И.А. Соловьева, Е.А. Собко, А.Ю. Крапошина, И.В.Демко, А.Б. Салмина

Современные представления о роли CD38 в патогенезе бронхиальной астмы

ГБОУ ВПО "Красноярский государственный медицинский университет им. проф. В.Ф.Войно-Ясенецкого" Минздрава России: 660022, Красноярск, ул. Партизана Железняка, 1

I.A.Solovyeva, E.A.Sobko, A.Yu.Kraposhina, I.V.Demko, A.B.Salmina

Current view on a role of CD38 for pathogenesis of bronchial asthma

Key words: CD38, bronchial asthma, cyclic ADP-ribose, nicotinic acid adenine dinucleotide phosphate, systemic inflammation. **Ключевые слова:** CD38, бронхиальная астма, циклическая АДФ-рибоза, адениндинуклеотидфосфат никотиновой кислоты, системное воспаление.

Бронхиальная астма (БА) является глобальной проблемой здравоохранения, что связано с устойчивой тенденцией к росту заболеваемости и социальными потерями при данной патологии [1–3].

Клинические проявления БА во многом обусловлены необратимыми структурно-функциональными изменениями бронхолегочной системы и развитием иммунопатологических реакций. В основе такого рода патологических процессов лежит дизрегуляция механизмов сигнальной трансдукции, развивающаяся в гладкомышечных клетках (ГМК), клетках эпителия бронхов и иммунокомпетентных клетках организма [4, 5].

На роль молекулы-маркера иммунопатологических процессов, характерных для БА, может претендовать бифункциональный фермент — CD38, сочетающий в себе активность рибозилциклазы аденозиндифосфата (АДФ) и гидролазы циклической АДФ-рибозы (цАДФР) [6–8].

Эта молекула экспрессируется клетками иммунной системы, а также ГМК сосудов и бронхов. СD38 катализирует образование цАДФР и адениндинуклеотидфосфата никотиновой кислоты, выполняющих функцию мобилизаторов кальция из внутриклеточных депо через рианодиновые каналы рецептора. Дополнительно CD38 может контролировать гомеостаз никотинамидадениндинуклеотида (НАД+) в клетках различной природы и процессы, связанные с АДФ-рибозилированием белков, активацией НАД+-зависимых ферментов (поли-АДФ-рибозилполимераза, НАД+-зависимые деацетилазы) и рецептора транзиторного потенциала катионного канала, подтип М, член 2, выступать в качестве сенсора редокс-состояния [9-14]. В иммунокомпетентных клетках СD38 отвечает за передачу сигналов от активированных рецепторов лимфоцитов и дендритных клетках (ДК), а в ГМК контролирует кальцийзависимые процессы сокращения. Изучение роли этой молекулы в формировании хронического персистирующего воспаления и, возможно, в ремоделировании дыхательных путей при БА остается интересной исследовательской задачей.

В лимфоцитах передача сигналов СD38 осуществляется через Т-клеточный рецептор CD3 [15, 16]. Функции рецептора могут быть отрегулированы через взаимодействие с CD31 - единственным несубстратным лигандом СD38, экспрессируемым на поверхности клеток эндотелия [17–19]. В активированных лейкоцитах димер СD38 формирует супрамолекулярный комплекс с другими поверхностноэкспрессируемыми молекулами (например, с CD19 и рецепторами хемокинов), контролируя такие важные события, как пролиферация и миграция клеток [10]. Высокая экспрессия СD38 наблюдается на ранних предшественниках Т-лимфоцитов и на CD4+veCD8+ve-тимоцитах [20] и, напротив, низкие уровни экспрессии СD38 отмечены у зрелых Т-лимфоцитов, но после митогенной активации их экспрессия возрастает. В-лимфоциты также экспрессируют СD38 [21]. Показано, что CD38 регулирует активацию зрелых моноцитарных ДК, играет важную роль в хемотаксисе, трансэндотелиальной миграции и способствует выживанию зрелых ДК, обеспечивая поляризацию в сторону Th1-ответа [19].

