

ОБЗОРНЫЕ  
И ПРОБЛЕМНЫЕ СТАТЬИ

МЕХАНИЗМЫ УТЕРОСТИМУЛИРУЮЩЕГО  
И ДРУГИХ ЭФФЕКТОВ ОКСИТОЦИНА

© 2019 г. В. И. Циркин<sup>1, 2</sup>, С. И. Трухина<sup>1, \*</sup>, А. Н. Трухин<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Вятский государственный университет, Киров, Россия

<sup>2</sup>Казанский государственный медицинский университет, Казань, Россия

\*e-mail: trukhinasvetlana@yandex.ru

Поступила в редакцию 17.04.2019 г.

После доработки 17.05.2019 г.

Принята к публикации 22.05.2019 г.

Окситоцин, активируя окситоциновые рецепторы, ассоциированные с G-белками, вызывает различные физиологические эффекты. В статье основное внимание уделено механизмам, лежащим в основе утеростимулирующего эффекта окситоцина. Рассматривается роль G<sub>q</sub>-, G<sub>i</sub>- и G<sub>s</sub>-белков, ассоциированных с окситоциновыми рецепторами, фосфолипазы C, инозитолтрифосфата, диацилглицерола (DAG), саркоплазматического ретикулюма, Ca<sup>2+</sup>-каналов ретикулюма и плазматической мембранны, в том числе Ca<sup>2+</sup>-каналов, управляемых Ca<sup>2+</sup>-депо (SOC-каналов), Ca<sup>2+</sup>-насосов ретикулюма и плазматической мембранны, а также калиевых каналов и Ca<sup>2+</sup>-регулируемых хлорных каналов плазматической мембранны. Сообщается о способности окситоцина вызывать феномен Ca<sup>2+</sup>-сенситизации миозина, т.е. о повышении чувствительности легких цепей миозина (ЛЦМ) к ионам Ca<sup>2+</sup>. Феномен заключается в индукции окситоцином кальций-независимого фосфорилирования ЛЦМ с участием неканонических протеинкиназ, включая Rho-киназу. Обсуждается вопрос о способности окситоцина ингибировать миозиновую фосфатазу (за счет активации Rho-киназы и протеинкиназы C) и о вкладе кальций-независимого фосфорилирования миозина и ингибирования миозиновой фосфатазы в обеспечении утеростимулирующего эффекта окситоцина, в том числе его тонического компонента. Приводятся сведения о роли MAPK (митоген-активируемая протеинкиназа) сигнального пути при действии окситоцина, благодаря которому возрастают синтез простагландинов, ЛЦМ, коннексина-43, Rho-киназы, а также регулируется клеточная пролиферация и процессы пренатального и постнатального созревания нейронов мозга. Обсуждаются перспективы медикаментозной коррекции дисфункции окситоцинергических процессов, например, в том числе возможность использования ингибиторов Rho-киназы, ингибиторов кальций-регулируемых хлорных каналов, активаторов Ca<sup>2+</sup>-активируемых и АТФ-зависимых калиевых каналов, а также регуляторов MAPK системы для ингибирования активности матки (токолиза).

**Ключевые слова:** окситоцин, окситоциновые рецепторы, миометрий, G-белки, миозин, киназы

**DOI:** 10.1134/S0869813919080107

СПИСОК ОСНОВНЫХ СОКРАЩЕНИЙ

ЛЦМ – легкие цепи миозина

MAPK – митоген-активируемая протеинкиназа

Ca<sup>2+</sup>-каналы L-типа – потенциалзависимые Ca<sup>2+</sup>-каналы

DAG – диацилглицерол

EGFR – эпидермальный фактор роста

IP<sub>3</sub> – инозитолтрифосфат

OTR – окситоциновые рецепторы

PG – простагландины

PKC – протеинкиназа С

PLC – фосфолипаза С

PMCA – Ca<sup>2+</sup>-насос плазматической мембраны

Rho-киназа – RhoA-связанная протеинкиназа

SERCA – Ca<sup>2+</sup>-насос саркоплазматического ретикулюма

SOC-каналы – Ca<sup>2+</sup>-каналы, управляемые Ca<sup>2+</sup>-депо

Окситоцин, активируя окситоциновые рецепторы (OTR), ассоциированные с G-белком, вызывает различные физиологические эффекты. В данном обзоре основное внимание уделено механизмам, лежащим в основе способности окситоцина повышать сократительную деятельность матки, а тем самым участвовать в индукции родовой деятельности, в плодоизгнании и рождении плаценты. Нарушения этого механизма могут приводить к преждевременным родам, к развитию слабости родовой деятельности и другим акушерским аномалиям. Поэтому усилия многих исследователей направлены на детальное изучение механизма, лежащего в основе утеростимулирующего действия окситоцина. В статье также рассмотрен феномен Ca<sup>2+</sup>-сенситизации, возникающий при действии окситоцина, обсуждается роль калиевых, натриевых и хлорных каналов в утеростимулирующем эффекте окситоцина, влияние окситоцина на экспрессию коннексина-43, как основы межклеточных контактов в миометрии, роль MAPK (митоген-активируемая протеинкиназа) и других сигнальных систем в реализации физиологических эффектов окситоцина, а в заключении делается попытка суммировать данные о механизмах, лежащих в основе утеростимулирующего эффекта окситоцина.

**1. G-белки (G<sub>q</sub>-, G<sub>s</sub>-, G<sub>i</sub>-) и их роль в реализации эффектов окситоцина. Основные сигнальные пути.** Считается, что OTR сопряжены с G-белком, в том числе с его разновидностью G<sub>αq</sub>-, или G<sub>αq/11</sub>-белком, от которого сигнал передается на фосфолипазу С [1–7]. Некоторые авторы называют его как G<sub>q2a</sub>-белок [3].

Считается, что G<sub>αq/11</sub> нечувствителен к токсину коклюша [1, 8, 9], в то время как белки G<sub>αO/13</sub>, G<sub>αphai1/2</sub> чувствительны к нему [1, 9]. По отсутствию влияния коклюшного токсина на эффекты окситоцина и утверждается, что сигнал от OTR в миоцитах матки идет через G<sub>αq</sub>-белок.

Параллельно с G<sub>αq/11</sub>-белком в передаче сигнала от OTR к PLC участвует G<sub>i</sub>-белок [3, 4, 10, 11], а также G<sub>o</sub>-белок [3] и G<sub>s</sub>-белок [4, 10–12]. Например, полагают, что передача сигнала через G<sub>i</sub>- или G<sub>s</sub>-белок приводит к ингибированию роста клеток [4, 13].

Таким образом, можно говорить о том, что OTR в миоцитах матки и в других клетках взаимодействуют с семейством G-белков (G<sub>αq/11</sub>, G<sub>s</sub>, G<sub>i</sub>). Направленность передачи сигнала от OTR к внутриклеточным эффекторам определяется локализацией рецепторов [13], в частности – расположены ли они в клатриновых областях или за их пределами. Так, по данным V. Rimoldi с соавт. [13], окситоцин ингибитирует клеточную пролиферацию в том случае, когда подавляющее большинство рецепторов окситоцина находится за пределами микродоменов, богатых кавеолином-1 (в этих условиях окситоцин вызывает длительную активацию рецептора эпидермального фактора роста и MAPK, а также активацию ингибитора клеточного цикла белка p21) и, напротив, активация OTR вызывает митогенный эффект, когда рецепторы находятся в клатриновых областях.

дятся в микродоменах, богатых кавеолином-1 (в этом случае происходит кратко-временная активация рецептора EGFR, и MAPK, но без активации белка p21). В первом случае сигнал передается через G<sub>i</sub>-белок, а во втором — через G<sub>s</sub>-белок. В целом, наличие нескольких видов G-белков, на которые передается сигнал от активированного окситоцином рецептора, объясняет многообразие физиологических эффектов окситоцина, несмотря на существование лишь одного вида OTR, это, в том числе, объясняет участие окситоцина в процессах торможения, внимания и переключения в ЦНС, а также в Ca<sup>2+</sup>-зависимой секреции и сокращении гладкомышечных или миоэпителиальных клеток [3].

Показано [1], что миоциты матки беременных женщин содержат G<sub>q</sub>-белок, в том числе такие его изоформы как G<sub>q</sub>-альфа2, G<sub>q</sub>-альфа11, а также G<sub>i</sub>-белок (G<sub>i</sub>-альфа1, G<sub>i</sub>-альфа2 и G<sub>i</sub>-альфа3). Кроме того, в миоцитах выявлена PLC, в том числе ее изоформы C<sub>бета1</sub>, C<sub>бета2</sub> и C<sub>бета3</sub>, активность которых регулируется G<sub>q</sub>-белками, а также изоформы C<sub>гамма1</sub> и C<sub>гамма2</sub>, активность которых регулируется с участием рецепторов тирозинкиназного пути, который не имеет, однако, отношения к действию окситоцина [1]. В первичных амниоцитах человека окситоцин, взаимодействуя с OTR, повышает синтез простагландинов, но это происходит не за счет активации G<sub>αq</sub>-белка, а за счет активации G<sub>αi2</sub>- и G<sub>αi3</sub>-белков [14]. Характерно, что OTR первичных амниоцитов, в отличие от OTR миометрия, не блокируются атозибаном [14].

В целом, считается [4, 6, 15], что в миоцитах матки при взаимодействии окситоцина с OTR реализуется основной механизм, который осуществляется через G<sub>q</sub>/PLC/IP<sub>3</sub>-каскад. При этом вначале активируется белок G<sub>αq/11</sub>, затем — PLC, которая расщепляет фосфоинозитолдифосфат до инозитолтрифосфата (ИТФ<sub>3</sub>, или IP<sub>3</sub>) и диацилглицерола. При этом IP<sub>3</sub>, взаимодействуя с рецепторами IP<sub>3</sub>, находящимися на мемbrane саркоплазматического ретикулюма, индуцирует выход ионов Ca<sup>2+</sup> из него, а это приводит к активации киназы легких цепей миозина (киназа ЛЦМ) и тем самым вызывает сокращение миоцитов матки или миоэпителиальных клеток, а в немышечных клетках индуцирует активацию различных энзимов, таких как NO-синтаза и фосфатидилинозитол-3-киназа, т.е. включает дополнительные сигнальные пути. Этому же способствует активация протеинкиназы С, происходящая под влиянием DAG. Активированная РКС вызывает фосфорилирование ингибитора протеинфосфатазы-1, что блокирует активность миозиновой фосфатазы и тем самым повышает интенсивность сокращения, в том числе за счет механизма сенситизации миозина к ионам Ca<sup>2+</sup>. Ингибированию миозиновой фосфатазы и повышению чувствительности миозина к ионам Ca<sup>2+</sup>, т.е. Ca<sup>2+</sup>-сенситизации способствует и активация белка Rho-A, который в свою очередь активирует RhoA-связанную протеинкиназу. Полагают, что активация G<sub>q</sub>-белка одновременно является причиной деполяризации мембранны миоцитов (вследствие активации потенциал-зависимых Ca<sup>2+</sup>-каналов, т.е. Ca<sup>2+</sup>-каналов L-типа), что также способствует повышению концентрации ионов Ca<sup>2+</sup> в цитозоле. Одновременно окситоцин ингибирует работу Ca<sup>2+</sup>-насоса плазматической мембранны (PMCA) и, возможно, ингибирует работу Ca<sup>2+</sup>-насоса саркоплазматического ретикулюма (SERCA), а вследствие снижения концентрации ионов Ca<sup>2+</sup> в саркоплазматическом ретикулюме окситоцин индуцирует открытие Ca<sup>2+</sup>-каналов, управляемых Ca<sup>2+</sup>-депо, например, TRPC-каналы, что увеличивает длительность утеростимулирующего эффекта окситоцина. Описанный здесь путь часто называют каноническим путем стимуляции миоцитов матки и миоэпителиальных клеток молочной железы под влиянием окситоцина [4, 6, 15].

При взаимодействии окситоцина с OTR могут индуцироваться и другие сигнальные системы, в частности, каскад событий, реализуемый с участием MAPK и

Rho-киназы [6, 14]. В основе этого механизма лежит взаимодействие OTR с G<sub>s</sub>- и G<sub>i</sub>-белкам, регулирующими активность аденилатциклизы. Следствием активации MAPK и Rho-киназы является повышение транскрипции генов ферментов, участвующих в синтезе PG, в том числе, фосфолипазы A2, необходимой для образования арахидоновой кислоты, и циклооксигеназы 2, которая непосредственно преобразует арахидоновую кислоту в PG. Все это приводит к усилению синтеза PG в миоцитах матки, в плодных оболочках, в децидуальной ткани и дополнительно способствует сократительным эффектам окситоцина. Сигнальный путь, в основе которого лежит вызванная окситоцином активация Rho-киназы, индуцирует такие процессы как адгезия и миграция клеток [16–19], воспаление [16] и указанный выше феномен Ca<sup>2+</sup>-сенситизации миозина, т.е. повышение чувствительности миозина к ионам Ca<sup>2+</sup> [6, 15, 16, 20–24]. Еще одним механизмом, возникающим в результате взаимодействия окситоцина с OTR, является антипролиферативный эффект, т.е. торможение клеточного цикла, либо, наоборот, пролиферативный процесс. Этот механизм реализуется за счет активации G<sub>i</sub>-белка и MAPK через PLC/PI3K/c-Src-зависимый каскад [12, 13, 25], а также за счет активации Rho-киназы [16, 18]. Недавно был открыт еще один механизм действия окситоцина, связанный с его способностью вызывать транслокацию транскрипционных факторов в ядро [6, 26]. Например, в миоцитах матки окситоцин дозозависимо вызывает транслокацию фактора транскрипции в ядро, в частности, ядерного фактора активированных Т-клеток и кальциневрина; этот эффект возникает при постоянном или при импульсном воздействии окситоцина, и он ингибируется блокатором OTR [26]. Это говорит о том, что при длительном воздействии окситоцина возможно изменение синтеза белков. Очевидно, что будущие исследования уточнят, какой сигнальный каскад реализует этот эффект окситоцина.

