



ЖУРНАЛ  
БЕЛАРУССКОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО УНИВЕРСИТЕТА

# БИОЛОГИЯ

JOURNAL  
OF THE BELARUSIAN STATE UNIVERSITY

# BIOLOGY

Издаётся с января 1969 г.  
(до 2017 г. – под названием «Вестник БГУ.  
Серия 2, Химия. Биология. География»)

Выходит три раза в год

---

**3**

---

**2020**

---

МИНСК  
БГУ

## РЕДАКЦИОННАЯ КОЛЛЕГИЯ

### Главный редактор

**СИДОРОВ А. В.** – доктор биологических наук, профессор; профессор кафедры физиологии человека и животных биологического факультета Белорусского государственного университета, Минск, Беларусь.  
E-mail: sidorov@bsu.by

### Заместитель главного редактора

**ДЕМИДЧИК В. В.** – доктор биологических наук, доцент; декан биологического факультета Белорусского государственного университета, Минск, Беларусь.  
E-mail: dzemidchik@bsu.by

### Ответственный секретарь

**ХРАМЦОВА Е. А.** – кандидат биологических наук, доцент; доцент кафедры генетики биологического факультета Белорусского государственного университета, Минск, Беларусь.  
E-mail: elena\_khramtsova@inbox.ru

**Гельтман Д. В.** Ботанический институт им. В. Л. Комарова Российской академии наук, Санкт-Петербург, Россия.

**Давыденко О. Г.** Институт генетики и цитологии НАН Беларуси, Минск, Беларусь.

**Зинченко А. И.** Институт микробиологии НАН Беларуси, Минск, Беларусь.

**Кильчевский А. В.** Национальная академия наук Беларуси, Минск, Беларусь.

**Кульчицкий В. А.** Институт физиологии НАН Беларуси, Минск, Беларусь.

**Медведев С. С.** Санкт-Петербургский государственный университет, Санкт-Петербург, Россия.

**Решетников В. Н.** Центральный ботанический сад НАН Беларуси, Минск, Беларусь.

**Семак И. В.** Белорусский государственный университет, Минск, Беларусь.

**Титок М. А.** Белорусский государственный университет, Минск, Беларусь.

**Усанов С. А.** Национальная академия наук Беларуси, Минск, Беларусь.

## EDITORIAL BOARD

### Editor-in-chief

**SIDOROV A. V.**, doctor of science (biology), full professor; professor at the department of human and animal physiology of the faculty of biology of the Belarusian State University, Minsk, Belarus.  
E-mail: sidorov@bsu.by

### Deputy editor-in-chief

**DEMIDCHIK V. V.**, doctor of science (biology), docent; dean of the faculty of biology of the Belarusian State University, Minsk, Belarus.  
E-mail: dzemidchik@bsu.by

### Executive secretary

**KHRAMTSOVA E. A.**, PhD (biology), docent; associate professor at the department of genetics of the faculty of biology of the Belarusian State University, Minsk, Belarus.  
E-mail: elena\_khramtsova@inbox.ru

**Geltman D. V.** V. L. Komarov Botanical Institute of the Russian Academy of Sciences, Saint Petersburg, Russia.

**Davydenko O. G.** Institute of Genetics and Cytology of the National Academy of Sciences of Belarus, Minsk, Belarus.

**Zinchenko A. I.** Institute of Microbiology of the National Academy of Sciences of Belarus, Minsk, Belarus.

**Kilchevsky A. V.** National Academy of Sciences of Belarus, Minsk, Belarus.

**Kulchitsky V. A.** Institute of Physiology of the National Academy of Sciences of Belarus, Minsk, Belarus.

**Medvedev S. S.** Saint Petersburg University, Saint Petersburg, Russia.

**Reshetnikov V. N.** Central Botanical Garden, Minsk, Belarus.

**Semak I. V.** Belarusian State University, Minsk, Belarus.

**Titok M. A.** Belarusian State University, Minsk, Belarus.

**Usanov S. A.** National Academy of Sciences of Belarus, Minsk, Belarus.

УДК [578.828.6:57.083.3]:[616.155.32:576.85]

## ЭФФЕКТЫ ПРОИЗВОДНЫХ 2-АМИНО-4,6-ДИ-ТРЕТ-БУТИЛФЕНОЛА НА ЖИЗНЕСПОСОБНОСТЬ И ФУНКЦИОНАЛЬНОЕ СОСТОЯНИЕ ЛИМФОЦИТОВ ПЕРИФЕРИЧЕСКОЙ КРОВИ ЧЕЛОВЕКА<sup>1</sup>

Д. Б. НИЖЕГОРОДОВА<sup>1)</sup>, Г. А. КСЕНДЗОВА<sup>2)</sup>, А. Г. СЫСА<sup>1)</sup>,  
М. Ю. ЮРКЕВИЧ<sup>1)</sup>, М. В. ЛОБАЙ<sup>1)</sup>, О. И. ШАДЫРО<sup>2)</sup>, М. М. ЗАФРАНСКАЯ<sup>1)</sup>

<sup>1)</sup>Международный государственный институт им. А. Д. Сахарова БГУ,  
ул. Долгобродская, 23/1, 220070, г. Минск, Беларусь

<sup>2)</sup>Научно-исследовательский институт физико-химических проблем БГУ,  
ул. Ленинградская, 14, 220006, г. Минск, Беларусь

Производные 2-амино-4,6-ди-трем-бутилфенола проявляют противовирусные свойства и радикалрегуляторную активность в отношении различных типов органических радикалов, что обуславливает актуальность их дальнейшего изучения. До сих пор остается открытым вопрос об иммуномодулирующей активности производных аминофенольных соединений. В настоящей работе осуществляется оценка влияния производных 2-амино-4,6-ди-трем-бутилфенола на жизнеспособность и функциональное потенциал лимфоцитов периферической крови человека. Проведенный анализ показал, что исследуемые соединения в концентрациях  $10^{-5}$ – $10^{-7}$  моль не оказывали цитотоксического действия, в то время как эти соединения в концентрации  $10^{-4}$  моль проявляли цитотоксический эффект за счет индукции вторичного некроза. Соединения N-(2-гидрокси-3,5-ди-трем-бутилфенил)-4-метилбензосульфонамид и 2,4-ди-трем-бутил-6-морфолинофенол в концентрации  $10^{-6}$  моль стимулировали

<sup>1)</sup>Материал статьи представлен в виде доклада на Международной научной конференции «Молекулярные, мембранные и клеточные основы функционирования биосистем», проводившейся в рамках XIV съезда Белорусского общественного объединения фотобиологов и биофизиков (Минск, 17–19 июня 2020 г.).

### Образец цитирования:

Нижегородова ДБ, Ксендзова ГА, Сыса АГ, Юркевич МЮ, Лобай МВ, Шадыро ОИ, Зафранская ММ. Эффекты производных 2-амино-4,6-ди-трем-бутилфенола на жизнеспособность и функциональное состояние лимфоцитов периферической крови человека. *Журнал Белорусского государственного университета. Биология*. 2020;3:19–28.