Известно, что ДК в дыхательных путях активизируют Т-лимфоциты и одновременно выполняют важную функцию в антигензависимой активации Тh2-клеток памяти. У больных БА в биоптатах бронхов было обнаружено увеличение содержания ДК по сравнению с контрольной группой, при этом отмечено, что содержание ДК было значительно снижено у больных, получающих ингаляционные глюкокортикостероиды [22]. F.L.Jahnsen et al. (2001) выявлено, что специфическая субпопуляция ДК быстро мигрирует в слизистую оболочку дыхательных путей после контакта с аллергеном [23]. В эксперименте показано, что CD38 вовлечен в хемотаксис и трансэндотелиальную миграцию полиморфно-ядерных

http://www.pulmonology.ru

лейкоцитов и ДК, что требует ферментативной активности [24, 25]. CD38-дефицитные ДК не в состоянии мигрировать к клеткам лимфатических узлов [26, 27], что приводит к уменьшению содержания Th2-лимфоцитов и снижает концентрацию цитокинов, таких как интерлейкин (IL)-4, 5, 13, которые являются сигналом, требуемым для привлечения эозинофилов.

Нарушение сократительной активности ГМК бронхов – один из важных компонентов патогенеза БА [28]. В ГМК экспрессия СD38 обеспечивает образование циклической АДФ-рибозы (продукта каталитической конверсии НАД+), обладающей кальциймобилизующей активностью за счет взаимодействия с рианодиновыми рецепторами эндоплазматического ретикулума. Активация рианодиновых рецепторов вызывает кальцийзависимое высвобождение кальция из внутриклеточных депо в цитозоль. В ГМК бронхов повышение концентрации ионов Са2+ происходит под влиянием ацетилхолина, тромбина и брадикинина и уменьшается при воздействии конкурентного антагониста циклической АДФ-рибозы [9, 29, 30]. Данная роль сигнального пути CD38 / цАДФ-рибозы в регулировании внутриклеточного кальция подтверждается в экспериментах на CD38дефицитных мышах. D.A.Deshpande et al. (2005) подчеркивают, что эндотелин-1, являясь мощным констриктором ГМК дыхательных путей в норме и в патологии, утилизирует CD38-зависимые механизмы регуляции уровня кальция в цитозоле [9].

Установлено, что у больных со среднетяжелым и тяжелым течением астмы, независимо от периода обследования, экспрессия CD38 на лимфоцитах крови достоверно превышает контрольные значения, и наибольшая экспрессия CD38 отмечена в период обострения в группе больных стероидзависимой БА [31]. Косвенным подтверждением роли провоспалительных цитокинов в регуляции экспрессии CD38 на лимфоцитах крови является установление положительных корреляционных взаимосвязей между

экспрессией СD38 на лимфоцитах периферической крови и уровнем IL-6 в плазме крови в период обострения в группе больных стероидзависимой БА [32]. Известно, что CD38⁺-лимфоциты представляют собой популяцию клеток с низкой пролиферативной, но высокой цитокинпродуцирующей активностью, в связи с этим увеличение экспрессии CD38 на лимфоцитах периферической крови при БА может являться хорошим индикатором активности иммунного воспаления. Это подтверждается корреляционными взаимосвязями между экспрессией CD38 на лимфоцитах периферической крови и клиническими симптомами заболевания (частота дневных приступов удушья, потребность в β_2 -агонистах) в период обострения в группе больных со стероидозависимой БА, а также между экспрессией СD38 и маркером развития дисфункции и повреждения эндотелия -CD31. Последнее нашло подтверждение в исследованиях [32-34].

Менее изученными остаются механизмы, связывающие повышенную экспрессию CD38 на клетках периферической крови с функциональной активностью ГМК при БА. Известно, что часть СD38⁺-лимфоцитов представляет собой субпопуляцию клеток с низким пролиферативным потенциалом, но высокой способностью к секреции IL-13 [35]. Изучение бронхоальвеолярного лаважа у больных БА показало наличие повышенного уровня IL-13, что свидетельствует о ключевой роли IL-13 в патогенезе астмы. Показано, что прямое взаимодействие IL-13 с ГМК ответственно за развитие гиперреактивности дыхательных путей [20, 36]. Известно, что ГМК имеют рецепторы для IL-13 [13] и являются эффекторными клетками [17]. Интересно, что именно IL-13 регулирует экспрессию СD38 на ГМК [9, 37] и способствует реализации гиперергического ответа этих клеток на бронхоконстрикторы [38]. CD38-/-мыши демонстрируют значительно меньшую гиперреактивность дыхательных путей к вдыхаемому метахолину по сравнению с контрольными животными при дей-

