

ОБЗОРЫ

ГИПОТАЛАМИЧЕСКИЕ МЕХАНИЗМЫ РЕГУЛЯЦИИ СТАРЕНИЯ

© 2021 г. П. М. Маслюков^{1,*}, А. Д. Ноздрачев^{2,3}

¹ Ярославский государственный медицинский университет, Ярославль, Россия

² Институт физиологии им. И.П. Павлова РАН, Санкт-Петербург, Россия

³ Санкт-Петербургский государственный университет, Санкт-Петербург, Россия

*e-mail: tpm@ysmu.ru

Поступила в редакцию 19.01.2021 г.

После доработки 16.02.2021 г.

Принята к публикации 17.02.2021 г.

Гипоталамус является важнейшим интегратором функций эндокринной, автономной, соматической нервной системы, участвует в регуляции ритмических процессов и, предположительно, в программировании процессов старения. К числу гипоталамических ядер, ответственных за реализацию программы старения, предположительно относят супрахиазмальное ядро и срединную группу ядер, включая аркуатное, вентромедиальное и дорсомедиальное ядра. Процесс старения в гипоталамусе сопровождается нарушением баланса возбуждение/торможение за счет дисрегуляции ГАМК-ergicеской системы, уменьшением частоты импульсации нейронов, нарушением обмена кальция, увеличением продукции оксида азота, снижением аутофагии, нарушением процессов внутриклеточного сигналинга, в частности Sirt1, mTOR, NF-кB, AMPK, P53, FoxO. Также важная роль в гипоталамическом старении принадлежит таницитам, что выражается в нарушении их связи с нейронами и барьерной функции. Стволовые клетки гипоталамуса, расположенные преимущественно в области срединной группы ядер, выделяют экзосомальные миРНК, которые также ответственны за антивозрастные эффекты этих клеток. При этом количество самих стволовых гипоталамических клеток и экзосомальных миРНК уменьшается по мере старения.

Ключевые слова: гипоталамус, старение, нейровоспаление, миРНК

DOI: 10.31857/S0044452921030074

ВВЕДЕНИЕ

В то время как старость – это состояние, своеобразное поздним годам жизни, биологический процесс старения начинается с момента рождения и необратимо продолжается в течение всей жизни. Единого мнения о механизмах, участвующих в процессе старения, не существует. В большинстве случаев теории старения можно разделить на генетические (эпигенетические), согласно которым причина старения – это структурные изменения клеток и тканей, и генетические, связывающие старение с изменениями в передаче и экспрессии генетической информации. Также выделяют 2 большие группы: стохастические (вероятностные) теории и теории программируемого старения [1, 2]. К одной из наиболее известных и глубоко разработанных концепций в геронтологии следует отнести элевационную теорию старения и формирования возрастной патологии у высших организмов, придающей ключевое значение в этих процессах возрастному повышению порога чувствительности гипоталамуса к гомеостатическим сигналам [3]. Уже в XXI веке развитие современных методов исследования, в том числе молекулярно-биологиче-

ских, генетических, нейрофизиологических, нейрохимических позволило более детально рассмотреть участие гипоталамуса в механизмах старения, что нашло свое отражение в недавних обзорах. В частности, в них делается вывод о том, что ведущей причиной старения в организмах млекопитающих является развитие гипоталамического нейровоспаления, а также уменьшение в гипоталамусе с возрастом стволовых клеток [4, 5].

Тем не менее уже упомянутые обзоры в большей мере касаются молекулярно-клеточных аспектов изменения работы гипоталамических нейронов, в то же время функциональные особенности нейронов гипоталамуса при старении остаются в тени. В настоящем обзоре мы попытались собрать воедино имеющуюся картину морфофункциональных изменений нейронов гипоталамуса и их влияние на процесс старения с учетом последних литературных данных и классических работ.

Краткая характеристика гипоталамических ядер

Гипоталамус – филогенетически старый отдел промежуточного мозга, который играет важную

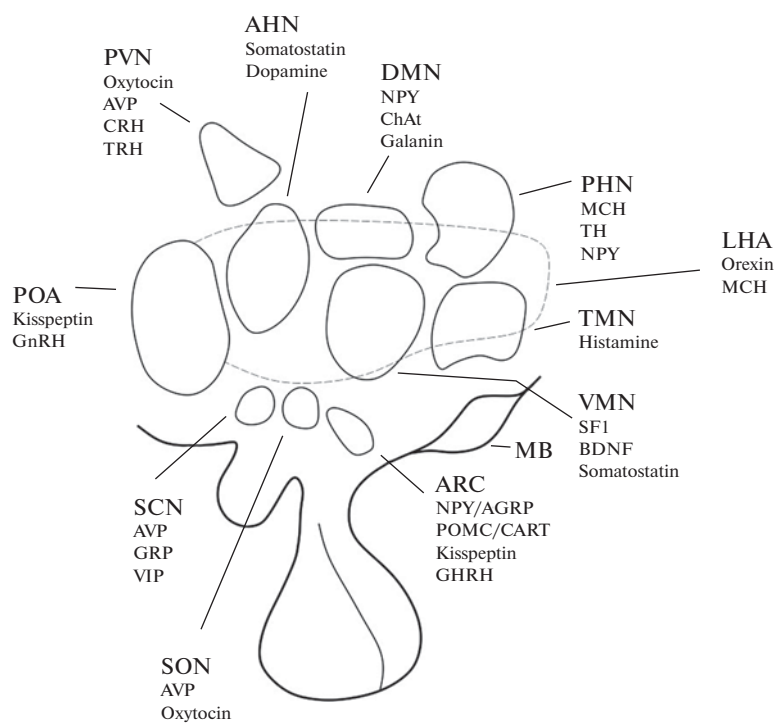


Рис. 1. Схема ядер гипоталамуса в сагиттальной плоскости и их нейрохимические особенности. В большинстве гипоталамических ядер также имеются нейроны, содержащие глутамат и ГАМК (не показаны на схеме). АНН – переднее ядро гипоталамуса; ARC – дугообразное ядро; AVP – аргинин-вазопрессин; BDNF – мозговой нейротрофический фактор; ChAT – холинацетилтрансфераза; CRH – кортиcotропин-рилизинг гормон; DMN – дорсомедиальное ядро; GRP – пептид, высвобождающий гастрин; LHA – латеральная гипоталамическая область; MB – маммиллярное тело; MCH – меланин-концентрирующий гормон; NPY/AgRP – нейропептид Y и пептид родственний агутти; PHN – заднее ядро гипоталамуса; POA – преоптическая область; POMC/CART – проопиомеланокортин и транскрипт, регулируемый кокаином и амфетамином; PVN – паравентрикулярное ядро; SCN – супраахиазматическое ядро; SON – супраоптическое ядро; TH – тирозингидроксилаза; TMN – туберомамиллярное ядро; TRH – тиротропин-рилизинг гормон; VMN – вентромедиальное ядро.

роль в поддержании постоянства внутренней среды и обеспечении интеграции функций автономной нервной, эндокринной, соматической систем. Большинство ядер гипоталамуса имеют плохо очерченные границы и, за малым исключением (супраоптическое и паравентрикулярное ядра), их трудно рассматривать как центры с узкой локализацией специфических функций. Так, например, супрахиазматальное ядро гипоталамуса (СХЯ) является главным генератором околосуточных (циркадианных) ритмов. В контроле метаболизма участвуют такие ядра гипоталамуса, как дугообразное (аркуатное, АРЯ), преоптическая область (ПОО), включая медиальное (ПОМ) и передневентральное перивентрикулярное (AVPV) ядра [6, 7]. Туберомамиллярное ядро (ТМЯ) считается главным центром бодрствования, а также участвует в регуляции температуры тела, поведения и биоритмов [8].

Паравентрикулярное (ПВЯ) и супраоптическое (СОЯ) ядра регулируют различные процессы, в первую очередь стрессорные и адаптационные от-

веты организма. Клеточный состав ПВЯ неоднороден: оно состоит из крупных, мелких и дистально проецирующихся нейронов. ПВЯ связано с регуляцией реакции организма на стресс, стресс пищевого и социального поведения, лактации, беременности, деятельности щитовидной железы. Нейроны крупноклеточного ядра СОЯ регулируют водно-солевой баланс организма, а также функции щитовидной железы [9, 10].

Морфологические изменения в ядрах гипоталамуса при старении

Старение приводит к неравномерным изменениям нейронов гипоталамуса [11]. В частности, исследования, проведенные на грызунах, показали потерю нейронов в передней гипоталамической области, в ПОМ и ПВЯ [12, 13], в отличие от областей СОЯ, ДМЯ, ВМЯ и ПВЯ [12, 14, 15]. В то же время число нейронов СОЯ и ПВЯ у самцов обезьян при старении возрастало [16]. Имеются противоречивые данные в отношении изменения числа нейронов при старении в дугообразных ядрах,

где одни исследователи отмечали снижение числа нейронов [13], а другие – неизменное их число [17].

При старении размеры нейронов ряда гипоталамических ядер увеличиваются, в том числе у РОМС нейронов мыши [18], а также нейронов, содержащих кисспептин и нейрокинин В у представителей обоих полов человека [19]. В то же время в СОЯ у крыс средний объем ядер нейросекреторных клеток достоверно снижается при старении как за счет уменьшения относительного количества нейронов с крупными ядрами, так и в связи с появлением большого числа малоактивных нейронов с мелкими ядрами [11].

При этом в нейронах при старении происходят морфофункциональные нарушения в энергообразующих и белоксинтезирующих цитоплазматических структурах. Накопление в нейронах липофусцина, конечного продукта перекисного окисления липидов, индуцируемого свободными радикалами, можно считать наиболее постоянным и универсальным признаком старения нервной системы. Однако в гипоталамусе выявляются меньшие отложения этого пигмента по сравнению с другими отделами ЦНС [11].

Старение нейронов сопровождается редукцией дендритов. У старых крыс в АРЯ наблюдалось значительное сокращение количества дендритных сегментов, общей длины дендритов, а также плотности ветвления и числа шипиков [17, 20].

Электрическая активность гипоталамических нейронов при старении

Связанные со старением изменения электрофизиологических свойств различны для разных видов, областей мозга и типов нейронов [11]. В отдельных областях частота импульсации может снижаться за счет увеличения длительности следовой гиперполяризации (after hyperpolarization, AHP) [21]. Кроме того, высвобождение Ca^{2+} из внутриклеточных запасов кальция способствует увеличению амплитуды АНР во время старения [22]. Наконец, возрастные изменения в буферизации или экструзии Ca^{2+} могут способствовать изменению гомеостаза Ca^{2+} , что приводит к длительному Ca^{2+} ответу [23]. В дополнение к Ca^{2+} -зависимому запуску АНР, изменения в K^+ -каналах, которые лежат в основе АНР, могут также изменяться с возрастом [24, 25]. Тем не менее наблюдаются разнонаправленные изменения Ca -связывающих белков при старении, в том числе в гипоталамусе. В нейронах ДМЯ и ВМЯ экспрессия кальбинина снижается, а кальретинина возрастает у старых самцов и самок крыс [26].

С возрастом в ЦНС наблюдается нарушение баланса возбуждение/торможение за счет дисрегуляции ГАМК-ergicической системы. При этом наблюдается уменьшение количества тормозных синап-

тических контактов, частоты спонтанных ТПСП и амплитуды токов при стимуляции ГАМК-рецепторов [27].

