

ИЗУЧЕНИЕ ВЛИЯНИЯ НЕОНАТАЛЬНОЙ ВОСПАЛИТЕЛЬНОЙ БОЛИ НА КОГНИТИВНЫЕ ПРОЦЕССЫ И РЕАКТИВНОСТЬ ГИПОТАЛАМО-ГИПОФИЗАРНО-АДРЕНКОРТИКАЛЬНОЙ СИСТЕМЫ У КРЫС ПРЕПУБЕРТАТНОГО ВОЗРАСТА

© 2021 г. В. А. Михайленко^{1,*}, И. П. Буткевич¹, Е. А. Вершинина¹

¹ Институт физиологии им. И.П. Павлова, РАН, Санкт-Петербург, Россия

*e-mail: viktormikhailenko@yandex.ru

Поступила в редакцию 23.04.2021 г.

После доработки 27.05.2021 г.

Принята к публикации 29.05.2021 г.

Исследовали влияние воспалительной боли у новорожденных крысят на динамику содержания кортикостерона в плазме крови, а в поздний препубертатный период развития (45–53 дня) — на процессы пространственного обучения, кратковременной и долговременной памяти и реактивность гипоталамо-гипофизарно-адренкортикальной системы (ГГКС) к стрессу принудительного плавания у крыс обоего пола. Впервые обнаружено продолжительное усиление реактивности ГГКС в ответ на периферический очаг воспалительной боли, вызванный инъекцией формалина, у новорожденных крысят, что дало возможность предполагать о модификации в развитии ГГКС и возможном ее участии в регуляции когнитивных способностей. Обнаружено, что неонатальная боль вызывала дефицит пространственного обучения и памяти, проявив половой диморфизм в реализации процессов пространственного обучения и памяти. После регистрации долговременной памяти у 53-дневных крыс в ответ на принудительное плавание обнаружено повышенное содержание кортикостерона по сравнению с базальным уровнем, но различий в уровне гормона между крысами с неонатальной болью и контрольными животными, как и половых различий, не было выявлено. Таким образом, у крыс в поздний препубертатный период развития не обнаружено прямой взаимосвязи между активацией ГГКС неонатальной болью и показателями пространственного обучения и памяти, что, вероятно, указывает на вовлечение других нейробиологических систем на влияние неонатальной боли на когнитивные способности.

Ключевые слова: неонатальная воспалительная боль, кортикостерон, поздний препубертатный период, когнитивные процессы, крыса

DOI: 10.31857/S0044452921050041

ВВЕДЕНИЕ

Неонатальный и препубертатный (подростковый) периоды относятся к критическим периодам развития, которые характеризуются реорганизацией нейробиологических систем, включая ГГКС, репродуктивную систему и различные нейротрансмиттерные системы [1–5]. Интенсивно протекающее структурно-функциональное созревание головного мозга в критические периоды определяют повышенную реактивность нервной системы к болевым раздражителям [6, 7]. Боль в раннем возрасте модифицирует в постнатальном онтогенезе не только ноцицепцию [8], но и функциональную активность ГГКС [9], что в дальнейшем вызывает изменения разных типов поведения [6]. Ранее нами было обнаружено, что очаг воспалительной боли на периферии у новорожденных крысят является

фактором риска формирования тревожно-депрессивного состояния, усиления болевого ответа и ухудшения процесса обучения при достижении животными раннего препубертатного периода развития (25–35 дней) [10]. В многочисленных исследованиях показано, что стресс, не связанный с болью, модифицирует развитие ГГКС, что в дальнейшем проявляется в ухудшении процессов обучения и памяти у взрослых [11, 12], но не известно, на каком этапе развития становятся очевидными последствия именно болевого стресса, нередко встречающегося в неонатальной клинике. Данные литературы позволяют сопоставлять уровень развития головного мозга новорожденного крысенка с уровнем развития головного мозга недоношенного ребенка [13], поэтому в настоящей работе мы использовали одно- и двухсуточных крыс в качестве

модели для исследования влияний повторной воспалительной боли у рожденного раньше срока ребенка (модель недоношенной беременности). На основании разных критериев развития нервной системы и поведения у крысы были установлены границы препубертатного периода развития с 21-го по 59-й постнатальный день [14]. Использование разнополых особей способствует изучению механизмов исследуемых явлений. Однако работы преимущественно проводятся только на самцах [15, 16]. Известно, что половое созревание у самок начинается с 35 ± 2 -го дня, а у самцов с 42 ± 2 -го дня [2], поэтому мы использовали 45–53-дневных крыс (поздний препубертатный период), у которых уже могут проявиться половые различия в когнитивных процессах. В подростковом периоде начинают проявляться последствия негативных воздействий, которые испытал организм в раннем возрасте. Изучение этих последствий на разнополых особях именно на этом этапе индивидуального развития является важным направлением в исследовании механизмов неврологических и когнитивных нарушений с целью их возможной коррекции и восстановления нормальной жизнедеятельности.

В настоящей работе мы исследовали ранее не изученное влияние воспалительной боли у новорожденных крысят на реактивность ГГКС, а в позднем препубертатном периоде (45–53 дней) — на процессы пространственного обучения, памяти и на реактивность ГГКС к стрессу принудительного плавания у самцов и самок крыс.