Таблица Роль CD38 в развитии иммунопатологического состояния и бронхиальной обструкции при БА

Иммунный ответ	Сокращение ГМК бронхов
Регуляция направленной миграции гранулоцитов, моноцитов и ДК в очагвоспаления [27], в т. ч. при БА [39]	CD38 играет существенную роль в TNF-индуцированной гиперчувствительности бронхов [36, 38]
Регуляция функциональной активности Т- и В-лимфоцитов за счет кальциймобилизующей активности цАДФР и тирозинкиназа-опосредованных механизмов сигнальной трансдукции [10]	Промотор гена CD38 находится под контролем TNF, IFN и дексаметазона в ГМК бронхов [43, 44]
IL-10-продуцирующие CD4 ⁺ Т-лимфоциты экспрессируют CD38 (т. н. IL-10-Treg-клетки), а уровень IL-10 ассоциируется с успешной терапией ГКС пациентов с БА [40]	цАДФ-рибоза контролирует сократительную активность ГМК бронхов, TNF индуцирует экспрессию CD38 в ГМК бронхов NF-кВ-зависимым и MAPK-зависимым механизмами [44]
Экспрессия CD38 на ДК необходима для оптимального прайминга аллергенспецифичных Т-лимфоцитов; экспрессия CD38 на CD4 Т-лимфоцитах необходима для их оптимальной экспансии, дифференцировки в Th2-клетки и миграции в легкие [39]	ГКС подавляют экспрессию CD38 в ГМК бронхов NF-«В-зависимым и независимым механизмами [44]
	Экспрессия CD38 нечувствительна к действию ГКС в присутствии TNF и IFN за счет механизма ап-регуляции экспрессии стероидных рецепторов GR [37, 45]
	В присутствии провоспалительных цитокинов способность стероидов подавлять экспрессию CD38 в ГМК редуцирована [37, 43]
	CD38 ⁻ -животные демонстрируют сниженную гиперчувствительность к метахолину после введения IL-13 [9, 30]

Примечание: TNF – фактор некроза опухоли; ГКС – глюкокортикостероиды; IFN – интерферон.

82

ствии IL-13 [9]. Иными словами, именно IL-13 может являться цитокином, реализующим патогенетически значимые события при БА под контролем и в отношении CD38, экспрессируемого на лимфоцитах и ГМК бронхов, соответственно. В таблице приведены основные литературные данные, свидетельствующие о значимой роли CD38 в развитии иммунопатологического состояния и бронхиальной обструкции при БА.

Не менее интересна потенциальная роль CD38контролируемых механизмов в развитии системного воспаления у больных БА. TNF- α — другой важный воспалительный цитокин, регулирующий экспрессию CD38 в дыхательных путях. Патофизиологическую роль TNF- α доказывает наличие его в высоких концентрациях в бронхоальвеолярной жидкости и мокроте пациентов с астмой [43]. TNF- α — важный фактор в изменении сопротивления дыхательных путей и формировании обструкции при БА [20, 44]. В исследовании *T.A. White et al.* (2006) продемонстрировано прямое влияние TNF-α на сократимость гладких мышц дыхательных путей [45]. Некоторыми исследователями показано также, что TNF- α и IFN регулируют экспрессию множества провоспалительных генов, включая цитокины, хемокины, факторы роста в ГМК [37, 46], а экспрессия СD38 повышается при синергичном действии TNF- α и IFN- γ в ГМК дыхательных путей [41]. Показано, что TNF- α влияет на экспрессию ядерного фактора- κ B (NF- κ B) и его активацию, а дексаметазон частично изменяет эти эффекты, кроме того, TNF- α увеличивает экспрессию NF- κ B ингибитора- α ядерного фактора транскрипции NF- κ B. Подавление активации NF- κ B уменьшает TNF-α-индуцированную экспрессию CD38. Таким образом, вызванная TNF-α экспрессия CD38 способствует экспрессии NF-кВ и его активации, а дексаметазон ингибирует экспрессию CD38 [42].

