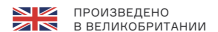


NEOGEN

CLINICAL REVIEW







ВВЕДЕНИЕ

Данный текст представляет обзор научно-медицинской литературы, посвященной роли монооксида азота в физиологических и патофизиологических процессах организма человека.

Проблемой, послужившей триггером к написанию данного материала послужило отсутствие русскоязычного теоретического обзорного описания нового клинического направления в дерматологии - лечение газообразным плазменным потоком монооксида азота, реализованного в технологии английского аппарата Neogen компании Energyst.

Цель данного литературного исследования:

Изучение роли монооксида азота в физиологических и патофизиологических процессах.

Задачи исследования:

- **1.** Описание молекулярной роли эндогенного монооксида азота в физиологической регуляции различных клеточных структур.
- 2. Изучение дозозависимых эффектов монооксида азота в патофизиологических процессах кожи.
- **3.** Обоснование клинических эффектов NO-терапии в лечение болезней дерматологического профиля.

TEXHUYECKOE ОПИСАНИЕ АППАРАТА АЗОТНО-ПЛАЗМЕННОЙ ТЕРАПИИ NEOGEN

В основе работы аппарата азотно-плазменной терапии лежит технология химического получения молекулы монооксида азота.

Монооксид азота - это бесцветный газ. Плохо растворим в воде. Является двухвалентным оксидом азота. Монооксид азота является нестабильным соединением при нормальных условиях.

При комнатной температуре и атмосферном давлении происходит окисление монооксида азота кислородом из воздуха:

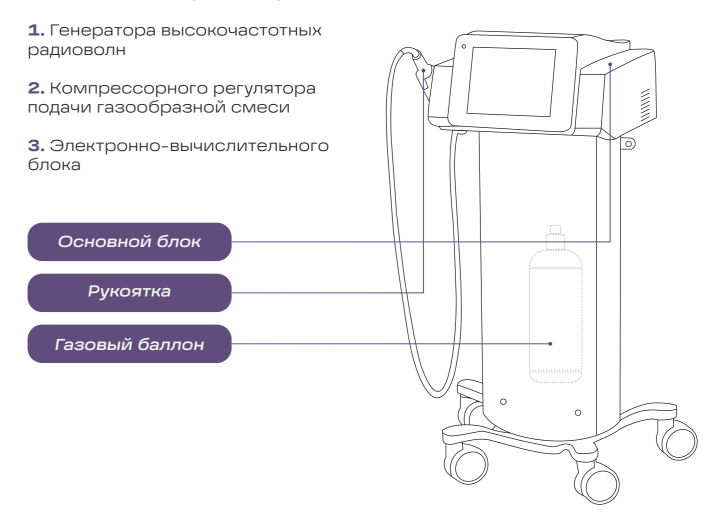
2NO + O2 → 2NO2

Опираясь на это физико-химическое свойство молекулы монооксида азота обнажается ряд проблем его клинического применения. В первую очередь - нестабильность соединения в атмосфере. Это создает необходимость проектирования либо технологии стабилизации данной молекулы, либо технологии, дающей возможность ее использовать в коротком промежутке времени. Последняя реализована в аппарате Neogen.

Обозначая компонентный состав исследуемого прибора стоит остановиться на основных его деталях.

- 1. Основной блок
 - генератор-высокочастотных радиоволн
 - электронно-вычислительные элементы
 - экран пользователя
- 2. Газовый баллон (с азотом)
- 3. Рукоятка аппарата

С функциональной точки зрения, устройство аппарата представляет из себя совместную работу ряда ключевых элементов:



Единство работы данных элементов реализовано в рукоятке прибора.

Первым этапом технологического процесса выступает регулируемая компрессором дозируемая подача газообразного азота (N2) в рукоятку.

Одновременно с подачей газа, вторым этапом, происходит воздействие на молекулы азота высокочастотным радиоволновым излучением. В результате которого происходит ионизация азотно-газовой смеси и повышение ее температуры. Данное физическое состояние молекул азота называют холодной плазмой.

Стоит отметить, что одновременное упоминание повышения температуры газовой смеси и термина холодная плазма является преднамеренным. В данном случае изменение состояния вещества с газообразного на плазменное происходит с помощью радиоволн, а не с помощью прямого повышения температуры. Именно этот факт создает необходимость указать, что наблюдаемое состояние ионизированного азота характеризуется сравнительно низкой температурой, а именно в пределах 70 градусов Цельсия. В тоже время, выделяется горячая плазма, температура которой превышает 1000 градусов.

Третьим этапом идет подача ионизированного азотно-газового потока из рукоятки аппарата на кожу пациента.

Важно отметить, что фундаментальное понимание работы прибора базируется на химической реакции ионизированной молекулы азота с молекулой кислорода и конечным образованием монооксида азота. Данная реакция происходит на втором и третьем этапе работы аппарата Neogen.

N2 + O2 → 2NO

МЕХАНИЗМ ЭНДОГЕННОГО ОБРАЗОВАНИЯ И РЕГУЛИРОВАНИЯ МОНООКСИДА АЗОТА

В первую очередь, необходимо обозначить факт того, что в организме человека синтезируется монооксид азота, что позволяет рассматривать данную молекулу с позиции эндогенного звена деятельности различных клеток.

Благодаря современным методам иммуногистохимического анализа были получены данные об обнаружении молекулы NO в клетках сосудистого русла, печени, желудочно-кишечного тракта, нервной системы и конечно же, кожи.

Монооксид азота образуется в организме из аминокислоты аргинина в результате присоединения молекулярного кислорода к азоту в структуре аминокислоты.

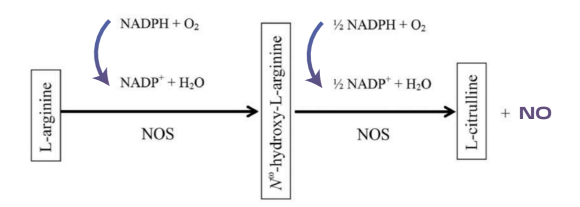


Схема ферментативного получения монооксида азота из L-аргинина.

Первый этап. NO-синтаза катализирует 5-электронное окисление гуанидиновой, азото-содержащей структуры аминоксилоты L-аргинина (L-Arg) для получения промежуточной формы N-гидрокси-L-аргинина (NOHLA). Реакция проходит путем активации кислорода в геме и переноса электронов от 1 молекулы никотин-амид-аденин-динуклеотид-фосфата (NADPH) к фавин-аденин-динуклеотиду (FAD).

