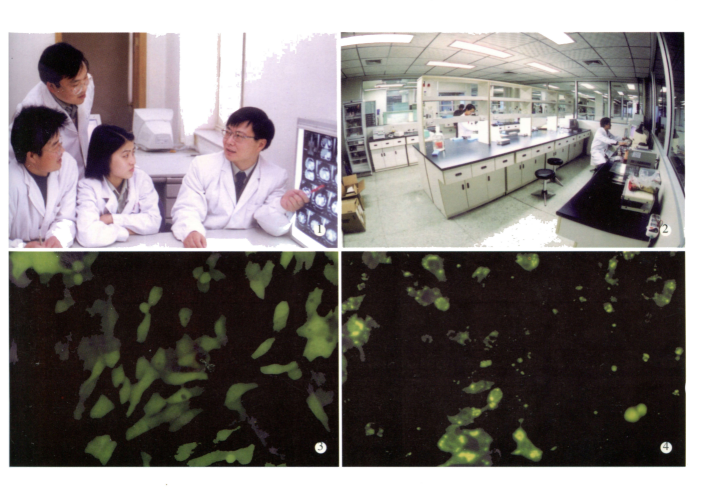


WORLD CHINESE JOURNAL OF DIGESTOLOGY

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

第4期 (Volume 11 Number 4)



4/2003

ISSN 1009-3079



名誉急编辑 潘伯荣 急编辑 马连牛 World Journal of Gastroenterology® 被 SCI®-E,Research Alert® Current Contents®/Clinical Medicine, Journal Citation Reports® Index Medicus, MEDLINE, Chemical Abstracts, EMBASE/Excerpta Medica 收录. 2001年JCR®报告WJG影响因子1.445.世界华人消化杂志®被 Chemical Abstracts, EMBASE/Excerpta Medica 收录.2001年中国科技期刊引证报告:世界华人消化杂志®影响因子3.733,WJG影响因子2.920.

世界华人消化杂志

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

目 次	2003 年 4 月 15 日 第 11 卷 第 4期 (总第 108期)
述 评	373 新基因结构与功能研究的策略 成军
病毒性肝炎	378 丙型肝炎病毒核心蛋白结合蛋白 6 基因和蛋白的生物信息学分析 成军,李克,陆荫英,王琳,刘妍
	385 酵母双杂交技术筛选Hcbp6结合的肝细胞蛋白编码基因 王琳,李克,成军,陆荫英,张健,陈天艳,洪源,刘妍,王刚,钟彦伟
	389 噬菌体表面展示技术筛选 HCBP6 人源单链可变区抗体 钟彦伟,成军,张忠东,孙敏,李强,李克,王琳,李莉,张玲霞,陈菊梅
	394 丙型肝炎病毒核心蛋白结合蛋白 6 基因转染肝癌细胞的基因表达谱芯片分析 刘妍,成军,李克,杨倩, 陆荫英,王琳,王建军
	399 应用抑制性消减杂交技术克隆丙型肝炎病毒非结构蛋白 NS3 反式激活的相关基因 牟劲松,刘妍,王刚,成军,段惠娟,李克,陆荫英,王琳,王惠芬
肝癌	404 单克隆抗体 3A5- 复方中药安迪偶联物的肝癌导向治疗 梁军,孙纪元,谢艳华,栗燕,闫露,王四旺
	408 树突状细胞体内外对肝癌细胞的抑制作用 郭建巍,秦力维,蔡美英,吕同德
	411 肝癌组织中 survivin 蛋白表达的意义 陈涛,贾玉容,田伏洲,蔡忠红,李广阔
	415 热休克蛋白 70 与 IL-2 对小鼠肝癌移植模型的治疗比较 傅庆国,沈晓东,孟凡东,郭仁宣
	419 肝癌 DC 疫苗活化的 CTL 对人肝癌裸鼠皮下移植瘤的抑制作用 郭建巍,秦力维,蔡美英
基础研究	422 HBeAg 肝细胞结合蛋白基因的筛选与克隆 陆荫英,王琳,李克,刘妍,成军,张玲霞
	426 酵母双杂交技术筛选 HBcAg 肝细胞结合蛋白基因 陆荫英,王琳,成军,李克,刘妍,张玲霞
	430 大鼠肝卵圆细胞的生物学特征 陈耀凯,王宇明,李俊刚,郎松
	434 肝硬变大鼠肝部分切除术后残肝 TGF-α、HGF、PCNA 和 IGFBP-1s mRNA 的变化 陈平,李昆,董家鸿,韩本立
	438 细菌内同源重组法构建 HBV S 区和 C 区基因非复制型腺病毒载体及其体外表达 黄呈辉, 欧阳玲,马会慧,汤正好,李刚,姚集鲁
	442 大鼠肠巨噬细胞 TNFα 表达及复方大承气汤的影响 陈海龙,王辉,李文利,范琦
	446 家兔回肠淋巴管铸型的扫描电镜研究 滕诚毅,王晓平,魏双艳,王广友,汤凤彩
焦点论坛	450 酵母单杂交技术的原理及应用 马守东,洪源,成军
	451 酵母双杂交系统的原理及应用 陈天艳,成军,张树林
	456 抑制性消减杂交技术原理及应用 杨倩,成军,刘妍,王建军,张树林
	459 噬菌体展示技术的原理及应用 张忠东,成军,张树林
	461 基因芯片技术在肝炎病毒研究中的应用 刘妍,成军,王建军,杨倩,陆荫英
	464 丙型肝炎病毒与 JAK-STAT 信号转导系统 成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳
	466 丙型肝炎病毒与 MAPK 信号转导系统 成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳
	469 肿瘤抑制因子 p21/waf1 与肝炎病毒复制与表达的调节研究 成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳
	472 乙型肝炎病毒对细胞信号转导的影响 成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳
	474 生物信息学技术与新基因的研究 成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳
研究快报	478 中药复方肠安泰对肠癌肺转移模型小鼠肠黏膜固有层 B 细胞及 IL-12 的影响 王文萍,王垂杰,姜良铎,飯郷正明
	481 细胞外信号调节激酶在胃癌组织中的表达及其与幽门螺杆菌感染的关系 褚传莲,李延青,张燕,李文婕,赵宪邨