Представляет интерес высказывание авторитетных авторов по исследованию действия окситоцина S. Arrowsmith, S. Wray [6] о том, что, хотя утеростимулирующий эффект окситоцина – это самый известный и самый изученный его эффект, но точный механизм того, как осуществляется эта стимуляция, к удивлению, еще окончательно не определен. Ниже мы рассмотрим отдельные компоненты механизма, лежащего в основе утеростимулирующего эффекта окситоцина.

**2. Роль фосфолипазы С, инозитолтрифосфата, диацилглицерола и протеинкиназы С в эффектах окситоцина.** Многие авторы указывают, что после активации G<sub>αq</sub>-белка происходит активация PLC [2, 4–9, 11, 28, 29], в том числе PLC<sub>β1</sub> и PLC<sub>β3</sub> [9]. Под влиянием этих изоформ происходит гидролиз фосфоинозитидов, в частности, фосфатидилинозитола-4,5-бифосфата, с образованием IP<sub>3</sub>, а также с образованием DAG [2, 5–9, 11]. Так, в опытах с миометрием небеременных крыс показано [28], что ингибитор PLC препарат U-73122 блокирует утеростимулирующий эффект окситоцина.

Полагают [2, 4, 6, 7, 9, 20], что образованный под влиянием PLC IP<sub>3</sub> активирует IP<sub>3</sub>-рецепторы саркоплазматического ретикулюма, что вызывает выход ионов Ca<sup>2+</sup> из него в цитозоль. Следствием этого является повышение уровня Ca<sup>2+</sup> в цитозоле выше порогового значения, связывание ионов Ca<sup>2+</sup> с кальмодулином и активация киназы ЛЦМ, что индуцирует фазное сокращение миоцита.

Считается [2, 11], что DAG активирует РКС и тем самым способствует индукции сокращения. Однако субстраты для РКС в миоцитах матки пока не найдены [2, 11]. Предполагается [25], что с участием РКС активируется MAPK путь и тем самым повышается синтез ЛЦМ. Однако в опытах с миоцитами матки беременных женщин показано [1], что РКС, наоборот, ингибирует утеростимулирующий эффект окситоцина, так как эффект окситоцина снижается под влиянием активаторов

РКС и повышается под влиянием ее ингибиторов. Таким образом, роль РКС в эффектах окситоцина пока остается неясной.

**3. Роль  $\text{Ca}^{2+}$ -каналов плазматической мембраны (VOCC, или  $\text{Ca}^{2+}$ -каналов L-типа) в утеростимулирующем эффекте окситоцина.** Не вызывает сомнения, что под влиянием окситоцина возрастает концентрация ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле [2, 4, 7, 15, 30–33]. Так, по данным G. Asbóth с соавт. [8], окситоцин повышает концентрацию ионов  $\text{Ca}^{2+}$  до 800 нМ в культивируемых миоцитах матки женщин, а полумаксимальное фосфорилирование ЛЦМ достигается обычно уже при концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$ , равной 300 нМ [30]. Однако за счет каких процессов при действии окситоцина происходит рост внутриклеточной концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$  – неясно. Ряд авторов полагает, что увеличение концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле при действии окситоцина обусловлен преимущественно выходом ионов  $\text{Ca}^{2+}$  из саркоплазматического ретикулюма по  $\text{IP}_3$ -каналам [6, 15, 22, 28]. Вопрос о роли входящего из внеклеточной среды потока ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоль по потенциалчувствительным  $\text{Ca}^{2+}$ -каналам (VOCC), в том числе по  $\text{Ca}^{2+}$ -каналам L-типа – дискуссионный. По мнению одних авторов,  $\text{IP}_3$  и DAG активируют  $\text{Ca}^{2+}$ -каналы L-типа, и тем самым повышают вход ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоль из среды [33–36]. Полагают также, что повышение входа ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоль по  $\text{Ca}^{2+}$ -каналам L-типа из среды внутрь клетки индуцирует порция ионов  $\text{Ca}^{2+}$ , выходящая из саркоплазматического ретикулюма под влиянием  $\text{IP}_3$  [6, 28]. Однако высказано мнение, что порция ионов  $\text{Ca}^{2+}$ , выходящая из ретикулюма под влиянием  $\text{IP}_3$ , наоборот, блокирует вход ионов  $\text{Ca}^{2+}$  из среды по  $\text{Ca}^{2+}$ -каналам L-типа [31]. Наконец, входу ионов  $\text{Ca}^{2+}$  из среды по  $\text{Ca}^{2+}$ -каналам L-типа может способствовать деполяризация мембранны миоцита, которая, по мнению ряда авторов [34, 37], обусловлена тем, что окситоцин активирует хлорные и неселективные катионные каналы, о чем подробнее сказано ниже.

Приведем ряд данных литературы, отражающих роль внеклеточных ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в эффектах окситоцина. Так, в опытах с миометрием рожающих женщин показано [32], что удаление ионов  $\text{Ca}^{2+}$  из среды или блокада  $\text{Ca}^{2+}$ -каналов L-типа верапамилом блокирует спонтанные фазные сокращения, но не влияет существенно на сокращения, индуцируемые окситоцином. Однако другие авторы показали, что бескальциевый раствор Кребса и верапамил снижают утеростимулирующий эффект окситоцина в опытах с миометрием беременных женщин [35]. На миометрии небеременных крыс, которым вводился эстроген, показано [22], что в бескальциевом растворе гиперкалиевый (60 мМ KCl) раствор Кребса не вызывает сокращение, в то время как окситоцин повышает тонус, и это сопровождается ростом концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле. Авторы объясняют этот эффект тем, что окситоцин высвобождает ионы  $\text{Ca}^{2+}$  из внутриклеточных источников, в частности, из саркоплазматического ретикулюма. Однако другими авторами в опытах с миометрием небеременных крыс показано [28], что блокатор  $\text{Ca}^{2+}$ -каналов препарат SK & F 96.365, как и бескальциевый раствор Кребса, блокирует утеростимулирующий эффект окситоцина. Следует отметить важное наблюдение, сделанное S. Arnaudeau с соавт. [34] в опытах с миометрием небеременных крыс, согласно которому окситоцин повышает проницаемость плазмолеммы к ионам  $\text{Mn}^{2+}$ , что отличает миоциты матки крысы от миоцитов других висцеральных органов. В связи с этим наблюдением, отметим, что ранее нами [38, 39] в опытах с миометрием небеременных крыс также была показана уникальная способность окситоцина повышать проницаемость для ионов  $\text{Mn}^{2+}$  (но не для ионов  $\text{Cu}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$ ,  $\text{Co}^{2+}$ ,  $\text{Cd}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{La}^{3+}$  и  $\text{Y}^{3+}$ ). Это проявля-

лось в том, что окситоцин на фоне ионов  $Mn^{2+}$  вызывает выраженный подъем тонуса (так называемую окситоцин-марганцевую контрактуру). Все это позволяет нам полагать, учитывая характер реакции миометрия крысы, кролика, свиньи и человека на окситоцин, серотонин, ацетилхолин, PG, брадикинин, в том числе в условиях их воздействия на фоне блокаторов  $Ca^{2+}$ -проницаемости неорганической природы, что  $Ca^{2+}$ -каналы, управляемые OTR, существенно отличаются от других  $Ca^{2+}$ -каналов миометрия, управляемых при активации рецепторов серотонина, ацетилхолина, PG или брадикинина.

**4. Вклад  $Ca^{2+}$ -насосов и  $Ca^{2+}$ -каналов в утеростимулирующий эффект окситоцина.** Ряд авторов утверждает, что окситоцин ингибирует работу PMCA, в связи с чем откачка ионов  $Ca^{2+}$  из цитозоля за пределы клетки снижается, и это способствует росту концентрации ионов  $Ca^{2+}$  в цитозоле и тем самым дополнительно усиливает утеростимулирующий эффект окситоцина [33, 40–42]. Способность окситоцина блокировать работу PMCA показана в опытах с миометрием кролика [40, 41], кошки [41], крысы [41], небеременных [33] и беременных [33, 42] женщин. Характерно, что окситоцин ингибирует  $Ca^{2+}$ -насос плазмолеммы в миоцитах матки беременных женщин, но не влияет на работу этого насоса в эритроцитах [33, 42]. Вопрос о пути, по которому сигнал от OTR передается на PMCA, остается открытым.

Можно предположить, что окситоцин ингибирует работу SERCA, в связи с чем откачка ионов  $Ca^{2+}$  из цитозоля в отсеки саркоплазматического ретикулюма снижается, и это приводит к росту концентрации  $Ca^{2+}$  в цитозоле, что повышает утеростимулирующий эффект окситоцина. Однако прямых данных, подтверждающих это предположение, мы в литературе не нашли. Отмечено [6], что влияние окситоцина на активность SERCA не изучалось, хотя такая возможность не исключается. В то же время показано, что истощение запасов ионов  $Ca^{2+}$  в саркоплазматическом ретикулюме, например, путем ингибирования работы SERCA тапсигаргином или другими веществами, снижает стимулирующий эффект окситоцина, так как в этом случае уменьшается поток  $Ca^{2+}$  из саркоплазматического ретикулюма в цитозоль по IP<sub>3</sub>-активируемым каналам [1, 7, 33, 36, 43–45]. Так, в опытах с изолированным миометрием крысы показано [1], что блокада работы SERCA препаратом tBHQ препятствует утеростимулирующему действию окситоцина. Аналогичные данные получены в опытах с миоцитами линии PHM1-41, т.е. с перевиваемой культурой миоцитов беременных женщин [43], в опытах с первичной культурой миоцитов матки небеременных и беременных женщин и с клетками перевиваемой культуры PHM1-41 миоцитов матки беременных и небеременных женщин [45], в опытах с миометрием небеременных и беременных буйволиц при истощении запасов ионов  $Ca^{2+}$  с помощью ингибитора SERCA циклопиазоновой кислоты [7]. В опытах с культурой миоцитов матки женщин показано [33], что окситоцин, подобно тапсигаргину, истощает запасы ионов  $Ca^{2+}$  в саркоплазматическом ретикулюме, что косвенно говорит о важной роли саркоплазматического ретикулюма в реализации утеростимулирующего эффекта окситоцина.

Как известно, ионы  $Ca^{2+}$  могут выходить из саркоплазматического ретикулюма в цитозоль по двум типам  $Ca^{2+}$ -каналов, а именно, по IP<sub>3</sub>-активируемым каналам, или по IP<sub>3</sub>-каналам [1, 34, 36, 46] и по рианодиновым каналам, т.е. по каналам, активируемым рианодином [34, 45]. Доказано, что при действии окситоцина ионы  $Ca^{2+}$ , действительно, выходят в цитозоль из саркоплазматического ретикулюма по каналам, активируемым IP<sub>3</sub> [2, 6, 7, 9, 20, 34]. Так, в опытах с миоцитами матки беременных крыс показано [34], что начальная часть сокращения, вызванного окситоцином,

уменьшается под влиянием гепарина, который является блокатором IP<sub>3</sub>-каналов саркоплазматического ретикулюма.

Вопрос о роли рианодиновых каналов в действии окситоцина, вероятно, остается открытым – по одним данным, эти каналы не имеют отношения к реализации утеростимулирующего эффекта окситоцина [34, 36], так как рианодин как активатор этих каналов не влияет на эффект окситоцина в опытах с изолированными миоцитами матки небеременных женщин [46] и в опытах с изолированным миометрием беременных крыс [34], а кофеин как активатор этих каналов, не повышает спонтанную и вызванную окситоцином сократительную активность миометрия крысы, а даже снижает ее [36]. По нашим данным [39], кофеин снижает спонтанную и вызванную гиперкалиевым раствором сократительную активность изолированного миометрия крысы, кролика, свиньи и человека, независимо от этапа репродуктивного процесса. Однако по данным других исследователей, при действии окситоцина ионы Ca<sup>2+</sup> выходят из саркоплазматического ретикулюма и по рианодиновым каналам [46–48]. Об этом свидетельствует способность рутения красного как ингибитора рианодиновых каналов саркоплазматического ретикулюма снижать утеростимулирующий эффект окситоцина в опытах с миометрием небеременных крыс [47]. В другом исследовании, выполненном на миометрии беременных женщин, показано, что кофеин повышает выход ионов Ca<sup>2+</sup> из саркоплазматического ретикулюма на фоне действия окситоцина [48]. Таким образом, вопрос о вкладе рианодиновых каналов в утеростимулирующий эффект окситоцина остается открытым.