В РОМС-содержащих гипоталамических нейронах старых животных наблюдалось уменьшение частоты импульсации, что было связано с повышенной активностью mTOR [28]. В ПОО при старении наблюдается значительное снижение частоты спонтанных спайков гонадотропин-рилизинг гормон (ГнРГ)-выделяющих нейронов, сопровождающееся повышенной вариабельностью активности и уменьшением генерации паттернов [29]. Нейроны старых животных продемонстрировали значительное снижение амплитуды следовой деполяризации (depolarizing afterpotential, DAP) после кратковременного спайкового залпа. Уменьшение DAP после вспышки спайков может привести к более коротким пачкам импульсов, еще меньшим DAP, уменьшенной частоте разрядов и нарушению ритмического рисунка разрядов, что может приводить к нарушению регуляции высвобождения ГнРГ. Эстрadiол существенно ослаблял натриевый ток, лежащий в основе потенциала действия в ГнРГ-позитивных нейронах у молодых, но не у старых мышей *in vivo*. При этом у старых мышей, в отличие от молодых, эстрadiол не оказывал влияния на DAP в потенциале действия ГнРГ-позитивных нейронов [30]. Таким образом, у старых животных наблюдается ослабление регуляции деятельности гипоталамических нейронов по принципу отрицательной обратной связи, что также подтверждает идею В.М. Дильмана [3] о возрастном повышении порога чувствительности гипоталамуса к гомеостатическим сигналам.

Супрахиазмальное ядро и ритмические процессы

СХЯ принадлежит главная роль в синхронизации всех ритмов и интеграции информации от периферии для генерации согласованных системных ритмов в организме. Помимо СХЯ, эпифиз также играет роль в синхронизации биологических функций с циклами свет/темнота посредством ритмического синтеза мелатонина и контроля функций гипофиза [31, 32].

По современным представлениям, молекулярный механизм генерации циркадианых временных сигналов складывается из самоподдерживающихся петель транскрипционно-трансляционной обратной связи, когда белки, продуцируемые определенными циркадными генами, негативно регулируют их собственную транскрипцию. В основе модели работы СХЯ лежат два семейства генов: Per1, Per2 и Per3, а также Cry1 и Cry2. Транскрипция этих генов активируется с началом циркадианного дня гетеромерным комплексом, содержащим CLOCK и BMAL1-белки (положительные регуляторы петли), которые управляют экспрессией белков PERIOD (PER) и CRYPTOCHROME (CRY), (отрица-

тельных регуляторов) через регуляторные последовательности энхансерного бокса (E-box). К концу циркадного дня комплексы PER – CRY накапливаются в ядре и начинают подавлять собственную экспрессию. В течение следующей суточной ночи уровни мРНК PER и CRY падают, а существующие комплексы PER – CRY разрушаются. Эта деградация позволяет циклу повторно инициироваться приблизительно через 24 ч после предыдущей инициации транскрипции. Цикл стабилизируется дополнительными петлями, в которых CLOCK и BMAL1 управляют E-box-опосредованной циркадной экспрессией ядерных рецепторов ROR α , REV-ERB α (также известных как NR1D1) и REV-ERB β (также известных как NR1D2), которые, в свою очередь, действуют через последовательности элемента ответа REV (RRE) для активации и подавления транскрипции BMAL1 соответственно. Мутации в генах этих ядерных рецепторов изменяют амплитуду и период ритмов активности [33, 34].

Отдельные нейроны СХЯ в культуре могут поддерживать клеточно-автономные циркадные циклы спонтанных разрядов, внутриклеточной концентрации кальция и экспрессии циркадных генов, управляемые их транскрипционно-трансляционной обратной связью [35]. Однако у диспергированных одиночных клеток ритмы довольно неточны. Напротив, когда связь цепей СХЯ сохраняется в органотипических культурах срезов, эти циклы сильны, тесно синхронизированы и, в отличие от циклов в изолированных нейронах, устойчивы к ослабляющим эффектам генетических делеций некоторых компонентов транскрипционно-трансляционной связи и могут поддерживать циркадные колебания неопределенно долго с удивительной надежностью, устойчивостью и точностью [36].

Ключевым результатом СХЯ в управлении циркадными ритмами являются циклические колебания электрической активности с частотами от 1 до 10 Гц, в условиях *in vivo* и в культуре [37, 38]. Независимо от того, ведет ли организм обычно ночной или дневной образ жизни, электрическая (и сопутствующая метаболическая) активность в СХЯ выше в течение циркадного дня: колебания электрической активности кодируют дневное время, а не поведенческое состояние. Ежедневные изменения в ритмической активности определяют поведенческие циклы, при этом начало и смещение спонтанной активности уочных грызунов синхронизируются по фазе с серединой падения и подъема в разрядах нейронного ансамбля СХЯ соответственно [39]. Эта модель верна и для видов, активных днем, за исключением того, что поведенческие последствия противоположны. Эфферентные пути, посредством которых СХЯ связывается с центрами в гипоталамусе и стволе мозга, которые контролируют возбуждение, сон, нейроэндокринный статус и вегетативный статус, выявлены в общих чертах и, вероятно, включают как синаптическое высвобож-

дение ГАМК (от всех нейронов СХЯ) и паракринная секреция нейропептидов (из определенных групп клеток СХЯ) в паттернах, которые отражают электрическую ритмическую активность [34, 37].

Циркадная ритмичность может снижаться с возрастом [40, 41]. Отмечено, что нарушение циркадных ритмов из-за выключения Bmal1 приводит к преждевременному старению у мышей [40]. Профили циркадной транскрипции в стареющих клетках меняются. Однако старение не просто вызывает снижение циркадной ритмичности в экспрессии генов, которые активны в молодом возрасте, а новый набор генов начинает цикл у старых мышей [42]. Тем не менее работа молекулярных циркадных механизмов, в частности, периодическая экспрессия Per2 существенно не изменилась у старых грызунов по сравнению с молодыми [43].

У людей с возрастом наблюдаются аномальные, фрагментированные циклы активности и отдыха, что убедительно свидетельствует о дисфункции ритмического механизма [44]. Подобное возрастное снижение циркадной ритмичности наблюдается у макак-резусов наряду с измененными ритмами мелатонина и снижением качества сна. Эти изменения усугубляются при отсутствии фотопериодического сигнала [45].

Старение влияет на гибкость главного циркадного водителя ритма. Наблюдается возрастное снижение синхронизации и амплитуды ритмов электрической активности в нейронах СХЯ [25, 42], частично из-за возрастного снижения экспрессии нейротрансмиттеров, такие как ВИП и ГАМК [46, 47]. Старые серые мышиные лемуры менее чувствительны к изменениям длины дня, чем взрослые животные, что отражает измененные способности адаптации к изменению продолжительности дня [48], при этом старение у них сопровождается изменением циркадных ритмов ВИП и аргинин-вазопрессина в СХЯ, тем самым нарушая синхронизацию нейральных сайтов-мишеней [49]. Однако у самцов макак-резусов не удалось обнаружить очевидного влияния возраста в мРНК и уровнях экспрессии белков основных тактовых генов или генов, связанных с передачей сигналов СХЯ и нейротрансмиссией [50]. Старение меняет ритм внутриклеточных уровней кальция в нейронах СХЯ, с более высокими значениями ночью, по сравнению с днем. Циркадная модуляция активности ВК-каналов нарушается из-за снижения ВК-токов в ночное время. Этот уменьшенный ток у старых животных уменьшает АНР, деполяризует мембранный потенциал покоя, расширяет потенциал действия и увеличивает внутреннюю концентрацию Ca^{2+} [25].

Таким образом, имеющиеся данные позволяют предположить, что с возрастом молекулярные часы продолжают нормально функционировать в нейронах СХЯ, тогда как электрическая активность и количество нейротрансмиттеров в нейронной сети

СХЯ уменьшаются. Снижение амплитуды эффективного сигнала из СХЯ снижает его способность управлять периферическими циркадными ритмами, и также может способствовать повышению порога чувствительности гипоталамуса к гомеостатическим сигналам.

Медиобазальный гипоталамический комплекс

ВМЯ и **АРЯ** в ряде работ рассматриваются как медиобазальный гипоталамус, учитывая их роль в регуляции пищевого и полового поведения. В АРЯ проопиомеланокортиновые (proopiomelanocortin, POMC) нейроны секрецируют α -меланоцитстимулирующий гормон (α -МСГ), который действует на меланокортиновые рецепторы MC3R и MC4R. В этих же нейронах выделяется CART (cocaine-amphetamine-regulated transcript – регулируемый кофеином и амфетамином транскрипт). Оба этих гормона обладают анорексигенным действием, т.е. они снижают аппетит и вызывают ощущение сытости. Кроме того, α -МСГ, стимулируя симпатические центры, повышает расход энергии. В аркуатных ядрах также содержатся нейроны,рабатывающие орексигенные (т.е. стимулирующие аппетит) вещества. В NPY-нейронах выделяется нейропептид Y (NPY), а в AgRP-нейронах – родственный белку Агути пептид (Agouti-related peptide, AgRP). NPY стимулирует пищевое поведение, а AGRP пептид является обратным агонистом рецепторов меланокортиков MC3R и MC4R, являясь, таким образом, антагонистом α -МСГ. Имеются данные о том, что AGRP не только препятствует связыванию пептидов меланокортикового семейства с MCR, но и сам выступает в качестве специфичного агониста MC4R, запуская независимые от G-белков аррестиновые сигнальные каскады, что ведет к активации каскада митогенактивируемых протеинкиназ (MAPK) [51]. Отростки POMC-, NPY- и AgRP-нейронов проецируются в гипоталамические центры, регулирующие потребление пищи – в ЛГ, ДМЯ, ВМЯ и ПВЯ. Кроме того, указанные нейроны оказывают влияние на ядро одиночного пути, в которое поступает сенсорная информация с внутренних органов [52].

В свою очередь на POMC-, NPY- и AgRP-нейронах имеются рецепторы к регуляторным пептидам,рабатывающимся в различных органах и тканях. В частности, инсулин, а также лептин стимулируют POMC/CART- и тормозят NPY/AgRP-нейроны. Грелин, напротив, стимулирует NPY- и AgRP-нейроны и тормозит POMC/CART [52].

Нейроны, выделяющие соматотропин-рилизинг-гормон (СРГ), расположены в АРЯ, а экспрессирующие соматостатин – в ВМЯ. СРГ стимулирует, а соматостатин ингибирует выделение соматотропного гормона (СТГ) гипофизом. Уровни СТГ и инсулиноподобного фактора роста 1 (IGF-1) в крови являются самыми высокими в подростковом возрасте и постепенно снижаются, становясь

едва заметными у пожилых людей [53]. Основываясь на роли СТГ в повышении метаболизма, возрастное снижение СТГ и IGF-1 может способствовать саркопеническому ожирению у пожилых людей. Тем не менее линии трансгенных мышей со сверхэкспрессией СТГ демонстрировали более короткую продолжительность жизни [54]. На сегодняшний день механизм возрастного снижения уровней СТГ и IGF-1 остается неясным. Уровень СРГ в срединном возвышении снижался у старых крыс, тогда как уровень соматостатина в срединном возвышении и уровни СРГ и соматостатина в их соме не изменялись. Примечательно, что соматостатин-индуцированное ингибирирование СТГ было сенсибилизировано у старых крыс, что указывает на возможную причину возрастного снижения уровня СТГ в плазме [5].

В дорсомедиальной зоне задней части АРЯ локализована группа нейронов, секрецирующих кисспептин. Контроль репродукции в зависимости от уровня метаболизма опосредуется через связи кисспептин-секрецирующих нейронов АРЯ с ГнРГ-нейронами ПОМ и AVPV ядер гипоталамуса. При этом рост секреции ГнРГ под влиянием инфузии кисспептина в AVPV зависит от времени суток. Эту циркадианную периодичность могут обеспечивать синаптические связи АРЯ и AVPV с вазопрессин-содержащими нейронами СХЯ. Роль кисспептинергических нейронов нейроэндокринного гипоталамуса в метаболическом обеспечении таких энергоемких процессов репродукции, как беременность, роды и лактация подчеркивается экспрессией в нейронах гена рецептора трийодтирона – TR α [7].

