

# Изучение эффективности Ингавирина® *in vivo* в отношении штаммов пандемического вируса гриппа A(H1N1/09)v

Л. Н. ШИШКИНА<sup>1</sup>, В. Е. НЕБОЛЬСИН<sup>2</sup>, М. О. СКАРНОВИЧ<sup>1</sup>, А. С. КАБАНОВ<sup>1</sup>, А. А. СЕРГЕЕВ<sup>1</sup>,  
У.Б. ЭРДЫННЕЕВА<sup>1</sup>, О. А. СЕРОВА<sup>1</sup>, О. К. ДЕМИНА<sup>1</sup>, А. П. АГАФОНОВ<sup>1</sup>, Е. А. СТАВСКИЙ<sup>1</sup>, И. Г. ДРОЗДОВ<sup>1</sup>

<sup>1</sup> ФГУН ГНЦ ВБ «Вектор» Роспотребнадзора, п. Кольцово, Новосибирская обл.

<sup>2</sup> ОАО «Валента Фарм», Москва

## ***In vivo Efficacy of Ingavirin® Against Pandemic A(H1N1/09)v Influenza Virus***

L. N. SHISHKINA, V. E. NEBOLSIN, M. O. SKARNOVICH, A. S. KABANOV, A. A. SERGEEV,  
U. B. ERDYNNEEVA, O. A. SEROVA, O. K. DEMINA, A. P. AGAFONOV, E. A. STAVSKY, I. G. DROZDOV

State Scientific Centre of Virology and Biotechnology VECTOR, Koltsovo, Novosibirsk Region  
JSC Valenta Pharm, Moscow

**Ингавирин®** эффективно ингибитирует размножение штаммов пандемического вируса гриппа A/California/04/2009 (H1N1)v, A/California/07/2009 (H1N1)v, A/Moscow/225/2009 (H1N1)v и A/Moscow/226/2009 (H1N1)v, а также штамма вируса гриппа A/Aichi/2/68 (H3N2) в лёгких у инфицированных мышей. Титры этих штаммов вируса гриппа в гомогенатах лёгких поникаются после перорального введения Ингавирина® инфицированным мышам.

**Ключевые слова:** вирус гриппа A(H1N1/09)v, мыши, Ингавирин®, противовирусная активность

**Ingavirin®** was shown to be efficient in inhibition of the pandemic influenza virus strains A/California/04/2009 (H1N1)v, A/California/07/2009 (H1N1)v, A/Moscow/225/2009 (H1N1)v and A/Moscow/226/2009 (H1N1)v, as well as the influenza virus strain A/Aichi/2/68 (H3N2) in the lungs of the infected mice. After oral administration of Ingavirin® the titers of the influenza virus strains in the lung homogenates lowered.

**Key words:** influenza virus A(H1N1/09)v, mice, Ingavirin®, antiviral activity.

## **Введение**

Грипп является одним из тяжёлых заболеваний, которым ежегодно болеют миллионы людей во всём мире. Смертность от гриппа в период эпидемии в разных возрастных группах может достигать от десятков до сотен случаев на 100 тыс. населения, а в период пандемии до 1000 случаев на 100 тыс. населения. Заболевание гриппом, вызванное в 2009 г. новым вариантом вируса, вначале охватило территории Мексики и США, а затем с потоком туристов молниеносно распространилось на территории других государств мира, в связи с чем ВОЗ 29 апреля 2009 года объявила о введении пятого уровня, а 11 июня того же года впервые более чем за 40 лет — о введении шестого, максимального уровня угрозы пандемии [1]. Предварительный анализ эпидемиологических данных свидетельствует о том, что случаи тяжёлого заболевания и смерти, связанные с гриппом A(H1N1/09), в основном, происходят среди ранее

здоровых молодых и среднего возраста людей (от 20 до 50 лет). Сообщается, что в смертельных и тяжёлых случаях заболевшие люди обращались за медицинской помощью через 5–7 дней после наступления симптомов заболевания [2].