<https://doi.org/10.33581/2521-1722-2020-3-19-28>

### For citation:

Nizheharodava DB, Ksendzova GA, Sysa AG, Yurkevich MYu, Labai MV, Shadyro OI, Zafranskaya MM. Effects of 2-amino-4,6-di-tert-butylphenol derivatives on the viability and functional state of human peripheral blood lymphocytes. *Journal of the Belarusian State University. Biology*. 2020;3:19–28. Russian.  
<https://doi.org/10.33581/2521-1722-2020-3-19-28>

### Авторы:

**Дарья Борисовна Нижегородова** – кандидат биологических наук, доцент; доцент кафедры иммунологии факультета экологической медицины.

**Галина Анатольевна Ксендзова** – кандидат химических наук; ведущий научный сотрудник лаборатории химии свободнорадикальных процессов.

**Алексей Григорьевич Сыса** – кандидат химических наук, доцент; декан факультета экологической медицины.

**Мария Юрьевна Юркевич** – кандидат биологических наук; доцент кафедры иммунологии факультета экологической медицины.

**Марина Валерьевна Лобай** – преподаватель кафедры иммунологии факультета экологической медицины.

**Олег Иосифович Шадыро** – доктор химических наук, профессор; заведующий лабораторией химии свободнорадикальных процессов.

**Марина Михайловна Зафранская** – доктор медицинских наук, доцент; заведующий кафедрой иммунологии факультета экологической медицины.

### Authors:

**Darya B. Nizheharodava**, PhD (biology), docent; associate professor at the department of immunology, faculty of environmental medicine.

*nzh@tut.by*

**Galina A. Ksendzova**, PhD (chemistry); leading researcher at the free radical processes chemistry laboratory.

*ksja-bn@tut.by*

**Aliaksei G. Sysa**, PhD (chemistry), docent; dean of the faculty of environmental medicine.

*aliaksei.sysa@iseu.by*

**Mariya Yu. Yurkevich**, PhD (biology); associate professor at the department of immunology, faculty of environmental medicine.

*marija4567@gmail.com*

**Maryna V. Labai**, lecturer at the department of immunology, faculty of environmental medicine.

*marina.lobai@mail.ru*

**Oleg I. Shadyro**, doctor of science (chemistry), full professor; head of the free radical processes chemistry laboratory.

*shadyro@tut.by*

**Marina M. Zafranskaya**, doctor of science (medicine), docent; head of the department of immunology, faculty of environmental medicine.

*zafranskaya@gmail.com*



внеклеточную продукцию  $\alpha$ -интерферона мононуклеарами периферической крови и внутриклеточную продукцию  $\gamma$ -интерферона CD3 $^+$ T-лимфоцитами. Выявлен иммуносупрессивный эффект (более 50 %) соединений N-(2-гидрокси-3,5-ди-*трем*-бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамида и 2,4-ди-*трем*-бутил-6-морфолинофенола в концентрации 10 $^{-5}$  моль на митогенидуированную пролиферацию T-лимфоцитов.

**Ключевые слова:** производные 2-амино-4,6-ди-*трем*-бутилфенола; иммунная система; лимфоидные клетки; интерфероны; пролиферация; цитотоксичность.

**Благодарность.** Авторы выражают благодарность Министерству образования Республики Беларусь за финансовую поддержку исследования в рамках научно-исследовательской работы «Разработка инновационных мишень-адресованных антиВИЧ-агентов» (номер государственной регистрации 20191188).

## EFFECTS OF 2-AMINO-4,6-DI-TERT-BUTYLPHENOL DERIVATIVES ON THE VIABILITY AND FUNCTIONAL STATE OF HUMAN PERIPHERAL BLOOD LYMPHOCYTES

D. B. NIZHEHARODAVA<sup>a</sup>, G. A. KSENDZOVA<sup>b</sup>, A. G. SYSA<sup>a</sup>,  
M. Yu. YURKEVICH<sup>a</sup>, M. V. LABAI<sup>a</sup>, O. I. SHADYRO<sup>b</sup>, M. M. ZAFRANSKAYA<sup>a</sup>

<sup>a</sup>International Sakharov Environmental Institute, Belarusian State University,  
23/1 Daūhabrodskaja Street, Minsk 220070, Belarus

<sup>b</sup>Research Institute of Physical and Chemical Problems, Belarusian State University,  
14 Lieninhradskaja Street, Minsk 220006, Belarus

Corresponding author: D. B. Nizheharodava (nzh@tut.by)

Derivatives of 2-amino-4,6-di-*tert*-butylphenol exhibit antiviral properties and radical regulatory activity against various types of organic radicals which determines the actuality of their further investigation. But the question of amino-phenol derivatives immunomodulatory activity remains open. In this regard, the aim of the study was to assess the effects of 2-amino-4,6-di-*tert*-butylphenol derivatives on the viability and functional potential of human peripheral blood lymphocytes. As a result of the studies, it was shown that aminophenol compounds at concentrations of 10 $^{-5}$ –10 $^{-7}$  mol did not exert a toxic effect while at a concentration of 10 $^{-4}$  mol showed a cytotoxic effect due to the induction of secondary necrosis. Compounds N-(2-hydroxy-3,5-di-*tert*-butylphenyl)-4-methylbenzenesulfonamide and 2,4-di-*tert*-butyl-6-morpholinophenol at a concentration of 10 $^{-6}$  mol stimulated the extracellular production of  $\alpha$ -interferon by peripheral blood mononuclear cells and intracellular production of  $\gamma$ -interferon by CD3 $^+$ T-lymphocytes. An immunosuppressive effect (more than 50 %) of N-(2-hydroxy-3,5-di-*tert*-butylphenyl)-4-methylbenzenesulfonamide and 2,4-di-*tert*-butyl-6-morpholinophenol compounds at a concentration of 10 $^{-5}$  mol was revealed to the mitogen-induced proliferation of T-lymphocytes.

**Keywords:** 2-amino-4,6-di-*tert*-butylphenol derivatives; immune system; lymphoid cells; interferons; proliferation; cytotoxicity.

**Acknowledgements.** The authors are grateful to the Ministry of Education of the Republic of Belarus for financial supporting of research as part of the scientific work «Development of innovative targeted antiHIV-agents» (state registration No. 20191188).

### Введение

Производные 2-амино-4,6-ди-*трем*-бутилфенола проявляют противовирусные свойства и радикалпрегуляторную активность в отношении различных типов органических радикалов [1; 2], что обуславливает актуальность их дальнейшего изучения. До сих пор остается открытым вопрос об иммуномодулирующей активности производных аминофенольных соединений, в том числе их способности инициировать продукцию интерферонов типов I и II и регулировать неспецифический и специфический Т-клеточный иммунный ответ.