Вторым этапом реакции идет последующее окисление промежуточного компонента - N-гидрокси-L-аргинина. В ходе реакции расходуется 0,5 молекулы NADPH и 1 молекула кислорода. Конечными продуктами реакции являются аминокислота цитруллин и монооксид азота [1, 2].

Важным компонентом данной реакции служит фермент - синтаза монооксида азота (NOS).

В настоящее время идентифицированы три основные изоформы фермента NO-синтазы, каждая из которых кодируется собственным геном. Это создает предпосылки полагать, что роль монооксида азота вариабельна и следом по тексту мы установим, что она зависит от клеточной локализации и триггера, служащего запуском экспрессии одной из изоформ фермента.

Три изоформы NO-синтазы подразделяются на две группы - конститутивные и индуцибельные. Термин конститутивный указывает на постоянную экспрессию фермента [3]. К данной группе относят две синтазы монооксида азота:

1. Нейрональная NO-синтаза (nNOS)

2. Эндотелиальная NO-синтаза (eNOS)

Как мы видим, название указанных ферментов основано на преимущественной клеточной идентификации - эндотелиальные и нейрональные клетки, однако стоит отметить, что присутствие данных ферментов обнаружено и в других клеточных популяциях, хоть и в меньшем количестве.

Второй группой выделяют индуцибельную изоформу синтазы монооксида азота. В данном случае термин индуцибельная означает зависимую активацию генетической экспрессии данного фермента от действия триггерного фактора, которым может являться комплекс цитокинов, а также эндо- или экзотоксинов. Относящийся к данной группе фермент имеет аналогичное название - индуцибельная синтаза монооксида азота (iNOS).

С точки зрения внутриклеточной локализации нейрональная и индуцибельная форма фермента содержится в основном в цитозоле клетки, а эндотелиальная синтаза связана с клеточными мембранами.

Стоит также обозначить, что активность постоянно экспрессируемых изоформ eNOS и nNOS в основном регулируется внутриклеточным кальцием (Ca2+).

При этом ионы Ca2+ должны предварительно связаться с кальмодулином, который является цитоплазматическим рецептором [4]. Высокий уровень кальция увеличивает связывание кальмодулина с NOS, что приводит к увеличению выработки NO.

В свою очередь, необходимо вспомнить, что факторами стимулирующими вхождение кальция в клетку и тем самым повышающими кальций-зависимую активность фермента являются ацетилхолин, серотонин, глутамат, АДФ и другие активные вещества [5].

В дополнение к ферментативному синтезу NO из L-аргинина, было обнаружено, что значительное количество монооксида азота в коже может также высвобождаться неферментативными путями из высших оксидов азота, таких как нитриты и нитраты, в реакциях фотолиза. Ряд авторов также отмечал превалирующую концентрацию нитратных соединений в клетках рогового слоя кожи [6].

Одним из установленных факторов образования NO из нитритов является кислая клеточная среда [7]. Проводимые в этом направлении эксперименты с кожей человека и животных показали кислую природу наружного рогового слоя эпидермиса, с рН 4,5 [8,9].

Кроме того, внешние слои кожи являются единственными областями, куда обычно может проникать окружающий свет и ультрафиолетовое излучение [6].

Указанные три параметра, концентрация нитритов в коже, кислотный рН рогового слоя эпидермиса и воздействие ультрафиолетового излучения на кожу, по мнению ряда ученых, говорит о том, что неферментативная продукция NO в кожи выполняет защитную роль от ультрафиолетового излучения.

Клеточная локализация эндогенного монооксида азота также является темой ряда научных исследований. Так, опираясь на данные иммуноцитохимического анализа, была подтверждена локализация ферментов NOS и соответственно самого монооксида азота в основных типах клеток кожи: кератиноцитах, фибробластах, эндотелиальных клетках дермального микроциркуляторного русла, меланоцитах и клетках Лангерганса [10].

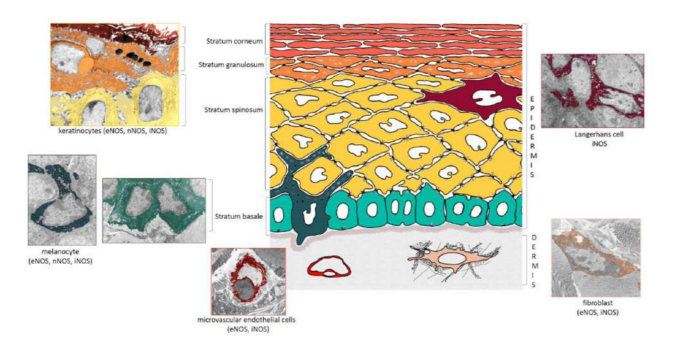
Связь клеток Лангерганса с монооксидом азота открывает целую область научных исследований, посвященных роли NO в механизмах местного иммунного ответа [11-15].

Результаты изучения данного направления уже дали возможность говорить о функциональной значимости монооксида азота не только на уровне макрофагальных популяций, как первой линии иммунной защиты, но и на уровне лимфоцитарных клеток.

Приведенные тезисы позволяют сделать предположение о том, что терапия плазменным монооксидом азота имеет множественные точки приложения.

Neogen Clinical review Neogen Clinical review

Схема распределения изоформ фермента NO-синтаз в различных типах клеток кожи.



КЛИНИЧЕСКАЯ РОЛЬ МОНООКСИДА АЗОТА В ИССЛЕДУЕМЫХ ПАТОФИЗИОЛОГИЧЕСКИХ ПРОЦЕССАХ

В первую очередь необходимо выделить патофизиологические процессы относительно которых будет исследована воздействие азотно-плазменно терапии и роль NO.

Принимая во внимание быстрое время полураспада молекулы монооксида азота, что результирует в исключительно местное воздействие плазменной терапии в данной работе не будут рассматриваться системные генерализованные патофизиологические процессы.

Роль монооксида азота как противовоспалительного агента

Систематический анализ научной литературы показал интересную роль монооксида азота в воспалительных процессах кожи. В исследованиях отмечалось, что NO может быть как провоспалительным, так и противовоспалительным агентом, корреляция выбора стороны была связана с концентрацией монооксида азота в тканях.

При низких, пикомолярных концентрациях, монооксид азота играл роль провоспалительного агента.

Наномолярные концентрации и выше, показывали противовоспалительную активность молекулы монооксида азота при воспалительных заболеваниях кожи, таких как дерматиты, акне и другие.

Так как плазменная терапия на аппарате Neogen предполагает воздействие высокими концентрациями монооксида азота, то мы будем рассматривать NO, в качестве противовоспалительного агента.

