



Esthetic Guide

# ОБЛИК

Нежелательные явления. Не допустить

5 (44) 2021





Наталья Бычкова

К. М. Н.,  
врач-дерматовенеролог,  
косметолог, Москва

@@dr.bychkova

# Биокорректоры против гиперпигментации

Вопросы модуляции меланогенеза при лечении гипермеланозов.

## Введение

Кожа представляет собой основную линию защиты от факторов окружающей среды, включая химические раздражители, микроорганизмы, аллергены и ультрафиолетовое излучение (УФО). Последнее оказывает:

- позитивное воздействие на здоровье человека, вызывая синтез витамина D и эндорфинов в коже,
- негативное, связанное с рисками для здоровья, включая злокачественные новообразования, развитие фототоксических и фотоаллергических реакций, атрофию, пигментные изменения и образование морщин<sup>[2, 5, 8]</sup>.

УФО обуславливает развитие трёх наиболее распространённых типов рака кожи (базальноклеточной и плоскоклеточной карцином и меланомы) и на сегодняшний день классифицируется как complete carcinogen (полный канцероген), поскольку является одновременно мутагеном и повреждающим агентом и обладает свойствами инициатора и промотора опухолей<sup>[2, 6, 7]</sup>.

Включение в лечение препарата гидролизата плаценты человека Curacen (Japan Bio Products Co, Япония) позволяет **уменьшить выраженность всех видов гиперпигментации**.