Ключевыми событиями в противовирусном иммунном ответе являются индукция генов системы интерферонов, активация неспецифических клеточных факторов защиты с последующей инициацией развития специфического противовирусного иммунитета [3]. Несмотря на то что интерфероны не обладают прямым противовирусным действием, при воздействии на различные типы клеток и их метаболизм они проявляют множественные биологические эффекты и, таким образом, выступают главным неспецифическим гуморальным фактором противовирусной защиты. Интерфероны типа I, включая  $\alpha$ -интерферон ( $\alpha$ IFN), синтезируются лейкоцитами на самых ранних этапах иммунного ответа и поэтому относятся к первой линии защиты организма, модулируя созревание дендритных клеток и инициацию

распознавания антигенных детерминант. В свою очередь,  $\gamma$ -интерферон ( $\gamma$ IFN) – интерферон типа II – синтезируется ограниченным спектром клеток и является участником как неспецифического, так и антигенспецифического иммунного ответа, активируя натуральные киллеры (НК-клетки), цитотоксические Т-лимфоциты и В-клетки [4; 5]. На более поздних стадиях решающим фактором выступает пролиферация Т-лимфоцитов и их дифференцировка в эффекторные клетки, которые с помощью различных механизмов (перфоринзависимый цитолиз и активационно-индукционный апоптоз) приводят к элиминации патогена из организма [6].

В связи с этим цель исследования – оценить влияние производных 2-амино-4,6-ди-*трет*-бутилфенола и 3,5-ди-*трет*-бутилпирокатехина на жизнеспособность, цитокинсинтезирующую функцию и функциональный (пролиферативный и цитотоксический) потенциал лимфоцитов периферической крови человека.

### Материалы и методы исследования

Материалом исследования явилась цельная периферическая венозная кровь здоровых доноров ( $n = 15$ ).

Структурная характеристика объектов исследования – производных 2-амино-4,6-ди-*трет*-бутилфенола (**1–3**) и 3,5-ди-*трет*-бутилпирокатехина (**4**), синтезированных по описанным ранее методикам [2; 7; 8], – представлена в табл. 1.

Таблица 1

Структурная характеристика соединений

Table 1

Structural characteristics of compounds

Номер соединения	Структурная формула	Название
1		N-(2-гидрокси-3,5-ди- <i>трет</i> -бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамид
2		N-(2-метокси-3,5-ди- <i>трет</i> -бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамид
3		2,4-Ди- <i>трет</i> -бутил-6-морфолинофенол
4		2-(4,6-Ди- <i>трет</i> -бутил-2,3-дигидроксифенилсульфанил)уксусная кислота

**Культуральный метод.** Выделенные на градиенте плотности (Histopaque-1077, Sigma, Германия) мононуклеары периферической крови (МПК) в концентрации  $2 \cdot 10^5$  клеток на лунку 96-луночного планшета культивировали в питательной среде RPMI-1640 (Bio-Whittaker, США) с добавлением 10 % эмбриональной телячьей сыворотки (Gibco, Германия), 2 ммоль L-глутамина (Bio-Whittaker, США), 1 % антибиотика-антибиотика (Gibco, Германия), в присутствии или отсутствии соединений **1–4** в концентрациях  $10^{-5}$ – $10^{-7}$  моль в течение 48 ч, 72 ч и 6 дней соответственно, для оценки жизнеспособности, внутриклеточной продукции  $\gamma$ IFN и цитотоксичности, а также характеристики митогенизированной пролиферации лимфоцитов. Для стимуляции цитотоксичности в кокультуре добавляли интерлейкин-2 (IL-2, Fluka, Германия) в конечной концентрации 100 МЕ/мл. Митоген фитогемагглютинин (PHA, Sigma, Германия) добавляли в конечной концентрации 2,5 мкг/мл.

**Проточная цитофлуориметрия.** Жизнеспособность клеточных культур МПК определяли с использованием набора Annexin A5 FITC/7-AAD Kit (*Beckman Coulter*, США). Регистрацию результатов измерения выполняли на 10 000 событий на проточном цитометре Cytoflex (*Beckman Coulter*, США).

Для количественного определения уровня внутриклеточной продукции  $\gamma$ IFN за 4 ч до окончания культивирования добавляли 10 нг/мл форбол-12-миристат-13-ацетата (*Sigma*, Германия), 1 мкг/мл кальциевой соли иономицина (*Cayman Chemical*, США) и 10 мкг/мл брефелдина А (*Cayman Chemical*, США) с последующим окрашиванием МПК моноклональными антителами к поверхностному маркеру Т-лимфоцитов (CD3-PC7, *Beckman Coulter*, США) и дальнейшей фиксацией клеток в течение 10 мин 4 % раствором параформальдегида в физиологическом растворе. После отмывания клеток добавляли моноклональные антитела  $\gamma$ IFN-PE (*Beckman Coulter*, США). Учет результатов проводили на проточном цитометре Cytoflex на 10 000 CD3<sup>+</sup>Т-лимфоцитов.

**CFSE-метод оценки клеточной пролиферации.** Для оценки клеточной пролиферации МПК предварительно окрашивали флуоресцентным красителем – 5,6-карбоксифлуоресцеинсукинилмидовым эфиrom (CFSE, *Fluka*, Германия) – и культивировали в течение 6 дней в присутствии или отсутствии митогена. Регистрацию количества пролиферирующих и непролиферирующих Т-клеточных субпопуляций осуществляли методом проточной цитофлуориметрии с использованием моноклональных антител CD3-PC7 (*Beckman Coulter*, США). Для оценки пролиферативного ответа в соответствии с распределением флуоресценции устанавливали границы популяции CD3<sup>+</sup>Т-клеток среди жизнеспособных лимфоцитов. Пролиферацию Т-лимфоцитов оценивали как процент непролиферирующих и пролиферирующих Т-клеток. Учет результатов проводили на проточном цитометре Cytoflex на 50 000 CD3<sup>+</sup>Т-лимфоцитов.

**Оценка цитотоксичности.** Для оценки цитотоксичности к культуре МПК добавляли клетки-мишени – опухолевую клеточную линию K562, окрашенную CFSE, – в соотношении 5 : 1 и культивировали МПК в течение 4 ч. Процент гибели клеток-мишеней K562 в результате цитотоксичности МПК в кокультурах определяли путем добавления катионного красителя – пропидий йода (PI, *Invitrogen*, Германия) – и идентификации нежизнеспособных клеток опухолевой линии (CFSE<sup>+</sup>PI<sup>+</sup>K562) с использованием проточного цитометра Cytoflex (*Beckman Coulter*, США) на 20 000 событий. Коэффициент стимуляции цитотоксичности рассчитывали как отношение процента гибели клеток K562 в кокультуре с МПК, стимулированными IL-2, к таковым в нестимулированных МПК.

**Иммуноферментный анализ.** Концентрацию  $\gamma$ IFN и  $\alpha$ IFN определяли в супернатантах клеточных культур МПК исследуемых доноров методом твердофазного иммуноферментного анализа согласно инструкции производителя с использованием коммерческих наборов: гамма-интерферон-ИФА-БЕСТ (A-8752, *Вектор-Бест*, Россия) и альфа-интерферон-ИФА-БЕСТ (A-8758, *Вектор-Бест*, Россия). Результаты регистрировали на спектрофотометре (*Thermo Fischer*, Германия) при длине волны  $\lambda = 450$  нм.

