# 14 Применение метода диэлектрической спектроскопии для исследования свойств сыворотки крови мышей со злокачественным асцитом

© Ж.А. Сальникова<sup>1</sup>, А.П. Смирнов<sup>1</sup>, А.А. Богданов<sup>2,3</sup>, Н.А. Верлов<sup>2,3</sup>, Р.А. Кастро<sup>1</sup>

1 Российский государственный педагогический университет им. А. И. Герцена,

191186 Санкт-Петербург, Россия

<sup>2</sup> Санкт-Петербургский клинический научно-практический центр специализированных видов

медицинской помощи (онкологический),

197758 Санкт-Петербург, Россия

<sup>3</sup> Государственный научно-исследовательский институт особо чистых биопрепаратов

Федерального медико-биологического агентства,

197110 Санкт-Петербург, Россия

E-mail: recastro@mail.ru

Поступило в Редакцию 14 июля 2021 г. В окончательной редакции 26 сентября 2021 г. Принято к публикации 30 сентября 2021 г.

> Приведены результаты исследования методом диэлектрической спектроскопии высокочастотных релаксационных процессов в сыворотке крови лабораторных животных (мышей): интактных (здоровых) и привитых асцитной формой карциномы Эрлиха. С использованием формализма электрического модуля проведен расчет релаксационных параметров для образцов сыворотки крови двух исследуемых систем.

Ключевые слова: электрический модуль, релаксационные параметры, элокачественный асцит.

DOI: 10.21883/JTF.2022.01.51864.216-21

### Введение

Диэлектрическая спектроскопия является одним из наиболее информативных физических методов исследования релаксационных свойств диэлектрических сред в широком диапазоне частот  $f = 10^{-3} - 10^{10}$  Hz [1–5]. В последние годы этот метод широко используется для исследования крови и ее компонент [6–9]. В работе [9] представлены значения  $\varepsilon'(f)$  и  $\varepsilon''(f)$  для цельной крови и плазмы для нескольких онкологических больных, измеренные в микроволновом диапазоне. При этом  $\varepsilon'(f) = 80-90$ ;  $\varepsilon''(f) = 70-15$ .

Поскольку сыворотка крови (СК) обладает повышенной электропроводностью, скрывающей релаксационные явления, для их обнаружения мы использовали понятие комплексного электрического модуля — величины, обратной комплексной диэлектрической проницаемости. Опыт показывает, что использование этого метода позволяет выявить релаксационные пики СК, а математический аппарат — определить величины основных параметров релаксации. Данным методом можно пользоваться для любых образцов СК. При этом представляет интерес сравнение релаксационных параметров образцов СК, полученных от здоровых и имеющих патологию биологических объектов. Можно предположить, что параметры СК будут отличаться друг от друга, поскольку при выраженных патологиях изменяется качественный и количественный состав СК, что изменяет характер межмолекулярных взаимодействий между ее элементами и, таким образом, изменяет численные значения релаксационных параметров СК. Идея получать информацию о наличии и развитии патологического процесса в результате исследования температурно-частотных зависимостей релаксационных параметров СК является привлекательной.

Целью настоящей работы было выявление особенностей процессов высокочастотной диэлектрической релаксации и определение релаксационных параметров СК интактных мышей и мышей с асцитной формой карциномы Эрлиха.

# 1. Теория

#### 1.1. Релаксационные уравнения

В рамках метода диэлектрической спектроскопии для анализа релаксационных свойств диэлектриков используется понятие комплексной диэлектрической проницаемости  $\varepsilon^*(f)$ , которая определяется выражением:  $\varepsilon^*(f) = \varepsilon'(f) - i\varepsilon''(f)$ , где f — частота приложенного электрического поля, i — мнимая единица,  $\varepsilon'(f)$  — вещественная диэлектрическая проницаемость среды, характеризующая степень экранировки внешнего электрического поля,  $\varepsilon''(f)$  — мнимая ее часть, характеризующая поглощение энергии с переводом ее в тепловую форму, т.е. диэлектрические потери. Значения  $\varepsilon'(f)$  и  $\varepsilon''(f)$  определяются экспериментально.

