

УДК 616.61:615.099

АКТИВНОСТЬ МОЧЕВИНЫ И КРЕАТИНИНА В СЫВОРОТКЕ КРОВИ ПРИ ХЛОРОФОРМНОЙ ИНТОКСИКАЦИИ БЕЗ И НА ФОНЕ ВВЕДЕНИЯ АЛКИЛСЕЛЕНОНАФТИРИДИНА

Р.А. КОМНАЦКИ А.А. ВИНОГРАДОВ

ГУ «Луганский национальный университет имени Тараса Шевченко», Украина

e-mail: alexanvin@yandex.ru

Проведено исследование на крысах с целью изучения влияния алкилселенонафтиридина (АСНР) на активность мочевины и креатинина сыворотки крови крыс в условиях хлороформной интоксикации. Полученные данные свидетельствуют о положительном влиянии АСНР на формирование адаптации почек к токсическому поражению ксенобиотиком. В результате исследования отмечалось, что механизмы адаптации развивались пропорционально экспозиции эксперимента. Выявлено позитивное влияние АСНР на адаптацию почек при хлороформной интоксикации. Это позволяет сделать вывод об антиоксидантном влиянии АСНР на механизмы адаптации организма к ксенобиотику.

Ключевые слова: почка, хлороформная интоксикация, алкилселенонафтиридин.

В связи с широкой распространенностью ксенобиотиков в природе и бытовой жизни человека исследование их токсического воздействия на организм является актуальной проблемой биологии и медицины [4, 9]. Это проблема диктует направленность исследований, связанных с изучением действия ксенобиотиков на органы и системы организма человека и животных, ранней диагностикой, лечением и разработкой профилактических мероприятий [8, 9].

Ряд ксенобиотиков обладает выраженной нефротоксичностью [4, 13]. Нефротоксичность может проявляться как вследствие прямого воздействия ксенобиотиков и их метаболитов на почки, так и опосредованно, что связано с изменением центральной и внутриорганной гемодинамики, кислотно-щелочного равновесия внутренней среды и образованием продуктов токсического разрушения клеточных элементов – гистотоксической гипоксии [4, 5, 13].

В настоящее время при моделировании острой и хронической интоксикации как аналог ксенобиотиков широко применяется хлороформ [1]. Однако вопросы, связанные с действием этого ксенобиотика, как и других нефротоксичных веществ, на функцию почек изучены недостаточно полно. Известно, что такие состояния инициируют оксидативный стресс [2, 5]. Однако практически нет данных о роли селенсодержащих веществ как антиоксидантов при токсическом поражении почек. В этой связи актуальным является превентивное экзогенное введение антиоксидантов, содержащих селен, например АСНР [6, 11].

Цель исследования.

Изучение влияния АСНР на активность мочевины и креатинина в сыворотке крови при хлороформной интоксикации. Данная работа является частью научно-исследовательской темы кафедры анатомии, физиологии человека и животных ГУ «Луганский национальный университета имени Тараса Шевченко» «Механизмы адаптации к действию окружающей среды (номер государственной регистрации 0198U002641).

Материал и методы исследования.

Исследование проведено на 50 белых крысах-самцах массой 220-290 г в осенне-зимний период. Контрольную группу составилИ 10 животных. Животных опытной группы разделили на две подгруппы. У животных первой подгруппы (1-ОГ) моделировали хлороформную интоксикацию [10]. У животных второй подгруппы (2-ОГ) моделировали хлороформную интоксикацию на фоне введения АСНР. Определяли активность мочевины и креатинина в сыворотке крови до начала эксперимента, через сутки, а затем на 5, 10, 15, 20, 25 и 30-е сутки [3,7]. Животных контрольной и опытной групп выводили из эксперимента на 30-е сутки.

Цифровые данные обрабатывали методами вариационной статистики с помощью лицензионной компьютерной программы Microsoft Excel. Определяли среднюю арифметическую выборки (M); ошибку средней арифметической выборки ($\pm m$); вероятность ошибки (p<); коэффициент корреляции (R_{xy}); ошибку коэффициента корреляции ($\pm r_{xy}$).

НАУЧНЫЕ ВЕДОМОСТИ

Содержание животных и уход за ними осуществляли с соблюдением принципов «Европейской конвенции о защите позвоночных животных», которые используются для экспериментальных и других научных целей (Страсбург, 1986) [11] и решений «Первого национального конгресса о биоэтике» (Киев, 2001).