ВМЯ известно своим участием в регуляции сексуального и пищевого поведения, хотя оно также регулирует кровяное давление и болевые пути [55, 56]. Повреждения в ВМЯ изменяют пищевое поведение и связаны с гиперфагией и развитием ожирения [57]. ВМЯ функционирует как датчик насыщения и, как было показано, также реагирует и на гипогликемию, путем ингибирирования производства инсулина и стимулирования высвобождения глюкагона и катехоламинов. Внутренние часы ВМЯ играют роль в контроле периферических циркадных ритмов [58].

Считается, что вентролатеральная часть ВМЯ в основном отвечает за половое поведение у самок крыс и связана с присутствием нейронов, которые экспрессируют рецепторы эстрогена [56], в то время как дорсомедиальная часть больше связана с регуляцией аппетита [59]. Экспрессия рецепторов лептина в ВМЯ отражает важность этого ядра в ответ на вызванные лептином изменения пищевого поведения, метаболизма и регулирование баланса энергии [60]. ВМЯ также содержит нейроны, которые отвечают на изменения внеклеточной глюкозы [55].

Стероидогенный фактор 1 (SF-1) представляет собой ядерный receptor, экспрессируемый в над-

почечниках, гонадах, переднем гипофизе и ВМЯ [61]. SF-1 имеет жизненно важное значение не только для развития ВМЯ, но и для его физиологических функций [62]. У мышей, у которых отсутствовал рецептор лептина в SF-1-экспрессирующих нейронах ВМЯ, проявились признаки метаболического синдрома, включая ожирение, повышенный уровень инсулина и лептина, нарушение толерантности к глюкозе [59]. Удаление SF-1 в ВМЯ приводило к увеличению уровня инсулина и лептина в крови у молодых и старых мышей, снижение физической активности, нарушение термогенеза, активности бурой жировой ткани [63] вызывало ожирение и аномальное развитие ВМЯ [64], а у людей мутации SF-1 приводили к ожирению и диабету 2-го типа [65]. При старении у самцов и самок крыс в ВМЯ экспрессия SF-1 снижается [66]. Таким образом, SF-1 играет защитную роль против метаболических стрессоров, включая старение и диету с высоким содержанием жиров.

Танициты – высокоспециализированные эпендимные клетки, выстилающие стенку третьего желудочка. Их базальные отростки контактируют не только с нейронами прилежащих ядер гипоталамуса, но и кровеносными сосудами, в том числе с кровеносными сосудами портальной системы гипофиза. Танициты локализованы в области медиабазального гипоталамуса, осуществляют мониторинг и транспорт многих веществ (гормонов, метаболитов, ростовых факторов), участвуют в создании гемато-ликоворного и ликворо-энцефалического барьеров, регулируют высвобождение рилизинг-факторов нейросекреторными клетками гипоталамуса. В дополнение к своим барьерным свойствам, танициты обладают способностью определять уровень глюкозы в крови и играют фундаментальную и активную роль в передаче циркулирующих метаболических сигналов к нейронам гипоталамуса, которые контролируют потребление пищи. Более того, предполагается, что в соответствии с их предполагаемым происхождением из радиальных глиальных клеток, танициты наделены свойствами нервных стволовых клеток и могут реагировать на пищевые или репродуктивные сигналы, модулируя гипоталамический нейрогенез. Таким образом, танициты могут составлять важное звено в петле, соединяющей поведение, гормональные изменения, передачу сигналов, активацию центральных нейронов, что в свою очередь меняет поведение [67].

Морфология таницитов изменяется при старении. Хотя общее количество самих клеток не меняется с возрастом, но при этом отмечается потеря их отростков и увеличивается экспрессия белков промежуточных филаментов цитоскелета, например, глиального фибрillярного кислого белка (GFAP). По данным электронной микроскопии, у старых животных нарушается взаимодействие между нервными окончаниями ГнРГ-нейронов и отростками таницитов. Было также показано, что старе-

ние изменяет таницитарный барьер до такой степени, что вызывает нарушение структурной целостности гемато-ликоворного барьера в срединном возвышении. Поскольку известно, что у старых животных наблюдаются нарушения нейроэндокринного контроля энергетического гомеостаза, в том числе ослабленная реакция на голодание, можно предположить, что изменения в пластичности гематоэнцефалического барьера могут способствовать возникновению возрастных метаболических заболеваний. Танициты, помимо передачи циркулирующих сигналов из крови в спинномозговую жидкость, могут также действовать как «очистители мозга», устранивая избыток токсичных белков, вырабатываемых у пациентов с нейродегенеративными расстройствами, защищая таким образом гипоталамус [67].

Дорсомедиальное гипоталамическое ядро

ДМЯ содержит глутамат- и ГАМК-ergicические нейроны, последние составляют большинство [68]. Было обнаружено, что ГАМК-ergicические нейроны вentralной части ДМЯ, экспрессирующие рецептор лептина, подавляют потребление пищи путем ингибирования нейронов АРЯ, которые экспрессируют AgRP [69]. Кроме того, было показано, что нейроны, экспрессирующие рецептор лептина в dorsальной области ДМЯ, играют роль в контроле расхода энергии и массы тела [70].

ДМЯ является важным ядром для интеграции циркадной информации из СХЯ и периферических органов для модуляции широкого разнообразия поведения и физиологических процессов, участвует в циркадной регуляции приема пищи, питья, секреции кортикостерона, двигательной активности и бодрствования, связанных с СХЯ [71, 72]. ДМЯ получает прямые и косвенные проекции от СХЯ, а также от АРЯ, ВМЯ и ЛГ [73, 74]. Кроме того, аксоны нейронов ДМЯ формируют проекции в регионы, важные для регуляции состояния сон/бодрствования: тормозные ГАМК-ergicические проекции к ventrolateralной преоптической области, отвечающей за сон, глутаматергические возбуждающие проекции к центрам пробуждения в голубом пятне и к орексин-содержащим нейронам ЛГ [74]. ДМЯ также дает проекции к паравентрикулярному ядру гипоталамуса, которое регулирует взаимодействие гипоталамуса с автономной нервной системой и эндокринной системой [75].

Предполагается, что ДМЯ является важным циркадным центром в мозге млекопитающих и сам по себе способен поддерживать функцию автономных часов [76]. Галанин-экспрессирующие нейроны в ДМЯ вовлечены в баланс медленноволнового/парадоксального сна посредством различных проекций к ПОО и бледному шару [77]. В соответствии с этой ролью, повреждение ДМЯ у крыс изменяет распределение медленноволновой и парадок-

сальной фазы сна в циркадном цикле [78]. Экспрессия циркадных генов и маркеры нейрональной активности в ДМЯ также зависят от времени приема пищи, как было подчеркнуто в исследованиях ограниченного кормления на лабораторных грызунах [79]. Таким образом, ДМЯ является вероятным кандидатом на роль анатомического реле для наложения суточного ритма и зависимых от метаболического состояния ответов на классические схемы сна.

Компактная часть ДМЯ содержит самоподдерживающийся автономный циркадный осциллятор, активность которого зависит от потребления пищи. Одна из основных характеристик этой части ДМЯ, которая отличает его от других периферических циркадных осцилляторов, заключается в том, что амплитуда колебаний экспрессии Per1/Per2 была намного выше при ограничении питания, чем при питании *ad libitum*; в то время как ограничение питания действительно сдвигает фазу других генераторов, не связанных с СХЯ, их амплитуды не отличаются явно между ограниченным и неограниченным питанием [71]. Примечательно, что ДМЯ оказался единственным локусом мозга, отличным от СХЯ, который содержит плотно сгруппированные нейроны, демонстрирующие устойчивые колебания экспрессии Per1 и Per2 в условиях, когда доступность еды ограничена запланированным фиксированным временем, тогда как гены Рег диффузно экспрессируются почти во всех отделах ЦНС и периферических тканях. Повреждения нейронов ДМЯ у крыс блокируют бодрствование, повышение двигательной активности и внутренней температуры тела перед приемом пищи [80].

Изменения гипоталамической регуляции тиреоидной оси при старении

Тиротропин-рилизинг-гормон (тиролиберин, ТРГ) в первую очередь известен как центральный регулятор оси гипоталамус–гипофиз–щитовидная железа. ТРГ синтезируется в различных областях мозга и в нескольких ядрах гипоталамуса. У крысы гипофизиотропные нейроны, выделяющие ТРГ, локализуются в медиальной и каудальной зонах, у мыши – в переднемедиальных зонах ПВЯ. ТРГ-содержащие-нервные окончания контактируют с отростками $\beta 2$ таницитов в срединном возвышении. $\beta 2$ -танициты экспрессируют пироглутамилпептиду II (РПИ), которая специфически разрушает ТРГ, регулируя количество транспортируемого ТРГ [81].

Сигналы окружающей среды, такие как температура или свет, передаются к ТРГ нейронам ПВЯ через афференты, исходящие от ствола мозга или от СХЯ. Лимбическая система, активированная в ответ на стрессово-эмоциональные стимулы, также передает сигналы на ТРГ нейроны ПВЯ. Активность гипофизиотропных ТРГ-ergicеских нейронов определяется отрицательной обратной связью, осуществляемой гормонами щитовидной железы,

нейрональными и гормональными воздействиями, реагирующими на характер питания, и входными сигналами, активируемыми при острой немедленной потребности. Стрессовые ситуации, такие как голодание или ограничение пищи, воспаление, гипо- или гипертиреоз, изменяют активность нейронов и экспрессию ТРГ прямо или косвенно на протяжении комбинированного действия различных эффекторов. В формировании циркадных ритмов изменения массы тела и репродукции, наряду с мелатонином, основная роль принадлежит гормонам тиреотропину и трийодтиронину (T3) [81].

Однако ТРГ также оказывает множество эффектов на центральную нервную систему, независимо от его активности в оси. С возрастом наблюдается снижение синтеза, экспрессии и активности ТРГ. При этом уменьшение уровня ТРГ может способствовать развитию нейродегенеративных заболеваний старения, включая болезнь Альцгеймера и болезнь Паркинсона. В дополнение к этому, в большинстве исследований на животных также сообщается о снижении уровня циркулирующего тироксина (T4) с возрастом. Однако изменения содержания тиротропного гормона (ТТГ) и T3 с возрастом менее последовательны и, по-видимому, зависят от пола и вида животного. Обнаружено, что с возрастом у самок крыс концентрация T3 и T4 уменьшается, в то время как уровень ТТГ оставался неизменным, однако у старых самцов крыс обнаружено снижение мРНК T4 и ТТГ, но без изменений в сыворотке уровня T3 [82].

У людей более низкие уровни ТТГ были обнаружены у пожилых людей, хотя не было обнаружено значительных различий в уровнях ТРГ и свободного тироксина в сыворотке крови между молодыми, среднего возраста и пожилыми людьми (Mazzoccoli et al., 2010). Снижение реакции ТТГ на стимуляцию ТРГ наблюдается с возрастом в человеческой популяции, в дополнение к снижению секреции и деградации T4 и снижению синтеза T3 [83].

