

## АНТИОКСИДАНТНЫЙ СТАТУС И ФУНКЦИОНАЛЬНОЕ СОСТОЯНИЕ ДЫХАТЕЛЬНОЙ СИСТЕМЫ У НОВОРОЖДЕННЫХ ТЕЛЯТ С ВНУТРИУТРОБНОЙ ЗАДЕРЖКОЙ РАЗВИТИЯ

В.А. САФОНОВ<sup>1</sup>, В.И. МИХАЛЁВ<sup>2</sup>, А.Е. ЧЕРНИЦКИЙ<sup>2</sup>

Внутриутробная задержка развития эмбриона и плода (ВЗРП), определяемая как несоответствие размеров формирующихся эмбрионов и плодов срокам их гестации – распространенная патология среди сельскохозяйственных животных. Незрелая система антиоксидантной защиты (АОЗ) у новорожденных с ВЗРП предрасполагает к развитию оксидативного стресса и связанных с ним патологических состояний. В 2013 году в условиях крупного молочного комплекса (ОО «Агротех-Гарант Нашекино» Аннинский р-н, Воронежская обл.) проведено сравнительное исследование показателей системы АОЗ и функционального состояния органов дыхания у новорожденных телят при физиологически протекающей беременности и ВЗРП и их влияния на развитие респираторных заболеваний в неонатальный период. Обследовано 53 теленка краснопестрой породы: 28 – с ВЗРП в анамнезе и 25 – с физиологическим течением беременности у матерей (контрольная группа). Через 24 ч после рождения у телят отбирали пробы волос из кисти хвоста, кровь и конденсат выдыхаемого воздуха (КВВ) для биохимических исследований, определяли частоту сердечных сокращений (ЧСС) и дыхательных движений (ЧДД) в минуту, соотношение ЧСС/ЧДД (индекс Хильдебрандта), дыхательный объем (ДО) и минутный объем дыхания (МОД), объем КВВ, образующийся за 1 мин (V1) и из 100 л выдыхаемого воздуха (V2). В волосе телят методом атомно-адсорбционной спектрофотометрии (Shimadzu AA6300, Япония) определяли содержание железа, меди, цинка, марганца, селена и кобальта, в крови с применением спектрофотометрических методов (Shimadzu UV-1700, Япония) исследовали активность каталазы, селензависимой глутатионпероксидазы (ГПО), супероксиддисмутазы (СОД), концентрацию малонового диальдегида (МДА), в сыворотке (плазме) крови – концентрацию витамина А,  $\alpha$ -токоферола, L-аскорбиновой кислоты и общую антиокислительную активность (АОА). В КВВ телят исследовали концентрацию МДА (Shimadzu UV-1700, Япония), интенсивности железиндуцированной хемилюминесценции (БХЛ-07, Россия), активность аланинаминотрансферазы (АлАТ),  $\gamma$ -глутамилтрансферазы (ГГТ) и аспартатаминотрансферазы (АсАТ) (Hitachi-902, Япония). В крови телят с ВЗРП установлено снижение активности каталазы на 14,4 % ( $P < 0,001$ ), ГПО на 14,0 % ( $P < 0,001$ ) и СОД на 33,8 % ( $P < 0,001$ ), в сыворотке – содержания витамина А на 36,7 % ( $P < 0,05$ ) и  $\alpha$ -токоферола на 38,3 % ( $P < 0,001$ ), ОАО (в плазме) на 18,6 % ( $P < 0,01$ ), в волосе – меди на 28,3 % ( $P < 0,001$ ), цинка на 10,7 % ( $P < 0,001$ ), марганца на 9,4 % ( $P < 0,001$ ), селена на 26,4 % ( $P < 0,001$ ) и кобальта на 36,8 % ( $P < 0,001$ ), увеличение содержания МДА в крови и КВВ соответственно на 26,8 % ( $P < 0,001$ ) и 119,5 % ( $P < 0,001$ ), интенсивности вспышки I $\alpha$ х и светосуммы хемилюминесценции S КВВ соответственно на 36,2 % ( $P < 0,01$ ) и 40,6 % ( $P < 0,01$ ) по сравнению с контрольной группой. Повышение соотношения S/tg2 $\alpha$  в КВВ телят с ВЗРП (на 35,5 % по сравнению с контрольной группой,  $P < 0,01$ ) свидетельствовало о нарушении баланса оксидантной и антиоксидантной активности КВВ и развитии оксидативного стресса. Структурно-функциональное повреждение клеток респираторного тракта в условиях оксидативного стресса у телят с ВЗРП сопровождалось повышением экспирации АлАТ на 105,9 % ( $P < 0,001$ ), ГГТ на 416,1 % ( $P < 0,001$ ), АсАТ на 62,5 % ( $P < 0,001$ ) и интенсивности респираторного влаговыведения (V2) на 67,3 % ( $P < 0,001$ ) по сравнению с контрольной группой. Увеличение индекса Хильдебрандта у телят с ВЗРП (на 7,9 % по сравнению с контрольной группой,  $P < 0,05$ ) свидетельствовало о расстройстве вегетативной регуляции и перенапряжении кардиореспираторной функциональной системы. Обнаружены статистически значимые зависимости между вероятностью развития бронхопневмонии у телят и соотношением S/tg2 $\alpha$ , отражающим баланс оксидантной и антиоксидантной активности КВВ ( $r_{\tau-K} = +0,58$  при  $P < 0,01$ ), а также активностью каталазы в крови ( $r_{\tau-K} = -0,68$  при  $P < 0,01$ ), ГПО ( $r_{\tau-K} = -0,36$  при  $P < 0,05$ ) и СОД ( $r_{\tau-K} = -0,62$  при  $P < 0,01$ ).

Ключевые слова: внутриутробная задержка развития эмбриона и плода, новорожденные телята, система антиоксидантной защиты, оксидативный стресс, конденсат выдыхаемого воздуха, респираторные болезни, бронхопневмония.

Внутриутробная задержка развития эмбриона и плода (ВЗРП), определяемая как несоответствие размеров формирующихся эмбрионов и плодов срокам гестации, остается серьезной проблемой животноводства (1-3). Научный интерес к ВЗРП обусловлен не только широким распро-

странением этого синдрома среди беременных животных (1, 4), но и его негативным влиянием на постнатальный рост и здоровье потомства (1, 5-7). Для новорожденных с ВЗРП характерна постнатальная гипогликемия, гипоксемия (1, 8), повышенная чувствительность к переохлаждению вследствие нарушения механизмов терморегуляции и низких энергетических запасов организма (8-10). Респираторные дисфункции у новорожденных животных с ВЗРП — один из факторов, приводящих к их гибели в период от рождения до отъема (1, 5, 11).

Хотя клиническое состояние и поведение таких животных может казаться нормальным, их внутренние органы морфологически и функционально незрелы (12-14). В исследовании на свиньях (15) было показано, что незрелая система антиоксидантной защиты у новорожденных с ВЗРП предрасполагает к развитию оксидативного стресса и постнатальных метаболических нарушений.