Результаты исследования и их обсуждение. У животных контрольной группы в начале эксперимента активность мочевины была $5,3\pm0,44$ ммоль/л (при p<0,001), а к концу эксперимента – $5,1\pm0,6$ ммоль/л (при p<0,01).

Исходный показатель у животных опытной группы был 5,4±0,75 ммоль/л (при p<0,01) (рис. 1).

Через сутки после начала эксперимента активность мочевины у животных 1-ОГ повышалась в 1,65±0,121 раза ($R_{1\text{-O}\Gamma/\text{Исx}}\pm r$ =0,867±0,087 при p<0,01) в сравнении с исходным показателем и составляла 8,82±0,72 ммоль/л (при p<0,001). Во 2-ОГ активность мочевины была 8,7±0,38 ммоль/л (при p<0,001), что было выше исходного показателя в 1,64±0,153 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma/\text{Hex}}\pm r$ =0,877±0,081 при p<0,001), но ниже, чем у животных 1-ОГ в 1,049±0,034 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma/\text{1-O}\Gamma}\pm r$ =0,959±0,028 при p<0,001).

На 5-е сутки активность мочевины в 1-ОГ возрастала до 9,84±0,69 ммоль/л (при p<0,001), превышая показатель 2-х суток в 1,112±0,035 раза ($R_{1-0\Gamma_5/2}\pm r=0,954\pm0,031$ при p<0,001), а исходный показатель — в 1,85±0,136 раза ($R_{1-0\Gamma_5/4}\pm r=0,898\pm0,068$ при p<0,001). Во 2-ОГ данный показатель также возрастал до 9,29±1,32 ммоль/л (при p<0,01), что превышало показатель предыдущих суток в 1,06±0,105 раза ($R_{2-0\Gamma_5/2}\pm r=0,947\pm0,036$ при p<0,001), было выше исходного значения в 1,73±0,074 раза ($R_{2-0\Gamma_5/4}\pm r=0,898\pm0,068$ при p<0,001) и меньше, чем в 1-ОГ, в 1,096±0,056 раза ($R_{2-0\Gamma/1-0\Gamma}\pm r=0,917\pm0,056$ при p<0,001).

Через 10 суток эксперимента активность мочевины у животных 1-ОГ составляла 24,41 \pm 3,71 ммоль/л (при p<0,01), превышала показатель 5-х суток в 2,49 \pm 0,12 раза (R_{1-OΓ10/5} \pm r=0,924 \pm 0,051 при p<0,001) и исходный показатель – в 4,61 \pm 0,473 раза (R_{1-OΓ10/Исх} \pm r=0,93 \pm 0,048 при p<0,001). У крыс 2-ОГ данный показатель составлял 12,02 \pm 1,15 ммоль/л (при p<0,001), что было выше 5-суточного показателя в 1,3 \pm 0,061 раза (R_{2-OΓ10/5} \pm r=0,938 \pm 0,042 при p<0,001) и исходного показателя – в 2,24 \pm 0,094 раза (R_{2-OΓ10/Исх} \pm r=0,948 \pm 0,036 при p<0,001). Это было меньше, чем в 1-ОГ, в 2,05 \pm 0,141 раза (R_{2-OΓ1-OΓ}, \pm r=0,950 \pm 0,034 при p<0,001).

Через 15 дней активность мочевины в 1-ОГ продолжала повышаться относительно 10-дневного показателя в 3,69±0,061 раза ($R_{1\text{-}O\Gamma15/10}\pm r=0,914\pm0,058$ при p<0,001) и составляла 89,91±1,21 ммоль/л (при p<0,001). Это было выше исходного значения в 17,02±1,949 раза ($R_{1\text{-}O\Gamma15/10ex}\pm r=0,913\pm0,058$ при p<0,001). У крыс 2-ОГ активность мочевины была 56,51±3,15 ммоль/л (при p<0,001), что было выше показателя 10-х суток в 4,75±0,359 ($R_{2\text{-}O\Gamma15/10}\pm r=0,946\pm0,037$ при p<0,001) раза и исходного показателя – в 10,69±1,189 раза ($R_{2\text{-}O\Gamma15/10ex}\pm r=0,889\pm0,074$ при p<0,001). Это было меньше относительно 1-ОГ в 1,59±0,014 раза ($R_{2\text{-}O\Gamma/1\text{-}O\Gamma}\pm r=0,922\pm0,053$ при p<0,001).

