G.L. Kelly, A. Janic [et al.] // Cell Death Differ. – 2018. – Vol. 25 (1). – P. 104–113.

117. Hydrogen peroxide – production, fate and role in redox signaling of tumor cells / C. Lennicke, J. Rahn, R. Lichtenfels [et al.] // Cell Commun. Signal. – 2015. – Vol. 13. – P. 39.

118. Hypoxia inducible factors in cancer stem cells / J.M. Heddleston, Z. Li,J.D. Lathia [et al.] // Br. J. Cancer. – 2010. – Vol. 102 (5). – P. 789–795.

119. Hypoxia predisposes neonatal rat ventricular myocytes to apoptosis induced by activation of the Fas (CD95/Apo-1) receptor: Fas activation and apoptosis in

hypoxic myocytes / G. Yaniv, M. Shilkrut, R. Lotan [et al.] // Cardiovasc Res. – 2002. – Vol. 54 (3). – P. 611–623.

120. Immunogenic cell death / A.D. Garg, A.M. Dudek-Peric, E. Romano,
P. Agostinis // Int. J. Dev. Biol. – 2015. – Vol. 59 (1-3). – P. 131–140.

121. Induction of reactive oxygen species: an emerging approach for cancer therapy / Z. Zou, H. Chang, H. Li, S. Wang // Apoptosis. – 2017. – Vol. 22 (11). – P. 1321–1335.

122. Influence of oxidative stress on catalytic and non-glycolytic functions of glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase / V.I. Muronetz, A.K. Melnikova, L. Saso,
E.V. Schmalhausen // Curr. Med. Chem. – 2020. – Vol. 27 (13). – P. 2040–2058.

123. Inhibition of autophagic flux by ROS promotes apoptosis during DTT-induced ER/oxidative stress in HeLa cells / X-Y. Xiang, X-C. Yang, J. Su [et al.] // Oncol. Rep. -2016. - Vol. 35 (6). - P. 3471-3479.

124. Insights into the oligomerization process of the C-terminal domain of human plasma membrane Ca²⁺-ATPase / F. Benetti, I. Mičetić, F. Carsughi [et al.] // Arch. Biochem. Biophys. -2011. - Vol. 506 (2). -P. 194-200.

125. Intracellular messenger function of hydrogen peroxide and its regulation by peroxiredoxins / S.G. Rhee, S.W. Kang, W. Jeong [et al.] // Curr. Opin. Cell Biol. – 2005. – Vol. 17 (2). – P. 183–189.

126. Jayaraman, T. T cells deficient in inositol 1,4,5-triphophate receptor are resistant to apoptosis / T. Jayaraman, A.R. Marks // Mol. Cell. Biol. – 1997. – Vol. – 17 (6). – P. 3005–3012.

127. Kalinina, E. Glutathione in protein redox modulation through S-glutathionylation and S-Nitrosylation / E. Kalinina, M. Novichkova // Molecules. – 2021. – Vol. 26 (2). – P. 435.

128. Kalinina, E.V. Glutathione synthesis in cancer cells / E.V. Kalinina,
L.A. Gavriliuk // Biochemistry (Mosc). – 2020. – Vol. 85 (8). – P. 895–907.

129. Kalinina, E.V. Role of glutathione, glutathione transferase, and glutaredoxin in regulation of redox-dependent processes / E.V. Kalinina, N.N. Chernov, M.D. Novichkova // Biochemistry (Mosc). – 2014. – Vol. 79 (13). –P. 1562–1583.

130. Kalinina, E.V. S-glutathionylation and S-nitrosylation as modulators of redox-dependent processes in cancer cell / E.V. Kalinina, M.D. Novichkova // Biochemistry (Mosc). – 2023. – Vol. 88 (7). – P. 924–943.

131. Kashyap, D. Intrinsic and extrinsic pathways of apoptosis: Role in cancer development and prognosis / D. Kashyap, V.K. Garg, N. Goel // Adv. Protein. Chem. Struct. Biol. – 2021. – Vol. 125. – P. 73–120.

132. Kehrer, J.P. The Haber-Weiss reaction and mechanisms of toxicity / J.P. Kehrer // Toxicology. – 2000. – Vol. 149 (1). – P. 43–50.

133. Kirtonia, A. The multifaceted role of reactive oxygen species in tumorigenesis / A. Kirtonia, G. Sethi, M. Garg // Cell. Mol. Life Sci. – 2020. – Vol. 77 (22). – P. 4459–4483.

134. Klimova, T. Mitochondrial complex III regulates hypoxic activation of HIF / T. Klimova, N.S. Chandel // Cell Death Differ. – 2008. – Vol. 15 (4). – P. 660–666.

135. Knisely, J.P. Importance of hypoxia in the biology and treatment of brain tumors / J.P. Knisely, S. Rockwell // Neuroimaging Clin. N. Am. – 2002. – Vol. 12 (4). – P. 525–536.