МАТЕРИАЛ И МЕТОДИКА

Работа выполнена на потомстве крыс линии Вистар, полученных из Биокolleкции Института физиологии им. И.П. Павлова РАН (Санкт-Петербург) и доставленных в виварий лаборатории. Все процедуры работы с животными проводились в соответствии с принципами Базельской декларации; протоколы опытов утверждены комиссией по гуманному обращению с животными Института физиологии им. И.П. Павлова РАН. В виварии лаборатории взрослые самки и самцы, как и их потомство, содержались в стандартных условиях (свободный доступ к стандартизированной пище и воде, 12:00–12:00 включение и выключение света в 8 ч, 22–23°C). Беременность определяли по мазку из влагалища на следующий день после подсадки. После рождения крысят (P0, постнатальный день) в каждом помете оставляли не более восьми животных. Для определения реактивности ГГКС у новорожденных крысят в ответ на создание очага воспалительной боли были использованы самки и самцы (по два самца и две самки от каждой мате-

ри), рожденные от пятнадцати матерей (эксперимент 1). Крысята в первый день после рождения были подвергнуты подкожной инъекции воспалительного агента формалина (2.5%, 0.5 мкл) в подошву задней конечности (контроль — инъекция физиологического раствора). Через 30 мин после этой процедуры декапитацией собирали кровь у одной группы крысят, у крысят второй группы — через сутки, третьей группы — через семь суток для дальнейшего определения содержания кортикостерона в плазме крови (в каждой экспериментальной и контрольной группе 6–8 крысят). Кровь у новорожденных собирали в одну пробирку от одного самца и одной самки.

Для изучения влияния неонатального болевого воздействия на когнитивные способности и реактивность ГГКС у крыс, рожденных от 16 матерей, в препубертатный период развития очаг воспалительной боли создавали аналогично вышеописанному в одно- и повторно двухдневном возрасте инъекцией формалина в подошву задней конечности, спинку этих подопытных крысят маркировали (эксперимент 2). Контрольным крысятам инъецировали физиологический раствор в подошву задней конечности в то же место, в том же объеме. Каждая группа состояла из 12–16 животных. Крысят возвращали в гнезда к своим матерям, где они находились до 30-дневного возраста, затем разнополых крыс рассаживали в разные клетки.

С 45-дневного возраста оценивали способность к пространственному обучению нахождения платформы в водном лабиринте Морриса [17, 18]; тренировочные пробы продолжались в течение пяти дней. План обучения каждый день был одинаков для каждого животного: по четыре попытки в первой пробе, перерыв четыре минуты, и четыре попытки во второй пробе; местоположение платформы в бассейне было постоянным. Бассейн был условно разделен на четыре квадранта. В первую попытку крысу помещали в 1-й квадрант бассейна, во вторую — во 2-й, в третью — в 3-й и, наконец, в четвертую попытку — в 4-й квадрант бассейна. В бассейне (диаметр 120 см, высота 72 см), наполненном до 40 см водой (24°C), замутненной мелом, в одном из квадрантов ниже воды на 2 см находилась платформа, которую крыса должна была найти в течение 60 с. На платформе крыса находилась 20 с, во время которых она могла свободно ориентироваться в пространстве по окружающим предметам, затем ее помещали на 15 с в сухую клетку для отдыха. В каждой попытке регистрировали латентный период достижения платформы. На пятый день после первой пробы крыс оставляли в сухой клетке на 1 ч в другом помещении. Затем у этих животных регистрировали кратковременную память, для чего

крысу помещали в бассейн без платформы и регистрировали латентный период достижения целевого квадранта, места, где в тренировочных пробах находилась платформа. После регистрации кратковременной памяти крыс вытирали и возвращали в свои клетки. Через 96 ч после регистрации кратковременной памяти регистрировали долговременную память в тех же условиях, что и кратковременную память. Кроме латентного периода нахождения целевого квадранта регистрировали время, в течение которого крыса находилась в целевом квадранте за период времени, равный 60 с. Регистрацию в водном лабиринте Морриса проводили как визуально, так и с помощью вебкамеры и регистрации на компьютере с использованием специальной компьютерной программы.

Определение реактивности ГГКС у крыс в ответ на принудительное плавание осуществляли через 30 мин после завершения регистрации долговременной памяти. Кровь собирали декапитацией у самцов и самок в разные пробирки, центрифугировали плазму и хранили при -20°C до проведения иммуноферментного анализа (ИФА) на содержание кортикостерона.