К 20-м суткам эксперимента активность мочевины в сыворотке крови крыс 1-ОГ достигала максимального уровня — 112.29 ± 2.03 ммоль/л (при p<0,001), была выше предыдущих данных в 1.25 ± 0.08 раза ($R_{1-O\Gamma20/15}\pm r=0.972\pm0.019$ при p<0,001) и превышала исходные данные в 21.3 ± 2.4 раза ($R_{1-O\Gamma20/Hex}\pm r=0.908\pm0.062$ при p<0,001). Во 2-ОГ активность мочевины была выше 15-суточной экспозиции в 1.63 ± 0.017 раза ($R_{2-O\Gamma20/Hex}\pm r=0.972\pm0.019$ при p<0,001), превышала исходное значение в 17.36 ± 1.822 раза ($R_{2-O\Gamma20/Hex}\pm r=0.935\pm0.044$ при p<0,001) и была 91.92 ± 2.88 ммоль/л (при p<0,001). Это было меньше, чем у животных 1-ОГ, в 1.225 ± 0.018 раза ($R_{2-O\Gamma/1-O\Gamma}\pm r=0.932\pm0.046$ при p<0,001).

Через 25 суток от начала эксперимента активность мочевины в сыворотке крови животных 1-ОГ стала понижаться в среднем до $87,57\pm2,35$ (при p<0,001) ммоль/л, что было ниже данных 20-х суток в $1,29\pm0,02$ раза ($R_{1-O\Gamma25/20}\pm r=0,982\pm0,014$ при p<0,001), но оставалось выше исходного показателя в $16,54\pm1,83$ раза ($R_{1-O\Gamma25/Hex}\pm r=0,862\pm0,091$ при p<0,01). Во 2-ОГ также наблюдалось снижение активности мочевины до $81,55\pm1,8$ ммоль/л (при p<0,001), что было ниже показателя 20-х суток в $1,13\pm0,013$ раза ($R_{2-O\Gamma25/Hex}\pm r=0,929\pm0,048$ при p<0,001), но также выше исходного значения в $15,41\pm1,649$ раза ($R_{2-O\Gamma25/Hex}\pm r=0,931\pm0,046$ при p<0,001). Это было ниже, чем в $1-O\Gamma$, в $1,073\pm0,006$ раза ($R_{2-O\Gamma/1-O\Gamma}\pm r=0,962\pm0,026$ при p<0,001).

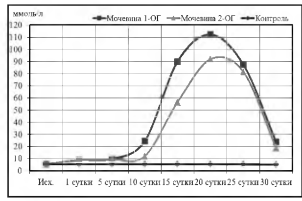
На 30-е сутки активность мочевины у крыс 1-ОГ продолжала снижаться и была $23,98\pm3,14$ ммоль/л (при p<0,01), что было меньше предыдущего показателя в $3,66\pm0,098$ раза $(R_{1-O\Gamma_30/25}\pm r=0,934\pm0,045$ при p<0,001) и превышало исходное значение в $4,51\pm0,389$ раза $(R_{1-O\Gamma_30/Uex}\pm r=0,913\pm0,058$ при p<0,001). У животных 2-ОГ активность мочевины в сыворотке крови в последние сутки эксперимента составляла в среднем $18,93\pm1,02$ ммоль/л (при p<0,001), что было ниже показателя 25-суточной экспозиции в $4,32\pm0,141$ раза $(R_{2-O\Gamma_30/25}\pm r=0,973\pm0,019)$ при p<0,001) и выше исходного показателя в $3,56\pm0,293$ раза $(R_{2-O\Gamma_30/uex}\pm r=0,907\pm0,062)$ при

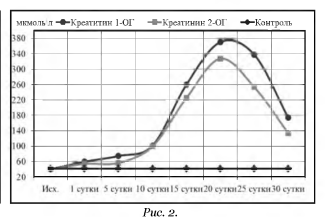


p<0,001). Это было меньше, чем у крыс 1-ОГ в 1,267±0,013 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma/1\text{-O}\Gamma}$ ±r=0,969±0,021 при p<0,001).

В контрольной группе крыс активность креатинина в сыворотке крови в начале наблюдения была в среднем $41,5\pm1,35$ мкмоль/л (при p<0,001). Через 30 суток активность креатинина составляла $44,3\pm2,42$ мкмоль/л (при p<0,001).

Исходный показатель составлял в среднем 40.4 ± 2.14 мкмоль/л (при p<0.001) (рис. 2).





Puc. 1.