Релаксационные явления в общем виде описываются уравнением Гавриляка–Негами (Г–Н) [10]:

$$\varepsilon^*(\omega) = \varepsilon_{\infty} + \frac{\varepsilon_s - \varepsilon_{\infty}}{\left(1 + (i\omega\tau_0)^{1-\alpha}\right)^{\beta}},$$
 (1)

где  $\varepsilon_s$ ,  $\varepsilon_\infty$  — статическая и высокочастотная диэлектрическая проницаемость  $\varepsilon'(f)$  ( $\varepsilon_s$  — при  $f \to 0$ ,  $\varepsilon_\infty$  — при  $f \to \infty$ ),  $\omega = 2\pi f$  — циклическая частота,  $\tau_0$  — наиболее вероятное время релаксации электрического отклика молекулярных агрегатов или молекул образца,  $\alpha$  — ширина спектра времен релаксации,  $\beta$  — асимметрия этого спектра. Данные параметры изменяются в следующих пределах:  $0 \le \alpha < 1$ ,  $0 < \beta \le 1$ . При этом чем больше величина  $\alpha$ , тем больше частотная дисперсия численных значений времен релаксации молекул образца  $\tau$ , т.е. шире релаксационный спектр; чем меньше  $\beta$ , тем больше степень его асимметрии.

Аналитическое выражение для функции распределения времен релаксаторов  $G(\tau)$  относительно  $\tau_0$  может быть представлено в виде [11]:

$$G(\tau) = \frac{\left(\frac{\tau}{\tau_0}\right)^{\beta(1-\alpha)} \sin(\beta\theta)}{\pi \tau \left[ \left(\frac{\tau}{\tau_0}\right)^{2(1-\alpha)} + 2\left(\frac{\tau}{\tau_0}\right)^{(1-\alpha)} \cos(\pi(1-\alpha)) + 1 \right]^{\beta/2}},\tag{2}$$

где

$$heta = rctgigg[rac{\sinig(\pi(1-lpha)ig)}{ig(rac{ au}{ au_0}ig)^{(1-lpha)}+\cosig(\pi(1-lpha)ig)}igg]$$
и  $0\leq heta\leq \pi.$ 

При  $\alpha = 0$  и  $\beta = 1$  уравнение  $\Gamma$ -Н переходит в уравнение Дебая [12]. При этом  $G(\tau)$  является дельтафункцией  $\delta(\tau_0)$ , что соответствует состоянию, когда все молекулы системы обладают одинаковым временем релаксации  $\tau_0$ .

При  $\alpha \neq 0$  и  $\beta = 1$  уравнение Г–Н переходит в уравнение Коула–Коула [13]:

$$\varepsilon^*(\omega) = \varepsilon_{\infty} + \frac{\varepsilon_s - \varepsilon_{\infty}}{1 + (i\omega\tau_0)^{1-\alpha}}.$$
 (3)

При этом  $G(\tau)$  является симметричной функцией относительно  $\tau_0$ .

При  $\alpha = 0$  и  $\beta \neq 1$  уравнение Г–Н переходит в уравнение Дэвидсона–Коула [14]:

$$\varepsilon^*(\omega) = \varepsilon_{\infty} + \frac{\varepsilon_s - \varepsilon_{\infty}}{(1 + \omega \tau_0)^{\beta}}.$$
 (4)

При этом  $G(\tau)$  является асимметричной функцией относительно  $\tau_0$ .

Параметры  $\alpha, \beta, \tau$  и  $G(\tau)$  являются основными релаксационными параметрами объекта исследования. Их определяют, если имеются релаксационные пики на измеренной экспериментально зависимости  $\varepsilon''(f)$ . Если же этих пиков не удается обнаружить, то и определение данные параметров этим методом становится невозможным. В настоящей работе для их определения мы использовали метод комплексного электрического модуля. Ранее мы уже использовали этот метод для СК при хроническом лимфолейкозе [15].

# 1.2. Метод комплексного электрического модуля

Комплексным электрическим модулем  $M^*(\omega)$  называется величина обратной комплексной диэлектрической проницаемости, определяемая выражением [16]:  $M^*(\omega) = M'(\omega) + iM''(\omega)$ . Величины  $M'(\omega)$ ,  $M''(\omega)$  называются соответственно вещественной и мнимой компонентами комплексного электрического модуля. Величина  $M''(\omega)$  равна

$$M''(\omega) = \frac{\varepsilon''(\omega)}{\varepsilon'^2(\omega) + \varepsilon''^2(\omega)}.$$
 (5)