Каким же образом монооксид азота реализует свое противовоспалительное действие?

Анализ научной литературы демонстрирует ряд точек приложения NO в формировании противовоспалительных механизмов.

Так, в работе японских ученых, опубликованной Американской Ассоциацией Иммунологов был определен механизм ослабления воспалительного процесса в коже за счет, индуцируемого монооксидом азота снижения продукции цитокинов и воспалительной инфильтрации.

Цитокины

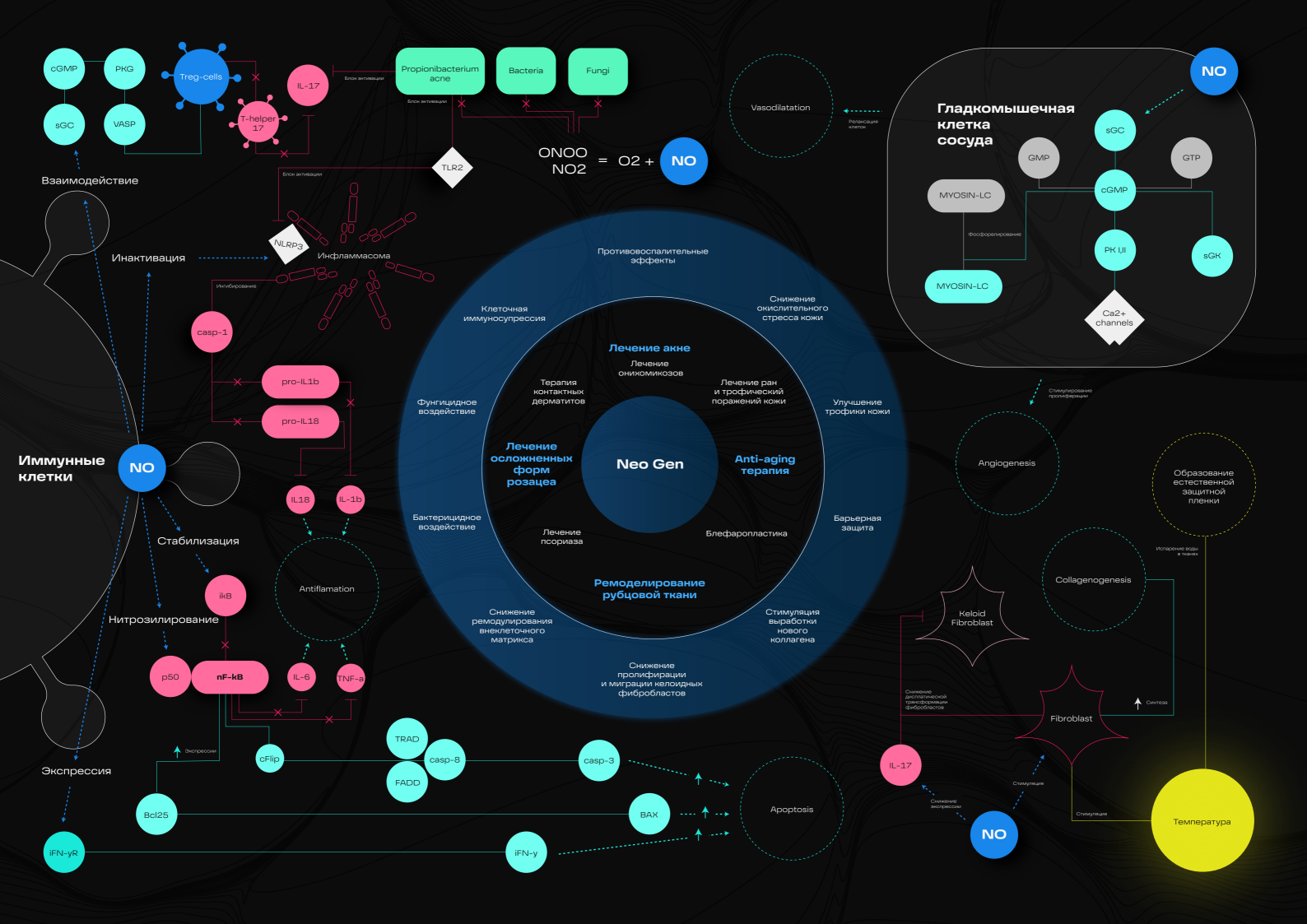
По механизму действия можно разделить цитокины на следующие группы:

- провоспалительные обеспечивающие мобилизацию воспалительного ответа (интерлейкины IL-1b,2,6,12,17,18,22; Фактор Некроза Опухоли-α (TNF-a); интерферон γ (IFN-y));
- противовоспалительные ограничивающие развитие воспаления (интерлейкины IL-4,10);

Инфламмасома

• мультибелковый олигомерный комплекс, отвечающий за активацию воспалительных ответов. Инфламмасома способствует созреванию и секреции противовоспалительных цитокинов интерлейкина 1 бета (IL-1b) и интерлейкина 18 (IL-18). Инфламмасома экспрессируется миелоидными клетками и является частью врожденной иммунной системы.

СХЕМА РАБОТЫ NEOGEN



Снижение активности выработки интерлейкинов IL-18 и IL-1В было опосредованно за счет ингибирования мультибелкового провоспалительного комплекса - инфламмасомы. Механизм ингибирования был связан с инактивацией сигнального цитоплазматического Nod-подобного рецептора-РЗ (NLRP3) инфламмасомы [16].

В работе Джозе Алвеса-Филхо, опубликованной Национальной академией наук США было показано, что монооксид азота способствовал ингибированию секреции IL-17 и IL-22 [17].

Учеными медицинского центра Кливленда была установлена роль NO в ингибировании аллергической моноцитарной секреции интерлейкина IL-6 [18].

В ряде других исследований был описан механизм ингибирования интрелейкина IL-6 путем снижения активности транскрипционного внутриклеточного фактора NF-kB через стабилизацию белка-ингибитора IkB и нитрозилирования его субъединицы р50. Исследования данного сигнального пути привели к открытию его действия не только на интерлейкин, но и на Фактор некроза опухоли (TNF-a), как еще одного внеклеточного провоспалительного цитокина [19].

С другой стороны, противовоспалительные свойства NO можно объяснить клеточной иммуносупрессией основанной на усиление апоптоза нейтрофилов и Т-клеток [20, 21]. В данном случае механизм апоптоза может быть запущен несколькими ген-ассоциированными путями: через снижение уровня экспрессии белка Bcl-25 и создание сверхэкспрессии цепи IFN-уR, которая активирует интерферон опосредованный путь апоптоза [22].