**Статистическая обработка данных.** Статистическую обработку данных проводили с применением стандартного пакета *Statistica 8.0* (*StatSoft Inc.*, США). Для описательной статистики исследуемых групп использовали показатели медианы, нижнего и верхнего процентилей (25-й и 75-й процентили). Определение достоверных различий между сравниваемыми группами осуществляли непараметрическими критериями: *U*-критерием Манна – Уитни и критерием Вилкоксона. Различия считали статистически значимыми при  $p < 0,05$ .

## Результаты и их обсуждение

**Жизнеспособность лимфоидных клеток при культивировании с производными 2-амино-4,6-ди-трет-бутилфенола и 3,5-ди-трет-бутилпирокатехина.** Жизнеспособность лимфоидных клеток при культивировании с соединениями 1–4 исследована с использованием комбинированной окраски культуры МПК аннексином V (AnnexinV), конъюгированным с флуорохромом, и 7-аминоактиномицином D (7-AAD). Комбинированная окраска аннексином V и 7-аминоактиномицином D позволяет идентифицировать жизнеспособные клетки (AnnexinV<sup>−</sup>7ADD<sup>−</sup>); ранние проапоптотические изменения в клетках (AnnexinV<sup>+</sup>7ADD<sup>−</sup>); позднюю стадию апоптоза, сопровождающуюся вторичным некрозом клеток (AnnexinV<sup>+</sup>7ADD<sup>+</sup>); некротический вариант клеточной гибели (AnnexinV<sup>−</sup>7ADD<sup>+</sup>). Результаты статистической обработки данных жизнеспособных клеток и клеток, подвергшихся апоптозу или некрозу при культивировании с соединениями 1–4, представлены в табл. 2.

Показано, что через 48 ч культивирования интактные культуры МПК характеризовались высокой жизнеспособностью: количество клеток AnnexinV<sup>−</sup>7AAD<sup>−</sup> составило 96,80 (94,35–97,99) %, в то время как большинство нежизнеспособных клеток идентифицировались как AnnexinV<sup>+</sup>7AAD<sup>−</sup>, что соответствует стадии раннего апоптоза.

Таблица 2

Количество жизнеспособных, апоптотических и некротических клеток  
в культуре МПК через 48 ч культивирования с соединениями 1–4, %

Table 2

The number of alive, apoptotic and necrotic cells in 48 h culture  
of peripheral blood mononuclear cells with compounds 1–4, %

Условия культивирования		МПК			
		AnnexinV <sup>-</sup> 7AAD <sup>-</sup> (жизнеспособные)	AnnexinV <sup>+</sup> 7AAD <sup>-</sup> (ранний апоптоз)	AnnexinV <sup>+</sup> 7AAD <sup>+</sup> (поздний апоптоз)	AnnexinV <sup>-</sup> 7AAD <sup>+</sup> (некроз)
Культуральная среда		96,80 (94,35–97,99)	3,18 (1,99–5,57)	0,00 (0,00–0,02)	0,07 (0,01–0,13)
1	10 <sup>-7</sup> моль	96,31 (93,43–97,67)	3,69 (2,31–5,45)	0,00 (0,00–0,70)	0,05 (0,00–0,48)
	10 <sup>-6</sup> моль	97,49 (94,35–98,70)	2,51 (1,30–5,62)	0,00 (0,00–0,10)	0,03 (0,00–0,30)
	10 <sup>-5</sup> моль	98,02 (96,90–98,76)	1,56 (1,22–3,00)	0,02 (0,00–0,30)	0,10 (0,04–0,70)
	10 <sup>-4</sup> моль	63,75** (62,58–64,93)	0,10* (0,00–0,02)	0,10 (0,05–0,15)	36,05** (34,93–37,18)
2	10 <sup>-7</sup> моль	94,38 (91,69–96,58)	1,94 (1,18–6,24)	0,22 (0,19–0,32)	0,41 (0,36–1,93)
	10 <sup>-6</sup> моль	96,89 (94,55–97,27)	2,33 (2,32–4,75)	0,00 (0,00–0,03)	0,63 (0,32–0,71)
	10 <sup>-5</sup> моль	92,40 (89,92–93,18)	6,30 (4,32–7,82)	0,87 (0,44–0,94)	2,23 (1,33–2,98)
	10 <sup>-4</sup> моль	71,71** (71,10–82,63)	26,33* (13,40–27,92)	0,00 (0,00–0,00)	1,96 (0,98–3,98)
3	10 <sup>-7</sup> моль	96,47 (91,38–96,98)	3,42 (2,99–6,34)	0,00 (0,00–1,50)	0,10 (0,03–0,81)
	10 <sup>-6</sup> моль	96,20 (94,16–97,84)	2,40 (1,52–5,78)	0,02 (0,00–0,30)	0,10 (0,02–1,82)
	10 <sup>-5</sup> моль	98,07 (94,80–98,20)	1,70 (1,30–1,84)	0,02 (0,00–0,504)	0,10 (0,06–2,53)
	10 <sup>-4</sup> моль	63,25** (63,13–63,38)	0,15* (0,13–0,18)	0,10 (0,00–0,25)	36,30** (36,20–36,40)
4	10 <sup>-7</sup> моль	96,58 (89,25–97,17)	3,42 (2,76–7,82)	0,00 (0,00–1,21)	0,10 (0,01–1,30)
	10 <sup>-6</sup> моль	96,20 (94,80–98,30)	3,70 (1,63–5,00)	0,03 (0,00–0,10)	0,13 (0,10–1,20)
	10 <sup>-5</sup> моль	96,25 (93,44–97,90)	3,60 (2,00–6,51)	0,00 (0,00–0,08)	0,11 (0,06–1,20)
	10 <sup>-4</sup> моль	16,75** (14,83–18,68)	1,55* (1,43–1,68)	10,00* (8,90–11,10)	71,70** (70,75–72,65)

Примечание. \* – статистически значимые различия с уровнем достоверности  $p < 0,05$ ; \*\* –  $p < 0,01$  относительно показателей клеток в культуральной среде без соединений 1–4; 1 – культуральная среда с добавлением N-(2-гидрокси-3,5-ди-трет-бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамида; 2 – культуральная среда с добавлением N-(2-метокси-3,5-ди-трет-бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамида; 3 – культуральная среда с добавлением 2,4-ди-трет-бутил-6-морфолинофенола; 4 – культуральная среда с добавлением 2-(4,6-ди-трет-бутил-2,3-дигидроксифенилсульфанил)уксусной кислоты.