Из уравнения  $\Gamma$ -Н можно вывести уравнение  $M''(\omega)$  [17]:

$$M''(\omega) = \frac{M_{\infty}M_sA^{\beta}(M_{\infty}-M_s)\sin\beta\phi}{A^{2\beta}M_s^2 + 2A^{\beta}(M_{\infty}-M_s)M_s\cos\beta\phi + (M_{\infty}-M_s)^2},$$
(6)

$$M_{\infty} = \frac{1}{\varepsilon_{\infty}}, \quad M_s = \frac{1}{\varepsilon_s},$$
$$A = \left[1 + 2(\omega\tau_0)^{1-\alpha} \sin \frac{\pi\alpha}{2} + (\omega\tau_0)^{2(1-\alpha)}\right]^{1/2},$$
$$\phi = \arctan\left[\frac{(\omega\tau_0)^{1-\alpha} \cos \frac{\pi\alpha}{2}}{1 + (\omega\tau_0)^{1-\alpha} \sin \frac{\pi\alpha}{2}}\right].$$

При этом параметры  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\tau_0$  имеют тот же физический смысл, что в уравнении (1).

#### 2. Методика эксперимента

В эксперименте использовали мышей линии CD-1 (самки, масса 22-24 g), полученные из питомника "СТЕ-ЗАР". Животные содержались в клетках по 5 особей в каждой клетке со свободным доступом к питью и пище (комбинированный корм "Лабораторкорм"), зоогигиенические показатели у животных в момент начала эксперимента находились в пределах нормы. В рамках исследования были сформированы следующие группы: группа интактных животных (10 особей) и экспериментальная группа (5 особей, которым выполнялось внутрибрюшинное введение суспензии клеток асцитной формы карциномы Эрлиха с концентрацией 3 · 10<sup>5</sup> клеток на мышь). Забор крови у мышей в экспериментальной группе проводился на пятые сутки после введения суспензии. Все животные перед процедурой взятия биологического материала вводились в состояние наркоза (инъекция золетила 100<sup>®</sup> 2 mg/kg внутримышечно). Взятые образцы крови помещали в вакуумные пробирки VACUETTE объемом 2.0 ml с активатором свертывания крови, после чего образцы центрифугировали в течение 10 min при 2000 rpm, далее выполнялся отбор сыворотки. Измерения параметров полученных образцов проводились в день взятия без заморозки. Все применимые международные, национальные и/или институциональные принципы ухода и использования животных были соблюдены.

Измерения диэлектрических спектров образцов СК были выполнены на спектрометре "Concept-81" (Novocontrol Technologies GmbH), который предназначен для исследования диэлектрических и электропроводящих свойств широкого класса материалов, в том числе жидкостей [18]. Объем измерительной ячейки составлял  $60\,\mu$ l. Измерения производились в диапазоне частот  $f = 10^6 - 1.5 \cdot 10^9$  Hz при комнатной температуре ( $T = 20^{\circ}$ C).

# 3. Результаты и обсуждение

0.025

0.020

0.015

0.010

0.005

0

 $10^{6}$ 

M

Измеряли частотные зависимости вещественной  $\varepsilon'(f)$ и мнимой  $\varepsilon''(f)$  частей диэлектрической проницаемости для образцов СК, полученных от интактных животных и животных с асцитной формой карциномы Эрлиха. По формуле (5) строили частотную зависимость электрического модуля  $M''(\omega)$  для каждого животного. Результаты для образцов СК от интактных животных представлены на рис. 1, для образцов СК от животных, привитых карциномой Эрлиха, — на рис. 2. Экспериментальные данные были аппроксимированы кривой по формуле (6). При этом были получены релаксационные параметры  $\alpha, \beta, \tau_0$ , которые определяли эмпирически на основе принципа наилучшей аппроксимации экспериментальных результатов теоретической кривой М"(ω). Результаты аппроксимации представлены в таблице. Для образца I (рис. 2) представлены результаты аппроксимации только высокочастотного (правого) релаксационного пика. Для всех образцов СК от интактных животных при  $T = 20^{\circ}$ С параметр  $\alpha$  оказался равным 0 ( $\alpha = 0$ ), а параметр  $\beta \neq 1$ , следовательно,



f, Hz

 $10^8$ 

10<sup>9</sup>



**Рис. 2.** Частотная зависимость мнимой части электрического модуля M''(f) образцов СК, полученных от животных, привитых асцитной формой карциномы Эрлиха: I–V — номер животного (см. таблицу).