Помимо усиления апоптотической активности лимфоцитов, монооксид азота по данным другого исследования стимулировал дифференцировку CD4+ Т-клеток в CD25+ регуляторные Т-клетки за счет связывания растворимой гуанилилциклазы-циклического гуанозинмонофосфата (sGC-cGMP) и активации связанного с ней сигнального пути, включающего протеин-киназу G (PKG) и сосудорасширяющий фосфопротеин (VASP). В свою очередь регуляторные Т-клетки запускают механизм иммуносупрессии и тем самым снижают воспалительную активность [23].

Отмеченное в ряде исследований влияние монооксида азота на ингибирование миграции нейтрофилов трактуется разными способами. С одной стороны это объясняется активацией циклической GMP-молекулы межклеточной адгезии, с другой стороны - увеличением выработки пероксинитрита и АДФ-рибозилированием актина. Это в конечном итоге также приводит к уменьшению инфильтрации тканей нейтрофилами [20, 24].

Кроме того, в исследованиях доктора Джеймса Колемана, университета Ливерпуля было установлено, что препараты-доноры NO способствовали ингибированию высвобождения гистамина и дегрануляции тучных клеток. А ингибитор ферментативной активности NOS, наоборот усиливал липополисахарид—индуцированное высвобождение гистамина [25-26].

РОЛЬ МОНООКСИДА АЗОТА КАК БАКТЕРИЦИДНОГО АГЕНТА

Монооксид азота играет важную роль в качестве высокореактивного азотного радикала, который, как было показано в ряде исследований, обладает множеством способов осуществить бактерицидное воздействие [27-28].

Механизмы этих процессов основываются на возможности монооксида азота входить в реакции автоокисления с образованием активных окислительных форм - пероксинитрита и диоксида азота. Именно за счет последних реализуются основные антимикробные свойства [49]

Бактерицидное действие реализуется за счет ингибирования бактериальной адгезии путем разрушения бактериальной мембраны. Механизм обозначенной деструкции опосредован нитрозилированием белковых мембранных включений, что приводит к их функциональному ингибированию.

С другой стороны с помощью монооксида азота осуществляется перекисное окисление мембранных липидов, что также ведет к разрушению и повышению проницаемости бактериальных мембран с последующим развитием осмотического дисбаланса и возможным развитием лизиса клеток [27-28].

Мишени антибактериального эффекта NO не ограничиваются исключительно клеточной мембраной. Монооксид азота и его производные, попадающие в цитоплазму микроорганизмов, необратимо связываются с гемовой частью металлоэнзимов. Это вызывает истощение запасов железа в бактериях, необходимого для бактериального дыхания, что, в свою очередь, способствует снижению энергетического потенциала микроорганизмов [28].

Стоит также отметить, что бактериальная ДНК - еще одна биомолекула, которая входит в потенциальные точки приложения монооксида азота. Попадая в цитоплазму бактерий, NO способствует развитию необратимого окислительного повреждения ДНК [30].

Обозначенные антибактериальные свойства монооксида азота также отмечаются в рамках эндогенных иммунно-клеточных реакций [28]. В научных исследованиях демонстрировалось выделение монооксида азота макрофагальными клетками в местах развития раневой инфекции.

Наряду с этим, исследования эффективности применения гидрогелевых повязок с NO, продемонстрировали антимикробную активность в отношении широкого спектра микроорганизмов: Золотистого стафилококка (включая устойчивые к метициллину штаммы [MRSA]), Streptococcus spp группы B, Propionibacterium acnes, Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Enterobacter aerogenes, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella typhimurium, Serratia marcescens, Clostridium difficile, Trichophyton spp., Candida albicans, Leishmania spp. и Trypanosoma cruzi [29,31,32-38]

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ МОНООКСИДА АЗОТА В ТЕРАПИИ АКНЕ

Современные научные исследования демонстрируют антагонизм противовоспалительных эффектов монооксида азота и провоспалительного эффекта Propionibacterium acnes. С этим связывают положительное влияние NO-терапии в лечении акне.

Понимание патофизиологии акне значительно возросло за последние десятилетия благодаря значительным достижениям в области фундаментальных научных технологий, таких как иммуногистохимия, анализ генного массива и полимеразная цепная реакция [39-42].

По имеющимся данным подтверждается, что фолликулярная пролиферация провоспалительных штаммов Propionibacterium acnes играет значительную роль в прогрессировании воспаления при угревой сыпи за счет взаимодействия этих бактерий с различными компонентами иммунной системы [43-47].

На сегодняшний день описаны следующие механизмы этого процесса:

Взаимодействие P. acnes с Toll-подобными рецепторами (TLR). Активация рецепторных комплексов на мембранах воспалительных клеток с последующим запуском высвобождения провоспалительных цитокинов IL-1, IL-8, IL-12, TNFa.

Иммуногистохимическое обнаружение повышенного перифолликулярного окрашивания Toll-подобных рецепторов сигнализировало о повышении их плотности, что положительно коррелировало с тяжестью течения акне.

Второй механизм влияния P. acnes на течение воспалительного процесса можно связать с индукцией инфламмасомы, опосредованной активацией цитоплазматического Nod-подобного рецептора-P3 (NLRP3) и дальнейшей стимуляцией протеолитического фермента CASP-1 (каспаза-1). В конечном итоге эффект бактериального воздействия увеличивавет выработку интерлейкинов IL-1 β и IL-18 воспалительными клетками, что также способствует усилению комедогенеза и образованию воспалительных очагов.

Помимо обозначенных интерлейкинов в ходе воспалительного процесса значимую роль играет повышенная экспрессия интерлейкина IL-17 CD4+ Т-лимфоцитами.

Принимая во внимание обозначенные патофизиологические механизмы, ассоциированные с Propionibacterium acnes становится очевидным их антагонизм с монооксидом азота в развитии воспалительного процесса.

Таким образом предположение о результативности применения местной терапии NO при акне становится менее дискутабельным и более научно-обоснованным.

Это также подтверждается другим рандомизированным клиническим исследованием, в ходе которого применялась местная терапия монооксидом азота [48].

ПРИМЕНЕНИЕ МОНООКСИДА АЗОТА В ANTI-AGING ТЕРАПИИ И КОРРЕКЦИИ РУБЦОВОЙ ТКАНИ

Старение кожи - многогранный процесс, проходящий в организме человека в течение всей жизни и включающий в себя, как локальные факторы внешней среды, так и системные возрастные перестройки. Одним из главных механизмов старения кожи выделяют возрастное снижение ее кровоснабжения. Это реализуется, как через снижение просвета артериол и венул гиперлипидемического генеза, так и через нейрогуморальные факторы, вызывающие местный вазоспазм. К таким факторам относят снижение нейрональной стрессовой реактивности и возрастное снижение гормонов, в частности эстрогена.