Регуляция репродуктивных процессов при старении

Аксоны ГнРГ-содержащих нейронов, расположенные в ПОО, проецируются к срединному возвышению и выделяют ГнРГ пульсирующим образом. Деятельность ГнРГ-выделяющих нейронов осуществляется под контролем кисспептина, источником которого являются нейроны, расположенные в АРЯ и AVPV [84, 85]. С возрастом репродуктивные функции, включая fertильность и статус половых гормонов, естественным образом снижаются как у женщин, так и у мужчин. У человека женское репродуктивное старение характеризуется менопаузой, которая включает резкие репродуктивные и эндокринологические сдвиги, в том числе повышение уровня гонадотропинов (лютеинизирующего (ЛГ) и фолликулостимулирую-

щего (ФСГ) гормонов), а также прекращение менструального цикла. Тем не менее уровни эстродиола существенно не различаются между женщинами в ранней и поздней постменопаузе, однако уровни сывороточного ЛГ, ФСГ значительно снижаются между 50 и 80 годами жизни. Хотя половые ритмы самок грызунов не демонстрируют человеческих дихотомических переходов при репродуктивном старении, они постепенно становятся ациклическими с нарушением выброса гонадотропинов. У старых крыс уровень ЛГ снижается, в то время как уровень ФСГ, так же, как и у женщин в постменопаузе, повышен [85]. Мужчины и самцы грызунов испытывают связанное со старением снижение уровней репродуктивной активности, тестостерона и ГнРГ, при этом в некоторой степени сохраняя свою fertильность, в то же время уровень ЛГ у мужчин при старении повышается [5]. Повышение уровня гонадотропинов в менопаузе связано со снижением чувствительности гонад к ним. Тем не менее важно отметить активность генератора импульсов ГнРГ, что отражается в пульсации ЛГ, заметно снижается у старых самок и самцов. Однако количество нейронов кисспетин-позитивных нейронов уменьшается с возрастом у самок и у самцов крыс, в то время как количество ГнРГ-содержащих нейронов не изменяется, но снижается их активность [84]. В то же время данные относительно содержания ГнРГ у женщин при старении противоречивы. По одним данным, содержание ГнРГ в гипоталамусе у женщин при старении снижается [86], по другим – уровень гипоталамической мРНК ГнРГ в постменопаузе возрастает [87].

Старение и внутриклеточные сигнальные пути гипоталамических нейронов

Одним из важных классов белков, управляющих воздействием мозга на старение, является семейство сиртуинов. Сиртуины являются эволюционно консервативным семейством NAD⁺-зависимых деацетилаз и играют решающую роль в долголетии у различных модельных организмов, включая дрожжи, червей, мух и мышей [88]. Сиртуины взаимодействуют с элементами других путей, которые также способствуют контролю старения, включая insulin-forkhead box protein O (FOXO) и mechanistic target of rapamycin (mTOR) во многих клетках [89, 90]. Гипоталамический SIRT1 влияет на метаболические пути в периферических органах, включая ремоделирование буровой жировой ткани [91], чувствительность к инсулину и системный метаболизм глюкозы и липидов [92]. У старых самцов и самок наблюдалось уменьшение экспрессии Sirt1 в ДМЯ. В ВМЯ экспрессия Sirt1 с возрастом не менялась [93]. Вполне вероятно, что головной мозг через сигнализацию сиртуина является важной частью сети, которая регулирует старение по всему телу.

Многие исследования связывают действие сиртуинов с функцией конкретных нейронов или областей гипоталамуса, таких как АРЯ, ВМЯ, ДМЯ и СХЯ [88, 94]. SIRT1 опосредует центральный циркадный контроль в СХЯ [95]. У самцов и самок трансгенных мышей, избыточно экспрессирующих Sirt1 (мышей BRASTO), средний и максимальный срок жизни повышен. Предполагается, что такое увеличение продолжительности жизни у таких мышей связано со специфической активацией нейронов ДМЯ [96].

Мишенью рапамицина у млекопитающих (mammalian target of rapamycin, mTOR) является серин/треониновая киназа, которая принадлежит к семейству киназ, родственных фосфоинозитид-3-киназе (PI3K), с С-концевым доменом киназы, способным реагировать на изменения в уровнях энергии за счет регулирования множественных клеточных процессов, таких как клеточный цикл, рост клеток, выживание и аутофагия. mTOR участвует в двух различных белковых комплексах, mTOR комплекс 1 (mTORC1) и mTOR комплекс 2 (mTORC2), каждый из которых модулируется разными стимулами. mTORC1 ингибитируется рапамицином, mTORC2 значительно менее чувствителен к рапамицину. mTORC1 интегрирует гормональные и сигналы внешней среды, включая доступность аминокислот и глюкозы для регулирования ключевых анаболических процессов, включая увеличение синтеза белка и аутофагию. mTORC2 играет роль в организации цитоскелета и является важным эффектором передачи сигналов инсулина/PI3K [97]. Доступность питательных веществ и кислорода приводит к активации пути mTOR, что приводит к анаболическим процессам, таким как биосинтез белков и липидов. Во время истощения энергии нарушение регуляции сигнального пути mTOR может привести к патофизиологическим состояниям, таким как ожирение, сердечно-сосудистые, репродуктивные и нервные расстройства, а также к онкологическим и другим заболеваниям, связанным с нарушениями иммунитета [98].

Хотя и mTORC1, и его основной субстрат S6K1 повсеместно экспрессируются в головном мозге, их активные формы почти ограничены гипоталамусом, а точнее АРЯ, ПВЯ, ВМЯ и СХЯ. После голода наблюдалась повышенная экспрессия S6K1 в нейронах АРЯ без значительных изменений после введения лептина. В отличие от АРЯ, лептин ингибирует сигнальные пути mTORC1 в ВМЯ [99]. Усиление сигнального пути mTORC1 в нейронах РОМС гипоталамуса способствует возрастному ожирению, вызывая сайленсинг этих нейронов из-за усиления регуляции активности K_{ATP}-каналов, сопровождаемой ассоциированной со старением экспрессией порообразующей субединицы Kir6.2. При этом ингибитор mTORC1 рапамицин восстанавливает нейронную возбудимость, а также влияет на морфологию РОМС нейронов, уменьшая раз-

мер сомы у старых животных [18, 100]. Активация mTORC1 в нейронах РОМС путем делеции гена Tsc1 также приводит к увеличению сомы РОМС нейронов и уменьшению проекций нейритов в ПВЯ, а хроническая внутрибрюшинная инъекция высоких доз рапамицина восстанавливает проекцию [101]. Активность S6K1 в медиобазальном гипоталамусе напрямую модулируется характером питания, повышаясь при повторном приеме пищи после 24-часового периода голодаия, а также при введении лептина [102], что указывает на то, что S6K отвечает на важные пищевые и гормональные сигналы для управления потреблением энергии с обратной связью. Ингибирование AMPK в ВМЯ увеличивает общий термогенез за счет стимуляции бурой жировой ткани посредством симпатической нервной системы [99]. Гипоталамическая активность mTORC2 увеличивается с возрастом у мышей, и генетическое удаление этого комплекса в нейронах гипоталамуса мыши вызывает повышенную жировую массу, нарушенный гомеостаз глюкозы и снижение продолжительности жизни [103].

Факторы транскрипции семейства FOXO вовлечены в метаболизм, долголетие и пролиферацию клеток [104]. FOXO частично регулируется в этих процессах с помощью посттранскрипционных модификаций, включая фосфорилирование и ацетилирование. FOXO1 модулирует потребление пищи, регулируя орексигенные гены AgRP и анорексигенные POMC в гипоталамусе мышей. В нейронах АРЯ гипоталамуса FOXO1 локализуется в ядрах при голодаании и в цитоплазме после приема пищи [105].

Установлено, что старение связано с повышенной активацией семейства FOXO. TNF- α увеличивает активность FOXO1 за счет ингибирования его фосфорилирования. Повышенная активность FOXO1 ингибирует ген gnrh1 и активирует воспалительный путь NF-кБ (см далее), тем самым нарушая секрецию ГнРГ. Повышение активности FOXO1 способствует индуцированному TNF- α снижению высвобождения ГнРГ у грызунов [106].

Оксид азота (NO) представляет собой внутри- и межклеточный медиатор, который выполняет различные функции сигнализации [107]. Как у взрослых, так и у новорожденных экспрессия нейрональной NO-синтазы в значительной степени ограничивается областями гипоталамуса, которые участвуют в контроле над функциями организма, такими как энергетический баланс и размножение. NO-ergicеские нейроны были обнаружены в ДМЯ, ВМЯ, ПВЯ, а также в ЛГ [108, 109].

Высокий уровень активных форм кислорода и пероксинитрита, метаболита NO наблюдается в мозге при старении [110]. Чрезмерный синтез NO ответственен за гибель клеток, в то же время повышенное высвобождение NO может быть защитным механизмом, пытающимся противодействовать апоптозу [111]. NO играет роль в нейродегенера-

тивных заболеваниях, эпилепсии, воспалении и ишемии. Было замечено, что в этих условиях экспрессия и активность нейрональной NO-синтазы возрастают [112]. NO может играть защитную роль во время старения, а нейроны, экспрессирующие nNOS, как сообщается, более устойчивы к нейротоксическим воздействиям [110]. У молодых животных nNOS не определялась в АРЯ, а в ДМЯ и ВМЯ выявлялись нейроны, иммунореактивные к нейрональной NO-синтазе со слабой иммунофлуоресценцией. У старых крыс NO-ergicеские нейроны появлялись в большом количестве в АРЯ, в ДМЯ и ВМЯ количество нейронов, содержащих нейрональную NO-синтазу, достоверно увеличивалось [109].

Гипоталамическое воспаление и старение

Старый мозг характеризуется повышенным уровнем воспалительных цитокинов, таких как интерлейкин 1 β (IL 1 β), IL 6 и фактор некроза опухолей (TNF), и сниженным уровнем противовоспалительных цитокинов, таких как IL 10 и IL 4. Несколько воспалительных сигнальных путей в медиобазальном гипоталамусе связаны с развитием ожирения и связанного с ним метаболического метаболического синдрома, в частности с активацией таких сигнальных компонентов, как Toll-подобный рецептор 4 (TLR4), ген 88 первичного ответа миелоидной дифференцировки (MyD88), ядерный факторkapпа B (NF-кБ) и ингибитор β -субъединицы киназы ядерного фактора ядра (IKK β) и c-Jun N-концевая киназа (JNK) [4, 113, 114]. Более поздние исследования дополнительно указали на значительное вовлечение этого гипоталамического микровоспаления в механизмы старения. Ингибирование передачи сигналов NF-кБ селективно в медиобазальном гипоталамусе продлевает продолжительность жизни у мышей, тогда как активация передачи сигналов NF-кБ селективно сокращает их продолжительность жизни [4, 115].

Недавние исследования показали, что ГАМК-ergicеские нейроны и нейроны, содержащие нейротрофический мозговой фактор (BDNF) в медиобазальном гипоталамусе, подвержены вызванному астроцитами гипоталамическому микровоспалению, вызванному диетой с повышенным содержанием жиров. В условиях гипоталамического микровоспаления астроциты в медиобазальном гипоталамусе теряют терминальные отростки, что приводит к снижению поглощения астроцитами ГАМК, при этом повышение содержания ГАМК в межклеточной среде ингибирует нейроны, содержащие BDNF [116]. Также существуют обратные отношения: введение вирусного вектора, содержащего ген BDNF в медиобазальный гипоталамус у мышей среднего возраста, снижает экспрессию воспалительных генов в гипоталамусе и связанное со старением метаболическое нарушение регуля-

ции [117]. Интересно, что ГАМК_B рецептор в РОМС-содержащих нейронах оказывал протективное действие в отношении гипоталамического воспаления, ожирения и инсулинерезистентности у мышей [118]. Длительное воспаление в гипоталамусе может усиливать глутаматергическую передачу, вызывающую гипертонию, которая также является компонентом метаболического синдрома [119].

NF-кВ ингибитирует транскрипцию гена ГнРГ у грызунов, опосредуя его возрастное снижение. Интересно, что интрацеребровентрикулярное или подкожное введение ГнРГ у мышей предотвращает возрастное снижение нейрогенеза в гипоталамусе и гиппокампе, восстанавливает мышечную силу, толщину кожи, костную массу и целостность коллагена хвостового сухожилия [114].