Статистический анализ для первой (а) и второй (б) проб, статистические сравнения влияния воздействия, пола и дня тестирования проведены с помощью многофакторного дисперсионного анализа ANOVA. Факторы: пол (самцы, самки), воздействие (формалин, физиологический раствор) и дни (1, 2, 3, 4, 5) для первой пробы и дни (1, 2, 3, 4) для второй пробы. Влияние воздействия, пола и дня тестирования на пространственную кратковременную и долговременную память проверяли с использованием смешанного дисперсионного анализа ANOVA, факторы: пол (самцы, самки), воздействие (формалин, контроль), латентность (кратковременная/долговременная память), время пребывания в целевом квадранте (кратковременная/долговременная память). Для кортикостерона новорожденных и 53-дневных крыс статистический анализ проведен с использованием двухфакторного дисперсионного анализа. Факторы для новорожденных: время после инъекции формалина: 30 мин, 1 сутки, 7 суток, и воздействие: базальный уровень, физиологический раствор и формалин; факторы для 53-дневных: пол и воздействие: базальный уровень, физиологический раствор и формалин. Парные сравнения между группами проведены с помощью теста Бонферрони.

РЕЗУЛЬТАТЫ

Пространственное обучение. В препубертатный период развития, как у контрольных, так и у под-

опытных крыс, обнаружена способность к пространственному обучению: латентный период достижения платформы уменьшился к пятому тренировочному дню. Для первой пробы (а) получены значимые главные эффекты для факторов день: $F(2.6\ 152.7) = 122, p < 0.001, \eta^2 = 0.678$ (Greenhouse-Geisser тест) и воздействие: $F(1, 58) = 8, p = 0.007, \eta^2 = 0.120$. Хотя взаимодействие пола и воздействия не было получено, различия между формалином и контролем проводились отдельно для самцов и самок в целях единообразия представления результатов в первой и второй пробе. Post-hoc анализ показал, что неонатальная воспалительная боль нарушила процесс обучения у самцов, увеличив у них латентность в первой пробе в первый ($p = 0.017$) и пятый ($p = 0.002$) тренировочные дни, у самок в третий и четвертый день ($p < 0.05$, в обоих случаях (рис. 1а).

Для второй пробы (б) получены главные эффекты для факторов день: $F(1.9\ 109.7) = 19.4, p < 0.001, \eta^2 = 0.250$ (Greenhouse-Geisser тест), воздействие: $F(1, 58) = 14.7, p < 0.001, \eta^2 = 0.202$, пол: $F(1, 58) = 12, p = 0.001, \eta^2 = 0.172$, а также взаимодействие пола и воздействия: $F(1, 58) = 4, p = 0.05, \eta^2 = 0.062$. Post-hoc анализ показал, что неонатальная боль увеличила латентный период у самцов (в первый, третий и четвертый день $p = 0.011, p = 0.003$ и $p = 0.04$ соответственно) (рис. 1б). Половые различия выявлены во второй пробе у крыс с неонатальной болью с более высокой латентностью у самцов (в 1, 3 и 4 день, $p = 0.024, p = 0.01$ и $p = 0.04$ соответственно) (рис. 1б).

Пространственная кратковременная и долговременная память. Смешанный дисперсионный анализ ANOVA обнаружил значимый главный эффект только для воздействия во времени пребывания в целевом квадранте (кратковременная/долговременная память) $F(1.56) = 6.5, p = 0.013, \eta^2 = 0.105$. Неонатальная боль не изменила кратковременную память у крыс обоего пола, о чем свидетельствовало отсутствие изменений в латентном периоде достижения целевого квадранта, в котором находилась платформа во время обучения. Парные сравнения по Бонферрони показали, что неонатальная боль вызвала дефицит долговременной памяти только у самцов, у которых латентность увеличилась ($p < 0.01$) по сравнению с латентностью у контрольных самцов, тогда как у особей женского пола неонатальная боль нивелировала различия в латентности между долговременной и кратковременной памятью, которые были обнаружены у контрольных самок с большей эффективностью осуществления задачи в долговременной памяти ($p < 0.05$) (рис. 2а).

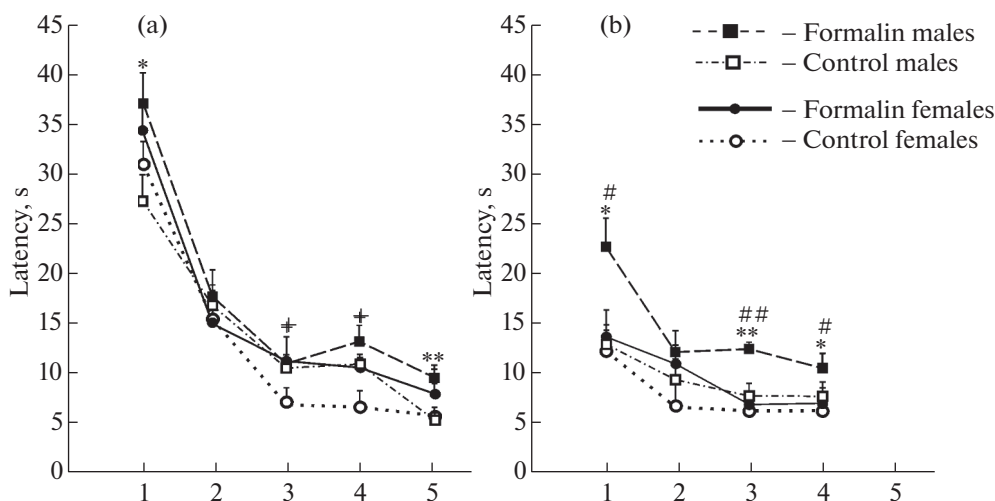


Рис. 1. Латентный период достижения платформы в водном лабиринте Морриса в первую пробу – в течение пяти дней (а), и вторую пробу – в течение четырех дней (б), у самцов и самок крыс препубертатного возраста, подвергнутых в новорожденном состоянии воспалительной боли.