研究快报	483 实验性肝纤维化形成过程中几种基质金属蛋白酶表达的研究 李保森,游绍莉,赵志海,辛绍杰,赵景民, 王松山
	486 鼠肝移植对胃黏膜损伤的实验研究 褚延魁,马庆久,鲁建国,刘维,何显力,杜锡林,乔庆,王胜智
临床经验	488 重叠丙型肝炎病毒感染在慢性乙型肝炎患者肝脏病变中的作用 商庆华,于建国,徐传镇,肖德明, 尹燕明,陈崇兴,张光曙 491 正常人胃左静脉的声象图及血流动力学特征 夏建国,董胜翔,李凤华 494 手术与非手术治疗重症急性胰腺炎 120 例 金世龙,候庆福,顾红光,王仁云,廖维健
	200
消息	388 欢迎订阅 2003 年度世界华人消化杂志
	393 欢迎订阅 2003 年度 World Journal of Gastroenterology®
	398 中国科技期刊走向世界的步伐正在加快 403 世界华人消化杂志和 World J Gastroenterol 电子版目次
	407 提供您使用世界华人消化杂志和 World J Gastroenterol 电子版
	414 世界华人消化杂志和 WJG 获得商标注册
	418 美国国立医学图书馆 2002 年度收录中国医学期刊名单
	425 世界胃肠病学杂志英文版获得 2003-2004 年国家自然科学基金重点学术期刊专项基金资助
	433 WJG 搭建我国消化学基础和临床研究惟一国际交流的平台
	437 世界胃肠病学杂志英文版获得第二届国家期刊奖百种重点期刊
	477 世界华人消化杂志获得 2001 年度百种中国杰出学术期刊
征 文 通 知	429 第五届上海国际肝癌肝炎会议征文启事
正人是加	480 全国第八届中西医结合普通外科学术研讨会征文通知
电 子 版	2003 世界华人消化杂志电子版 2003 World J Gastroenterol 电子版 http://www.wjgnet.com/1009-3079/contents/2003.htm
	2002 世界华人消化杂志电子版 2002 World J Gastroenterol 电子版
	http://www.wjgnet.com/1009-3079/contents/2002.htm http://www.wjgnet.com/1007-9327/contents/2002.htm
	2001 世界华人消化杂志电子版
\	
读者来信	493
封面故事	377 中国人民解放军第302 医院传染病研究所、基因治疗研究中心
此名章人	编辑 世界华人消化杂志编辑委员会 本刊已被国内外 030001,山西省太原市双塔西街77号 检索系统收录
Shijie Huare	n Xiaohua Zazhi
	题写封面刊名
	超
创 刊	1993-01-15 http://www.wjgnet.com 中国学术期刊文摘