Мы впервые провели сравнительный анализ показателей системы антиоксидантной защиты и функционального состояния органов дыхания у новорожденных телят при физиологически протекающей беременности и ВЗРП. У новорожденных телят с ВЗРП были выявлены недостаточность ферментативного и неферментативного звеньев системы антиоксидантной защиты, повышение концентрации малонового диальдегида в крови и конденсате выдыхаемого воздуха, возрастание экспирации ферментов различной субклеточной локализации (аланинаминотрансферазы,  $\gamma$ -глутамил-трансферазы, аспаратаминотрансферазы), свидетельствующее о повреждении клеток респираторного тракта в условиях оксидативного стресса.

Цель исследования — изучить показатели антиоксидантного статуса и функционального состояния дыхательной системы у новорожденных телят с внутриутробной задержкой развития и влияние этих нарушений на развитие респираторных заболеваний в неонатальный период.

*Методика.* Было обследовано 53 теленка красно-пестрой породы: 28 — с ВЗРП в анамнезе и 25 — с физиологическим течением беременности у матерей (контрольная группа); наблюдения проводили в 2013 году в ООО «Агротех-Гарант Нашекино» (Аннинский р-н, Воронежская обл.). ВЗРП у коров диагностировали методом трансректальной пальпации и эхографии с использованием ультразвукового сканера Easi-Scan-3 («BCF Technology Ltd.», Великобритания) с линейным датчиком 4,5-8,5 МГц. Критериями недоразвития эмбрионов и плодов считали копчиково-теменной размер на 38-45-е сут после осеменения и зачатия менее 16 мм и диаметр корпуса менее 9 мм, в возрасте 60-65 сут — соответственно менее 45 и 16 мм, на 110-115-е сут — диаметр рога-плодовместилища менее 15 см и плацентом менее 17 мм (2, 4).

Выполняли биохимические исследования проб волоса, крови и конденсата выдыхаемого воздуха (КВВ), взятых у телят через 24 ч после рождения. Пробы волоса отбирали с кисти хвоста, образцы крови получали из яремной вены, используя коммерческие вакуумные системы для забора крови (с EDTA в качестве антикоагулянта). КВВ у телят собирали с помощью разработанного нами устройства (16). Сыворотку получали центрифугированием крови без добавления антикоагулянта при комнатной температуре (4000 об/мин, UC-1612, «ULAB», Китай) в течение 10 мин. Сразу после получения образцы сыворотки и КВВ замораживали и хранили в жидком азоте при  $-196^{\circ}\text{C}$  до проведения биохимических исследований.

Пробоподготовку волос проводили методом мокрого озоления, содержание микроэлементов (селена, меди, цинка, железа, кобальта и марганца) в образцах определяли на атомно-адсорбционном спектрофотомет-

ре АА6300 («Shimadzu», Япония).

При оценке состояния ферментативного звена системы антиоксидантной защиты в крови измеряли активность каталазы (КФ 1.11.1.6) и селензависимой глутатионпероксидазы (ГПО, КФ 1.11.1.9), используя релевантные методы, описанные М.И. Рецким и соавт. (17); активность супероксиддисмутазы (СОД, КФ 1.15.1.1) в крови определяли по степени ингибирования аутоокисления адреналина (18). О состоянии неферментативного звена системы антиоксидантной защиты судили по содержанию в сыворотке (плазме) крови витамина А (19),  $\alpha$ -токоферола (17), L-аскорбиновой кислоты (20) и общей антиокислительной активности (АОА) плазмы крови (21). Концентрацию малонового диальдегида (МДА) в крови и КВВ определяли на спектрофотометре UV-1700 («Shimadzu», Япония) по реакции с тиобарбитуровой кислотой (17).

Интенсивность железоиндуцированной хемилюминесценции КВВ исследовали с помощью биохемилюминометра БХЛ-07 (ООО «Медозонс», Россия) по методике, описанной Y.G. Voronkova и соавт. (22), с некоторыми изменениями. В измерительную кювету последовательно вносили 0,2 мл КВВ, 0,4 мл 0,02 М калий-фосфатного буфера (рН 7,5) и 0,4 мл 0,01 М раствора сульфата железа (II). Кювету со смесью устанавливали в измерительное гнездо прибора, быстро добавляли 0,2 мл 2 % раствора пероксида водорода и переводили кювету в измерительное положение. Свободнорадикальный процесс регистрировали в течение 30 с, хемилюминесценцию оценивали на основе анализа кинетической кривой по следующим показателям: максимальная интенсивность вспышки (характеризует интенсивность свободнорадикального окисления) —  $I_{max}$ , мВ; светосумма хемилюминесценции (отражает окислительную активность) —  $S$ , мВ  $\times$  с; тангенс угла наклона кинетической кривой к оси времени (характеризует антиоксидантную активность) —  $tg2\alpha$ . Для определения баланса окислительной и антиоксидантной активности рассчитывали соотношение  $S/tg2\alpha$  (23). Активность аланинаминотрансферазы (АлАТ),  $\gamma$ -глутамилтрансферазы (ГГТ) и аспаратаминотрансферазы (АсАТ) в КВВ исследовали на биохимическом анализаторе Hitachi-902 («Roche Diagnostics», Япония).

У телят определяли частоту сердечных сокращений (ЧСС) и дыхательных движений (ЧДД) в минуту; показатели функции внешнего дыхания (дыхательный объем и минутный объем дыхания) исследовали с помощью спирометра ССП (КПО «Медаппаратура», Украина) и маски с системой клапанов; индекс Хильдебрандта рассчитывали как отношение ЧСС к ЧДД. За животными в течение 30 сут после рождения вели постоянное клиническое наблюдение: состояние при респираторном синдроме оценивали в баллах по системе WI (24), учитывали время появления первых клинических признаков и разгара бронхита, тяжесть течения болезни (0 — отсутствие патологии, 1 — легкое течение, 2 — умеренно-тяжелое течение и 3 — тяжелое течение), осложнение в виде бронхопневмонии.

Статистическую обработку данных выполняли в программах Statistica 8.0 («StatSoft, Inc.», США) и IBM SPSS Statistics 20.0 («IBM Corp.», США). Результаты выражали как среднее арифметическое и стандартное отклонение ( $M \pm SD$ ), минимальное (min), максимальное значения (max) и медиану ( $Me$ ). Достоверность различий между медианами выборок определяли, используя непараметрический критерий Вилкоксона. Взаимосвязи между показателями выявляли с помощью непараметрических критериев Спирмена ( $r_s$ ) и  $\tau$ -Кендалла ( $r_{\tau-K}$ ). Нулевая гипотеза при применении всех методов статистической обработки отвергалась при  $P < 0,05$ .

