

УДК 616.-036.12-0.43.1-085:612.311.2

СУПОТНИЦКИЙ М.В.

Федеральное государственное бюджетное учреждение «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Министерства здравоохранения Российской Федерации, г. Москва

КОНТРАЦЕПТИВНЫЕ ВАКЦИНЫ

Резюме. Исследования по созданию вакцин, имеющих контрацептивный эффект, ведутся с конца 1920-х гг. С 1972 г. контрацептивные вакцины являются одной из приоритетных программ Всемирной организации здравоохранения (WHO Special Programme of Research, Development and Research Training in Human Reproduction). В осуществлении программы принимает участие Рокфеллеровский фонд (Rockefeller Foundation). Открыто декларируемая цель создания таких вакцин — регуляция численности населения в странах третьего мира. К настоящему времени сложились три основных направления конструирования контрацептивных вакцин: 1) вакцины, ориентированные на блокирование производства гамет; 2) нарушающие их функцию; 3) нарушающие процесс оплодотворения. Контрацептивные вакцины уже более 10 лет широко используются для снижения fertильности и кастрации диких и домашних животных. В коммерческой реализации находятся ветеринарные вакцины Equity®, Improvac®, GonaCon®, Repro-BLOC (на основе гонадотропин-рилизинг-гормона); SprayVac™ и IVT-PZP® (на основе антигенов zona pellucida). Клинические исследования показали эффективное контрацептивное действие (у женщин) вакцин, в которых в качестве антигена используется человеческий хорионический гонадотропин. В то же время обнаружены и побочные действия таких вакцин: для вакцин, содержащих в качестве антигенных компонентов гонадотропин-рилизинг-гормон и лютеинизирующий гормон, — кастрация, развитие импотенции; для содержащих фолликулостимулирующий гормон — олигоспермия; антигены zona pellucida — необратимый оофорит. В работе обсуждаются подходы к обнаружению стерилизующих компонентов в вакцинах, предназначенных для массовой профилактики инфекционных болезней, не заявленных производителями, и последствий их применения. Уже осуществленное скрытое применение контрацептивных вакцин можно предположить: 1) по наличию антител к их антигенным компонентам (у не вакцинированных контрацептивными вакцинами людей таких антител не бывает, за исключением случаев, связанных с бесплодием); 2) по изменению гормонального фона вакцинированного пациента; 3) по нарушению функционирования и патогистологическим изменениям в органах репродуктивной системы.

Ключевые слова: азооспермия, антигены, сперматозоиды, антитела, блестящая зона ооцита, гонадотропин-рилизинг-гормон, иммуноконтрацепция, контрацептивная вакцина, лютеинизирующий гормон, фолликулостимулирующий гормон, человеческий хорионический гонадотропин.

За рубежом исследования по созданию контрацептивных вакцин для людей ведутся с конца 1920-х гг. В публикациях ученых, разрабатывающих такие вакцины, обычно подчеркивается, что необходимость в них вызвана ростом численности населения планеты, особенно в странах третьего мира [2, 42, 64]. Ряд западных политиков, придерживающихся неомальтизансских взглядов (neo-malthusianism) [29], высказались о необходимости сокращения численности населения путем массовых вакцинаций контрацептивными вакцинами [12]. Цель данной работы — рассмотреть существующие подходы к конструированию контрацептивных вакцин и определить основные признаки, по которым можно распознать их скрытое применение.

История создания контрацептивных вакцин

Началось все в 1899 г., когда австрийский иммунолог Карл Ландштейнер (Karl Landsteiner, 1868–1943) и

русский ученый Илья Мечников (1845–1916), работавшие в Институте Пастера (Pasteur Institute, Париж), независимо друг от друга продемонстрировали, что инъекция гетероспецифической спермы может вызывать антиотельный ответ у экспериментального животного [25, 32]. В 1929 г. Morris J. Baskin, клинический директор Комитета гигиены матерей Денвера (Denver Maternal Hygiene Committee, США), использовал человеческую сперму для временной стерилизации женщин [5]. В 1937 г. им получен патент на неспецифическую спермоксичную вакцину и способ ее получения (рис. 1).

Активным сторонником иммуноконтрацепции был британский ученый, лауреат Нобелевской премии по физиологии и медицине (2010) Роберт Эдвардс (Robert Edwards, 1925–2013) [11], основной

© Супотницкий М.В., 2014

© «Актуальная инфектология», 2014

© Заславский А.Ю., 2014

разработчик технологии экстракорпорального оплодотворения [41]. С 1972 г. контрацептивные вакцины являются приоритетной программой Всемирной организации здравоохранения (WHO Special Programme of Research, Development and Research Training in Human Reproduction). В осуществлении программы принимает участие Рокфеллеровский фонд (Rockefeller Foundation) [12, 52]. До начала 1970-х гг. сперма являлась основным объектом исследований по поиску антигенных детерминант контрацептивных вакцин, предназначенных для людей и животных. За последние 40 лет сложились три основных направления конструирования контрацептивных вакцин: 1) блокирующих образование гамет; 2) нарушающих их функцию; 3) нарушающих формирование зародыша и его имплантацию в матку (нарушающие процесс оплодотворения)

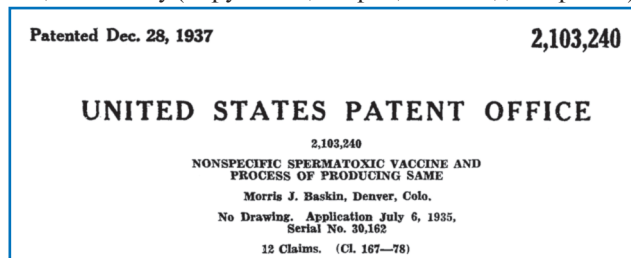


Рисунок 1. Титул патента Morris J. Baskin на неспецифическую спермотоксичную вакцину и способ ее получения [6]

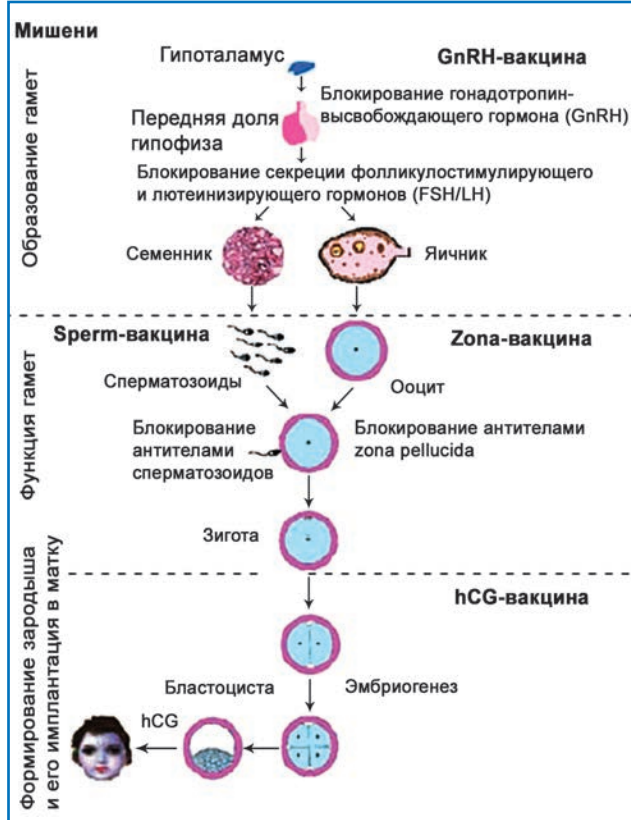


Рисунок 2. Основные направления конструирования контрацептивных вакцин. На схеме показаны процессы оплодотворения и образования зародыша у человека, основные мишени контрацепции и типы контрацептивных вакцин [41]

(рис. 2). В табл. 1 показан достигнутый уровень конструирования и возможные ограничения для массового применения контрацептивных вакцин.

Основные отличия контрацептивных вакцин от вакцин, используемых для специфической профилактики инфекционных болезней

В 1978 г. V.C. Stevens [64] сформулировал два основных отличия контрацептивных вакцин от традиционных. Во-первых, антигены контрацептивных вакцин могут быть выбраны только из биологически активных молекул, в норме не вызывающих иммунного ответа. То есть основной задачей разработчиков таких вакцин является либо нарушение иммунологической толерантности к таким молекулам, либо приздание им «перекрестной активности» к молекулам, участвующим в репродуктивной функции человека. Во-вторых, контрацептивные вакцины должны блокировать развитие беременности на прогнозируемый период времени.

Гормональная регуляция fertильности человека

В основе регуляции fertильности человека находится действие гонадотропин-рилизинг-гормона (гонадорелин, гонадолиберин, гонадотропин-рилизинг-фактор, gonadotropin-releasing hormone, GnRH; luteinizing-hormone-releasing hormone, LHRH) и индуцируемых им гонадотропных гормонов передней доли гипофиза: фолликулостимулирующего гормона (фоллитропин, follicle stimulating hormone, FSH) и лютеинизирующего гормона (лютеотропин, лютропин, lutropin, luteinizing hormone, LH).

GnRH образуется секреторными клетками гипоталамуса (отдел промежуточного мозга). Гипоталамус формирует с гипофизом единый функциональный комплекс. GnRH непосредственно взаимодействует со специфическими рецепторами клеток-гонадотропов, расположенных в передней доле гипофиза, и вызывает усиление секреции FSH и LH. В большей степени GnRH влияет на секрецию лютеинизирующего, чем фолликулостимулирующего гормона. Благодаря действию FSH и LH на гонады GnRH играет важную роль в регуляции репродуктивной функции у человека и животных. Он индуцирует синтез половых стероидных гормонов, сперматогенез и созревание фолликулов, влияет на сексуальное поведение [50].

FSH стимулирует у женщин развитие интерстициальной ткани яичников и овуляцию, что приводит к усиленной секреции женских половых гормонов — эстрогенов. У мужчин FSH вызывает развитие семенных канальцев, стимулирует сперматогенез и секрецию мужских половых гормонов — андрогенов.

Действие FSH и LH взаимосвязано и синергично. Под влиянием FSH созревающие фолликулы производят эстрогены, среди которых наибольшее значение имеет эстрадиол. Одновременно FSH индуцирует в фолликулах экспрессию рецепторов к LH. В результате

Таблиця 1. Достигнутый уровень конструирования контрацептивных вакцин и их возможные ограничения для массового применения [41]

Антиген	Пол вакцинируемого	Основные ограничения	Коммерчески доступные вакцины	Животные, у которых удалось осуществить контрацепцию	Использование у людей	
					Контрацепция	Возможное неконтрацептивное использование
Гонадотропин-рилизинг-гормон (gonadotropin-releasing hormone, GnRH)	Мужской и женский	Развитие импотенции	Equity®, Improvac®, GonaCon®, Repro-BLOC®	Самцы и самки вида кошачьих	Не исследовалась	Уменьшение продукции мужских половых гормонов при гипертрофии и раке простаты и чрезмерной гормональной редукции у женщин при фиброзе матки, эндометриозе, поликистозе яичников, преждевременном наступлении половой зрелости
Фолликулостимулирующий гормон (follicle-stimulating hormone, FSH)	То же	Развитие олигоспермии	Нет	Человекообразные приматы	Случаи олигоспермии	Неизвестно
Лютенизирующий гормон (luteinizing hormone, LH)	То же	Развитие импотенции	Нет	Лабораторные животные и человекообразные приматы	Исследования не проводились	Неизвестно
Человеческий хорионический гонадотропин (human chorionic gonadotropin, hCG)	Женский	Трудно достичь высокого титра антител	Нет	Человекообразные приматы	Положительный результат	hCG-секретирующие опухоли
Антигены zona pellucida (ZP)	То же	Вызывает необратимый оофорит	SpayVac™ и IVT-PZP®	Шесть видов диких животных, собаки, человекообразные приматы	Исследования не проводились	Может быть найдено применение при лечении рака яичников
Антигены спермы	Мужской и женский	Ограничения неизвестны	Информация отсутствует	Различные лабораторные животные и человекообразные приматы	Ожидаются положительные результаты	Может быть найдено применение при лечении рака яичек

к моменту созревания фолликула уровень эстрадиола становится настолько высоким, что это приводит к активации гипоталамуса (т.е. GnRH) по принципу положительной обратной связи и интенсивному высвобождению LH и FSH гипофизом. Повышение уровня LH запускает овуляцию, при этом из яичника не только высвобождается яйцеклетка, но и инициируется процесс лутеинизации — превращения остаточного фолликула в желтое тело¹, которое, в свою очередь, начинает вырабатывать прогестерон для подготовки эндометрия к возможной имплантации. LH необходим для поддержания существования желтого тела примерно в течение 14 сут. В случае наступления беременности лутеиновая функция будет поддерживаться

действием гормона трофобlasta — хорионического гонадотропина (HCG). LH стимулирует клетки в яичниках, продуцирующие андрогены и предшественники эстрадиола [28].

HCG начинает образовываться плацентой плода с первых часов беременности. Его продукция возрастает в несколько тысяч раз к 7–11-й неделе, затем постепенно снижается. Благодаря секреции значительных количеств HCG желтое тело, в норме существующее около 2 недель в течение каждого менструального цикла, у беременных не подвергается рассасыванию и остается функционально активным в течение всего срока беременности. Причем желтое тело у беременных под влиянием HCG производит большие коли-

¹ Желтое тело (corpus luteum) — времененная железа внутренней секреции в женском организме, образующаяся после овуляции и вырабатывающая гормон прогестерон. Своё название получила благодаря желтому цвету содержимого.

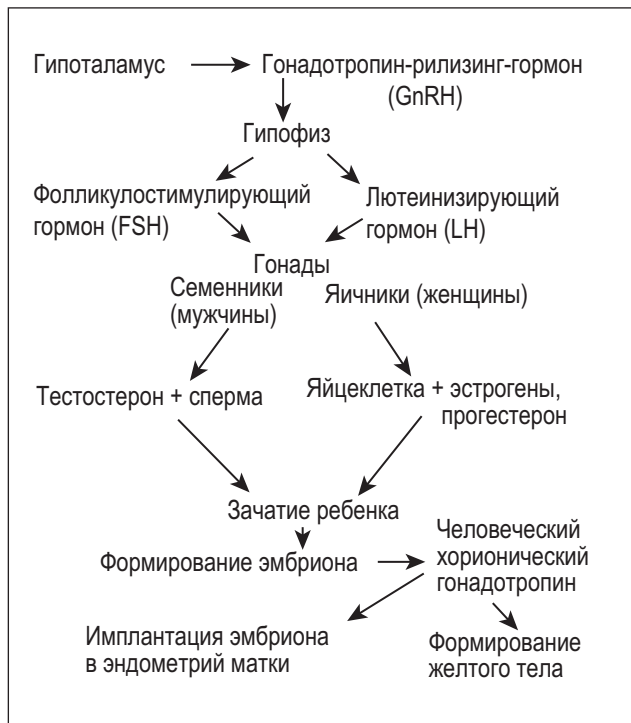


Рисунок 3. Гормональная регуляция fertильності человека [70]

чества прогестерона, физиологически невозможные в норме в небеременном организме. Схема гормональной регуляции fertильности человека приведена на рис. 3.