По вертикали: латентный период (с), по горизонтали: номера тренировочных дней. В первой пробе уровень значимости: * $p < 0.05$, ** $p < 0.01$, различия между формалином и контролем у самцов; † $p < 0.05$, различия между формалином и контролем у самок. Во второй пробе уровень значимости: * $p < 0.05$, ** $p < 0.01$, различия между формалином и контролем у самцов; # $p < 0.05$, ## $p < 0.01$ половые различия.

Fig. 1. Ordinate axis: Latency (s), the latent period to reach the target quadrant (s); abscissa axis: the numbers of training days. In the first sample, the significance level was: * $p < 0.05$, ** $p < 0.01$, differences between formalin and control in males; † $p < 0.05$, differences between formalin and control in females. In the second training trials, significant level: * $p < 0.05$, ** $p < 0.01$, differences between formalin and control in males; # $p < 0.05$, ## $p < 0.01$ sex differences.

При оценке памяти по другому показателю, времени пребывания в целевом квадранте неонатальная боль вызвала дефицит в кратковременной и долговременной памяти у самцов: уменьшение показателя в обоих случаях ($p < 0.05$) по сравнению с временем пребывания в целевом квадранте у контрольных самцов. Различия в эффективности между кратковременной и долговременной памятью отсутствовали как у контрольных, так и у подопытных крыс (рис. 2б).

Кортикостерон в плазме крови у новорожденных в ответ на боль, вызванную формалином. Здесь получены значимые главные эффекты для обоих факторов и значимо взаимодействие времени и воздействия, $F(2.47) = 75.6, p < 0.001, \eta^2 = 0.763, F(2.47) = 26.3, p < 0.001, \eta^2 = 0.528$ и $F(4.47) = 9.7, p < 0.001, \eta^2 = 0.451$, время и воздействие соответственно. Post-hoc анализ показал, что содержание кортикостерона в плазме крови в ответ на воспалительную боль в новорожденном возрасте увеличилось через 30 мин по сравнению с уровнем гормона у контрольных крыс и базальным уровнем. Через сутки эти различия сохранялись, исключая различия между базальным кортикостероном и уровнем гормона у контрольных крыс; через семь дней подобные соотношения наблюдались на уровне тенденции (табл. 1).

Кортикостерон в плазме крови у 53-дневных самцов и самок крыс после регистрации долговременной памяти в ответ на принудительное плавание. Здесь значим главный эффект воздействия: $F(2.36) = 13.1, p < 0.001, \eta^2 = 0.421$. Post-hoc анализ показал, что содержание кортикостерона в плазме крови у подопытных и контрольных крыс было выше по сравнению с базальным уровнем гормона, но различий в уровне гормона между подопытными и контрольными крысами, как и между полами, не было выявлено (табл. 1).

ОБСУЖДЕНИЕ

Приоритетные данные, полученные в настоящей работе, свидетельствуют о том, что воспалительная неонатальная боль, вызванная инъекцией формалина в подошву задней конечности, увеличивает у новорожденных крысят содержание кортикостерона в плазме крови по сравнению с контролем. Повышенный уровень стрессорного гормона сохраняется через сутки после инъекции. Периферический очаг воспаления в новорожденном состоянии повышает уязвимость когнитивных процессов у этих животных в поздний препубертатный период развития, притом четко проявляется половой диморфизм в протекании процессов пространственного обучения и кратковременной,

