



Национальная академия наук Беларусь
Отделение медицинских наук
Центрально-Европейская Инициатива
Институт физиологии
Национальной академии наук Беларусь

Международная конференция

**ПРОТЕОЛИЗ,
МЕХАНИЗМЫ ЕГО РЕГУЛЯЦИИ
И РОЛЬ В ФИЗИОЛОГИИ
И ПАТОЛОГИИ КЛЕТКИ**

(Минск, 25-26 октября 2007 года)

Тезисы докладов



Минск, 2007

Национальная академия наук Беларуси
Отделение медицинских наук
Центрально-Европейская Инициатива
Институт физиологии Национальной академии наук Беларуси

Международная конференция

**ПРОТЕОЛИЗ, МЕХАНИЗМЫ ЕГО РЕГУЛЯЦИИ И РОЛЬ
В ФИЗИОЛОГИИ И ПАТОЛОГИИ КЛЕТКИ**
(Минск, 25-26 октября 2007 года)

Тезисы докладов

**«Первому съезду ученых
Республики Беларусь посвящается»**

Минск
2007

УДК 616.014 + 616-018]: 577.156.1

Редакционная коллегия:

В.Н. Никандров (ответственный редактор),
В.П. Голубович, В.А.Кульчицкий, В.С. Улащик,
В.С. Левковец, О.Н. Жук

Протеолиз, механизмы его регуляции и роль в физиологии и патологии клетки: Тезисы докладов Международной конференции. 25 – 26 октября 2007 г., Минск. – Mn.: здесь указывается издательство, 2007. – 96 с.

Издание содержит материалы Международной конференции «Протеолиз, механизмы его регуляции и роль в физиологии и патологии клетки» – тезисы симпозиальных докладов и стеновых сообщений экспериментального и обобщающего характера о реализации протеиназного катализа, регуляции протеолитических процессов на молекулярном и клеточном уровнях, характере перестроек реакций протеолиза при ряде физиологических и патологических процессов, а также о влиянии компонентов протеолитических реакций на ряд процессов в живом организме.

УДК 616.014 + 616-018]: 577.156.1

Государственное научное учреждение
“Институт физиологии Национальной академии наук РБ”

ФУНКЦИОНАЛЬНЫЙ СТАТУС АСТРОГЛИИ ПОД ВЛИЯНИЕМ ПЛАЗМИНОГЕНА И ЕГО КОМПЛЕКСА С ПИРУВАТКИНАЗОЙ

А.А. Романовская, В.Н. Никандров

Институт физиологии НАН Беларусь,
Минск, Беларусь

Известно, что глиальные клетки секретируют плазминоген (Пг) и его активатор, а также экспрессируют на своей поверхности рецепторы к Пг. Однако вопрос о функции Пг в нервной ткани все еще остается до конца не выясненным. Поскольку Пг в ткани существует в пule других белков, то велика вероятность формирования плазминоген-белковых комплексов. Так, было установлено, что Пг образует стабильные эквимолярные комплексы с пируваткиназой (ПК). Причем, как было показано, сама по себе экзогенная ПК может вызывать изменения метаболических и электрофизиологических показателей клеток нервной ткани.

Целью данного исследования явилось выявление эффектов экзогенного Пг, ПК и их эквимолярных комплексов на функциональное состояние глиальных клеток. В качестве модели астроглии использовали культуру глиомы C6, так как известно, что до 98% ее клеток экспрессируют маркер астроглии. Клетки культивировали с исследуемыми агентами в концентрациях 10^{-7} – 10^{-11} М. В экспериментах использовали питательную среду ДМЕМ, несодержащую эмбриональной телячьей сыворотки, чтобы

исключить влияние сывороточного Pg, активаторов и ингибиторов Pg, а также других, не идентифицированных белков, которые в большом количестве содержатся в сыворотке и могли бы помешать проведению исследования. Более того, клетки нервной ткани *in situ* в норме никогда не подвергаются действию сыворотки. Изучение ответа клеток на введение в среду культивирования исследуемых белков и их комплексов проводили через 1 и 3 сут.