Старение и гипоталамическая аутофагия

Аутофагия – это строго контролируемый процесс, который регулирует круговорот клеточных компонентов и поддержание клеточного гомеостаза. Базальная активность аутофагии снижается с возрастом, а нарушение аутофагии вносит вклад в различные фенотипы старения и возрастные заболевания [120]. Кроме того, аутофагия способствовала повышенная экспрессия NPY в нейронах гипоталамуса. Эта NPY-зависимая стимуляция аутофагии опосредована рецепторами NPY Y1 и Y5 через действие путей PI3K, MAPK/ERK и RKA. Экспрессия NPY в гипоталамусе старых мышей снижается [121]. Заметное накопление p62 в нейронах РОМС указывает на то, что нейроны РОМС проявляют повышенную чувствительность к возрастному снижению аутофагии, что у старых мышей приводит к увеличению уровней препропротеина РОМС в гипоталамусе и снижению α-MSH. Кроме того, у старых мышей обнаруживаются сходные дефекты ожирения и липолиза, как у мышей с нокаутом ATG7, о чем свидетельствуют увеличение массы тела, количества жира и снижение содержания свободных жирных кислот в сыворотке крови и глицерина по сравнению с молодыми мышами [5]. Таким образом, аутофагия нейронов РОМС важна для поддержания энергетического баланса за счет генерации α-MSH, а снижение аутофагии в РОМС способствует метаболическим осложнениям, часто наблюдаемым при старении. Возможно, модуляция гипоталамической аутофагии может дать ключ к разработке новых терапевтических вмешательств для замедления старения.

Гипоталамические стволовые клетки, миРНК и старение

Сравнительно недавно было убедительно показано, что скорость старения в значительной степени контролируется стволовыми клетками гипоталамуса, частично за счет высвобождения экзосо-

мальных миРНК (миРНК) [122]. Стволовые клетки преимущественно располагались в области медиобазального гипоталамуса, вблизи стенки третьего желудочка, часть из которых представлена альфа-таницитами. Количество гипоталамических стволовых клеток и экзосомальных миРНК уменьшается даже до наступления старения и продолжает экспоненциально уменьшаться с возрастом, тогда как введение стволовых клеток или экзосом, содержащих миРНК, приводило к замедлению старения [122].

миРНК представляют собой небольшие одноцепочечные некодирующие РНК (длиной 18–25 нуклеотидов), которые являются важными посттранскриptionальными регуляторами экспрессии генов. Подавляющее большинство миРНК ингибирует функцию гена на основе частичной комплементарности части одной или нескольких информационных РНК (мРНК), как правило, на сайте в 3'-нетранслируемой области целевой мРНК. Последовательности миРНК и ее сайт связывания не являются строго комплементарными, и это дает возможность каждой миРНК регулировать множество различных транскриптов. Таким образом, миРНК образуют широкие регуляторные сети и создают взаимодействие между различными клеточными путями [123–125]. миРНК участвуют в контроле различных биологических процессов в центральной нервной системе, в том числе в контроле функций гипоталамуса [124].

Профиль экспрессии миРНК в гипоталамусе изменяется после метаболических нарушений. Экспрессия let-7a, miR-9, miR-30e, miR-132, miR-145, miR-200a и miR-218 в гипоталамусе мышей-самцов была изменена после ограничения калорийности или диеты с высоким содержанием жиров [126]. У самцов мышей let-7a, miR-9 и miR-132 представляют собой специфичные для мозга миРНК с высоким уровнем гипоталамической экспрессии [126]. Let-7 участвует в регуляции метаболизма глюкозы и некоторых других метаболических программах [127]. Члены семейства Let-7 миРНК действуют как супрессоры многих генов, участвующих в сигнальном пути инсулина, включая IGF1R, IRS1, IRS2, PIK3IP1, AKT2, TSC1 и RICTOR [128]. У мышей сверхэкспрессия lin28a (это РНК-связывающий белок, который избирательно подавляет экспрессию миРНК, включая let-7) в VMN вызывала значительное улучшение метаболизма глюкозы, тогда как подавление Lin28a было противоположным [129]. miR-132 и miR-218 связаны с воспалением в головном мозге [130, 131].

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Таким образом, в гипоталамусе, в отличие от других отделов центральной нервной системы, не наблюдаются однозначно выраженные дегенеративные морфологические изменения. Тем не менее, со-

гласно элевационной теории старения, предложенной Дильманом, с возрастом наблюдается повышение порога чувствительности гипоталамуса к гомеостатическим сигналам. У старых животных наблюдается ослабление регуляции деятельности гипоталамических нейронов по принципу отрицательной обратной связи. Процесс старения в гипоталамусе сопровождается нарушением баланса возбуждение/торможение за счет дисрегуляции ГАМК-ergicкой и глутаматергической системы, ГАМК-ergicкая система оказывает протективное действие в отношении гипоталамического воспаления, ожирения и инсулинерезистентности, а избыточная активация глутаматергической системы при старении может вызывать разнообразные метаболические нарушения.

Старение сопровождается уменьшением частоты импульсации нейронов, нарушением обмена кальция, увеличением продукции оксида азота, нарушением процессов внутриклеточного сигналинга, в частности Sirt1, mTOR, NF-кB, AMPK, P53, PGC1 α , FoxOs, а также выделением нейротрансмиттеров, например, ГнРГ, NO, NPY, α -MSH. Также важная роль в гипоталамическом старении принадлежит таницитам, что выражается в нарушении их связи с нейронами и нарушении функции барьеров. Стволовые клетки гипоталамуса, расположенные преимущественно в области срединной группы ядер, выделяют экзосомальные миРНК, которые также ответственны за антивозрастные эффекты этих клеток. При этом количество самих стволовых гипоталамических клеток и экзосомальных миРНК уменьшается по мере старения.

Несмотря на успехи последних лет, связанные с пониманием молекулярных механизмов ритмической активности, в частности работы ведущего пейсмекера – супрахиазматического ядра, а также организации нейронных гипоталамических сетей и взаимодействия нейронов и таницитов гипоталамуса, окончательного понимания механизмов гипоталамического старения к настоящему моменту еще нет. Применение сочетанных методов исследования, включая молекулярно-биологические и генетические поможет, приблизиться к решению этой проблемы.

ИСТОЧНИКИ ФИНАНСИРОВАНИЯ

Работа поддержана РНФ (грант 19-15-00039).

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют, что у них нет конфликта интересов.

ВКЛАД АВТОРОВ

Написание текста рукописи – П.М. Маслюков, обзор публикаций по теме статьи – П.М. Маслюков,

А.Д. Ноздрачев, редактирование – П.М. Маслюков, А.Д. Ноздрачев.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Anisimov V.N.* (2008) Молекулярные и физиологические механизмы старения: В 2-х т. СПб.: Наука [Anisimov V.N. (2008) Molecular and physiological mechanisms of aging: In 2 volumes. St. Petersburg: Nauka].
- Anisimov V.N., Mikhalk'skiy A.I., Novoseltsev V.N., Romanyukha A.A., Yashin A.I.* (2010) Основные принципы построения многостадийной многоуровневой математической модели старения. Успехи геронтол. 23 (2): 163–167. [Anisimov V.N., Mikhalk'skiy A.I., Novoseltsev V.N., Romanyukha A.A., Yashin A.I. (2010) Basic principles of building a multi-stage multi-level mathematical model of aging. Adv. Gerontol. 23 (2): 163–167.]
- Dilman V.M.* (1981) Большие биологические часы: (Введение в интегральную медицину). – Знание. [Dilman V.M. (1981) Large biological clock: (An introduction to integral medicine). – Znanie].
- Cai D., Khor S.* (2019) “Hypothalamic Microinflammation” Paradigm in Aging and Metabolic Diseases. Cell Metab 30 (1): 19–35.
- Kim K., Choe H.K.* (2019) Role of hypothalamus in aging and its underlying cellular mechanisms. Mech. Aging Dev 177: 74–79.
- Hill J.W., Elmquist J.K., Elias C.F.* (2008) Hypothalamic pathways linking energy balance and reproduction. Am. J. Physiol. Endocrinol Metab 294 (5): E827–832. <https://doi.org/10.1152/ajpendo.00670.2007>
- Dudas B. (Ed.)* (2013) Human Hypothalamus: Anatomy, Functions and Disorders. Nova Science Publishers, New York.
- Kovalzon V.M., Strygin K.N.* (2013) Нейрохимические механизмы регуляции сна и бодрствования: роль блокаторов гистаминовых рецепторов в лечении инсомнии. Эффективная фармакотерапия 12: 8–14. [Kovalzon V.M., Strygin K.N. (2018) Neurochemical mechanisms of sleep and wakefulness regulation: the role of histamine receptor blockers in the treatment of insomnia. Effective Pharmacotherapy 12: 8–14.]
- Qin C., Li J., Tang K.* (2018) The Paraventricular Nucleus of the Hypothalamus: Development, Function, and Human Diseases. Endocrinology 159 (9): 3458–3472. <https://doi.org/10.1210/en.2018-00453>
- Brown C.H., Ludwig M., Tasker J.G., Stern J.E.* (2020) Somato-dendritic vasopressin and oxytocin secretion in endocrine and autonomic regulation. J Neuroendocrinol 32 (6): e12856. <https://doi.org/10.1111/jne.12856>
- Фролькис В.В.* (1991) Старение мозга. Л, Наука. [Frolkis V.V. (1991) Aging of the brain. L., Science].
- Hsu H.K., Peng M.-T.* (1978) Hypothalamic neuron number of the old female rats // Gerontology 24: 434–440.
- Sartin J.L., Lamperti A.A.* (1985) Neuron numbers in hypothalamic nuclei of young, middle-aged and aged male rats. Experientia 41: 109–111.
- Flood D.G., Coleman P.D.* (1993) Dendritic regression dissociated from neuronal death but associated with par-