В свою очередь недостаточность дермального кровоснабжения ведет к растущему влиянию окислительного стресса на гомеостаз клеток кожи.

Его роль в рамках научного изучения процессов старения растет с каждым годом [29,49]. Тем самым провоцируя то, что термин "окислительный стресс" все чаще воспринимается как имеющий негативную коннотацию.

С другой стороны к ключевым проблемам возрастной трансформации кожи относят снижение активности механизмов обновления коллагенового матрикса. На решение последней проблемы направлено большинство эстетических аппаратных методик.

Суть работы которых заключается в температурно-ассоциированном стимулировании коллаген-репаративной и коллаген-синтезирующей функций фибробластов, путем создания асептического воспалительного процесса.

В свою очередь применение технологии азотно-плазменного омоложения на аппарате Neogen включает в себя, как механизм температурного воздействия, присущий и другим аппаратным методикам, так и совершенно новый путь воздействия - монооксидом азота.

Роль NO в механизмах вазодилатации была изучена в начале двадцатого века и сегодня активно применяется в проблемах кардиологического спектра. Реализация воздействия монооксида азота на сосудистое русло опосредована NO-зависимым регулированием Са-каналов гладкомышечных клеток. В то же время, за последние двадцать лет была открыта способность NO стимулировать неоангиогенез путем активации гуанилилциклазного сигнального пути.

Суммируя полученную информацию о вазодилатационной активности монооксида азота можно предположить положительную клиническую динамику при его использования в вопросах anti-aging терапии.

Влияние монооксида азота на рубцовую ткань связано с с механизмами регулирования вазодилатации и активностью фибробластов.

На сегодняшний день результаты ряда рандомизированных клинических исследований говорят о положительной динамики при использовании различных методов терапии монооксидом азота в модификации рубцовой ткани. В том числе в рамках лечения келоидных рубцов.

Ряд авторов предполагает, что NO-опосредованное противовоспалительное ингибирование цитокинов, таких как интерлейкин IL-17 также способствует снижению диспластической трансформации фибробластов, что является одним из главных факторов развития келоидной рубцовой ткани.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Значимость монооксида азота в терапии дерматологических заболеваний и в решении вопросов омоложения кожи растет с каждым годом. Научные институты активно расширяют спектр применения данной молекулы. Уже сегодня мы наблюдаем растущую тенденцию проведения клинических исследований, доказывающих значимую роль монооксида азота в проблемах псориаза, диабетических ангиопатий, заболеваний неврологического спектра.

Однако мы уже можем сказать, что за монооксидоазотной терапией стоит будущее дерматологии, и лечение азотно-плазменным аппаратом Neogen скоро станет для нас еще одним незаменимым инструментом практикующего врача.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. Modifed from Knowles, R.G., and S. Moncada. 1994. Nitric oxide synthases in mammals. Biochemical Journal; 249–58.
- 2. Stuehr, D., S. Pou, and G.M. Rosen. 2001. Oxygen reduction by nitric-oxide synthases. Journal of Biological Chemistry; 14533–14536.
- 3. Förstermann, U., J.P. Boissel, and H. Kleinert. 1998. Expressional control of the "constitutive" isoforms of nitric oxide synthase (NOS I and NOS III).

The FASEB Journal 12; 773-790.

- 4. Alderton WK, Cooper CE, Knowles RG. Nitric oxide synthases: structure, function and inhibition. Biochem J. 2001 Aug 1; 593-615.
- 5. Moncada S., Palmer R.M.J. Higgs E.A. 1991 Nitric oxide: physiology, pathophysiology, and pharmacology // Pharmac. Rev.: 109-142.
- 6. Suschek, C.V., Opländer, C., van Faassen, E.E., 2010. Non-enzymatic NO production in human
- skin: effect of UVA on cutaneous NO stores. Nitric Oxide; 120-135.
- 7. Braida, W., Kee Ong, S., 2000. Decomposition of nitrite under various pH and aeration conditions. Water Air Soil. Poll.; 13-26.
- 8. Ohman, H., Vahlquist, A., 1998. The pH gradient over the stratum corneum differs in X-linked recessive and autosomal dominant ichthyosis: a clue to the molecular origin of the "acid skin mantle"? | Invest. Dermatol.; 674-677.
- 9. Hanson, K.M., Behne, M.J., Barry, N.P., Mauro, T.M., Gratton, E., Clegg, R.M., 2002. Two
- photon fluorescence lifetime imaging of the skin stratum corneum pH gradient. Biophys. J.; 1682-1690.
- 10. Sirsjo, A., Karlsson, M., Gidlof, A., Rollman, O., Torma, H., 1996. Increased expression of
- inducible nitric oxide synthase in psoriatic skin and cytokine-stimulated cultured keratinocytes. Br. J. Dermatol.; 643-648.
- 11. Wang, R., Ghahary, A., Shen, Y.J., Scott, P.G., Tredget E.E., 1997. Nitric oxide synthase expression and nitric oxide production are reduced in hypertrophic scar tissue and fibroblasts, J. Invest. Dermatol.; 438-444.
- 12. Bull, H.A., Hothersall, J., Chowdhury, N., Cohen, J., Dowd, P.M., 1996. Neuropeptides induce
- release of nitric oxide from human dermal microvascular endothelial cells. J. Invest. Dermatol.; 655-660.
- 13. Hoffmann, G., Schobersberger, W., Rieder, J., Smolny, M., Seibel, M., Furhapter, C., Fritsch, P., Sepp, N., 1999. Human dermal microvascular endothelial cells express inducible nitric oxide synthase in vitro. J. Invest. Dermatol.; 387-390.
- 14. Rocha, I.M., Guillo, L.A., 2001. Lipopolysaccharide and cytokines induce nitric oxide synthase
- and produce nitric oxide in cultured normal human melanocytes. Arch. Dermatol. Res. 293, 245-284.
- 15. Qureshi, A.A., Hosoi, J., Xu, S., Takashima, A., Granstein, R.D., Lerner, E.A., 1996. Langerhans cells express inducible nitric oxide synthase and produce nitric oxide, J. Invest. Dermatol. 107,
- 16. Hernandez-Cuellar, E., K. Tsuchiya, H. Hara, R. Fang, S.Sakai, I. Kawamura, S. Akira, and M. Mitsuyama. 2012. Cutting edge: Nitric oxide inhibits the NLRP3 infammasome.
- The Journal of Immunology; 5113-5117.
- 17. Niedbala, W., J.C. Alves-Filho, S.Y. Fukada, S.M. Vieira, A. Mitani, F. Sonego, A. Mirchandani, D.C. Nascimento, F.Q. Cunha, and F.Y. Liew. 2011. Regulation of type 17 helper T-cell function by nitric oxide during infammation. Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA; 9220–9225.