HCG обладает биологическими свойствами как LH, так и FSH и связывается с обоими типами рецепторов к гонадотропинам. Лютенизирующая активность у HCG значительно преобладает над фолликулостимулирующей. По лютенизирующей активности он значительно превосходит «обычный» LH, производимый передней долей гипофиза.

Овцы и человеческие гонадотропины (LH, FSH) структурно сходны между собой. Антигена к этим гормонам обладают перекрестной нейтрализующей активностью [34, 36].

Вакцины, блокирующие образование гамет

К ним относятся вакцины, блокирующие действие GnRH, FSH и LH.

Вакцины на основе гонадотропин-рилизинг-гормона. GnRH представляет собой декапептид с молекулярной массой (ММ) 1182 Да, общий для большинства млекопитающих. Установлена важная роль первых трех аминокислотных остатков в молекуле GnRH для проявления им биологической активности и боковых цепей аминокислотных остатков в положениях 2, 3 и 6 для связывания с рецепторами клеток-гонадотропов. Молекула

дификация аминокислот в этих положениях позволила получить высокоактивные и длительно действующие аналоги GnRH.

Из-за небольшой ММ и простоты строения молекулы антигенные свойства GnRH минимальны. В некоторых работах его рассматривают как гаптен [55]. Наименьшая ММ веществ, к которым удалось получить антитела без их присоединения к другим, более крупным молекулам, составляет примерно 1000 Да (вазопрессин, ангиотензин). Поэтому конструирование вакцин fertильности на основе GnRH с самого началашло по пути повышения его антигенных свойств. В конце 1980-х гг. для решения этой технической задачи использовалось конъюгирование GnRH с иммуностимулирующими носителями, в качестве которых обычно использовали дифтерийный и столбнячный токсигиды, В-субъединицу экзотоксина А псевдомонад (например, с носителем, имеющим ММ до 1 мДа, ковалентно сшивали от двух до семи молекул GnRH [59, 71]), масляные, поликатионные адьюванты [3], FSH и LH [53] и др. В 1990-х гг. разработчики вакцин fertильности стали увеличивать плотность антигенных epitопов путем получения методами генной [19] или белковой инженерии мультимерных (до 12 молекул GnRH) или tandemных форм GnRH. Затем их конъюгировали с высокоиммуногенными носителями [51] либо смешивали с эффективными адьювантами, например с полным адьювантом Фрейнда² [31].

Открытие в 1997 г. второй формы GnRH, названной GnRH-II (соответственно, первая его форма в тех случаях, когда сравнивается их действие, обозначается как GnRH-I), показало, что управление fertильностью со стороны гипоталамуса является значительно более сложным процессом, чем считалось ранее. GnRH-I и GnRH-II синтезируются разными нейронными системами и отличаются друг от друга по антигенным свойствам (рис. 4).

Предполагается, что основная роль GnRH-I-нейронов в гаметообразовании заключается в периодической стимуляции синтеза LH (созревание гамет и синтез половых стероидных гормонов), в то время как основная роль GnRH-II-нейронов — преовуляторные выбросы LH [76]. Открытие двух форм GnRH привело к созданию вакцин, представляющих их композиции (GnRH-I/GnRH-II). Такие вакцины разрабатываются для лечения рака простаты у людей и кастрации животных [17].

Однако вакцины, включающие иммуностимулирующие носители и адьюванты, имеют ряд серьезных недостатков, проявляющихся при массовом применении. Адьюванты вызывают образование абсцессов и гранулем, иммуностимулирующие носители — эффект доминирования, когда основной иммунный ответ приходится на них. Кроме того, сам процесс образования конъюгатов GnRH и носителей с использованием карбодиимидной реакции трудно предсказать по получаемым конечным продуктам. Поэтому в прошлом десятилетии сформировались новые направления конструирования GnRH-вакцин:

² Адьюванты Фрейнда: неполный адьюvant представляет собой водно-жировую эмульсию, содержащую вазелиновое масло, ланолин и эмульгатор. Депонирует антиген и усиливает его захват фагоцитами. Полный адьюvant включает в себя, кроме вышеперечисленных компонентов, БЦЖ или мурамилдипептид. Это позволяет ему дополнительно активировать макрофаги и костимулировать Т-клетки.

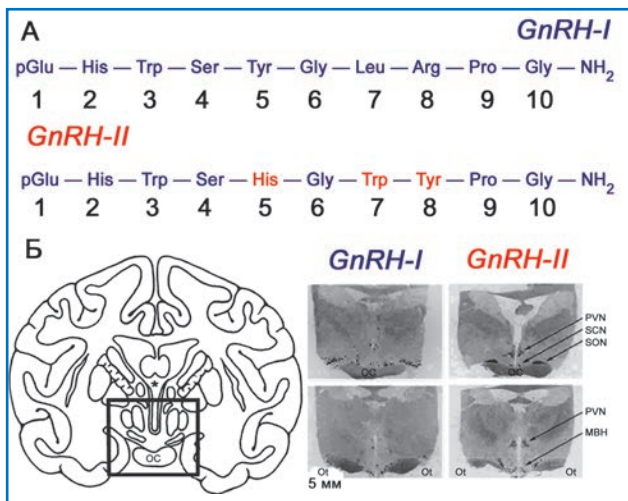


Рисунок 4. Молекулярная структура GnRH-I и GnRH-II: А – сравнение аминокислотных последовательностей GnRH-I и GnRH-II. Сходство аминокислотных последовательностей 70%; Б – слева квадратом обозначена гипоталамическая область мозга, справа – распределение GnRH-I и GnRH-II mRNA в гипоталамусе макаки-резус; SON – супраоптическое ядро; PVN – паравентрикулярное ядро; SCN – супрахиазматическое ядро; MBH – медиальная часть базального гипоталамуса; ОС – зрительный перекрест; От – зрительный тракт [76]

— введение в антигennую композицию пептидов с эпипотапами, распознаваемыми Th-хелперами, — белка F вируса кори, белка CSP возбудителей малярии и др. Такие композиции формировались путем слияния через спайсерную группу пептидов, обладающих выраженным антигенными свойствами, с GnRH [14];

— использование в качестве антигена белковых структур рецепторов, специфических для GnRH [8];

— использование в качестве антигена сливых с GnRH гликозилированных белков (удаление эффекта доминирования иммуностимулирующего носителя в иммунном ответе на GnRH) [55].

Наиболее типичной для современных GnRH-вакцин является вакцина Improvac®. В России она свободно продается для ветеринарных нужд. По техническому уровню соответствует разработкам второй половины 1980-х гг. Ветеринарные вакцины GonaCon®, ReproBLOC® отличаются от нее составом адьювантовой композиции и схемами применения.

Вакцина Improvac®. Производится Pfizer Inc. В основном используется в свиноводческих хозяйствах для кастрации хряков и получения мяса «без запаха».



Рисунок 5. Половая система хряка до и после иммунокастрации вакциной Improvac® [60]

Одна доза вакцины в качестве действующего вещества содержит 0,4 мг аналога GnRH, конъюгированного с дифтерийным антоксином, 300 мг ДЭАЭ-декстрагена в качестве адьюванта, 0,2 мг тиомерсала в качестве консерванта, мочевину и стерильную воду в качестве вспомогательных веществ. В результате вакцинации в сыворотке крови животного резко понижается уровень тестостерона, LH, FSH, снижается вес и уменьшаются размеры семенников, простаты. Клетки Лейдига³ пикнотизируются, их количество сокращается. Нарушается сперматогенез (атипичная форма сперматозидов, потеря головки, дефекты акросомы⁴ и др.). Аналогичные данные получены M. Hilbe et al. [18]. На рис. 5 показаны последствия иммунокастрации на примере половой системы хряка.

Вакцины на основе лутеинизирующего гормона. LH по строению похож на другие гормоны-гликопротеины: тиреотропный гормон, HCG, FSH. Его MM 28,5 кДа. Гликопротеин представляет собой димерную структуру, состоящую из двух субъединиц — альфа и бета, соединенных двумя дисульфидными мостиками, к каждой из которых присоединены углеводные остатки. Альфа-субъединицы LH, тиреотропного гормона, HCG, FSH идентичны и состоят из 92 аминокислотных остатков. Бета-субъединицы гормонов различаются. Бета-субъединица LH (121 аминокислота) определяет его биологическое действие, специфически взаимодействуя с мембранным рецептором. Она содержит ту же последовательность аминокислот, что и HCG, и стимулирует тот же самый receptor. Однако HCG имеет 24 дополнительных аминокислоты, и оба гормона существенно отличаются друг от друга.

³ Клетки Лейдига — гормонопродуцирующие клетки млекопитающих, расположенные между семенными канальцами в семенниках, в них производится тестостерон и другие соединения андрогенного ряда, также в них образуется небольшое количество женских половых гормонов эстрогенов и прогестинов. Клетки Лейдига стимулируются LH.

⁴ Акросома (апикальное тельце, перфораторий) — органоид сперматозоида, расположенный в передней части его головки. Представляет собой мембранный пузырек, содержащий ферменты, растворяющие яйцевую оболочку яйцеклетки — zona pellucida. При оплодотворении в результате воздействия на сперматозоид сигналных веществ оболочки яйцеклетки и содержащего яйцевода происходит акросомная реакция, в ходе которой акросома сливается с наружной мембраной яйцеклетки и растворяет ее.

га своїми углеводними компонентами. Розмірна структура олигосахаридних фрагментів впливає на біологіческу активність і швидкість розщеплення гормонів. Период полураспада LH становить 20 хвилин, що коротче, ніж у FSH (3–4 год) і HCG (24 год) [28]. Відомо про дві напрямлення конструювання вакцин на основі LH: 1) в якості антигенних детермінант використовується його бета-субъединиця; 2) в якості антигенних детермінант використовується зовнішня частина рецептора клітинок, специфічно взаємодійсвуючої з LH.

Прототипна вакцина створена в середині 1980-х років на основі бета-субъединиці LH і повного адьюванта Фрейнда. В дослідженнях на нечеловікообразних приматах було показано її контрацептивне дієвоутіння [61]. При вакцинації бичков вакциною на основі конюгата LH з людським сироваточним альбуміном досягнуто зниження рівня тестостерону в сироватці та редукція яичок [21, 57].

Антитела, отримані в результаті вакцинації овечим LH, виявилися здатними підтримувати LH у приматах (обезьян та людей) та кролів. При цьому кількість тестостерону в сироватці крові через 8–16 тижнів після вакцинації знижалася на 90 %, що відповідало азооспермії⁵. Через 15–18 тижнів після вакцинації кількість сперматид⁶ (розвиваючіся мужські полові клітинки в період спермогенезу) в популяції зменшувалася більше, ніж на 90 %; сперматоцитов⁷ (розвиваючіся зі сперматогоніїв⁸ мужські полові клітинки, предшественники сперматид) – більше, ніж на 50 % [67, 68].

В якості антигена використовували аминокислотну послідовність рецептора, специфічно взаємодійсвуючої з LH на поверхні клітинки-мишенні. Результати були отримані протиоречиві [20, 21]. В наступні роки обидві напрямлення конструювання контрацептивних вакцин на основі LH не отримали розвитку.

Вакцини на основі фолікулостимулюючого гормона. FSH – гликопroteїн з ММ близько 30 тис. Да. Його молекула складається з двох різних за структурою субъединиц (альфа-FSH та бета-FSH), нековалентно звязаних між собою. Молекули FSH людини та різних видів живих організмів мають значительну гомологію. Бета-цепь специфічна для даного гормону, складається з близько 118 аминокислотних остатків. Видові різниці в структурі альфа-субъединиці значно більше, ніж в структурі бета-FSH. Углеводна частина FSH становить близько 15 % її ММ та характеризується гетерогенностю. Кожна з субъединиц FSH містить по дві олигосахаридні цепі, зєднані між собою поліпептидною цеплю N-гликозидною зв'язкою, обра-

зуемої остатками N-ацетилглюкозамина та амідної групою остатків аспарагіну. Олигосахаридні цепі необхідні для з'єднання субъединиц та підтримання надлежної конформації молекули. Також вони захищають поліпептидні цепі субъединиц від розщеплення протеолітичними ферментами. Специфіческі біологіческі властивості FSH обумовлені бета-субъединицею, приобреючи біологічну активність після з'єднання з альфа-субъединицею.

Больша частина робот по дослідженню контрацептивної здатності вакцин на основі FSH виконана з використанням гормона овечого походження. Антитела до овечього FSH перекрестно реагують з FSH інших видів, в тому числі і приматів (обезьян, людей), але не дають перекрестних реакцій з человеческим тиреотропним гормоном та LH, яким мають велике схоже по альфа-субъединицам.

Толчком до розробки вакцин на основі FSH стали дослідження, виконані в 1978–1979 роках. У обезьян, вакцинованих овечим FSH, виявлено тестікулярну дисфункцию, хоча никаких змін в концентрації тестостерону в сироватці крові не відбулося [39, 58]. Конструювання вакцин велося за дві напрямлення: 1) підвищення іммуногенності FSH або його бета-субъединиці (частинки бета-субъединиці, що містять епітоп, що викликає формування антител до рецептора гормону), для чого гормон (бета-субъединиця або її фрагмент) сорбували на гідрооксид алюмінію або свівали з дифтерийним анатоксином або натрій-фталат-представником ліпполіпосахариду (sodium pthalate derivative of lipopolysaccharide, SPLPS); 2) отримання вакцин на основі аминокислотної послідовності рецептора (амінокислоти 1–134), специфічно взаємодійсвуючої з FSH на поверхні клітинки-мишенні.