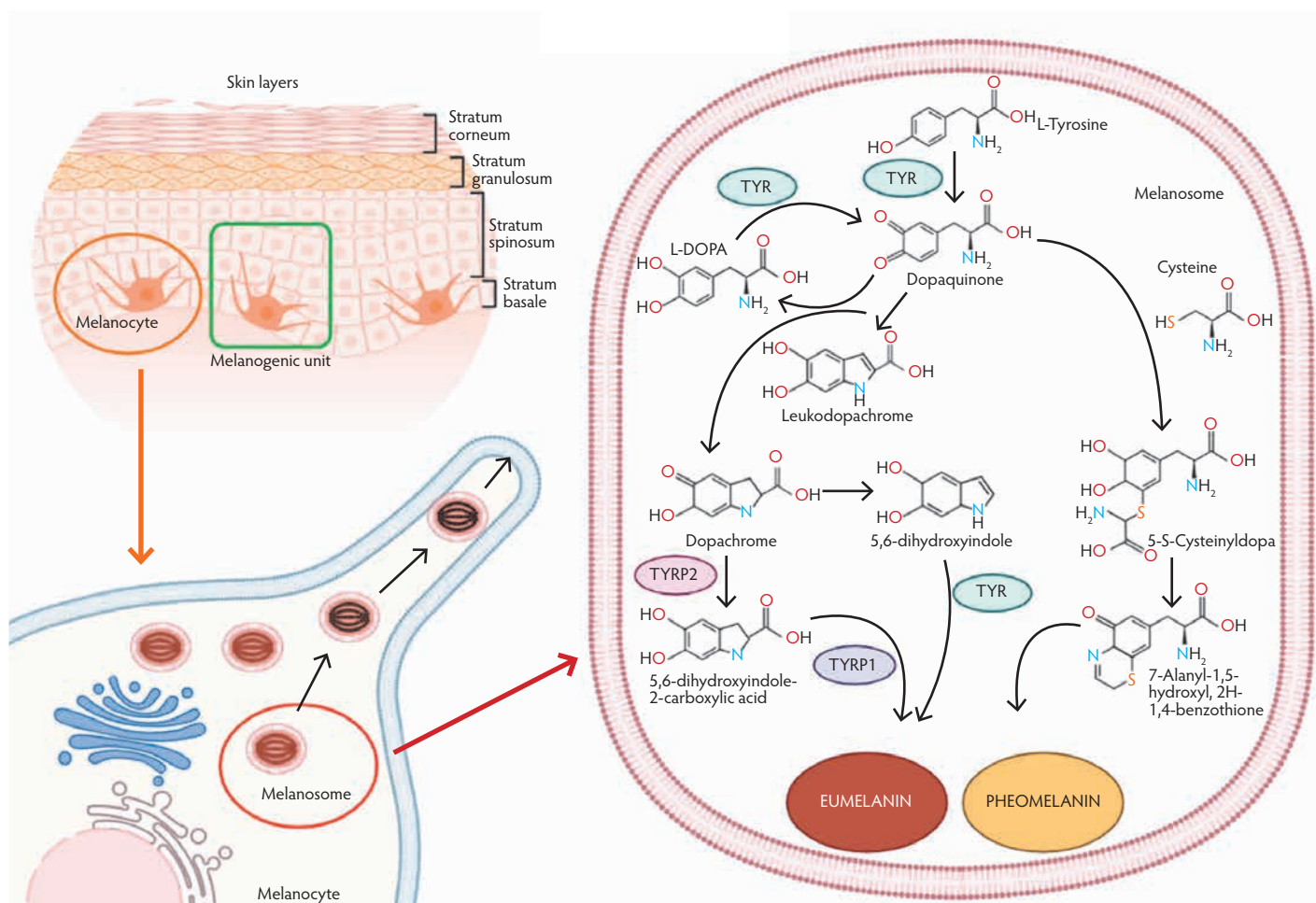
## Процесс меланогенеза

Зашита организма от ультрафиолетового облучения обеспечивается меланиновым гомеостазом — сложным процессом, имеющим центральную и периферическую регуляцию и контролируемым рядом сигнальных систем организма, генетически и фенотипически детерминированным. В ходе меланогенеза происходит синтез сложного белкового гетерополимера (меланина), который может поглощать ультрафиолетовый и видимый свет и способен улавливать радикалы, ограничивая вызванное ультрафиолетом воздействие на клеточные макромолекулы, тем самым защищая клетки от генотоксического повреждения. Считается, что снижение меланогенеза является основным фактором риска меланомы и других видов рака кожи.

Симбиотическая связь меланоцита и связанного с ним пула кератиноцитов называется эпидермальной единицей меланина (меланиновой единицей, кератиноцитмеланоцитарным комплексом, EMU)<sup>[Рис. 1]</sup>. Заболевания, связанные с изменениями EMU, демонстрируют варианты нарушения меланогенеза на разных уровнях<sup>[2]</sup>:

- развитие и дифференцировку меланоцитов — 1,
- меланогенез и внутриклеточный транспорт для биосинтеза меланосом — 2,
- пигментацию меланина и переключение типа пигмента — 3.

Дисрегуляция и усиление меланогенеза, сопровождающиеся накоплением меланина, связаны с появлением гиперпигментации. Кератиноциты, содержащие повреждённую ДНК, секрецируют  $\alpha$ -меланоцитстимулирующий гормон ( $\alpha$ -MSH), который активирует выработку пигмента



**Рис. 1.** Меланиновая единица EMU и пути меланогенеза. Изображение меланогенной единицы и синтеза меланина в меланосомах (слева). Схематическое изображение путей биосинтеза эумеланина и феомеланина (справа)<sup>[3]</sup>

меланоцитами, и опиоидный  $\beta$ -эндорфин, который может вызывать реакции, подобные зависимостям от УФО.

Пигментационная реакция (загар) — это адаптация, которая обеспечивает некоторую отсроченную защиту от дальнейшего повреждения ДНК и канцерогенеза, в то время как опиоидная реакция может быть эволюционной адаптацией, способствующей поиску солнца для предотвращения дефицита витамина D<sup>[6]</sup>.

Ряд внешних и внутренних факторов контролирует биосинтез меланина и действует через различные внутриклеточные сигнальные пути<sup>[2, 4]</sup>. Прежде всего, генетическая регуляция — ключевой фактор транскрипции (MITF) и экспрессии основных меланогенных ферментов, включая TYR, TYRP-1 и TYRP-2. Производство меланина контролируется несколькими ферментами, включая тирозиназу (TYR), тирозингидроксилазу I (THI) и фенилаланингидроксилазу (PAH) в фазе инициации синтеза меланина.