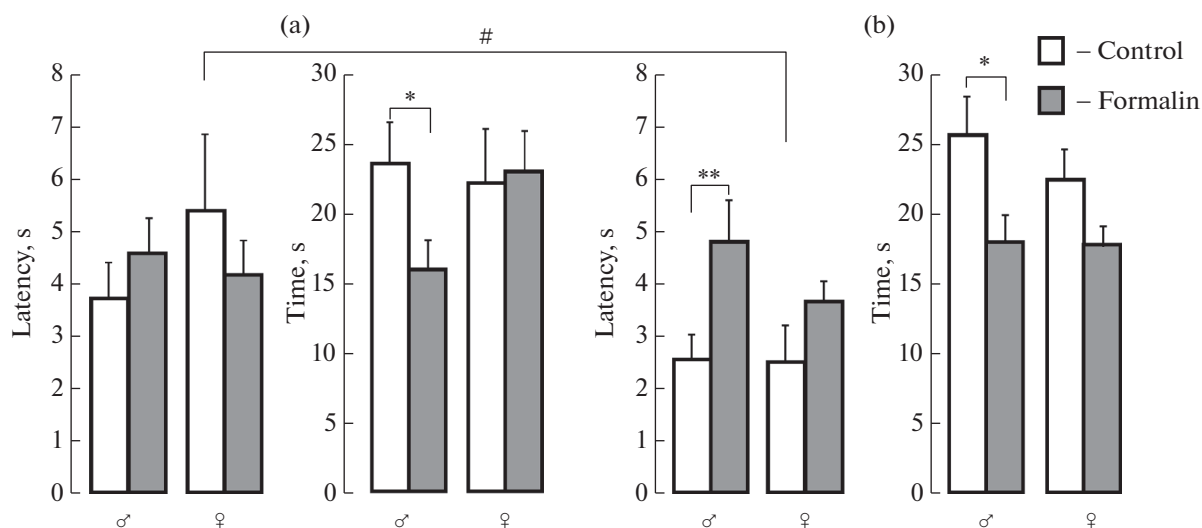


Рис. 2. Регистрация кратковременной (а) и долговременной (б) памяти в водном лабиринте Морриса у самцов и самок крыс препубертатного возраста, подвергнутых в новорожденном состоянии воспалительной боли.

По вертикали: латентный период достижения целевого квадранта (с) и время нахождения в целевом квадранте (с). Белые столбики – контроль, темные столбики – формалин. Уровень значимости: * $p < 0.05$, ** $p < 0.01$, различия между формалином и контролем у самцов; # $p < 0.05$, различия в латентном периоде достижения целевого квадранта между кратковременной и долговременной памятью у контрольных самок.



и долговременной памяти. Однако не было выявлено прямой взаимосвязи между активацией ГТАКС неонатальной болью у новорожденных и показателями пространственного обучения и памяти у крыс в позднем препубертатном возрасте.

Полученные данные указывают на то, что неонатальная боль вызывает дефицит пространствен-

ного обучения у самцов в первой и второй тренировочных пробах, а у самок – только в первой; даже в последний пятый день латентный период достижения платформы был значительно больше по сравнению с контролем у самцов. Вторая за день тренировочная проба наглядно продемонстрировала ухудшение способности повторить выполнение за-

Таблица 1. Влияние инъекции формалина или физиологического раствора в подошву задней конечности у новорожденных крысят на уровень кортикостерона в плазме крови через разные интервалы времени и у 53-дневных самцов и самок крыс в ответ на принудительное плавание после тестирования долговременной памяти

Возраст животных	Уровень кортикостерона (нмоль/л)								
	Базальный уровень			Время после введения веществ					
				Физиологический раствор (Контроль)			Формалин		
	Новорожденные	Одно-суточные	Семи-суточные	30 мин	24 ч	7 сут	30 мин	24 ч	7 сут
С 1-го по 7-й день	248.2 ± 67.3	184.9 ± 79.6	77.3 ± 28.3	449.3 ± 190.1**	211.9 ± 62.1	97.5 ± 31.2	721.6 ± 144.1++++	331.6 ± 45.8++	110.7 ± 39.3
53-дневные	После теста Морриса + принудительное плавание								
Самцы	166.5 ± 131.1			618.5 ± 233.6**			552.8 ± 108.0*		
Самки	172.4 ± 79.2			610.3 ± 107**			577.2 ± 107.0**		

Уровень значимости: * $p < 0.05$; ** $p < 0.01$, *** $p < 0.001$ между контролем, формалином и базальным уровнем кортикостерона; + $p < 0.05$; ++ $p < 0.01$, между формалином и контролем.

дачи (спустя 4 мин после отдыха) у самцов. Именно во второй пробе обнаружены половые различия в латентном периоде достижения целевого квадранта.

При исследовании пространственной кратковременной и долговременной памяти более яркое влияние неонатальной боли проявилось в показателе продолжительности пребывания в целевом квадранте, чем в показателе латентности достижения платформы. У самцов неонатальная боль вызвала дефицит как кратковременной, так и долговременной памяти. Следует подчеркнуть, что в позднем препубертатном возрасте отсутствовали различия в эффективности выполнения задачи между кратковременной и долговременной памятью, как у контрольных, так и у подопытных крыс.

Нам известно лишь о нескольких исследованиях, выполненных на грызунах, по изучению влияния неонатальной воспалительной боли, вызванной каррагеном или адьювантом Фрейнда, на память. Например, воспалительная боль, вызванная внутриплатантарной инъекцией каррагена (1%) в первый день жизни (P0), привела к дефициту пространственной памяти у взрослых крыс [19], а также изменила регуляцию ГГКС [20]. Инъекция адьюванта Фрейнда на P1 не оказала влияния на кратковременную или долговременную память у крыс на P60, но привела к пространственному дефициту обучения у самцов крыс [21]. Боль, вызванная у новорожденных крыс инъекцией формалина, который производит менее длительную боль, чем воспалительная боль, вызванная каррагеном или адьювантом Фрейнда, нарушила пространственное обучение и память в радиальном лабиринте, в котором используется пищевое подкрепление, у взрослых крыс [22]. Не обнаруженная нами взаимосвязь между активацией ГГКС неонатальной болью у новорожденных и показателями пространственного обучения и памяти у крыс в позднем препубертатном возрасте может быть обусловлена использованием разной интенсивности действия воспалительных агентов и разным их стрессорном влиянии на ГГКС.