*Результаты.* В крови телят с ВЗРП было установлено снижение ак-

тивности каталазы на 14,4 % ( $P < 0,001$ ), ГПО на 14,0 % ( $P < 0,001$ ) и СОД на 33,8 % ( $P < 0,001$ ), содержания в сыворотке витамина А на 36,7 % ( $P < 0,05$ ) и  $\alpha$ -токоферола на 38,3 % ( $P < 0,001$ ), ОАО плазмы крови на 18,6 % ( $P < 0,01$ ) по сравнению с контрольной группой (табл. 1). Статистически достоверных различий между группами телят по концентрации L-аскорбиновой кислоты в плазме крови мы не наблюдали.

**1. Показатели состояния системы антиоксидантной защиты в крови (сыворотке) у новорожденных телят красно-пестрой породы в норме и при внутриутробной задержке развития плода (ООО «Агротех-Гарант Нашекино», Аннинский р-н, Воронежская обл., 2013 год)**

Показатель	$M \pm SD$	min-max	$Me$
Каталаза, мкмоль $H_2O_2$ /(л · мин)	<u>26,7±1,4</u> 31,2±3,0	<u>23,6-28,7</u> 27,3-35,3	<u>26,9***</u> 30,6
ГПО, ммоль GSH/(л · мин)	<u>6,84±0,70</u> 7,95±0,71	<u>5,56-7,84</u> 6,71-8,72	<u>6,90***</u> 8,31
СОД, усл. ед.	<u>0,53±0,07</u> 0,80±0,09	<u>0,43-0,65</u> 0,62-0,92	<u>0,53***</u> 0,81
Витамин А, мкмоль/л	<u>0,57±0,22</u> 0,90±0,35	<u>0,27-0,87</u> 0,60-1,60	<u>0,54*</u> 0,73
А-токоферол, мкмоль/л	<u>5,0±2,2</u> 8,1±1,6	<u>2,8-8,4</u> 5,5-9,9	<u>4,0***</u> 8,7
L-аскорбиновая кислота, мкмоль/л	<u>17,8±6,8</u> 23,4±5,1	<u>10,9-30,6</u> 17,3-36,6	<u>17,3</u> 22,8
АОА, %	<u>42,5±7,7</u> 52,2±4,2	<u>27,9-48,0</u> 47,6-61,0	<u>44,4**</u> 51,7

Примечание. GSH — восстановленный глутатион, ГПО — глутатионпероксидаза, СОД — супероксиддисмутаза, АОА — общая антиокислительная активность плазмы крови. Над чертой — группа телят с внутриутробной задержкой развития ( $n = 28$ ), под чертой — группа телят, полученных от коров с физиологическим течением беременности ( $n = 25$ ).

\*, \*\* и \*\*\* Различия между группами статистически значимы соответственно при  $P < 0,05$ ,  $P < 0,01$  и  $P < 0,001$ .

В волосе новорожденных телят с ВЗРП обнаружено снижение количества практически всех исследуемых микроэлементов (за исключением железа): меди на 28,3 % ( $P < 0,001$ ), цинка на 10,7 % ( $P < 0,001$ ), марганца на 9,4 % ( $P < 0,001$ ), селена на 26,4 % ( $P < 0,001$ ) и кобальта на 36,8 % ( $P < 0,001$ ) по сравнению с контрольной группой (табл. 2).

Корреляционный анализ выявил статистически значимые зависимости между содержанием меди в волосе телят и активностью СОД в крови ( $r_S = +0,55$  при  $P < 0,05$ ), а также содержанием селена в волосе и активностью ГПО в крови ( $r_S = +0,84$  при  $P < 0,01$ ).

**2. Содержание микроэлементов в волосе кисти хвоста у новорожденных телят красно-пестрой породы в норме и при внутриутробной задержке развития плода (ООО «Агротех-Гарант Нашекино», Аннинский р-н, Воронежская обл., 2013 год)**

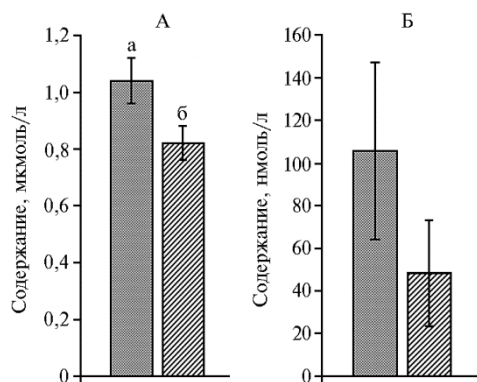
Показатель	$M \pm SD$	min-max	$Me$
Железо, мг/кг	<u>31,7±8,6</u> 37,5±13,0	<u>20,3-47,0</u> 20,3-65,0	<u>30,4</u> 34,4
Медь, мг/кг	<u>6,52±1,30</u> 9,09±1,01	<u>3,15-8,0</u> 7,4-10,6	<u>7,01*</u> 9,35
Цинк, мг/кг	<u>105,6±14,2</u> 118,2±15,8	<u>88,7-127,3</u> 91,3-138,1	<u>98,8*</u> 121,6
Марганец, мг/кг	<u>8,55±0,27</u> 9,44±1,22	<u>8,11-9,01</u> 8,11-12,8	<u>8,50*</u> 9,19
Селен, мкг/кг	<u>345,0±67,4</u> 468,5±69,4	<u>261,0-447,0</u> 398,0-595,0	<u>317,5*</u> 457,5
Кобальт, мкг/кг	<u>42,5±10,1</u> 67,3±15,2	<u>25,4-56,0</u> 51,2-96,8	<u>42,9*</u> 62,7

Примечание. Над чертой — группа телят с внутриутробной задержкой развития ( $n = 28$ ), под чертой — группа телят, полученных от коров с физиологическим течением беременности ( $n = 25$ ).

\* Различия между группами статистически значимы при  $P < 0,001$ .

Увеличение концентрации МДА в крови и КВВ телят с ВЗРП соответственно на 26,8 % ( $P < 0,001$ ) и 119,5 % ( $P < 0,001$ ) по сравнению с

контрольной группой (рис. 1) свидетельствовало о возрастании системной и локальной (легкие) интенсивности перекисидации липидов на фоне функциональной недостаточности ферментативного и неферментативного звеньев системы антиоксидантной защиты.



**Рис. 1.** Содержание малонового диальдегида (МДА) в крови (А) и в конденсате выдыхаемого воздуха (Б) у новорожденных телят красно-пестрой породы при внутриутробной задержке развития плода (а) и физиологическом течении беременности у коров-матерей (б) ( $M \pm SD$ , ООО «Агротех-Гарант Нашекино», Аннинский р-н, Воронежская обл., 2013 год).