Связанный с тирозиназой белок 1 (TYRP-1) и связанный с тирозиназой белок 2 (TYRP-2), также называемый до-пахромтаутомеразой (DCT), действуют на более поздней стадии. TYR представляет собой связанный с мембраной гликопротеин, который играет ключевую роль в этом процессе, поскольку считается ферментом, ограничивающим скорость биосинтеза меланина. Реакция, катализируемая TYR, приводит к превращению L-тирофина в до-хинон путём окисления. До-хинон обладает высокой реакционной способностью и может следовать двум цепочкам реакций, из которых происходят эумеланин и феомеланин<sup>[5]</sup>.

В коже и эумеланин, и феомеланин образуют сложные гетерополимеры, роль соотношения между эумеланином

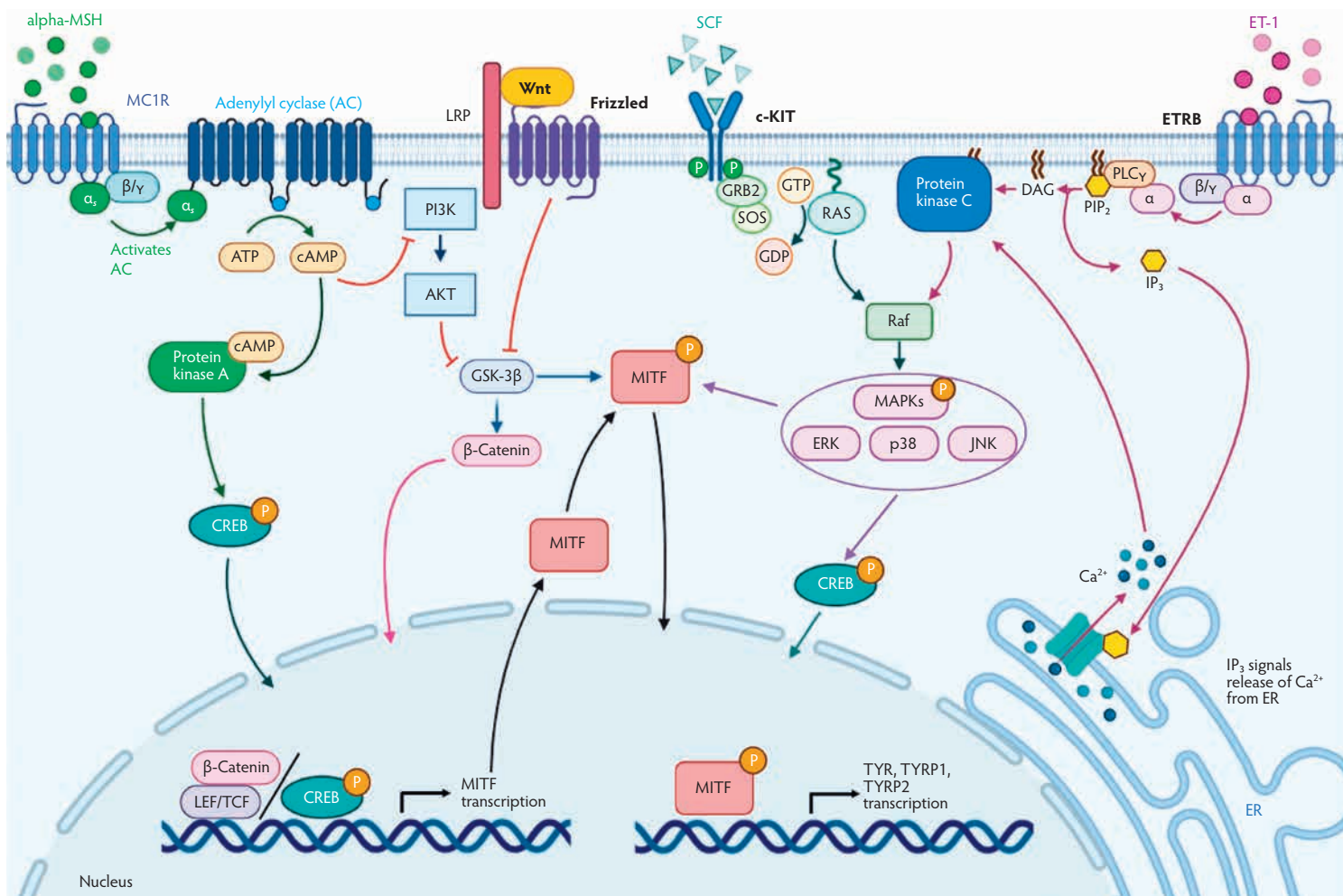
и феомеланином всё ещё обсуждается, поскольку многие авторы указывают, что оно остаётся неизменным в различных фототипах кожи и зависит от общего количества меланина. Синтезированный меланин собирается в меланосомы, которые проходят сложный процесс созревания и транспортируются к кератиноцитам по актиновым филаментам вместе с моторными белками.

