

Возможное участие BDNF в реализации стабилизирующей функции тонической активности постуральной мышцы.

Борис С. Шенкман¹, Виталий Е. Калашников, Роман О. Боков, Сергей А. Тыганов, Кристина А. Шарло, Глеб В. Галкин

¹ Государственный научный центр Российской Федерации - Институт медико-биологических проблем Российской академии наук

bshenkman@mail.ru

Как известно, при устранении механической опоры немедленно прекращается электрическая активность основной постуральной камбаловидной мышцы [1 и др.]. Через три дня пребывания в условиях безопорности электрическая активность спонтанно возобновляется. Причиной спонтанной активности является снижение содержания калий-хлоридного котранспортера KCC-2 в спинном мозге с последующим повышением возбудимости мотонейронов [2]. Предполагается, что этот феномен может быть предотвращен активацией пути BDNF/TRK-B, при хотя бы частичном возобновлении нормальной тонической активности [3]. Целью работы была проверка этой гипотезы. На фоне 14-суточного вывешивания задних конечностей крыс Wistar, у части животных с помощью имплантированных электродов проводили непрямую низкочастотную (10 Гц) стимуляцию трехглавой мышцы голени через n. ischiaticus (НМЭС) в течение 8 часов ежедневно. В одной из групп вывешенных и стимулированных крыс i.p. дважды в сутки вводили 0.5 мг/кг ANA12 специфический ингибитор TRK-B, рецептора BDNF. У вывешенных животных было обнаружено почти двукратное снижение содержания KCC2, которое частично предотвращалось у животных с НМЭС. Однако при блокировании TRK-B такой эффект не воспроизводился. Вывешивание привело к драматическому снижению площади поперечного сечения (ППС) медленных волокон камбаловидной мышцы. У животных с НМЭС ППС медленных волокон была достоверно выше, чем у вывешенных.

При этом у животных с блокированием TRK-B этой разницы не наблюдалось. НМЭС позволила предотвратить снижение содержания рибосомальных РНК, фосфорилирования рибосомального белка S6 и увеличения экспрессии E3 убиквитин лигаз MuRF1 и MAFbx/atrogen-1, которое было ярко выражено у вывешенных животных. Однако при блокировании TRK-B значения перечисленных параметров протеостаза не отличались от показателей группы вывешивания. Таким образом, блокирование рецепции BDNF нивелировало большинство профилактических эффектов НМЭС, что может указывать на возможное участие BDNF в реализации стабилизирующей функции тонической активности постуральной мышцы в нормальных условиях.

1. Alford, E.K.; Roy, R.R.; Hodgson, J.A.; Edgerton, V.R. *Exp. Neurol.* 1987, 96, 635-649.
2. B.S. Shenkman, V.E. Kalashnikov, K.A. Sharlo, O.V. Turtikova, R.O. Bokov, T.M. Mirzoev. *Int. J. Mol. Sci.* 2024,25, 12462. <https://doi.org/10.3390/ijms252212462>
3. Li, X.; Song, X.; Fang, L.; Ding, J.; Qi, L.; Wang, Q.; Dong, C.; Wang, S.; Wu, J.; Wang, T.; et al. *Neurochem. Res.* 2022, 47, 1679-1691.

Investigación realizada con el apoyo de:

1. "РНФ", subvención 22-15-00151