Как известно [28, 33, 45, 49, 50], SOC-каналы, в том числе TRPC1, STIM1, Orai1, Orai2 и Orai3 служат для доставки ионов Ca<sup>2+</sup> из внеклеточной среды в саркоплазматический ретикулюм и тем самым не допускают истощения запасов Ca<sup>2+</sup> в нем. Эти каналы открываются при действии окситоцина и тем самым поддерживают индуцируемое окситоцином сокращение [28, 33, 45, 49, 50]. Так, в опытах с миометрием беременных женщин показано, что при действии окситоцина возрастает вход ионов Ca<sup>2+</sup> по TRPC1-каналам [33, 45], TRPC4-каналам [50], а также по STIM1-, Orai1-, Orai2- и Orai3-каналам [45]. Считается, что при воздействии окситоцина на миоциты матки открытие TRPC-каналов осуществляется за счет IP<sub>3</sub> [49, 50] и/или за счет DAG [33, 49]. Не исключаем, что для одних изоформ TRPC-каналов их активатором является IP<sub>3</sub>, а для других изоформ активатором служит DAG. Так, показано [49], что IP<sub>3</sub> активирует TRPC1-, TRPC2-, TRPC3-, TRPC4- и TRPC5-каналы, а DAG активирует TRPC8-каналы. Наиболее вероятно, что SOC-каналы имеют сайты, с которыми взаимодействуют IP<sub>3</sub> или DAG, образующиеся под влиянием PLC при действии окситоцина [45]. Установлено [45], что блокада SOC-каналов, в том числе блокада TRPC1-, STIM1-, Orai1-, Orai2- и Orai3-каналов с помощью ионов гадолиния (Gd<sup>3+</sup>) существенно снижает утеростимулирующий эффект окситоцина. В опытах с культурой миоцитов матки беременных женщин (PHM1-41), чувствительных к окситоцину, и в опытах с первичной культурой миоцитов матки беременных женщин показано [50], что при действии окситоцина повышается содержание ионов Ca<sup>2+</sup> в цитозоле, но этого не происходит, если предварительно проведен нокдаун белка TRPC4 путем введения в миоциты аденоовирусов, содержащих соответствующие анти-mPHK (short hairpin RNAs, или shRNAs, или “шпильковые мPHK”).

Таким образом, окситоцин, повышая содержание в цитозоле IP<sub>3</sub> и DAG, активирует SOC-каналы, благодаря чему в саркоплазматическом ретикулюме поддерживается высокая концентрация ионов Ca<sup>2+</sup>, необходимая для реализации утеростимулирующего эффекта окситоцина.

**5. Влияние окситоцина на чувствительность киназы ЛЦМ к ионам  $\text{Ca}^{2+}$  и на активность миозиновой фосфатазы (феномен  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизаций миозина).** Известно [39, 51–54], что сокращение миоцитов матки человека и животных (как и других гладкомышечных клеток) происходит за счет взаимодействия актиновых и миозиновых нитей с использованием энергии, высвобождаемой при гидролизе АТФ. В основе процесса сокращения лежит циклическая активность миозиновых мостиков. В миоцитах матки мостиковый цикл начинается при наличии ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в среде выше пороговых значений. Началом этого процесса является фосфорилирование ЛЦМ (20 кДа), происходящее с участием киназы ЛЦМ, которая активируется ионами  $\text{Ca}^{2+}$ . В результате фосфорилирования ЛЦМ поперечные мостики приобретают способность взаимодействовать с актиновыми нитями за счет совершения быстрых циклов (прикрепление–открепление), т.е. за счет циклизации. Многократное повторение этого цикла приводит к укорочению миоцита или к развитию им мышечного напряжения. Мостик может подвергаться дефосфорилированию. Оно происходит под влиянием миозиновой фосфатазы (или протеинфосфатазы ЛЦМ, или фосфатазы ЛЦМ). В результате дефосфорилирования мостика его способность к взаимодействию с актиновой нитью уменьшается, что приводит к снижению силы сокращения или к полному расслаблению. Расслаблению миоцитов матки также способствует снижение концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле, так как это тормозит процесс фосфорилирования ЛЦМ и способствует отсоединению дефосфорилированных мостиков. Для миоцитов матки характерна генерация не только фазных, но и тонических сокращений (тонуса), т.е. длительного сокращения, протекающего без расслабления. В основе этого процесса лежит сочетание процесса фосфорилирования ЛЦМ, которое происходит с участием киназы ЛЦМ (это  $\text{Ca}^{2+}$ -зависимый процесс) и с участием неканонических киназ ( $\text{Ca}^{2+}$ -независимый процесс). В настоящее время считается [51–53], что к числу неканонических киназ относятся Rho-киназа, взаимодействующая с молнией протеинкиназа (ZIP-киназа), интегрин-зависимая киназа, киназа, зависящая от белка p21 и малых ГТФ-аз. Так как активность неканонических киназ не зависит от концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле, то процесс фосфорилирования ЛЦМ под влиянием неканонических киназ получил название  $\text{Ca}^{2+}$ -независимого фосфорилирования миозина. Неканонические киназы активируются не за счет ионов  $\text{Ca}^{2+}$ , а за счет фосфорилирования, которое осуществляется с участием ряда протеинкиназ, среди которых RhoA-белок, PKC, MAPK. Поэтому вещества, активирующие указанные протеинкиназы (за счет взаимодействия с рецепторами, ассоциированными с G-белками), например, альфа-адреномиметики, ацетилхолин, гистамин и окситоцин, повышают фазную и тоническую активность миоцитов матки. Способность неканонических киназ фосфорилировать ЛЦМ при низком уровне ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в среде, а тем самым индуцировать тоническое сокращение, получило название  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизаций [51, 52, 55].

Известно [51–54], что сократимость миоцитов матки во многом зависит от состояния миозиновой фосфатазы, так как с ее участием происходит дефосфорилирование ЛЦМ и тем самым – расслабление. Поэтому вещества, повышающие активность миозиновой фосфатазы, снижают сократимость, а вещества, ингибирующие этот фермент, усиливают ее [51]. Ингибиторами миозиновой фосфатазы являются те же неканонические протеинкиназы, которые вызывают фосфорилирование миозина, т.е. Rho-киназа, ZIP-киназа, интегрин-зависимая киназа, киназа, зависящая от белка p21 и малых ГТФ-аз [51, 55]. Ингибирование миозиновой фосфатазы является компонентом феномена  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизаций, т.е. сокращения миоцитов матки на фоне низкого содержания ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле.

В целом, процесс сокращения и расслабления миоцитов матки можно представить в виде таких этапов как: связывание ионов  $\text{Ca}^{2+}$  кальмодулином, входящим в состав киназы ЛЦМ → активация киназы ЛЦМ → фосфорилирование ЛЦМ → взаимодействие миозина с актиновыми нитями с участием миозиновых мостиков → гидролиз АТФ → высвобождение энергии → скольжение миозиновых нитей относительно актиновых нитей, т.е. акт сокращения → снижение уровня  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле → дефосфорилирование ЛЦМ с помощью миозиновой фосфатазы → расслабление (окончание фазного сокращения) или развитие тонического сокращения за счет фосфорилирования ЛЦМ с участием неканонических киназ (реализация феномена  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизации).

Все сказанное имеет прямое отношение к пониманию механизма утеростимулирующего действия окситоцина. Дело в том, что окситоцин рассматривается в качестве активатора Rho-киназы, в результате чего возрастает  $\text{Ca}^{2+}$ -независимое фосфорилирование ЛЦМ и одновременно ингибируется активность миозиновой фосфатазы, что в итоге формирует феномен  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизации миозина, проявляющийся в существенном повышении силы фазного и тонического компонентов сокращения на фоне относительно невысоких концентраций ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле [6, 15, 17, 20, 21, 23, 24, 56–58].

Не вдаваясь в детали, отметим, что согласно данным литературы [51, 52], Rho-киназа представляет собой разновидность протеинкиназ. Она находится в клетке в неактивном состоянии. Ее активация происходит под влиянием RhoA-белка, находящегося в комплексе с ГТФ. Известно, что RhoA-белок входит в семейство малых ГТФ-аз (их более 200), играющих важную роль в функционировании клетки. В клетке RhoA-белок также находится в неактивном состоянии. Активация его происходит под влиянием альфа-субъединицы G-белка, которая отсоединяется от него при активации рецептора, ассоциированного с этим белком. В частности, такое происходит при взаимодействии окситоцина с OTR [6, 23, 24, 56–58]. Помимо активации Rho-киназы, окситоцин, возможно, активирует и другие неканонические протеинкиназы (ZIP-киназу, интегрин-зависимую киназу и киназу, зависимую от белка p21 и малых ГТФ-аз). Все это способствует фосфорилированию ЛЦМ даже при низких концентрациях ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле, благодаря чему повышается сила сокращения миоцитов матки [6, 15, 17, 20, 21, 23, 24, 56–58]. Одновременно окситоцин, активируя Rho-киназу, повышает фосфорилирование миозиновой фосфатазы и тем самым ингибирует ее активность, что снижает скорость расслабления и приводит к длительному сохранению тонуса миоцитов, т.е. к тонической активности. Таким образом, ингибируя миозиновую фосфатазу, окситоцин повышает чувствительность ЛЦМ к ионам  $\text{Ca}^{2+}$ , т.е. способствует реализации феномена  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизации [6, 7, 17, 20, 23, 56, 59, 60].

Действительно, рост фосфорилирования ЛЦМ (20 кДа) при действии окситоцина, при котором повышается сила сокращения, отмечен многими авторами, в том числе в опытах с миометрием небеременных крыс [17, 20–22], беременных крыс [17], небеременных и беременных буйволиц [7], а также беременных женщин [6, 15, 21, 23]. Аналогично, многие исследователи выявили снижение активности миозиновой фосфатазы под влиянием окситоцина. Это отмечено в опытах с миометрием небеременных крыс [17, 20, 21], беременных крыс [17, 61], небеременных и беременных буйволиц [7], а также небеременных [21] и беременных [21, 23, 56, 60–62] женщин. Так, в опытах с миометрием небеременных крыс показано [20], что под влиянием окситоцина в миоцитах матки происходит транслокация RhoA-белка к плазматической мембране, где он активирует Rho-киназу, в результате чего повышается фосфорилирование ЛЦМ и ингибируется миозиновая фосфатаза. Все

это повышает чувствительность ЛЦМ к ионам  $\text{Ca}^{2+}$  и тем самым повышает силу сокращения миометрия. Это положение доказывается тем, что утеростимулирующий эффект окситоцина блокируется селективным ингибитором RhoA-киназы препаратом Y27632 [20]. В опытах с миометрием беременных женщин показано [57], что окситоцин увеличивает чувствительность ЛЦМ к ионам  $\text{Ca}^{2+}$ , т.е. вызывает феномен  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизации, и тем самым повышает вероятность фосфорилирования ЛЦМ с участием неканонических киназ. В опытах с миометрием беременных женщин отмечено [56], что окситоцин повышает активность Rho-киназы и тем самым увеличивает чувствительность ЛЦМ к ионам  $\text{Ca}^{2+}$  (так как при одном и том же уровне  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле сила сокращения выше на фоне окситоцина) и одновременно ингибирует миозиновую фосфатазу, что в целом повышает силу сокращения. В другом исследовании, выполненном на миометрии небеременных крыс и женщин показано [21], что ингибиторы киназы ЛЦМ вортманин и препарат ML-9 полностью блокируют утеростимулирующий эффект окситоцина, но при этом они не блокируют подъем концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле, индуцированный окситоцином. Косвенно это доказывает, что под влиянием окситоцина происходит активация киназы ЛЦМ и тем самым усиление фосфорилирования ЛЦМ. Способность окситоцина повышать активность Rho-киназы, а тем самым повышать силу сокращений, продемонстрирована и в опытах с миометрием небеременных крыс, которым вводился эстроген [22]. Однако не все авторы наблюдали феномен  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизации ЛЦМ при действии окситоцина. Так, L. Mackenzie с соавт. [30] в опытах с культурой миоцитов матки женщин показали, что под влиянием окситоцина возрастает и концентрация ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле интенсивность фосфорилирования ЛЦМ, т.е. феномен  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизации не обнаружен.