136. Knoke, L.R. Global approaches for protein thiol redox state detection / L.R. Knoke, L.I. Leichert // Curr. Opin. Chem. Biol. – 2023. – Vol. 77. – P. 102390.

137. Kobliakov, V. HIF α as a target for different oncoproteins during carcinogenesis / V. Kobliakov // Advances Mol. Oncol. – 2018. – Vol. 5. – P. 64–71.

138. Księżakowska-Łakoma, K. Mitochondrial dysfunction in cancer / K. Księżakowska-Łakoma, M. Żyła, J.R. Wilczyński // Prz. Menopauzalny. – 2014. – Vol. 13 (2). – P. 136–144.

139. Labrousse-Arias, D. Hypoxia and redox signaling on extracellular matrix remodeling: from mechanisms to pathological implications / D. Labrousse-Arias,

A. Martínez-Ruiz, M.J. Calzada // Antioxid. Redox Signal. – 2017. – Vol. 27 (12). – P. 802–822.

140. Lao, Y. Mobilization of Ca^{2+} from endoplasmic reticulum to mitochondria plays a positive role in the early stage of UV-or TNF-induced apoptosis / Y. Lao, D.C. Chang // Biochem. Biophys. Res. Commun. – 2008. – Vol. 373 (1). – P. 42–47.

141. Lo Conte, M. The redox biochemistry of protein sulfenylation and sulfinylation / M. Lo Conte, K.S. Carroll // J. Biol. Chem. – 2013. – Vol. 288 (37). – P. 26480–26488.

142. Lu, J. The thioredoxin antioxidant system / J. Lu, A. Holmgren // Free Radic. Biol. Med. – 2014. – Vol. 66. – P. 75–87.

143. Lu, J. Thioredoxin system in cell death progression / J. Lu, A. Holmgren
// Antioxid. Redox Signal. – 2012. – Vol. 17 (12). – P. 1738–1747.

144. Luo, B. The critical roles of endoplasmic reticulum chaperones and unfolded protein response in tumorigenesis and anticancer therapies / B. Luo, A.S. Lee // Oncogene. – 2013. – Vol. 32 (7). – P. 805–818.

145. Lymphocyte apoptosis: Mediation by increased type 3 inositol 1,4,5triphosphate receptor / A.A. Khan, M.J. Soloski, A.H. Sharp [et al.] // Science. – 1996. – Vol. 273 (5274). – P. 503–507.

146. MacFarlane, M. Apoptosis and disease: a life or death decision / M. MacFarlane, A.C. Williams // EMBO Rep. – 2004. – Vol. 5 (7). – P. 674–678.

147. Mailloux, R.J. Protein S-glutathionlyation links energy metabolism to redox signaling in mitochondria / R.J. Mailloux, J.R. Treberg // Redox Biol. – 2016. – Vol. 8. – P. 110–118.

148. Mailloux, R.J. Redox regulation of mitochondrial function with emphasis on cysteine oxidation reactions / R.J. Mailloux, X. Jin, W.G. Willmore // Redox Biol. – 2013. – Vol. 2. – P. 123–139.

149. Mayevsky, A. Mitochondrial function and energy metabolism in cancer cells: past overview and future perspectives / A. Mayevsky // Mitochondrion. – 2009. – Vol. 9 (3). – P. 165–179.

150. Mechanisms of transcriptional regulation by p53 / K.D. Sullivan,
M.D. Galbraith, Z. Andrysik, J.M. Espinosa // Cell Death Differ. – 2018. – Vol. 25 (1).
– P. 133–143.

151. Microbial H_2O_2 sensors as archetypical redox signaling modules / M.B. Toledano, A. Delaunay, L. Monceau, F. Tacnet // Trends Biochem. Sci. – 2004. – Vol. 29 (7). – P. 351–357.

152. Microtubule dynamics and glutathione metabolism in phagocytizing human polymorphonuclear leukocytes / B.R. Burchill, J.M. Oliver, C.B. Pearson [et al.] // J. Cell Biol. – 1978. – Vol. 76 (2). – P. 439–447.

153. Mitochondria and mitochondrial ROS in cancer: Novel targets for anticancer therapy / Y. Yang, S. Karakhanova, W. Hartwig [et al.] // J. Cell. Physiol. – 2016. – Vol. 231 (12). – P. 2570–2581.

154. Mitochondria and redox homoeostasis as chemotherapeutic targets / M.M. Briehl, M.E. Tome, S.T. Wilkinson [et al.] // Biochem. Soc. Trans. – 2014. – Vol. 42 (4). – P. 939–944.

155. Mitochondrial and endoplasmic reticulum calcium homeostasis and cell death / S. Marchi, S. Patergnani, S. Missiroli [et al.] // Cell Calcium. – 2018. – Vol. 69. – P. 62–72.

156. Mitochondrial Ca(2+) and apoptosis / C. Giorgi, F. Baldassari, A. Bononi [et al.] // Cell Calcium. – 2012. – Vol. 52 (1). – P. 36–43.