Поиск эффективных профилактических и лечебных противогриппозных препаратов существенным образом осложнён уникальными биологическими свойствами вируса гриппа — его высокой генетической и антигенной изменчивостью. Более того, генетическая изменчивость вируса гриппа А может привести к возникновению резистентности к противовирусным препаратам, в частности римантадину [1, 3].

Цель настоящего исследования — изучение эффективности нового отечественного препарата Ингавирин®, а также Ремантадина® и Тамифлю® *in vivo* в отношении штаммов пандемического вируса гриппа A(H1N1) 2009 г. и штамма вируса гриппа A(H3N2).

## **Материал и методы**

**Вирус.** В работе использовали следующие штаммы вируса гриппа (ВГ): A/California/04/2009 (H1N1)v и A/California/07/2009 (H1N1)v, полученные в мае 2009 г. из CDC (США);

© Коллектив авторов, 2010

Адрес для корреспонденции: 630559 р. п. Кольцово Новосибирского района Новосибирской области. ГНЦ ВБ «Вектор»

A/Moscow/225/2009 (H1N1)v и A/Moscow/226/2009 (H1N1)v, выделенные и охарактеризованные в ФГУН ГНЦ ВБ «Вектор» в июне 2009 г., и A/Aichi/2/68 (H3N2), полученный из «Коллекции микроорганизмов» ФГУН ГНЦ ВБ «Вектор». При этом штамм A/Aichi/2/68 (H3N2) был использован в качестве референс-штамма вируса гриппа, обладающего чувствительностью к Ремантадину®. Штаммы A/California/07/2009 (H1N1)v, A/Moscow/226/2009 (H1N1)v, A/Aichi/2/68 (H3N2) были наработаны на развивающихся куриных эмбрионах (РКЭ), штаммы A/California/04/2009 (H1N1)v и A/Moscow/225/2009 (H1N1)v были наработаны в культуре клеток MDCK. Концентрацию вируса в исследуемых образцах определяли путем титрования на клетках MDCK [4], рассчитывали и выражали в IgTЦД<sub>50</sub>/мл (десятичных логарифмах 50% тканевых цитопатических доз в мл) по методу Спирмана-Кербера [5]. Наработанные и использованные в работе серии вирусной аллантоисной жидкости и культуральной жидкости со штаммами вируса гриппа хранили при -70°C.

**Животные.** В работе использовали линейных мышей Balb/c, полученных из питомника ФГУН ГНЦ ВБ «Вектор», в количестве 180 голов (самки массой 15–17 г на начало исследований). Животные содержались в клетках в специально оборудованном помещении вивария ФГУН ГНЦ ВБ «Вектор», на которое выдано разрешение для проведения исследований с вирусом гриппа. Мыши содержались при естественном освещении, стандартном рационе питания и свободном доступе к воде. Проведение исследования и содержание животных осуществляли в соответствии с «Правилами проведения работ с использованием экспериментальных животных» [Приложение к приказу Министерства здравоохранения СССР от 12.08.1977 г. № 755] и Руководством по содержанию и использованию лабораторных животных [6].

**Используемые препараты.** В работе использовали Ингавирин® производства Открытого Акционерного Общества «Валента Фармацевтика» (Россия), Тамифлю® (Ф. Хоффманн – Ля Рош Лтд., Швейцария) и Ремантадин® (ООО «Розфарм», Россия).

При проведении исследований препараты вводили животным перорально в течение 5 сут после заражения вирусом гриппа в следующих дозах и схемах: Ингавирин® – 45 мкг/г массы мыши 1 раз в день, Тамифлю® – по 15 мкг/г массы мыши 2 раза в день, Ремантадин® – по 25 мкг/г массы мыши 2 раза в день.