Показано [63], что у женщин как при срочных, так и при преждевременных родах в миометрии возрастает экспрессия Rho-белков, Rho-родственных белков, а также уровень мРНК Rho-A, что создает условия для активации Rho-киназ. Кроме того, у женщин накануне родов возрастает активность Rho-киназы [61]. Это явление расценивается как одно из проявлений индукции родов [61] и как основа утеростимулирующего эффекта окситоцина [61, 62]. С учетом положений, изложенных в этом разделе, было выдвинуто представление [61, 62], согласно которому при преждевременных родах утеростимулирующий эффект окситоцина можно уменьшить за счет ингибирования Rho-киназы. В настоящее время фармакологами создано более 170 ингибиторов Rho-киназы, из которых два уже разрешены для клинического применения в ряде стран. В частности, это препарат фасудил, который разрешен для применения в Японии и Китае [64], и препарат рипасудил, разрешенный к применению в Японии [64]. Возможность снижать утеростимулирующий эффект окситоцина с помощью таких ингибиторов доказана в опытах с изолированным миометрием небеременных крыс [17, 20], беременных крыс [17, 61], небеременных и беременных буйволиц [7], а также в опытах с миометрием беременных женщин [23]. В частности, способность блокировать утеростимулирующий эффект окситоцина продемонстрирована для препарата Y27632, что показано в опытах с миометрием небеременных крыс [17, 20], а также в опытах с миометрием беременных (D21) крыс [17], в которых показано, что препарат Y27632, блокируя утеростимулирующий эффект окситоцина, снижает интенсивность фосфорилирования ЛЦМ, возникающего под влиянием окситоцина, и уменьшает способность окситоцина ингибировать миозиновую фосфатазу, но не влияет на окситоцин-индуцированную мобилизацию внутриклеточного  $\text{Ca}^{2+}$  в гладкомышечных клетках матки [17]. Блокирующий эффект в отношении вызываемых окситоцином сокращений миометрия беременных крыс проявляли такие ингибиторы Rho-киназы как фасудил

гидрохлорид и препарат AS1892802 [61]. В опытах с миометрием небеременных и беременных (ранние и средние сроки) буйволиц все ингибиторы Rho-киназы, в том числе препарат Y-27632, препарат GF109203X и препарат Руг3 снижали утеростимулирующий эффект окситоцина [7]. Все эти данные [7, 17, 20, 22, 23], с одной стороны, подтверждают представление о том, что окситоцин активирует Rho-киназу, в результате чего возрастает чувствительность миозина к ионам  $\text{Ca}^{2+}$  и ингибируется миозиновая фосфатаза, а с другой стороны, указывают на перспективность применения ингибиторов Rho-киназы в качестве токолитиков при лечении угрозы преждевременных родов.

Не исключено, что помимо роста чувствительности ЛЦМ к ионам  $\text{Ca}^{2+}$  под влиянием окситоцина возрастает и экспрессия гена ЛЦМ и тем самым повышается синтез ЛЦМ. Действительно, в опытах с миометрием показано [25], что окситоцин активирует РКС, с участием которой активируется МАРК сигнальный путь, направленный на повышение синтеза ЛЦМ. Попутно отметим, что ингибирование миозиновой фосфатазы при действии окситоцина, как показано в работе [6], может также происходить с участием РКС, которая после активации под влиянием DAG либо непосредственно фосфорилирует фосфатазу и тем самым ингибирует ее, либо ингибирование происходит опосредованно – за счет активации ингибитора фосфатазы, роль которого играет белок CPI-17, т.е. ингибитор протеинфосфатазы-1, активируемый РКС.

Завершая обсуждение вопроса о роли феномена  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизации в утеростимулирующем эффекте окситоцина, отметим, что по мнению одних исследователей [15], повышение чувствительности ЛЦМ к ионам  $\text{Ca}^{2+}$  является наиболее значимым в действии окситоцина на миометрий женщин, но по мнению других авторов [6, 65], этот феномен не играет существенной роли в утеростимулирующем действии окситоцина. Основой для такого утверждения служат данные о том, что в опытах с изолированным миометрием беременных женщин ингибитор Rho-киназы препарат Y-27632 не влиял существенно на спонтанные сокращения и на вызываемые окситоцином сокращения, хотя значительно снижал тоническое сокращение, вызываемое гиперкалиевым (60 мМ KCl) раствором Кребса [65].

**6. Роль калиевых, натриевых и хлорных каналов в утеростимулирующем действии окситоцина.** Как известно, миометрий человека и животных содержит различные виды калиевых каналов. Среди них  $\text{Ca}^{2+}$ -зависимые калиевые каналы ( $\text{K}_{\text{Ca}}$ -каналы), в том числе каналы большой проводимости, или ВК-каналы [66] и каналы малой проводимости, или SK-каналы [67]. Кроме того, в миометрии небеременных крыс имеются потенциалчувствительные калиевые каналы ( $\text{Kv}$ -каналы) [68], в том числе  $\text{Kv}4.3$ -каналы [68], а также калиевые каналы аномального выпрямления, или Kir-каналы, в частности, Kir7.1, которые выявлены в миометрии небеременных мышей [69]. В миоцитах матки обнаружены также АТФ-зависимые калиевые каналы ( $\text{K}_{\text{ATF}}$ -каналы, или Kir6-каналы), что показано для небеременных крыс [70], небеременных мышей [71], небеременных коз [72], небеременных [73], беременных [73–77] и рожающих [74] женщин. В миоцитах матки есть также двупоровые калиевые каналы, которые обнаружены в миометрии небеременных мышей, в том числе TREK1-каналы, т.е. каналы чувствительные к растяжению [78]; TASK2-каналы –чувствительные к сдвигу pH в кислую сторону [79] и TALK1-каналы, т.е. чувствительные к сдвигу pH в щелочную сторону [79]. В литературе сообщается, что при действии окситоцина на миоциты матки проницаемость калиевых каналов снижается, что способствует деполяризации миоцитов и повышению входа ионов  $\text{Ca}^{2+}$  по  $\text{Ca}^{2+}$ -каналам L-типа. Это установлено в отношении  $\text{Ca}^{2+}$ -чувствительных калиевых каналов большой проводимости, или ВК-каналов [36, 80, 81], в отношении каналов малой проводимо-

сти, т.е. SK-каналов [82] и K<sub>ATP</sub>-каналов [72–77]. Доказательством роли этих каналов в реализации утеростимулирующего эффекта окситоцина является тот факт, что селективные активаторы соответствующих калиевых каналов снижали этот эффект окситоцина. Так, активатор BK-каналов препарат NS-1619 снижал его в опытах с миометрием беременных женщин [81]. Многочисленные активаторы K<sub>ATP</sub>-каналов снижали эффект окситоцина на различных объектах. Среди них – пинацидил – в опытах с миометрием коз [72], небеременных мышей [74], беременных женщин [75–77]; кромакалим, диазоксид и никорандил – в опытах с миометрием небеременных мышей [74]; левкромакалим – в опытах с миометрием беременных женщин [75]; априкалим (препарат BRL 38227) – в опытах с миометрием беременных и небеременных женщин [73]; гидросульфид натрия (NaHS) как донор серово-дорода (H<sub>2</sub>S) – в опытах с миометрием беременных и рожающих женщин [74]. Показано, что эффект окситоцина в опытах с миометрием мышей снижается при повышении экспрессии SK-каналов [82]. Другим доказательством роли калиевых каналов в эффектах окситоцина являются данные о повышении утеростимулирующего эффекта окситоцина на фоне блокаторов этих каналов, например, при действии эндогенного блокатора BK-каналов, который секретируется хорионом, что выявлено в опытах с миометрием беременных морских свинок [83]; на фоне неселективного блокатора BK-каналов ибериотоксина, это выявлено в опытах с миоцитами матки женщин [80]; на фоне глибенкламида как блокатора K<sub>ATP</sub>-каналов, что показано в опытах с миометрием беременных женщин [73–75, 77] и в опытах с миометрием коз [72].

Таким образом, можно заключить, что при действии окситоцина снижается проницаемость калиевых каналов, в частности, Ca<sup>2+</sup>-зависимых калиевых каналов большой (BK-каналы) и малой (SK-каналы) проводимости, а также K<sub>ATP</sub>-каналов. Вопрос о том, каким образом сигнал от OTR передается на эти каналы, остается открытым. Не исключено, что это может происходить с участием IP<sub>3</sub>, DAG или PKC. В целом, представленные в этом разделе данные указывают на перспективность применения активаторов калиевых каналов в качестве токолитиков при терапии преждевременных родов.

Как известно, в миометрии имеется один вид натриевых каналов, роль которых сводится к генерации потенциала действия (совместно с ионами Ca<sup>2+</sup>, K<sup>+</sup> и Cl<sup>-</sup>) [39, 54, 84]. Установлено, что при действии окситоцина на миометрий беременных (18–21 день) крыс интенсивность натриевого тока не меняется [31]. Косвенно это говорит о том, что эффект окситоцина не связан с изменением состояния натриевых каналов миоцитов. Согласно данным литературы [85–89], в различных клетках организма обнаруживаются три суперсемейства хлорных каналов – лиганд-активируемые хлорные каналы, в том числе ГАМК- и глицин-активируемые хлорные каналы; Ca<sup>2+</sup>-активируемые хлорные каналы (Cl<sub>Ca</sub>-каналы, или CaCC), среди которых выделяют два типа – макси- и мини-каналы, или ANO1 и ANO2, т.е. обладающие разной проводимостью, а также потенциал-активируемые хлорные каналы (ClC), среди которых выделяют 10 разновидностей. Все виды хлорных каналов причастны к формированию мембранныго потенциала и к его изменению под влиянием различных агентов. В миометрии человека и животных выявлены Ca<sup>2+</sup>-активируемые хлорные каналы, т.е. каналы, открытие которых возрастает при увеличении концентрации ионов Ca<sup>2+</sup> в среде [29, 34, 54, 68, 87, 90–95]. Эти каналы блокируются такими веществами как нифлумовая кислота [92, 93], антрацен-9-карбоновая кислота [92, 93], 5-нитро-2-(3-фенилпропиламино) бензойная кислота [92], хлортоксин [95], а их активация происходит под влиянием H<sub>2</sub>S [94]. Полагают, что Ca<sup>2+</sup>-активируемые хлорные каналы имеют прямое отношение к генерации спонтанных

сокращений под влиянием возбуждения телоцитов миометрия, т.е. своеобразных пейсмекеров миометрия [87, 90–93]. Кроме того,  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемые хлорные каналы ответственны за процессы деполяризации миометрия и за число пиков потенциала действия при генерации очередного фазного сокращения. В частности, показано, что блокада  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов снижает частоту генерации спонтанных сокращений изолированного миометрия мышей [87, 92], беременных крыс [65, 96] и беременных женщин [87], а также снижает силу фазных сокращений [96]. У крыс при беременности возрастает экспрессия  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов, которая достигает максимума при родах [68]. Косвенно это говорит о возможном участии этих каналов в индукции родовой деятельности. Полагают, что блокада  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов может быть использована для торможения маточной активности у женщин с преждевременными родами [87, 96].

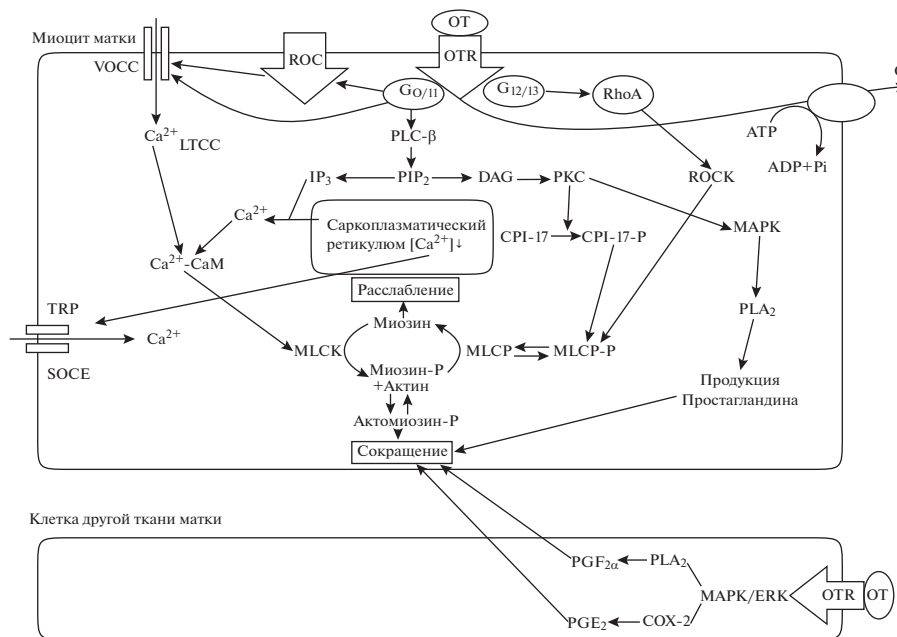
Сообщается [29, 34, 87, 93], что под влиянием окситоцина увеличивается проницаемость  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов. Это вызывает выход ионов хлора из клетки, т.е. деполяризацию миоцитов, что, в свою очередь, вызывает открытие  $\text{Ca}^{2+}$ -каналов L-типа, повышение входа ионов  $\text{Ca}^{2+}$  внутрь клетки и, как следствие, повышение фазной и тонической активности миоцитов матки. Блокада  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов снижает утеростимулирующий эффект окситоцина. Это отмечено при использовании нифлумовой кислоты [93] и других блокаторов хлорных каналов [29, 87]. Так, в опытах с одиночными клетками миометрия беременных крыс показано [34], что окситоцин преимущественно активирует хлорную и катионную проводимости. Хлорные и катионные токи вызывали увеличение внутриклеточной концентрации кальция в зависимости от высвобождения кальция из гепарин-чувствительных внутриклеточных запасов, т.е. из саркоплазматического ретикулюма. Авторы заключают, что стимуляция рецепторов окситоцина вызывает открытие хлорных и катионных каналов, активируемых кальцием, что приводит к деполяризации клеток миометрия. Эта деполяризация открывает, в свою очередь, потенциалзависимые  $\text{Ca}^{2+}$ -каналы. В опытах с миометрием беременных крыс показано [93], что утеростимулирующий эффект окситоцина, в том числе повышение концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле снижается под влиянием нифлумовой кислоты как блокатора  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов. В опытах с миометрием мышей и женщин показано [87], что утеростимулирующий эффект окситоцина снижается при блокаде  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов типа ANO1 и ANO2; это означает, что указанные каналы причастны к эффектам окситоцина. В опытах с миометрием крыс и женщин показано [29], что утеростимулирующий эффект окситоцина снижается под влиянием блокатора  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов; это указывает на значение хлорных каналов в реализации эффекта окситоцина.