Динамика активности мочевины в сыворотке крови животных контрольной и опытных групп в зависимости от вида и экспозиции эксперимента

Динамика активности креатинина в сыворотке крови животных контрольной

и опытных групп в зависимости от вида и экспозиции эксперимента

У животных 1-ОГ через сутки после начала эксперимента активность креатинина в сыворотке крови составляла 59,48±2,47 мкмоль/л (при p<0,001), что превышало исходный показатель в 1,47±0,036 раза ($R_{1\text{-O}\Gamma/\text{Hex}}\pm r=0,905\pm0,064$ при p<0,001). Во 2-ОГ активность креатинина ко 2-м суткам была 54,21±2,2 мкмоль/л (при p<0,001) и превышала исходный показатель в 1,34±0,027 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma/\text{Hex}}=0,931\pm0,047$ при p<0,001). Это было ниже, чем у крыс 1-ОГ, в 1,097±0,015 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma/\text{Hex}}\pm r=0,945\pm0,038$ при p<0,001).

На пятые сутки в 1-ОГ активность креатинина в сыворотке крови повышалась до 74,32 \pm 2,47 мкмоль/л (при p<0,001), что превышало данные предыдущих суток в 1,25 \pm 0,027 раза ($R_{1\text{-O}\Gamma_5/2}\pm r$ =0,893 \pm 0,071 при p<0,001), и исходный показатель в 1,84 \pm 0,05 раза ($R_{1\text{-O}\Gamma_5/2}\pm r$ =0,891 \pm 0,073 при p<0,001). У животных 2-ОГ активность креатинина на 5-е сутки эксперимента составляла 56,73 \pm 2,0 мкмоль/л (при p<0,001), была в 1,05 \pm 0,009 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma_5/2}\pm r$ =0,983 \pm 0,012 при p<0,001) выше, чем предыдущий показатель и выше исходного показателя в 1,41 \pm 0,035 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma_5/4}$ с $\pm r$ =0,906 \pm 0,063 при p<0,001). Это было меньше, чем в 1-ОГ, в 1,31 \pm 0,012 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma/1\text{-O}\Gamma}\pm r$ =0,955 \pm 0,031 при p<0,001).

Через 10 дней эксперимента активность креатинина у крыс 1-ОГ продолжала повышаться до $101,47\pm3,12$ мкмоль/л (при p<0,001), что превышало показатель 5-х суток в $1,37\pm0,028$ раза $(R_{1-O\Gamma10/5}\pm r=0,794\pm0,131$ при p<0,01) и исходный показатель в $2,52\pm0,069$ раза $(R_{1-O\Gamma10/Hex}\pm r=0,947\pm0,036$ при p<0,001). Во 2-ОГ на 10-е сутки также отмечалось повышение до $98,27\pm5,04$ мкмоль/л (при p<0,001), что было выше 5-суточного показателя в $1,73\pm0,039$ раза $(R_{2-O\Gamma10/5}\pm r=0,902\pm0,065$ при p<0,01) и превышало исходный показатель в $2,44\pm0,056$ раза $(R_{2-O\Gamma_10/Hex}\pm r=0,913\pm0,059$ при p<0,001). Это было меньше относительно данного показателя в $1-O\Gamma$ в $1,035\pm0,025$ раза $(R_{2-O\Gamma/1-O\Gamma}\pm r=0,881\pm0,079$ при p<0,001).

Спустя 15 суток эксперимента активность креатинина у крыс 1-ОГ превышала показатель 10-тых суток в $2,56\pm0,044$ раза ($R_{1\text{-}O\Gamma15/10}\pm r$ =0,884±0,077 при p<0,001) и исходное значение в $6,46\pm0,252$ раза ($R_{1\text{-}O\Gamma15/10cx}\pm r$ =0,933±0,046 при p<0,001) и была 259,97±8,52 мкмоль/л (при p<0,001). У крыс 2-ОГ активность креатинина составляла в среднем 225,3±5,62 мкмоль/л (при p<0,001), что было выше данного показателя за 10 суток в 2,3±0,06 раза ($R_{2\text{-}O\Gamma15/10}\pm r$ =0,991±0,006 при p<0,001) и выше исходного показателя в 5,59±0,193 раза ($R_{2\text{-}O\Gamma15/10cx}\pm r$ =0,872±0,094 при p<0,01). Это было ниже данного показателя в 1-ОГ, в 1,154±0,013 раза ($R_{2\text{-}O\Gamma1\text{-}O\Gamma}\pm r$ =0,949±0,035 при p<0,001).