Сравнітельне дослідження антигенних властивостей інтактного FSH та його бета-субъединиці показало, що антитела до FSH обладають більш сильним аффінним засобом, ніж антитела до бета-субъединиці. Однак N.R. Moudgall, M. Jeyakumar et al. [37] рекомендували розробникам контрацептивних вакцин використовувати бета-субъединицю з ефективним адьювантом, а не цільний FSH, так як в цьому випадку на іммунну систему вакцинованого створюється менша антигенна навантажка, обумовлена наявністю неспецифіческих епітопів у альфа-субъединиці гормону. Специфіческі антитела, що виникають в результаті вакцинації, підтримують FSH в сироватці крові до рівня, який може бути вимірюваний стандартними іммунохімічними методами.

Контрацепція, розвиваючається в результаті вакцинації FSH та белком його рецептора, є слідствін-

⁵ Азооспермія – патологічне стан, при якому в еякуляті відсутні сперматозоїди.

⁶ Сперматида – мужська половина клітинка на 4-й стадії розвитку. Має гаплоїдний набір хромосом. Виникає в результаті поділу сперматоцитів другого порядку. В результаті циклу структурних змін превращається в сперматозоїд.

⁷ Сперматоцит – мужська гаметоцит. В процесі сперматогенезу виникає зі сперматогоніїв путем мейотичного поділу. Процес відбувається в семенних канальцях тестикул.

⁸ Сперматогоній – діплоїдні початкові мужські полові клітинки.

вием ухудшения качества спермы вакцинированного. Вакцинация белком рецептора FSH, выполненная в опытах на самцах обезьян, показала, что бесплодие может быть достигнуто без наступления азооспермии. Блокирование рецептора FSH существенно влияет на пролиферацию сперматогоний и продукцию сперматоцитов, но мейоз, этап, на котором происходит образование сперматид, оно не затрагивает. Благодаря значительному уменьшению количества сперматогоний, доступных для мейотического деления, у вакцинированного значительно уменьшается количество сперматоцитов. В результате у него развивается олигозооспермия⁹, но не азооспермия. Лишение testикул регуляторного воздействия гипоталамуса, осуществляемого посредством FSH, приводит к появлению в эякуляте незрелых сперматозоидов. Аналогичным образом меняется качество спермы после вакцинации FSH (табл. 2).

В экспериментах по вакцинации добровольцев овечьим FSH было установлено, что в сыворотке крови не меняется концентрация таких гормонов, как LH, тиреотропный гормон, тестостерон, тироксин, трийодтиронин. FSH (в норме его содержание у мужчин 1–5 нг/мл) может не определяться стандартными иммунологическими методами на пике

Таблица 2. Качественные показатели сперматозоидов обезьян, вакцинированных FSH [37]

Показатель	Эффект
Количество в эякуляте	В 80 % эякулята сокращено на 70 %
Жизнеспособность	Снижена на 50 %
Подвижность (gross motility)	Снижена на 40–50 %
Проницаемость через гель	Снижена на 90 % при 15 мм
Активность по акрозину промытых сперматозоидов	Снижена на 74 %
Гиалуронидазная активность промытых сперматозоидов	Снижена на 34 %
Активность циклического АМФ промытых сперматозоидов	Снижена на 42 %
Активность АТФ промытых сперматозоидов	Повышена до 500 %
Связывание с гомологичными ооцитами обезьян	Заметно ингибировано
Проникновение в zona-denuded яйцеклетки хомяка	Блокировано
Деконденсация хроматина сперматозоидов	Высокая чувствительность к дитиотреитолу, индуцированная деконденсацией хроматина
Содержание акросом у сперматозоидов	Значительно снижено

концентрации специфических антител. Изменения спермы такие же, как у вакцинированных FSH обезьян (табл. 2) [37].

Ни первое, ни второе направление конструирования вакцин контрацепции на основе FSH не позволили добиться длительного мужского бесплодия. Вакцинация макак-резусов овечьим FSH привела у них к тяжелым нарушениям сперматогенеза в течение 1–2 лет, однако в течение 4,5 года, несмотря на периодическое повторение вакцинации и олигозооспермию, произошло качественное (но не количественное) восстановление сперматогенеза и fertильности [48, 62]. Причина, почему повторные прививки овечьего FSH не подавили необратимо сперматогенез, осталась неустановленной [34, 35, 37].

При вакцинации рецепторным белком контрацепция оказалась непродолжительной, не более 300 сут., и могла быть достигнута только после двух-трех инъекций антигена с адьювантом. При этом значительно снижалось количество сперматозоидов и их подвижность. Изменения количества тестостерона в сыворотке крови не наблюдалось [35, 38]. Оба направления не получили серьезного развития за последние годы.

В более поздней работе R.K. Naz [41] высказано сомнение в перспективности для медицинской контрацепции всего направления создания контрацептивных вакцин, блокирующих образование гамет, в связи с их выраженным влиянием на продукцию стероидных гормонов. По его мнению, такие вакцины широко будут использоваться только в ветеринарной практике для кастрации животных и в терапевтических целях в клинических ситуациях, требующих ингибирования секреции половых стероидов (миома матки, синдром поликистозных яичников, эндометриоз и преждевременное половое созревание — вакцины на основе GnRH и LH).

Вакцины, нарушающие функции гамет

К ним относятся вакцины, нарушающие присоединение сперматозоида к zona pellucida ооцита и блокирующие подвижность и жизнеспособность сперматозоидов.

Вакцины на основе антигенов zona pellucida. ZP (ранее называлась zona striata, в русском языке соответствует термин «блестящая оболочка», используемый редко) — прозрачная эластичная гликопротеиновая оболочка вокруг плазматической мембранны яйцеклетки млекопитающих животных и человека. Ее толщина у человека составляет 5–10 мкм. Через нее свободно проникает вода и растворенные в ней вещества, антитела, ферменты и небольшие вирусы. В индивидуальном развитии яйцеклетки ZP образуется на стадии роста, когда она развивается в составе первичного фолликула. Гликопротеины ZP синтезируют яйцеклетка [79] (рис. 6).

⁹ Олигозооспермия — снижение количества сперматозоидов в эякуляте меньше чем 20 млн/мл.

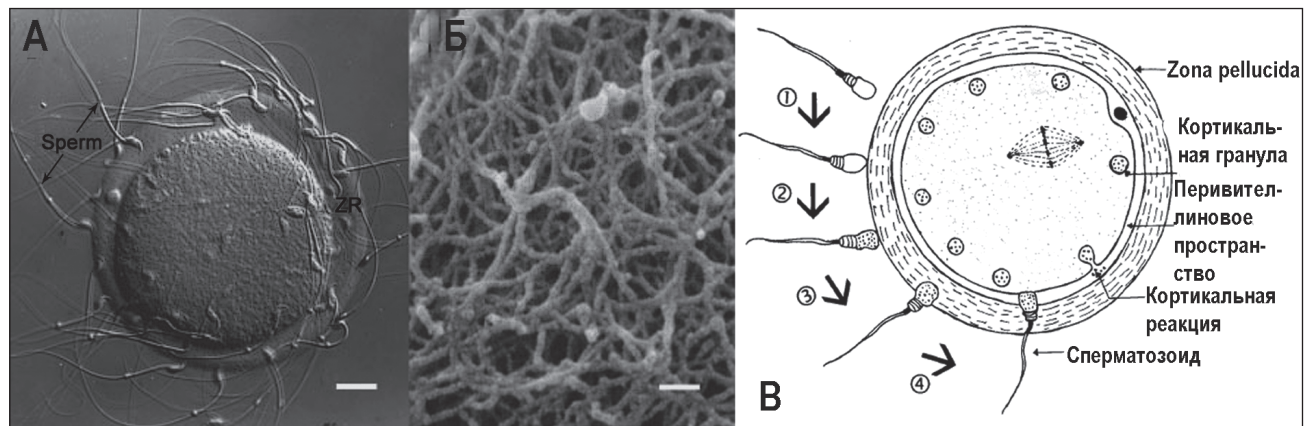


Рисунок 6. Яйцеклетка в процесі оплодотворення: А – сперматозоїди, связані з ZP яйцеклетки. Масштабна лінійка відповідає 13 мкм; Б – мікрофотографія ZP яйцеклетки, зроблення сканируючим електронним микроскопом. Масштабна лінійка відповідає 200 нм [77]; В – схема, показуюча етапи оплодотворення: 1 – оплодотворення яйцеклетки починається після звязування інтактної акросоми сперматозоїда з ZP3; 2 – звязування сперматозоїда з родовідним рецептором на ZP3 індуктує сигнальний трансдукційний каскад (signal transduction cascade), що призводить до акросомальної реакції; 3 – проникнення сперматозоїда через матрикс ZP3; 4 – яйцеклетка та плазматична мембрana сперматозоїда сливаються, починається розвиток зиготи. Кортикална реакція, що розвивається після оплодотворення яйцеклетки, приводить до втрати ZP яйцеклетки її активності відносно сперматозоїдів та перетворює її в поліспермію [16]

ZP переважно формують три гликопротеїни (ZP1, ZP2 та ZP3), показуючи різну подвижність в поліакриламідному гель-електрофорезі, проводимому в присутстві додецилсульфата натрію (sodium dodecyl sulphate – polyacrylamide gel electrophoresis, SDS – PAGE). В складі ZP людини обнаружено чотири гликопротеїни: ZP1, ZP2, ZP3 та ZP4. Класифікація гликопротеїнових антигенів ZP утворилася застосуванням класичної методики SDS – PAGE, яка дозволяє відрізняти різні гликопротеїни за розміром молекул. На найбільш поширену «мишину» класифікацію, яку ми використовуємо в цій роботі, в табл. 3 приводяться приклади класифікацій гликопротеїнових антигенів ZP.

Гликопротеїни ZP, виділені з яйцеклеток різних видів млекопитаючих, при сходстві структури самих поліпептидів мають різну подвижність в SDS – PAGE, що є слідствім різної посттрансляційної модифікації, включаючи гликозилізацію. Гликопротеїни ZP яйцеклетки людини (human zona pellucida, hZP) мають наступну ММ: hZP1 (~100 кДа), hZP2 (~75 кДа), hZP3 (~55 кДа), hZP4 (~65 кДа) [77].

ZP виконує основну роль в розпознаванні та звязуванні сперматозоїда з ооцитом, індукції акро-

сомального ендоцитоза в zona-bound сперматозоїда та сприяє проникненню більше одного сперматозоїда в яйцеклетку, т.е. блокує поліспермію. ZP2 та ZP3 є лігандами для рецепторів на головці сперматозоїдів, відповідальних за звязування з ZP3 та запуск акросомальної реакції. ZP3 індуктує поглинання сперматозоїда яйцеклеткою [77].

После проникнення сперматозоїда в яйцеклетку запускається каскад біохімічних реакцій, що призводить до опорожнення кортикалних везикул – мембраних пузырьків, що містять літическі ферменти. Содержиме кортикалних везикул викидається назовні (в перивителінове пространство) та модифікує ZP3 таким чином, що наступні сперматозоїди уже не способні проникнути через неї. Проникнення одного сперматозоїда в яйцеклетку – необхідне умове для розвитку ембріона¹⁰ [79]. Аминокислотні послідовності белків ZP людини та тварин мають велике схожість (табл. 4).

Представлені в табл. 4 дані пояснюють гетероспецифічність антител, що реагують з гликопротеїнами ZP різних видів тварин та людини. Гликопротеїни ZP свині (porcine zona pellucida, PZP) часто використовуються як антигени вибору для дослідження контрацептивного дії таких вакцин у

Таблиця 3. Класифікація гликопротеїнових антигенів ZP [30]

Різничні млекопитаючі*	Миши	Кролики	Свині	Люди
ZPA	ZP2	Rec75	ZP1, ZP2, ZP4	ZP2
ZPB	ZP1	Rec55	ZP3a	ZPB
ZPC	ZP3	ZPC	ZP3b	ZP3

Примечание: * – крупний рогатий скот, кошки, собаки, макаки.

¹⁰ Эмбрион – стадія розвитку організму, починаючи з стадії зиготи до народження або виходу з яйцевих оболочок.

Таблиця 4. Сходство аминокислотних послідовностей белков ZP чоловека и животных [46]

Семейство ZP	Вид	Длина полипептидной цепи	Идентичность с человеком (%)
ZP1	Мышь	622	39
	Кролик	533	71
	Свинья	533	68
	Индийская макака	539	92
	Человек	565	—
ZP2	Мышь	733	60
	Кролик	672	72
	Свинья	716	64
	Индийская макака	745	94,2
	Человек	745	—
ZP3	Мышь	424	67
	Кролик	415	69
	Свинья	420	74
	Индийская макака	424	93,9
	Человек	424	—

людей и приматов [46]. Сравнительные исследования контрацептивного действия гликопротеинов ZP человека, проведенные на макаках (*Macaca fascicularis*) и бабуинах (*Papio cynocephalus*), показали, что наиболее длительной контрацепции (от 9 до 35 мес.) удается достичь при использовании ZP1 в качестве антигенного компонента вакцины [30].

Данное направление конструирования контрацептивных вакцин активно развивалось в 1980-х гг., повторяя те закономерности развития, через которые прошли вакцины, блокирующие образование гамет. В качестве адьювантов использовался полный и неполный адьюванты Фрейнда, сквален, липосомы и др.; в качестве иммуностимулирующего носителя — дифтерийный токсOID. Для получения высокоочищенных препаратов гликопротеинов гены ZP клонировали в эукариотических и прокариотических организмах и на их основе получали продуценты отдельных гликопротеинов [1, 15, 19, 46].

Одновременно накапливались сведения о поствакцинальных осложнениях, развивающихся через несколько месяцев после вакцинации гликопротеинами ZP. Схема представлений о процессе оплодотворения яйцеклетки, в соответствии с которой антитела конкурируют со сперматозоидами за специфические участки на поверхности ZP и тем самыми блокируют его проникновение в яйцеклетку, не учитывала многие другие варианты событий, вызванные активизацией внутриклеточных сигнальных путей (рис. 7).

В конце 1980-х гг. было установлено, что у макак, вакцинированных ZP3 яйцеклетки свиньи (50 мкг) в полном адьюванте Фрейнда, достигался длительный контрацептивный эффект (не менее 540 сут. — срок наблюдения) на фоне высоких титров антител к ZP3, но он сопровождался развитием дегенеративных изменений в яичниках (рис. 8).