**Внутриклеточная продукция  $\gamma$ IFN в лимфоидных клетках при культивировании с производными 2-амино-4,6-ди-трет-бутилфенола и 3,5-ди-трет-бутилпирокатехина.** В результате проведенных исследований изучено влияние производных 2-амино-4,6-ди-трет-бутилфенола и 3,5-ди-трет-бутилпирокатехина на спонтанную продукцию  $\gamma$ IFN CD3<sup>+</sup>Т-лимфоцитами в трехдневной культуре МПК. Установлено, что культивирование МПК с соединениями 1 и 3 сопровождалось повышением

спонтанной продукции  $\gamma$ IFN T-лимфоцитами: в присутствии соединения 1 в концентрации  $10^{-6}$  моль наблюдалось увеличение количества  $\gamma$ IFN<sup>+</sup>CD3<sup>+</sup>T-клеток с 14,30 (12,5–16,1) до 25,90 (17,0–34,8) %, а при культивировании с соединением 3 в концентрациях  $10^{-5}$  и  $10^{-6}$  моль процент  $\gamma$ IFN<sup>+</sup>CD3<sup>+</sup>T-клеток повышался до 23,00 (13,3–32,7) и 22,80 (13,6–32,0) соответственно ( $p < 0,05$ ) (рис. 1). В то же время показано, что соединения (2) и (4) не приводили к статистически значимым различиям в спонтанной продукции  $\gamma$ IFN T-лимфоцитами у здоровых доноров.

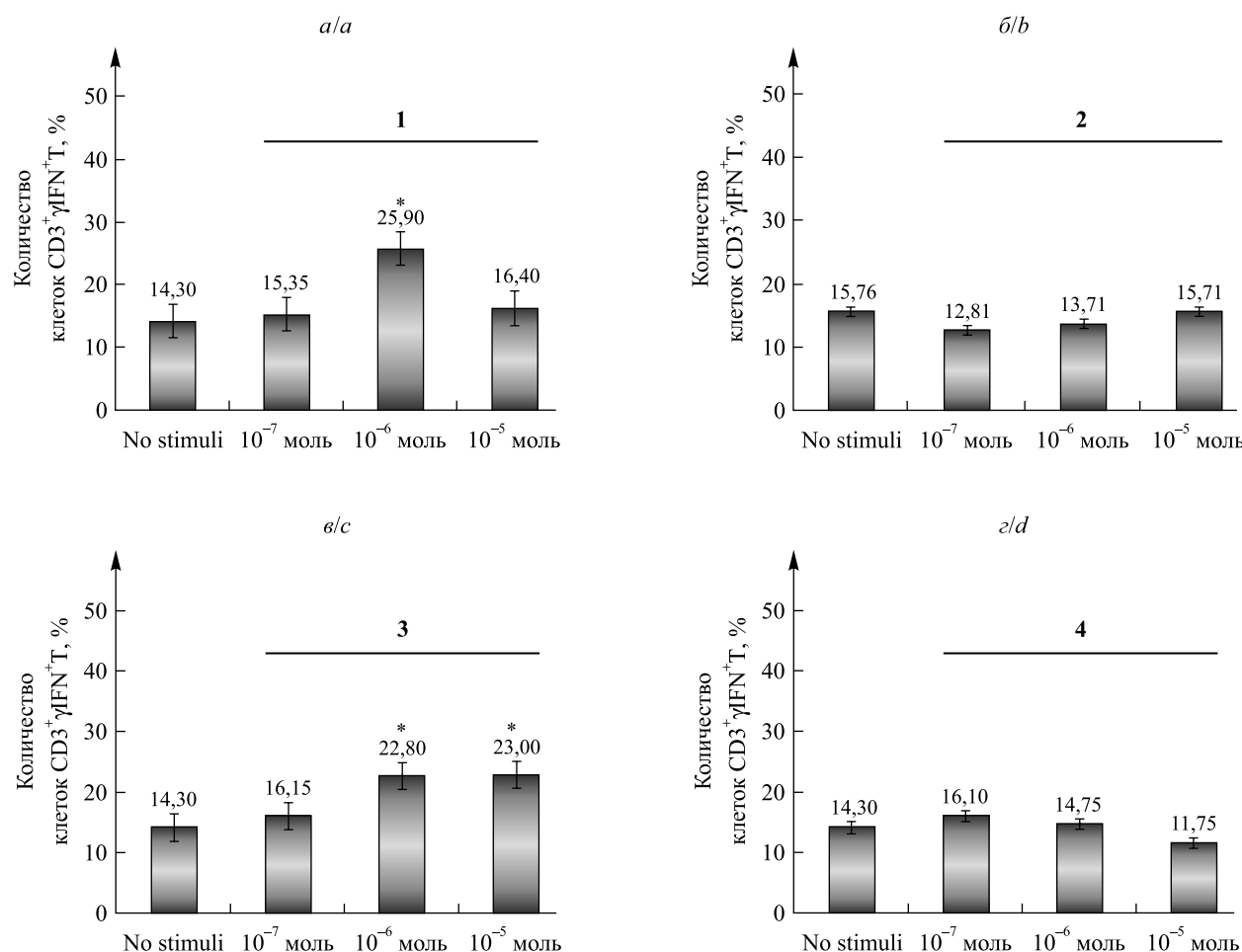


Рис. 1. Спонтанная продукция  $\gamma$ IFN CD3<sup>+</sup>T-лимфоцитами при культивировании с исследуемыми соединениями:

а – соединение 1; б – соединение 2; в – соединение 3; г – соединение 4  
 (\* – статистически значимые различия с уровнем достоверности  $p < 0,05$  относительно культур без соединений 1–4)

Fig. 1.  $\gamma$ IFN spontaneous production by CD3<sup>+</sup>T-lymphocytes cultivated with investigated compounds:  
 a – compound 1; b – compound 2; c – compound 3; d – compound 4  
 (\*) – significant differences with  $p < 0.05$  as compared to cultures without compounds 1–4)

Согласно литературным данным  $\gamma$ IFN относится к интерферонам типа II – гликопротеинам, синтезируемым Т-лимфоцитами и НК-клетками под действием антигенной стимуляции и оказывающим противовирусное и иммуномодулирующее действие. Если интерфероны типа I принимают непосредственное участие в защите организма от вируса, то интерфероны типа II занимают более высокое положение, оказывая влияние на процессы специфического и неспецифического клеточного иммунитета. Так, во время ранней неспецифической защиты организма продукция  $\gamma$ IFN НК-клетками играет важную роль в развитии острого воспаления.  $\gamma$ IFN активирует адгезивные свойства эндотелиальных клеток и продукцию медиаторов воспаления моноцитами. Во время антигенспецифической фазы иммунного ответа  $\gamma$ IFN регулирует антигенную презентацию, пролиферацию и дифференцировку лимфоцитов, влияет на взаимодействие лейкоцитов с эндотелием, действует на апоптоз, стимулирует или подавляет экспрессию более 200 различных генов и является нелитическим механизмом эффекторных цитотоксических CD3<sup>+</sup>CD8<sup>+</sup>T-лимфоцитов [9].

**Пролиферация лимфоидных клеток при культивировании с производными 2-амино-4,6-ди-трет-бутилфенола и 3,5-ди-трет-бутилпирокатехина.** Пролиферативный потенциал митогенстимулированных Т-лимфоцитов в присутствии соединений 1–4 в концентрациях  $10^{-5}$ – $10^{-7}$  моль оценивался по количеству делящихся Т-лимфоцитов в шестидневной культуре МПК. Оригинальные гистограммы CFSE<sup>low</sup> (пролиферирующих) Т-лимфоцитов представлены на рис. 2.