Через 1 сут культивирования глиомы C6 с Pg в концентрациях 10^{-7} – 10^{-9} М наблюдали увеличение функциональной активности клеток, что проявилось в повышении уровня РНК в 1,5-2 и белка в 1,3-1,5 раза в сравнении с контролем. Кроме того, наблюдали снижение выхода ЛДГ (маркер нарушения целостности клеточной мембраны) в среду культивирования при воздействии Pg в этих же концентрациях. На 3-и сут инкубации в присутствии Pg было отмечено увеличение содержания ДНК, РНК, белка в клетках С6 и снижение выхода ЛДГ в среду культивирования. В контрольных образцах наблюдали противоположные процессы, т.е. регистрировали снижение содержания нуклеиновых кислот и белка и увеличение активности экстраклеточной ЛДГ, что было вызвано неблагоприятными условиями развития культуры в связи с исключением эмбриональной телячьей сыворотки (ЭТС) из питательной среды. Таким образом, Pg способствовал поддержанию жизнедеятельности клеток глиомы С6 и препятствовал развитию дегенерации клеток. Известно, что гибель клеток в среде с дефицитом ЭТС в основном, обусловлена развитием оксидативного стресса, что наводит на мысль о существовании у Pg механизмов, препятствующих образованию либо проявлению действия активных форм кислорода. Через 24 ч культивирования глиомы С6 с ПК не было выявлено изменений в содержании нуклеиновых кислот и белка, однако наблюдали увеличение выхода ЛДГ из клеток. К 3-им сут негативный эффект ПК, особенно ее высокой концентрации 10^{-7} М, был очевиден и выражался в уменьшении содержания ДНК и белка, а также в значительном увеличении выхода ЛДГ из клеток. Наблюдали также изменения клеточного пласта дегенеративного характера. Через сутки в культуре действие эквимолярного комплекса Pg-ПК было схоже с действием ПК, а к 3-им сут его влияние напоминало эффект Pg. Вероятно, в первые сутки инкубации ПК, связываясь с Pg, блокировала его взаимодействие с рецепторами на клетках. Однако впоследствии конформация комплекса изменяется, что дает возможность Pg реализовать свое биологическое действие.