Процесс меланогенеза контролируется более 150 генами, расположенными в 45 различных локусах 16–20 пар хромосом, и включает несколько сигнальных путей, которые действуют как на транскрипционном, так и на пост-транскрипционном уровнях, регулируя основные меланогенные молекулярные механизмы.

К ним относятся факторы транскрипции, ферменты и регуляторные молекулы, производимые меланоцитами и другими клетками кожи, включая кератиноциты, дермальные фибробласты, а также воспалительные и эндокринные клетки. В основном, это гормон, стимулирующий альфа-меланоциты ( $\alpha$ -МСГ), и адренокортикотропный гормон (АКТГ), получаемые в результате расщепления проопиомеланокортина (ПОМК) как меланоцитами, так и кератиноцитами.

Кроме того, фактор стволовых клеток (SCF), пептидный эндотелин-1 (ET-1), фактор роста гепатоцитов (HGF), фактор роста кератиноцитов (KGF), основной фактор роста фибробластов (bFGF) и медиаторы воспаления, такие как цитокины, простагландин E2 (PGE2) и оксид азота (NO), в значительной степени регулируют меланогенез. Все эти молекулы работают с активацией нескольких сигнальных путей.

## СОЧЕТАННЫЕ МЕТОДИКИ



**Рис. 2.** Основные сигнальные пути, участвующие в регуляции меланогенеза. Стимулирующий гормон  $\alpha$ -меланоцитов ( $\alpha$ -MSH) связывается с рецептором меланокортина-1 (MC1R), который увеличивает уровень цАМФ, активируя пути РКА и Р13К/АКТ. Первый фосфорилирует белок CREB, способствуя транскрипции MITF, последний взаимодействует с путем Wnt/β-кэтенин через фосфорилирование GSK-3 $\beta$ , который, в свою очередь, высвобождает β-кэтенин, способствуя транскрипции MITF. Фактор стволовых клеток (SCF) связывается с рецептором c-KIT, активируя путь MAPK и фосфорилируя CREB. Пептид эндотелина-1 (ET-1) связывается со своим рецептором ETRB, активируя РКС и стимулируя транскрипцию MITF. MITF фосфорилируется на посттранскрипционном уровне, что способствует транскрипции меланогенных ферментов<sup>[3]</sup>.

Эпигенетические факторы также оказывают влияние на процессы меланогенеза. Большое значение в регуляции этого процесса придаётся микроРНК (miRNA). Они представляют собой небольшие одноцепочечные некодирующие РНК длиной приблизительно 22 нуклеотида, которые контролируют поведение клеток, регулируя экспрессию генов, в основном путём связывания 3'-некодирующей области (3'-UTR) мРНК-мишени.

Выявление биологической функции микроРНК может привести к более широкому пониманию эпигенетической регуляции меланогенеза и причинам его дисрегуляции [Рис. 2] [2, 3].

Причинами дисфункции меланогенеза считаются изменённая экспрессия генов и активность меланогенных регуляторных факторов. Исследования всё чаще показывают, что на экспрессию генов также влияют несколько эпигенетических событий, включая модификацию хроматина, метилирование ДНК и классы некодирующих РНК, такие как длинные некодирующие РНК.

### Клинические проблемы гиперпигментации кожи

Нарушения пигментации кожи (дисхромии) группируются по различным признакам:

- происхождению: врождённые и приобретённые, первичные и вторичные,
- распространённости: локализованные и генерализованные,

- интенсивности окраски: гипер-, гипо- и ахромии.