Установлено, что выраженный антитрополиферативный эффект наблюдался при культивировании МПК с соединениями 1 и 4 в концентрации  $10^{-5}$  моль, где количество CFSE<sup>low</sup> (пролиферирующих) Т-лимфоцитов уменьшалось с 85,5 (75,2–87,0) до 37,0 (28,8–45,0) и 34,5 (23,2–66,9) % соответственно (см. рис. 2). В то же время показано, что культивирование МПК с соединениями 2 и 3 не приводило к статистически значимым различиям в РНА-стимулированной пролиферации Т-лимфоцитов у здоровых доноров.

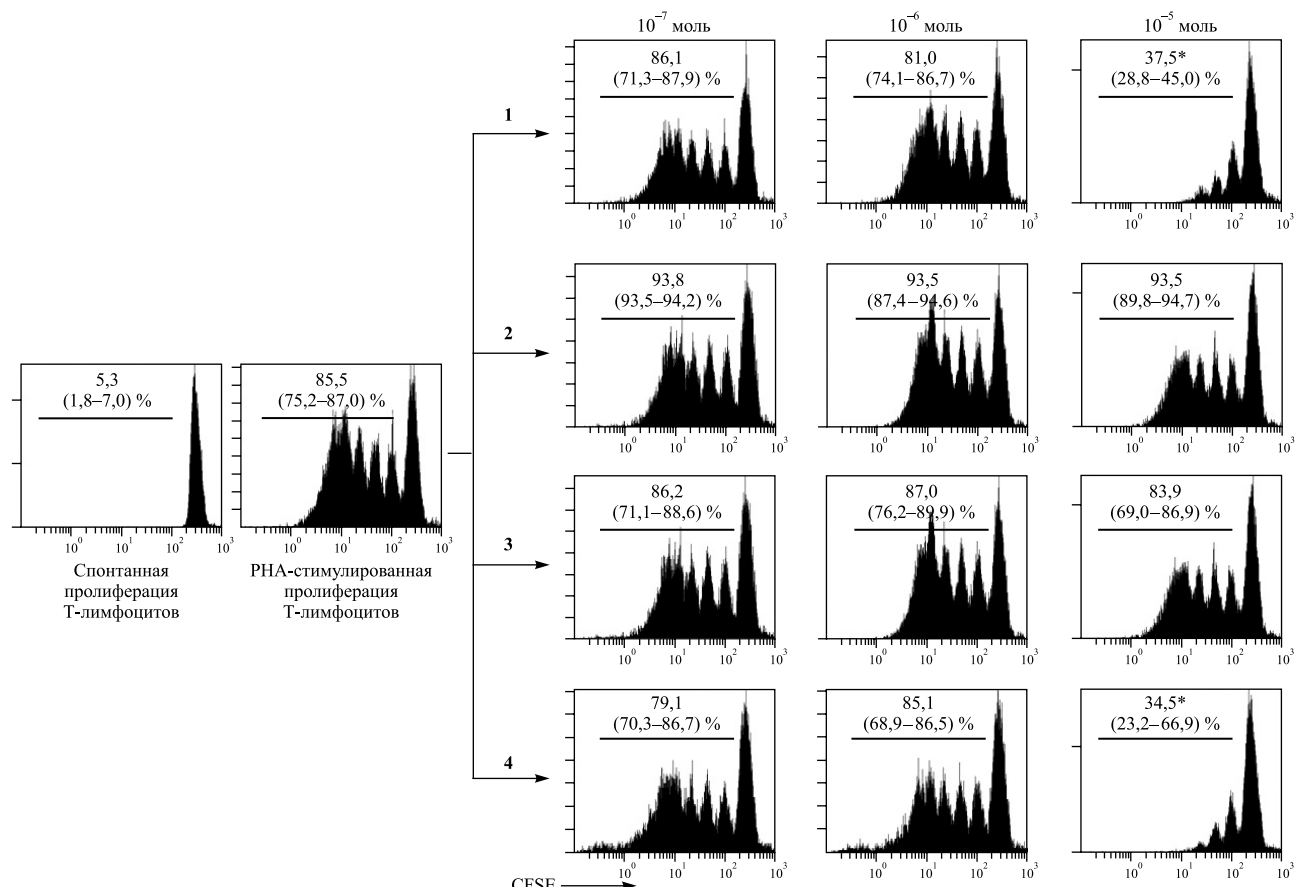


Рис. 2. Количество CFSE<sup>low</sup> (пролиферирующих) Т-лимфоцитов в культурах МПК с соединениями 1–4 в условиях митогенной стимуляции

(\* – статистически значимые различия с уровнем достоверности  $p < 0,05$  относительно РНА-стимулированной пролиферации Т-лимфоцитов без соединений 1–4)

Fig. 2. The number of CFSE<sup>low</sup> (proliferating) T-lymphocytes in peripheral blood mononuclear cells cultures with derivatives 1–4 under mitogen-stimulated condition (\* – significant differences with  $p < 0.05$  as compared to PHA-stimulated T-lymphocytes proliferation without compounds 1–4)

**Цитотоксичность лимфоидных клеток при культивировании с производными 2-амино-4,6-ди-трет-бутилфенола.** Для оценки эффектов производных 2-амино-4,6-ди-трет-бутилфенола на спонтанную и IL-2-стимулированную цитотоксичность лимфоидных клеток по отношению к опухолевой клеточной линии K562 использовали показатели процента гибели клеток K562, детектируемых как клетки CFSE<sup>+</sup>PI<sup>+</sup>K562, и уровень внеклеточной продукции  $\alpha$ IFN в кокультурах МПК и K562. Результаты количества нежизнеспособных клеток CFSE<sup>+</sup>PI<sup>+</sup>K562 в кокультурах с МПК при культивировании с исследуемыми соединениями в концентрации  $10^{-6}$  моль представлены в табл. 3.

Показано, что при стимуляции IL-2 во всех исследуемых культурах наблюдалось выраженное увеличение цитотоксичности ( $p < 0,01$ ). Однако на данном этапе исследования не выявлено стимулирующего влияния соединений 1–3 на спонтанную и IL-2-стимулированную цитотоксичность лимфоидных клеток.