ОГЛАВЛЕНИЕ

СЕКЦИЯ I. ПРОТЕОЛИЗ И МЕХАНИЗМЫ ЕГО РЕГУЛЯЦИИ

ПРОТЕОХЕМОМЕТРИКА – НОВЫЙ БИОИНФОРМАЦИОННЫЙ ПОДХОД К ИЗУЧЕНИЮ МОЛЕКУЛЯРНОГО УЗНАВАНИЯ

Wikberg J.E.S. 4

ВНУТРИКЛЕТОЧНЫЕ СА²⁺-ЗАВИСИМЫЕ

ПРОТЕИНАЗЫ ЖИВОТНЫХ

Бондарева Л.А., Немова Н.Н., Каявяряйнен Е.И. 5

ДЕЙСТВИЕ ФЕРМЕНТОВ ЯДА ЗМЕЙ РОДА AGKISTRODON (ЩИТОМОРДНИК) НА ФИБРИНОГЕН

Горницкая О.В. 6

РОЛЬ N-КОНЦЕВОГО ДОМЕНА СТРЕПТОКИНАЗЫ В МОЛЕКУЛЯРНОМ МЕХАНИЗМЕ АКТИВАЦИИ ПЛАЗМИНОГЕНА СТРЕПТОКИНАЗОЙ

Гриненко Т.В., Юсова Е.И. 7

ПРОПЕПТИДЫ КАК МОДУЛЯТОРЫ ФУНКЦИОНАЛЬНОЙ АКТИВНОСТИ ТЕРМОЛИЗИНПОДОБНЫХ ПРОТЕИНАЗ

Демидюк И.В., Гасанов Е.В., Громова Т.Ю.,
Сафина Д.Р., Костров С.В. 8

РАСТИТЕЛЬНЫЕ ИНГИБИТОРЫ ПРОТЕОЛИЗА И ПЕРСПЕКТИВЫ ИХ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В МЕДИЦИНЕ

Домаш В.И., Шарпио Т.П., Забрейко С.А. 10

МОДИФИЦИРОВАННЫЕ АНАЛОГИ ВАЗОПРЕССИНА – ПОИСК НОВЫХ НООТРОПНЫХ СОЕДИНЕНИЙ

Евстигнеева Е.Б., Мартинович В.П., Голубович В.П.,
Воскресенская О.Г. 11

ИНГИБИТОР ЦИСТЕИНОВЫХ ПРОТЕИНАЗ КАК АКТИВАТОР ПРОТЕОЛИЗА

Кирпиченок Л.Н. 13

| | |
|---|----|
| ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ТРОМБИНА ЧЕЛОВЕКА С ОРГАНИЧЕСКИМИ ЛИГАНДАМИ ИОННОЙ ПРИРОДЫ Колодзейская М.В., Соколовская Л.И., Волков Г.Л. | 14 |
| АКТИВАЦИЯ ПРОТРОМБИНА АКТИВАТОРОМ ИЗ ЯДА ЭФЫ МНОГОЧЕШУЙЧАТОЙ Королева Д.С., Платонова Т.М. | 15 |
| ИССЛЕДОВАНИЕ АКТИВАТОРНОГО ДЕЙСТВИЯ ВОССТАНОВЛЕННОЙ ФОРМЫ β-ТРИПСИНА КАК СЛУЧАЯ АССИСТИРОВАННОЙ САМОСБОРКИ БЕЛКОВ Куркина Т.В., Веревка С.В. | 16 |
| КАЛЬЦИЙ-АКТИВИРУЕМЫЕ ПРОТЕИНАЗЫ МОЛОДИ АТЛАНТИЧЕСКОГО ЛОСОСЯ ПРИ АДАПТАЦИЯХ К РАЗЛИЧНЫМ МЕСТАМ ОБИТАНИЯ Кайвяряйнен Е.И., Нефедова З.А., Бондарева Л.А., Веселов А.Е., Павлов Д.С., Немова Н.Н. | 18 |
| ГЕМОКОРРЕКТОРНАЯ АКТИВНОСТЬ ПЕПТИДОВ – ФРАГМЕНТОВ БЕЛКОВ СИСТЕМЫ ГЕМОСТАЗА И ИХ СИНТЕТИЧЕСКИХ АНАЛОГОВ Мартинович В.П., Мельник О.В., Евстигнеева Е.Б., Голубович В.П. | 19 |
| ПРИМЕНЕНИЕ МЕТОДА АНАЛИЗА ИНФОРМАЦИОННОЙ СТРУКТУРЫ БЕЛКА ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ ПРОТЕИНАЗ Некрасов А.Н., Зинченко А.А. | 21 |
| ПРОТЕОЛИЗ КАК УНИВЕРСАЛЬНЫЙ МЕХАНИЗМ РЕГУЛЯЦИИ БИОХИМИЧЕСКИХ И БИОЛОГИЧЕСКИХ ПРОЦЕССОВ. ДИСКУССИОННЫЕ АСПЕКТЫ Никандров В.Н., Пыжова Н.С. | 22 |
| СТРУКТУРНО-ФУНКЦИОНАЛЬНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ БАКТЕРИАЛЬНЫХ АМИНОПЕПТИДАЗ S И T Одинцов С.Г., Лапко А.Г. | 23 |
| ВЛИЯНИЕ ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНОГО Е-ФРАГМЕНТА ФИБРИНА НА ПРОЦЕСС АКТИВАЦИИ ПРОТРОМБИНА Платонова Т.Н., Чернышенко Т.М., Савчук А.Н. | 25 |