创 刊 1993-01-15 改 刊 1998-01-25 出 版 2003-04-15

原刊名 新消化病学杂志

总顾问 陈可冀 张金哲 黄象谦 张学庸 黄志强 赵东海 黎介寿 周殿元 刘耕陶 社长总编辑 马连生 裘法祖 中文编辑 潘伯荣 汤钊猷 王瑾晖 王宝恩 英文编辑 任师颜 危北海 排 版 李少华 吴孟超 吴咸中 对 李天华 校

http://www.wjgnet.com 电话 (010)85381892

传真 (010)85381893

印刷 北京科信印刷厂

发行 国内 北京报刊发行局

国外 中国国际图书贸易总公司 (100044, 北京 399 信箱)

订购 全国各地邮电局

邮购 世界胃肠病学杂志社发行部

传真:(010)85381893

(100023,北京市2345信箱) 电话:(010)85381892

2003 年版权归世界胃肠病学杂志社所有

中国学术期刊文摘

中国中医药信息服务网 中国生物医学文献光盘数据库

《中文科技资料目录(医药卫生)》 中国生物医学期刊目次数据库

中国医学文摘外科学分册(英文版) 中国医学文摘内科学分册(英文版)

特别声明

本刊刊出的所有文章不代表世界胃肠病学杂志社和本刊编委会的观点,除非特别声明.本刊如有印装质量问题,请向本刊编辑部调换.

 ISSN 1009-3079
 邮发代号
 国外代号
 国内定价
 广告经营许可证

 CN 14-1260/R
 82-262
 M 4481
 毎期 24.00 元 全年 288.00 元
 1401004000050

World Chinese Journal of Digestology

April 2003 **Contents in Brief Volume** 11 **Number** 4

COMMENTARY

Strategy in study the structure and function of novel gene $\it Cheng\ J\ 373$

VIRAL HEPATITIS

Bioinformatics analysis of human hepatitis C virus core protein-binding protein 6 gene and protein $\,$

Cheng J, Li K, Lu YY, Wang L, Liu Y 378

Screening of gene encoding of hepatic proteins interacting with Hcbp6 via yeast two hybridization

Wang L,Li K,Cheng J, Lu YY, Zhang J,Chen TY, Hong Y, Liu Y, Wang G, Zhong YW 385

Screen for human single chain variable region in antibody against human hepatitis C virus core protein binding protein 6

Zhong YW,Cheng J,Zhang ZD,Sun M,Li Q,Li K,Wang L,Li L,Zhang LX, Chen JM 389

Gene expression profile of HepG2 cell transfected with hepatitis C virus core protein-binding protein 6 gene

Liu Y, Cheng J, Li K, Yang Q, Lu YY, Wang L, Wang JJ 394

Cloning of genes transactivated by NS3 protein of HCV with suppressive and subtractive hybridization

Mu JS,Liu Y,Wang G,Cheng J,Duan HJ,Li K,Lu YY,Wang L,Wang HF 399

LIVER CANCER

Effect of monoclonal antibody 3A5 coupled with Chinese medicine compound Andi in targeted treatment of hepatocellular carcinoma Liang J,Sun JY,Xie YH,Li Y,Yan L,Wang SW 404

Inhibition of dendritic cells against hepatocellular carcinoma in vitro

Guo JW, Qin LW, Cai MY, Lu TD 408

Expression of survivin protein in hepatocellular carcinoma tissues and its relationship with clinical pathological features and prognosis.