Таким образом, утеростимулирующий эффект окситоцина может быть связан с повышением под его влиянием активности  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов. Поэтому применение блокаторов этих каналов, типа нифлумовой кислоты в качестве токолитиков может иметь перспективу.

**7. Значение экспрессии щелевых контактов (нексусов) для утеростимулирующего эффекта окситоцина.** Согласно данным литературы [97–99], щелевые контакты между миоцитами матки, функцию которых выполняет белок коннексин-43, принадлежащий к семейству коннексинов, формируются к доношенному сроку беременности; их количество увеличивается при родах, но уже в течение 24 ч после родов они исчезают. Проводящая система щелевых контактов обеспечивает синхронизацию и координацию сокращений миометрия в активной фазе родов. Считают [97], что коннексины также способствуют наступлению лактации после родов, так как с их

помощью происходит острая реорганизация ткани молочной железы, ведущая к лактации и к способности миоэпителиальных клеток к выдавливанию молока, в связи с чем недостаточная экспрессия коннексина у матери может привести к отсутствию лактации. Полагают [58, 100], что синтез коннексина во время беременности тормозится под влиянием прогестерона за счет его воздействия на ядерные рецепторы типа PR-B, чему противодействует ядерный транскрипционный фактор NF-каппаB, появляющийся при воспалении. Тем самым воспаление способствует подготовке миометрия к родам, в том числе и к преждевременным родам. Отдельные авторы полагают, что окситоцин может усиливать синтез коннексина-43, т.е. число щелевых контактов, и тем самым повысить взаимодействие между миоцитами матки, т.е. проводимость [6, 101–104]. Такой эффект окситоцина был продемонстрирован в опытах с изолированным миометрием беременных (37–40 недель) женщин [104]. В этих опытах миометрий выдерживали в течение 180 мин в буфере со стандартной концентрацией глюкозы и отдельных гормонов, после чего иммуноцитохимически (антиконнексин-43) и электронно-микроскопически выявляли щелевые контакты. Авторы установили, что инкубация в буфере приводит к значительному уменьшению количества нексусов в миометрии. Эстрadiол и окситоцин по отдельности или в комбинации не задерживают это снижение, в то время как прогестерон в комбинации с окситоцином (независимо от наличия в среде эстрадиола) задерживает уменьшение числа нексусов. Эти результаты согласуются с данными о низком количестве нексусов в миометрии при беременности и резком увеличении числа этих контактов при начале активной родовой деятельности. Таким образом, эти данные свидетельствуют о том, что окситоцин на фоне высокого уровня прогестерона индуцирует синтез нексусов в миометрии женщин, что, вероятно, и происходит накануне родов. Показано, что у морской свинки, у которой уровень прогестерона перед родами не снижается (как и у женщин), окситоцин способствует образованию нексусов в миометрии [101]. Однако другие авторы полагают, что, окситоцин, действительно, индуцирует образование нексусов в миометрии, но опосредовано, а именно – за счет повышения в миометрии и плодных оболочках синтеза PG, которые непосредственно индуцируют экспрессию коннексина в миометрии [102]. При исследовании желтого тела бабуина (*Papio hamadryas anubis*) показано [103], что окситоцин, подобно хорионическому гонадотропину, индуцирует образование нексусов, т.е. повышает экспрессию коннексина-43 между стероидопродуцирующими клетками, а прогестерон блокирует этот эффект окситоцина. На основании этих данных авторы не исключают, что и в миометрии окситоцин также индуцирует образование нексусов [103]. Обобщая эти данные, S. Arrowsmith и S. Wray [6] заключают, что необходимы более веские доказательства способности окситоцина повышать экспрессию нексусов в миометрии, а также важно понять механизм, лежащий в основе этого важного эффекта окситоцина.

**8. МАРК путь и другие сигнальные пути при действии окситоцина.** Помимо пути, идущего через G<sub>q</sub>-белок к PLC, обнаружены и другие сигнальные пути, которые активируются при воздействии окситоцина на OTR [4, 5, 13, 14, 25, 27, 29]. Среди них важное значение имеет МАРК путь, который начинается с активации внеклеточно регулируемой киназы ERK1/2 или других МАРК. Этот путь может индуцироваться различными факторами. В частности, он может индуцироваться под влиянием PKC, которая активируется DAG, образующимся при активации G<sub>q</sub>-белка [25], или он может индуцироваться с участием G<sub>i</sub>- и G<sub>s</sub>-белков [6, 14], а также, вероятно, с участием бета-аррестина, который способен образовывать комплексы с сигнальными молекулами, в том числе с МАРК. Активация МАРК пути может вызывать различные эффекты. Среди них – повышение синтеза PG [4, 6, 14], продукции ЛЦМ [25], синтеза коннексина-43, т.е. щелевых контактов [102], сократимости



**Рис. 1.** Механизм утеростимулирующего действия окситоцина. ОТ – окситоцин, ОТР – окситоциновый receptor, MLCK – киназа легких цепей миозина (киназа ЛЦМ), PLC – фосфолипаза С, PIP<sub>2</sub> – фосфоинозитолдифосфат, IP<sub>3</sub> – инозитолтрифосфат, DAG – диацилглицерол, CPI-17 – протеин-fosфатаза-1, MLCP – миозиновая фосфатаза, Rho-A – белок Rho-A, ROCK – RhoA-связанная протеинкиназа, PLA<sub>2</sub> – фосфолипаза A<sub>2</sub>, COX-2 – циклооксигеназа 2, TRP, SOCE – SOC-каналы, т.е. Са-каналы, управляемые Са-депо, MAPK – митоген-активируемая протеинкиназа, PGF<sub>2α</sub> – простагландин F<sub>2α</sub>, PGE<sub>2</sub> – простагландин E<sub>2</sub> (по [6] в нашей модификации).

миоцитов матки, в том числе, за счет активации Rho-киназы [5], индукция процесса регенерации и пролиферации скелетных мышечных волокон [105], регулирование процессов пролиферации различных клеток [13, 27], активация созревания нейронов мозга в антенатальный и постнатальный периоды [106].

**9. Заключение (основные механизмы, лежащие в основе утеростимулирующего действия окситоцина).** Окситоцин, активируя OTR, которые ассоциированы с G-белком, вызывает различные физиологические эффекты. В данной статье основное внимание уделено механизмам, лежащим в основе способности окситоцина повышать сократительную деятельность матки, а тем самым участвовать в индукции родовой деятельности и в рождении плода и плаценты. Нарушение этого механизма может приводить к преждевременным родам или к развитию слабости родовой деятельности, дискоординированной родовой деятельности и к другим аномалиям сократительной деятельности матки. Поэтому так много внимания уделяется изучению механизмов, лежащих в основе утеростимулирующего действия окситоцина.

Общепризнанно (рис. 1), что при взаимодействии окситоцина с OTR происходит активация одного из многочисленных G-белков. При утеростимулирующем эффекте окситоцина им является G<sub>q</sub>-белок, который, распадаясь на альфа-, бета- и гамма-субъединицы, активирует PLC. Под влиянием PLC происходит распад фосфоинозитолдифосфата до IP<sub>3</sub> и DAG. В свою очередь, IP<sub>3</sub> активирует IP<sub>3</sub>-ре-

цепторы саркоплазматического ретикулюма, т.е.  $\text{Ca}^{2+}$ -каналы, что вызывает выход ионов  $\text{Ca}^{2+}$  из саркоплазматического ретикулюма в цитозоль. Это повышает в цитозоле концентрацию  $\text{Ca}^{2+}$  до уровня, необходимого для фосфорилирования ЛЦМ, которое осуществляется с участием киназы ЛЦМ, т.е. для индукции фазного сокращения. Вопрос о других источниках ионов  $\text{Ca}^{2+}$ , необходимых для активации киназы ЛЦМ, продолжает обсуждаться в литературе. По одной версии, порция ионов  $\text{Ca}^{2+}$ , вышедшая из саркоплазматического ретикулюма, повышает вход  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоль из среды по  $\text{Ca}^{2+}$ -каналам L-типа. По другой версии, наоборот, эта порция блокирует каналы. По третьей версии, ионы  $\text{Ca}^{2+}$  поступают в цитозоль из среды по  $\text{Ca}^{2+}$ -каналам L-типа вследствие того, что их проницаемость возрастает в результате деполяризации миоцитов, которая происходит: 1) за счет снижения проницаемости калиевых каналов, которые в миоцитах матки представлены такими каналами как  $\text{Ca}^{2+}$ -зависимые калиевые каналы большой проводимости (ВК-каналы),  $\text{Ca}^{2+}$ -зависимые калиевые каналы малой проводимости (SK-каналы) и АТФ-зависимые калиевые каналы ( $K_{\text{ATF}}$ -каналы); 2) за счет повышения активности хлорных каналов, которые в миоцитах матки представлены в виде  $\text{Ca}^{2+}$ -активируемых хлорных каналов. Одновременно окситоцин снижает интенсивность работы РМСА, что также способствует повышению концентрации ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в цитозоле. Вследствие того, что окситоцин уменьшает запасы  $\text{Ca}^{2+}$  в саркоплазматическом ретикулюме, то с участием  $\text{IP}_3$  и/или DAG активируются SOC-каналы, которые в миометрии представлены такими изоформами как TRPC1-, TRPC3-, TRPC4-, STIM1-, Orai1-, Orai2- и Orai3-каналами. В результате этой активации ионы  $\text{Ca}^{2+}$  из внеклеточного пространства входят в саркоплазматический ретикулюм, пополняя его запасы и создавая условия для длительного утеростимулирующего эффекта окситоцина. Пока нет данных о способности окситоцина блокировать работу SERCA, что могло бы способствовать повышению  $[\text{Ca}^{2+}]$  в цитозоле. В то же время важным для проявления утеростимулирующего эффекта окситоцина является его способность вызывать феномен  $\text{Ca}^{2+}$ -сенситизации миозина, т.е. повышение чувствительности ЛЦМ к ионам  $\text{Ca}^{2+}$ . Этот феномен заключается в том, что окситоцин вызывает  $\text{Ca}^{2+}$ -независимое фосфорилирование ЛЦМ с участием активируемых им неканонических протеинкиназ, включая Rho-киназу, а также, возможно, ZIP-киназу, интегрин-зависимую киназу, киназу, зависимую от белка p21 и малых ГТФ-аз, а также за счет ингибирования миозиновой фосфатазы, которое происходит с участием активируемой окситоцином Rho-киназы. Получены убедительные данные, подтверждающие способность окситоцина повышать активность Rho-киназы (за счет активации малых ГТФ-аз, в том числе RhA-белка). Ингибирование миозиновой фосфатазы происходит также за счет того, что DAG, активируя РКС, повышает активность 17-kDa-ингибитора протеин-фосфатазы-1, т.е. миозиновой фосфатазы. В целом,  $\text{Ca}^{2+}$ -независимое фосфорилирование миозина и ингибирование миозиновой фосфатазы обеспечивают тонический компонент утеростимулирующего эффекта окситоцина.