Для регуляции экспрессии CD38 в ответ на цитокины важен и транскрипционный фактор — регуляторный фактор интерферонов-1 (IRF-1) [41]. IFN и ретиноевая кислота — классические индукторы IRF [15, 47] — регулируют экспрессию CD38 в различных клетках, включая ГМК [37]. Показано, что в отсутствии IRF-1 резко уменьшается стимулированная цитокинами экспрессия CD38 [41]. Вирусная инфекция сопровождается увеличением экспрессии IRF-1 [47], что может быть важно в реализации феномена гиперреактивности дыхательных путей у пациентов с БА, перенесших вирусную инфекцию.

Заключение

Изучение роли функциональной активности CD38 в регуляции патофизиологических событий в иммунокомпетентных клетках и ГМК открывает новые перспективы для применения этой молекулы в качестве мишени для эффективной терапии иммунопатологического процесса и бронхиальной обструкции.

Литература

- Чучалин А.Г. (ред.). Глобальная стратегия лечения и профилактики бронхиальной астмы. М.: Атмосфера; 2007.
- Федосеев Г.Б. (ред.). Многоликая бронхиальная астма, диагностика, лечение и профилактика. СПб: Нордмедиздат; 2011.
- 3. Global Initiative for Asthma. Global strategy for asthma management and prevention. 2011. Available on [www. ginasthma.org].
- Караулов А.В. Новая концепция развития бронхиальной астмы: иммунологические и генетические аспекты. Практикующий врач 1998; 12: 3-4.
- 5. *Deaglio S., Malavasi F.* The CD38/CD157 mammalian gene family: an evolutionary paradigm for other leukocyte surface enzymes. Purinergic. Signalling 2006; 2: 431–441.
- Салмина А.Б., Инжутова А.И., Моргун А.В. и др. НАД⁺конвертирующие ферменты в клетках нейрональной и глиальной природы: CD38 как новая молекула-мишень для нейропротекции. Вестник PAMH 2012; 10: 29—37.
- Higashida H., Salmina A.B., Olovyannikova R.Y. et al. Cyclic ADP-ribose as a universal calcium signal molecule in the nervous system. Neurochem. Int. 2007; 51: 192–199.
- 8. Salmina A.B., Olovyannikova R.Ya., Mami N. et al. NAD+ metabolism and ADP-ribosyl cyclase as targets for central nervous system therapy. Curr. Med. Chem. 2006; 6 (3): 193–210
- Deshpande D.A., White T.A., Guedes A.G.P. et al. Altered airway responsiveness in CD38-deficient mice. Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 2005; 32: 149–156.
- 10. *Malavasi F., Deaglio S., Ferrero E. et al.* CD38 and CD157 as receptors of the immune system: a bridge between innate and adaptive immunity. Mol. Med. 2006; 12: 334–341.
- Perraud A.L., Fleig A., Dunn C.A. et al. ADP-ribose gating of the calcium-permeable LTRPC2 channel revealed by Nudix motif homology. Nature 2001; 411: 595–599.
- 12. *Prakash Y.S., Kannan M.S., Walseth T.F. et al.* Role of cyclic ADPribose in the regulation of [Ca₂⁺](i) in porcine tracheal smooth muscle. Am. J. Physiol. 1998; 274: 1653–1660.
- 13. Wills-Karp M., Chiaramonte Wills-Karp M. Interleukin-13 in asthma. Curr. Opin. Pulm. Med. 2003; 9 (1): 21–27.
- Yamasaki M., Churchill G.C., Galione A. Calcium signalling by nicotinic acid adenine dinucleotidephosphate (NAADP). FEBS J. 2005; 272: 4598–4606.
- 15. Wang J., Peng Y., Sun Y.W. et al. All-trans retinoic acid induces xaf1 expression through an interferon regulatory factor-1 element in colon cancer. Gastroenterology 2006; 130: 747–758.
- 16. Zubiaur M., Fernandez O., Ferrero E. et al. CD38 is associated with lipid rafts and upon receptor stimulation leads to Akt/protein kinase B and Erk activation in the absence of the CD3-immune receptor tyrosine-based activation motifs. J. Biol. Chem. 2002; 277: 13–22.
- 17. *Laporte J.C., Moore P.E., Baraldo S. et al.* Direct effects of interleukin-13 on signaling pathways for physiological responses in cultured human airway smooth muscle cells. Am. J. Respir. Crit. Care Med. 2001; 164: 141–148.
- 18. *Feske S.* Calcium signalling in lymphocyte activation and disease. Nature Rev. Immunol. 2007; 7: 690–702.
- Frasca L., Fedele G., Deaglio S. et al. CD38 orchestrates migration, survival, and Th1 immune response of human mature dendritic cells. Blood 2006; 107: 2392–2399.
- Shore S.A., Moore P.E. Effects of cytokines on contractile and dilator responses of airway smooth muscle. Clin. Exp. Pharmacol. Physiol. 2002; 29 (10): 859–866.