Chen T,Jia YR,Tian FZ,Cai ZH,Li GK 411

Comparison of therapeutic efficacy between tumor-derived heat shock protein 70 and interleukine-2

Fu QG, Shen XD, Meng FD, Guo RX 415

Cytotoxic lymphocytes primed by DC based hepatocellular carcinoma vaccine against growth of carcinoma xenograft on nude mice

Guo JW,Qin LW,Cai MY 419

BASIC RESEARCH

Screening and cloning of gene encoding HBeAg interacting protein in hepatocytes

Lu YY, Wang L, Li K, Cheng J, Liu Y, Zhang LX 422

Screening of HBcAg interacting proteins in hepatocytes with yeast-two hybrid technique

Lu YY, Wang L,Li K, Liu Y, Cheng J, Zhang LX 426

Biological characteristics of rat hepatic oval cells

Chen YK, Wang YM, Li JG, Lang S 430

Changes of $TGF-\alpha$, HGF, PCNA and IGFBP-1s mRNA after partial hepatectomy in rat liver

Chen P, Li K, Dong JH, Han BL 434

Construction of replication-deficient recombinant adenoviral vector carrying HBV S and C region gene by homologous recombination in bacteria and its expression *in vitro*

Huang CH, Ou-Yang L, Ma HH, Tang ZH, LI G, Yao JL 438

 $\mathsf{TNF}\alpha$ expression and effects of Dachengqi Decoctionin compound in gut macrophages

Chen HL, Wang H,Li WL,Fan Q 442

Lymphatic corrosion casts in rabbit ileum: scanning electronmicroscopic studies

Teng CY, Wang XP, Wei SY, Wang GY, Tang FC 446

FOCUSED FORUM

Principle and applications of yeast single hybridization

Ma SD, Hong Y, Cheng J 450

Principle of yeast two hybridization and its applications

Chen TY, Cheng J, Zhang SL 451

Principle and applications of suppressive and subtractive hybridization technique

Yang Q, Cheng J, Liu Y, Wang JJ, Wang SL 456

Principle of phage display technique and its application

Zhang ZD, Cheng J, Zhong YW, Zhang SL 459

Gene chip technique in the pathogenesis of viral hepatitis

Liu Y, Cheng J, Wang JJ, Yang Q, Lu YY 461

Hepatitis C virus and signal transduction system of JAK-STAT

Cheng J, Liu Y, Lu YY, Li K, Wang L 464

Hepatitis C virus and signal transduction system of MAPK

Cheng J, Liu Y, Lu YY, Li K, Wang L 466

Tumor inhibitive factor p21/waf1 and regulation of replication and expression of hepatitis virus

Cheng J, Liu Y, Lu YY, Li K, Wang L 469

Effect of Hepatitis B virus on cellular signal transduction

Cheng J, Liu Y, Lu YY, Li K, Wang L 472

Study on Bioinformatics and new gene

Cheng J, Liu Y, Lu YY, Li K, Wang L 474

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi \$
World Chinese Journal of Digestology
Monthly \$ \$

Founded on 15th January, 1993 Renamed on 25th January, 1998 Publication date 15th April, 2003 Honorary-Editor-in-Chief

President and Editor-in-Chief

Lian-Sheng Ma

Bo-Rong Pan

ISSN 1009-3079 CN1 4-1260/R

Edited by Editorial Board of World Chinese Journal of Digestology P.O.Box 2345, Beijing 100023, China

Published by The WJG Press

77, Shuangta Xijie, Taiyuan 030001, Shanxi Province, China

Overseas Distributor China International Book Trading Corporation P.O.Box 399, Beijing 100044, China Code No.M4481

Mail-Order Circulation Section, The WJG Press

P.O.Box 2345, Beijing 100023, China

Telephone: +86-10-85381892 Fax: +86-10-85381893 Email: wcjd @ wjgnet.com http://www.wjgnet.com