Гистологическое изучение яичников, извлеченных из животных, вакцинированных ZP3 в полном адьюванте Фрейнда, показало заметное снижение количества фолликулов. Яичники в основном содержали первичные фолликулы, расположенные вдоль периферии кортекса. Вторичные фолликулы были значительно меньших размеров, чем в норме. Они выглядели как сотовые агрегаты, связанные через базальную

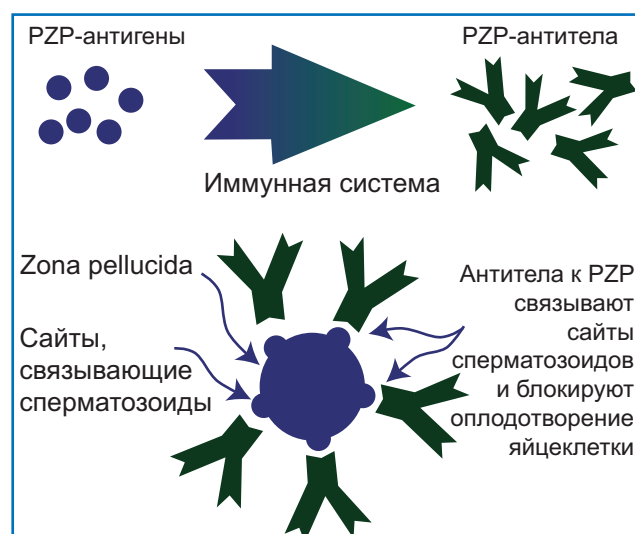


Рисунок 7. Схема фармацевтической компании-производителя, иллюстрирующая контрацептивное действие вакцины SpayVac™. Действие антител к ZP объясняется покупателю вакцины с доступных для понимания механических позиций. Однако при взаимодействии антитела с рецептором происходит не только его экранирование от сперматозоидов, но и активизация внутриклеточных сигнальных путей, приводящая к трудно прогнозируемым биологическим эффектам. В данном случае они проявляются дегенеративными изменениями яичников

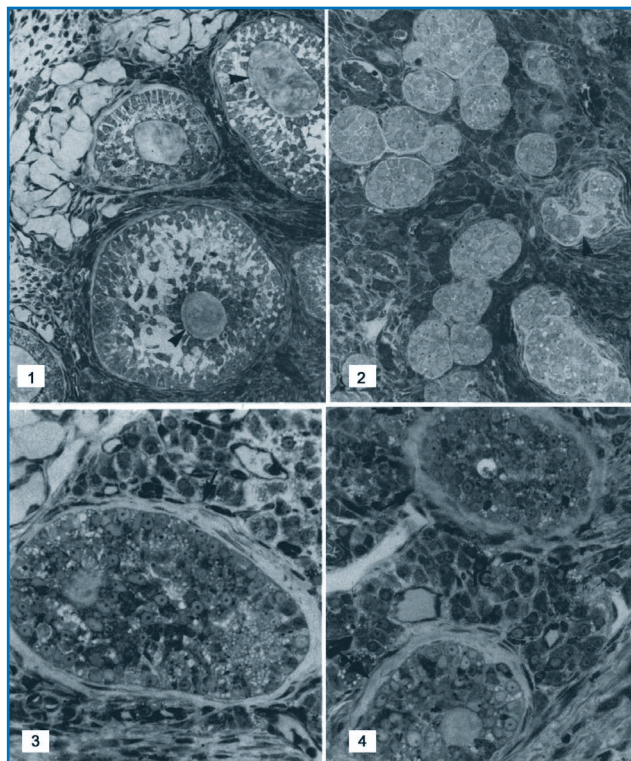


Рисунок 8. Дегенеративные изменения яичников индийской макаки, вызванные вакцинацией ZP3 в полном адьюванте Фрейнда: 1 – фолликулы яичников без ооцитов с участками плотного матриксподобного материала. Увеличение в 800 раз; 2 – фолликулярная атрофия. Атрофированные овариальные фолликулы расположены в виде компактных клеточных агрегатов, имеющих вид сот. Стрелкой показан фолликул, подвергшийся резорбции. Увеличение в 1200 раз; 3, 4 – атрофированные фолликулы, подвергшиеся резорбции. Стрелками показана фиброзная соединительная ткань и гиалиновый материал вокруг фолликулов. Увеличение в 1800 раз [13]

пластинку. Эти остатки фолликулярной ткани находились в процессе рассасывания и были окружены фиброзной соединительной тканью и гиалиновым веществом¹¹. Лейкоцитарной инфильтрации, характерной для хронического воспалительного процесса, не было отмечено [13, 75].

Аналогичные результаты в те годы были получены другими исследователями, но у них оставалась надежда на то, что фолликулярные осложнения вызваны либо действием адьюванта, либо наличием примесей других белков, попавших в вакцину вместе с плохо очищенным первичным сырьем, получаемым исследователями на бойне [22, 54]. С целью получения более гомогенных препаратов гликопротеинов ZP использовали технологию рекомбинантной ДНК. Гены ZP клонировали и переносили в специальные клетки-продуценты, полученный продукт тщательно очищали от примесей других белков и конъюгиравали

с дифтерийным токсигеном. Но результаты оказались разочаровывающими. Конкуренции со сперматозоидами за специфические участки на поверхности ZP не получилось. Развитие стерильности у вакцинированных собак сопровождалось дегенеративными изменениями яичников [24, 63].

Бабуины (*Papio anubis*), которым была введена экспериментальная вакцина на основе рекомбинантных обезьяньих (*Macaca radiata*) ZP1 и ZP2, конъюгируемых с дифтерийным токсигеном, остались бесплодными уже после того, как из сыворотки их крови исчезли антитела к этим гликопротеинам. Гистологическое исследование яичников иммунизированных обезьян позволило установить наличие фолликулов, подвергшихся обратному развитию или не достигших зрелости (atretic follicles), и дегенеративные ооциты, что объясняло бесплодие животных отсутствие антител, специфических к ZP1 и ZP2 [13].

Из ZP-вакцин наибольшее применение в ветеринарной практике нашли SpayVac™ и IVT-PZP (ImmunoVaccine Technologies™, IVT; Галифакс, Новая Шотландия, Канада). Вакцины предназначены для снижения fertильности диких животных, кроме семейства кошачьих. Содержат комплексы гликопротеинов ZP, полученных из яйцеклеток свиней путем водно-тепловой экстракции. В качестве адьюванта преимущественно используется полный адьювант Фрейнда или другие масляные адьюванты. Основное отличие вакцины SpayVac™ от IVT-PZP в том, что у нее антиген включен в липосомы (собственная запатентованная технология). Различаются способы приготовления антигенов, схемы вакцинации и состав адьювантов при первичной и бустерной вакцинациях. Блокируют fertильность животного на период от 22 мес. до 7 лет (в зависимости от вида животного, используемого адьюванта и схемы вакцинации) [33]. По техническому уровню соответствуют разработкам второй половины 1980-х гг. В более поздних патентах на контрацептивные вакцины в качестве антигена ImmunoVaccine Technologies™ защищаются гликопротеины ZP, полученные по технологии рекомбинантной ДНК [9].

Вакцины, блокирующие подвижность и жизнеспособность сперматозоидов

Это направление конструирования вакцин fertильности появилось в конце 1920-х гг. и с тех пор считается исследователями самым перспективным [40]. Причина такого оптимизма заключается: 1) в простоте самой идеи использования белков сперматозоидов в качестве антигенов для вакцинации как мужчин, так и женщин; 2) результатах ранних экспериментов M.J. Baskin [5, 6], показавшего возможность достижения временного бесплодия у мужчин и женщин, вакцинированных экстрактами спермы; 3) обнаружении антигенных свойств у спермы. Антитела к сперматозоидам обнаруживаются у 70 % вазэкт-

¹¹ Гиалин — полупрозрачное стекловидное белковое вещество плотной консистенции, стойкое к действию кислот и щелочей, окрашивающееся кислыми красками.

мированных¹² мужчин [27] и в 2–30 % случаев семейного бесплодия, ассоциированного с присутствием антител к сперматозоидам у мужчин и/или женщин [49]. Однако ожидания быстрого успеха в создании универсальной контрацептивной вакцины оказались слишком оптимистичны. В конце 1980-х гг. был идентифицирован только 1 % белков сперматозоидов, и еще меньше было известно о том, какие из них доступны для действия антител [61].

По данным Suri Anil [2] и R.K. Naz [40, 42, 44], наиболее исследованными антигенами сперматозоидов, рассматриваемых специалистами как антигены для вакцин фертильности, являются следующие.

SPAG9 (sperm associated antigen 9) — белок с ММ 79 кДа. Видимо, находится в головке сперматозоида, так как специфическая к нему сыворотка склеивает сперматозоиды «головка к головке». Антитела к этому белку обнаружены у бесплодных женщин с нормальными эндокринными профилями и не имеющими сужения маточных труб. Антитела к SPAG9 перекрестно реагируют со спермой многих видов животных.

RH-20 (RH-20 antigen) — бифункциональный плазмомембранный белок спермы, обладающий гиалуронидазной активностью. Позволяет акросоме сперматозоида пройти через слой клеток вокруг ооцита и благодаря акросомальной реакции связаться с zona pellucida. Вакцинация морских свинок обоих полов антигеном RH-20 приводила к бесплодию животных. Впоследствии было показано, что у самцов вместе с бесплодием развивался аутоиммунный орхит, проявлявшийся отсутствием сперматозоидов в придатке яичка¹³.

SP-10 — акросомальный специфический белок, обнаруженный в сперматозоидах людей, мышей, лис, обезьян (бабуинов и макак), крупного рогатого скота и свиней. Входит в наружный акросомальный комплекс белков. В эксперименте в условиях *in vitro* антитела к белку SP-10 блокируют проникновение сперматозоидов в яйцеклетку хомяка.

Специфическая лактатдегидрогеназа яичек LDH-C4 (testis specific lactate dehydrogenase LDH-C4) — ферментативно активная тетramerная форма фермента с ММ 140кДа. LDH-C4 изучается уже более двух десятилетий и поэтому хорошо охарактеризована. Считается очень перспективным антигеном для вакцин фертильности данного типа. Однако в экспериментах на яванских макаках, когда использовался коньюгат LDH-C4 с участком молекулы столбнячного токсина, включающим эпигоп для Т-клеток, снизить фертильность вакцинированных животных не удалось [74].

MDC-белок (metalloprotease/disintegrin/cysteine-rich protein) — семейство интегральных мембранных белков, включающих различные по первичной структуре металлопротеиназоподобные домены (metalloproteinase-like domain), также известные как ADAM-семейство белков (ADAM family protein). В фертильности играют роль белки семейства, синтезирующиеся в яичках: фертилин бета (fertilin β, ADAM2), циритестин (cugitestin, ADAM3; tMDC I), ADAM 5 (tMDC II), ADAM 6, ADAM 16 (xMDC 16), ADAM 18 (tMDC III), ADAM 20, ADAM 21, ADAM 24 (testase 1), ADAM 25 (testase 2), ADAM 26 (testase 3), ADAM 29 и ADAM 30. Пять из белков семейства ADAMs (фертилин бета, циритестин, ADAM 5, ADAM 16, ADAM 18) имеют отношение к процессу оплодотворения яйцеклетки и/или созреванию сперматозоидов. Их основная роль в процессе оплодотворения заключается во взаимодействии между плазматическими мембранами сперматозоида и яйцеклетки.

Фертилин бета (fertilin β) — один из первых хорошо охарактеризованных «клеточных дезинтегринов» (cellular disintegrins). Вызывает слияние сперматозоида и яйцеклетки. Фертилин бета является одной из субъединиц димеризованного антигена спермы (dimeric sperm antigen), который перекрестно реагирует с одним из антител, ингибирующих фертилизацию, известных как RH-30. Фертилин бета и циритестин имеют сходные аминокислотные последовательности.

Белок DE (protein DE; acidic epididymal glycoprotein, AEG) — гликопротеин, ММ 37 кДа. В течение эпидидимального созревания (эпидидимальный, т.е. относящийся к придатку яичка) находится в дорсальном регионе головки сперматозоида. Антитела к белку DE/AEG ингибируют его проникновение в свободную зону яйца (zona free egg).

Пептидная последовательность YLP12 (peptide sequence YLP12) — обнаружена в сперме человека и участвует в связывании сперматозоида с яйцеклеткой. Включает 12 аминокислотных последовательностей (YLPVGGLRRIGG). Для исследования контрацептивного эффекта в экспериментах на мышах использовался коньюгат декамера YLP12 с нетоксической β-субъединицей холерного токсина в качестве иммуностимулирующего носителя. Коньюгат вводили экспериментальным животным двумя способами: парентерально и интраназально, другие адьюванты не использовались. Оба способа вакцинации оказались эффективными: в сыворотке крови и слизистой влагалища обнаружены антитела, специфически связывающие сперматозоиды. Фертильность животных оказалась полностью подавленной в течение не менее 305–322 сут. после появления в крови антител к декамеру.

¹² Вазэктомия — хирургическая операция, при которой производится перевязка или удаление фрагмента семявыносящих протоков у мужчин. Эта операция приводит к стерильности при сохранении половых функций. У мужчины после вазэктомии сохраняется половое поведение: либидо, эрекция, эякуляция. Но непроходимость семявыносящих протоков приводит к отсутствию в эякуляте сперматозоидов.

¹³ Придаток яичка (эпидидимис) — парный орган мужской половой системы, служащий для созревания, накопления и продвижения сперматозоидов.

меру. Антитела к YLP12 обладали контрацептивным действием. Они блокировали капацитацию¹⁴, акросомальную реакцию и способность сперматозоидов мышей и человека связываться с яйцеклеткой. Пептидные последовательности эпітопов располагались на мембранном белке с ММ 50 кДа, локализованном на акросоме и хвосте сперматозоида (рис. 9).

Большинство исследований по вакцинации антигенами сперматозоидов выполнено на мышах. И ни одно из них не дало 100% блокирования fertильности. Максимальное снижение fertильности не превышало 75 %. Существует проблема сопоставимости результатов, полученных на разных экспериментальных моделях. Яичники самок мышей за время одного цикла овуляции производят приблизительно 20–50 ооцитов. У женщин, как правило, созревает одна яйцеклетка на цикл. Следовательно, нет никакой уверенности в том, что достигнутое в экспериментах на мышах снижение fertильности удастся воспроизвести у людей [42].