Neogen Clinical review Neogen Clinical review Clinical review Neogen

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

18. Wishah, K., A. Malur, B. Raychaudhuri, A.L. Melton, M.S. Kavuru, and M.J. Thomassen. 2002. Nitric oxide blocks infammatory cytokine secretion triggered by CD23 in monocytes from allergic, asthmatic patients and healthy controls. Annals of Allergy, Asthma & Immunology; 78–82

19. L. Connelly, M. Palacios-Callender, C. Ameixa, S. Moncada, A. J. Hobbs; Biphasic Regulation of NF-**k**B Activity Underlies the Pro- and Anti-Inflammatory Actions of Nitric Oxide. ☑*Immunol* 15 March 2001; 3873–3881.

20. Armstrong, R. 2001. The physiological role and pharmacological potential of nitric oxide in neutrophil activation. International Immunopharmacology; 1501–1512.

21. Tripathi, P. 2007. Nitric oxide and immune response. Indian Journal of Biochemistry & Biophysics; 310–319. 22. Allione, A., P. Bernabei, M. Bosticardo, S. Ariotti, G. Forni, and F. Novelli. 1999. Nitric oxide suppresses human T lymphocyte proliferation through IFN-gamma-dependent and IFN-gamma-independent induction of apoptosis. The Journal of Immunology; 4182–4191.

23. Yu, C., A. Fitzpatrick, D. Cong, C. Yao, J. Yoo, A. Turnbull, J. Schwarze, M. Norval, S.E.M. Howie, R.B. Weller, and A.L. Astier. 2017. Nitric oxide induces human CLA+CD25+Foxp3+ regulatory T cells with skin-homing potential. The Journal of Allergy and Clinical Immunology; 1441–1444.

24. Dal Secco, D., A.P. Moreira, A. Freitas, J.S. Silva, M.A. Rossi, S.H. Ferreira, and F.Q. Cunha. 2006. Nitric oxide inhibits neutrophil migration by a mechanism dependent on ICAM-1: Role of soluble guanylate cyclase. Nitric Oxide; 77–86. 25. Coleman, J.W. 2001. Nitric oxide in immunity and infammation.

International Immunopharmacology; 1397-1406.

26. Coleman, J.W. 2002. Nitric oxide: A regulator of mast cell activation and mast cell-mediated infammation. Clinical and Experimental Immunology; 4–10.

27. Charville GW, Hetrick EM, Geer CB, Schoenfisch MH. Reduced

bacterial adhesion to fibrinogen-coated substrates via nitric oxide release. Biomaterials 2008; 4039–4044.

28. MacMicking J, Xie Q, Nathan C. Nitric oxide and macrophage function. Annu Rev Immunol 1997; 323–350.

29. Schairer DO, Chouake JS, Nosanchuk JD. The potential for nitric oxide releasing therapies as antimicrobial therapies. Virulence. 2012; 271-279.

30. Tamir S, Burney S, Tannenbaum SR. DNA damage by nitric oxide. Chem Res Toxicol 1996; 821-827.

31. Adler BL, Friedman AJ. Nitric oxide therapy for dermatologic disease. Future Science OA. 2015; 438-451.

32. Friedman A, Rico MJ. Updates on nitric oxide as a topical anti-infective. Practical Derm. December 2015; 48-50. 33. Privett BJ, Broadnax AD, Bauman SJ, et al. Examination of bacterial resistance to exogenous nitric oxide. Nitric Oxide. 2012; 169-173

34. Martinez LR, Han G, Chacko M, et al. Antimicrobial and healing efficacy of sustained release nitric oxide nanoparticles against Staphylococcus aureus skin infection. J Investig Dermatol. 2009; 2463-2469.

35. Richardson AR, Payne EC, Younger N, et al. Multiple targets of nitric oxide in the tricarboxylic acid cycle of Salmonella enterica servor typhyrium. Cell Host Microbe. 2011; 33-43.

36. Qin M, Landriscina A, Rosen JM, et al. Nitric oxide-releasing nanoparticles prevent Propionibactereium acnes-induced inflammation by both clearing the organism and inhibiting microbial simulation of the innate immune response. J Investig Dermatol. 2015; 2723-2731.

37. Finnen MJ, Hennessy A, McLean S, et al. Topical application of acidified nitrite to the nail renders it antifungal and causes nitrosation of cysteine groups in the nail plate. Br J Dermatol. 2007; 494-500.

38. Ahmadi MS, Lee HH, Sanchez D, et al. Sustained nitric oxide-releasing nanoparticles induce cell death in Candida albicans yeast and hyphal cells, preventing biofilm formation in vitro and in a rodent central venous catheter model. Antimicrob Agents Chemother. 2016; 2185-2194.

39. Del Rosso JQ, Kircik LH. The sequence of inflammation, relevant biomarkers, and

the pathogenesis of acne vulgaris: what does recent research show and what

does it mean to the clinician? J Drugs Dermatol. 2013; 109-115.

40. Krishna S, Kim C, Kim J. Innate immunity in the pathogenesis of acne vulgaris. In: Shalita AR, Del Rosso JQ, Webster GF. Acne Vulgaris. Informa Healthcare, London, United Kingdom, 2011; 12-27.

41. Dreno B, Gollnick HPM, Kang S, et al. Understanding innate immunity and

inflammation in acne: implications for management. JEADV. 2015; 3-11.

42. Trivedi NR, Gilliland KL, Zhao W, Liu W, Thiboutot D. Gene array expression profiling in acne lesions reveals marked upregulation of genes involved in inflammation and matrix remodeling. J Invest Dermatol. 2006; 1071-1079 43. Thiboutot D, Layton A, Eady A. IL-17: a key player in the P acnes inflammatory cascade. J Investig Dermatol. 2014; 3017-310.

44. Niedbala W, Alves-Filho JC, Fukada SY, et al. Regulation of type 17 helper Tcell function by nitric oxide during inflammation. Proc Natl Acad Sci (PNAS). 2011; 9220-9225.