К 20-м суткам эксперимента активность креатинина в 1-ОГ достигала максимального значения — 370,16±4,53 мкмоль/л (при p<0,001), превышала показатель 15-х суток в 1,42±0,005 раза ($R_{1\text{-}O\Gamma20/15}\pm r$ =0,962±0,026 при p<0,001) и исходное значение в 9,2±0,372 раза ($R_{1\text{-}O\Gamma20/Hex}\pm r$ =0,972±0,019 при p<0,001). Во 2-ОГ данный показатель достигал 327,65±9,51 мкмоль/л (при p<0,001), был в 1,45±0,020 раза ($R_{2\text{-}O\Gamma20/15}\pm r$ =0,897±0,069 при p<0,01), был выше



показателя 15-х суток и выше исходного показателя в 8,13±0,225 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma20/\text{Mex}}\pm r$ =0,910±0,060 при p<0,001), а также меньше, чем в 1-ОГ, в 1,13±0,02 раза ($R_{2\text{-O}\Gamma/1\text{-O}\Gamma}\pm r$ =0,947±0,036 при p<0,001).

На 25-е сутки от начала эксперимента активность креатинина в сыворотке крови животных 1-ОГ снижалась до 337,75±7,00 мкмоль/л (при p<0,001), что было ниже показателя 20-х суток в 1,1±0,009 раза ($R_{1-O\Gamma25/20}\pm r=0,955\pm0,031$ при p<0,001) и выше исходного показателя в 8,39±0,289 раза ($R_{1-O\Gamma25/Wex}\pm r=0,929\pm0,048$ при p<0,001). Во 2-ОГ данный показатель в среднем составлял 253,85±4,79 мкмоль/л (при p<0,001), что было ниже показателя 20-суточной экспозиции в 1,3±0,015 раза ($R_{2-O\Gamma25/Wex}\pm r=0,970\pm0,021$ при p<0,001) и превышало исходное значение в 6,3±0,221 раза ($R_{2-O\Gamma25/Wex}\pm r=0,965\pm0,024$ при p<0,001). Это было меньше, чем у крыс 1-ОГ в 1,33±0,006 раза ($R_{2-O\Gamma/1-O\Gamma}\pm r=0,963\pm0,025$ при p<0,001).

Через 30 суток активность креатинина в сыворотке крови крыс 1-ОГ продолжала снижаться относительно показателя предыдущих суток в 1,94±0,013 раза ($R_{1-0\Gamma_30/25}\pm r=0$,931±0,047 при p<0,001) и составляла174,08±2,82 мкмоль/л (при p<0,001). Однако это оставалось выше исходного показателя в 4,32±0,166 раза ($R_{1-0\Gamma_30/\text{Ucx}}\pm r=0$,924±0,051 при p<0,001). У животных 2-ОГ активность креатинина на 30-й день эксперимента составляла в среднем 133,51±4,48 мкмоль/л (при p<0,001), понижалась относительно показателя 25-х суток в 1,9±0,029 раза ($R_{2-0\Gamma_30/25}\pm r=0$,956±0,03 при p<0,001), но также оставалась выше исходного показателя в 3,31±0,084 раза ($R_{2-0\Gamma_30/\text{Hcx}}\pm r=0$,940±0,041 при p<0,001). Это было меньше, чем у животных 1-ОГ, в 1,304±0,024 раза ($R_{2-0\Gamma_1-0\Gamma}\pm r=0$,916±0,057 при p<0,001).

Заключение.

В процессе проведенного исследования было установлено, что хлороформная интоксикация оказывала влияние на сывороточные показатели мочевины и креатинина в зависимости от экспозиции эксперимента. Оказалось, что с увеличением экспозиции подключались механизмы адаптации почки к хронической интоксикации, что отражалось понижением активности конечных продуктов белкового обмена [3, 7]. Полученные данные позволяют предположить развитие адаптации почек к токсическому поражению ксенобиотиком. Выявлено позитивное влияние АСНР на адаптацию почек при хлороформной интоксикации. Однако эти вопросы требуют дальнейшего комплексного исследования.

Выводы:

- 1. При хлороформной интоксикации вплоть до 20 суток эксперимента нарушается экскреторная функция почек, что проявляется повышением активности мочевины и креатинина.
- 2. Введение АСНР инициирует механизмы адаптации организма, и в частности почек, к хлороформной интоксикации, что проявлялось понижением сывороточных концентраций обоих метаболитов у животных после введения АСНР.