**УСТОЙЧИВОСТЬ К ПРОТЕИНАЗАМ РАЗЛИЧНЫХ ТИПОВ
АМИЛОИДНЫХ СТРУКТУР, ФОРМИРУЕМЫХ ИЗ ПЕПТИДОВ
БЕТА-АМИЛОИДА 1-42**

Плетень А.П. 26

**ЭНЕРГОЗАВИСИМЫЙ ПРОТЕОЛИЗ – МЕХАНИЗМ
ПОДДЕРЖАНИЯ ЦЕЛОСТНОСТИ КЛЕТОЧНОГО ПРОТЕОМА**

Ротанова Т.В. 27

**ПУТИ РЕАЛИЗАЦИИ УНИКАЛЬНОЙ СПЕЦИФИЧНОСТИ
ЭНТЕРОПЕПТИДАЗЫ. ФИЗИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ
ЭНТЕРОПЕПТИДАЗЫ**

Румш Л.Д., Лихарева В.В., Михайлова А.Г.,
Горбачева Л.Р., Струкова С.М. 28

**СТРУКТУРНО-ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ
ПЕПТИДНЫХ СУБСТРАТОВ И ИНГИБИТОРОВ С ЭЛАСТАЗАМИ**

Чемитова Л.М., Поликарпова В.И., Голубович В.П. 30

**ИССЛЕДОВАНИЕ ФИБРИНОГЕНОЛИТИЧЕСКИХ СВОЙСТВ
ФЕРМЕНТОВ ИЗ ЯДА ЭФЫ МНОГОЧЕШУЙЧАТОЙ**

Чернышенко В.А. 31

**СЕКЦИЯ II. РОЛЬ ПРОТЕОЛИЗА В ФИЗИОЛОГИИ И
ПАТОЛОГИИ КЛЕТКИ**

**ЦИСТЕИНОВАЯ ПРОТЕАЗА КАТЕПСИН Х МОДУЛИРУЕТ АДГЕЗИЮ,
МИГРАЦИЮ И ПРОЛИФЕРАЦИЮ ИММУННЫХ КЛЕТОК
ПОСРЕДСТВОМ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С РЕЦЕПТОРАМИ
 β -2 ИНТЕГРИНА**

Janko Kos 32

**ПОТЕНЦИАЛЬНО НОВЫЙ ПУТЬ ДИССЕМИНАЦИИ
STAPHYLOCOCCUS AUREUS: СКРЫТОЕ ВЫЖИВАНИЕ И
ВНУТРИКЛЕТОЧНАЯ ПРОЛИФЕРАЦИЯ S. AUREUS,
ФАГОЦИТИРОВАННОГО МОНОЦИТ-ПРОИЗВОДНЫМИ
МАКРОФАГАМИ ЧЕЛОВЕКА**

Krzysztof Guzik, Małgorzata Kubica, Joanna Koziel,
Mirosław Zarebski, Jan Potempa 33