45. Kistowska M, Gehrke S, Jankovic D, et al. IL-1beta drives inflammatory responses to Propionibacterium acnes in vitro and in vivo. J Investig Dermatol. 2014; 677-685.

46. Bauernfeind F, Horvath G, Stutz A, et al. NF-kB activating pattern recognition and cytokine receptors license NLRP3 inflammasome activation by regulating NLRP3 expression. J Immunol. 2009; 787-791.

47. Yu Y, Champer J, Garbán H, Kim J. Typing of Propionibacterium acnes: a review of methods and comparative analysis. Br J Dermatol. 2015; 1204-1209.

48. Baldwin H, Blanco D, McKeever C, et al. Results of a phase 2 efficacy and safety study with SB204, an investigational topical nitric oxide-releasing drug for the treatment of acne vulgaris. J Clin Aesthet Dermatol. 2016; 12–18.

49. Wink DA Hines HB, Cheng RY, et al. Nitric oxide and redox mechanisms in the immune response. J Leukocyte Biol. 2011; 873-891.

КЛИНИЧЕСКИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ДЕРМАТОЛОГОВ РОССИИ

Диагноз: L70 Acne vulgaris

Сопутствующий диагноз:

Атопический дерматит

Пациентка 18 лет

Количество процедур на аппарате Neogen: 5

От 0,5 - до 0,8 Дж/ см²







Диагноз: L70

Acne vulgaris

Пациентка 19 лет

Результат через две недели после одной процедуры на аппарате Neogen и наружной терапии

Параметры: 0,8 Дж/см²

КЛИНИЧЕСКИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ДЕРМАТОЛОГОВ РОССИИ

Диагноз: L57.4

Старческая атрофия кожи. Комбинированный тип старения. Гиперпигментация. Пациентка 75 лет

Количество процедур на аппарате Neogen: 2

Параметры: 1,2-1,5Дж/см².





Диагноз: L57.4

Старческая атрофия кожи. Комбинированный тип старения. Гиперпигментация.

Пациентка 65 лет

Количество процедур на аппарате Neogen: 2

Параметры: 3,0-3,5Дж/см².

КЛИНИЧЕСКИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ДЕРМАТОЛОГОВ РОССИИ

Диагноз: L71

Розацеа, папуло-пустулезная стадия

Назначен сочетанный протокол процедур Пациентка 35 лет

Количество процедур на аппарате Neogen: 6

От 0,6 до 1,5 Дж/ см²







Вирусные бородавки

Пациент 51 год

Количество процедур на аппарате Neogen: 3

Параметры: 1,0-2,0 Дж/см².



КЛИНИЧЕСКИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ДЕРМАТОЛОГОВ РОССИИ

Диагноз: В49

Микоз неуточненный.

Количество процедур на аппарате Neogen: 2

(без назначения антимикотических средств)

Пациент 71 год Параметры:

Параметры: 0,6 - 0,8 Дж/см².



Диагноз: L 91.0

Келоидный рубец передней поверхности живота. Послеожоговый рубец.

Размеры: 8,5 * 4 ,5 см

Пациентка 18 лет

Количество процедур на аппарате Neogen: 8

Параметры: 0,5 - 1,9 Дж/ см².



НАГРАДЫ NEOGEN

ПОБЕДИТЕЛЬ КОНКУРСА ПАРАД КЛИНИК 2022 В НОМИНАЦИИ ЛУЧШАЯ МЕТОДИКА

ПОБЕДИТЕЛЬ
THE AESTHETIC AWARDS 2022
B НОМИНАЦИИ BEST NONSURGICAL
FACIAL REJUVENATION ENHANCEMENT

ПРИЗНАН МИРОВЫМ ЛИДЕРОМ В ОБЛАСТИ АЗОТНО-ПЛАЗМЕННЫХ ТЕХНОЛОГИЙ В 2023 ГОДУ

ПРЕМИЯ AESTHETIC AWARDS 2024 ЗА ЛУЧШЕЕ ЭНЕРГЕТИЧЕСКОЕ УСТРОЙСТВО



ПУБЛИКАЦИИ ПО NEOGEN ВЕДУТСЯ С 2018 Г

- 🔛 Облик: выпуск Май 2023
- Облик: выпуск Февраль 2023
- Облик: выпуск Ноябрь 2022
- Облик: выпуск Апрель 2022
- Облик: выпуск Июнь 2022
- Облик: выпуск Сентябрь 2019
- Облик: выпуск Август 2019
- Эстетическая медицины: выпуск №1 2023
- Aesthetic Medicine: February 2018



ПОЛНЫЕ ТЕКСТЫ ПО ССЫЛКЕ В QR







ПУБЛИКАЦИИ



Повменном регенфиция коми (РЯА - ПРИ) деятельного иносхадительных металам для путиценняя поверхностью черо использование теплособ энертии, котором россивать в различеные перетительного учетим и путиценты повсемент в этидеримисе и держи. Деятеля техностия не зависит в этидеримисе и держи. Деятеля техностия не зависит в этидеримисе и держи, деятельного и деятельного в объекционням, учетим поверхности и учетим свойтов этой техностии поверхности и техности. Учетим степриям в обруживания и учетимися, и тем самым мебоны степриям в обруживания учетимися, и тем самым мебоны степриям в обруживания учетимися, и тем самым мебоны степриям развительного степриям развит

После высисбольдении теплятой энертии плазним какупуант стилируковании региспального колланиям, которое способствует корровщии такии, вывлечиванию разы высотроем способствует корровщии такии, выпочныванию разы через несотроем реком приводит и постепенному высотроем реком приводит в постепенному высотроем реком приводит в постепенному высотроем приводительного зами за 12 месяция. Использования боле преимография при при устанувательного зами преимография зами зами преимография зами зами преимография зами зами преимография зами зами

коми.

Используя ПРК, можно достигнуть заямвалентных ил даже улучшенная регультатом по сравнение с аблационных разристительного улучаем предоставлений предоставлений предоставлений потрат турьторого объесть за поволее парос времение потеры турьторого объесть ули потрат запроме свеких пационетом в регультати и эрем негрудогогосбоскоги, перетигнами личными в диназвине о лечения "Без бома", без потеры турьтогогобоскоги "печения" без бома", без потеры турьтогогобоскоги.

Прецизмонняя терапия по нескольким показаниям помощью ПРК способна поместиться в узно тераповтическом ожие.