Кроме того, активация РКС, как и активация  $G_i$ - и  $G_s$ -белков, вызывает активацию МАРК пути, в частности, активацию внеклеточно регулируемой сигнальной протеинкиназы (ERK1/2), либо p38-МАР-киназы, в результате чего повышается синтез РГ, ЛЦМ, коннексина-43, участвующего в образовании нексусов, активируется Rho-киназа, что в итоге способствует росту силы сокращения миоцитов матки, а также изменению интенсивности процессов клеточной пролиферации и процессов созревания нейронов мозга. Наличие МАРК пути в действии окситоцина свиде-

тельствует о том, что сигнал от OTR может передаваться не только на G<sub>q</sub>-белок, но и на другие G-белки (в частности, на G<sub>i</sub>-, G<sub>s</sub>-, G<sub>o</sub>-белки), а тем самым могут индуцироваться другие сигнальные пути. Этим объясняется известный факт, что свои многочисленные физиологические эффекты окситоцин реализует, активируя OTR, которые, как это неудивительно, представлены лишь одним видом [6, 95]. Действительно, согласно данным литературы [4, 6, 11, 39, 106], окситоцин, помимо повышения фазной и тонической активности миоцитов матки, обеспечивающей рождение плода и плаценты, и помимо повышения активности миоэпителиальных клеток молочной железы, обеспечивающей лактацию, также способен повышать синтез PG в миометрии и плодных оболочках, усиливать, или наоборот, тормозить пролиферативные процессы, повышать регенерацию миоцитов матки, повышать синтез коннексина-43, т.е. повышать образование межклеточных контактов. Кроме того, окситоцин способствует созреванию нейронов мозга в период внутриутробного развития и в раннем постнатальном периоде; участвует в регуляции продукции гипофизарных, надпочечниковых и яичниковых гормонов; причастен к регуляции эстрального цикла и фолликулогенеза; участвует в регуляции сексуальной активности мужчин (эрекция, эякуляция) и женщин; участвует в регуляции просоциального поведения (аффилированного, сексуального, родительского). Окситоцин также участвует в регуляции метаболизма, деятельности прооксидантной и антиоксидантной систем, влияет на состояние системы гемостаза, иммунитета, системы выделения, участвует в регуляции сердечно-сосудистой и дыхательной систем, в регуляции пищевого поведения, в реализации стресс-реакций, будучи компонентом антиноцицептивной системы, участвует в формировании эмоций и в реализации таких когнитивных процессов как память, внимание, мышление и речь. Будущие исследования должны уточнить сигнальные пути, реализующие каждый физиологический эффект окситоцина, а также механизмы, регулирующие запуск соответствующего сигнального пути. Вероятно, это определяется изоформой G-белка, с которой ассоциирован OTR [107], локализацией этого рецептора в мембране клетки, т.е. в зависимости от содержания кавеолина и холестерина в местах нахождения OTR [6, 36, 108], а также видом адаптерного белка бета-аррестина, который, как полагают, выполняет функцию переключателя сигнальных путей, активируемых окситоцином. Способность окситоцина индуцировать разные сигнальные пути (даже в одной и той же клетке), называется “расщеплением” рецептора и G-белка (receptor-G protein promiscuity) [107]. Она, являясь уникальной для окситоцина, позволяет окситоцину вызывать разнообразные физиологические эффекты.

При анализе механизмов действия окситоцина следует также иметь ввиду возможность окситоцина оказывать свои эффекты, в том числе, утеростимулирующий, за счет взаимодействия с вазопрессиновыми рецепторами типа V<sub>1A</sub> и V<sub>2</sub>, которые, как известно [6, 109], имеются в миоцитах матки, и которые (в частности, вазопрессиновые рецепторы типа V<sub>1A</sub>) могут блокироваться атозибаном – относительно селективным блокатором OTR [57, 110]. Однако вопрос о роли вазопрессиновых рецепторов в эффектах окситоцина пока не решен, причиной чему, по мнению ряда авторов [6], является отсутствие селективных агонистов и антагонистов окситоциновых и вазопрессиновых рецепторов. Будущие исследования должны также раскрыть механизмы, лежащие в основе патогенеза таких нейропсихических состояний как расстройства аутистического спектра (аутизм), шизофрения, просоциальная тревожность, депрессивные состояния, агрессивность, которые, согласно данным литературы [4, 106, 111–115], обусловлены дефицитом окситоцина. Все это позволит глубже понять физиологическую роль окситоцина и создавать новые технологии, направленные на коррекцию тех физиологических процессов, которые реализуются с участием окситоцина.

## ИСТОЧНИК ФИНАНСИРОВАНИЯ

Работа финансирована за счет госбюджета.

## СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Phaneuf S., Europe-Finner G.N., Carrasco M.P., Hamilton C.H., López Bernal A. Oxytocin signalling in human myometrium. *Adv. Exp. Med. Biol.* 395: 453–467. 1995.
2. Arthur P., Taggart M.J., Mitchell B.F. Oxytocin and parturition: A role for increased myometrial calcium and calcium sensitization? *Front. Biosci.* 12: 619–633. 2007.
3. Чернышева М.П., Ноздрачев А.Д. Нонапептид окситоцина: соматические и висцеральные функции при некоторых психопатологиях. *Психофармакол. биол. наркол.* 9 (3–4): 2574–2590. 2009. [Chernysheva M.P., Nozdrachev A.D. [Nonapeptide oxytocin: Somatic and visceral functions in certain psychopathologies]. Psihofarmakol. Biol. Narkol. 9(3–4): 2574–2590. 2009. (In Russ.)].
4. Vrachnis N., Malamas F.M., Sifakis S., Deligeoroglou E., Iliodromiti Z. The oxytocin-oxytocin receptor system and its antagonists as tocolytic agents. *Int. J. Endocrinol.* 2011. art. 350546. 2011.
5. Wrzal P.K., Goupil E., Laporte S.A., Hébert T.E., Zingg H.H. Functional interactions between the oxytocin receptor and the  $\beta 2$ -adrenergic receptor: Implications for ERK1/2 activation in human myometrial cells. *Cell Signal.* 24(1): 333–341. 2012.
6. Arrowsmith S., Wray S. Oxytocin: its mechanism of action and receptor signalling in the myometrium. *J. Neuroendocrinol.* 26(6): 356–369. 2014.
7. Sharma A., Nakade U.P., Choudhury S., Garg S.K. Functional involvement of protein kinase C, Rho-kinase and TRPC3 decreases while PLC increases with advancement of pregnancy in mediating oxytocin-induced myometrial contractions in water buffaloes (*Bubalus bubalis*). *Theriogenology.* 92: 176–189. 2017.
8. Asbóth G., Phaneuf S., Europe-Finner G.N., Tóth M., Bernal A.L. Prostaglandin E2 activates phospholipase C and elevates intracellular calcium in cultured myometrial cells: Involvement of EP<sub>1</sub> and EP<sub>3</sub> receptor subtypes. *Endocrinology.* 37(6): 2572–2579. 1996.
9. Mhaouty-Kodja S., Houdeau E., Cohen-Tannoudji J., Legrand C. Catecholamines are not linked to myometrial phospholipase C and uterine contraction in late pregnant and parturient mouse. *J. Physiol.* 536 (Pt 1): 123–131. 2001.
10. Koehbach J., Stockner T., Bergmayr C., Muttenhaler M., Gruber C. W. Insights into the molecular evolution of oxytocin receptor ligand binding. *Biochem. Soc. Trans.* 41(1): 197–204. 2013.
11. Szukiewicz D., Bilska A., Mittal T. K., Stangret A., Wejman J., Szewczyk G., Pyzlak M., Zamlynski J. Myometrial contractility influences oxytocin receptor (OXTR) expression in term trophoblast cells obtained from the maternal surface of the human placenta. *BMC Pregnancy Childbirth.* 15: art. 220. 2015.
12. Viero C., Shibuya I., Kitamura N., Verkhratsky A., Fujihara H., Katoh A., Ueta Y., Zingg H. H., Chvatal A., Sykova E., Dayanithi G. Review: Oxytocin: Crossing the bridge between basic science and pharmacotherapy. *CNS Neurosci. Ther.* 16(5): e138–e156. 2010.
13. Rimoldi V., Reversi A., Taverna E., Rosa P., Francolini M., Cassoni P., Parenti M., Chini B. Oxytocin receptor elicits different EGFR/MAPK activation patterns depending on its localization in caveolin-1 enriched domains. *Oncogene.* 22(38): 6054–6060. 2003.
14. Kim S.H., MacIntyre D.A., Hanyaloglu A.C., Blanks A.M., Thornton S., Bennett P.R., Terzidou V. The oxytocin receptor antagonist, Atosiban, activates pro-inflammatory pathways in human amnion via G<sub>q/11</sub> signalling. *Mol. Cell Endocrinol.* 420: 11–23. 2016.
15. Shmygol A., Gullam J., Blanks A., Thornton S. Multiple mechanisms involved in oxytocin-induced modulation of myometrial contractility. *Acta Pharmacol. Sin.* 27(7): 827–832. 2006.
16. Loirand G. Rho kinases in health and disease: From basic science to translational research. *Pharmacol. Rev.* 67(4): 1074–1095. 2015.
17. Tahara M., Morishige K., Sawada K., Ikebuchi Y., Kawagishi R., Tasaka K., Murata Y. RhoA/Rho-kinase cascade is involved in oxytocin-induced rat uterine contraction. *Endocrinology.* 143(3): 920–929. 2002.
18. Struckhoff A.P., Rana M.K., Worthylake R.A. RhoA can lead the way in tumor cell invasion and metastasis. *Front. Biosci. (Landmark Ed).* 16: 1915–1926. 2011.
19. Matsuoka T., Yashiro M. Rho/ROCK signaling in motility and metastasis of gastric cancer. *World J. Gastroenterol.* 20(38): 13756–13766. 2014.
20. Somlyo A.P., Somlyo A.V. From pharmacomechanical coupling to G-proteins and myosin phosphatase. *Acta Physiol. Scand.* 164(4): 437–448. 1998.
21. Longbottom E.R., Luckas M.J., Kupittayanant S., Badrick E., Shmigol T., Wray S. The effects of inhibiting myosin light chain kinase on contraction and calcium signalling in human and rat myometrium. *Pflugers Arch.* 440(2): 315–321. 2000.

22. Trujillo M.M., Ausina P., Savineau J.P., Marthan R., Strippoli G., Advenier C., Pinto F.M., Can-denäs M.L. Cellular mechanisms involved in iso-osmotic high K<sup>+</sup> solutions-induced contraction of the estrogen-primed rat myometrium. *Life Sci.* 66(25): 2441–2453. 2000.
23. Hudson C.A., Heesom K.J., López Bernal A. Phasic contractions of isolated human myometrium are associated with Rho-kinase (ROCK)-dependent phosphorylation of myosin phosphatase-targeting subunit (MYPT1). *Mol. Hum. Reprod.* 18(5): 265–279. 2012.
24. Hudson C.A., Bernal A.L. The regulation of myosin phosphatase in pregnant human myometrium. *Biochem. Soc. Trans.* 40(1): 262–267. 2012.
25. Devost D., Wrzal P., Zingg H.H. Oxytocin receptor signalling. *Prog. Brain Res.* 170: 167–176. 2008.
26. Pont J.N., McArdle C.A., López Bernal A. Oxytocin-stimulated NFAT transcriptional activation in human myometrial cells. *Mol. Endocrinol.* 26(10): 1743–1756. 2012.
27. Klenerová V., Hynie S. Some newer findings concerning oxytocin receptor signaling. *Cesk. Fysiol.* 57(2–3): 76–82. 2008.
28. Wassdal I., Nicolaysen G., Iversen J.G. Bradykinin causes contraction in rat uterus through the same signal pathway as oxytocin. *Acta Physiol. Scand.* 164(1): 47–52. 1998.
29. Alotaibi M.F. The response of rat and human uterus to oxytocin from different gestational stages in vitro. *Gen. Physiol. Biophys.* 36(1): 75–82. 2017.
30. Mackenzie L.W., Word R.A., Casey M.L., Stull J.T. Myosin light chain phosphorylation in human myometrial smooth muscle cells. *Am. J. Physiol.* 258 (1, Pt 1): C92–C98. 1990.
31. Inoue Y., Shimamura K., Sperelakis N. Oxytocin actions on voltage-dependent ionic channels in pregnant rat uterine smooth muscle cells. *Can. J. Physiol. Pharmacol.* 70(12): 1597–1603. 1992.
32. Fu X., Moberg C., Bäckström T., Ulmsten U., Gylfe E. Anisomycin and verapamil influence the action of progesterone on regulation of term human myometrial contractile activity. *Clin. Endocrinol. (Oxf.)*. 47(3): 349–355. 1997.
33. Шлыков С.Х. Окситоцин и его роль в контроле внутриклеточного уровня ионов кальция в миометрии. Укр. биохим. журн. 82(2): 5–14. 2010. [Shlykov S.H. Oxytocin and its role in controlling the intracellular level of calcium ions in the myometrium. Ukr. Biohim. zhurn. 82(2): 5–14. 2010. (In Russ.)].
34. Arnaudeau S., Leprêtre N., Mironneau J. Oxytocin mobilizes calcium from a unique heparin-sensitive and thapsigargin-sensitive store in single myometrial cells from pregnant rats. *Pflugers Arch.* 428(1): 515–519. 1994.
35. Абрамченко В.В., Щербина Л.А., Кузьминых Т.У. Роль оксида азота и его донаторов в регуляции сократительной деятельности матки. Журн. акушерства и женских болезней. (1): 58–63. 1998. [Abramchenko V.V., Shherbina L.A., Kuz'minyh T.U. The role of nitric oxide and its donators in the regulation of uterine contractile activity. *J. Obstetrics Womans Diseases*. (1): 58–63. 1998. (In Russ.)].
36. Noble K., Matthew A., Burdyga T., Wray S. A review of recent insights into the role of the sarcoplasmic reticulum and Ca entry in uterine smooth muscle. *Eur. J. Obstet. Gynecol. Reprod. Biol.* 144 (Suppl 1): S11–S19. 2009.
37. Тепляшина Е.А., Лопатина О.Л., Екимова М.В., Пожиленкова Е.А., Салмина А.Б. Роль окситоцина и окситоциновых рецепторов в регуляции репродуктивных функций и фолликулогенеза. Сибирск. мед. журн. (8): 21–26. 2013. [Teplyashina E.A., Lopatina O.L., Ekimova M.V., Pozhilenkova E.A., Salmina A.B. The role of oxytocin and oxytocin receptors in the regulation of reproductive functions and folliculogenesis. *Sibirsk. Med. zhurn.* (8): 21–26. 2013. (In Russ.)].
38. Циркин В.И., Бордуновская В.П., Пешиков В.Л. Влияние веществ-стимуляторов на сократительную активность изолированного миометрия крысы на фоне различных блокаторов кальциево-проницаемости. Физиол. журн. СССР им. И.М. Сеченова. 66(2): 279–287. 1980. [Cirkin V.I., Bordunovskaja V.P., Peshikov V.L. The effect of stimulating substances on the contractile activity of isolated rat myometrium against the background of various calcium permeability blockers. *Fiziol. Zhurn. SSSR im. I.M. Sechenova.* 66(2): 279–287. 1980. (In Russ.)].
39. Циркин В.И., Дворянский С.А. Сократительная активность матки (механизмы регуляции). Киров. КГМИ. 1997. [Cirkin V.I., Dvorjanskij S.A. Sokratitel'naja aktivnost' matki (mehanizmy reguljacii). [Contractile activity of the uterus (regulation mechanisms)]. Kirov. KGMI. 1997. (In Russ.)].
40. Akerman K.E., Wikström M.K. Ca<sup>2+</sup>, Mg<sup>2+</sup>-stimulated ATPase activity of rabbit myometrium plasma membrane is blocked by oxytocin. *FEBS Lett.* 97(2): 283–287. 1979.
41. Костерин С.А., Курский М.Д. Механизмы регуляции концентрации Ca<sup>2+</sup> в клетках миометрия. Укр. биохим. журн. 57(5): 100–116. 1985. [Kosterin S.A., Kurskij M.D. Mechanisms of regulation of Ca<sup>2+</sup> concentration in myometrium cells. Ukr. biohim. zhurn. 57(5): 100–116. 1985. (In Russ.)].