При исследовании железоиндуцированной хемилюминесценции КВВ (табл. 3) у новорожденных телят с ВЗРП регистрировали увеличение интенсивности вспышки  $I_{max}$  и светосуммы  $S$  КВВ соответственно на 36,2 % ( $P < 0,01$ ) и 40,6 % ( $P < 0,01$ ) по сравнению с контрольной группой, что указывало на повышение оксидантной активности КВВ. Показатели  $I_{max}$  и  $S/tg2\alpha$  коррелировали с концентрацией МДА в КВВ: соответственно  $r_S = +0,78$  ( $P < 0,01$ ) и  $r_S = +0,48$  ( $P < 0,01$ ). Достоверных различий между группами телят по величине  $tg2\alpha$  мы не обнаружили. Повышение соотношения  $S/tg2\alpha$  в КВВ телят с ВЗРП (на 35,5 % по сравнению с контрольной группой,  $P < 0,01$ ) свидетельствовало о нарушении баланса оксидантной и антиоксидантной активности КВВ и развитии оксидативного стресса. Были обнаружены статистически значимые зависимости между соотношением  $S/tg2\alpha$  в КВВ и активностью антиоксидантных ферментов в крови — каталазы ( $r_S = -0,54$  при  $P < 0,01$ ), ГПО ( $r_S = -0,49$  при  $P < 0,01$ ) и СОД ( $r_S = -0,85$  при  $P < 0,01$ ).

### 3. Показатели железоиндуцированной хемилюминесценции конденсата выдыхаемого воздуха у новорожденных телят красно-пестрой породы в норме и при внутриутробной задержке развития плода (ООО «Агротех-Гарант Нашекино», Аннинский р-н, Воронежская обл., 2013 год)

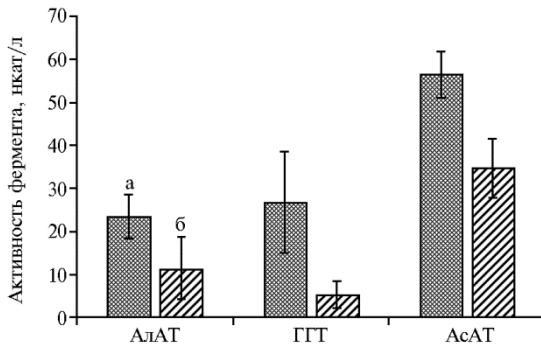
Показатель	$M \pm SD$	min-max	$Me$
S, мВ × с	417,3±37,6	374,0-472,0	411,5*
	296,9±49,1	248,0-422,0	282,0
$I_{max}$ , мВ	65,8±4,7	61,0-73,0	64,5*
	48,3±10,0	40,0-73,0	43,0
$tg2\alpha$	20,3±1,7	18,0-22,5	20,3
	19,5±2,4	18,0-25,5	18,0
$S/tg2\alpha$	20,6±1,1	19,2-22,1	20,6*
	15,2±1,0	13,4-16,5	15,7

Примечание. Над чертой — группа телят с внутриутробной задержкой развития ( $n = 28$ ), под чертой — группа телят, полученных от коров с физиологическим течением беременности ( $n = 25$ ).

\* Различия между группами статистически значимы при  $P < 0,01$ .

В КВВ телят с ВЗРП происходило увеличение активности АлАТ на 105,9 % ( $P < 0,001$ ), ГГТ на 416,1 % ( $P < 0,001$ ), АсАТ на 62,5 % ( $P < 0,001$ ) по сравнению с контрольной группой (рис. 2). Повышение активности ферментов различной субклеточной локализации (цитоплазматической АлАТ, мембраносвязанной ГГТ, митохондриальной АсАТ) в КВВ у телят с внутриутробной задержкой развития отражает степень структурно-функционального повреждения клеток респираторного тракта в условиях оксидативного стресса (от нарушения проницаемости биомембран до цитолиза) и связано с выходом этих компонентов в бронхоальвеолярную жидкость (26,

27). Мы установили наличие статистически значимых зависимостей между активностью ГГТ в КВВ и показателем интенсивности свободнорадикального окисления  $I_{\max}$  ( $r_s = +0,51$  при  $P < 0,01$ ), соотношением  $S/tg2\alpha$ , отражающим баланс оксидантной и антиоксидантной активности КВВ ( $r_s = +0,74$  при  $P < 0,01$ ), а также активностью в крови ГПО ( $r_s = -0,55$  при  $P < 0,01$ ) и СОД ( $r_s = -0,53$  при  $P < 0,01$ ). Аналогичные зависимости были обнаружены между активностью АсАТ в КВВ и соотношением  $S/tg2\alpha$  ( $r_s = +0,41$  при  $P < 0,05$ ), активностью в крови ГПО ( $r_s = -0,52$  при  $P < 0,01$ ) и СОД ( $r_s = -0,38$  при  $P < 0,05$ ), а также между активностью АлАТ в КВВ и показателем антиоксидантной активности КВВ  $tg2\alpha$  ( $r_s = -0,39$  при  $P < 0,05$ ).



**Рис. 2.** Активность ферментов в конденсате выдыхаемого воздуха у новорожденных телят красно-пестрой породы: а — при внутриутробной задержке развития плода, б — при физиологическом течении беременности; АлАТ — аланинаминотрансфераза, ГГТ —  $\gamma$ -глутамилтрансфераза, АсАТ — аспаргатаминотрансфераза ( $M \pm SD$ , ООО «Агротех-Гарант Нашекино», Аннинский р-н, Воронежская обл., 2013 год).

У телят с ВЗРП на фоне снижения минутного объема дыхания на 34,0 % ( $P < 0,001$ ) и дыхательного объема на 20,9 % ( $P < 0,001$ ) регистрировали повышение интенсивности респираторного влаговыведения: объем КВВ, образующийся за 1 мин и из 100 л выдыхаемого воздуха, возрастал по сравнению с контрольной группой соответственно на 28,6 % ( $P < 0,01$ ) и 67,3 % ( $P < 0,001$ ) (табл. 4). Мы обнаружили обратную зависимость между объемом конденсата, образующимся из 100 л выдыхаемого воздуха, и глубиной дыхания ( $r_s = -0,61$  при  $P < 0,01$ ). Увеличение индекса

Хильдебрандта у телят с ВЗРП (на 7,9 % по сравнению с показателем в контрольной группе,  $P < 0,05$ ) свидетельствовало о расстройстве вегетативной регуляции и перенапряжении кардиореспираторной функциональной системы (25).

#### 4. Показатели респираторной и влаговыведительной функции легких у новорожденных телят красно-пестрой породы в норме и при внутриутробной задержке развития плода (ООО «Агротех-Гарант Нашекино», Аннинский р-н, Воронежская обл., 2013 год)

Показатель	$M \pm SD$	min-max	$Me$
ЧДД, мин <sup>-1</sup>	46,3±8,1	23,6-28,7	44,0*
	57,7±15,7	27,3-35,3	52,0
МОД, л	9,5±2,2	7,4-12,5	8,7**
	14,4±2,8	10,6-19,1	13,4
ДО, мл	210,7±55,8	153-284	195,0**
	266,3±88,3	156-445	254,0
V1, мл	0,09±0,03	0,06-0,12	0,10*
	0,07±0,02	0,05-0,09	0,07
V2, мл	0,92±0,31	0,59-1,42	0,84**
	0,55±0,09	0,39-0,72	0,53

Примечание. ЧДД — частота дыхательных движений, МОД — минутный объем дыхания, ДО — дыхательный объем; V1 и V2 — объем конденсата выдыхаемого воздуха, образующийся соответственно за 1 мин и из 100 л выдыхаемого воздуха. Над чертой — группа телят с внутриутробной задержкой развития ( $n = 28$ ), под чертой — группа телят, полученных от коров с физиологическим течением беременности ( $n = 25$ ).