**ИнTRANАЗАЛЬНОЕ заражение мышей вирусом гриппа.** ИнTRANАЗАЛЬНОЕ (и/н) инфицирование мышей проводили при относительной влажности 50–70% и температуре 24°C. Инфицирование мышей вирусом гриппа производили инTRANАЗАЛЬНЫМ способом под лёгким эфирным наркозом. При этом с помощью автоматической пипетки с наконечником суммарно в обе ноздри мыши вносили соответствующее разведение вирусодержащей жидкости (ВСЖ) в объёме 40 мкл. Биологическую концентрацию вируса в исходной вирусодержащей суспензии определяли по результатам титрования на клетках MDCK, и выражали в IgTЦД<sub>50</sub>/мл (десятичных логарифмах 50% тканевых цитопатических доз в мл) по методу Спирмана-Кербера [4, 5].

**Определение ИД<sub>50</sub> и ИД<sub>100</sub> вируса гриппа для мышей.** Для определения 50% инфицирующей дозы (ИД<sub>50</sub>) штаммов вируса гриппа по 6 мышам инTRANАЗАЛЬНО заражали пятью разведениями для каждого из штаммов ВГ: 10<sup>-3</sup>, 10<sup>-4</sup>, 10<sup>-5</sup>, 10<sup>-6</sup> и 10<sup>-7</sup> в объёме 40 мкл. Через 4 сут животных забивали, получали гомогенаты лёгких и определяли в них наличие или отсутствие вируса посредством инфицирования РКЭ, в которых через 2 сут регистрировали наличие или отсутствие ВГ в реакции гемагглютинации (РГА) с 0,5% эритроцитов петуха. ИД<sub>50</sub> рассчитывали по методу Спирмана-Кербера в IgTЦД<sub>50</sub>/голову [4, 5], используя значения вводимых доз ВГ (в ТЦД<sub>50</sub>) и показатели наличия ВГ в лёгких у инфицированных животных. Аналогичным образом определяли ИД<sub>50</sub> вируса в группах животных, которые получали противовирусные препараты в

соответствующих дозах. На основании этих показателей вычисляли индекс нейтрализации (ИН) вируса под влиянием препарата *in vivo*: ИН = ИД<sub>50</sub>опыт – ИД<sub>50</sub>контроль (lg). Кроме того, после определения ИД<sub>50</sub> вируса гриппа, для инфицирования мышей использовали дозу 10 ИД<sub>50</sub> для каждого штамма, что соответствовало ИД<sub>100</sub>, применение которой приводило к инфицированию вирусом гриппа 100% животных.

**Определение концентрации вируса гриппа в лёгких мышей.** При проведении исследований по изучению противовирусной активности препаратов по 5 животных, получавших Ингавирин®, Тамифлю® или Ремантадин®, инTRANАЗАЛЬНО инфицировали вирусом гриппа в дозе ИД<sub>100</sub> для контрольных животных. Определение концентраций ВГ в лёгких проводили через 5 сут после заражения при титровании объединённых гомогенатов лёгких для мышей каждой группы в культуре клеток MDCK, рассчитывали по методу Спирмана-Кербера [4, 5] и выражали в IgTЦД<sub>50</sub>/мл (lg 50% тканевых цитопатических доз на мл). На основании разницы между титрами вируса в гомогенатах лёгких у мышей в контроле и в опыте рассчитывали индекс подавления продукции вируса под влиянием препарата *in vivo*.

Оценка противовирусной эффективности препаратов осуществлялась в соответствии с рекомендациями Фармакологического государственного комитета РФ [7]. Между контрольными и опытными группами инфицированных животных оценивали достоверность различий ( $p=0,05$ ) по ИД<sub>50</sub> *in vivo* штаммов вируса гриппа и по величине титров вируса гриппа в лёгких у инфицированных животных.

**Статистическая обработка результатов.** Статистическую обработку и сравнение данных проводили общепринятыми методами для биологических исследований [5] с помощью компьютерной программы методом Спирмана-Кербера с оценкой достоверности отличий ( $p=0,05$ ) для 95% доверительного уровня (I<sub>95</sub>).