| | |
|---|----|
| ОСОБЕННОСТИ ЭКСПРЕССИИ ПРОТЕАСОМ В ЗЛОКАЧЕСТВЕННО ТРАНСФОРМИРОВАННЫХ КЛЕТКАХ | |
| Астахова Т.М., Шарова Н.П. | 34 |
| РАЗРАБОТКА МЕТОДА ИММОБИЛИЗАЦИИ ПРОТЕОЛИТИЧЕСКИХ ФЕРМЕНТОВ И ИССЛЕДОВАНИЕ СВОЙСТВ ПЕРЕВЯЗОЧНЫХ МАТЕРИАЛОВ В ЭКСПЕРИМЕНТЕ | |
| Бледнов А.В. | 35 |
| СПОСОБ КОРРЕКЦИИ СИНДРОМА ЭНТЕРАЛЬНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ ПРИ ОСТРОЙ СПАЕЧНОЙ КИШЕЧНОЙ НЕПРОХОДИМОСТИ | |
| Богданович А.В., Шиленок В.Н., Кирпиченок Л.Н. | 36 |
| ВЛИЯНИЕ СИНТЕТИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ ТРИТЕРПЕНОВОГО РЯДА НА РЕПРОДУКЦИЮ ВИРУСОВ И АКТИВНОСТЬ ПРОТЕИНАЗ | |
| Бореко Е.И., Павлова Н.И., Савинова О.В., Пыжкова Н.С. | 38 |
| ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ И БИОХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА КАРБОКСИПЕПТИДАЗЫ А НЕМАЛИГНИЗИРОВАННОЙ И ОПУХОЛЕВОЙ ТКАНЕЙ ЯИЧНИКА ЖЕНЩИН | |
| Вовчук И.Л. | 39 |
| О₂ И NO_x-МЕХАНИЗМЫ АКТИВАЦИИ ММП-2 И ММП-9 В ТКАНИ РАКА ЖЕЛУДКА ЧЕЛОВЕКА: ВЗАИМОСВЯЗЬ С УРОВНЕМ МЕТАСТАЗИРОВАНИЯ | |
| Ганусевич И.И., Бурлака А.П., Сидорик Е.П., Осинский С.П. | 41 |
| ЭЛАСТОЛИТИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ СЫВОРОТКИ КРОВИ ЖЕНЩИН С ДОБРОКАЧЕСТВЕННЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ И РАКОМ МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ | |
| Гидранович А.В., Гидранович Л.Г., Луд Н.Г. | 42 |
| ПЕПТИДАЗНАЯ АКТИВНОСТЬ В СЫВОРОТКЕ КРОВИ ПРИ ОСТЕОАРТРОЗЕ | |
| Гидранович Л.Г., Кирпиченок Л.Г., Кралько О.И. | 43 |

**ПРИМЕНЕНИЕ КОМПЛЕКСНОГО ПОДХОДА ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ
СИНТЕТИЧЕСКИХ ПЕПТИДНЫХ ИНГИБИТОРОВ ЭЛАСТАЗЫ**

Голубович В.П. 44

**ГИСТОХИМИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ КЛЕТОК РС12 ПРИ
ДЕЙСТВИИ ПЛАЗМИНОГЕНА**

Гронская Р.И., Никандров В.Н. 45

**О РОЛИ ИНГИБИТОРОВ ПРОТЕИНАЗ КРОВИ
В ТЕРМОРЕГУЛЯЦИИ ПРИ СТРЕССЕ**

Гурин А.В., Гурин В.Н., Судаков К.В. 47

**ПРОТЕОЛИЗ ПЕРИТОНЕАЛЬНОЙ ЖИДОСТИ И ТКАНИ
ЯИЧНИКА У БОЛЬНЫХ НАРУЖНЫМ ЭНДОМЕТРИОЗОМ**

Дедуль М.И., Кирпиченок Л.Н. 48

**ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ПЛАЗМИНОГЕНА И КЛАДРИБИНА:
ВЛИЯНИЕ НА ОРГАНОТИПИЧЕСКУЮ КУЛЬТУРУ НЕОКОРТЕКСА
НОВОРОЖДЕННЫХ КРЫСЯТ**

Жук О.Н., Пыжова Н.С., Никандров В.Н. 50

**ИССЛЕДОВАНИЕ ПРОТЕОЛИТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ И
ПАРАМЕТРОВ СОБСТВЕННОЙ ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ СЫВОРОТКИ
КРОВИ БОЛЬНЫХ ПЕРИТОНИТОМ**

Иванова С.В., Кирпиченок Л.Н., Окрут Е.А. 51

**ИНТЕНСИВНОСТЬ ПРОТЕОЛИЗА ПРИ АРТРИТЕ
И ОСТЕОАРТРОЗЕ**

Кирпиченок Л.Н., Кралько О.И. 52

**МЕТАЛЛОПРОТЕИНАЗЫ И ИХ ТКАНЕВЫЕ ИНГИБИТОРЫ
КАК ФАКТОРЫ МЕТАСТАЗИРОВАНИЯ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫХ
НОВООБРАЗОВАНИЙ**