\*, \*\* Различия между группами статистически значимы соответственно при  $P < 0,01$  и  $P < 0,001$ .

Респираторные болезни регистрировали у 48,0 % телят, полученных от коров с физиологическим течением беременности, и у 100 % телят

с ВЗРП, тяжелое течение бронхита с осложнением в виде бронхопневмонии — соответственно у 12,0 % и 85,7 % животных. Были установлены статистически значимые зависимости между вероятностью развития бронхопневмонии у телят и соотношением  $S/tg2\alpha$ , отражающим баланс про- и антиоксидантной активности КВВ ( $r_{\tau-K} = +0,58$  при  $P < 0,01$ ), а также активностью в крови каталазы ( $r_{\tau-K} = -0,68$  при  $P < 0,01$ ), ГПО ( $r_{\tau-K} = -0,36$  при  $P < 0,05$ ) и СОД ( $r_{\tau-K} = -0,62$  при  $P < 0,01$ ).

Быстрый переход плода от внутриутробной гипоксической среды к нормоксии и легочному типу дыхания при рождении сопровождается значительной нагрузкой на все функциональные системы организма (28-30). Начало легочного дыхания сопряжено с повышенной генерацией активных форм кислорода (АФК) и развитием оксидативного стресса (28, 31). Оксидативный стресс, в свою очередь, связан с целым рядом патологических состояний у новорожденных животных — сердечно-сосудистыми и легочными дисфункциями, лактоацидозом, снижением абсорбции и пассивной передачи питательных веществ и иммуноглобулинов в кишечнике (15, 28, 31). Компенсация избыточной генерации АФК обеспечивается адаптивными изменениями системы антиоксидантной защиты (32-35), главным образом ее ферментативного звена (31, 32, 35).

Поскольку у плода крупного рогатого скота рост волос кисти хвоста начинается с 7-го мес беременности (36, 37), содержание химических элементов в пробах волоса, отобранных с этого участка тела (стержень волоса по всей его длине) в первые сутки после рождения, можно рассматривать как интегральный показатель обеспеченности телят минеральными веществами в последние 3 мес внутриутробного развития. Известно также, что в период, соответствующий 10-15 % срока перед завершением гестации активность антиоксидантных ферментов в тканях плода возрастает на 150-200 % (33, 38). Результаты наших исследований показали, что у телят с внутриутробной задержкой развития по сравнению с потомством коров с физиологическим течением беременности содержание в волосе меди снижено на 28,3 % ( $P < 0,001$ ), цинка на 10,7 % ( $P < 0,001$ ), марганца на 9,4 % ( $P < 0,001$ ), селена на 26,4 % ( $P < 0,001$ ), кобальта на 36,8 % ( $P < 0,001$ ). Полученные данные свидетельствуют о том, что при ВЗРП созревание ферментативного звена системы антиоксидантной защиты плода происходит на фоне дефицита меди, цинка, марганца, селена и кобальта. У телят с ВЗРП активность каталазы в крови была снижена на 14,4 % ( $P < 0,001$ ), ГПО на 14,0 % ( $P < 0,001$ ), СОД на 33,8 % ( $P < 0,001$ ) по сравнению с контролем. Тесная связь между дефицитом микроэлементов и функциональной недостаточностью ферментативного звена системы антиоксидантной защиты у новорожденных телят подтверждалась наличием корреляций между содержанием меди в волосе и активностью СОД в крови ( $r_S = +0,55$  при  $P < 0,05$ ), содержанием селена в волосе и активностью ГПО в крови ( $r_S = +0,84$  при  $P < 0,01$ ). D. Shukla и соавт. (39) доказали участие кобальта в антиоксидантной защите легких, поэтому его дефицит у телят с ВЗРП приобретает особое значение.

У телят с ВЗРП обнаружено также достоверное снижение в сыворотке крови концентрации витамина А,  $\alpha$ -токоферола и общей антиоксидательной активности плазмы крови (см. табл. 1). Развитие оксидативного стресса в легких, однако, оказалось в большей степени связано с недостаточностью ферментативного звена антиоксидантной защиты, что подтверждалось наличием статистически значимых зависимостей между соотношением  $S/tg2\alpha$  в КВВ и активностью каталазы ( $r_S = -0,54$  при  $P < 0,01$ ), ГПО ( $r_S = -0,49$  при  $P < 0,01$ ) и СОД ( $r_S = -0,85$  при  $P < 0,01$ ) в крови, а

также результатами исследований других авторов (33, 40, 41).

У телят с ВЗРП мы наблюдали увеличение концентрации МДА в крови и КВВ (соответственно на 26,8 % при  $P < 0,001$  и 119,5 % при  $P < 0,001$  по сравнению с контрольной группой), свидетельствующее о возрастании системной и локальной (легкие) интенсивности пероксидного окисления липидов на фоне недостаточности ферментативного и неферментативного звеньев системы антиоксидантной защиты. Наши данные согласуются с результатами исследований Z. Hrascko и соавт. (42), показавших у новорожденных детей с ВЗРП достоверное (по сравнению с потомством матерей с физиологическим течением беременности) увеличение содержания МДА в крови на фоне пониженной активности каталазы, ГПО, СОД и концентрации восстановленного глутатиона.

Структурно-функциональное повреждение клеток респираторного тракта в условиях оксидативного стресса у телят с ВЗРП сопровождалось повышением экспирации ферментов разной субклеточной локализации (цитоплазматической АЛАТ, мембраносвязанной ГГТ, митохондриальной АсАТ) и интенсивности респираторного влаговыведения. В предыдущих исследованиях (29) было показано, что увеличение интенсивности респираторного влаговыведения у новорожденных телят наблюдается при гипоксии и ацидозе и связано с нарушением метаболической и респираторной адаптации. Увеличение индекса Хильдебрандта у телят с ВЗРП (на 7,9 % по сравнению с контрольной группой,  $P < 0,05$ ) свидетельствовало о расстройстве вегетативной регуляции и перенапряжении кардиореспираторной функциональной системы (25). Мы обнаружили статистически значимые зависимости между вероятностью развития бронхопневмонии у телят и соотношением  $S/tg2\alpha$ , характеризующим баланс оксидантной и антиоксидантной активности КВВ ( $r_{\tau-K} = +0,58$  при  $P < 0,01$ ), а также активностью в крови каталазы ( $r_{\tau-K} = -0,68$  при  $P < 0,01$ ), ГПО ( $r_{\tau-K} = -0,36$  при  $P < 0,05$ ) и СОД ( $r_{\tau-K} = -0,62$  при  $P < 0,01$ ). У телят с ВЗРП тяжелое течение бронхита с осложнением в виде бронхопневмонии в неонатальный период регистрировалось в 7,14 раза чаще ( $P < 0,001$ ), чем у потомства коров с физиологическим течением беременности.