- tial deafferentation in aging rat supraoptic nucleus. *Neurobiol Aging* 14: 575–587.
15. *Madeira M.D., Ferreira-Silva L., Ruela C., Paula-Barbosa M.M.* (2001) Differential effects of the aging process on the morphology of the hypothalamic ventromedial nucleus of male and female rats. *Neurosci Lett* 314 (1–2): 73–76.
[https://doi.org/10.1016/s0304-3940\(01\)02294-7](https://doi.org/10.1016/s0304-3940(01)02294-7)
 16. *Roberts D.E., Killiany R.J., Rosene D.L.* (2012) Neuron Numbers in the Hypothalamus of the Normal Aging Rhesus Monkey: Stability Across the Adult Lifespan and Between the Sexes. *J Comp Neurol* 520 (6): 1181–1197.
 17. *Leal S., Andrade J.P., Paula-Barbosa M.M., Madeira M.D.* (1998) Arcuate nucleus of the hypothalamus: effects of age and sex. *J Comp Neurol* 401 (1): 65–88.
[https://doi.org/10.1002/\(sici\)1096-9861\(19981109\)401:1<65::aid-cne5>3.0.co;2-d](https://doi.org/10.1002/(sici)1096-9861(19981109)401:1<65::aid-cne5>3.0.co;2-d)
 18. *Yang S.B., Tien A.C., Boddupalli G., Xu A.W., Jan Y.N., Jan L.Y.* (2012) Rapamycin ameliorates age-dependent obesity associated with increased mTOR signaling in hypothalamic POMC neurons. *Neuron* 75: 425–436.
 19. *Hrabovszky E., Takács S., Göcz B., Skrapits K.* (2019) New Perspectives for Anatomical and Molecular Studies of Kisspeptin Neurons in the Aging Human Brain. *Neuroendocrinology*. 109 (3): 230–241.
<https://doi.org/10.1159/000496566>
 20. *Machado-Salas J., Scheibel M.E., Scheibel A.B.* (1977) Morphologic changes in the hypothalamus of the old mouse. *Exp Neurol* 57: 102–111.
 21. *Rizzo V., Richman J., Putthanveettil S.V.* (2015) Dissecting mechanisms of brain aging by studying the intrinsic excitability of neurons. *Front Aging Neurosci* 6: 337.
<https://doi.org/10.3389/fnagi.2014.00337>
 22. *Kumar A., Foster T.C.* (2004) Enhanced long-term potentiation during aging is masked by processes involving intracellular calcium stores. *J. Neurophysiol* 91: 2437.
 23. *Toescu E.C., Verkhratsky A.* (2000) Parameters of calcium homeostasis in normal neuronal ageing. *J. Anat* 197: 563.
 24. *Need A.C., Irvine E.E., Giese K.P.* (2003) Learning and memory impairments in Kv beta 1.1-null mutants are rescued by environmental enrichment or ageing. *Eur J. Neurosci* 18: 1640–1644.
<https://doi.org/10.1046/j.1460-9568.2003.02889.x>
 25. *Farajnia S., Meijer J.H., Michel S.* (2015) Age-related changes in large-conductance calcium-activated potassium channels in mammalian circadian clock neurons. *Neurobiol Aging* 36 (6): 2176–2183.
<https://doi.org/10.1016/j.neurobiolaging.2014.12.040>
 26. *Vishnyakova P.A., Moiseev K.Y., Spirichev A.A., Emanuelov A.I., Nozdrachev A.D., Masliukov P.M.* (2020) Expression of calbindin and calretinin in the dorsomedial and ventromedial hypothalamic nuclei during aging. *Anat Rec (Hoboken)*.
<https://doi.org/10.1002/ar.24536>
 27. *Rozycka A., Liguz-Lecznar M.* (2017) The space where aging acts: focus on the GABAergic synapse. *Aging Cell* 16 (4): 634–643.
<https://doi.org/10.1111/acel.12605>
 28. *Yang S.B., Tien A.C., Boddupalli G., Xu A.W., Jan Y.N., Jan L.Y.* (2012) Rapamycin ameliorates age-dependent obesity associated with increased mTOR signaling in hypothalamic POMC neurons. *Neuron* 75: 425–436.
 29. *Wang Y., Garro M., Dantzler H.A., Taylor J.A., Kline D.D., Kuehl-Kovarik M.C.* (2008) Age affects spontaneous activity and depolarizing afterpotentials in isolated gonadotropin-releasing hormone neurons. *Endocrinology* 149 (10): 4938–4947. 2008.
<https://doi.org/10.1210/en.2008-0308>
 30. *Wang Y., Kuehl-Kovarik M.C.* Estradiol directly attenuates sodium currents and depolarizing afterpotentials in isolated gonadotropin-releasing hormone neurons. *Brain Res* 2012 1436: 81–91.
<https://doi.org/10.1016/j.brainres.2011.12.013>
 31. *Pfeffer M., Korf H.W., Wicht H.* (2018) Synchronizing effects of melatonin on diurnal and circadian rhythms. *Gen Comp Endocrinol* 258: 215–221.
 32. *Epelbaum J., Terrien J.* (2020) Mini-review: Aging of the neuroendocrine system: Insights from nonhuman primate models. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry* 100: 109854.
<https://doi.org/10.1016/j.pnpbp.2019.109854>
 33. *Takahashi J.S.* (2017) Transcriptional architecture of the mammalian circadian clock. *Nat Rev Genet* 18: 164–179.
 34. *Hastings M.H., Maywood E.S., Brancaccio M.* (2018) Generation of circadian rhythms in the suprachiasmatic nucleus. *Nat Rev Neurosci* 19 (8): 453–469.
<https://doi.org/10.1038/s41583-018-0026-z>
 35. *Noguchi T., Leise T.L., Kingsbury N.J., Diemer T., Wang L.L., Henson M.A., Welsh D.K.* (2017) Calcium Circadian Rhythmicity in the Suprachiasmatic Nucleus: Cell Autonomy and Network Modulation. *eNeuro* 4 (4): ENEURO.0160-17.2017.
<https://doi.org/10.1523/ENEURO.0160-17.2017>
 36. *Patton A.P., Chesham J.E., Hastings M.H.* (2016) Combined pharmacological and genetic manipulations unlock unprecedented temporal elasticity and reveal phase-specific modulation of the molecular circadian clock of the mouse suprachiasmatic nucleus. *J Neurosci* 36: 9326–9341.
 37. *Colwell C.S.* (2011) Linking neural activity and molecular oscillations in the SCN. *Nat Rev Neurosci* 12: 553–569.
 38. *Meijer J.H., Michel S.* (2015) Neurophysiological analysis of the suprachiasmatic nucleus: a challenge at multiple levels. *Methods Enzymol* 552: 75–102.
 39. *Houben T., Coomans C.P., Meijer J.H.* (2014) Regulation of circadian and acute activity levels by the murine suprachiasmatic nuclei. *PLoS ONE* 9: e110172.
 40. *Kondratova A.A., Kondratov R.V.* (2012) The circadian clock and pathology of the ageing brain. *Nat Rev Neurosci* 13 (5): 325–335.
 41. *Chen C.Y., Logan R.W., Ma T., Lewis D.A., Tseng G.C., Sibille E., McClung C.A.* (2016) Effects of aging on circadian patterns of gene expression in the human prefrontal cortex. *Proc Natl Acad Sci USA* 113 (1): 206–211.
 42. *Rijo-Ferreira F., Takahashi J.S.* (2019) Genomics of circadian rhythms in health and disease. *Genome Med* 11 (1): 82.
<https://doi.org/10.1186/s13073-019-0704-0>
 43. *Buijink M.R., Olde Engberink A.H.O., Wit C.B., Almog A., Meijer J.H., Rohling J.H.T., Michel S.* Aging Affects the Capacity of Photoperiodic Adaptation Downstream

- from the Central Molecular Clock. *J Biol Rhythms* 35 (2): 167–179. 2020.
<https://doi.org/10.1177/0748730419900867>
44. Yamaguchi A., Tatsumoto M., Matsumura R., Endo T., Hirata K., Tokuda I., Akashi M. (2018) Normal peripheral circadian phase in the old-old with abnormal circadian behavior. *Genes Cells* 23 (10): 849–859.
45. Zhdanova I.V., Masuda K., Quasarano-Kourkoulis C., Rosene D.L., Killiany R.J., Wang S (2011) Aging of intrinsic circadian rhythms and sleep in a diurnal nonhuman primate, *Macaca mulatta*. *J Biol Rhythms* 26 (2): 149–159.
46. Kawakami F., Okamura H., Tamada Y., Maebayashi Y., Fukui K., Ibata Y. (1997) Loss of day-night differences in VIP mRNA levels in the suprachiasmatic nucleus of aged rats. *Neurosci Lett* 222 (2): 99–102.
47. Palomba M., Nygård M., Florenzano F., Bertini G., Kris-tensson K., Bentivoglio M. (2008) Decline of the presynaptic network, including GABAergic terminals, in the aging suprachiasmatic nucleus of the mouse. *J Biol Rhythms* 23 (3): 220–231.
48. Aujard F., Cayetanot F., Terrien J., Van Someren E.J. (2007) Attenuated effect of increased daylength on activity rhythm in the old mouse lemur, a non-human primate. *Exp Gerontol* 42 (11): 1079–1087.
49. Cayetanot F., Bentivoglio M., Aujard F. (2005) Arginine-vasopressin and vasointestinal polypeptide rhythms in the suprachiasmatic nucleus of the mouse lemur reveal agin-grelated alterations of circadian pacemaker neurons in a non-human primate. *Eur J Neurosci* 22 (4): 902–910.
50. Eghlidi D.H., Luna S.L., Brown D.I., Garyfallou V.T., Kohama S.G., Urbanski H.F. (2018) Gene expression profiling of the SCN in young and old rhesus macaques. *J Mol Endocrinol* 61 (2): 57–67.
<https://doi.org/10.1530/JME-18-0062>
51. Шпаков А.О., Деркач К.В. (2016) Меланокортиновая сигнальная система гипоталамуса и ее функциональное состояние в условиях сахарного диабета 2-го типа и метаболического синдрома. *Рос. физiol. журн. им. И.М. Сеченова* 102 (1) 18–40. [Shpakov A.O., Derkach K.V. (2016) Melanocortin signaling system of the hypothalamus and its functional state in conditions of type 2 diabetes mellitus and metabolic syndrome. IM Sechenov Ros Phyiol Zhurn 102 (1): 18–40. (In Russ.)]
52. Romanov R.A., Alpár A., Hökfelt T., Harkany T. Unified Classification of Molecular, Network, and Endocrine Features of Hypothalamic Neurons. *Annu Rev Neurosci* 42: 1–26.
<https://doi.org/10.1146/annurev-neuro-070918-050414>
53. Ashpole N.M., Sanders J.E., Hodges E.L., Yan H., Sonntag W.E. Growth hormone, insulin-like growth factor-1 and the aging brain. *Exp Gerontol* 68: 76–81. 2015.
54. Bartke A. (2003) Can growth hormone (GH) accelerate aging? Evidence from GH-transgenic mice. *Neuroendocrinology* 78: 210–216.
55. Hirschberg P.R., Sarkar P., Teegala S.B., Routh V.H. (2020) Ventromedial hypothalamus glucose-inhibited neurones: A role in glucose and energy homeostasis? *J Neuroendocrinol* 32 (1): e12773.
<https://doi.org/10.1111/jne.12773>
56. Kammel L.G., Correa S.M. (2020) Selective sexual differentiation of neurone populations may contribute to sex-specific outputs of the ventromedial nucleus of the hypothalamus. *J. Neuroendocrinol* 32 (1): e12801.
<https://doi.org/10.1111/jne.12801>
57. Mobbs C.V., Moreno C.L., Poplawski M. (2013) Metabolic mystery: aging, obesity, diabetes, and the ventromedial hypothalamus. *Trends Endocrinol Metab* 24 (10): 488–494.
58. Orozco-Solis R., Aguilar-Arnal L., Murakami M., Pe-ruquetti R., Ramadori G., Coppari R., Sassone-Corsi P. (2016) The Circadian Clock in the Ventromedial Hypothalamus Controls Cyclic Energy Expenditure. *Cell Metab* 23 (3): 467–478.
59. Dhillon H., Zigman J.M., Ye C., Lee C.E., McGovern R.A., Tang V., Kenny C.D., Christiansen L.M., White R.D., Edelstein E.A., Coppari R., Balthasar N., Cowley M.A., Chua S. Jr., Elmquist J.K., Lowell B.B. (2006) Leptin directly activates SF1 neurons in the VMH, and this action by leptin is required for normal body-weight homeostasis. *Neuron* 49 (2): 191–203.
60. Sohn J.W., Oh Y., Kim K.W., Lee S., Williams K.W., Elm-quist J.K. (2016) Leptin and insulin engage specific PI3K subunits in hypothalamic SF1 neurons. *Mol Metab* 5 (8): 669–679.
<https://doi.org/10.1016/j.molmet.2016.06.004>
61. Parker K.L., Schimmer B.P. (1997) Steroidogenic factor 1: a key determinant of endocrine development and function. *Endocr Rev* 18: 361–377.
62. Kim K.W., Zhao L., Donato J.Jr., Kohno D., Xu Y., Elias C.F., Lee C., Parker K.L., Elmquist J.K. (2011) Ste-roidogenic factor 1 directs programs regulating diet-induced thermogenesis and leptin action in the ventral medial hypothalamic nucleus. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* 108 (26): 10673–10678.
<https://doi.org/10.1073/pnas.1102364108>
63. Kinyua A.W., Yang D.J., Chang I., Kim K.W. (2016) Ste-roidogenic Factor 1 in the Ventromedial Nucleus of the Hypothalamus Regulates Age-Dependent Obesity. *PLoS One* 11 (9): e0162352.
<https://doi.org/10.1371/journal.pone.0162352>
64. Majdic G., Young M., Gomez-Sanchez E., Anderson P., Szczepaniak L.S., Dobbins R.L., McGarry J.D., Parker K.L. (2002) Knockout mice lacking steroidogenic factor 1 are a novel genetic model of hypothalamic obesity. *Endocrinology* 143: 607–614.
65. Liu W., Liu M., Fan W., Nawata H., Yanase T. The (2006) Gly146Ala variation in human SF-1 gene: its as-sociation with insulin resistance and type 2 diabetes in Chinese. *Diabetes Res Clin Pract* 73: 322–328.
66. Мoiseев К.Ю., Спиречев А.А., Вишнякова П.А., Ноzdрачев А.Д., Маслюков П.М. (2020) Изменения экспрессии стероидогенного фактора 1 (SF-1) в нейро-нах вентромедиального ядра гипоталамуса крысы при старении. *Рос. физiol. журн. им. И.М. Сеченова* 106 (6): 720–727. [Moiseev K.Yu., Spirichev A.A., Vishnyakova P.A., Nozdrachev A.D., Maslyukov P.M. (2020) Changes in the expression of steroidogenic factor 1 (SF-1) in neurons of the ventromedial nucleus of the rat hypothalamus during aging. IM Sechenov Ros Fiziol J 106 (6): 720–727. (In Russ.)].
67. Prevot V., Dehouck B., Sharif A., Ciofi P., Giacobini P., Clasadonte J. (2018) The Versatile Tanyocyte: A Hypo-