Кондакова И.В., Клишо Е.В., Чойнзонов Е.Л., Шишкун Д.А.,
Какурина Г.В., Перельмутер В.М., Савенкова О.В. 54

**АНГИОТЕНЗИН ПРЕВРАЩАЮЩИЙ ФЕРМЕНТ ГИДРОЛИЗУЕТ
АМИЛОИДНЫЙ ПЕПТИД, НАКАПЛИВАЮЩИЙСЯ ПРИ БОЛЕЗНИ
АЛЬЦГЕЙМЕРА**

Кугаевская Е.В., Козин С.А., Торопыгин И.Ю.,
Миргородская О.А., Елисеева Ю.Е. 55

| | |
|---|----|
| ПЛАЗМИНОГЕН СПОСОБСТВУЕТ ПОДДЕРЖАНИЮ МОРФОФУНКЦИОНАЛЬНОГО СТАТУСА КЛЕТОК ГЛИОМЫ С6 ПРИ ВОЗДЕЙСТВИИ ХЛОРИСТОГО АММОНИЯ | |
| Лукашевич В.С., Гронская Р.И. | 56 |
| РОЛЬ М-ХОЛИНОРЕЦЕПТОРОВ В МЕХАНИЗМАХ ПОВЫШЕНИЯ АКТИВНОСТИ ИНГИБИТОРОВ ПРОТЕИНАЗ КРОВИ В УСЛОВИЯХ СТРЕССА ЭКЗОГЕННОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ | |
| Мардас Д.К. | 58 |
| ЗНАЧЕНИЕ КОМПОНЕНТОВ ЗВЕНА «ПЛАЗМИНОГЕН-ПЛАЗМИН» КАК ФАКТОРОВ ТРОФИЧЕСКОГО ХАРАКТЕРА ДЛЯ КУЛЬТУР КЛЕТОК НЕРВНОЙ ТКАНИ. РОЛЬ ПЛАЗМИНОГЕНА | |
| Никандров В.Н., Жук О.Н., Пыжова Н.С., Гронская Р.И., Полукошко Е.Ф., Романовская А.А. | 58 |
| СОСТОЯНИЕ ЗВЕНЬЕВ СИСТЕМЫ «ПЛАЗМИНОГЕН-ПЛАЗМИН» В КУЛЬТУРЕ ТКАНИ СПИННОМОЗГОВЫХ ГАНГЛИЕВ НОВОРОЖДЕННОЙ КРЫСЫ И В ПРАЙМИРОВАННЫХ ФАКТОРОМ РОСТА НЕРВОВ КЛЕТКАХ PC12 | |
| Полукошко Е.Ф., Пыжова Н.С., Гронская Р.И., Никандров В.Н. | 60 |
| ОСОБЕННОСТИ РАСЩЕПЛЕНИЯ БЕЛКОВ ВНУТРИКЛЕТОЧНЫМИ ПРОТЕИНАЗАМИ <i>CORYNEBACTERIUM DIPHTHERIAE</i> В ОПТИМАЛЬНЫХ И НЕОПТИМАЛЬНЫХ ДЛЯ ТОКСИНОГЕНЕЗА УСЛОВИЯХ | |
| Пыжова Н.С., Никандров В.Н. | 62 |
| ПРОТЕОЛИТИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ ГОСПИТАЛЬНЫХ ШТАММОВ <i>PSEUDOMONAS AERUGINOSA</i>: ДЕЙСТВИЕ ГРУППОСПЕЦИФИЧЕСКИХ ИНГИБИТОРОВ ПРОТЕИНАЗ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ | |
| Пыжова Н.С., Никандров В.Н. | 63 |
| ВЛИЯНИЕ АТР НА ЖЕЛАТИНОЛИТИЧЕСКУЮ АКТИВНОСТЬ ПЛАЗМЫ КРОВИ И БРОНХОАЛЬВЕОЛЯРНОЙ ЛАВАЖНОЙ ЖИДКОСТИ У БОЛЬНЫХ ПРИ ЗАБОЛЕВАНИЯХ ОРГАНОВ ДЫХАНИЯ | |
| Пыжова Н.С., Никандров В.Н., Лаптева И.М., Жук О.Н. | 65 |