Copyright @ 2003 by The WJG Press

Indexed/ Abstracted by

Chemical Abstracts

EMBASE/

Excerpta Medica

Abstract Journal

- 学病毒学分册 2000;7:123-127
- Kisseleva T, Bhattacharya S,Braunstein J,Schindler CW. Signaling through the JAK/STAT pathway,recent advances and future challenges. *Gene* 2002;285:1-24
- 6 Cooney RN. Suppressors of cytokine signaling (SOCS): inhibitors of the JAK/STAT pathway. Shock 2002;17:83-90
- 7 Schindler CW. Series introduction. JAK-STAT signaling in human disease. J Clin Invest 2002;109:1133-1137
- 8 O'Shea JJ,Gadina M,Schreiber RD. Cytokine signaling in 2002: new surprises in the Jak/Stat pathway. Cell 2002;109(Suppl):S121-131
- 9 Bhunia AK, Piontek K,Boletta A,Liu L, Qian F,Xu PN,Germino FJ,Germino GG. PKD1 induces p21 (waf1) and regulation of the cell cycle via direct activation of the JAK-STAT signaling pathway in a process requiring PKD2. Cell 2002;109:157-168
- 10 Chen J, Clemens DL, Cederbaum AI,Gao B. Ethanol inhibits the JAK-STAT signaling pathway in freshly isolated rat hepatocytes but not in cultured hepatocytes or HepG2 cells: evidence for a lack of involvement of ethanol metabolism. *Clin Biochem* 2001; 34:203-209
- 11 Leonard WJ. Role of Jak kinases and STATs in cytokine signal transduction. Int J Hematol 2001;73:271-277
- Basu A,Meyer K,Ray RB,Ray R. Hepatitis C virus core protein modulates the interferon-induced transacting factors of Jak/Stat signaling pathway but does not affect the activation of downstream IRF-1 or 561 gene. Virology 2001;288:379-390
- 13 Heim MH, Moradpour D, Blum HE. Expression of hepatitis C virus proteins inhibits signal transduction through the Jak-STAT pathway. J Virol 1999;73:8469-8475
- 14 Fredericksen B,Akkaraju GR,Foy E,Wang C,Pflugheber J,Chen ZJ, Gale MJ. Activation of the interferon-beta promoter during hepatitis C virus RNA replication. Viral Immunol 2002;15:29-40
- 15 Pflugheber J,Fredericksen B,Sumpter R J, Wang C,Ware F,Sodora DL,Gale M Jr. Regulation of PKR and IRF-1 during hepatitis C virus RNA replication. Proc Natl Acad Sci USA 2002;99:4650-4655
- 16 Gong G,Waris G,Tanveer R,Siddiqui A. Human hepatitis C virus NS5A protein alters intracellular calcium levels, induces oxidative stress,and activates STAT-3 and NF-kappa B. Proc Natl Acad Sci USA 2001; 98:9599-9604
- 17 Polyak SJ, Khabar KS, Paschal DM, Ezelle HJ, Duverlie G, Barber GN, Levy DE, Mukaida N, Gretch DR. Hepatitis C virus nonstructural 5A protein induces interleukin-8, leading to partial inhibition of the interferon-induced antiviral response. J Virol 2001; 75:6095-6106
- 18 Heim MH. Intracellular signalling and antiviral effects of interferons. Dig Liver Dis 2000;32:257-263
- 19 Larrea E,Alberdi A,Castelruiz Y,Boya P, Civeira MP,Prieto J.Expression of interferon-alpha subtypes in peripheral mononuclear cells from patients with chronic hepatitis C: a role for interferon-alpha5. J Viral Hepat 2001;8:103-110

丙型肝炎病毒与 MAPK 信 号转导系统

成 军,刘 妍,陆荫英,李 克,王 琳

成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳,中国人民解放军第302医院传染病研究所基因治疗研究中心,全军病毒性肝炎防治研究重点实验室 北京市 100039 国家自然科学基金资助项目, No.C39970674, C03011402

项目负责人:成军,100039,北京市西四环中路100号,中国人民解放军第302医院传染病研究所基因治疗研究中心,全军病毒性肝炎防治研究重点实验室.cj@genetherapy.com.cn