http://www.pulmonology.ru

- 21. Deterre P., Berthelier V., Bauvois B. et al. CD38 in T- and B-cell functions, Chem. Immunol. 2000; 75: 146–168.
- 22. Hoogsteden H.C., Verhoeven G.T., Lambrecht B.N. et al. Airway inflammation in asthma and chronic obstructive pulmonary disease with special emphasis on the antigenpresenting dendritic cell: influence of treatment with fluticasone propionate. Clin. Exp. Allergy 1999; 29 (2): 116–124.
- 23. *Jahnsen F.L., Moloney E.D., Hogan T. et al.* Rapid dendritic cell recruitment to the bronchial mucosa of patients with atopic asthma in response to local allergen challenge. Thorax 2001; 56: 823–826.
- 24. *Partida-Sanchez S., Goodrich S., Kusser K. et al.* Regulation of dendritic cell trafficking by the ADP-ribosyl cyclase CD38: impact on the development of humoral immunity. Immunity 2004; 20 (3): 279–291.
- 25. Partida-Sanchez S., Cockayne D.A., Monard S. et al. Cyclic ADP-ribose production by CD38 regulates intracellular calcium release, extracellular calcium influx and chemotaxis in neutrophils and is required for bacterial clearance in vivo. Nature Med. 2001; 7: 1209–1216.
- Thomas P.S. Tumour necrosis factor-alpha: the role of this multifunctional cytokine in asthma. Immunol. Cell Biol. 2001; 79 (2): 132–140.
- 27. *Partida-Sanchez S., Rivero-Nava L., Shi G. et al.* CD38: an ectoenzyme at the crossroads of innate and adaptive immune responses. Adv. Exp. Med. Biol. 2007; 590: 171–183.
- Hirota S., Helli P.B., Catalli A. et al. Airway smooth muscle excitation-contraction coupling and airway hyperresponsiveness. Can. J. Physiol. Pharmacol. 2005; 83: 725–732.
- 29. *Alonso D., Radomski M.W.* The nitric oxide-endothelin-1 connection. Heart Fail. Rev. 2003; 8 (1): 107–115.
- 30. *Gally F., Hartney J.M., Janssen W.J. et al.* CD38 plays a dual role in allergen induced airway hyperresponsiveness. Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 2009; 40: 433–442.
- 31. Любавина Н.А., Варварина, Г.Н., Караулов А.В. Влияние стандартной патогенетической терапии на сывороточный уровень на сывороточный уровень молекул SCD38, SCD25 И SCD95 у больных бронхиальной астмой смешанного типа. Иммунология 2011; 32 (5): 267–269.
- 32. Каптюк Л.И., Крапошина А.Ю., Собко Е.А. и др. Молекулярные механизмы стероидорезистентности при бронхиальной астме: *р*-гликопротеин и CD38 как новые мишени для фармакологической коррекции. Мол. мед. 2012; 2: 11–16.
- 33. Собко Е.А., Крапошина А.Ю., Демко И.В. и др. Уровень экспрессии CD38/АДФ-рибозилциклазы и цитокинов периферической крови при бронхиальной астме. Клинико-лабораторный консилиум: спец. вып. 2010; 2—3 (33—34): 61—66.
- 34. Собко Е.А., Крапошина А.Ю., Демко И.В. и др. Маркер эндотелиальной дисфункции СD38/АДФ-рибозилциклаза при бронхиальной астме. Клин. мед. 2013; 2: 34—38.
- 35. *Scalzo-Inguanti K.*, *Plebanski M.* CD38 identifies a hypoproliferative IL-13-secreting CD4⁺ T-cell subset that does not fit into existing naive and memory phenotype paradigms. Eur. J. Immunol. 2011; 41 (5): 1298–1308.