Таким образом, результаты наших исследований показали, что недостаточность ферментативного и неферментативного звеньев системы антиоксидантной защиты у новорожденных телят при внутриутробной задержке развития приводит к оксидативному стрессу, накоплению токсичных продуктов пероксидного окисления липидов в крови и бронхоальвеолярной жидкости, структурно-функциональному повреждению клеток респираторного тракта и существенно повышает вероятность развития бронхопневмонии в неонатальный период.

<sup>1</sup>ФГБУ Институт геохимии и аналитической химии им. В.И. Вернадского РАН,  
119991 Россия, г. Москва, ул. Косыгина, 19,  
e-mail: safonovbio@gmail.com;

<sup>2</sup>ГНУ Всероссийский научно-исследовательский ветеринарный институт патологии, фармакологии и терапии Россельхозакадемии,  
394087 Россия, г. Воронеж, ул. Ломоносова, 114-6,  
e-mail: vnivipat@mail.ru, cherae@mail.ru ✉

Поступила в редакцию  
21 марта 2018 года



# WITH INTRAUTERINE GROWTH RETARDATION

V.A. Safonov<sup>1</sup>, V.I. Mikhalev<sup>2</sup>, A.E. Chernitskiy<sup>2</sup>

<sup>1</sup>*Vernadskii Institute of Geochemistry and Analytical Chemistry RAS, Federal Agency of Scientific Organizations, 19, ul. Kosygina, Moscow, 119991 Russia, e-mail safonovbio@gmail.com;*

<sup>2</sup>*All-Russian Research Veterinary Institute of Pathology, Pharmacology and Therapy RAAS, Federal Agency of Scientific Organizations, 114-b, ul. Lomonosova, Voronezh, 394087 Russia, e-mail vnivipat@mail.ru, cherae@mail.ru (✉ corresponding author)*

ORCID:

Safonov V.A. [orcid.org/0000-0002-5040-6178](https://orcid.org/0000-0002-5040-6178)

Mikhalev V.I. [orcid.org/0000-0001-9684-4045](https://orcid.org/0000-0001-9684-4045)

The authors declare no conflict of interests

Received March 21, 2018

Chernitskiy A.E. [orcid.org/0000-0001-8953-687X](https://orcid.org/0000-0001-8953-687X)

doi: 10.15389/agrobiology.2018.4.831eng

## Abstract

Intrauterine fetal and embryo growth retardation (IUGR), defined as a discrepancy of embryo forming and fetus size and their gestation terms, is a common pathology among farm animals. Respiratory dysfunctions in newborns with IUGR are among the factors leading to animal death from birth to weaning. The immature antioxidant defense system (AOS) of newborns with IUGR predisposes to oxidative stress progression and associated pathologies. We show in this paper the lack of enzymatic and non-enzymatic links of antioxidant protection, an increased concentration of malonic dialdehyde in blood and in exhaled air, and higher expiration of enzymes of different subcellular localization, i.e. alanine aminotransferase,  $\gamma$ -glutamyl transferase, aspartate aminotransferase, indicating damage to the respiratory tract cells. These data contribute to elucidating mechanisms of respiratory dysfunctions as influenced by IUGR. A comparative study of AOS indicators, functional state of respiratory organs of newborn calves and the respiratory disease progression in the neonatal period was carried out at a large dairy complex (Agrotech-Garant Nashchekino Co. Ltd, Anninsky Region, Voronezh Province) in 2013. A total of 53 red-motley calves were examined, including 28 calves with IUGR in history and 25 ones whose mothers had physiological course of pregnancy (control group). In 24 hours after the calves' birth, switch tail hair samples, blood and exhaled breath condensate (EBC) were collected for biochemical studies, the heart rate (HR) and frequency of respiratory rate (RR) per minute, the ratio of HR/RR (Hildebrandt index), tidal volume (TV) and respiratory minute volume (RMV), the volume of EBC produced per minute (V1) and from 100 liter of exhaled air (V2) were determined. The hair concentrations of iron, copper, zinc, manganese, selenium and cobalt were determined by atomic absorption spectrophotometry (Shimadzu AA6300, Japan); the activity of catalase, selenium-dependent glutathione peroxidase (GPO), superoxide dismutase (SOD) in blood, the blood concentration of malonic dialdehyde (MDA), the serum (plasma) content of vitamin A,  $\alpha$ -tocopherol, L-ascorbic acid and total antioxidant activity (AOA) were studied spectrophotometrically (Shimadzu UV-1700, Japan). The MDA concentration (Shimadzu UV-1700, Japan), intensity of iron-induced chemiluminescence (BHL-07, Russia), the activity of alanine aminotransferase (ALAT),  $\gamma$ -glutamyltransferase (GGT) and aspartate aminotransferase (ASAT) (Hitachi-902, Japan) were examined in EBC of calves. In the calves with IUGR, as compared to the control group, blood catalase activity reduced by 14.4 % ( $P < 0.001$ ), GPO by 14.0 % ( $P < 0.001$ ) and SOD by 33.8 % ( $P < 0.001$ ), blood serum content of vitamin A decreased by 36.7 % ( $P < 0.05$ ) and  $\alpha$ -tocopherol by 38.3 % ( $P < 0.001$ ), while blood plasma AOA was higher by 18.6 % ( $P < 0.01$ ), hair concentration of copper decreased by 28.3 % ( $P < 0.001$ ), zinc by 10.7 % ( $P < 0.001$ ), manganese by 9.4 % ( $P < 0.001$ ), selenium by 26.4 % ( $P < 0.001$ ) and cobalt by 36.8 % ( $P < 0.001$ ), the MDA level in blood and EBC increased by 26.8 % ( $P < 0.001$ ) and 119.5 % ( $P < 0.001$ ), respectively, also, intensity of chemiluminescence outbreak  $I_{max}$  and the light sum of chemiluminescence  $S$  of EBC were higher by 36.2 % ( $P < 0.01$ ) and 40.6 % ( $P < 0.01$ ), respectively. An increase in the ratio of  $S/tg2\alpha$  in EBC of calves with IUGR (by 35.5 % compared to the control group,  $P < 0.01$ ) indicated imbalance of oxidative and antioxidant activity of EBC and oxidative stress progression. Structural and functional damage of respiratory tract under oxidative stress of IUGR calves was accompanied by an increase in ALAT expiration by 105.9 % ( $P < 0.001$ ), GGT by 416.1 % ( $P < 0.001$ ), ASAT by 62.5 % ( $P < 0.001$ ), and respiratory moisture release (V2) by 67.3 % ( $P < 0.001$ ) compared to the control group. An increase in Hildebrandt index of calves with IUGR (by 7.9 % compared to the control group,  $P < 0.05$ ) indicates the autonomic regulation disorder and the cardiorespiratory functional system overstrain. A statistically significant relationship was found between the risk of bronchopneumonia development and the  $S/tg2\alpha$  ratio which reflects the balance of EBC oxidative and antioxidant activity ( $r_{r-K} = +0.58$ ,  $P < 0.01$ ), and also the blood activity of catalase ( $r_{r-K} = -0.68$ ,  $P < 0.01$ ), GPO ( $r_{r-K} = -0.36$ ,  $P < 0.05$ ) and SOD ( $r_{r-K} = -0.62$ ,  $P < 0.01$ ).