- thalamic Integrator of Reproduction and Energy Metabolism. *Endocr Rev* 39 (3): 333–368.
<https://doi.org/10.1210/er.2017-00235>
68. *Vong L., Ye C., Yang Z., Choi B., Chua S. Jr., Lowell B.B.* (2011) Leptin action on GABAergic neurons prevents obesity and reduces inhibitory tone to POMC neurons. *Neuron* 71 (1): 142–154.
69. *Garfield A.S., Shah B.P., Burgess C.R., Li M.M., Li C., Steger J.S., Madara J.C., Campbell J.N., Kroeger D., Scammell T.E., Tannous B.A., Myers M.G.Jr., Andermann M.L., Krashes M.J., Lowell B.B.* (2016) Dynamic GABAergic afferent modulation of AgRP neurons. *Nat Neurosci* 19 (12): 1628–1635.
70. *Rezai-Zadeh K., Yu S., Jiang Y., Laque A., Schwartzburg C., Morrison C.D., Derbenev A.V., Zsombok A., Müntberg H.* (2014) Leptin receptor neurons in the dorsomedial hypothalamus are key regulators of energy expenditure and body weight, but not food intake. *Mol Metab* 3 (7): 681–693.
71. *Mieda M., Williams S.C., Richardson J.A., Tanaka K., Yanagisawa M.* (2006) The dorsomedial hypothalamic nucleus as a putative food-entrainable circadian pacemaker. *Proc Natl Acad Sci USA* 103 (32): 12150–12155.
<https://doi.org/10.1073/pnas.0604189103>
72. *Northeast R.C., Vyazovskiy V.V., Bechtold D.A.* (2020) Eat, sleep, repeat: the role of the circadian system in balancing sleep-wake control with metabolic need. *Curr Opin Physiol.* 15: 183–191.
<https://doi.org/10.1016/j.cophys.2020.02.003>
73. *Chou T.C., Scammell T.E., Gooley J.J., Gaus S.E., Saper C.B., Lu J.* (2003) Critical role of dorsomedial hypothalamic nucleus in a wide range of behavioral circadian rhythms. *J Neurosci* 23 (33): 10691–10702.
74. *Saper C.B., Lu J., Chou T.C., Gooley J.* (2005) The hypothalamic integrator for circadian rhythms. *Trends Neurosci.* 28 (3): 152–157.
75. *Bechtold D.A., Loudon A.S.I.* (2013) Hypothalamic clocks and rhythms in feeding behaviour. *Trends Neurosci* 36: 74–82.
76. *Guilding C., Hughes A.T.L., Brown T.M., Namvar S., Piggins H.D.* (2009) A riot of rhythms: neuronal and glial circadian oscillators in the mediobasal hypothalamus. *Mol Brain* 2: 28.
77. *Chen K.-S., Xu M., Zhang Z., Chang W.-C., Gaj T., Schaffer D.V., Dan Y.* (2018) A hypothalamic switch for REM and non-REM sleep. *Neuron* 97: 1168–1176. e4.
78. *Aston-Jones G., Chen S., Zhu Y., Oshinsky M.L.* (2001) A neural circuit for circadian regulation of arousal. *Nat Neurosci* 4: 732–738.
79. *Acosta-Galvan G., Yi C.-X., van der Vliet J., Jhamandas J.H., Panula P., Angeles-Castellanos M., del Carmen Basualdo M., Escobar C., Buijs R.M.* (2011) Interaction between hypothalamic dorsomedial nucleus and the suprachiasmatic nucleus determines intensity of food anticipatory behavior. *Proc Natl Acad Sci USA* 108: 5813–5818.
80. *Gooley J.J., Schomer A., Saper C.B.* (2006) The dorsomedial hypothalamic nucleus is critical for the expression of food-entrainable circadian rhythms. *Nat Neurosci* 9 (3): 398–407.
81. *Joseph-Bravo P., Jaimes-Hoy L., Charli J.L.* (2016) Advances in TRH signaling. *Rev Endocr Metab Disord* 17 (4): 545–558.
<https://doi.org/10.1007/s11154-016-9375-y>
82. *Daimon C.M., Chirdon P., Maudsley S., Martin B.* The role of Thyrotropin Releasing Hormone in aging and neurodegenerative diseases. *Am J Alzheimers Dis (Columbia)* 1 (1): 2013.
<https://doi.org/10.7726/ajad.2013.1003>
83. *Roelfsema F., Boelen A., Kalsbeek A., Fliers E.* (2017) Regulatory aspects of the human hypothalamus-pituitary-thyroid axis. *Best Pract Res Clin Endocrinol Metab* 31 (5): 487–503.
<https://doi.org/10.1016/j.beem.2017.09.004>
84. *Kunimura Y., Iwata K., Ishigami A., Ozawa H.* (2017) Age-related alterations in hypothalamic kisspeptin, neuropeptide B, and dynorphin neurons and in pulsatile LH release in female and male rats. *Neurobiol Aging* 50: 30–38.
85. *Tsutsumi R., Webster N.J.* (2009) GnRH pulsatility, the pituitary response and reproductive dysfunction. *Endocrinol J* 56 (6): 729–737.
<https://doi.org/10.1507/endocrj.k09e-185>
86. *Yin W., Gore A.C.* (2006) Neuroendocrine control of reproductive aging: roles of GnRH neurons. *Reproduction* 131 (3): 403–414.
<https://doi.org/10.1530/rep.1.00617>
87. *Rance N.E.* (2009) Menopause and the human hypothalamus: evidence for the role of kisspeptin/neuropeptide B neurons in the regulation of estrogen negative feedback. *Peptides* 30 (1): 111–122.
<https://doi.org/10.1016/j.peptides.2008.05.016>
88. *Satoh A., Imai S.I., Guarente L.* (2017) The brain, sirtuins, and ageing. *Nat Rev Neurosci* 18 (6): 362–374.
<https://doi.org/10.1038/nrn.2017.42>
89. *Hong S., Zhao B., Lombard D.B., Fingar D.C., Inoki K.* (2014) Cross-talk between sirtuin and mammalian target of rapamycin complex 1 (mTORC1) signaling in the regulation of S6 kinase 1 (S6K1) phosphorylation. *J Biol Chem* 289 (19): 13132–13141.
<https://doi.org/10.1074/jbc.M113.520734>
90. *Igarashi M., Guarente L.* mTORC1 and SIRT1 Cooperate to Foster Expansion of Gut Adult Stem Cells during Calorie Restriction. *Cell* 166 (2): 436–450. 2016.
<https://doi.org/10.1016/j.cell.2016.05.044>
91. *Ramadori G., Fujikawa T., Fukuda M., Anderson J., Morgan D.A., Mostoslavsky R., Stuart R.C., Perello M., Viana C.R., Nillni E.A., Rahmouni K., Coppari R.* (2010) SIRT1 deacetylase in POMC neurons is required for homeostatic defenses against diet-induced obesity. *Cell Metab.* 12 (1): 78–87.
<https://doi.org/10.1016/j.cmet.2010.05.010>
92. *Al-Massadi O., Quiñones M., Clasadonte J., Hernandez-Bautista R., Romero-Picó A., Folgueira C., Morgan D.A., Kalló I., Heras V., Senra A., Funderburk S.C., Krashes M.J., Souto Y., Fidalgo M., Luquet S., Chee M.J., Imbernon M., Beiroa D., García-Caballero L., Gallego R., Lam B.Y.H., Yeo G., Lopez M., Liposits Z., Rahmouni K., Prevot V., Dieguez C., Nogueiras R.* (2019) MCH Regulates SIRT1/FoxO1 and Reduces POMC Neuronal Activity to Induce Hyperphagia, Adiposity, and Glucose Intolerance. *Diabetes* 68 (12): 2210–2222.
<https://doi.org/10.2337/db19-0029>
93. *Spirichev A.A., Moiseev K.Y., Masliukov P.M.* (2020) Sirnulin 1 Expression in the Rat Ventromedial and Dorsomedial Hypothalamic Nuclei during Ageing. *Bull Exp*