По площади поражения выделяют генерализованную диффузную, генерализованную сетчатую и ограниченную дисхромии.

При нарушении синтеза только меланина принято использовать термин «меланозы». Различные клинические варианты нарушения меланообразования в сторону усиления окраски кожи называют гипермеланозами. По механизму избыточного образования меланина выделяют меланоцитарный тип, обусловленный увеличением числа меланоцитов (меланоцитарный гипермеланоз), и меланиновый тип, возникающий при избыточной продукции меланина меланоцитами (меланотический гипермеланоз), часто наблюдаемый при посттравматической гиперпигментации.

В практике косметолога наиболее часто встречаются:

- **мелазма (хлоазма) L81.1** — приобретённая симметричная гиперпигментация, чаще всего поражающая область лба, щёк, висков и верхней губы. Наблюдается у женщин и связана с беременностью и использованием оральных контрацептивов. Клинические проявления усугубляются под воздействием солнечных лучей. Может быть эпидермальной, хотя чаще наблюдаются комбинированные эпидермо-дермальные варианты. Появление гипермеланоза связано с тем, что на поверхности меланоцитов имеются неклассические рецепторы к эстрогену (GPER) и прогестерону (PAQR7). Выяснилось, что связывание с ними соответствующих гормонов приводит к активации того же молекулярного пути, который

запускается после взаимодействия  $\alpha$ -МСК с MC1R, и итоговому увеличению цАМФ.

Этот вторичный мессенджер активирует каскад нижестоящих транскрипционных событий, приводящих к экспрессии генов, необходимых для синтеза меланина. Активация PAQR7 приводила к снижению производства меланина, а GPER — к его росту<sup>[4]</sup>,

- **поствоспалительная гиперпигментация L81.0** — возникает после перенесённых кожных заболеваний, травм, ожогов, в том числе солнечных, также может появиться в ответ на косметологические воздействия (применение аппаратных методик, пилингов, мезотерапии).

В последнее время наблюдается увеличение числа ятрогенных осложнений после нерационального использования световых и лазерных методик для «лечения» пигментации, что приводит к увеличению площади и глубины поражений вследствие усиления воспаления и утяжеления течения гипермеланоза. Поствоспалительные пигментные изменения часто сохраняются долгое время после стихания воспалительного процесса. Как правило, наблюдается эпидермодермальная или дермальная пигментация.

- **диспигментация, связанная с фотостарением**, — другая меланиновая гиперпигментация (L81.4) или изменения кожи, вызванные хроническим воздействием неионизирующего излучения (L 57).

Участки хронического воздействия ультрафиолета часто характеризуются пятнистой гипер- и гипопигментацией или генерализованной гиперпигментацией. Этот гипермеланоз часто сохраняется спустя годы после прекращения воздействия ультрафиолета. Наряду с гиперпигментацией наблюдаются другие признаки хронического фотоповреждения (гиперкератоз, эластоз, дегидратация, новообразования).

## Стратегии местного лечения для снижения пигментации кожи человека

Терапия гипермеланозов всегда проводится комплексно:

- на первом этапе назначаются фотопротекторы и препараты, влияющие на меланогенез и активность ферментных систем, ускоряющих отшелушивание кератиноцитов,
- на втором — применяются световые и лазерные методики (лазерные или IPL-системы). Применение аппаратных методик или агрессивных «срединных» пилингов, сопровождающихся выраженной воспалительной реакцией ткани, в виде монотерапии может привести к усилиению пигментации в связи с посттравматической активацией меланоцитов и депонированием меланина в коже, иногда с более глубоким, дермальным расположением пигmenta после травмы<sup>[Рис. 3, 4]</sup>.

Рассмотрим подробнее особенности применения основных топических средств, влияющих на меланогенез.

**Гидрохинон** — одно из наиболее часто используемых средств лечения гиперпигментации кожи. В Соединённых Штатах он доступен в форме безрецептурных «отбеливающих кремов» с концентрацией 2% и в рецептурных препаратах с концентрацией 1,5–4%. Гидрохинон представляет собой небольшую гидрофильную молекулу (молекулярная масса — 110,1 г/моль), которая эффективно проникает через кожу человека, достигая до 43% кровообращения.