Для повышения эффективности вакцин, блокирующих подвижность и жизнеспособность сперматозоидов, в последнее десятилетие сформировались два новых направления: 1) повышение мультиэпітопности вакцины, т.е. в качестве антигенов в вакцине используют несколько антигенов сперматозоидов [43]. Появление данного направления свидетельствует об исчерпании возможностей дальнейшего наращивания антигенності моновакцин данного типа путем введения в их состав сильных адьювантов или конъюгирования антигена с иммуностимулирующим носителем;

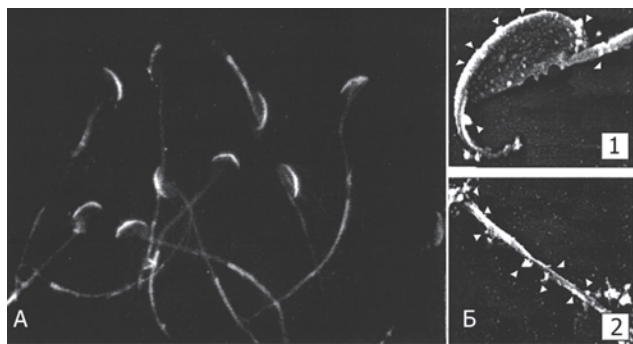


Рисунок 9. Взаимодействие YLP12-антител со сперматозоидами человека: А – изображение, полученное с помощью непрямой иммунофлюоресценции. Увеличение в 650 раз; Б – изображение, полученное с помощью иммуносканирующей электронной микроскопии. Увеличение в 10 тыс. раз. Антитела взаимодействуют с акро-сомой (1) и хвостом сперматозоида (2). Для контрастирования используются частицы золота (показаны стрелками) [45]

¹⁴ Капацитация — комплекс физиологических преобразований, в результате которых сперматозоид приобретает способность проникать в яйцеклетку; предполагается, что в процессе капацитации происходит удаление с поверхности сперматозоидов факторов, блокирующих активность акросом.

¹⁵ Зигота — клетка, образующаяся в результате слияния яйцеклетки и сперматозоида.

¹⁶ Бластоциста — ранняя стадия развития зародыша млекопитающих (в том числе человека). Стадия бластоцисты следует за стадией морулы и предшествует стадии зародышевого диска. Стадия бластоцисты относится к преимплантационному периоду развития, то есть самому раннему периоду эмбриогенеза млекопитающих (до прикрепления зародыша к стенке матки).

2) перенесение направления поисков со специфическими антигенами сперматозоидов на их уникальные поверхность структуры, участвующие в биоэнергетических процессах (превращение АТФ в цАМФ, фосфорилирование белков и др.) и обеспечивающие реализацию физиологических функций клеток, в частности, на ионные каналы CatSper, избирательно проникаемые для ионов кальция [10, 47].

Вакцины, нарушающие формирование зародыша и его имплантацию в матку

Вакцины для регуляции fertильности вышеописанных типов (ориентированные на блокирование образования гамет и нарушающие их функцию) создают условия, препятствующие оплодотворению яйцеклетки и превращению ее в зиготу¹⁵. Однако уже более 40 лет идет разработка вакцин с принципиально иным механизмом снижения fertильности людей — вызывающих прерывание уже развившейся беременности, т.е. аборт. Мишенью разработчиков таких вакцин стали процессы формирования зародыша и имплантации его в матку.

В предимплантационном развитии зародыша зигота, сформированная после оплодотворения яйцеклетки, выполняет серию делений и дифференциаций клеточной структуры (образование морулы, бластулы), в результате чего образуется бластоциста¹⁶ — шар, состоящий из нескольких сотен клеток. Размер бластоцисты у человека 0,1 мм. Бластоциста состоит из двух клеточных популяций: трофобласта (трофоэктодермы) и эмбриобласта (внутренней клеточной массы). Трофобласт формирует внешний слой эмбриона — полый шар или пузырек. Эмбриобласт формирует внутренний слой бластоцисты, располагается внутри трофобластического пузырька в виде скопления клеток у одного из полюсов шара (внутренняя клеточная масса). Трофобласт участвует в имплантации (прикрепление эмбриона к эпителию матки, инвазия внутрь эндометрия матки, иммуносупрессорное действие, разрушение кровеносных сосудов), а также в формировании эктодермы ворсинок хориона (эктодермальная часть плаценты). Эмбриобласт дает начало телу плода, а также мезодермальным и эктодермальным структурам внезародышевых органов (желточному мешку, аллантоису, амниону, мезодермальной части хориона) [7].

В формировании зародыша и имплантации его в матку участвуют не менее 76 цитокинов, хемокинов, факторов роста, интегринов и других факторов белковой и гликопротеиновой природы (табл. 5). A.R. Lemons, R.K. Naz [26] распределили их на пять групп, в зависимости от стадии беременности (рис. 10).

Таблица 5. Цитокіни, хемокіни и другие факторы, регулирующие развитие беременности [26]

Белок		ММ, кДа	Ген человека	Роль в развитии беременности
1	2	3	4	5
Интерлейкіны	IL-1альфа	18	IL1A	Вызывает изменения в адгезии и инвазии
	IL-1бета	17,5	IL1B	То же + стимуляция продукции IL-8
	IL-1 рецептор антагонист (IL-1Ra)	17,0	IL1RN	Предотвращает адгезию
	IL-6	26	IL6	Стимулирует секрецию лептина и металлопротеазную активность
	IL-10	18	IL10	Снижает цитотоксическую активацию uNK-клеток
	IL-11	23	IL11	Запускает развитие децидуальной ткани (отпадающей оболочки матки)
	IL-12	75	IL12A/ IL12B	Иммуномодуляция
	IL-15	18	IL15	Регулирует экспрессию IL-8 и uNK-клеток
	IL-18	18	IL18	Увеличивает экспрессию перфорина и цитолитический потенциал uNK-клеток
	IL-23	21	IL23A/ IL12B	Иммуномодулятор, регулирует экспрессию IL-8
	IL-27	27	EBI3/IL30	Иммуномодулятор
	Фактор ингибирования лейкемии (LIF)	26	LIF	Регулирует экспрессию генов, важных для имплантации эмбриона (бластоцисты)
Колониестимулирующие факторы	Гранулоцитарный колониестимулирующий фактор (G-CSF)	19	CSF3	Рекрутирует макрофаги в матку, чтобы подготовить ее для имплантации эмбриона
	Гранулоцитарно-макрофагальный колониестимулирующий фактор (GM-CSF)	14,4	CSF2	Усиливает пролиферацию и жизнеспособность blastomerov
	Макрофагальный колониестимулирующий фактор (M-CSF)	36	CSF1	Рекрутирует макрофаги в матку, чтобы подготовить ее для имплантации эмбриона
Суперсемейство трансформирующих факторов роста бета (TGF β Superfamily)	Активин А (Activin A)	24–28	INHBA	Способствует развитию децидуальной оболочки; предотвращает активацию Т-клеток
	Макрофагингибурирующий цитокин (MIC-1)	25	GDF15	Регулирует миграцию/инвазию трофобластов и децидуализацию
	Трансформирующий фактор роста β 1 (TGF β 1)	25	TGFB1	Регулирует развитие эмбриона
	Трансформирующий фактор роста β 2 (TGF β 2)	25	TGFB2	То же
	Трансформирующие факторы роста β 3 (TGF β 3)	25	TGFB3	Регулируют Т-клеточные ответы
Семейство факторов некроза опухоли (TNF Family)	Фактор некроза опухоли α (TNF α)	25	TNF	Иммуномодулирующее действие. Высокий уровень TNF α приводит к токсическому эффекту
	Фактор некроза опухоли, слабый индуктор апоптоза (TWEAK)	17	TWEAK	Контроль цитотоксичности, возможно, через IL-15 и IL-18

Продолжение табл. 5

1	2	3	4	5
Гормоны	Гормон роста (GH)	22	GH1/GH2	Способствует нормальному развитию эмбриона
	Пролактин (PRL)	24	PRL	Способствует развитию децидуальной оболочки
Хемокины	CCL-2 (MCP-1)	11	CCL2	Рекрутирует в эндометрий моноциты, макрофаги и Т-клетки
	CCL-3 (MIP-1 α)	7,9	CCL3	Рекрутирует макрофаги
	CCL-4 (MIP-1 β)	7,62	CCL4	Рекрутирует макрофаги и NK-клетки, способствует миграции трофобласта
	CCL5 (RANTES)	8	CCL5	Рекрутирует макрофаги и NK-клетки. Снижает их количество, когда это необходимо для имплантации эмбриона
	CCL-7 (MCP-3)	8,5	CCL7	Рекрутирует макрофаги и NK-клетки либо подавляет их при имплантации эмбриона
	CXCL1 (GRO1; KC)	11	CXCL2	Тормозит воспалительный ответ
	IL-8 (CXCL8)	8,5	IL8	Регулирует экспрессию генов воспалительного ответа
	CX3CL1 (fractalkine)	90	CX3CL1	Рекрутирует макрофаги и NK-клетки, способствует миграции трофобласта, регулирует экспрессию генов адгезии
Семейство факторов эпидермального роста (EGF family)	Амфирегулин (AREG)	9,5–16,5	AREG	Регулируется через LIF, необходим для имплантации эмбриона
	Эпидермальный фактор роста (EGF)	6	EGF	Стимулирует миграцию/инвазию трофобласта внутрь эндометрия матки
	Гепаринсвязывающий EGF-подобный фактор роста (HB-EGF)	22	HB-EGF	Регулируется через LIF, способствует развитию бластоцисты
	Трансформирующий фактор роста α (TGF α)	17	TGFA	Увеличивает скорость расширения бластоцели
Факторы роста	Acrogranin/progranulin	68	GRN	Способствует адгезии, росту и дифференциации бластоцисты
	Основной фактор роста фибробластов (FGF2, bFGF)	18–22	FGF2	Готовит бластоцисту к перемещению к эпителию матки
	Фактор роста соединительной ткани (CTGF)	38	CTGF	Регулирует функцию матки
	Фактор роста гепатоцитов (HGF)	78	HGF	Регулирует дифференцировку цитотрофобласта и глубину инвазии внутрь эндометрия матки
	Фактор роста тромбоцитов (PDGF-A)	16	PDGFA	Способствует росту трофобласта
	Prokineticin 1 (PROK1)	9,5	EGVEGF	Вызывает экспрессию генов, отвечающих за имплантацию эмбриона (т.е. LIF)
	Фактор роста эндотелия сосудов (VEGFA)	45	VEGFA	Поддерживает corpus luteum (желтое тело)
Интегрины	$\alpha 4\beta 1$	280	ITGA4/ITGB1	Важен для имплантации эмбриона в матку и развития децидуальной оболочки
	$\alpha 5\beta 1$	265	ITGA5/ITGB1	Имеет важное значение для миграции вне ворсинчатых трофобластов (IFG-I-индуцированной)
	$\alpha 9\beta 1$	230	ITGA9/ITGB1	Важен для имплантации эмбриона в матку
	$\alpha v\beta 3$	230	ITGAV/ITGB3	Участвует в EVT миграции, важен для имплантации эмбриона в матку и развития децидуальной оболочки

Продолжение табл. 5

1	2	3	4	5
Другие факторы	Адреномедуллин	6	ADM	Участвует в инвазии и в формировании ринопода
	α-фетопротеїн	70	AFP	Блокирует иммунный ответ
	Cochlin (COCH)	60	COCH	Маркер восприимчивости матки
	Кортикотропин-рилизинг-гормон (CRH)	5	CRH	Способствует имплантации эмбриона через регуляцию экспрессии FasL
	Циклооксигеназа-2 (COX-2)	72	PTGS2	Участвует в синтезе простагландинов. Необходима для оплодотворения, имплантации эмбриона в матку и развития децидуальной оболочки
	Цитоплазматическая фосфолипаза A2α (cPLA2α)	85	cPLA2α	Участвует в синтезе арахидоновой кислоты, необходимой для имплантации эмбриона в матку
	Dickkopf-1 (DKK-1)	25	DKK1	Необходим для роста и адгезии бластоцисты
	Гликоделин	28	PAEP	Участвует в связывании сперматозоида с ооцитом и предотвращает развитие воспалительного ответа
	Гепарансульфатпротеогликан (HSPG)	500	Нет данных	Участвует в имплантации бластоцисты к стенке матки
	Человеческий хорионический гонадотропин (hCG)	37,6	CGB	Очень широкий спектр действия, в том числе лютеинизирующая и фолликулостимулирующая активность (см. в тексте статьи)
	Homebox A10 (HOXA-10)	40	HOXA10	Необходим для развития децидуальной оболочки и имплантации эмбриона в матку
	Homebox A11 (HOXA-11)	35	HOXA11	Необходим для дифференциации стромальных и железистых клеток матки
	Immunoresponsive gene 1 homolog (IRG1)	52	IRG1	Необходим для имплантации эмбриона в матку
	Инсулин	5,8	INS	Усиливает клеточную дифференциацию на ранней стадии эмбриогенеза
	Инсулиноподобный фактор роста I (IGF-I)	7,65	IGF1	Способствует клеточному росту зародыша
	Инсулиноподобный фактор роста II (IGF-II)	7,5	IGF2	Участвует в созревании яйцеклетки и развитии эмбриона в стадии бластоцисты
	Инсулиноподобный фактор роста, связывающий белок 1 (IGFBP-1)	25	IGFBP1	Ограничивает рост трофобластов и ингибирует IGF-I активность
	Инсулиноподобный фактор роста, связывающий белок 2 (IGFBP-3)	40	IGFBP3	Участвует в созревании яйцеклетки и развитии зародыша
	Индукируемый интерфероном 17 кДа белок (ISG15)	17	ISG15	Возможно иммуномодулирующее действие. Появляется в эндометрии в ответ на имплантацию эмбриона