157. Mitochondrial complex III is required for hypoxia-induced ROS production and cellular oxygen sensing / R.D. Guzy, B. Hoyos, E. Robin [et al.] // Cell Metab. – 2005. – Vol. 1 (6). – P. 401–408.

158. Mitochondrial dysfunction resulting from loss of cytochrome c impairs cellular oxygen sensing and hypoxic HIF-alpha activation / K.D. Mansfield, R.D. Guzy,
Y. Pan [et al.] // Cell Metab. – 2005. – Vol. 1 (6). – P. 393–399.

159. Mitochondrial redox signaling and tumor progression / Y. Chen,
H. Zhang, H.J. Zhou [et al.] // Cancers (Basel). – 2016. – Vol. 8 (4). – P. 40.

160. Mitochondrial ROS control of cancer / M.D.P.S. Idelchik, U. Begley,T.J. Begley, J.A. Melendez // Semin. Cancer Biol. – 2017. – Vol. 47. – P. 57–66.

161. Modulation of mitochondrial metabolic reprogramming and oxidative stress to overcome chemoresistance in cancer / R. Avolio, D.S. Matassa, D. Criscuolo [et al.] // Biomolecules. – 2020. – Vol. 10 (1). – P. 135.

162. Moeller, B.J. Hypoxia and radiotherapy: opportunities for improved outcomes in cancer treatment / B.J. Moeller, R.A. Richardson, M.W. Dewhirst // Cancer Metastasis Rev. – 2007. – Vol. 26 (2). – P. 241–248.

163. Molecular mechanisms behind ROS regulation in cancer: A balancing act between augmented tumorigenesis and cell apoptosis / H.S. Tuli, J. Kaur, K. Vashishth [et al.] // Arch. Toxicol. -2023. - Vol. 97 (1). - P. 103–120.

164. Molecular mechanisms of apoptosis and roles in cancer development and treatment / S. Goldar, M.S. Khaniani, S.M. Derakhshan, B. Baradaran // Asian Pac. J. Cancer Prev. – 2015. – Vol. 16 (6). P. 2129–2144.

165. Molecular ordering of hypoxia-induced apoptosis: critical involvement of the mitochondrial death pathway in a FADD/caspase-8 independent manner / M. Weinmann, V. Jendrossek, R. Handrick [et al.] // Oncogene. – 2004. – Vol. 23 (21). – P. 3757–3769.

166. Møller, I.M. Protein carbonylation and metal-catalyzed protein oxidation
in a cellular perspective / I.M. Møller, A. Rogowska-Wrzesinska, R.S. Rao //
J. Proteomics. - 2011. - Vol. 74 (11). - P. 2228-2242.

167. Moloney, J.N. ROS signalling in the biology of cancer / J.N. Moloney, T.G. Cotter // Semin. Cell Dev. Biol. – 2018. – Vol. 80. – P. 50–64.

168. Multifaceted role of redox pattern in the tumor immune microenvironment regarding autophagy and apoptosis / Y. Ren, R. Wang, S. Weng [et al.] // Mol. Cancer. – 2023. Vol. 22 (1). – P. 130.

169. Munro, D. A radical shift in perspective: mitochondria as regulators of reactive oxygen species / D. Munro, J.R. Treberg // J. Exp. Biol. – 2017. – Vol. 220, Pt. 7. – P. 1170–1180.

170. Musaogullari, A. Redox regulation by protein S-glutathionylation: From molecular mechanisms to implications in health and disease / A. Musaogullari, Y.C. Chai // Int. J. Mol. Sci. – 2020. – Vol. 21 (21). – P. 8113.

171. NADPH-dependent and -independent disulfide reductase systems /
C.G. Miller, A. Holmgren, E.S.J. Arnér, E.E. Schmidt // Free Radic. Biol. Med. – 2018.
– Vol. 127. – P. 248–261.

172. Neurodegeneration, myocardial injury, and perinatal death in mitochondrial superoxide dismutase-deficient mice / R.M. Lebovitz, H. Zhang, H. Vogel [et al.] // Proc. Natl. Acad. Sci. U S A. – 1996. – Vol. 93 (18). – P. 9782–9787.

173. Neutrophil HIF-1 α stabilization is augmented by mitochondrial ROS produced via the glycerol 3-phosphate shuttle / J.A. Willson, S. Arienti, P. Sadiku [et al.] // Blood. – 2022. – Vol. 139. – P. 281–286.

174. Nicholls, D.G. Mitochondrial membrane potential and aging / D.G. Nicholls // Aging Cell. – 2004. – Vol. 3 (1). – P. 35–40.

175. Non-apoptotic caspase regulation of stem cell properties / L.A. Baena-Lopez, L. Arthurton, D.C. Xu, A. Galasso // Semin. Cell Dev. Biol. – 2018. – Vol. 82. – P. 118–126.

176. Non-electron transfer chain mitochondrial defects differently regulate HIF-1α degradation and transcription / A.N. Shvetsova, D. Mennerich, J.M. Kerätär [et al.] // Redox Biol. – 2017. – Vol. 12. – P. 1052–1061.