Таблица 3

**Количество клеток CFSE<sup>+</sup>PI<sup>+</sup>K562  
 в кокультурах с МПК при культивировании  
 с производными 2-амино-4,6-ди-*трем*-бутилфенола, %**

Table 3

**The number of cells CFSE<sup>+</sup>PI<sup>+</sup>K562 co-cultured with peripheral blood mononuclear cells and 2-amino-4,6-di-*tert*-butylphenol derivatives, %**

Условия культивирования		CFSE <sup>+</sup> PI <sup>+</sup> K562	ИС
Культуральная среда	Без IL-2	19,7 (15,6–22,0)	2,2 (1,8–3,2)
	IL-2	41,1 (40,0–43,2)	
1	Без IL-2	18,3 (14,9–22,0)	2,0 (1,8–3,3)
	IL-2	41,8 (37,2–46,6)	
2	Без IL-2	21,0 (17,1–23,3)	2,0 (1,8–2,5)
	IL-2	39,7 (35,8–44,6)	
3	Без IL-2	22,3 (16,9–24,1)	2,0 (1,9–2,7)
	IL-2	39,1 (38,9–45,3)	

Примечание. ИС – индекс стимуляции цитотоксичности МПК, рассчитываемый как отношение показателей IL-2-стимулированной цитотоксичности к спонтанной клеточной гибели; 1 – культуральная среда с добавлением N-(2-гидрокси-3,5-ди-*трем*-бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамида в концентрации 10<sup>-6</sup> моль; 2 – культуральная среда с добавлением N-(2-метокси-3,5-ди-*трем*-бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамида в концентрации 10<sup>-6</sup> моль; 3 – культуральная среда с добавлением 2,4-ди-*трем*-бутил-6-морфолинофенола в концентрации 10<sup>-6</sup> моль.

Результаты продукции  $\alpha$ IFN МПК в кокультурах с опухолевой клеточной линией K562 в условиях культивирования с аминофенольными соединениями в концентрации 10<sup>-6</sup> моль представлены в табл. 4. Установлено, что в присутствии соединений 1 и 3 продукция  $\alpha$ IFN МПК статистически значимо увеличивалась в 3,8 и 6,7 раза соответственно.

Таблица 4

**Продукция  $\alpha$ IFN МПК в кокультурах с K562  
 при культивировании с производными 2-амино-4,6-ди-*трем*-бутилфенола, пг/мл**

Table 4

**$\alpha$ IFN production by peripheral blood mononuclear cells in co-cultures  
 with K562 in the present of 2-amino-4,6-di-*tert*-butylphenol derivatives, pg/ml**

Условия культивирования	Культуральная среда	1	2	3
$\alpha$ IFN, пг/мл	6,9 (6,0–8,1)	26,0* (9,1–43,3)	8,5 (6,4–18,7)	46,3** (15,1–80,4)

Примечание. \* – статистически значимые различия с уровнем достоверности  $p < 0,05$ ; \*\* –  $p < 0,01$  относительно продукции  $\alpha$ IFN в культурах без аминофенольных соединений; 1 – культуральная среда с добавлением N-(2-гидрокси-3,5-ди-*трем*-бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамида в концентрации 10<sup>-6</sup> моль; 2 – культуральная среда с добавлением N-(2-метокси-3,5-ди-*трем*-бутилфенил)-4-метилбензолсульфонамида в концентрации 10<sup>-6</sup> моль; 3 – культуральная среда с добавлением 2,4-ди-*трем*-бутил-6-морфолинофенола в концентрации 10<sup>-6</sup> моль.

Согласно литературным данным индукция экспрессии генов интерферонов типа I, включая  $\alpha$ IFN, является ключевым событием в инициировании противоинфекционного иммунного ответа. Интерфероны типа I модулируют созревание дендритных клеток и их кооперацию с лимфоцитами путем инициации

распознавания Т-клеточным рецептором главного комплекса гистосовместимости с антигенной детерминантой, активацию экспрессии костимулирующих молекул Т-лимфоцитов и секрецию цитокинов, обеспечивающих пролиферацию Т-лимфоцитов и их дифференцировку в эффекторные клетки. Кроме того, передача сигнала от интерферонов типа I с участием активатора транскрипции STAT1 параллельно стимулирует экспрессию генов интерферона типа II ( $\gamma$ IFN), который участвует в регуляции механизмов врожденного и приобретенного иммунитета, клеточного цикла, процессов апоптоза и воспалительной реакции посредством контроля транскрипции широкого спектра генов [10].

Таким образом, соединения **1** и **3** в концентрации  $10^{-6}$  моль стимулируют продукцию сИФН МПК, тем самым усиливая противовирусное действие и потенциальную активацию киллерных клеток.

Заключение

В результате выполненных исследований проведена оценка влияния производных 2-амино-4,6-ди-*трет*-бутилфенола на жизнеспособность, цитокинсинтезирующую, пролиферативную способность и цитотоксичность лимфоцитов периферической крови человека.

Выявлено, что соединения 1, 3 и 4 в концентрации  $10^{-4}$  моль проявляют цитотоксический эффект на лимфоидные клетки преимущественно за счет индукции клеточной гибели путем вторичного некроза, а соединение 2 в концентрации  $10^{-4}$  моль – за счет индукции клеточной гибели путем раннего апоптоза. Наиболее выраженный токсический эффект на лимфоидные клетки зарегистрирован у соединения 4 в концентрации  $10^{-4}$  моль, при культивировании с которым выявлена клеточная гибель как путем вторичного некроза, так и позднего (вторичного) апоптоза.

Показано, что аминофенольные соединение **1** в концентрации  $10^{-6}$  моль и соединение **3** в концентрациях  $10^{-5}$ – $10^{-6}$  моль стимулируют спонтанную внутриклеточную продукцию  $\gamma$ IFN CD3<sup>+</sup>T-лимфоцитами, а соединения **1** и **4** в концентрации  $10^{-5}$  моль оказывают супрессивный эффект (более 50 %) на митоген-индуцированную пролиферацию Т-лимфоцитов, в то время как соединение **2** не влияет на синтез  $\gamma$ IFN и количество делящихся Т-лимфоцитов.

Установлено, что аминофенольные соединения не усиливают эффекторные киллерные свойства лимфоидных клеток, однако соединения 1 и 3 в концентрации  $10^{-6}$  моль стимулируют продукцию  $\alpha$ IFN МПК, тем самым усиливая противовирусное действие и потенциальную активацию киллерных клеток.