Окончание табл. 5

1	2	3	4	5
	Лептин	16	LEP	Участвует в развитии бластоцисты; опосредует инвазивность цитотрофобласта
	Рецептор лизофосфатидной кислоты 3 (LPA3)	40	LPAR3	Регулирует восприимчивость матки к имплантации эмбриона
	L-селектин	43	SELL	То же
	Муцин 1 (MUC-1)	300	MUC1	Вовлечен в процесс присоединения эмбриона к эпителию матки
	Специфический гликопротеин фаллопиевой трубы (OVGP1; MUC-9)	120	OVGP1	Усиливает сцепление сперматозоида с zona pellucida яйцеклетки
	Фактор активации тромбоцитов (PAF)	524	Нет данных	Стимулирует раннее эмбриональное развитие
	Преимплантационный фактор (PIF)	0,6–1,8	Нет данных	Регулирует иммунитет, способствует адгезии и инвазии бластоцисты, а также регулирует процессы апоптоза
	Простагландин Е2 (PGE2)	352	Нет данных	Участвует в воспалительной реакции в эндометрии, необходимой для имплантации эмбриона
	Секретируемый фосфопротеин 1 (SPP1)	44	SPP1	Необходим для имплантации эмбриона
	Трофинин	69	TRO	Участвует в активации трофоцитарной оболочки для адгезии

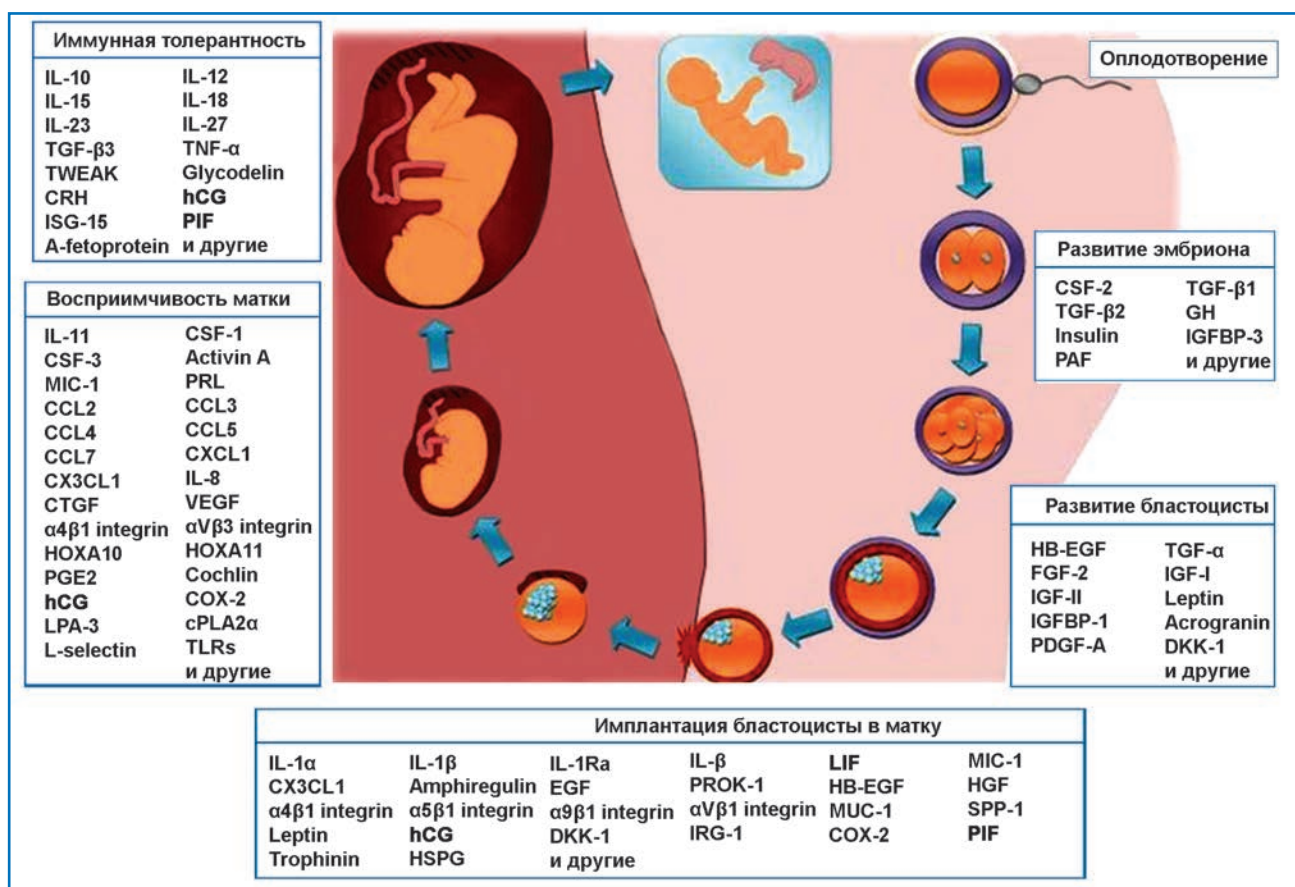


Рисунок 10. Схематичное изображение этапов формирования зародыша и имплантации его в матку.
Жирным шрифтом выделены факторы белковой природы, регулирующие развитие беременности, рассматриваемые специалистами в качестве перспективных антигенов для конструирования контрацептивных вакцин [26]

Наибольшие усилия разработчиков вакцин фертильности, вызывающих прерывание беременности, были сосредоточены на вакцине, использующей в качестве антигенного компонента HCG. Данное направление развивается с начала 1970-х гг. [36, 69].

Молекулу HCG формируют 237 аминокислот, ММ 36,7 кДа. По химическому строению он является гликопротеином. Альфа-субъединица HCG полностью гомологична альфа-субъединицам FSH, LH и тиреотропного гормона. Бета-субъединица HCG уникальна именно для него. Поэтому все усилия создать контрацептивные вакцины на основе HCG сосредоточены на бета-субъединице HCG. Роль HCG в развитии беременности показана на рис. 11.

Конструирование контрацептивных вакцин на основе HCG началось с работ Talwar et al. [72] и Stevens et al. [65, 66]. Первая группа исследователей использовала в качестве антигена целую бета-субъединицу HCG (бета-HCG-вакцина), вторая (пользовавшаяся поддержкой ВОЗ) — ее усеченный вариант (СТР-вакцина; carboxy terminal peptide), соответствующий 37 аминокислотным последовательностям от карбоксильного конца бета-HCG. ММ такого СТР-фрагмента HCG 3 тыс. кДа. Необходимость использования СТР обосновывалась наличием общих участков в первичной структуре HCG и LH. Разработчики вакцин опасались, что антитела к HCG будут блокировать функцию LH (см. выше), 33 аминокислотные последовательности со стороны С-конца HCG не имели сходства с LH. Первую фазу клинических исследований¹⁷ СТР-вакцина прошла в конце 1990-х гг. За шесть месяцев наблюдения за вакцинированными женщинами не было выявлено никаких осложнений [23, 64].

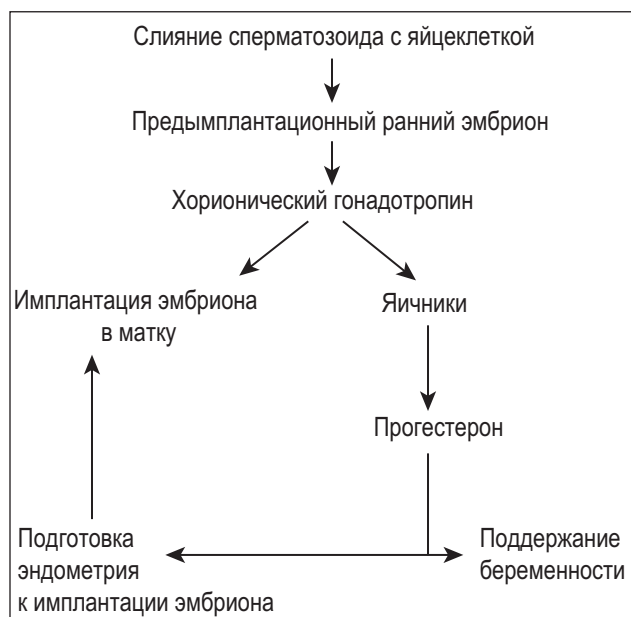


Рисунок 11. Роль HCG в развитии беременности. Антитела к HCG предотвращают имплантацию эмбриона в матку [70]

Еще одним подходом к снижению антигенного сходства между бета-субъединицами HCG и LH было частичное нарушение конформации бета-субъединицы HCG. Для этого рассекались и алкилировались три внутрицепочечные дисульфидные группы и полученнное производное бета-субъединицы сшивали с иммуностимулирующим носителем. Антигенные свойства HCG снижались, но антигенное сходство с LH утрачивалось полностью. При рассечении всех шести внутрицепочечных дисульфидных связей антигенные свойства HCG утрачивались [4]. Данное направление конструирования HCG-вакцин дальнейшего развития не получило.

Бета-субъединица HCG и ее СТР-производные (впоследствии были использованы фрагменты протяженностью в 45 и 53 аминокислоты [70]) оказались слабыми антигенами. Поэтому их сшивали с дифтерийным (DT) и столбнячным (TT) токсOIDами и добавляли к адьюванту. Среди иммуностимулирующих носителей наибольшим предпочтением у исследователей пользовался нативный столбнячный токсOID, так как эти вакцины предполагалось использовать и для профилактики столбняка в Индии, где он тогда был широко распространен среди женщин и новорожденных детей. СТР-вакцины использовали вместе с сильными адьюvantами (адьювант Фрейнда, сквален, Arlacel A) [70].

Значительно большую антигенную активность, чем СТР-вакцины, показали вакцины, включающие целый бета-HCG, сшитый со столбнячным токсOIDом и сорбированный на гидроокиси алюминия. Авидность антител к рецептору HCG, вырабатывавшихся в ответ на введение такой вакцины, была на порядок выше, чем у антител, образовавшихся после введения СТР-вакцины [70]. Первая фаза клинических исследований бета-HCG-вакцины проведена в конце 1990-х гг. в Финляндии, Швеции, Чили и Бразилии под патронажем International Committee on Contraception Research of the Population Council. У вакцинированных женщин сохранялся регулярный менструальный цикл и овуляция. Отклонений со стороны гормональных и гематологических показателей не отмечено. В то же время выявился серьезный недостаток таких вакцин — большая разница в титрах антител к HCG у вакцинированных, что предполагает вариабельность результатов при массовых вакцинациях [70].

Неудача бета-HCG-вакцины послужила толчком к поиску путей повышения антигенных свойств бета-субъединицы HCG. Эффективным подходом к решению данной задачи стало получение гибридного HCG, состоящего из бета-субъединицы HCG и альфа-субъединицы хорионического гонадотропина овечьего происхождения. Гибрид сшивали со столбнячным токсOIDом и сорбировали на гидроокиси алюминия [73]. Вакцина получила обозначение HSD, т.е. гетероспецифический димер (heterospecies dimer). В понимании ее

¹⁷ В первую фазу клинических исследований входит изучение их реактогенности, безопасности и специфической активности на ограниченных контингентах людей.

разработчиков вакцинация дала хорошие результаты. Титр антител, препятствующий развитию беременности, сохранялся после каждой бустерной вакцинации в среднем 3 месяца (от 6 недель до 6 месяцев). Женщины восстанавливали fertильность после того, как концентрация антител к HCG в сыворотке крови падала ниже 35 нг/мл. Вакцинация женщин обеими вакцинами, бета-HCG-TT и HSD-TT/DT, приводила к образованию антител, перекрестно реагирующих с человеческим LH. Однако осложнений, связанных с блокированием, LH (см. выше), во время второй фазы клинических исследований¹⁸, проведенных в Индии в конце 1990-х гг., обнаружено не было. HSD-вакцина считалась в то время лучшей из трех исследованных (СТР-вакцина, бета-HCG-вакцина, HSD-вакцина) [69, 70, 72].

Однако до настоящего времени контрацептивные вакцины на основе HCG в коммерческую реализацию не поступили. R.K. Naz [41] объясняет это невозможностью достичь высоких титров антител. Но и высокие титры антител к HCG, когда их удается создать, не решают проблему коммерческой непригодности вакцины. В описании к патенту, опубликованному после завершения второй фазы клинических испытаний такой вакцины в Индии, утверждается, что при высоких титрах антител к HCG они блокируют LH и вызывают образование иммунных комплексов со всеми последующими осложнениями. Сами авторы предлагали контрацептивную вакцину на основе рецептора к HCG [56], но в последующие годы это направление не получило развития, видимо, из-за его сложности.

Признаки скрытого применения вакцин контрацепции

Сообщения о скрытых массовых вакцинациях контрацептивными вакцинами приходили из Пакистана [78], Индонезии и стран Латинской Америки [12].

Российское законодательство в области контроля качества иммунобиологических лекарственных препаратов (ИЛП) построено так, что контролирующая организация на этапе доклинического исследования проверяет препарат по показателям, определенным самим производителем. Качество лекарственного средства — соответствие лекарственного средства требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия нормативной документации или нормативного документа¹⁹. Поэтому искать стерилизующий компонент в вакцине никто не будет, если он не заявлен в нормативном документе как один из показателей ее качества (!). Закупки вакцин для массового применения осуществляются по тендеру. Его выигрывает поставщик, предложивший лучшие условия покупателю. Но заподозрить такую вакцинацию все же можно на основании такого косвенного признака, как навязываемые населению репродуктивного возраста под явно надуманными предлогами частые вакцинации и ревакцинации.

Антителы, используемые в контрацептивных вакцинах, не дают высоких титров специфических антител на период более 1,5–2 лет. Если в этот промежуток времени не произойдет поражения специфическими антителами органов репродуктивной системы (характерно для вакцин, использующих в качестве антигенов GnRH, LH, FSH, ZP), то fertильность человека восстанавливается. Чтобы этого избежать, под предлогом вакцинации от столбняка женщинам в Никарагуа, на Филиппинах и в Мексике трижды, с промежутками в несколько месяцев вводили вакцину с HCG, коньюгированная со столбнячным анатоксином. Наличие HCG в вакцине подтверждено лабораторными методами исследования. Для реальной профилактики заболевания столбняком введение противостолбнячной вакцины пациенту делается однократно, с временным интервалом не менее 10 лет [12]. Следует знать того, кто стоит за вакцинацией, кто ее инициатор, кто реальный производитель вакцин и состояние его производственных мощностей. Если вакцинацией занимается какая-то неправительственная западная организация, вакцина предлагается бесплатно, в рамках гуманитарной помощи и т.п., то это уже должно настороживать вакцинируемых, так как бесплатных вакцин не бывает, их производство и реализация — весьма прибыльный бизнес; а сама организация-гуманист может оказаться частью сетевой структуры, контролируемой правительством, не желающим огласки.