Ранее мы показали, что воспалительная боль на P1 и P2 не изменила пространственное обучение у 33-дневных самок-подростков в течение только одного тренировочного дня [23]. Более детальное и продолжительное изучение последствий воспалительного болевого воздействия на когнитивные способности и стресс-гормональную систему в подростковом возрасте особенно важно, так как нейробиологические и поведенческие изменения существенно различаются на разных стадиях под-

росткового возраста, и эти изменения, вызванные стрессовыми раздражителями в раннем возрасте, могут проявляться неодинаково на каждой их этих стадий.

Гиппокамп, медиальная префронтальная кора и миндалина, структуры мозга, вовлеченные в регуляцию ГГКС [24] и когнитивных способностей [25], могут влиять на чувствительность ГГКС к половым гормонам и изменять процессы обучения и памяти. Поэтому не исключено, что половые гормоны могут быть одной из причин обнаруженных нами различий в процессах обучения и памяти между самцами и самками в этот критический период развития крысы.

Полученное нами впервые продолжительное усиление реактивности ГГКС в ответ на воспалительную боль, вызванную инъекцией формалина в подошву задней конечности, у новорожденных крысят, позволило предполагать о модификации в развитии ГГКС и возможном ее участии в изменении когнитивных способностей. Ноцицептивная система и ГГКС тесно связаны благодаря восходящим проекциям от дорсального ядра шва, к паравентрикулярному ядру гипоталамуса, а также нисходящим проекциям из гипоталамуса к центру серотонинергических нейронов головного мозга. Однако наши эксперименты показали, что активация ГГКС неонатальной болью не имеет прямой взаимосвязи с пространственным обучением и памятью у крыс позднего препубертатного возраста. Во влияние боли у новорожденных могут быть включены и другие физиологические системы, такие как иммунная система, которая находится в тесном взаимодействии с ГГКС, реагирует на воспаление и стресс и поэтому может влиять на нейроны мозга и когнитивные функции. Половые различия в микроглии, нейроиммунных клетках, начинают проявляться в пренатальный период организации половой дифференциации мозга [26], и иммунная система начинает функционировать как регулятор половых различий в развитии мозга и поведения [27, 28]. Современные данные указывают на взаимодействие иммунной и половой систем с ГГКС системой [29]. Взаимосвязь между вышеперечисленными системами может обуславливать наблюдаемые нами и половые различия во влиянии неонатальной боли на пространственное обучение и память. Можно предположить, что неонатальная боль, нарушая процессы торможения и возбуждения в центральной нервной системе, изменяет синхронизацию развития ГГКС, гипоталамо-гипофизарно-гонадной системы (ГГГС) и иммунной системы, которые тесно взаимодейству-

ют друг с другом и влияют на нейропластичность структур, вовлеченных в процессы обучения и памяти.

Надо отметить, что границы препубертатного периода развития с 21-го по 59-й постнатальный день [14] варьируют в зависимости от применяемых критериев (морфогенетические, поведенческие и нейрогормональные). Использование разнополых особей способствует изучению механизмов исследуемых явлений [30]. Вопрос о влиянии неонатальной воспалительной боли на когнитивные процессы и об участии в этом процессе ГГКС в ходе постнатального онтогенеза требует дальнейших исследований [31]. Полученные нами в настоящей работе результаты на крысах позднего препубертатного возраста, подвергнутых в новорожденном состоянии воспалительной боли, могут быть полезны педиатрам при лечении когнитивных отклонений у подростков с учетом полового диморфизма. Работы, проводимые на животных с использованием модели недоношенной беременности человека, должны осуществляться в тесной связи с исследованиями педиатров с целью фармакологической коррекции нарушений, вызванных неонатальной болью, у подростков с учетом полового диморфизма.

ИСТОЧНИКИ ФИНАНСИРОВАНИЯ

Работа частично поддержана грантом РФФИ № 17-04-00214а.

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Конфликт интересов отсутствует.

ВКЛАД АВТОРОВ

Идея работы и планирование эксперимента (В.А. Михайленко, И.П. Буткевич), сбор данных (И.П. Буткевич, В.А. Михайленко), обработка данных (Е.А. Вершинина), написание и редактирование манускрипта (И.П. Буткевич, В.А. Михайленко, Е.А. Вершинина).