Keywords: intrauterine fetal and embryo growth retardation, newborn calves, antioxidant defense system, oxidative stress, exhaled breath condensate, respiratory diseases, bronchopneumonia.

## REFERENCES

1. Wu G., Bazer F.W., Wallace J.M., Spencer T.E. Board-invited review: Intrauterine growth retardation: implications for the animal sciences. *J. Anim. Sci.*, 2006, 84: 2316-2337 (doi: 10.2527/jas.2006-156).
2. Nezhdanov A.G., Mikhalev V.I., Klimov N.T., Smirnova E.V. *Veterinariya*, 2014, 3: 36-39 (in Russ.).
3. Wang J., Feng C., Liu T., Shi M., Wu G., Bazer F.W. Physiological alterations associated with intrauterine growth restriction in fetal pigs: causes and insights for nutritional optimization. *Molecular Reproduction & Development*, 2017, 84(9): 897-904 (doi: 10.1002/mrd.22842).
4. Nezhdanov A., Shabunin S., Mikhalev V., Klimov N., Chernitskiy A. Endocrine and metabolic mechanisms of embryo and fetal intrauterine growth retardation in dairy cows. *Turk. J. Vet. Anim. Sci.*, 2014, 38(6): 675-680 (doi: 10.3906/vet-1405-12).
5. Rossdale P.D., Ousey J.C. Fetal programming for athletic performance in the horse: Potential effects of IUGR. *Equine Vet. Educ.*, 2003, 6: 24-37 (doi: 10.1111/j.2042-3292.2003.tb01811.x).
6. Gallo L.A., Tran M., Moritz K.M., Wlodek M.E. Developmental programming: variations in early growth and adult disease. *Clin. Exp. Pharmacol. Physiol.*, 2013, 40(11): 795-802 (doi: 10.1111/14401681.12092).
7. Gonzales-Bulnes A., Astiz S., Parraguez V.H., Garcia-Contreras C., Vazquez-Gomez M. Empowering translation research in fetal growth restriction: sheep and swine animal models. *Current Pharmaceutical Biotechnology*, 2016, 17(10): 848-855 (doi: 10.2174/1389201017666160519111529).
8. Greenwood P.L., Hunt A.S., Hermanson J.W., Bell A.W. Effects of birth weight and postnatal nutrition on neonatal sheep: I. Body growth and composition, and some aspects of energetic efficiency. *J. Anim. Sci.*, 1998, 76(9): 2354-2367 (doi: 10.2527/1998.7692354x).
9. Mellor D.J. Nutritional and placental determinants of foetal growth rate in sheep and consequences for the newborn lamb. *Brit. Vet. J.*, 1983, 139(4): 307-324 (doi: 10.1016/S0007-1935(17)30436-0).
10. Sharma D., Shastri S., Sharma P. Intrauterine growth restriction: antenatal and postnatal aspects. *Clinical Medicine Insights: Pediatrics*, 2016, 10: 67-83 (doi: 10.4137/CMPed.S40070).
11. Thornbury J.C., Sibbons P.D., van Velzen D., Trickey R., Spitz L. Histological investigations into the relationship between low-birth-weight and spontaneous bowel damage in the neonatal piglet. *Pediatric Pathology*, 1993, 13(1): 59-69 (doi: 10.3109/15513819309048193).
12. Ginther O.J., Douglas R.H. The outcome of twin pregnancies in mares. *Theriogenology*, 1982, 18(2): 237-244 (doi: 10.1016/0093-691X(82)90108-X).
13. Lipsett J., Tamblyn M., Madigan K., Roberts P., Cool J.C., Runciman S.I., McMillen I.C., Robinson J., Owens J.A. Restricted fetal growth and lung development: a morphometric analysis of pulmonary structure. *Pediatric Pulmonology*, 2006, 41(12): 1138-1145 (doi: 10.1002/ppul.20480).
14. Rozance P.J., Seedorf G.J., Brown A., Roe G., O'Meara M.C., Gien J., Tang J.-R., Abman S.H. Intrauterine growth restriction decreases pulmonary alveolar and vessel growth and causes pulmonary artery endothelial cell dysfunction in vitro in fetal sheep. *American Journal of Physiology-Lung Cellular and Molecular Physiology*, 2011, 301(6): L860-L871 (doi: 10.1152/ajplung.00197.2011).
15. Che L., Xuan Y., Hu L., Liu Y., Xu Q., Fang Z., Lin Y., Xu S., Wu D., Zhang K., Chen D. Effect of postnatal nutrition restriction on the oxidative status of neonates with intrauterine growth restriction in a pig model. *Neonatology*, 2015, 107(2): 93-99 (doi: 10.1159/000368179).
16. Chernitskii A.E., Retskii M.I., Zolotarev A.I. *Ustroistvo dlya sbora kondensata vydykhaemogo vozdukhha u zhivotnykh. Pat. 134772 (RF) MPK A61B 5/00. Gosudarstvennoe nauchnoe uchrezhdenie Vserossiiskii nauchno-issledovatel'skii veterinarnyi institut patologii, farmakologii i terapii Rossiiskoi akademii sel'skokhozyaistvennykh nauk (RF). № 2013135753/14. Zayavl. 30.07.2013. Opubl. 27.11.2013. Byul. № 33* [Device for collecting condensate of exhaled air in animals. Patent 134772 (RF), IPC A61B 5/00. Appl. 30.07.2013. Publ. 27.11.2013. Bull. № 33] (doi: 10.13140/RG.2.1.4414.1283) (in Russ.).
17. Retskii M.I., Shabunin S.V., Bliznetsova G.N., Rogacheva T.E., Ermolova T.G., Fomenko O.Yu., Bratchenko E.V., Dubovtsev V.Yu., Kaverin N.N., Tsebrzhinskii O.I. *Metodicheskie polozeniya po izucheniyu protsessov svobodnoradikal'nogo okisleniya i sistemy antioksidantnoi zashchity organizma* [Methodical provisions for studying free radical oxidation and the system of antioxidant defense of the body]. Voronezh, 2010 (in Russ.).
18. Sirota T.V. *Voprosy meditsinskoi khimii*, 1999, 45(3): 263-272 (in Russ.).
19. Miller K.W., Yang C.S. An isocratic high-performance liquid chromatography method for the simultaneous analysis of plasma retinol,  $\alpha$ -tocopherol and various carotenoids. *Anal. Biochem.*, 1985, 145(1): 21-26 (doi: 10.1016/0003-2697(85)90321-5).
20. Okamura M. An improved method for determination of L-ascorbic acid and L-dehydroascorbic acid in blood plasma. *Clinica Chimica Acta*, 1980, 103(3): 259-268 (doi: 10.1016/0009-8981(80)90144-8).
21. Erel O. A novel automated method to measure total antioxidant response against potent free radical reactions. *Clin. Biochem.*, 2004, 37(2): 112-119 (doi: 10.1016/j.clinbiochem.2003.10.014).
22. Voronkova Y.G., Popova T.N., Agarkov A.A., Skulachev M.V. Influence of 10-(6'-plastoquinonyl)decyltriphenylphosphonium (SKQ1) on oxidative status in rats with protamine sulfate-induced hyperglycemia. *Biochemistry Moscow*, 2015, 80(12): 1606-1613 (doi: 10.1134/S0006297915120093).