Прямые доказательства скрытого использования контрацептивных вакцин можно получить путем исследования состава вакцин, используемых для массовых вакцинаций населения, и обнаружения в них незаявленных производителем антигенных компонентов, включаемых только в контрацептивные вакцины (табл. 1). Не обязательно, что такие вакцины поступят на рынок в результате саботажа. Возможна халатность или беспринципность, когда дешевая основа вакцины, предназначеннной для кастрации хряков, будет продана производителю как основа для дифтерийных и столбнячных вакцин медицинского применения.

Уже осуществленное скрытое применение вакцин контрацепции можно предположить по совокупности следующих признаков: 1) наличие в сыворотке крови вакцинированного пациента антител к антигенным компонентам, используемым только в контрацептивных вакцинах (табл. 1), в норме в сыворотке людей антител к таким антигенам не бывает, за исключением случаев, связанных с бесплодием; 2) изменение гормонального фона вакцинированного пациента; 3) нарушения функционирования и патогистологические изменения в органах репродуктивной системы пациента, развившиеся в течение 3 и более месяцев после вакцинации (табл. 6).

Сообщения о скрытых массовых вакцинациях контрацептивными вакцинами не являются домы-

¹⁸ Во вторую фазу клинических исследований вакцин входит изучение их безопасности, иммунологической и антифертильной эффективности на расширенных контингентах людей.

¹⁹ Федеральный закон Российской Федерации от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» // Российская газета. — 2010, 14 апреля. — № 5157.

Таблиця 6. Признаки осуществленного скрытого применения вакцин контрацепции*

Антиген/ мишень	Длитель- ность цирку- лирования специфиче- ских антител	Изменения гормонального фона	Патогисто- логические изменения в органах ре- продуктивной системы	Изменения в функциони- ровании ре- продуктивной системы	Примечание
GnRH/мужская часть населе- ния	До полугода	В сыворотке кро- ви вакцинирован- ного в течение нескольких не- дель значительно понижается уро- вень тестостеро- на, LH, FSH	Пикнотизиру- ются клетки Лейдига, их количество со- крашается, ати- ческая форма сперматозоидов (утрата голов- ки, дефекты акросомы и др., см. табл. 2)	Снижается вес и уменьшаются размеры семен- ников, простата, нарушается сперматогенез, развивается импотенция	Такие вакцины могут появиться на рынке под ви- дом дифтерийных и столбнячных путем подмены основы компо- нентами для про- изводства вете- ринарных вакцин типа Improvac®
LH/мужская часть населе- ния	То же	В сыворотке крови вакциниро- ванного в тече- ние нескольких недель значи- тельно пони- жается уровень тестостерона	Уменьшение в семенных ка- нальцах тести- кул количества сперматид и сперматоцитов, редукция яичек	Азооспермия, импотенция	LH не имеет строгой видоспе- цифичности
FSH/мужская часть населе- ния	До 2 лет	Концентрация в сыворотке крови LH, тиреотроп- ного гормона, тестостерона, тиroxина, трийодтиронина остается в норме. FSH не обнаружи- вается	Снижение пролиферации сперматогоний и продукции сперматоцитов	Ухудшение каче- ственных пока- зателей спермы (см. табл. 2), оли- гоzoоспермия, появление в эя- куляте незрелых сперматозоидов, импотенция	То же
ZP/женская часть населе- ния	До 2 лет	Непоказательные изменения	Дегенератив- ные изменения яичников	Оофорит, нару- шение менструаль- ного цикла	См. примеча- ние для GnRH. Бесплодие может сохраниться и после исчезно- вения антител из сыворотки крови
РН-20/мужская часть населе- ния	Нет данных	То же	Воспалительные изменения в тестикулах	Автоиммунный орхит, отсутствие сперматозоидов в придатке яичка	–
HCG/женская часть населе- ния	До полугода	То же	Нет данных	Нет данных	Имеется инфор- мация об исполь- зовании проти- востолбнячных вакцин с конъю- гированным HCG для стерилизации женщин в странах третьего мира

Примечание: * – интерпретация приведенных в таблице данных может осуществляться только специалистами с учетом анамнеза и наследственности пациента.

слами «антивакцинаторов» и «исламских фанатиков». Упомянутая в известной книге F. Engdahl [12] вакцинация населения стран третьего мира осуществлялась вакциной, содержащей в качестве антигена HCG. Но это только одно и не самое опасное направление их конструирования, о чём автор не догадывается. Всего на сегодняшний день развиваются три принципиально различающихся направления создания вакцин fertильности, а в их рамках разрабатывается не менее 12 частных подходов к конструированию таких вакцин. Для проведения массовых вакцинаций населения вакцинами fertильности у сетевых организаций имеются огромные ресурсы: научные — знание тонких механизмов регуляции fertильности человека; организационные — разветвленная сеть фондов и неправительственных организаций; правовые — подогнанная под интересы транснациональных фармацевтических корпораций законодательная база в области оборота лекарственных средств; информационные и коррупционные — примером их объединения можно считать настойчивое нагнетание СМИ атмосферы страха перед псевдопандемиями свиного и птичьего гриппа. Открыто существует и идеологическая база, обосновывающая необходимость массового сокращения населения — неомальтузианство. ВОЗ не является организацией с безукоризненной репутацией. Вакцинация «HCG + столбняк» в странах третьего мира проводилась под эгидой этой организации.

Отказаться от такого мощного средства специфической профилактики инфекционных болезней, как вакцинация, нельзя, потому что это приведет к созданию условий для массового распространения инфекционных болезней, сегодня контролируемых вакцинацией. Но и игнорировать возможность использования массовых вакцинаций для скрытой стерилизации населения — значит перестать защищать себя и будущее своих детей и внуков. Необходимо серьезно переосмыслить подходы к доклиническому исследованию ИЛП и восстановить государственный контроль над их производством, существовавший в советское время. Целесообразно запретить ввоз в Россию контрацептивных вакцин ветеринарного назначения, если они содержат в качестве иммуностимулирующего носителя антигены, используемые в вакцинах медицинского назначения.

Список літератури

1. Aitken R.J., Rudak E.A., Richardson D.W., Dor J. et al. *The influence of anti-zona and anti-sperm antibodies on sperm-egg interactions* // *J. Reprod. Fert.* — 1981. — V. 62. — P. 597-606.
2. Anil Suri. *Sperm specific proteins-potential candidate molecules for fertility control* // *Reproduc. Biol. Endocrin.* — 2004. — V. 2 (електронный ресурс: <http://www.rbej.com/content/2/1/10>).
3. Anthony M.B., Roger A., Bulter C. *WO 91/04052. Vaccines* // *Peptide Technology Ltd. (Австралия)*. Заявл. 22.09.1989; опубл. 04.04.1991.
4. Bahl O.P. *GB2051081. Antigen for early pregnancy test and contraceptive vaccine* // *Research Corp. (США)*. Заявл. 06.02.1978; опубл. 14.01.1981.
5. Baskin M.J. *Temporary sterilization by injection of human spermatozoa: a preliminary report* // *Am. J. Obstet. Gynecol.* — 1932. — V. 24. — P. 892-897.
6. Baskin M.J. *US2103240. Nonspecific spermotoxic vaccine and process of producing same* (США). Заявл. 07.08.1935; опубл. 28.12.1937.
7. *Blastocyst*. Електронний ресурс <http://en.wikipedia.org/wiki/Blastocyst>.
8. Bowen R.L. *NZ533463 (A). Methods for slowing senescence and treating and preventing diseases associated with senescence* / *Voyager Pharmaceutical Corp (США)*. Заявл. 19.12.2002; опубл. 23.02.2007.
9. Brown R., Mansour M., Pohajdak B. *EP1474447(A2). Antigen for immunocontraception* // *Immunovaccine Technologies Inc. (Канада)*. Заявл. 08.02.2002; опубл. 10.11.2004.
10. *Calcium channel*. Електронний ресурс http://en.wikipedia.org/wiki/Calcium_channel.
11. Edwards R.G. *Immunological control of fertility in female mice* // *Nature*. — 1964. — V. 203. — P. 50-53.
12. Engdahl F. *Seeds of Destruction. The Hidden Agenda of Genetic Manipulation*. — Centre for Research on Globalization Publishing, 2007.
13. Govind C.K., Gupta S.K. *Failure of female baboons (*Papio anubis*) to conceive following immunization with recombinant non-human primate zona pellucida glycoprotein-B expressed in *Escherichia coli** // *Vaccine*. — 2000. — V. 18. — P. 2970-2978.
14. Grimes S., Dov M., Vernon S. *US2005112721 (A1) Chimeric peptide immunogens* // *Grimes S., Dov M., Vernon S. (США)*. Заявл. 05.05.2000; опубл. 26.05.2005.
15. Gupta J.C., Raina K., Talwar G.P. et al. *Engineering, cloning and expression of genes encoding the multimeric luteinizing-hormone-releasing-hormone linked to T-cell determinants in *Escherichia coli** // *Protein Express. Purif.* — 2004. — V. 37. — P. 1-7.
16. Gupta S.K., Jethanandani P., Afzalpurkar A., Kaul R. et al. *Prospects of zona pellucida glycoproteins as immunogens for contraceptive vaccine* // *Human Reproduction Update*. — 1997. — V. 3, № 4. — P. 311-324.
17. Hans M.R., Berendina O.H. *US20040166118. Peptide, immunogenic composition and vaccine or medical preparation, a method to immunize animals against the hormone LHRH, and analogs of the LHRH tandem repeat peptide and their use as vaccine* // *Hans M.R., Berendina O.H., Pepscan Systems B.V. (Нідерланди)*. Заявл. 07.06.1995; опубл. 26.08.2004.
18. Hilbe M., Jaros P., Ehrenspurger F. et al. *Histomorphological and immunohistochemical findings in testes, bulbourethral glands and brain of immunologically castrated male piglets* // *Schweiz. Arch. Tierheilkd.* — 2006. — V. 148, № 11. — P. 599-608.
19. Hsu C.T., Ting C.Y., Ting C.J., Chen T.Y. et al. *Vaccination against gonadotropin-releasing hormone (GnRH) using toxin receptor-binding domain-conjugated GnRH repeats* // *Cancer Res.* — 2000. — V. 60. — P. 3701-3705.
20. Jeyakumar M., Moudgal N.R. *Immunization of male rabbits with sheep luteal receptor to lutenizing hormone results in production of antibodies exhibiting hormone agonistic and antagonistic activities* // *J. Endocrinol.* — 1996. — V. 150. — P. 431-443.