БЛАГОДАРНОСТЬ

Выражаем благодарность старшим лаборантам-ассистентам лаборатории онтогенеза нервной системы Е.Н. Лавровой и Н.А. Улановой, за помощь в проведении экспериментов, а также д.б.н. Е.И. Тюлькову (лаб. регуляции функций нейронов мозга, зав. д.б.н. Е.А. Рыбникова) за проведение количественного анализа кортикостерона.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. *Romeo R.D.* (2010) Pubertal maturation and programming of hypothalamic-pituitary-adrenal reactivity. *Front Neuroendocrinol* 31: 232–240. <https://doi.org/10.1016/j.yfrne.2010.02.004>
2. *McCormick C.M., Mathews I.Z.* (2010) Adolescent development, hypothalamic-pituitary-adrenal function, and programming of adult learning and memory. *Progress in Neuro-Psychopharmac. Biol. Psychiatry*. 34: 756–765. <https://doi.org/10.1016/j.pnpbp.2009.09.019>
3. *Novak C.M., Ozen M., Burd I.* (2018) Perinatal Brain Injury: Mechanisms, Prevention, and Outcomes. *Clin. Perinatol.* 45: 357–375. <https://doi.org/10.1016/j.clp.2018.01.015>
4. *Renz H., Adkins B.D., Bartfeld S., Blumberg R.S., Farber D.L., Garssen J., Ghazal P., Hackam D.J., Marsland B.J., McCoy K.D., Penders J., Prinz I., Verhasselt V., von Mutius E., Weiser J.N., Wesemann D.R., Hornef M.W.* (2018) The neonatal window of opportunity-early priming for life. *J. Allergy Clin. Immunol.* <https://doi.org/10.1016/j.jaci.2017.11.019>
5. *Rulli S.B., Cambiasso M.J., Ratner L.D.* (2018) Programming of the reproductive axis by hormonal and genetic manipulation in mice. *Reproduction*. 156: 101–109. <https://doi.org/10.1530/REP-18-0054>
6. *Williams M.D., Lascelles B.D.X.* (2020) Early Neonatal Pain-A Review of Clinical and Experimental Implications on Painful Conditions Later in Life. *Front. Pediatr.* 7: 8–30. <https://doi.org/10.3389/fped.2020.00030>
7. *Melchior M., Kuhn P., Poisbeau P.* (2021) The burden of early life stress on the nociceptive system development and pain responses. *Eur. J. Neurosci.* <https://doi.org/10.1111/ejn.15153>
8. *Walker S.M.* (2019) Long-term effects of neonatal pain. *Semin. Fetal Neonatal. Med.* 24: 101005. <https://doi.org/10.1016/j.siny.2019.04.005>
9. *Mooney-Leber S.M., Brummelte S.* (2017) Neonatal pain and reduced maternal care: Early-life stressors interacting to impact brain and behavioral development. *Neuroscience*. 7: 21–36. <https://doi.org/10.1016/j.neuroscience.2016.05.001>
10. *Butkevich I.P., Mikhailenko V.A., Verzhinina E.A., Ulanova N.A.* (2015) Differences in adaptive behaviors of adolescent male and female rats exposed at birth to inflammatory pain or stress. *J. Evolutionary Biochem. Physiology*. 51: 305–315. <https://doi.org/10.1134/S0022093015040067>
11. *Schroeder A., Notaras M., Du X., Hill R.A.* (2018) On the developmental timing of stress: delineating sex-specific effects of stress across development on adult behavior. *Brain Sci.* 8: 121. <https://doi.org/10.3390/brainsci8070121>
12. *Cordier J.M., Aguggia J.P., Danelon V., Mir F.R., Rivarola M.A., Mascó D.* (2021) Postweaning Enriched Environment Enhances Cognitive Function and Brain-Derived Neurotrophic Factor Signaling in the Hippocampus in Maternally Separated Rats. *Neuroscience*. 453: 138–147. <https://doi.org/10.1016/j.neuroscience.2020.09.058>

