МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛРУСЬ

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель Министра
В.А. Ходжаев
2010 г.

Регистрационный № 094-0710

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ АКТИВНОСТИ N-АЦЕТИЛТРАНСФЕРАЗЫ 2 В СЫВОРОТКЕ КРОВИ

инструкция по применению

УЧРЕЖДЕНИЕ-РАЗРАБОТЧИК:

Учреждение образования «Гомельский государственный медицинский университет»

АВТОРЫ:

Сатырова Т.В.

кандидат фармацевтических наук Алексеев Н.А. кандидат медицинских наук, доцент Михайлова Е.И.

Гомель, 2010

Скорость ацетилирования некоторых лекарственных средств контролируется генетическим полиморфизмом фермента N-ацетилтрансферазы-2 субстратам NAT2 следует отнести такие лекарственные препараты, как сульфаниламиды, изониазид, прокаинамид, гидралазин (апрессин), нитразепам, призидилол (прекапиллярный вазодилататор, β-адреноблокатор), амринон (инотроп), эндралазин, аминоглутетимид (ингибитор синтеза стероидов в надпочечниках и периферической ароматизации надпочечниковых андрогенов), клоназепам и кофеин.

Полиморфизм N-ацетилтрансферазы-2 в большинстве случаев показывает бимодальное распределение ацетилирующей способности и проявляется наличием в популяции быстрых и медленных ацетиляторов. При изучении ацетиляторного статуса наиболее важными вопросами являются исследование эффективности терапии лекарственными препаратами, подвергающимися полиморфному ацетилированию; выявление побочных эффектов лекарственной терапии, связанных с полиморфным ацетилированием лекарственных средств.

Определение типа ацетилирования важно для оптимизации терапии, так как у медленных ацетиляторов могут развиваться осложнения, а у быстрых ацетиляторов фармакотерапия может оказаться неэффективной. Например, при применении сульфасалазина у медленных метаболитов значительно чаще побочные эффекты виде головной боли, проявляются В тошноты, гастроинтестинальных И гематологических расстройств. Исследования изониазида показали, что при стандартном дозировании у лиц с медленным фенотипом имеется большое число побочных реакций в виде периферических невритов и гепатотоксичности.

Важной современной тенденцией в развитии фармакотерапии является подбор лекарственного средства каждому конкретному пациенту с учетом его биохимических особенностей. Получение и анализ фармакогенетических касающихся особенностей метаболического данных, статуса процессов ацетилирования, позволяет адекватно оценить реакцию организма на проводимое лечение и найти баланс между эффективностью и безопасностью фармакотерапии.

Высокоэффективная хроматография (ВЭЖХ) жидкостная является современным высокочувствительным и универсальным методом анализа. Во многих случаях в настоящее время ему сложно найти какую-либо альтернативу. ВЭЖХ одновременно определять концентрации позволяет не только нескольких лекарственных веществ, но и отличается достаточной селективностью, точностью и воспроизводимостью. По этой причине, начиная с середины 70-х гг. прошлого столетия, он стал основным аналитическим методом для определения не только самих лекарственных средств, но и их метаболитов как в сыворотке, так и в плазме крови.

Мы предлагаем метод определения ацетиляторного фенотипа, который осуществляется cпомощью одновременного измерения концентрации изониазида (INH) и его ацетилированного метаболита (AcINH). В качестве лабораторных образцов рекомендуется использовать сыворотку Анализирующим высокоэффективная методом является жидкостная хроматография.

Результаты исследования показали, что данный метод обладает высокой чувствительностью и измеряет низкие концентрации как самого изониазида, так и его ацетилированного метаболита.

ПЕРЕЧЕНЬ НЕОБХОДИМОГО ОБОРУДОВАНИЯ И МАТЕРИАЛОВ

Лабораторное оборудование, применяемое при определении активности N-ацетилтрансферазы-2, должно давать возможность выполнять все необходимые этапы, начиная с подготовки пациента к исследованию и взятия лабораторных образцов до измерения концентрации изониазида и его ацетилированного метаболита.

Перечень основного оборудования и материалов:

1. Колонка хроматографическая стальная длиной 150 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная неподвижной фазой — октилсилисиликагелем с размером частиц 3,5–5,0 мкм.

- 2. Одноразовые полипропиленовые конические центрифужные пробирки с плотнозакрывающимися крышками объемом 10-15 мл.
- 3. Одноразовые микроцентрифужные полипропиленовые пробирки объемом 1,5 мл.
 - 4. Виалы хроматографические стеклянные объемом 2,0 см³.
- 5. Дозаторы автоматические с переменным объемом дозирования (от $0.1 \text{ до } 1.0 \text{ см}^3$).
- 6. Наконечники для дозаторов автоматических одноразовые до 200 и 1000 мкл.
 - 7. Шприцы инъекционные однократного применения объемом 10 мл.
 - 8. Изониазид в таблетках по 0,1 и 0,3 г.