23. Andronov S.V., Lobanov A.A. *Vestnik Severo-Zapadnogo gosudarstvennogo meditsinskogo universiteta im. I.I. Mechnikova*, 2012, 4(1): 73-77 (in Russ.).
24. McGuirk S.M. Disease management of dairy calves and heifers. *Veterinary Clinics of North America: Food Animal Practice*, 2008, 24: 139-153 (doi: 10.1016/j.cvfa.2007.10.003) (in Russ.).
25. Fudin N.A., Sudakov K.V., Khadartsev A.A., Klassina S.Ya., Chernyshov S.V. *Vestnik novykh meditsinskikh tekhnologii*, 2011, 18(3): 244-248 (in Russ.).
26. Chernitskii A., Retskii M. *Kondensat vydykhaemogo vozdukh. Ispol'zovanie v diagnostike i prognozirovanii respiratornykh boleznei telyat* [Condensate of the exhaled air — use in the diagnosis and prediction of respiratory diseases of calves.]. LAP LAMBERT Academic Publishing GmbH & Co. KG, Saarbrücken, 2010 (in Russ.).
27. Chernitskii A.E., Efanova L.I., Zolotarev A.I., Shakhov A.G., Shabunin S.V., Retskii M.I. *Metodicheskoe posobie po prognozirovaniyu i rannei diagnostike respiratornykh boleznei u telyat* [Manual on prediction and early diagnosis of respiratory diseases in calves]. Voronezh, 2013 (doi: 10.13140/RG.2.2.11326.28481) (in Russ.).
28. Retskii M.I., Bliznetsova G.N., Shabunin S.V. *Metabolicheskie adaptatsii telyat v rannii postnatal'nyi period* [Metabolic adaptation of calves during early postnatal period]. Voronezh, 2010 (in Russ.).
29. Chernitskii A.E., Retskii M.I., Zolotarev A.I. Functional formation of respiratory system in neonatal calves with different viability. *Sel'skokhozyaistvennaya Biologiya [Agricultural Biology]*, 2013, 4: 99-104 (doi: 10.15389/agrobiology.2013.4.99eng) (in Russ.).
30. Sharma A., Ford S., Calvert J. Adaptation for life: a review of neonatal physiology. *Anaesthesia & Intensive Care Medicine*, 2011, 12(3): 85-90 (doi: 10.1016/j.mpaic.2010.11.003).
31. Mutinati M., Pantaleo M., Roncetti M., Piccinno M., Rizzo A., Sciorsci R.L. Oxidative stress in neonatology. A review. *Reprod. Dom. Anim.*, 2014, 49(1): 7-16 (doi: 10.1111/rda.12230).
32. Retskii M.I. *Sistema antioksidantnoi zashchity u zhivotnykh pri stresse i ego farmakologicheskoi regulyatsii. Doktorskaya dissertatsiya* [Antioxidant protection in animals under stress and its pharmacological regulation. DSc Thesis]. Voronezh, 1997 (in Russ.).
33. Frank L., Sosenko I.R. Prenatal development of lung antioxidant enzymes in four species. *The Journal of Pediatrics*, 1987, 110(1): 106-110 (doi: 10.1016/S0022-3476(87)80300-1).
34. Harman A.W., McKenna M., Adamson G.M. Postnatal development of enzyme activities associated with protection against oxidative stress in the mouse. *Biol. Neonate*, 1990, 57(3-4): 187-193 (doi: 10.1159/000243190).
35. Surai P.F., Speake B.K., Noble R.C., Sparks N.H. Tissue-specific antioxidant profiles and susceptibility to lipid peroxidation of the newly hatched chick. *Biol. Trace Elem. Res.*, 1999, 68(1): 63-78 (doi: 10.1007/BF02784397).
36. Erukashvili A.I. *Mineral'nyi sostav volosyanogo pokrova krupnogo rogatogo skota v svyazi s vozrastom, polom, sezonom goda i fiziologicheskim sostoyaniem. Kandidatskaya dissertatsiya* [Mineral composition of hair in a relationship with cattle age, sex, season and physiological condition. PhD Thesis]. St. Petersburg, 1992 (in Russ.).
37. Alekhin Yu.N., Prigorodova O.V.. *Naukovii visnik veterinarnoï meditsini*, 2014, 13(108): 21-24 (in Russ.).
38. Rickett G.M., Kelly F.J. Developmental expression of antioxidant enzymes in guinea pig lung and liver. *Development*, 1990, 108(2): 331-336.
39. Shukla D., Saxena S., Jayamurthy P., Sairam M., Singh M., Jain S.K., Bansal A., Ilavazaghan G. Hypoxic preconditioning with cobalt attenuates hypobaric hypoxia-induced oxidative damage in rat lungs. *High Altitude Medicine & Biology*, 2009, 10(1): 57-69 (doi: 10.1089/ham.2008.1028).
40. Prohaska J.R. Changes in Cu,Zn-superoxide dismutase, cytochrome c oxidase, glutathione peroxidase and glutathione transferase activities in copper-deficient mice and rats. *The Journal of Nutrition*, 1991, 121(3): 355-363 (doi: 10.1093/jn/121.3.355).
41. McElroy M.C., Postle A.D., Kelly F.J. Catalase, superoxide dismutase and glutathione peroxidase activities of lung and liver during human development. *Biochim. Biophys. Acta*, 1992, 1117(2): 153-158 (doi: 10.1016/0304-4165(92)90073-4).
42. Hracsko Z., Orvos H., Novak Z., Pal A., Varga I.S. Evaluation of oxidative stress markers in neonates with intra-uterine growth retardation. *Redox Report*, 2008, 13(1): 11-16 (doi: 10.1016/j.redox.2008.01.001).