## Результаты и обсуждение

В результате инTRANАЗАЛЬНОГО (и/н) заражения вирусом гриппа A(H1N1)v инфекционный процесс начинается в верхних дыхательных путях, но уже через 3–4 сут охватывает лёгкие. Определение ИД<sub>50</sub> использованных в работе штаммов вируса гриппа для мышей массой 15–17 г, инфицированных и/н разными дозами вируса гриппа, проводили через 4 сут после заражения по показателям наличия или отсутствия вируса в гомогенатах лёгких. По результатам экспериментов при и/н заражении контрольных мышей (без введения препаратов) различными разведениями вирусного материала для каждого штамма были оценены ИД<sub>50</sub>, которые представлены в таблице 1 в IgTЦД<sub>50</sub> на животное.

При определении влияния Ингавирина® на инфекционность штаммов вируса гриппа A(H1N1)v и A(H3N2) *in vivo* было обнаружено, что ИД<sub>50</sub> всех исследованных штаммов при инфицировании мышей достоверно увеличивались по сравнению с контролем (табл. 1). При этом диапазон индексов нейтрализации составлял 0,8–1,5 lg с достижением максимального значения для штамма вируса гриппа A/Aichi/2/68 (H3N2).

Инфекционность штаммов вируса гриппа A(H1N1)v и A(H3N2) *in vivo* под влиянием Тамифлю® также достоверно уменьшалась, поскольку ИД<sub>50</sub> всех исследованных штаммов были более

**Таблица 1. Инфекционность (50% инфицирующая доза – ИД<sub>50</sub>) штаммов вируса гриппа А(H1N1)v *in vivo* при пероральном введении Ингавирина®, Тамифлю®, Ремантадина® и в контроле и через 4 сут после заражения**

Штаммы вируса гриппа	ИД <sub>50</sub> штаммов <i>in vivo</i> в контроле (в IgTЦД <sub>50</sub> / гол., ±I <sub>95</sub> )	ИД <sub>50</sub> и индекс нейтрализации штамма <i>in vivo</i> при введении Ингавирина®		ИД <sub>50</sub> и индекс нейтрализации штамма <i>in vivo</i> при введении Тамифлю®		ИД <sub>50</sub> и индекс нейтрализации штамма <i>in vivo</i> при введении Ремантадина®	
		ИД <sub>50</sub> (в IgTЦД <sub>50</sub> / гол., ±I <sub>95</sub> )	Индекс нейтрали- зации (lg)	ИД <sub>50</sub> (в IgTЦД <sub>50</sub> / гол., ±I <sub>95</sub> )	Индекс нейтрали- зации (lg)	ИД <sub>50</sub> (в IgTЦД <sub>50</sub> / гол., ±I <sub>95</sub> )	Индекс нейтрали- зации (lg)
A/California/04/2009 (H1N1)v	1,0±0,3	2,0±0,3*	1,0*	2,3±0,3*	1,3*	1,4±0,3	0,4
A/California/07/2009 (H1N1)v	0,0±0,3	1,0±0,3*	1,0*	1,3±0,3*	1,3*	0,2±0,3	0,2
A/Moscow/225/09 (H1N1)v	0,6±0,3	1,4±0,3*	0,8*	1,6±0,3*	1,0*	0,9±0,3	0,3
A/Moscow/226/09 (H1N1)v	-0,5±0,3	0,3±0,3*	0,8*	0,8±0,3*	1,3*	-0,5±0,3	0,0
A/Aichi/2/68 (H3N2)	0,8±0,5	2,3±0,5*	1,5*	2,1±0,5*	1,3*	1,6±0,5*	0,8*

**Примечание.** \* – отличия от контроля по ИД<sub>50</sub> при  $p=0,05$ .

**Таблица 2. Титры штаммов вируса гриппа А(H1N1)v в легких инфицированных мышей при пероральном введении Ингавирина®, Тамифлю®, Ремантадина® и в контроле и через 5 сут после заражения**