Перечень реактивов:

- 1. Ацетонитрил для хроматографии (Государственная фармакопея Республики Беларусь, т.1, с.352).
- 2. Вода для хроматографии (Государственная фармакопея Республики Беларусь, т.1, с.359).
- 3. Аммония ацетат (Государственная фармакопея Республики Беларусь, т.1, с.347).
- 4. Трихлоруксусная кислота (Государственная фармакопея Республики Беларусь, т.1, с.429).
- 5. Рабочий стандартный образец изониазида, содержание действующего вещества не менее 99,0%.

Перечень дополнительного медицинского и аналитического оборудования:

- 1. Жидкостный хроматограф с детектором на основе диодной матрицы или спектрофотометрический с переменной длиной волны.
 - 2. Центрифуга лабораторная типа ОПС-8 или аналогичная.
- 3. Аналитические весы с пределом допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0{,}001$ г.

Набор расходных материалов и лабораторных аксессуаров:

- 1. Штативы для пробирок.
- 2. Стеклянная химическая посуда.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Метод, предложенный в инструкции, является простым, доступным и чувствительным способом одновременного достаточно измерения концентрации изониазида (INH) и его ацетилированного метаболита (AcINH). Оценка активности фермента N-ацетилтрансферазы-2 позволяет установить скорость ацетилирования, которая определяет генетически индивидуума особенности детерминированные В метаболизме веществ. Лекарственные биотрансформация лекарственных средства, которых осуществляется путем реакции ацетилирования, представлены в таблице 1.

Таблица 1 Лекарственные вещества, метаболизирующиеся путем реакции ацетилирования

| Наименование лекарственного средства | Фармакологическая группа | |
|---|--|--|
| Бисептол, сульфасалазин и др. | Сульфаниламиды | |
| Прокаинамид | Антиаритмик, класс IA | |
| Гидралазин (апрессин), эндралазин | Прямые периферические вазодилататоры | |
| ДДС (дапсон) | Противолепрозное средство | |
| Нитразепам | Транквилизатор | |
| Призидилол | Прекапиллярный вазодилататор, | |
| | β-адреноблокатор | |
| Амринон | Негликозидный кардиотоник | |
| Анальгин (дипирон) | Анальгезирующее, жаропонижающее средство | |
| Аминоглутетимид | Ингибитор биосинтеза гормонов | |
| | надпочечников | |
| Клоназепам | Противосудорожное средство | |
| Кофеин | Психостимулятор | |
| Фенелзин | Психотропное средство (антидепрессант) | |
| Натрия парааминосалицилат | Противотуберкулезное средство | |
| Изониазид | Противотуберкулезное средство | |

Фенотип ацетилятора способствует подбору оптимальной дозы лекарственного препарата пациентам с быстрым типом ацетилирования и выявлению безопасной дозы лекарственного препарата пациентам с медленным типом ацетилирования.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Осложнения, возникающие при назначении изониазида.

Описание технологии использования способа

1. Приготовление реактивов и образцов

1.1. Подготовка пациента, забор крови, получение и хранение сыворотки крови

После 12-часового периода голодания пациент должен принять изониазид в дозе 10 мг на каждый кг массы тела. Через 3 ч. после приема изониазида из локтевой вены необходимо забрать инъекционным шприцем в центрифужную пробирку 10 мл венозной крови. Образец выдержать при комнатной температуре в течение 30 мин. Пробирку не позже через 1 ч после взятия крови в течение 10 мин центрифугировать при скорости 1500g. Сыворотку перенести автоматическим дозатором с наконечником 1 000 мкл в две полипропиленовые пробирки объемом 1,5 мл типа «Еррепdorf». Образцы поместить в морозильную камеру, заморозить до -20°С и хранить при данной температуре до 1 мес. вплоть до проведения количественного анализа содержания ацетизониазида и изониазида. Температуру в морозильной камере контролировать с помощью термометра.

1.2. Подготовка образцов сыворотки крови

Подготовку проб сыворотки крови производить методом осаждения белка. К 1 мл образца сыворотки крови добавить 0,5 мл 10% трихлоруксусной кислоты. Смесь тщательно перемешать в течение 1 мин, поместить в центрифугу и центрифугировать в течение 10 мин при 3000 оборотов/мин. После этого для нейтрализации избытка трихлоруксусной кислоты к 0,5 мл надосадочной жидкости добавить 0,5 мл 0,5 М (рН 8,20) раствора

ацетата аммония. Объем вводимой пробы должен составить 10 мм³. Для каждого образца выполнить три инжекции.