177. Old, new and emerging functions of caspases / S. Shalini, L. Dorstyn,
S. Dawar, S. Kumar // Cell Death Differ. – 2015. – Vol. 22 (4). – P. 526–539.

178. Orrenius, S. Calcium and mitochondria in the regulation of cell death /
S. Orrenius, V. Gogvadze, B. Zhivotovsky // Biochem. Biophys. Res. Commun. – 2015.
– Vol. 460 (1). – P. 72–81.

179. Ou, R. Advancements in the Application of the Fenton Reaction in the Cancer Microenvironment / R. Ou, G. Aodeng, J. Ai // Pharmaceutics. – 2023. – Vol. 15 (9). – P. 2337.

180. Oxidative Bax dimerization promotes its translocation to mitochondria independently of apoptosis / M. D'Alessio, M. De Nicola, S. Coppola [et al.] // FASEB J. – 2005. – Vol. 19 (11). – P. 1504–1506.

181. Oxidative modifications in tissue pathology and autoimmune disease /
M.L. Yang, H.A. Doyle, S.G. Clarke [et al.] // Antioxid. Redox Signal. – 2018. – Vol. 29 (14). – P. 1415–1431.

182. Oxidative stress and apoptosis after acute respiratory hypoxia and reoxygenation in rat brain / D. Coimbra-Costa, N. Alva, M. Duran [et al.] // Redox. Biol. – 2017. – Vol. 12. – P. 216–225.

183. Oxidative stress, inflammation, and cancer: how are they linked? / S. Reuter, S.C. Gupta, M.M. Chaturvedi, B.B. Aggarwal // Free Radic. Biol. Med. – 2010. – Vol. 49 (11). – P. 1603–1616.

184. Oxidative stress: The mitochondria-dependent and mitochondriaindependent pathways of apoptosis / K. Sinha, J. Das, P.B. Pal, P.C. Sil // Arch. Toxicol. – 2013. – Vol. 87 (7). – P. 1157–1180.

185. Oxidative stress-mediated protein sulfenylation in human diseases: Past, present, and future / B. Mu, Y. Zeng, L. Luo, K. Wang // Redox Biol. – 2024. – Vol. 76. – P. 103332.

186. Oxidative stress-modulating drugs have preferential anticancer effects – involving the regulation of apoptosis, DNA damage, endoplasmic reticulum stress, autophagy, metabolism, and migration / J.Y. Tang, F. Ou-Yang, M.F. Hou [et al.] // Semin. Cancer Biol. – 2019. – Vol. 58. – P. 109–117.

187. Oxygen sensing requires mitochondrial ROS but not oxidative phosphorylation / J.K. Brunelle, E.L. Bell, N.M. Quesada [et al.] // Cell Metab. – 2005. – Vol. 1 (6). – P. 409–414.

188. Oxygen-sensing under the influence of nitric oxide / U. Berchner-Pfannschmidt, S. Tug, M. Kirsch, J. Fandrey // Cell Signal. – 2010. – Vol. 22 (3). – P. 349–356. 189. p53 cannot be induced by hypoxia alone but responds to the hypoxic microenvironment / Y. Pan, P.R. Oprysko, A.M. Asham [et al.] // Oncogene. – 2004. – Vol. 23 (29). – P. 4975–4983.

190. Pathophysiology of mitochondrial lipid oxidation: Role of 4hydroxynonenal (4-HNE) and other bioactive lipids in mitochondria / M. Xiao, H. Zhong, L. Xia [et al.] // Free Radic. Biol. Med. – 2017. – Vol. 111. – P. 316–327.

191. Pillay, C.S. Computational models as catalysts for investigating redoxin systems / C.S. Pillay, J.M. Rohwer // Essays Biochem. – 2024. – Vol. 68(1). – P. 27–39.

192. Pisoschi, A.M. The role of antioxidants in the chemistry of oxidative stress: A review / A.M. Pisoschi, A. Pop // Eur. J. Med. Chem. – 2015. – Vol. 97. – P. 55–74.

193. Poole, L.B. Discovering mechanisms of signaling-mediated cysteine oxidation / L.B. Poole, K.J. Nelson // Curr. Opin. Chem. Biol. – 2008. – Vol. 12 (1). – P. 18–24.

194. Poole, L.B. Protein sulfenic acids in redox signaling / L.B. Poole, P.A. Karplus, A. Claiborne // Annu. Rev. Pharmacol. Toxicol. – 2004. – Vol. 44. – P. 325–347.

195. Poole, L.B. The basics of thiols and cysteines in redox biology and chemistry / L.B. Poole // Free Radic. Biol. Med. – 2015. – Vol. 80. – P. 148–157.

196. Pouyssegur, J. Hypoxia signalling in cancer and approaches to enforce tumour regression / J. Pouyssegur, F. Dayan, N.M. Mazure // Nature. – 2006. – Vol. 441 (7092). – P. 437–443.