## **Библиографические ссылки**

1. Shadyro OI, Ksendzova GA, Polozov GI, Sorokin VL, Boreko EI, Savinova OV, et al. Synthesis and study of anti-radical and antiviral properties of aminophenol derivatives. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters*. 2008;18(7):2420–2423. DOI: 10.1016/j.bmcl.2008.02.055.
  2. Шадыро ОИ, Сорокин ВЛ, Ксендзова ГА, Савинова ОВ, Павлова НИ, Бореко ЕИ. Синтез и противовирусная активность производных стерически затрудненных орто-аминофенолов. *Химико-фармацевтический журнал*. 2012;46(7):27–30. DOI: 10.30906/0023-1134-2012-46-7-27-30.
  3. Braciele TJ, Hahn YS. Immunity to viruses. *Immunological Reviews*. 2013;255(1):5–12. DOI: 10.1111/imr.12109.
  4. Lee AJ, Ashkar AA. The dual nature of type I and type II interferons. *Frontiers in Immunology*. 2018;11(9):2061. DOI: 10.3389/fimmu.2018.02061.
  5. Samuel CE. Antiviral actions of interferons. *Clinical Microbiology Reviews*. 2001;14(4):778–809. DOI: 10.1128/CMR.14.4.778-809.2001.
  6. Yan N, Chen ZJ. Intrinsic antiviral immunity. *Nature Immunology*. 2012;13(3):214–222. DOI: 10.1038/ni.2229.
  7. Ксендзова ГА, Полозов ГИ, Скорняков ИВ, Сорокин ВЛ, Толсторожев ГБ, Шадыро ОИ и др. Проявление внутримолекулярных водородных связей в инфракрасных спектрах биоактивных аминофенолов. *Оптика и спектроскопия*. 2007;102(4):606–611.
  8. Масловская ЛА, Петрикевич ДК, Тимошук ВА, Шадыро ОИ. Синтез и антиокислительная активность серосодержащих производных 3,5-ди-трет-бутилпирокатехина. *Журнал общей химии*. 1996;66(11):1899–1902.
  9. Kang S, Brown HM, Hwang S. Direct antiviral mechanisms of interferon-gamma. *Immune Network*. 2018;18(5):e33. DOI: 10.4110/in.2018.18.e33.
  10. Stetson DB, Medzhitov R. Type I interferons in host defense. *Immunity*. 2006;25(3):373–381. DOI: 10.1016/j.immuni.2006.08.007.

## References

- Shadyro OI, Ksendzova GA, Polozov GI, Sorokin VL, Boreko EI, Savinova OV, et al. Synthesis and study of anti-radical and antiviral properties of aminophenol derivatives. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters*. 2008;18(7):2420–2423. DOI: 10.1016/j.bmcl.2008.02.055.
  - Shadyro OI, Sorokin VL, Ksendzova GA, Savinova OV, Pavlova NI, Boreko EI. Synthesis and antiviral activity of sterically hindered *ortho*-aminophenol derivatives. *Khimiko-farmatsevicheskii zhurnal*. 2012;46(7):27–30. DOI: 10.30906/0023-1134-2012-46-7-27-30. Russian.
  - Braciale TJ, Hahn YS. Immunity to viruses. *Immunological Reviews*. 2013;255(1):5–12. DOI: 10.1111/imr.12109.

4. Lee AJ, Ashkar AA. The dual nature of type I and type II interferons. *Frontiers in Immunology*. 2018;11(9):2061. DOI: 10.3389/fimmu.2018.02061.
5. Samuel CE. Antiviral actions of interferons. *Clinical Microbiology Reviews*. 2001;14(4):778–809. DOI: 10.1128/CMR.14.4.778-809.2001.
6. Yan N, Chen ZJ. Intrinsic antiviral immunity. *Nature Immunology*. 2012;13(3):214–222. DOI: 10.1038/ni.2229.
7. Ksendzova GA, Polozov GI, Skornyakov IV, Sorokin VL, Tolstorozhev GB, Shadyro OI, et al. Manifestation of intramolecular hydrogen bonds in the IR-spectra of bioactive aminophenols. *Optika i spektroskopiya*. 2007;102(4):606–611. Russian.
8. Maslovskaya LA, Petrikevich DK, Timoshchuk VA, Shadyro OI. Synthesis and antioxidant activity of sulfur-containing derivatives of 3,5-di-*tert*-butyl-1,2-benzenediol. *Zhurnal obshchei khimii*. 1996;66(11):1899–1902. Russian.
9. Kang S, Brown HM, Hwang S. Direct antiviral mechanisms of interferon-gamma. *Immune Network*. 2018;18(5):e33. DOI: 10.4110/in.2018.18.e33.
10. Stetson DB, Medzhitov R. Type I interferons in host defense. *Immunity*. 2006;25(3):373–381. DOI: 10.1016/j.jimmuni.2006.08.007.

Статья поступила в редакцию 30.06.2020.  
Received by editorial board 30.06.2020.

## СОДЕРЖАНИЕ

### КЛЕТОЧНАЯ БИОЛОГИЯ И ФИЗИОЛОГИЯ

<i>Обернихин С. С., Яглова Н. В., Назимова С. В., Яглов В. В.</i> Изменения продукции мембранных белков, обеспечивающих йодаккумулирующую функцию щитовидной железы, при воздействии эндокринного дисраптора ДДТ .....	3
<i>Тимохина Е. П., Яглов В. В., Обернихин С. С., Яглова Н. В., Назимова С. В., Цомартова Д. А.</i> Роль структурной реорганизации митохондриального аппарата в возрастных изменениях функционирования коркового вещества надпочечников .....	13
<i>Нижегородова Д. Б., Ксендзова Г. А., Сыса А. Г., Юркевич М. Ю., Лобай М. В., Шадыров О. И., Зафранская М. М.</i> Эффекты производных 2-амино-4,6-ди-трет-бутилфенола на жизнеспособность и функциональное состояние лимфоцитов периферической крови человека .....	19
<i>Дуж Е. В., Гончаров А. Е.</i> Функциональные свойства иммунных клеток под действием экстрактов грибов <i>Ganoderma lucidum</i> , <i>Lentinula edodes</i> , <i>Boletus edulis</i> .....	29
<i>Самович Т. В., Гончарик Р. Г., Печенкина Е. И., Вязов Е. В., Козел Н. В.</i> Накопление астаксантина в клетках <i>Haematococcus pluvialis</i> , индуцированное дефицитом азота и светом высокой интенсивности .....	37
<i>Каляга Т. Г., Козел Н. В.</i> Влияние почвенной засухи на содержание фотосинтетических пигментов в растениях ячменя сорта Бровар .....	46
<i>Кулик Е. В., Шукишина М. А., Евтушенков А. Н.</i> Белорусский изолят <i>Sclerotinia sclerotiorum</i> КК-1: факторы патогенности и чувствительность к гербициду глифосату .....	54

### БИОТЕХНОЛОГИЯ И МИКРОБИОЛОГИЯ

<i>Габриелян Л. С., Трчуниян А. А.</i> Антибактериальные свойства наночастиц серебра и мембранотропные механизмы их действия.....	64
<i>Коктыш И. В., Мельникова Я. И., Кулакович О. С., Романенко А. А., Маскевич С. А.</i> Влияние полиэлектролитов на увеличение чувствительности иммунофлуоресцентного анализа на основе плазмонных серебряных наночастиц .....	72

### ЗООЛОГИЯ

<i>Сауткин Ф. В., Синчук О. В., Барышникова С. В.</i> Первая регистрация <i>Phyllonorycter maestingella</i> (Müller, 1764) на территории Беларуси .....	81
<i>Круглова О. Ю., Прищепчик О. В.</i> Первая регистрация в Беларуси зимовки в ульях пчел инвазивного вида кокцинеллид <i>Harmonia axyridis</i> (Pallas, 1773).....	88

### БИОРАЗНООБРАЗИЕ

<i>Алекперов И. Х., Тагирова Э. Н.</i> Биоразнообразие свободноживущих инфузорий бассейна реки Куры (в пределах Азербайджана).....	97
Аннотации депонированных в БГУ работ.....	114