| | |
|--|----|
| ФУНКЦИОНАЛЬНЫЙ СТАТУС АСТРОГЛИИ ПОД ВЛИЯНИЕМ ПЛАЗМИНОГЕНА И ЕГО КОМПЛЕКСА С ПИРУВАТИНАЗОЙ | |
| Романовская А.А., Никандров В.Н. | 66 |
| ЭКСПРЕССИЯ МАТРИКСНЫХ МЕТАЛЛОПРОТЕИНАЗ И ИХ ЭНДОГЕННЫХ ИНГИБИТОРОВ В ПЛОСКОКЛЕТОЧНЫХ КАРЦИНОМАХ ШЕЙКИ МАТКИ | |
| Рыжакова О.С., Киселева Н.П., Завалишина Л.Э., Андреева Ю.Ю., Петров А.Н., Франк Г.А., Соловьева Н.И. | 68 |
| МАТРИКСНЫЕ МЕТАЛЛОПРОТЕИНАЗЫ, ИХ ДЕСТРУКТИВНЫЕ И РЕГУЛЯТОРНЫЕ ФУНКЦИИ И РОЛЬ В КАНЦЕРОГЕНЕЗЕ | |
| Соловьева Н.И. | 69 |
| ТРАНСДЕРМАЛЬНЫЙ ЭЛЕКТРОФОРЕЗ ФЕРМЕНТОВ И ИНГИБИТОРОВ ПРОТЕОЛИЗА | |
| Улащик В.С. | 70 |
| ПРОТЕИНАЗЫ И ИХ ЭНДОГЕННЫЕ ИНГИБИТОРЫ В ЭКСТРАКТАХ ТКАНИ ГОЛОВНОГО МОЗГА ПРИ ОСТРОЙ АЛКОГОЛЬНОЙ ИНТОКСИКАЦИИ | |
| Ходос О.А. | 72 |
| ПРОТЕИНАЗО-ИНГИБИТОРНЫЙ БАЛАНС ПРИ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОМ АЛКОГОЛИЗМЕ | |
| Ходос О.А., Гидранович Л.Г., Сачек М.М. | 73 |
| РЕГУЛЯЦИЯ СОСТАВА И ПРОТЕОЛИТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ ПРОТЕАСОМ ПРИ АПОПТОЗЕ КЛЕТОК К562 | |
| Цимоха А.С., Ватажок Ю.Я., Куличкова В.А., Константинова И.М. | 75 |
| ИЗМЕНЕНИЯ В СИСТЕМЕ ПРОТЕОЛИЗА У МЫШЕЙ C57BL/6 В ПРОЦЕССЕ РОСТА И МЕТАСТАЗИРОВАНИЯ КАРЦИНОМЫ ЛЕГКОГО ЛЬЮИС С РАЗНОЙ СТЕПЕНЬЮ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ К ДЕЙСТВИЮ ЦИСПЛАТИНА | |
| Чехун В.Ф., Ковтонюк О.В., Кулик Г.И., Тодор И.Н., Соляник Г.И. | 76 |

**МОЛЕКУЛЯРНЫЕ МЕХАНИЗМЫ СТАНОВЛЕНИЯ ИММУНИТЕТА:
РОЛЬ ИММУННЫХ ПРОТЕАСОМ**

Шарова Н.П., Астахова Т.М., Дмитриева С.Б., Мельникова В.И.,
Афанасьева М.А., Карпова Я.Д., Захарова Л.А. 77

**АКТИВНОСТЬ ПРОТЕОЛИТИЧЕСКИХ ПРОЦЕССОВ В РАЗЛИЧНЫЕ
СТАДИИ ПЕРИТОНИТА**

Штурич И.П., Кирличенок Л.Н. 79