Релаксационные параметры  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\tau_0$  для образцов СК, полученных от интактных и привитых асцитной формой карциномы Эрлиха животных

Номер образца*	α	β	$ au_0~(c)$
1	0.00	0.85	$1.03\cdot 10^{-9}$
2	0.00	0.91	$1.38\cdot 10^{-9}$
3	0.00	0.85	$8.42\cdot 10^{-10}$
4	0.00	0.80	$8.30\cdot 10^{-10}$
5	0.00	0.67	$4.52 \cdot 10^{-10}$
6	0.00	0.56	$4.44\cdot 10^{-10}$
7	0.00	0.62	$6.12 \cdot 10^{-10}$
8	0.00	0.78	$5.34 \cdot 10^{-10}$
9	0.00	0.66	$5.32\cdot 10^{-10}$
10	0.00	0.91	$1.05\cdot 10^{-9}$
Ι	0.26	1.00	$1.82\cdot 10^{-9}$
II	0.25	1.00	$5.95\cdot 10^{-10}$
III	0.01	0.90	$5.72 \cdot 10^{-10}$
IV	0.01	0.82	$6.01 \cdot 10^{-10}$
V	0.01	0.98	$2.29\cdot 10^{-8}$

Примечание. \* 1–10 — интактные животные, I–V — животные, привитые асцитной формой карциномы Эрлиха.

релаксационный спектр для них описывается уравнением Дэвидсона-Коула (4). Этот результат показывает, что молекулы СК обладают различающимися друг от друга временами релаксации  $\tau$ , расположенными на горизонтальной шкале несимметрично относительно  $\tau_0$ , т.е. функция  $G(\tau)$  является асимметричной.

На рис. 3 представлена функция  $G(\tau)$ , полученная по результатам исследования СК от животных 1 и 3. Для

107



**Рис. 3.** Функция распределения времен релаксации  $G(\tau)$  для интактных животных: a — животное 1, b — животное 3 (см. таблицу).



**Рис. 4.** Функция распределения времен релаксации  $G(\tau)$  для животных, привитых асцитной формой карциномы Эрлиха: *а* — животное I, *b* — животное III (см. таблицу).

образцов СК от всех остальных интактных животных данные графики выглядят аналогично: распределение релаксаторов по временам релаксации асимметрично относительно  $\tau_0$ .

Как видно из таблицы, для образцов СК от животных, привитых асцитной формой карциномы Эрлиха, при  $T = 20^{\circ}$ С параметр  $\alpha \neq 0$ . Для образцов І и ІІ  $\beta = 1$ , откуда следует, что релаксационный спектр для них описывается уравнением Коула–Коула (3). Следствием данного уравнения является то, что молекулы обладают различными временами релаксации  $\tau$ , расположенными симметрично относительно  $\tau_0$ , т.е. функция  $G(\tau)$  является симметричной. На рис. 4 представлена функция  $G(\tau)$  для животных І и ІІІ. Как видно из графиков, распределение симметрично. Визуальное отличие рис. 4, *а* от рис. 4, *b* связано с большей величиной параметра  $\alpha$ 

для образца I. Для образца II функция  $G(\tau)$  выглядит так же, как для образца I, для образцов животных IV, V функция  $G(\tau)$  такая же, как и для образца III. Для образцов III, IV, V  $\alpha \neq 0$  и  $\beta \neq 1$ , однако для них среднее значение параметра  $\beta$  ( $\langle \beta \rangle = 0.90$ ) значительно ближе к единице, чем для образцов интактных животных ( $\langle \beta \rangle = 0.76$ ). Следовательно, их релаксационный спектр можно приближенно описывать уравнением Коула–Коула (3), как и для образцов СК I и II.

Наличие в образцах сыворотки макромолекул с различными временами релаксации  $\tau$  следует из теоретического описания диэлектрической релаксации для независимых диполей с несколькими дискретными состояниями ориентации [19]. Учет кооперативного характера переориентации макромолекулы, при котором переориентация диполя осуществляется в виде одиночных переходов, но вероятность переориентации или энергия активации переориентации зависит от ориентации соседей [20], приводит к возникновению спектра времен релаксации т, показанного на рис. 3 и 4. Для более вытянутых молекул спектр времен релаксации будет асимметричным (поскольку их перескоки из одного положения равновесия в другое зависят от ориентации соседей и энергии взаимодействия с ними), а для макромолекул, близких по форме к шарообразным, спектр времен будет симметричным (поскольку для шарообразных молекул ориентация соседей неважна). Таким образом, отличие в релаксационных спектрах образцов СК от интактных животных и животных, привитых карциномой Эрлиха, возможно, связано с изменением конформации макромолекул белка в составе сыворотки крови при развитии злокачественного процесса.