Гидрохинон действует, ингибируя ферментативное окисление тирозина до 4-дигидроксифенилаланина (ДОФА) и подавляя другие метаболические процессы меланоцитов, обуславливая выраженную цитотоксичность, по причине чего в ряде стран Европы и США он запрещён к применению.

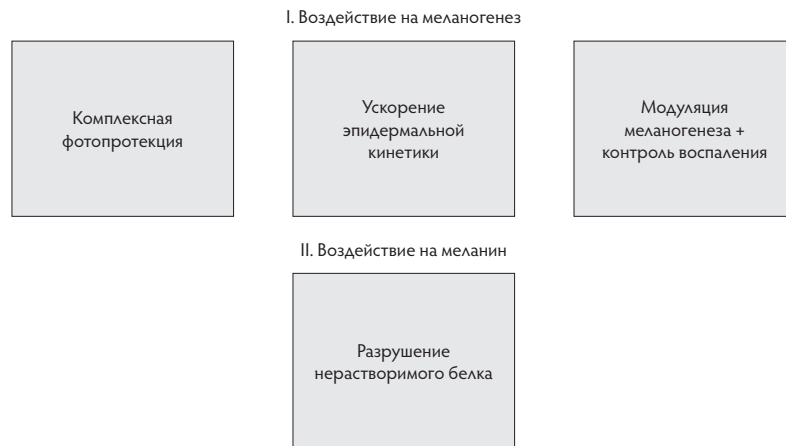


Рис. 3. Менеджмент гиперпигментации



Важно: зарегистрированные показания + доказанная эффективность

Рис. 4. Алгоритм этапной комплексной терапии

**Азелаиновая кислота** (C9-дикарбоновая кислота, молекулярная масса — 188,22 г/моль) — представляет собой насыщенную дикарбоновую кислоту со средней длиной цепи, которая осветляет кожу. Азелаиновая кислота также обладает противовоспалительным действием и одобрена FDA для лечения вульгарных угрей и розацеа. Это противовоспалительное свойство азелаиновой кислоты может играть большую роль в её эффективности при лечении поствоспалительной гиперпигментации и меланодермии. Было показано, что использование азелаиновой кислоты при меланодермии более эффективно, чем 2% гидрохинон, и эквивалентно 4% гидрохинону<sup>[16, 17, 18]</sup>.

**Транексамовая кислота** (ТА) — это антифибринолитическое средство, одобренное FDA для лечения меноррагий и стоматологических процедур у пациентов с гемофилией. В 1979 году было впервые отмечено улучшение меланодермии у пациентов, принимавших транексамовую кислоту. Постулируется, что ТА действует, блокируя превращение плазминогена в плазмин в кератиноцитах. Это может уменьшить свободную арахидоновую кислоту и, следовательно, выработку простагландинов, тем самым снижая меланогенез.

**Койевая кислота** — хелатирующий агент, впервые идентифицированный как продукт Aspergillus. Он действует путём хелатирования меди в активном центре тирозиназы, блокируя превращение тирозина в меланин. Было показано, что койевая кислота эффективна при лечении меланодермии.

Эпигенетическая регуляция меланогенеза **позволяет по-новому взглянуть на тактику терапии и предлагает потенциально новые подходы к нерешённой проблеме** нарушений пигментации кожи, основанные на использовании биокорректоров.

**Третиноин и другие ретиноиды** — проявляют дегментирующее действие за счёт увеличения кинетики кератиноцитов и уменьшения переноса меланосом в кератиноциты. Ретиноиды используются отдельно или в сочетании с другими методами лечения меланодермии, поствоспалительной гиперпигментации и других нарушений пигментации. Кроме того, третиноин одобрен FDA для лечения фотостарения кожи, и многочисленные исследования показали, что его антивозрастное действие включает нормализацию пигментации в коже с хроническим фотоповреждением.