42. Popescu L.M., Nutu O., Panoiu C. Oxytocin contracts the human uterus at term by inhibiting the myometrial  $\text{Ca}^{2+}$ -extrusion pump. *Biosci. Rep.* 5(1): 21–28. 1985.
43. Monga M., Campbell D.F., Sanborn B.M. Oxytocin-stimulated capacitative calcium entry in human myometrial cells. *Am. J. Obstet. Gynecol.* 181(2): 424–429. 1999.
44. Chung D., Kim Y.S., Phillips J.N., Ulloa A., Ku C.Y., Galan H.L., Sanborn B.M. Attenuation of canonical transient receptor potential-like channel 6 expression specifically reduces the diacylglycerol-mediated increase in intracellular calcium in human myometrial cells. *Endocrinology*. 151(1): 406–416. 2010.
45. Murtazina D.A., Chung D., Ulloa A., Bryan E., Galan H.L., Sanborn B.M. TRPC1, STIM1, and ORAI influence signal-regulated intracellular and endoplasmic reticulum calcium dynamics in human myometrial cells. *Biol. Reprod.* 85(2): 315–326. 2011.
46. Young R.C. Sarcoplasmic reticulum, calcium waves and myometrial signalling. *Novartis Found. Symp.* 246: 174–182. 2002.
47. Phillippe M., Basa A. Effects of sodium and calcium channel blockade on cytosolic calcium oscillations and phasic contractions of myometrial tissue. *J. Soc. Gynecol. Investig.* 4(2): 72–77. 1997.
48. Awad S.S., Lamb H.K., Morgan J.M., Dunlop W., Gillespie J.I. Differential expression of ryanodine receptor RyR2 mRNA in the non-pregnant and pregnant human myometrium. *Biochem. J.* 322 (Pt 3): 777–783. 1997.
49. Hofmann T., Obukhov A.G., Schaefer M., Harteneck C., Gudermann T., Schultz G. Direct activation of human TRPC6 and TRPC3 channels by diacylglycerol. *Nature*. 397(6716): 259–263. 1999.
50. Ulloa A., Gonzales A.L., Zhong M., Kim Y.S., Cantlon J., Clay C., Ku C.Y., Earley S., Sanborn B.M. Reduction in TRPC4 expression specifically attenuates G-protein coupled receptor-stimulated increases in intracellular calcium in human myometrial cells. *Cell Calcium*. 46(1): 73–84. 2009.
51. Воротников А.В., Шербакова О.В., Кудряшова Т.В., Тарасова О.С., Ширинский В.П., Пфитцер Г., Ткачук В.А. Фосфорилирование миозина как основной путь регуляции сокращения гладких мышц. *Рос. физиол. журн. им. И.М. Сеченова*. 95(10): 1058–1073. 2009. [Vorotnikov A.V., Shherbakova O.V., Kudrashova T.V., Tarasova O.S., Shirinskij V.P., Pfitter G., Tkachuk V.A. Myosin phosphorylation as the main pathway for the regulation of smooth muscle contraction. *Russ. J. Physiol.* 95(10): 1058–1073. 2009. (In Russ.)].
52. Воротников А.В. Хемотаксис: движение, направление, управление. Успехи биол. химии. 51(8): 335–400. 2011. [Vorotnikov A.V. Chemotaxis: movement, direction, control. *Usp. biol. himii*. 51(8): 335–400. 2011. (In Russ.)].
53. Morgan K.G. The importance of the smooth muscle cytoskeleton to preterm labour. *Exp. Physiol.* 99(3): 525–529. 2014.
54. Sanborn B.M., Ku C.Y., Shlykov S., Babich L. Molecular signaling through G-protein-coupled receptors and the control of intracellular calcium in myometrium. *J. Soc. Gynecol. Investig.* 12(7): 479–487. 2005.
55. Ihara E., MacDonald J.A. The regulation of smooth muscle contractility by zipper-interacting protein kinase. *Can. J. Physiol. Pharmacol.* 85(1): 79–87. 2007.
56. McKillen K., Thornton S., Taylor C.W. Oxytocin increases the  $[\text{Ca}^{2+}]_i$  sensitivity of human myometrium during the falling phase of phasic contractions. *Am. J. Physiol.* 276 (2, Pt 1): E345–E351. 1999.
57. Thornton S., McKillen H.-C., Taylor C. W. Oxytocin increases the sensitivity in vitro of the contractile apparatus to  $\text{Ca}^{2+}$  in human pregnant myometrium. *J. Physiol. Proc.* 506: 144. 1998.
58. Thota C., Farmer T., Garfield R., Menon R., Al-Hendy A. Vitamin D elicits anti-inflammatory response, inhibits contractile-associated proteins, and modulates Toll-like receptors in human myometrial cells. *Reprod. Sci.* 20(4): 463–475. 2013.
59. Aguilar H.N., Tracey C.N., Tsang S.C., McGinnis J.M., Mitchell B.F. Phos-tag-based analysis of myosin regulatory light chain phosphorylation in human uterine myocytes. *PLoS One*. 6(6): e20903. 2011.
60. Lartey J., López Bernal A. RHO protein regulation of contraction in the human uterus. *Reproduction*. 138(3): 407–424. 2009.
61. Ergul M., Turgut N.H., Sarac B., Altun A., Yildirim S., Bagcivan I. Investigating the effects of the Rho-kinase enzyme inhibitors AS1892802 and fasudil hydrochloride on the contractions of isolated pregnant rat myometrium. *Eur. J. Obstet. Gynecol. Reprod. Biol.* 202: 45–50. 2016.
62. Hutchinson J.L., Rajagopal S.P., Yuan M., Norman J.E. Lipopolysaccharide promotes contraction of uterine myocytes via activation of Rho/ROCK signaling pathways. *FASEB J.* 28(1): 94–105. 2014.
63. Lartey J., Smith M., Pawade J., Strachan B., Mellor H., López Bernal A. Up-regulation of myometrial RHO effector proteins (PKN1 and DIAPH1) and CPI-17 (PPP1R14A) phosphorylation in human pregnancy is associated with increased GTP-RHOA in spontaneous preterm labor. *Biol. Reprod.* 76(6): 971–982. 2007.

64. Feng Y., LoGrasso P.V., Defert O., Li R. Rho kinase (ROCK) inhibitors and their therapeutic potential. *J. Med. Chem.* 59(6): 2269–2300. 2016.
65. Kupittayanant S., Burdyga T., Wray S. The effects of inhibiting Rho-associated kinase with Y-27632 on force and intracellular calcium in human myometrium. *Pflugers Arch.* 443(1): 112–114. 2001.
66. Steffens F., Zhou X.B., Sausbier U., Sailer C., Motejlek K., Ruth P., Olcese J., Korth M., Wieland T. Melatonin receptor signaling in pregnant and nonpregnant rat uterine myocytes as probed by large conductance  $\text{Ca}^{2+}$ -activated  $\text{K}^+$  channel activity. *Mol. Endocrinol.* 17(10): 2103–2115. 2003.
67. Rahbek M., Nazemi S., Odum L., Gupta S., Poulsen S.S., Hay-Schmidt A., Klaerke D.A. Expression of the small conductance  $\text{Ca}^{2+}$ -activated potassium channel subtype 3 (SK3) in rat uterus after stimulation with  $17\beta$ -estradiol. *PLoS One.* 9(2): art e87652. 2014.
68. Song J., Zhang X., Qi Z., Sun G., Chi S., Zhu Z., Ren J., Qiu Z., Liu K., Myatt L., Ma R. Z. Cloning and characterization of a calcium-activated chloride channel in rat uterus. *Biol. Reprod.* 80(4): 788–794. 2009.
69. McCloskey C., Rada C., Bailey E., McCavera S., van den Berg H. A., Atia J., Rand D.A., Shmygol A., Chan Y.W., Quenby S., Brosens J.J., Vatish M., Zhang J., Denton J.S., Taggart M.J., Kettleborough C., Tickle D., Jerman J., Wright P., Dale T., Kanumilli S., Trezise D.J., Thornton S., Brown P., Catano R., Lin N., England S. K., Blanks A. M. The inwardly rectifying  $\text{K}^+$  channel KIR7.1 controls uterine excitability throughout pregnancy. *EMBO Mol. Med.* 6(9): 1161–1174. 2014.
70. Robinson H., Wray S. A new slow releasing,  $\text{H}_2\text{S}$  generating compound, GYY4137 relaxes spontaneous and oxytocin-stimulated contractions of human and rat pregnant myometrium. *PLoS One.* 7(9): art e46278. 2012.
71. Hong S.H., Kyeong K.S., Kim C.H., Kim Y.C., Choi W., Yoo R.Y., Kim H.S., Park Y.J., Ji I.W., Jeong E.H., Kim H.S., Xu W.X., Lee S.J. Regulation of myometrial contraction by ATP-sensitive potassium ( $\text{K}_{\text{ATP}}$ ) channel via activation of SUR2B and Kir 6.2 in mouse. *J. Vet. Med. Sci.* 78(7): 1153–1159. 2016.
72. Mandi G., Sarkar S.N., Mishra S.K., Raviprakash V. Effects of calcium channel blocker, mibepradil, and potassium channel opener, pinacidil, on the contractile response of mid-pregnant goat myometrium. *Indian J. Exp. Biol.* 43(9): 795–801. 2005.
73. Cheuk J.M., Hollingsworth M., Hughes S.J., Piper I.T., Mares M.J. Inhibition of contractions of the isolated human myometrium by potassium channel openers. *Am. J. Obstet. Gynecol.* 168 (3, Pt 1): 953–960. 1993.
74. Hu R., Lu J., You X., Zhu X., Hui N., Ni X. Hydrogen sulfide inhibits the spontaneous and oxytocin-induced contractility of human pregnant myometrium. *Gynecol. Endocrinol.* 27(11): 900–904. 2011.
75. Morrison J. J., Ashford M. L., Khan R. N., Smith S. K. The effects of potassium channel openers on isolated pregnant human myometrium before. *Am. J. Obstet. Gynecol.* 169(5): 1277–1285. 1993.
76. Novaković R., Radunović N., Marković-Lipkovski J., Ćirović S., Beleslin-Ćokić B., Ilić B., Ivković B., Heinle H., Živanović V., Gojković-Bukarica L. J. Effects of the polyphenol resveratrol on contractility of human term pregnant myometrium. *Mol. Hum. Reprod.* 21(6): 545–551. 2015.
77. Sadlonova V., Franova S., Dokus K., Janicek F., Visnovsky J., Sadlonova J. Participation of  $\text{BK}_{\text{Ca}^{2+}}$  and  $\text{K}_{\text{ATP}}$  potassium ion channels in the contractility of human term pregnant myometrium in vitro conditions. *J. Obstet. Gynaecol. Res.* 37(3): 215–221. 2011.
78. Monaghan K., Baker S.A., Dwyer L., Hatton W.C., Sik Park K., Sanders K.M., Koh S.D. The stretch-dependent potassium channel TREK-1 and its function in murine myometrium. *J. Physiol.* 589 (Pt 5): 1221–1233. 2011.
79. Kyeong K.S., Hong S.H., Kim Y.C., Cho W., Myung S.C., Lee M.Y., You R.Y., Kim C.H., Kwon S.Y., Suzuki H., Park Y.J., Jeong E.H., Kim H.S., Kim H., Lim S.W., Xu W.X., Lee S.J., Ji I.W. Myometrial relaxation of mice via expression of two pore domain acid sensitive  $\text{K}^+$  TASK-2 channels. *Korean J. Physiol. Pharmacol.* 20(5): 547–556. 2016.
80. Anwer K., Oberti C., Perez G. J., Perez-Reyes N., McDougall J.K., Monga M., Sanborn B.M., Stefani E., Toro L. Calcium-activated  $\text{K}^+$  channels as modulators of human myometrial contractile activity. *Am. J. Physiol.* 265 (46, Pt 1): C976–C985. 1993.
81. Carvajal J.A., Zambrano M.J., Theodor N.M., Moreno L.E., Olgún T.R., Vanhauwaert P.S., Rojas N.B., Delpiano A.M. The synergic in vitro tocolytic effect of nifedipine plus ritodrine on human myometrial contractility. *Reprod. Sci.* 24(4): 635–640. 2017.
82. Brown A., Cornwell T., Korniyenko I., Solodushko V., Bond C. T., Adelman J.P., Taylor M.S. Myometrial expression of small conductance  $\text{Ca}^{2+}$ -activated  $\text{K}^+$  channels depresses phasic uterine contraction. *Am. J. Physiol. Cell Physiol.* 292(2): C832–C840. 2007.
83. Carvajal J.A., Thompson L.P., Weiner C.P. Chorion-induced myometrial relaxation is mediated by large-conductance  $\text{Ca}^{2+}$ -activated  $\text{K}^+$  channel opening in the guinea pig. *Am. J. Obstet. Gynecol.* 188(1): 84–91. 2003.