电话:010-66933391 传真:010-63801283 收稿日期:2002-10-29 接受日期:2002-11-18

成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳. 丙型肝炎病毒与MAPK信号转导系统. 世界华人消化杂志 2003;11(4):466-469

http://www.wjgnet.com/1009-3079/11/466.htm

0 引言

丙型肝炎病毒(HCV)是一种正链 RNA 病毒,其致病机制与 DNA 病毒和逆转录病毒有明显的区别们。在病毒的生活周期中,HCV 基因组编码多种结构和非结构蛋白,自身结合形成同二聚体形式,或与其他 HCV 病毒蛋白、细胞蛋白结合形成异二聚体,甚至是多聚体形式在肝细胞内存在^[2]. 另外,不同的磷酸化形式,还可以发生细胞内转位,对细胞的功能与调节产生影响。在肝细胞质、细胞核中的 HCV 蛋白对肝细胞正常的信号转导通路进行干扰,这是 HCV 致病机制的重要组成部分^[3]. 丝裂原激活蛋白激酶/细胞外信号调节激酶(MAPK/ERK)及其介导的细胞内信号转导是 HCV 蛋白作用的重要靶位,了解 HCV 蛋白对 MAPK 信号转导通路的影响,对于 HCV慢性感染的形成,甚至是 HCV 相关的肝细胞癌(HCC)的发生机制的研究具有重要意义^[4].

1 HCV 的包膜蛋白与 MAPK 信号转导

关于HCV 受体的研究目前还没有定论,HCV 受体究竟是 单一受体,还是象人免疫缺陷病毒-1(HIV-1)那样具有 主要受体和辅助受体目前尚不清楚[6]. 目前的研究焦点是 CD81 低密度脂蛋白受体(LDL-R)等.在四跨膜分子 CD81、 CD81 分子在人肝细胞等细胞膜的表面表达, 这种蛋白与细胞内信号转导过程有关. 最近的研究结果 表明人细胞膜上 CD81 的表达与 HCV 包膜糖蛋白 E2 及 其进入肝细胞中的过程有关^[6]. 因此, CD81 分子作为 HCV 感染肝细胞的受体分子而得到广泛的关注. HCV E2-CD81 分子之间的相互作用与 HCV 感染及其致病机 制密切相关 ,MAPK/ERK与细胞的增生和组织的增生过 程密切相关. 为了研究 HCV 对于 MAPK/ERK 的调节, Zhao et al 四应用人肝癌细胞系 HepG2 进行了研究. CD81 在 HepG2 细胞膜表面有一定水平的表达,通过流式细 胞学的免疫荧光技术的检测得到了证实. HepG2 细胞以 不含胎牛血清(FCS)的 DMEM 培养基培养,7 h后,以 HCV E2 蛋白处理不同的时间. 细胞内 MAPK/ERK 的状态以 Western blot杂交、免疫组织化学和免疫荧光技术进行研 究. HepG2 细胞中 MAPK/ERK 蛋白在受到 HCV E2 蛋白 的刺激以后发生磷酸化修饰,而且MAPK/ERK的磷酸化 与作用的 HCV E2 蛋白的浓度有关,是一种剂量和时间 依赖性的效应. MAPK/ERK 在 HepG2 受到 HCV E2 蛋白 的刺激后被激活,表明 HCV E2-CD81 作用参与了细胞 内信号转导,可能在 HCV 感染的致病过程中发挥重要 作用.

2 HCV 核心蛋白与 MAPK 信号转导

为了研究HCV的恶性转化作用,Tsuchihara et al [®]建立了稳定表达 HCV 核心蛋白的 BALB/3T3 A31-I-1 细胞系,这一细胞系在受到 HCV 核心蛋白与 v-H-ras 的基因共转染时,就失去生长接触抑制,发生形态学改变,呈现非贴壁生长,而且出现非血清依赖性生长的特点.表

达 HCV 核心蛋白的细胞系在受到生长因子的刺激以后,生长速度显著加快.另外,以人工合成的反义寡聚脱氧核糖核苷酸(ODN)阻断细胞中 HCV 核心基因的表达,对于其生长具有一定的抑制作用. HCV 核心蛋白可激活MAPK 和血清应答元件(SRE).