Штаммы вируса гриппа	Доза заражения	Титры вируса в лёгких мышей в контроле	Титры и индексы подавления продукции вируса в лёгких мышей при введении Ингавирина®		Титры и индексы подавления продукции вируса в лёгких мышей при введении Тамифлю®		Титры и индексы подавления продукции вируса в лёгких мышей при введении Ремантадина®	
			ИД <sub>100</sub> (в IgTЦД <sub>50</sub> / гол., ±I <sub>95</sub> )	(в IgTЦД <sub>50</sub> / мл., ±I <sub>95</sub> )	Титры вируса (в IgTЦД <sub>50</sub> / гол., ±I <sub>95</sub> )	Индексы подавления вируса (lg)	Титры вируса (в IgTЦД <sub>50</sub> / гол., ±I <sub>95</sub> )	Индексы подавления вируса (lg)
A/California/04/2009 (H1N1)v	2,0±0,3	3,7±0,4	2,5±0,7*	1,2*	1,8±0,6*	1,9*	3,5±0,4	0,2
A/California/07/2009 (H1N1)v	1,0±0,3	3,5±0,4	2,2±0,7*	1,3*	1,8±0,6*	1,7*	3,1±0,5	0,4
A/Moscow/225/09 (H1N1)v	1,6±0,3	2,7±0,4	1,4±0,6*	1,3*	1,0±0,4*	1,7*	2,7±0,7	0,0
A/Moscow/226/09 (H1N1)v	0,5±0,3	3,5±0,4	2,1±0,7*	1,4*	1,5±0,6*	2,0*	3,2±0,5	0,3
A/Aichi/2/68 (H3N2)	1,8±0,5	3,9±0,3	2,4±0,6*	1,5*	1,7±0,4*	2,2*	3,0±0,4*	0,9

**Примечание.** \* – отличия от контроля по титрам вируса в лёгких при  $p=0,05$ .

высокими, чем в контроле (см. табл. 1). При этом диапазон индексов нейтрализации исследованных штаммов вируса гриппа под воздействием Тамифлю® был 1,0–1,3 lg, то есть практически таким же, как и при введении Ингавирина® (см. табл. 1).

При введении Ремантадина® мышам, и/н инфицированным разными штаммами вируса гриппа, было продемонстрировано отсутствие его влияния на показатели ИД<sub>50</sub> всех исследованных штаммов вируса гриппа А(H1N1)v и достоверное увеличение ИД<sub>50</sub> штамма вируса гриппа A/Aichi/2/68 (H3N2) с индексом нейтрализации 0,8 lg (см. табл. 1).

Согласно нашим эмпирическим и литературным данным 100% инфицирование мышей при интраназальном заражении ВГ может наблюдаться в очень широком диапазоне доз от 5 ИД<sub>50</sub> до 50 ИД<sub>50</sub> [8, 9]. В данной работе при проведении экспериментов по оценке противовирусной эффективности препаратов для 100% заражения мышей ВГ были использованы дозы, рассчитанные для контрольных мышей (без введения препаратов) с помощью пробит-метода [10], приблизительно

равные 10 ИД<sub>50</sub> (далее ИД<sub>100</sub>) для каждого штамма. Использованные в работе ИД<sub>100</sub> каждого штамма вируса гриппа, рассчитанные в IgTЦД<sub>50</sub> на животное, представлены в таблице 2.

Было показано, что через 5 сут после заражения мышей дозами ВГ, равными ИД<sub>100</sub>, то есть дозами, при применении которых наблюдается 100% инфицирование контрольных животных, титры вируса гриппа в лёгких мышей, получавших Ингавирин®, были достоверно ниже соответствующих контрольных величин (см. табл. 2). Из данных, приведенных в таблице 2, видно, что индексы подавления продукции вируса под воздействием Ингавирина® для всех исследованных штаммов вируса гриппа были практически одинаковыми, и находились в диапазоне 1,2–1,5 lg.

Также было показано, что через 5 сут после заражения мышей дозами ВГ, равными ИД<sub>100</sub>, титры всех штаммов вируса гриппа в лёгких мышей, получавших Тамифлю®, значительно понижались по сравнению с соответствующими контрольными значениями (см. табл. 2). Индексы

подавления продукции вируса под воздействием Тамифлю® для всех исследованных штаммов вируса гриппа были практически одинаковыми, и изменялись в диапазоне 1,7–2,2 (см. табл. 2).