197. Prodeath or prosurvival: Two facets of hypoxia inducible factor-1 in perinatal brain injury / W. Chen, R.P. Ostrowski, A. Obenaus, J.H. Zhang // Exp. Neurol. -2009. - Vol. 216 (1). - P. 7-15.

198. Protein post-translational modifications in the regulation of cancer hallmarks / H. Wang, L. Yang, M. Liu, J. Luo // Cancer Gene Ther. – 2023. – Vol. 30 (4). – P. 529–547.

199. Proteome-wide analysis of cysteine oxidation reveals metabolic sensitivity to redox stress / J. Van der Reest, S. Lilla, L. Zheng [et al.] // Nat. Commun. – 2018. – Vol. 9. – P. 1581.

200. Putker, M. Intermolecular disulfide-dependent redox signalling / M. Putker, H.R. Vos, T.B. Dansen // Biochem. Soc. Trans. – 2014. – Vol. 42 (4). – P. 971–978.

201. Raha, S. Mitochondria, oxygen free radicals, disease and ageing / S. Raha,
B.H. Robinson // Trends Biochem. Sci. – 2000. – Vol. 25 (10). – P. 502–508.

202. Rahman, I. Assay for quantitative determination of glutathione and glutathione disulfide levels using enzymatic recycling method / I. Rahman, A. Kode, S.K. Biswas // Nat. Protoc. – 2006. – Vol. 1 (6). – P. 3159–3165.

203. Rasola, A. Mitochondrial permeability transition in Ca(2+)-dependent apoptosis and necrosis / A. Rasola, P. Bernardi // Cell Calcium. – 2011. – Vol. 50 (3). – P. 222–233.

204. Reactive oxygen species generated at mitochondrial complex III stabilize hypoxia-inducible factor-1alpha during hypoxia: a mechanism of O_2 sensing / N.S. Chandel, D.S. McClintock, C.E. Feliciano [et al.] // J. Biol. Chem. – 2000. – Vol. 275 (33). – P. 25130–25138.

205. Redox- and non-redox-metal-induced formation of free radicals and their role in human disease / M. Valko, K. Jomova, C.J. Rhodes [et al.] // Arch. Toxicol. – 2016. – Vol. 90 (1). – P. 1–37.

206. Redox homeostasis and cellular antioxidant systems: Crucial players in cancer growth and therapy / B. Marengo, M. Nitti, A.L. Furfaro [et al.] // Oxid. Med. Cell. Longev. – 2016. – Vol. 2016. – P. 6235641.

207. Redox regulation of protein tyrosine phosphatase 1B involves a sulphenyl-amide intermediate / A. Salmeen, J.N. Andersen, M.P. Myers [et al.] // Nature. – 2003. – Vol. 423 (6941). – P. 769–773.

208. Redox regulation of surface protein thiols: identification of integrin-4 as a molecular target by using redox proteomics / T. Laragione, V. Bonetto, F. Casoni [et al.] // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. – 2003. – Vol. 100 (25). – P. 14737–14741.

209. Redza-Dutordoir, M. Activation of apoptosis signalling pathways by reactive oxygen species / M. Redza-Dutordoir, D.A. Averill-Bates // Biochim. Biophys. Acta. – 2016. – Vol. 1863 (12). – P. 2977–2992.

210. Regeneration of peroxiredoxins by p53-regulated sestrins, homologs of bacterial AhpD / A.V. Budanov, A.A. Sablina, E. Feinstein [et al.] // Science. – 2004. – Vol. 304 (5670). – P. 596–600.

211. Regulation of protein function by S-nitrosation and S-glutathionylation: processes and targets in cardiovascular pathophysiology / E. Belcastro, C. Gaucher, A. Corti [et al.] // Biol. Chem. – 2017. – Vol. 398 (12). – P. 1267–1293.

212. Regulations of ABCB1 and ABCG2 expression through MAPK pathways in acute lymphoblastic leukemia cell lines / H. Tomiyasu, M. Watanabe, K. Sugita [et al.] // Anticancer Res. – 2013. – Vol. 33 (12). – P. 5317–5323.

213. Reth, M. Hydrogen peroxide as second messenger in lymphocyte activation / M. Reth // Nat. Immunol. – 2002. – Vol. 3 (12). – P. 1129–1134.

214. Review of cancer cell resistance mechanisms to apoptosis and actual targeted therapies / M. Kulbay, A. Paimboeuf, D. Ozdemir, J. Bernier // J. Cell. Biochem. – 2022. – Vol. 123 (11). – P. 1736–1761.

215. Role of Ca²⁺ and ion channels in the regulation of apoptosis under hypoxia
/ M. Wang, J. Tan, Y. Miao [et al.] // Histol. Histopathol. – 2018. – Vol. 33 (3). – P.
237–246.

216. Role of glutathione in cancer progression and chemoresistance / N. Traverso, R. Ricciarelli, M. Nitti [et al.] // Oxid. Med. Cell. Longev. – 2013. – Vol. 2013. – P. 972913.