## Заключение

Использование метода комплексного электрического модуля позволяет определять релаксационные параметры  $\alpha, \beta, \tau$  и функцию  $G(\tau)$  для образцов СК, полученных от интактных и привитых асцитной формой карциномы Эрлиха животных. При температуре 20°С для интактных и больных животных данные параметры несколько отличаются друг от друга. Эти различия, вероятно, могут быть более значимыми при физиологических температурах 35-41°С. При развитии заболеваний может изменяться состав СК, что влияет на межмолекулярные взаимодействия, следовательно, и на релаксационные свойства СК. Установление взаимосвязи изменения релаксационных параметров с наличием и стадией заболевания, например, онкологического, может быть темой дальнейших исследований. Изучение вопроса возможного изменения конформации молекул белка в составе СК при развитии патологического процесса требует применения дополнительных физических методов исследования. При этом принципиально необходимо выполнение корреляционного анализа между данными, получаемыми методом диэлектрической спектроскопии, и данными биохимических анализов крови для различных заболеваний.

Полученные результаты позволяют предположить, что метод диэлектрической спектроскопии в перспективе может быть использован для диагностики заболеваний, например онкологических, основанной на выявлении особенностей молекулярных физических процессов жидкостей организма.

#### Конфликт интересов

Авторы заявляют, что у них нет конфликта интересов.

# Журнал технической физики, 2022, том 92, вып. 1

#### Список литературы

- [1] Б.И. Сажин. Электрические свойства полимеров (Химия, Л., 1986)
- [2] Э.Р. Блайт, Д. Блур. Электрические свойства полимеров (Физматлит, М., 2008)
- [3] Ю.А. Гороховатский, Е.А. Карулина, Д.Э. Темнов. Физика полимерных диэлектриков (Изд-во РГПУ им. А.И. Герцена, СПб., 2013)
- [4] R.A. Castro, A.I. Ignatiev, N.V. Nikonorov, A.I. Sidorov, M.V. Stolyarchuk. J. Non-Crystall. Solid., 461, 72 (2017).
- [5] N.A. Nikonorova, A.A. Kononov, H.T. Dao, R.A. Castro. J. Non-Crystall. Solid., 511, 109 (2019).
- [6] M. Wolf, R. Gulich, P. Lunkenheimer, A. Loidl. Biochim. Biophys. Acta, **1810** (8), 727 (2011).
- [7] K. Asami. J. Non-Crystall. Solid., 305, 268 (2002).
- [8] T. Chelidze. J. Non-Crystall. Solid., 305, 285 (2002).
- [9] А.Н. Романов, Е.Ю. Винокурова, А.О. Ковригин, А.Ф. Лазарев, В.А. Лубенников, Н.А. Романова, С.А. Комаров. Диэлектрические характеристики биологических жидкостей человека при развитии онкологических заболеваний (микроволновый диапазон) (Азбука, Барнаул, 2008)
- [10] S. Havriliak, S. Negami. J. Polymer Science Part C, 14 (1), 99 (1966).
- [11] S. Havriliak, S. Negami. Polymer, 8, 161 (1967).
- [12] П. Дебай Полярные молекулы (ГНТИ, М.-Л., 1931)
- [13] K.S. Cole, R.H. Cole. J. Chem. Phys., 9, 341 (1941)
- [14] D.W. Davidson, R.H. Cole. J. Chem. Phys., 19, 1484 (1951);
   18, 1417 (1950)
- [15] Zh.A. Salnikova, L.V. Plotnikova, A.P. Smirnov,
   A.D. Garifullin, A.Yu. Kuvshinov, S.V. Voloshin.
   A.M. Polyanichko. AIP Conf. Proceed. 2308, 030018 (2020); DOI: 10.1063/5.0035270
- [16] N.G. McCrum, B.E. Read, G. Williams In: Anealastic and Dielectric Effects in Polymeric Solids (Willey, London, 1967), p. 108–111.
- [17] Zh.A. Salnikova, A.A. Kononov. AIP Conf. Proceed. 2308, 030017 (2020); DOI: 10.1063/5.0034028
- [18] Электронный ресурс. Описание прибора "Novocontrol Concept-81" https://ckpo.herzen.spb.ru/?page=dielectrici
- [19] Г. Фрелих. Теория диэлектриков (ИИЛ, М., 1960)
- [20] Ю.Я. Готлиб, А.А. Даринский, Ю.Е. Светлов. Физическая кинетика макромолекул (Химия, Л., 1986)