- Biol Med 169 (5): 698–700.
<https://doi.org/10.1007/s10517-020-04958-8>
94. Satoh A., Imai S. (2014) Systemic regulation of mammalian ageing and longevity by brain sirtuins. *Nat Commun* 5: 4211.
<https://doi.org/10.1038/ncomms5211>
95. Chang H.C., Guarente L. (2013) SIRT1 mediates central circadian control in the SCN by a mechanism that decays with aging. *Cell* 153 (7): 1448–1460.
<https://doi.org/10.1016/j.cell.2013.05.027>
96. Satoh A., Brace C.S., Rensing N., Cliften P., Wozniak D.F., Herzog E.D., Yamada K.A., Imai S. (2013) Sirt1 extends life span and delays aging in mice through the regulation of Nk2 homeobox 1 in the DMH and LH. *Cell Metab* 18 (3): 416–430.
97. Liu G.Y., Sabatini D.M. (2020) mTOR at the nexus of nutrition, growth, ageing and disease. *Nat Rev Mol Cell Biol* 21 (4): 183–203.
<https://doi.org/10.1038/s41580-019-0199-y>
98. Saxton R.A., Sabatini D.M. (2017) mTOR Signaling in Growth, Metabolism, and Disease. *Cell* 168 (6): 960–976.
<https://doi.org/10.1016/j.cell.2017.02.004>
99. Martínez de Morentin P.B., Martínez-Sánchez N., Roa J., Ferno J., Nogueiras R., Tena-Sempere M., Dieguez C., López M. (2014) Hypothalamic mTOR: the rookie energy sensor. *Curr Mol Med* 14 (1): 3–21.
<https://doi.org/10.2174/156652401366131118103706>
100. Kim J.G., Horvath T.L. (2012) mTOR signaling fades POMC neurons during aging. *Neuron* 75: 356–357.
101. Mori H., Inoki K., Münzberg H., Opland D., Faouzi M., Villanueva E.C., Ikenoue T., Kwiatkowski D., MacDougall O.A., Myers M.G. Jr., Guan K.L. (2009) Critical role for hypothalamic mTOR activity in energy balance. *Cell Metab* 9 (4): 362–374.
102. Blouet C., Ono H., Schwartz G.J. (2008) Mediobasal hypothalamic p70S6 kinase 1 modulates the control of energy homeostasis. *Cell Metab* 8: 459–467.
103. Chellappa K., Brinkman J.A., Mukherjee S., Morrison M., Alotaibi M.I., Carballo K.A., Alhadeff A.L., Perron I.J., Yao R., Purdy C.S., DeFelice D.M., Wakai M.H., Tomaszewicz J., Lin A., Meyer E., Peng Y., Arriola Apelo S.I., Puglielli L., Berley J.N., Paschos G.K., Baur J.A., Lanning D.W. (2019) Hypothalamic mTORC2 is essential for metabolic health and longevity. *Aging Cell* 18 (5): e13014.
<https://doi.org/10.1111/acel.13014>
104. Martins R., Lithgow G.J., Link W. (2016) Long live FOXO: unraveling the role of FOXO proteins in aging and longevity. *Aging Cell* 15 (2): 196–207.
<https://doi.org/10.1111/acel.12427>
105. Hong S.H., Lee K.S., Kwak S.J., Kim A.K., Bai H., Jung M.S., Kwon O.Y., Song W.J., Tatar M., Yu K. (2012) Minibrain/Dyrk1a regulates food intake through the Sir2-FOXO-sNPF/NPY pathway in Drosophila and mammals. *PLoS Genet* 8 (8): e1002857.
<https://doi.org/10.1371/journal.pgen.1002857>
106. Shi C., Shi R., Guo H. (2020) Tumor necrosis factor α reduces gonadotropin-releasing hormone release through increase of forkhead box protein O1 activity. *Neuroreport* 31 (6): 473–477.
<https://doi.org/10.1097/WNR.0000000000001424>
107. Bahadoran Z., Carlström M., Mirmiran P., Ghasemi A. Nitric oxide: to be or not to be an endocrine hormone? *Acta Physiol. (Oxf)*. e13443. 2020.
<https://doi.org/10.1111/apha.13443>
108. Chachlaki K., Garthwaite J., Prevot V. (2017) The gentle art of saying NO: how nitric oxide gets things done in the hypothalamus. *Nat Rev Endocrinol* 9: 521–535.
109. Moiseev K.Y., Vishnyakova P.A., Porseva V.V., Masliukov A.P., Spirichev A.A., Emanuilov A.I., Masliukov P.M. (2020) Changes of nNOS expression in the tuberal hypothalamic nuclei during ageing. *Nitric Oxide* 100–101: 1–6.
<https://doi.org/10.1016/j.niox.2020.04.002>
110. Dawson T.M., Dawson V.L. (2018) Nitric oxide signaling in neurodegeneration and cell death. *Adv Pharmacol* 82: 57–83.
111. Sen N., Hara M.R., Kornberg M.D., Cascio M.B., Bae B.I., Shahani N., Thomas B., Dawson T.M., Dawson V.L., Snyder S.H., Sawa A. (2008) Nitric oxide-induced nuclear GAPDH activates p300/CBP and mediates apoptosis. *Nature Cell Biology* 10 (7): 866–873.
112. Carletti F., Gambino G., Rizzo V., Ferraro G., Sardo P. (2015) Cannabinoid and nitric oxide signaling interplay in the modulation of hippocampal hyperexcitability: Study on electrophysiological and behavioral models of temporal lobe epilepsy in the rat. *Neuroscience* 303: 149–159.
113. Belgardt B.F., Mauer J., Wunderlich F.T., Ernst M.B., Pal M., Spohn G., Brönnike H.S., Brodesser S., Hampel B., Schauss A.C., Brüning J.C. (2010) Hypothalamic and pituitary c-Jun N-terminal kinase 1 signaling coordinately regulates glucose metabolism. *Proc Natl Acad Sci USA* 107 (13): 6028–6033.
<https://doi.org/10.1073/pnas.1001796107>
114. Zhang G., Li J., Purkayastha S., Tang Y., Zhang H., Yin Y., Li B., Liu G., Cai D. (2013) Hypothalamic programming of systemic ageing involving IKK- β , NF- κ B and GnRH. *Nature* 497 (7448): 211–216.
<https://doi.org/10.1038/nature12143>
115. Zhang X., Zhang G., Zhang H., Karin M., Bai H., Cai D. (2008) Hypothalamic IKKbeta/NF-kappaB and ER stress link overnutrition to energy imbalance and obesity. *Cell* 135 (1): 61–73.
<https://doi.org/10.1016/j.cell.2008.07.043>
116. Zhang Y., Reichel J.M., Han C., Zuniga-Hertz J.P., Cai D. (2017) Astrocytic Process Plasticity and IKK β /NF- κ B in Central Control of Blood Glucose, Blood Pressure, and Body Weight. *Cell Metab* 25 (5): 1091–1102.e4.
<https://doi.org/10.1016/j.cmet.2017.04.002>
117. McMurphy T., Huang W., Liu X., Siu J.J., Queen N.J., Xiao R., Cao L. (2019) Hypothalamic gene transfer of BDNF promotes healthy aging in mice. *Aging Cell* 18 (2): e12846.
<https://doi.org/10.1111/acel.12846>
118. Ito Y., Banno R., Shibata M., Adachi K., Hagimoto S., Hagiwara D., Ozawa Y., Goto M., Suga H., Sugimura Y., Bettler B., Oiso Y., Arima H. (2013) GABA type B receptor signaling in proopiomelanocortin neurons protects against obesity, insulin resistance, and hypothalamic inflammation in male mice on a high-fat diet. *J Neurosci* 33 (43): 7166–71713.
<https://doi.org/10.1523/JNEUROSCI.0897-13.2013>

119. Yu B., Cai D. (2017) Neural Programmatic Role of Leptin, TNF α , Melanocortin, and Glutamate in Blood Pressure Regulation vs Obesity-Related Hypertension in Male C57BL/6 Mice. *Endocrinology* 158 (6): 1766–1775. <https://doi.org/10.1210/en.2016-1872>
120. Kaushik S., Arias E., Kwon H., Lopez N.M., Athorvaramkul D., Sahu S., Schwartz G.J., Pessin J.E., Singh R. (2012) Loss of autophagy in hypothalamic POMC neurons impairs lipolysis. *EMBO Rep* 13 (3): 258–265. <https://doi.org/10.1038/embor.2011.260>
121. Aveleira C.A., Botelho M., Carmo-Silva S., Pascoal J.F., Ferreira-Marques M., Nóbrega C., Cortes L., Valero J., Sousa-Ferreira L., Álvaro A.R., Santana M., Kügler S., Pereira de Almeida L., Cavadas C. (2015) Neuropeptide Y stimulates autophagy in hypothalamic neurons. *Proc Natl Acad Sci USA* 112 (13): E1642–1651. <https://doi.org/10.1073/pnas.1416609112>
122. Zhang Y., Kim M.S., Jia B., Yan J., Zuniga-Hertz J.P., Han C., Cai D. (2017) Hypothalamic stem cells control aging speed partly through exosomal miRNAs. *Nature* 548 (7665): 52–57. <https://doi.org/10.1038/nature23282>
123. Ying S.Y., Chang D.C., Miller J.D., Lin S.L. (2006) The microRNA: overview of the RNA gene that modulates gene functions. *Methods Mol Biol* 342: 1–18. <https://doi.org/10.1385/1-59745-123-1:1>
124. Taouis M. (2016) MicroRNAs in the hypothalamus. *Best Pract Res Clin Endocrinol Metab* 30 (5): 641–651. <https://doi.org/10.1016/j.beem.2009.09.019>
125. Vinnikov I.A., Domanskyi A. (2017) Can we treat neurodegenerative diseases by preventing an age-related decline in microRNA expression? *Neural Regen Res* 12 (10): 1602–1604. <https://doi.org/10.4103/1673-5374.217328>
126. Sangiao-Alvarellos S., Pena-Bello L., Manfredi-Lozano M., Tena-Sempere M., Cordido F. (2014) Perturbation of hypothalamic microRNA expression patterns in male rats after metabolic distress: impact of obesity and conditions of negative energy balance. *Endocrinology* 155 (5): 1838–1850. <https://doi.org/10.1210/en.2013-1770>
127. Jiang S. (2019) A Regulator of Metabolic Reprogramming: MicroRNA Let-7. *Transl Oncol* 12 (7): 1005–1013. <https://doi.org/10.1016/j.tranon.2019.04.013>
128. Dubinsky A.N., Dastidar S.G., Hsu C.L., Zahra R., Djakovic S.N., Duarte S., Esau C.C., Spencer B., Ashe T.D., Fischer K.M., MacKenna D.A., Sopher B.L., Masliah E., Gaasterland T., Chau B.N., Pereira de Almeida L., Morrison B.E., La Spada A.R. (2014) Let-7 coordinately suppresses components of the amino acid sensing pathway to repress mTORC1 and induce autophagy. *Cell Metab* 20: 626–638. <https://doi.org/10.1016/j.cmet.2014.09.001>
129. Kim C.K., Asimes A., Zhang M., Son B.T., Kirk J.A., Pak T.R. (2020) Differential Stability of miR-9–5p and miR-9–3p in the Brain Is Determined by Their Unique Cis- and Trans-Acting Elements. *eNeuro* 7 (3): ENEURO.0094-20.2020. <https://doi.org/10.1523/ENEURO.0094-20.2020>
130. Ji Y.F., Wang D., Liu Y.R., Ma X.R., Lu H., Zhang B.A. (2018) MicroRNA-132 attenuates LPS-induced inflammatory injury by targeting TRAF6 in neuronal cell line HT-22. *J Cell Biochem* 119 (7): 5528–5537. <https://doi.org/10.1002/jcb.26720>
131. Li M., Guo Q., Cai H., Wang H., Ma Z., Zhang X. (2020) miR-218 regulates diabetic nephropathy via targeting IKK- β and modulating NK- κ B-mediated inflammation. *J Cell Physiol* 235 (4): 3362–3371. <https://doi.org/10.1002/jcp.29224>

HYPOTHALAMIC MECHANISMS OF THE REGULATION OF AGING

P. M. Masliukov^{a, #} and A. D. Nozdrachev^{b,c}

^a Yaroslavl State Medical University, Yaroslavl, Russia

^b Pavlov Institute of Physiology, Russian Academy of Sciences, St. Petersburg, Russia

^c Saint Petersburg State University, St. Petersburg, Russia

#e-mail: mpm@ysmu.ru

The hypothalamus is the most important integrator of functions of the autonomous, endocrine, somatic nervous systems; it is involved in the regulation of rhythmic processes and systemic aging. Putative hypothalamic nuclei responsible for the implementation of the developmental program of aging include the suprachiasmatic nucleus and the median group of nuclei, including the arcuate, ventromedial, and dorsomedial nuclei. Hypothalamic aging is accompanied by an excitation-inhibition imbalance due to dysregulation of the GABA-ergic system, decreased frequency of neuronal firing, impaired calcium metabolism, elevated nitric oxide production, decreased autophagy, and disturbed intracellular signaling, in particular Sirt1, mTOR, NF- κ B, AMPK, P53, and FoxO. Also, an important role in hypothalamic aging belongs to specialized ependymal cells, tanyocytes, as manifested in the disruption of tanyocyte-neuron relationships and impaired barrier function of these cells. Hypothalamic neural stem cells, located mainly in the region of the middle hypothalamic nuclei, secrete exosomal microRNA also responsible for anti-aging effects of stem cells. The pool of hypothalamic neural stem cells, as well as microRNA production therein, decline with age.

Keywords: hypothalamus, aging, neuroinflammation, microRNA