- Amrani Y., Panettieri R.A. Jr. Modulation of calcium homeostasis as a mechanism for altering smooth muscle responsiveness in asthma. Curr. Opin. Allergy Clin. Immunol. 2002; 2 (1): 39–45.
- 37. *Tliba O., Panettieri R.A. Jr, Tliba S. et al.* Tumor necrosis factor-alpha differentially regulates the expression of proinflammatory genes in human airway smooth muscle cells by activation of interferon-beta-dependent cd38 pathway. Mol. Pharmacol. 2004; 66: 322–329.
- 38. *Jude J.A., Wylam M.E., Walseth T.F. et al.* Calcium signaling in airway smooth muscle. Proc. Am. Thorac. Soc. 2008; 5: 15–22.
- 39. *Tenca C., Merlo A., Zarcone D. et al.* Death of T cell precursors in the human thymus: a role for CD38. Int. Immunol. 2003; 15: 1105–1116.
- 40. Kim J., McKinley L., Natarajan S. et al. Anti-tumor necrosis factor-alpha antibody treatment reduces pulmonary inflammation and methacholine hyper-responsiveness in a murine asthma model induced by house dust. Clin. Exp. Allergy 2006; 36 (1): 122–132.
- 41. White T.A., Xue A., Chini E.N. et al. Role of Transient receptor potential C3 in TNF-α-enhanced calcium influx in human airway myocytes. Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 2006; 35: 243–251.
- 42. Chung F. Asthma. UK: Eur. Respir. Soc. Ltd; 2003.
- 43. Tliba O., Damera G., Banerjee A. et al. Cytokines induce an early steroid resistance in airway smooth muscle cells novel role of interferon regulatory factor-1. Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 2008; 38: 463–472.
- 44. *Tirumurugaan K.G., Kang B.N., Panettieri R.A. et al.* Regulation of the cd38 promoter in human airway smooth muscle cells by TNF-alpha and dexamethasone. Respir. Res. 2008; 9: 26.
- 45. Dagia N.M., Harii N., Meli A.E. et al. Phenyl methimazole inhibits tnf-alpha-induced vcam-1 expression in an ifn regulatory factor-1-dependent manner and reduces monocytic cell adhesion to endothelial cells. J. Immunol. 2004; 173: 2041–2049.
- Yamada K., Elliott W.M., Hayashi S. et al. Latent adenoviral infection modifies the steroid response in allergic lung inflammation. J. Allergy Clin. Immunol. 2000; 106: 844–851.

Информация об авторах

Соловьева Ирина Анатольевна – ассистент, аспирант кафедры внутренних болезней № 2 с курсом ПО ГБОУ ВПО КрасГМУ им. проф. В.Ф.Войно-Ясенецкого Министерства здравоохранения России; тел.: 8 (913) 835-26-43; solovieva.irina@inbox.ru

Собко Елена Альбертовна – к. м. н., доцент, докторант кафедры внутренних болезней № 2 с курсом ПО ГБОУ ВПО КрасГМУ им. проф. В.Ф.Войно-Ясенецкого Министерства здравоохранения России; тел.: 8 (923) 327-11-92: sobko29@mail.ru

Крапошина Ангелина Юрьевна – ассистент кафедры внутренних болезней № 2 с курсом ПО ГБОУ ВПО КрасГМУ им. проф. В.Ф.Войно-Ясенецкого; тел.: 8 (902) 990-37-67; angelina-maria@inbox.ru

Демко Ирина Владимировна – профессор, д. м. н., заведующая кафедрой внутренних болезней № 2 с курсом ПО ГБОУ ВПО КрасГМУ им. проф. В.Ф.Войно-Ясенецкого; тел.: 8 (913) 507-84-08; demko64 @mail.ru

Салмина Алла Борисовна – д. м. н., профессор, зав. кафедрой биологической химии с курсом медицинской, фармацевтической и токсикологической химии ГБОУ ВПО КрасГМУ им. проф. В.Ф.Войно-Ясенецкого; тел.: 8 (913) 192-06-24; allasalmina@mail.ru

Поступила 22.03.13 © Коллектив авторов, 2013 УДК 616.248-092

84 Пульмонология 5'2013