димариционных линий в зонах обработих, котор чисто повываются при самий вощиней форм техноль интерестворите при самий вощиней образов заменения при димероне СО; -довером стольно за трациционном слобальном вонам лиць, но более делижатних объястех, таких, или перигрально (Рис.1.1) периофизичные обожет (Рис.2.1 и 28), несе заменения образорать, делимати, трационой сторивальщинном сложеров из коне не в области, но физичным водеров заменения образорать и физичным заменения заменения заменения заменения за отраниченного числя пяло сложных меней в за отраниченным заменения за отраниченным заменения заменен

за отраниванного числя пяло-сальных мясля в з области. Натропи, неябитиронне лавуря гроцадрую с использованием дененозолносной чаинформациона боласти: Натример, 1320 им лазна. 1450 мм диадион завира способна полуже настрой образования образования образования собразования образования образования образования бользенность, наблидионное лазироно печения из тисто приводит симению использования образования рим инмикальность выданием управления этрофичес ори инмикальность выданием управления этрофичес ори инмикальность выданием управления управильность образования учением учени



Возможности азотноплазменной терапии на аппарате «Neogen» в дерматологии

1 введени

Плазма — монизированный газ — одно из четьрек классических агрегатных состояний вещества, наряду с твердым, жидрим и газообразным. Естественная плазма в природе (солнеце, моняться мой материи во восленной. Впервые ее опледи мой материи во восленной. Впервые ее опледи жизим Крукс в 1879 году. Сам терхии «плазма» происходит от гренеского «выятленное» с мал предложен в 1928 году Иранитом Лентмором для обозназения мистокомпонятной смеси исинатрованных чения мистокомпонятной смеси исинатрованных

газов, напомнившей ему плазму крови.

Плазма — это частично ионизированный газ который состоит из большого числа различны частиц — ионов, злекторнов, свободных радикалов молекул и этомов (О., NO, H.O., ОН).

М. Скосарева, вран-дерматовенеролог, косметолог, физиотереапент, трихолог, гла врем клинания (kallistoMed, Caroem-Петербур, Россия https://kallistomed.ru/ gnarro) и Ферид Мюрад (Ferid Murad) бы рены Нобелевской премии в области физмедицины за открытие роли NO как сигн-

2 на биологические процессы

дальнейшее жучение эдорогиного и его влияний выполнений об и его влияний выполнений об и его влияний выполнений об выполнений об выполнений об выполнений об выполнений об выполнений об выполнений вызволений выполнений выполнений выполнений выполнений выполнений в

Преимущества использования NO в медицине:

- NO оказывает мощное противовоспалительное действие за счет индукции фагоцитоза бактерий и продуктов воспаления нейтрофилами и макрофа-

- вызывает релаксацию гладкомышечных клеток сосудов;

Аариса Астраханцева вричносметолог, дервитолог, Синкт/Петербурс.

Программа омоложения век азотной плазмой

езультаты исследования эффективности совместного действия новой методики плазменной pere ерации кожи на аппарате NeoGen и препаратов Hvalual.

Введение

вый метод падаменного воздействия аппаратом NeoGen.
Зту технология вой чаще выборают пациенты для омоложения выс. С чем это связаное? Алотива падама поляоляет зачачительно синятьтя перио, восстановления и реабилитации и с миномальной травматизацией проводить эффективную падаменную быефаропастику.

В машем иссодоямном мы прадставление результаты

от компании Hyalual.

Плазма представляет собой ионизированный газ, содержащий активные компоненты (O_p, NO, H_1O_p, O) . Нижотемпературная плазма из- за высокой аффекти ности и избирательности действия изходит все более широкое применение в различных областях медиции.

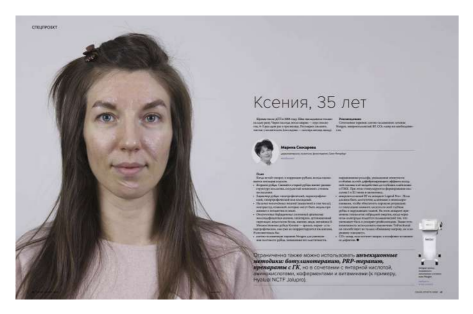
а организм таких факторов, как УФ-иллучения, технова факторов, так убъектор информации об предведения систем об предведения об предведения систем об предведения систем об предведения систем систем об предведения систем сис

азмы, что оказывает выраженные положительные эф жкъп при лечении дерматитов. Плазменная регенерация кожи — это новый метод нювления кожи, который использует двухатомный элекулярный авот в качестве посредника и энергетичи

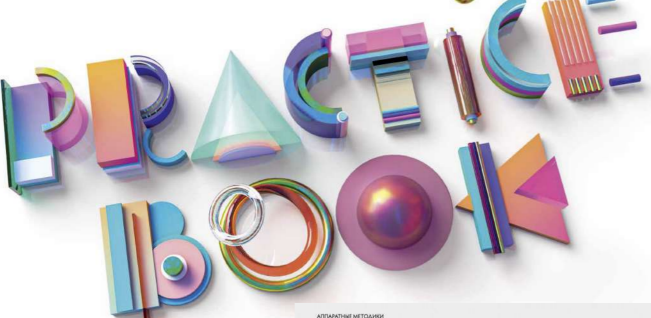
овый метод • Изучить: вухатомный продукто ка и энергетиче- ции у пац

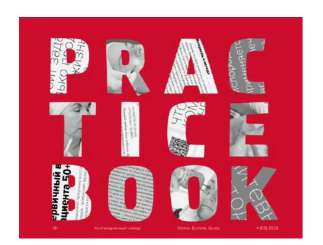
Aerycr 2019

ПУБЛИКАЦИИ











Санкт-Петербург Адрес: 197198, ул. Ленина, д. 5 Тел.: +7 (812) 704-86-61 Электронная почта: yes@medsyst.ru

Москва

Адрес: 105064, Земляной Вал, д. 8, этаж 2 Тел.: 8 (495) 129-09-98 Электронная почта: yes@medsyst.ru

Краснодар Адрес: 350910, ул. Мира, дом 1 Тел.: 8 (861) 205-45-86 Электронная почта: yes@medsyst.ru

Екатеринбург Адрес: 620075, ул. Малышева, 51 (БЦ Высоцкий), 11 этаж, офис 11/04 Тел.: 8 (343) 343-20-07 Электронная почта: yes@medsyst.ru

Новосибирск Адрес: 630091, Красный проспект, д. 80, офис 521, 5 этаж Тел.: 8 (800) 500-90-93 Электронная почта: yes@medsyst.ru

Алматы

Адрес: ул. Оспанова, 78 Тел.: +7 (727) 310-70-51 Электронная почта: yes@medsyst.kz