Исходный раствор изониазида готовят путем растворения точной навески стандартного образца изониазида, составляющей 100,0 мг, в мерной колбе вместимостью 100 мл. В качестве растворителя следует использовать воду для хроматографии. Концентрация исходного раствора должна составить 1000 мкг/мл.

Рабочий раствор приготовить из исходного раствора изониазида. 50 Концентрация рабочего раствора должна составить мкг/мл. Градуировочные растворы различных концентраций изониазида сделать из рабочего раствора путем разведения сывороткой крови, свободной от Примерная лекарственных веществ. концентрация градуировочных растворов изониазида должна составлять 0.5-1.0-2.0-5.0-12.0 мкг/мл.

2. Подготовка хроматографа и проведение анализа

2.1. Условия хроматографического разделения

Разделение проводият в градиентном режиме. Мобильная фаза и условия изменения ее состава указаны в таблице 2.

Таблица 2. Мобильная фаза и условия изменения ее состава

| Время, мин | Компонент | | |
|------------|-------------|---------------|-----------------|
| | Ацетонитрил | Вода для | 0,1 М раствор |
| | | хроматографии | ацетата аммония |
| | | | (pH 6,8) |
| 0–2 | 1 | 69 | 30 |
| 2-10 | 10 | 59 | 30 |
| 10-12 | 1 | 69 | 30 |

Установить следующие параметры хроматографического разделения:

- скорость потока 1,2 мл/мин;
- давление 100-120 бар;
- длина волны детектора 275 нм;

- температура термостата колонки 20±1°C;
- температура устройства для ввода образцов +4°C;
- время хроматографирования: 3-кратное время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора.

2.2. Проведение хроматографического анализа

Убедиться в стабильности скорости потока подвижной фазы и температуры колонки. Впрыснуть по 10 мм³ испытуемого раствора. Получить хроматографические кривые. Примерная хроматограмма сыворотки крови пациента на фоне приема изониазида указана на рис. 1.

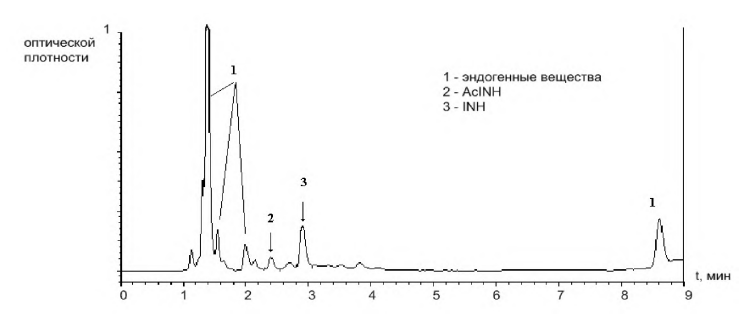


Рис. 1. Хроматограмма сыворотки крови пациента, содержащая изониазид

(t около 2,9 мин) и его метаболит — ацетизониазид (t около 2,4 мин)

Время выхода изониазида должно составить $2,8\pm0,1$ мин., ацетизониазида — $2,3\pm0,1$ мин. Соотношение времени выхода ацетизониазида к времени выхода изониазида должно колебаться от $0,83\pm0,03$.

3. Определение фенотипа ацетилирования

Фенотип ацетилирования определяют как скорость ацетилирования изониазида и рассчитывают как отношение концентраций ацетизониазида к изониазиду (отношение R).

В зависимости от интервала отношения R: [0–0.28]; [0.28–0.37]; [0.37-1] выделяют медленный, промежуточный и быстрый фенотип ацетилятора. Левый интервал относят к достоверно медленным, правый — к достоверно быстрым, а средний — к промежуточным или предбыстрым ацетиляторам.

ВОЗМОЖНЫЕ ОСЛОЖНЕНИЯ И ОШИБКИ, ПУТИ ИХ УСТРАНЕНИЯ

При строгом соблюдении условий метода значимые осложнения и ошибки маловероятны.

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕТОДА

Результаты анализа применяются для выявления фенотипа ацетилятора в клинической фармакологии, терапии, кардиологии, фтизиопульмонологии и других областях практической медицины при назначении лекарственных средств, активное вещество которых подвергается метаболизму с помощью реакций ацетилирования (изониазид, прокаинамид, гидралазин (апрессин), нитразепам, призидилол, амринон (инотроп), эндралазин, аминоглутетимид, клоназепам и кофеин).

Метод может быть использован в учебном процессе при подготовке студентов, а также врачей терапевтического и хирургического профиля.