13. *Dobbing J.* (1981) Nutritional growth restriction and the nervous system. In: *The molecular basis of neuropathology*. Eds: *AN Davidson, RHS Thompson*. London: Edward Arnold Co 221–233.
14. *Tirelli E., Laviola G., Adriani W.* (2003) Ontogenesis of behavioral sensitization and conditioned place preference induced by psychostimulants in laboratory rodents. *Neurosci. Biobehav. Rev.* 27: 163–178. [https://doi.org/10.1016/s0149-7634\(03\)00018-6](https://doi.org/10.1016/s0149-7634(03)00018-6)
15. *Chen M., Xia D., Min C., Zhao X., Chen Y., Liu L., Li X.* (2016) Neonatal repetitive pain in rats leads to impaired spatial learning and dysregulated hypothalamic-pituitary-adrenal axis function in later life. *Sci. Rep.* 14: 39159. <https://doi.org/10.1038/srep39159>
16. *Xia D., Min C., Chen Y., Ling R., Chen M., Li X.* (2020) Repetitive Pain in Neonatal Male Rats Impairs Hippocampus-Dependent Fear Memory Later in Life. *Front. Neurosci.* 14: 722. <https://doi.org/10.3389/fnins.2020.00722>
17. *Morris R.G.M.* (1981) Spatial localization does not require the presence of local cues. *Learning and Motivation* 12: 239–260. [https://doi.org/10.1016/0023-9690\(81\)90020-5](https://doi.org/10.1016/0023-9690(81)90020-5)
18. *Vorhees C.V., Williams M.T.* (2014) Assessing spatial learning and memory in rodents. *ILAR J.* 55, 310–332. <https://doi.org/10.1093/ilar/ilu013>
19. *Henderson Y.O., Victoria N.C., Inoue K., Murphy A.Z., Parent M.B.* (2015) Early life inflammatory pain induces long-lasting deficits in hippocampal-dependent spatial memory in male and female rats. *Neurobiol. Learn. Mem.* 118: 30–41. <https://doi.org/10.1016/j.nlm.2014.10.010>
20. *Victoria N.C., Inoue K., Young L.J., Murphy A.Z.* (2013) Long-term dysregulation of brain corticotrophin and glucocorticoid receptors and stress reactivity by single early-life pain experience in male and female rats. *Psychoneuroendocrinology.* 38: 3015–3028. <https://doi.org/10.1016/j.psyneuen.2013.08.013>
21. *Amaral C., Antonio B., Oliveira M.G., Hamani C., Guinsburg R., Covolan L.* (2015) Early postnatal nociceptive stimulation results in deficits of spatial memory in male rats. *Neurobiol. Learn. Mem.* 125: 120–125. <https://doi.org/10.1016/j.nlm.2015.08.012>
22. *Anand K.J., Garg S., Rovnaghi C.R., Narsinghani U., Bhutta A.T., Hall R.W.* (2007) Ketamine reduces the cell death following inflammatory pain in newborn rat brain. *Pediatr. Res.* 62: 283–290. <https://doi.org/10.1203/pdr.0b013e3180986d2f>
23. *Butkevich I.P., Mikhailenko V.A., Vershinina E.A.* (2020) The Influence of Perinatal Stress and Antidepressants on Different Types of Adaptive Behavior and Cognitive Abilities of Prepubertal Female Rats. *J. Evolutionary Biochemistry and Physiology.* 56: 133–144. <https://doi.org/10.1139/cjpp-2020-0307>
24. *Herman J.P., Figueiredo H., Mueller N.K., Ulrich-Lai Y., Ostrander M.M., Choi D.C., Cullinan W.E.* (2003) Central mechanisms of stress integration: hierarchical circuitry controlling hypothalamo-pituitary-adrenocortical responsiveness. *Front. Neuroendocrinol.* 24: 151–80. <https://doi.org/10.1016/j.yfrne.2003.07.001>
25. *Euston D.R., Gruber A.J., McNaughton B.L.* (2012) The role of medial prefrontal cortex in memory and decision making. *Neuron.* 76: 1057–1070. <https://doi.org/10.1016/j.neuron.2012.12.002>
26. *Schwarz J.M., Sholar P.W., Bilbo S.D.* (2012) Sex differences in microglial colonization of the developing rat brain. *J. Neurochem.* 120: 948–963. <https://doi.org/10.1111/j.1471-4159.2011.07630.x>
27. *Nelson L.H., Lenz K.H.* (2017) The immune system as a novel regulator of sex differences in brain and behavioral development. *J. Neurosci. Res.* 95: 447–461. <https://doi.org/10.1002/jnr.23821>
28. *Van Ryzin J.W., Pickett L.A., McCarthy M.M.* (2018) Microglia: driving critical periods and sexual differentiation of the brain. *Dev. Neurobiol.* 78: 580–592. <https://doi.org/10.1002/dneu.22569>
29. *Bereshchenko O., Bruscoli S., Riccardi C.* (2018) Glucocorticoids, sex hormones, and immunity. *Front. Immunol.* 9: 1332. <https://doi.org/10.3389/fimmu.2018.01332>
30. *McCarthy M.M., Nugent B.M., Lenz K.M.* (2017) Neuroimmunology and neuroepigenetics in the establishment of sex differences in the brain. *Nat. Rev. Neurosci.* 18: 471–484. <https://doi.org/10.1038/nrn.2017.61>
31. *Mooney-Leber S.M., Brummelte S.* (2020) Neonatal pain and reduced maternal care alter adult behavior and hypothalamic-pituitary-adrenal axis in a sex-specific manner. *Dev. Psychobiol.* 62: 631–643. <https://doi.org/10.1002/dev.21941>

THE EFFECT OF NEONATAL INFLAMMATORY PAIN ON COGNITIVE PROCESSES AND REACTIVITY OF THE HYPOTHALAMIC-PITUITARY-ADRENAL AXIS IN PREPUBERTAL RATS

V. A. Mikhailenko^{a, #}, I. P. Butkevich^a and , and E. A. Vershinina^a

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

[#]e-mail: viktormikhailenko@yandex.ru

We investigated the effect of neonatal inflammatory pain on the plasma corticosterone level dynamics in newborn rat pups, as well as on the processes of spatial learning, short- and long-term memory, and the hypothalam-

ic–pituitary–adrenal (HPA) axis reactivity to forced swim stress in prepubertal (45–53 days) rats of both sexes. We found a prolonged increase in the HPA axis reactivity in response to peripheral inflammatory pain induced by formalin injection to newborn rat pups, suggesting the developmental modification of the HPA axis and its possible involvement in the regulation of cognitive abilities. Neonatal pain caused deficits in spatial learning and memory, disclosing a sexual dimorphism in the implementation of spatial learning and memory. After long-term memory recording in 53-day-old rats in the forced swim test, the plasma corticosterone level was found to be increased compared to the basal level, but no differences in the hormone level between rats with neonatal pain and control animals, as well as no sex-related differences, were revealed. Thus, in the late prepubertal period, rats showed no straightforward relationship between neonatal pain-induced activation of the HPA axis and the indicators of spatial learning and memory, which may indicate the involvement of other neurobiological systems in the effect of neonatal pain on cognitive abilities.

Keywords: neonatal pain, corticosterone, prepubertal period, cognitive processes, rat