Литература

- 1. Андреева, И. В. Изменение гидратации паренхимы печени крыс при интоксикации хлороформом / И. В. Андреева, А. А. Виноградов, Т. Н. Абросимова // Наукові праці V Міжрегіональної наукової конференції «Актуальні питання біології та медицини». Луганськ: Альма-матер, 2007. С. 13-15.
- 2. Аруин, Л. И. Структурные основы адаптации и компенсации нарушенных функций / Л. И. Аруин, А. Г. Бабаева В. Б. Гельфанд. М.: Медицина. 1997. С. 445.
- 3. Камышников, В. С. Справочник по клинико-биохимическим исследованиям и лабораторной диагностике / В. С. Камышников. М.: МЕДПресс-информ, 2004. 920 с.
- 4. К сравнительной оценке токсичности ксенобиотиков / [В. Б. Долгосабуров, Н. П. Подосиновикова, В. В. Петров, и др.] // Токсикологический вестник. − 2008. − № 1. − С. 34-36.
- 5. Кулинский, В.И. Обезвреживание ксенобиотиков / И. В. Кулинский // Соросовский образовательный журнал. 1999 № 1. С. 8-12.
- 6. Лобко, С. А. Влияние селена на адаптацию сердца и головного мозга к хлороформной интоксикации по данным активности каталазы / С. А. Лобко, А. А. Панкратьев // Наукові праці VIII Міжрегіональної наукової конференції «Актуальні питання біології ти медицини». Луганськ, 28 травня 2010 р. Луганськ : ДЗ «ЛНУ імені Тараса Шевченка», 2010. С. 43-45.
- 7. Маршалл, В. Дж. Клиническая биохимия / В. Дж. Маршалл. М. : СПб.: «БИНОМ-Невский диалект», 2000. 368 с.
- 8. Орфологические особенности реакции печени крыс на хроническое воздействие ксенобиотиками / [Х. Я. Каримов, Ф. III. Иноятов, III. Н. Дадажанов, Р. И. Исраилов] // Морфология. 2002. Т. 122, № 5. С. 25-27:
- 9. Мухамбетова, Л. X. Разработка биохимических подходов к оценке влияния на организм ксенобиотиков /Л. X. Мухамбетова // Гигиена и санитария. – 2004. – №6. – С. 24-26;



- 10. Патент 7218 Украины А61D 7/00. Спосіб моделювання цирозу печінки / Виноградов О. А., Андреева І. В., Дрель В. Ф.; ДЗ «Луганський національний університет імені Тараса Шевченка» Бюл. промислової власності. 10.08.2012. № 15;
- 11. Әстренюк, Г. М. Влияние селена на некоторые метаболические процессы при кадмиевой интоксикации / Г. М. Әстренюк // Врачебное дело. 2004. \mathbb{N}^0 2. С. 65-67;
- 12. European convention for the protection of vertebral animals used for experimental and other scientific purpose: Council of Europe 18.03.1986. Strasbourg, 1986. 52 p.;
- 13. Mechanism of chloroform-induced renal toxicity: Non-involvement of hepatic cytochrome P450-dependent metabolism. / [Cheng Fang, Melissa Behr, Fang Xie, Shijun Lu] Toxicol Appl Pharmacol. 2008. 227(1). P. 48-55.

ACTIVITY OF UREA AND KREATININE IN THE BLOOD SERUMCHLOROFORM INTOXICATION WITHOUT AND ON A BACKGROUND INTRODUCTION OF ALKILSELENONAPHTIRIDIN

R.A. KOMNATSKI A.A. VINOGRADOV

Lugansk Taras Shevchenko National University, Ukraine

e-mail: alexanvin@yandex.ru

We performed the investigation on rats to study the influence of alkilselenonaphtiridin (ASNR) on the dynamics activity of urea and creatinine in the blood serum of rats with chloroform intoxication. The data obtained indicate the positive influence of ASNR on the formation of the renal adaptation to the toxic damage of xenobiotic. The result of research determined that mechanisms of adaptation have developed in proportion to the exposure of experiment. We revealed a positive effect of ASNR on the adaptation of kidneys in chloroform intoxication. It allows to make conclusions about the antioxidant effect of ASNR on the mechanisms of the adaptation to xenobiotics.

 $\mbox{\sc Key}$ words: kidney, chloroform intoxication, alkilselen
onaphtiridin.