84. Reinl E.L., Cabeza R., Gregory I.A., Cahill A.G., England S.K. Sodium leak channel, non-selective contributes to the leak current in human myometrial smooth muscle cells from pregnant women. *Mol. Hum. Reprod.* 21(10): 816–824. 2015.
85. Зефиров А.Л., Ситдикова Г.Ф. Ионные каналы возбудимой клетки (структура, функция, патология). Казань. Арт-кафе. 2010. [Zefirov A.L., Sitdikova G.F. Ion channels of an excitable cell (structure, function, pathology). Kazan'. Art-kafe. 2010. (In Russ.)].
86. Abeyrathne P.D., Chami M., Stahlberg H. Biochemical and biophysical approaches to study the structure and function of the chloride channel (CIC) family of proteins. *Biochimie*. 128–129: 154–162. 2016.
87. Bernstein K., Vink J.Y., Fu X.W., Wakita H., Danielsson J., Wapner R., Gallos G. Calcium-activated chloride channels anoctamin 1 and 2 promote murine uterine smooth muscle contractility. *Am. J. Obstet. Gynecol.* 211(6): 688.e1–688.e10. 2014.
88. Kamaleddin M. A. Molecular, biophysical, and pharmacological properties of calcium-activated chloride channels. *J. Cell Physiol.* 233(2): 787–798. 2018.
89. Sabirov R.Z., Merzlyak P.G., Islam M.R., Okada T., Okada Y. The properties, functions, and pathophysiology of maxi-anion channels. *Pflugers Arch.* 468(3): 405–420. 2016.
90. Atia J., McCloskey C., Shmygol A.S., Rand D.A., van den Berg H.A., Blanks A.M. Reconstruction of cell surface densities of ion pumps, exchangers, and channels from mRNA expression, conductance kinetics, whole-cell calcium, and current-clamp voltage recordings, with an application to human uterine smooth muscle cells. *PLoS Comput. Biol.* 12(4): art e1004828. 2016.
91. Cretoiu S.M., Cretoiu D., Marin A., Radu B.M., Popescu L.M. Telocytes: Ultrastructural, immunohistochemical and electrophysiological characteristics in human myometrium. *Reproduction*. 145(4): 357–370. 2013.
92. Dodds K.N., Staikopoulos V., Beckett E.A. Uterine contractility in the nonpregnant mouse: Changes during the estrous cycle and effects of chloride channel blockade. *Biol. Reprod.* 92(6): art. 141. 2015.
93. Jones K., Shmygol A., Kupittayanant S., Wray S. Electrophysiological characterization and functional importance of calcium-activated chloride channel in rat uterine myocytes. *Pflugers Arch.* 448(1): 36–43. 2004.
94. Mijušković A., Kokić A.N., Dušić Z.O., Slavić M., Spasić M.B., Blagojević D. Chloride channels mediate sodium sulphide-induced relaxation in rat uterus. *Br. J. Pharmacol.* 172(14): 3671–3686. 2015.
95. Zingg H.H. Vasopressin and oxytocin receptors. *Baillieres Clin. Endocrinol. Metab.* 10(1): 75–96. 1996.
96. Yarar Y., Cetin A., Kaya T. Chloride channel blockers 5-nitro-2-(3-phenylpropylamino) benzoic acid and anthracene-9-carboxylic acid inhibit contractions of pregnant rat myometrium in vitro. *Soc. Gynecol. Investig.* 8(4): 206–209. 2001.
97. Kidder G., Winterhager E. Physiological roles of connexins in labour and lactation. *Reproduction*. 150(4): R129–R136. 2015.
98. Rabotti C., Mischi M. Propagation of electrical activity in uterine muscle during pregnancy: A review. *Acta Physiol. (Oxf.)*. 213(2): 406–416. 2015.
99. Smith R., Imtiaz M., Banney D., Paul J.W., Young R.C. Why the heart is like an orchestra and the uterus is like a soccer crowd. *Am. J. Obstet. Gynecol.* 213(2): 181–185. 2015.
100. Mendelson C. R. Minireview: Fetal-maternal hormonal signaling in pregnancy and labor. *Mol. Endocrinol.* 23(7): 947–954. 2009.
101. Chwalisz K. The use of progesterone antagonists for cervical ripening and as an adjunct to labour and delivery. *Hum. Reprod.* 9 (Suppl 1): 131–161. 1994.
102. Ivanisević M., Djelmić J., Buković D. Review on prostaglandin and oxytocin activity in preterm labor. *Coll. Antropol.* 25(2): 687–694. 2001.
103. Khan-Dawood F.S., Yang J., Dawood M. Y. Hormonal regulation of connexin-43 in baboon corpora lutea. *J. Endocrinol.* 157(3): 405–414. 1998.
104. Kilarski W.M., Fu X., Bäckström T., Roomans G.M., Ulmsten U. Progesterone, oestradiol and oxytocin and the in vitro effect on maintaining the number of gap junction plaques in human myometrium at term. *Acta Physiol. Scand.* 157(4): 461–469. 1996.
105. Elabd C., Cousin W., Upadhyayula P., Chen R. Y., Chooljian M.S., Li J., Kung S., Jiang K.P., Conboy I.M. Oxytocin is an age-specific circulating hormone that is necessary for muscle maintenance and regeneration. *Nat. Commun.* 5: art. 4082. 2014.
106. Lopatina O., Inzhutova A., Salmina A.B., Higashida H. The roles of oxytocin and CD38 in social or parental behaviors. *Front. Neurosci.* 6: art. 182. 2013.
107. Strunecká A., Hynie S., Klenerová V. Role of oxytocin/oxytocin receptor system in regulation of cell growth and neoplastic processes. *Folia Biol. (Praha)*. 55(5): 159–165. 2009.
108. Sladek C.D., Song Z. Diverse roles of G-protein coupled receptors in the regulation of neurohypophyseal hormone secretion. *J. Neuroendocrinol.* 24(4): 554–565. 2012.
109. Yamashita K., Kitano T. Molecular evolution of the oxytocin-oxytocin receptor system in eutherians. *Mol. Phylogenet. Evol.* 67(2): 520–528. 2013.

110. Pierzynski P. Oxytocin and vasopressin V<sub>1A</sub> receptors as new therapeutic targets in assisted reproduction. *Reprod. Biomed. Online*. 22(1): 9–16. 2011.
111. Cardoso C., Kingdon D., Ellenbogen M. A. A meta-analytic review of the impact of intranasal oxytocin administration on cortisol concentrations during laboratory tasks: Moderation by method and mental health. *Psychoneuroendocrinology*. 49: 161–170. 2014.
112. Higashida H. Somato-axodendritic release of oxytocin into the brain due to calcium amplification is essential for social memory. *Physiol. Sci.* 66(4): 275–282. 2016.
113. Hoge E.A., Lawson E.A., Metcalf C.A., Keshaviah A., Zak P.J., Pollack M.H., Simon N.M. Plasma oxytocin immunoreactive products and response to trust in patients with social anxiety disorder. *Depress. Anxiety*. 29(11): 924–930. 2012.
114. MacDonald K., Feifel D. Oxytocin's role in anxiety: A critical appraisal. *Brain Res.* 1580: 22–56. 2014.
115. Munesue T., Nakamura H., Kikuchi M., Miura Y., Takeuchi N., Anme T., Nanba E., Adachi K., Tsubouchi K., Sai Y., Miyamoto K., Horike S., Yokoyama S., Nakatani H., Niida Y., Kosaka H., Minabe Y., Higashida H. Oxytocin for male subjects with autism spectrum disorder and comorbid intellectual disabilities: A randomized pilot study. *Front. Psychiatry*. 7: art. 2. 2016.

### **Mechanisms of Uterine-Contracting and Other Oxytocin Effects**

**V. I. Tsirkin<sup>a, b</sup>, S. I. Trukhina<sup>a, \*</sup>, A. N. Trukhin<sup>a</sup>**

<sup>a</sup>*Vyatka State University, Kirov, Russia*

<sup>b</sup>*Kazan State Medical University, Kazan, Russia*

\*e-mail: trukhinasvetlana@yandex.ru

**Abstract**—The activation of the G-protein coupled oxytocin receptors by oxytocin, causes various physiological effects. This article is focused on the mechanisms underlying the uterine-contracting effect of the oxytocin. The role of G<sub>q</sub>-, G<sub>i</sub>- and G<sub>s</sub>-proteins associated with the oxytocin receptors, as well as phospholipase C, inositol triphosphate, diacylglycerol, sarcoplasmic reticulum, Ca<sup>2+</sup>-channels of the reticulum and plasma membrane (including the SOC-channels), Ca<sup>2+</sup>-pumps of the reticulum and plasma membrane, as well as potassium channels and Ca-regulated chloride channels of plasma membrane is examined. The ability of oxytocin to cause the Ca<sup>2+</sup>-sensitization of myosin, i.e. to increase the myosin light chains (MCL) sensitivity to Ca<sup>2+</sup> ions, is reported. This phenomenon involves the oxytocin-induced Ca<sup>2+</sup>-independent phosphorylation of the MCL by noncanonical protein kinases, including Rho-kinase. The ability of the oxytocin to inhibit the myosin phosphatase through the activation of the Rho-kinase and protein kinase C, as well as its contribution to the Ca<sup>2+</sup>-independent myosin phosphorylation and the myosin phosphatase inhibition to the uterine-contracting effect of the oxytocin (including its tonic component) is discussed. The data on the role of the MAPK (mitogen-activated protein kinase) signaling pathway in the oxytocin action leading to the increased synthesis of prostaglandins, MCL, connexin-43 and Rho-kinase, and regulating the cell proliferation and prenatal and postnatal neuronal maturation in the brain, is provided.

**Keywords:** oxytocin, oxytocin receptors, myometrium, G-proteins, myosin, kinases

### **ЦИТИРОВАТЬ:**

Циркин В.И., Трухина С.И., Трухин А.Н. Механизмы утеростимулирующего и других эффектов окситоцина. *Рос. физиол. журн. им. И.М. Сеченова*. 105(8): 966–988.

DOI: 10.1134/S0869813919080107

### **TO CITE THIS ARTICLE:**

Tsirkin V.I., Trukhina S.I., Trukhin A.N. Mechanisms of Uterine-Contracting and Other Oxytocin Effects. *Russian Journal of Physiology*. 105(8): 966–988.

DOI: 10.1134/S0869813919080107