21. Jeyakumar M., Suresh R., Krishnamurthy H.N. et al. Changes in testicular function following specific deprivation of luteinizing hormone in the adult male rabbit // *J. Endocrinol.* — 1995. — V. 147. — P. 111-120.
22. Jones G.R., Sacco A.G., Subramanian M.G. et al. Histology of ovaries of female rabbits immunized with deglycosylated zona pellucida macromolecules of pigs // *J. Reproduct. and Fertil.* — 1992. — V. 95. — P. 513-525.
23. Jones W.R., Judd S.J., Ing R.M.Y. et al. Phase I clinical trial of a world health organisation birth control vaccine // *The Lancet.* — 1998. — V. 331, Is. 8598. — P. 1295-1298.
24. Kerr P.J., Jackson R.J., Robinson A.J. et al. Infertility in female rabbits (*Oryctolagus cuniculus*) alloimmunised with the rabbit zona pellucida protein ZPB either as a purified recombinant protein or expressed by recombinant myxoma virus // *Biol. of Reproduct.* — 1999. — V. 61. — P. 606-613.
25. Landsteiner K. Zur Kenntnis der spezifisch auf blutkörperchen wirkenden sera // *Zb. Bakt.* — 1899. — V. 25. — P. 546-549.
26. Lemons A.R., Naz R.K. Contraceptive vaccines targeting factors involved in establishment of pregnancy // *Am. J. Reprod. Immunol.* — 2011. — V. 66, № 1. — P. 13-25.
27. Liskin L., Pile J.M., Quillan W.F. Vasectomy safe and simple // *Popul. Rep.* — 1983. — V. 4. — P. 61-100.
28. Luteinizing hormone. Электронный ресурс: http://en.wikipedia.org/wiki/Luteinizing_hormone.
29. Malthusianism. Электронный ресурс http://en.wikipedia.org/wiki/Malthusianism#Modern_Malthusianism.
30. Martinez M.L., Harris J.D. Effectiveness of zona pellucida protein ZPB as an immunocontraceptive antigen // *J. Reprod. Fertil.* — 2000. — V. 120. — P. 19-32.
31. Meloen R.H., Wensing C.J. EP0464124 (A1). A peptide, immunogenic composition and vaccine or medicinal preparation / Stichting Centr. Diergeneeskund (Нидерланды). Заявл. 23.03.1989; опубл. 08.01.1992.
32. Metchnikoff E. Etudes sur la resorption de cellule // *Ann. Inst. Pasteur.* — 1899. — V. 13. — P. 737-779.
33. Miller L.A., Fagerstone K.A., Wagner D.C. et al. Factors contributing to the success of a single-shot, multiyear PZP immunocontraceptive vaccine for white-tailed deer // *Human-Wildlife Conflicts.* — 2009. — V. 3, № 1. — P. 103-115.
34. Moudgal N.R., Ravindranath N., Aravindan G.R. et al. Anti-FSH antibody as a probe in determining the role of FSH in the maintenance of gonadal function in the primate / Ed. by Rosenvaks Z., Spieler J.M. // Nonsteroidal Gonadal Factors: Physiological Roles and Possibilities in Contraceptive Development. — CONRAD Program, 1988. — P. 249.
35. Moudgal N.R., Sairam M.R., Krishnamurthy H.N. et al. Immunization of male bonnet monkeys (*M. radiata*) with a recombinant FSH receptor preparation affects testicular function and fertility // *Endocrinol.* — 1997. — V. 138. — P. 3065-3068.
36. Moudgall N.R., Sheela Rani C.S. Advances in immunology of gonadotropins / Ed. by C.H. Li // *Hormonal Proteins and Peptides.* — New York: Academic Press, 1983. — P. 135.
37. Moudgall N.R., Jeyakumar M., Krishnamurthy H.N. et al. Development of male contraceptive vaccine — a perspective // *Human Reproduction Update.* — 1997. — V. 3, № 4. — P. 335-346.
38. Murthy G.S., Srilatha N.S. Mapping of assembled epitope with microgram qualities of antigen: identification of an epitope at the receptor binding region of human follicle stimulating hormone // *Curr. Sci.* — 1996. — V. 70. — P. 1019-1022.
39. Murty G.S., Sheela Rani C.S., Moudgal N.R. et al. Effect of passive immunization with specific antiserum to FSH on the spermato-genic process and fertility of adult male bonnet monkeys (*Macaca radiata*) // *J. Reprod. Fertil.* — 1979. — V. 26. — P. 147-163.
40. Naz R.K. Antisperm contraceptive vaccines: where we are and where we are going? // *Am. J. Reprod. Immunol.* — 2011a. — V. 66. — P. 5-12.
41. Naz R.K. Contraceptive vaccines: success, status, and future perspective // *Am. J. Reprod. Immunol.* — 2011. — V. 66. — P. 2-4.
42. Naz R.K. Development of genetically engineered human sperm immunocontraceptives // *J. Reprod. Immunol.* — 2009. — V. 83, № 1-2. — P. 145-150.
43. Naz R.K. Immunocontraceptive effect of Izumo and enhancement by combination vaccination // *Mol. Reprod. Dev.* — 2008. — V. 75. — P. 336-344.
44. Naz R.K. Status of contraceptive vaccines // *Am. J. Reprod. Immunol.* — 2009. — V. 61, № 1. — P. 1-18.
45. Naz R.K., Chauhan S.C. Human sperm-specific peptide vaccine that causes long-term reversible contraception // *Biol. Reproduce.* — 2002. — V. 67. — P. 674-680.
46. Naz R.K., Guptan S.K., Gupta J.C. et al. Recent advances in contraceptive vaccine development: a mini-review // *Hum. Reprod.* — 2005. — V. 20, № 12. — P. 3271-3283.
47. Nazari M., Mirshahi M., Mowla S.J. et al. Investigation in vitro expression of CatSper subfragment followed by production of polyclonal antibody: potential candidate for the next generation of non hormonal contraceptive // *Cell. J.* — 2012. — V. 14, № 3. — P. 215-24.
48. Nieschlag E. Reasons for abandoning immunization against FSH as an approach to male fertility regulation / Ed by Zatuchni G.I., Goldsmith A., Spieler J.M., Sciana J.J. // *Male contraception: Advances and Future prospects. Professional Series on Fertility Regulation.* — Philadelphia: Harper and Row, 1985. — P. 395.
49. Ohl D., Naz R.K. Infertility due to antisperm antibodies // *J. Urol.* — 1995. — V. 46. — P. 591-602.
50. Pau K.Y., Spie H.G. Neuroendocrine signals in the regulation of gonadotropin-releasing hormone secretion // *Chin. J. Physiol.* — 1997. — V. 31, № 40. — P. 181-196.
51. Potter A.A., Manns J.G. NZ333999 (A). GnRH-leukotoxin in chimeric proteins for use in vaccines. — Univ. Saskatchewan (Канада). Заявл. 08.09.1996; опубл. 28.07.2000.
52. Rockefeller Foundation. Электронный ресурс http://en.wikipedia.org/wiki/Rockefeller_Foundation.
53. Roy B.M. WO 88/01176. Regulating animal reproduction // Bunge Australia. Заявл. 18.08.1986; опубл. 25.02.1988.
54. Sacco A.G., Pierce D.L., Subramanian M.G. et al. Ovaries remain functional in squirrel monkeys (*Saimiri sciureus*) immunized with porcine zona pellucida 55 000 macromolecule // *Biol. Reproduct.* — 1987. — V. 36. — P. 481-490.
55. Saenzituriaga L. US2012093846 (A1). Protein for the immunocastration for mammals // Saenzituriaga L. (Чили). Заявл. 15.04.2009; опубл. 19.04.2012.
56. Saxena B.B., Rathnam P. US2005/0032171. hCG-hLH receptor and hCG-hLH receptor-hCG complex as antigens, antibodies thereto and contraceptive vaccine // Cornell Res. Foundation Inc. (США). Заявл. 11.03.1993; опубл. 10.02.2005.

57. Schanbacher B.D. Effects of active immunization of the ram and bull against luteinizing hormone // Thenogenology. — 1985. — V. 24, № 1. — P. 59-71.
58. Sheela Rani C.S., Murty G.S.R.C., Moudgal N.R. Effect of chronic neutralization of endogenous FSH on testicular function in the adult male bonnet monkey — assessment using biochemical parameters // Int. J. Androl. — 1978. — V. 1. — P. 489-500.
59. Shirubaasa D.D., Maafui B.D., Meipurutofuto R.J. et al. JPH02113 (A). Agent and method for stimulating immune response to GnRH to immunologically make mammal sterile. — Univ. Saskatchewan (Канада). Заявл. 30.09.1987; опубл. 01.05.1990.
60. Skrlep M., Segula B., Zajec M. et al. Effect of immunocastration (Improvac®) in fattening pigs I: growth performance, reproductive organs and malodorous com pounds // Slov. Vet. Res. — 2010. — V. 47, № 2. — P. 57-64.
61. Spieler J. Development of immunological methods of fertility regulation // Bulletin of the World Health Organization. — 1987. — V. 65, № 6. — P. 779-783.
62. Srinath B.R., Wickings E.J., Witting C., Nieschlag E. Active immunization with follicle stimulating hormone for fertility control: a 4,5 year study in male rhesus monkeys // Fertil. Steril. — 1983. — V. 40. — P. 110-117.
63. Srivastava N., Santhanam R., Sheela P. et al. Evaluation of the immunocontraceptive potential of Escherichia coli-expressed recombinant dog ZP2 and ZP3 in a homologous animal model // Reproduction. — 2002. — V. 123. — P. 847-857.
64. Stevens V.C. Immunological approaches to fertility regulation // Bull. WHO. — 1978. — V. 56, № 2. — P. 179-192.
65. Stevens V.C., Cinader B., Powell J.E. et al. Preparation and formulation of a human chorionic gonadotropin antifertility vaccine: selection of adjuvant and vehicle // Am. J. Reprod. Immunol. — 1981. — V. 1. — P. 315-321.
66. Stevens V.C., Cinader B., Powell J.E. et al. Preparation and formulation of a human chorionic gonadotropin antifertility vaccine: selection of peptide immunogen // Am. J. Reprod. Immunol. — 1981. — V. 6. — P. 307-314.
67. Suresh R., Medhamurthy R., Moudgal N.R. Comparative studies on the effects of specific immunoneutralization of endogenous FSH or LH on testicular germ cell transformations in the adult bonnet monkey (*Macaca radiata*) // Am. J. Reprod. Immunol. — 1995. — V. 34. — P. 35-43.
68. Suresh R., Moudgal N.R. A role of nocturnal serum testosterone surge in regulating spermatogenesis in the adult non-human primate // Endocrine. — 1995. — V. 3. — P. 487-492.
69. Talwar G.P. Contraception-immunological / Ed. by Delves P.J., Roitt I. // Encyclopaedia of Immunology. — 2nd ed. — London: Academic Press, 1997.
70. Talwar G.P. Vaccines for control of fertility and hormone-dependent cancers // Immunol. Cell Biol. — 1997. — V. 75. — P. 184-189.
71. Talwar G.P., Chaudhuri M. K., Jayashankar R. GB2228262. Antigenic derivative of GnRH. — Nat. Inst. Immunology (Індія). Заявл. 05.04.1989; опубл. 22.08.1990.
72. Talwar G.P., Sharma N.C., Dubey S.K. et al. Isoimmunization against human chorionic gonadotropin with conjugates of processed β -subunit of the hormone and tetanus toxoid // Proc. Natl. Acad. Sci. — 1976. — V. 73. — P. 218-222.
73. Talwar G.P., Singh O., Rao L.V. An improved immunogen for anti-human chorionic gonadotropin vaccine eliciting antibodies reactive with a conformation native to the hormone without crossreaction with human follicle stimulating hormone and human thyroid stimulating hormone // J. Reprod. Immunol. — 1988. — V. 14. — P. 203-212.
74. Tollner T.L., Overstreet J.W., Branciforte D. et al. Immunization of female Cynomolgus macaques with a synthetic epitope of sperm-specific lactate dehydrogenase results in high antibody titres but does not reduce fertility // Mol. Reprod. Dev. — 2002. — V. 62. — P. 257-264.
75. Upadhyay S.N., Thillaikoothan P., Bamezai A. et al. Role of adjuvants in inhibitory influence of immunization with porcine zona pellucida antigen (ZP-3) on ovarian folliculogenesis in bonnet monkeys: a morphological Study // Biology of Reproduction. — 1989. — V. 41. — P. 665-673.
76. Urbanski H. Differential roles of GnRH-I and GnRH-II neurons in the control of the primate reproductive axis // Front. Endocrinol. — 2012. — V. 3. — Article 20 (doi: 10.3389/fendo.2012.00020).
77. Wasserman P.M. Zona pellucida glycoproteins // The Jour. Biol. Hem. — 2008. — V. 283, № 36. — P. 24285-24289.
78. Yousafzai S. Pakistan: Mullahs and Militants Keep Polio Alive: електронний ресурс [http://www.thedailybeast.com/articles/2012/12/19/pakistan-mullahs-and-militants-keep-polio-alive.html](http://www.thedailybeast.com/articles/2012/12/19/pakistan-mullahs-and-militants-keep-polio-alive.html?url=/articles/2012/12/19/pakistan-mullahs-and-militants-keep-polio-alive.html).
79. Zona pellucida. Електронний ресурс http://ru.wikipedia.org/wiki/Zona_pellucida.

Получено 03.12.13 □

Супотницький М.В.

Федеральна державна бюджетна установа «Науковий центр експертизи засобів медичного застосування»
Міністерства охорони здоров'я Російської Федерації, м. Москва

КОНТРАЦЕПТИВНІ ВАКЦИНИ

Резюме. Дослідження зі створення вакцин, що мають контрацептивний ефект, ведуться з кінця 1920-х рр. З 1972 р. контрацептивні вакцини є однією з пріоритетних програм Всесвітньої організації охорони здоров'я (WHO Special Programme of Research, Development and Research Training in Human Reproduction). У здійсненні програми бере участь Рокфеллерівський фонд (Rockefeller Foundation). Відкрита декларована мета створення таких вакцин — регуляція чисельності населення в країнах третього світу. На даний час склалися три основних напрямки конструювання

контрацептивних вакцин: 1) вакцини, орієнтовані на блокування вироблення гамет; 2) такі, що порушують їх функцію; 3) такі, що порушують процес запліднення. Контрацептивні вакцини вже понад 10 років широко використовуються для зниження фертильності й кастратії диких і свійських тварин. У комерційній реалізації знаходяться ветеринарні вакцини Equity®, Improvac®, GonaCon®, Repro-BLOC (на основі гонадотропін-рілізинг-гормону); SpayVac™ і IVT-PZP® (на основі антигенів zona pellucida). Клінічні дослідження показали ефективну контрацептивну дію (у

жінок) вакцин, у яких як антиген використовується людський хоріонічний гонадотропін. У той же час виявлені й побічні дії таких вакцин: для вакцин, що містять як антигенні компоненти гонадотропін-рілізинг-гормон і лутеїнізуючий гормон, — кастрація, розвиток імпотенції; для тих, що містять фолікулостимулюючий гормон, — олігоспермія; антигени zona pellucida — необоротний оофорит. У роботі обговорюються підходи до виявлення стерилізуючих компонентів у вакцинах, призначених для масової профілактики інфекційних хвороб, не заявлених виробниками, і наслідків їх застосування. Уже здійснене приховане застосування контрацептивних вакцин можна припустити: 1) за наяв-

ністю антитіл до їх антигенної компонентів (у не вакцинованих контрацептивними вакцинами людей таких антитіл не буває, за винятком випадків, пов'язаних із безплідністю); 2) за зміною гормонального фону вакцинованого пацієнта; 3) за порушенням функціонування й патогістологічними змінами в органах репродуктивної системи.

Ключові слова: азооспермія, антигени, сперматозоїди, анти-тіла, близька зона ооцита, гонадотропін-рілізинг-гормон, імуно контрацепція, контрацептивна вакцина, лутеїнізуючий гормон, фолікулостимулюючий гормон, людський хоріонічний гонадотропін.

Supotnitsky M.V.

Federal State Budgetary Institution «Scientific Center for Expertise of Means of Medical Application» of the Ministry of Health of the Russian Federation, Moscow

CONTRACEPTIVE VACCINES

Summary. Researches to develop vaccines with contraceptive effect are being carried out since the 1920s. Since 1972, the contraceptive vaccines are one of the priority programs of the World Health Organization (WHO Special Programme of Research, Development and Research Training in Human Reproduction). Rockefeller Foundation participates in implementing the program. Openly declared objective of creating such vaccines — the regulation of the population in the Third World countries. There are currently three main directions of contraceptive vaccine design: 1) vaccines targeted at blocking the production of gametes; 2) impairing their function; 3) violating the fertilization process. Contraceptive vaccines for more than 10 years are widely used to reduce fertility and castration of wild and domestic animals. In the commercial realization there are veterinary vaccines Equity®, Improvac®, GonaCon®, Repro-BLOC (based on gonadotropin-releasing hormone); SpayVac™ and IVT-PZP® (based on zona pellucida antigens). Clinical studies have shown effective contraceptive action (in women) of vaccines, in which human chorionic gonadotropin is used as an antigen. At

the same time, there are found the side effects of such vaccines: for vaccines containing gonadotropin-releasing hormone and luteinizing hormone as antigenic components — castration, impotence; for vaccines containing follicle stimulating hormone — oligospermia; zona pellucida antigens — irreversible oophoritis. This paper discusses approaches to detection of sterilizing components in vaccines intended for mass prevention of infectious diseases, not reported by manufacturers, and the consequences of their use. Hidden use of contraceptive vaccines, which already took place, can be detected: 1) by the presence of antibodies to their antigenic components (in unvaccinated by contraceptive vaccines people such antibodies do not exist, except infertility cases); 2) by change in the hormonal levels of the vaccinated patients; 3) by malfunction and histopathological changes in the reproductive organs.

Key words: азооспермія, антигени, sperm, antibodies, oocyte zona pellucida, gonadotropin-releasing hormone, immunocontraception, contraceptive vaccine, luteinizing hormone, follicle stimulating hormone, human chorionic gonadotropin.