217. Role of glutathione system redox potential in apoptosis dysregulation in MCF-7 Breast Adenocarcinoma / E.V. Shakhristova, E.A. Stepovaya, N.V. Ryazantseva [et al.] // Bull. Exp. Biol. Med. – 2016. – Vol. 160 (3). – P. 364–367.

218. Role of mitochondrial reactive oxygen species in homeostasis regulation /
B. Zhang, C. Pan, C. Feng [et al.] // Redox Rep. – 2022. – Vol. 27 (1). P. 45–52.

219. Role of protein -SH groups in redox homeostasis – the erythrocyte as a model system / P. Di Simplicio, M.G. Cacace, L. Lusini [et al.] // Arch. Biochem. Biophys. – 1998. – Vol. 355 (2). – P. 145–152.

220. Role of reduced glutathione efflux in apoptosis of immortalized human keratinocytes induced by UVA / Y.Y. He, J.L. Huang, D.C. Ramirez, C.F. Chignell // J. Biol. Chem. – 2003. – Vol. 278 (10). – P. 8058–8064.

221. ROS and RNS signalling: adaptive redox switches through oxidative/nitrosative protein modifications / N.T. Moldogazieva, I.M. Mokhosoev, N.B. Feldman, S.V. Lutsenko // Free Radic. Res. – 2018. – Vol. 52 (5). – P. 507–543.

222. ROS and the DNA damage response in cancer / U.S. Srinivas, B.W.Q. Tan, B.A. Vellayappan, A.D. Jeyasekharan // Redox Biol. – 2019. – Vol. 25. – P. 101084.

223. ROS generation and antioxidant defense systems in normal and malignant cells / A.V. Snezhkina, A.V. Kudryavtseva, O.L. Kardymon [et al.] // Oxid. Med. Cell. Longev. – 2019. – Vol. 2019. – P. 6175804.

224. Sabapathy, K. Therapeutic targeting of p53: all mutants are equal, but some mutants are more equal than others / K. Sabapathy, D.P. Lane // Nat. Rev. Clin. Oncol. -2018. - Vol. 15 (1). - P. 13–30.

225. Sabens Liedhegner, E.A. Mechanisms of altered redox regulation in neurodegenerative diseases – focus on S-glutathionylation / E.A. Sabens Liedhegner, X.H. Gao, J.J. Mieyal // Antioxid. Redox Signal. – 2012. – Vol. 16 (6). – P. 543–566.

226. Sahaf, B. Lymphocyte surface thiol levels / B. Sahaf, K. Heydari, L.A. Herzenberg // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. – 2003. – Vol. 100 (7). – P. 4001–4005.

227. Salvesen, G.S. Caspase mechanisms / G.S. Salvesen, S.J. Riedl // Adv. Exp. Med. Biol. – 2008. – Vol. 615. – P. 13–23.

228. Saxena, K. Acute vs. Chronic vs. Cyclic hypoxia: Their differential dynamics, molecular mechanisms, and effects on tumor progression / K. Saxena, M.K. Jolly // Biomolecules. – 2019. – Vol. 9 (8). – P. 339.

229. Schafer, F.Q. Redox environment of the cell as viewed through the redox state of the glutathione disulfide/glutathione couple / F.Q. Schafer, G.R. Buettner // Free Radic. Biol. Med. -2001. - Vol. 30 (11). - P. 1191-1212.

230. Schenk, R.L. BCL-2: Long and winding path from discovery to therapeutic target / R.L. Schenk, A. Strasser, G. Dewson // Biochem. Biophys. Res. Commun. – 2017. – Vol. 482 (3). – P. 459–469.

231. Semenza, G.L. Defining the role of hypoxia-inducible factor 1 in cancer biology and therapeutics / G.L. Semenza / Oncogene. – 2010. – Vol. 29 (5). – P. 625–634.

232. Semenza, G.L. Hypoxia-inducible factors: coupling glucose metabolism and redox regulation with induction of the breast cancer stem cell phenotype / G.L. Semenza // EMBO J. -2017. - Vol. 36 (3). - P. 252–259.

233. Sies H. Role of metabolic H_2O_2 generation: redox signaling and oxidative stress / H. Sies // J. Biol. Chem. – 2014. – Vol. 289 (13). – P. 8735–8741.

234. Sies, H. Hydrogen peroxide as a central redox signaling molecule in physiological oxidative stress: Oxidative eustress / H. Sies // Redox Biol. -2017. - Vol. 11. - P. 613–619.

235. Sies, H. Oxidative stress / H. Sies, C. Berndt, D.P. Jones // Annu. Rev. Biochem. – 2017. – Vol. 86. – P. 715–748.

236. Souers From basic apoptosis discoveries to advanced selective BCL-2 family inhibitors / A. Ashkenazi, W.J. Fairbrother, J.D. Leverson, A.J. Souers // Nat. Rev. Drug Discov. – 2017. – Vol. 16 (4). – P. 273–284.

237. Srinivas Bharath, M.M. Post-translational oxidative modifications of mitochondrial complex I (NADH: Ubiquinone Oxidoreductase): Implications for pathogenesis and therapeutics in human diseases / M.M. Srinivas Bharath // J. Alzheimers Dis. – 2017. – Vol. 60 (s1). – P. S69–S86.