### Обсуждение

Фармакологические средства контроля пигментации кожи имеют важное значение для профилактики рака кожи, фотостарения и эстетических недостатков. Следует отметить, что описанные препараты оказываются недостаточно эффективными либо из-за проблемы проникновения через кожный барьер человека, либо из-за профиля неблагоприятных побочных эффектов, минимальной клинической эффективности, либо из-за нехватки клинических испытаний<sup>[8, 11]</sup>. Также для лечения гиперпигментации используются арбутин, феруловая кислота, никотинамид, резорцин, тиамидол, растительные экстракты<sup>[5, 10]</sup>.

По мнению Дж. МакКизи и соавторов, анализ эффективности этих средств представляет определённые сложности ввиду неоднородности дизайна исследований, небольшого размера выборки и отсутствия долгосрочного наблюдения, что подчёркивает необходимость более масштабных и тщательных испытаний<sup>[5]</sup>.

Многие препараты для осветления кожи, содержащие гидрохинон, койевую кислоту, арбутин и дезоксиарбутин, токсичны для меланоцитов, тогда как химический пилинг, лазерная и световая терапия равны или уступают местным препаратам, но имеют более высокий риск побочных эффектов<sup>[1, 9, 12, 13]</sup>.

Одним из перспективных направлений терапии нарушений пигментации кожи считается применение стандартизованных гидролизатов плаценты человека (ГПЧ), которые содержат многочисленные ростовые факторы и другие биологически активные компоненты.

Высокая эффективность препаратов плаценты в лечении дисхромий обусловлена способностью воздействовать на меланогенез путём влияния на экспрессию тирозиназы и тирозиназасвязанных белков 1 и 2 (TRP1 и TRP2). Активными компонентами в данном случае являются сфинголипиды и меланоцитмодулирующие пептиды. Биоактивный сфинголипид (PSL) индуцировал меланогенез в культуре клеток *in vitro* путём активирования тирозиназы, ограничивая скорость меланоген-

еза. Экспрессия тирозиназы как на уровне белка, так и на уровне мРНК была выше в обработанных PSL-клетках, что подтверждается вестерн-блоттингом и анализом ОТ-ПЦР, что приводит к репигментации депигментированных очагов или седых волос.

В свою очередь актиномицин D и циклогексимида, ингибиторы транскрипции и трансляции, ингибировали PSL-индуцированную активность тирозиназы и экспрессию её белка, вызывая снижение меланогенеза, что сопровождалось осветлением гиперпигментированных участков.

Активность промотора тирозиназы, связанного с GFP, повышалась в трансфицированных клетках после обработки PSL, как определено с помощью флуоресцентной микроскопии, флуорометрического анализа и вестерн-блоттинга. Эти результаты позволяют предположить, что PSL повышает экспрессию гена тирозиназы на уровне транскрипции посредством активации промотора, демонстрируя усиление меланогенеза и ингибирование PSL-индуцированной активности тирозиназы и экспрессии её белка, соответственно, снижая меланогенез. Кроме того, в экстракте были определены два известных пептида, модулирующих активность меланоцитов: эндотелин-1 (ET-1) и адренокортикотропный гормон (АКТГ). Таким образом, гидролизат плаценты человека выступает в качестве универсального регулятора, нормализуя нарушенные процессы меланинового гомеостаза.

Биокоррекция — это новое направление в регуляции меланогенеза. Влияя на основные механизмы функциональных нарушений, наблюдаемых при гиперпигментации, и регулируя процесс меланогенеза, препарат Curacel оказывает воздействие на меланоциты и компоненты внеклеточного матрикса, активируя механизмы саморегуляции и восстанавливая работу сигнальных путей. Препарат эффективен для коррекции дисхромий различного генеза, что отражено в инструкции. Curacel вводится в области коррекции классической папульной техникой наноиглой 33–34G один раз в неделю, курсом в 3–5 процедур, аппликационная анестезия не применяется.

### Клинический случай

В нашей практике встречаются пациенты, которые после развития ятрогенных осложнений отказываются от проведения комплексного лечения с применением аппаратных технологий.