Под влиянием Ремантадина® через 5 сут после заражения мышей ИД<sub>100</sub> ВГ значения титров всех исследованных штаммов вируса гриппа A(H1N1)v в гомогенатах лёгких не изменялись относительно соответствующих контрольных показателей (см. табл. 2). Тогда как концентрация штамма вируса гриппа A/Aichi/2/68 (H3N2) в лёгких у мышей, получавших Ремантадин®, достоверно снижалась, при этом индекс подавления продукции вируса составлял 0,9 lg (см. табл. 2).

Обнаруженнное нами подавление продукции вируса гриппа А под влиянием Ингавирина®, действующим веществом которого является имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты, в экспериментах *in vivo* может осуществляться благодаря его прямому противовирусному действию,

## ЛИТЕРАТУРА

- Пандемия гриппа (H1N1) — 2009: обзор ситуации в Европейском регионе ВОЗ //http://www.euro.who.int/influenza/AH1N1/200910 26\_1?language=Russian.
- Пандемический грипп (H1N1) — 2009, Украина//http://www.who.int/csr/don/2009\_11\_01/ru/index.html.
- Глобальная стратегия ВОЗ по сдерживанию устойчивости к противомикробным препаратам. WHO/CDS/CSR/DRS/2001/2 //http://www.who.int/drugresistance/WHO\_Global\_Strategy\_Russian.pdf.
- Вирусология. Методы / Пер. с англ. Мейки Б. М.: 1988; 344.
- Закс Л. Статистическое оценивание. М.: Статистика; 1976; 598.
- Руководство по содержанию и использованию лабораторных животных. Washington, D.C.: National Academy Press: 1996; 138.
- Руководство по экспериментальному (доклиническому) изучению новых фармакологических веществ / Под ред. Хабриева Р. У. М.: 2005; 832.
- Сергеев А. Н., Жуков В. А., Порываев В. Д. и др. Разработка простого метода прямой оценки наличия инфекционного процесса у мышей и крыс, аэрогенно инфицированных вирусом гриппа. Вопр вирусол 2002; 4: 44–46.
- Шишкина Л. Н., Сергеев А. Н., Пьянкова О. Г. и др. Изменение устойчивости мышей к вирусу гриппа (A/Aichi/2/68) под влиянием глюкокортикоидного иммунодепрессанта кеналога. Там же 1999; 44: 6: 272–275.
- Ашмарин И. П., Воробьев А. А. Статистические методы в микробиологических исследованиях. Л.: 1962; 161.
- Небольсин В. Е., Новиков Ф. Н., Строганов О. Л. и др. Поиск терапевтических мишеней и исследование механизма противогриппозной активности нового препарата Ингавирина. Тезисы докладов IV Российского симпозиума «Белки и пептиды», Казань, 23–27 июня 2009; 103.
- Семенова Н. П., Прокудина Е. Н., Львов Д. К., Небольсин В. Е. Влияние противовирусного препарата Ингавирина® на внутриклеточные преобразования и импорт в ядро нуклеокапсидного белка (NP) вируса гриппа. Вопр вирусол 2010 (в печати).

которое основано на подавлении репродукции вируса гриппа на этапе ядерной фазы, задержке миграции нового синтезированного нуклеопротеина вируса из цитоплазмы в ядро [11, 12].

## Заключение

Таким образом, при изучении эффективности Ингавирина®, Тамифлю® и Ремантадина® в экспериментах на мышах, интраназально инфицированных штаммами пандемического вируса гриппа A/California/04/2009 (H1N1)v, A/California/07/2009 (H1N1)v, A/Moscow/225/09 (H1N1)v, A/Moscow/226/09 (H1N1)v, было показано наличие чувствительности этих штаммов к Ингавирину® и Тамифлю® и отсутствие их чувствительности к Ремантадину®. При этом использованный в работе референс-штамм вируса гриппа A/Aichi/2/68 (H3N2) был чувствительным к Ингавирину®, Тамифлю® и Ремантадину®.