238. Steinbrenner, H. Selenoproteins: Antioxidant selenoenzymes and beyond /
H. Steinbrenner, B. Speckmann, L.O. Klotz // Arch. Biochem. Biophys. – 2016. – Vol. 595. – P. 113–119.
239. Stone, J.R. An assessment of proposed mechanisms for sensing hydrogen peroxide in mammalian systems / J.R. Stone // Arch. Biochem. Biophys. – 2004. – Vol. 422 (2). – P. 119–124.

240. Subarsky, P. Graded hypoxia modulates the invasive potential of HT1080 fibrosarcoma and MDA MB231 carcinoma cells / P. Subarsky, R.P. Hill // Clin. Exp. Metastasis. – 2008. – Vol. 25 (3). – P. 253–264.

241. Superoxide dismutases: dual roles in controlling ROS damage and regulating ROS signaling / Y. Wang, R. Branicky, A. Noë, S. Hekimi // J. Cell Biol. – 2018. – Vol. 217 (6). – P. 1915–1928.

242. Synthesis of 4-substituted 3-[3-(dialkylaminomethyl)indol-1yl]maleimides and study of their ability to inhibit protein kinase C-a, prevent development of multiple drug resistance of tumor cells and cytotoxicity / A.Y. Simonov, S.A. Lakatosh, Y.N. Luzikov [et al.] // Russ. Chem. Bull. – 2008. – Vol. 57. – P. 2011–2020.

243. Targeting calcium signaling in cancer therapy / C. Cui, R. Merritt, L. Fu, Z. Pan // Acta Pharm. Sin. B. – 2017. – Vol. 7 (1). – P. 3–17.

244. Targeting cell death pathways for cancer therapy: recent developments in necroptosis, pyroptosis, ferroptosis, and cuproptosis research / X. Tong, R. Tang, M. Xiao [et al.] // J. Hematol. Oncol. -2022. – Vol. 15 (1). – P. 174.

245. Targeting mutant p53 for efficient cancer therapy / V.J.N. Bykov, S.E. Eriksson, J. Bianchi, K.G. Wiman // Nat. Rev. Cancer. – 2018. – Vol. 18 (2). – P. 89–102.

246. Taylor, R.C. Apoptosis: Controlled demolition at the cellular level / R.C. Taylor, S.P. Cullen, S.J. Martin // Nat. Rev. Mol. Cell Biol. – 2008. – Vol. 9 (3). – P. 231–241.

247. The BCL-2 family reunion / J.E. Chipuk, T. Moldoveanu, F. Llambi [et al.] // Mol. Cell. – 2010. – Vol. 37 (3). – P. 299–310.

248. The down-regulation of SLC7A11 enhances ROS induced P-gp overexpression and drug resistance in MCF-7 breast cancer cells / C. Ge, B. Cao, D. Feng [et al.] // Sci. Rep. -2017. - Vol. 7 (1). - P. 3791.

249. The multiple mechanisms that regulate p53 activity and cell fate / A. Hafner, M.L. Bulyk, A. Jambhekar, G. Lahav // Nat. Rev. Mol. Cell Biol. – 2019. – Vol. 20 (4). – P. 199–210.

250. The relationship of intracellular iron chelation to the inhibition and regeneration of human ribonucleotide reductase / C.E. Cooper, G.R. Lynagh, K.P. Hoyes [et al.] // J. Biol. Chem. – 1996. – Vol. 271 (34). – P. 20291–20299.

251. The role of heat shock proteins in metastatic colorectal cancer: A review /
H. Javid, P. Hashemian, S. Yazdani [et al.] // J. Cell. Biochem. – 2022. – Vol. 123 (11).
– P. 1704–1735.

252. The role of the glutathione system in oxidative modification of proteins and dysregulation of apoptosis in Jurkat tumor cells / O.L. Nosareva, E.A. Stepovaya, E.V. Shakhristova [et al.] // Bull. Exp. Biol. Med. – 2017. – Vol. 164 (2). – P. 199–202.

253. Thom, S.R. Oxygen-dependent antagonism of lipid perodixation / S.R. Thom, M.E. Elbuken // Free Radic. Biol. Med. – 1991. – Vol. 10 (6). – P. 413–426.

254. Tokarz, P. Role of mitochondria in carcinogenesis / P. Tokarz, J. Blasiak // Acta Biochim. Pol. – 2014. – Vol. 61 (4). – P. 671–678.

255. Topology of superoxide production from different sites in the mitochondrial electron transport chain / J. St-Pierre, J.A. Buckingham, S.J. Roebuck, M.D. Brand // J. Biol. Chem. – 2002. – Vol. 277 (47). – P. 44784–44790.

256. Tsujimoto, Y. Role of Bcl-2 family proteins in apoptosis: apoptosomes or mitochondria? / Y. Tsujimoto // Genes Cells. – 1998. – Vol. 3 (11). – P. 697–707.