Пациент, женщина, 52 года, в течение последних 15 лет регулярно посещала косметолога, выполняла рекомендации, применяла фотопротекторы. В анамнезе — периодический дерматит в 2006 году, ремиссия. Отмечает повышенную чувствительность при использовании косметических средств: «не всё подходит», «бывает раздражение» и «была сильная реакция» при проведении пилинга несколько лет назад (пилингующий агент указать не может). В 2017 году в связи с появлением очагов гиперпигментации на правой скуле и в области нижней челюсти слева специалистом была выполнена процедура фракционного фототермолиза, после которой очаги гипермеланоза стали заметнее, появились чёткие границы участков поражения. Обратилась за консультацией в 2017 году для решения вопроса о дальнейшей тактике терапии (получения «второго мнения»), так как сомневалась в эффективности помощи по месту получения медицинской услуги, которая привела к развитию осложнений, и испытывает доверие к специалисту, который оказал помощь в лечении периорального дерматита<sup>[Фото 1а, б]</sup>.

Учитывая наличие дерматоза, сопровождающегося выраженной воспалительной реакцией, склонности



**Фото 1.** А, б — ятогенные осложнения (усиление очагов гипермеланоза после проведения ФФТ с целью «коррекции» гиперпигментации в 2017 году), с, д — результаты терапии препаратом Curacen, 2018 год, е, ф — результаты после нескольких ежегодных курсов препарата Curacen, 2021 год

к развитию дерматитов и развитие поствоспалительной гиперпигментации после проведения процедуры фракционного фототермолиза, в 2018 году ей был предложен курс терапии биокорректором Curacen, что привело к уменьшению выраженности гипермеланоза<sup>[Фото 1с, д]</sup>.

Результат терапии удовлетворил пациента, а наблюдаемое повышение эластичности кожи и уменьшение глубины морщин мотивировало его на получение повторных курсов терапии.

За период с 2017 по 2019 год ежегодно проводились курсы гидролизата плаценты человека с целью коррекции возрастных изменений и дважды в год — курсы ботулиновой терапии с целью коррекции гиперкинетических морщин. Другое лечение не проводилось. В 2020 году на прием не обращалась в связи с пандемией. Обратилась в октябре 2021 года для проведения ботулиновой терапии. При осмотре наблюдается полный регресс очагов дер-

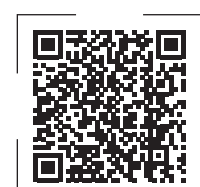
мальной гиперпигментации, что подтверждают имеющиеся в литературе данные о модулирующем влиянии плацентарных препаратов на меланогенез<sup>[Фото 1е, ф]</sup>.

## Заключение

Преимуществом биокорректора Curacen является наличие регуляторных компонентов натурального происхождения с высокой биологической совместимостью, что приводит к нормализации меланогенеза.

Ликвидируя дефицит биокомпонентов, препарат устраняет имеющиеся нарушения, что является пусковым моментом в последующем развитии цепи физиологических реакций. Это сопровождается уменьшением выраженности или регрессом очагов гиперпигментации.

Препарат может эффективно использоваться у пациентов с различными формами дисхромий. ●



Список литературы  
доступен по QR-коду

**CURACEN®**

Дермальный биокорректор

[WWW.CURACEN.RU](http://WWW.CURACEN.RU)



Натуральный комплекс  
биологических активных  
компонентов  
с интеллектуальным  
действием  
для комплексного  
омоложения кожи лица



Повышает качество кожи

Увеличивает плотность,  
эластичность и тонус кожи

Улучшает обменные  
процессы в клетках кожи

Снижает темпы клеточного  
старения

Дарит коже молодость  
и свежесть



**ОЩУЩЕНИЕ МОЛОДОЙ, ЗДОРОВОЙ КОЖИ  
В ЛЮБОМ ВОЗРАСТЕ**

Эксклюзивный дистрибутор в РФ и странах СНГ. Москва, Леонтьевский переулок,  
д. 2а, стр. 1 Тел.: + 7 495 609 98 01 | + 7 495 609 98 03 | [mail@rhanaopt.ru](mailto:mail@rhanaopt.ru) | [www.curacen.ru](http://www.curacen.ru)