257. Turpaev, K.T. Reactive oxygen species and regulation of gene expression
/ K.T. Turpaev // Biochemistry (Mosc). – 2002. – Vol. 67 (3). – P. 281–292.

258. Up-down regulation of HIF-1α in cancer progression / M. Rashid, L.R. Zadeh, B. Baradaran [et al.] // Gene. – 2021. – Vol. 798. – P. 145796.

259. Use of fluo-3 to measure cytosolic Ca^{2+} in platelets and neutrophils. Loading cells with the dye, calibration of traces, measurements in the presence of plasma, and buffering of cytosolic Ca^{2+} / J.E. Merritt, S.A. McCarthy, M.P. Davies, K.E. Moores // J. Biochem. – 1990. – Vol. 269 (2). – P. 513–519.

260. Using MTT viability assay to test the cytotoxicity of antibiotics and steroid to cultured porcine corneal endothelial cells / H.Z. Wang, C.H. Chang, C.P. Lin, M.C. Tsai // J. Ocul. Pharmacol. Ther. – 1996. – Vol. 12 (1). – P. 35–43.

261. Van Opdenbosch, N. Caspases in cell death, inflammation, and disease /
N. Van Opdenbosch, M. Lamkanfi // Immunity. – 2019. – Vol. 50 (6). – P. 1352–1364.

262. Various aspects of calcium signaling in the regulation of apoptosis, autophagy, cell proliferation, and cancer / S. Patergnani, A. Danese, E. Bouhamida [et al.] // Int. J. Mol. Sci. – 2020. – Vol. 21 (21). – P. 8323.

263. Vaupel, P. The role of hypoxia-induced factors in tumor progression /
P. Vaupel // Oncologist. – 2004. – Vol. 9, Suppl. 5. – P.10–17.

264. Veal, E.A. Hydrogen peroxide sensing and signaling / E.A. Veal, A.M. Day, B.A. Morgan // Mol. Cell. – 2007. – Vol. 26 (1). – P. 1–14.

265. Wang, X. p53: Protection against tumor growth beyond effects on cell cycle and apoptosis / X. Wang, E.R. Simpson, K.A. Brown // Cancer Res. – 2015. – Vol. 75 (23). – P. 5001–5007.

266. Wang, Y. Metabolic features of cancer cells / Y. Wang, Y. Xia, Z. Lu // Cancer Commun. (Lond). – 2018. – Vol. 38 (1). – P. 65.

267. Webb, J.D. Hypoxia, hypoxia-inducible factors (HIF), HIF hydroxylases and oxygen sensing / J.D. Webb, M.L. Coleman, C.W. Pugh // Cell. Mol. Life Sci. – 2009. – Vol. 66 (22). – P. 3539–3554.

268. Welsh, C.L. Protein tyrosine phosphatase regulation by reactive oxygen species / C.L. Welsh, L.K. Madan // Adv. Cancer. Res. – 2024. – Vol. 162. – P. 45–74.

269. Wong, W.W. Bcl-2 family proteins: the sentinels of the mitochondrial apoptosis pathway / W.W. Wong, H. Puthalakath // IUBMB Life. – 2008. – Vol. 60 (6). – P. 390–397.

270. Wood, Z.A. Peroxiredoxin evolution and the regulation of hydrogen peroxide signaling / Z.A. Wood, L.B. Poole, P.A. Karplus // Science. – 2003. – Vol. 300 (5619). – P. 650–653.

271. Worthington, D.J. Glutathione reductase from human erythrocytes. Catalytic properties and aggregation / D.J. Worthington, M.A. Rosemeyer // Eur. J. Biochem. – 1976. – Vol. 67 (1). – P. 231–238.

272. Wouters, B.G. Hypoxia signalling through mTOR and the unfolded protein response in cancer / B.G. Wouters, M. Koritzinsky // Nat. Rev. Cancer. – 2008. – Vol. 8 (11). – P. 851–864.

273. Xie, H. Oxygen availability and metabolic reprogramming in cancer / H. Xie, M.C. Simon // J. Biol. Chem. – 2017. – Vol. 292 (41). – P. 16825–16832.

274. Yakusheva, E.N. Structure and function of multidrug resistance protein 1 / E.N. Yakusheva, D.S. Titov // Biochemistry (Mosc). – 2018. – Vol. 83 (8). – P. 907–929.

275. Yip, K.W. Bcl-2 family proteins and cancer / K.W. Yip, J.C. Reed // Oncogene. – 2008. – Vol. 27 (50). – P. 6398–6406.

276. Zhao, S. Identification of Smurf2 as a HIF-1α degrading E3 ubiquitin ligase / S. Zhao, W.S. El-Deiry // Oncotarget. – 2021. – Vol. 12 (20). – P. 1970–1979.

277. Zhu, Y. Altered glutathione homeostasis in animals prenatally exposed to lipopolysaccharide / Y. Zhu, P.M. Carvey, Z. Ling // Neurochem. Int. – 2007. – Vol. 50 (4). – P. 671–680.