HCV 的基因分型和 HCV 核心蛋白的一级结构序列 对于其功能也具有十分重要的意义. Giambartolomei et al 19研 究证实 HCV 基因型 1a和3的核心蛋白对于 MEK1和 Erk1/2 MAPK 都有激活作用, HCV 核心蛋白持续表达可产生 Raf1 和 MAPKK 高基础水平的表达,这种现象可以通过 内源性 Raf1 活性的体外分析及高度磷酸化的 Erk1 和 Erk2的水平检测而得到证实,甚至在血清饥饿状态下也 存在这种现象. Erk1/2 及其下游转录因子 Elk-1 的激活 的时间在细胞受到 EGF 的刺激以后显著延长. 尽管存在 MAP磷酸酶 MKP的反馈调节,表达 HCV 核心蛋白的细 胞在受到 EGF 的刺激后这种激活仍然存在,可能与 Raf-1 的持续激活有关. HCV 核心蛋白对于MAPK激酶链具有 直接的激活作用,这也是 HCV 核心蛋白对细胞具有转 化作用的机制之一. Erhardt et al [10]建立了四环素控制的 表达全长(191 aa)或部分序列(160 aa)的HepG2 细胞系. 发 现 HCV 核心蛋白可以激活细胞外信号调节激酶(ERK)、 c-jun N-末端激酶(JNK)、p38 丝裂原激活蛋白(MAP)激 酶、诱导 MAP 激酶磷酸酶 MKP-1 的表达,并促进细胞的 增生. 同时伴有 c-Jun 和 ATF-2 的激活,但没有 Elk-1 和 c-Fos 的激活. 另外,AP-1 的激活过程与 c-Fos 的状态无 关. 全长或截短型 HCV 核心蛋白具有相似的作用.

HCV 核心蛋白对于细胞凋亡具有促进和抑制的双 向调节作用,主要决定于诱导细胞的刺激因素和当时细 胞所处的状态有关. Takamatsu et al [11]研究了 HCV 核心 蛋白对血清饥饿诱导的细胞凋亡的影响进行了研究. 稳 定表达 HCV 核心蛋白的 NIH 3T3 细胞系对于血清饥饿 诱导的细胞凋亡具有一定的抑制作用.但 p53、p21Waf1 和 Bax 在血清饥饿诱导后都有诱导性表达,与 HCV 核 心蛋白是否表达无关. 表明这种情况下的细胞凋亡是p53 非依赖性的. 不表达 HCV 核心蛋白的细胞系,细胞受到 血清饥饿后诱导的细胞凋亡可由p38/MAPK的特异性抑 制剂SB203 580部分逆转,但在表达HCV核心蛋白的细 胞系中没有阻断作用. 血清饥饿激活的p38 MAPK,在表 达 HCV 核心蛋白的细胞系中,其磷酸化形式的蛋白水 平有显著下降. 表明HCV核心蛋白对于血清饥饿诱导的 细胞凋亡具有抑制作用,而且这种抑制作用是p38 MAPK 激活依赖性的.

MAPK 信号转导系统在细胞的增生、恶性转化和应急应答的调节中具有重要作用. HCV 核心蛋白具有潜在的致瘤作用,但机制目前不十分清楚. MAPK 细胞外信号调节激酶(ERK)的激酶(MEK)-ERK信号转导途径以及其下游的靶基因,即血清应答元件(SRE),在 BALB/3T3 表达HCV核心蛋白时被激活. 为了阐明HCV核心蛋白激活MEK-ERK 途径的机制,Fukuda et al [12]以 HCV 核心蛋白

瞬时转染几种不同的细胞系,并应用Gal4-Elk1萤虫素酶报告基因表达载体、体外 MAPK 的 Western blotting 杂交分析对其信号转导途径进行了研究. 发现存在有丝分裂原的刺激时,HCV核心蛋白可增强 MEK 下游的 Elk1的激活,而对 ERK 活性及 Elk1 的磷酸化没有影响. 研究结果表明 HCV 核心蛋白可通过经典的磷酸化修饰链激活 Elk1. 说明 HCV感染是引起肝细胞发生恶性转化的可能机制之一.

HCV感染与HCC有关,而HCC的发生与MAPK/ERK信号转导途径有关,因此 Hayashi et al [13]研究了HCV核心蛋白对于MAPK/ERK级联反应的影响. HCV核心蛋白可显著激活MAPK/ERK的级联反应,包括Elk1. HCV核心蛋白单独情况下就可以激活 MAPK/ERK. 有趣的是,Elk-1的活性在受到促癌因子12-O-十四酰佛波醇-13-乙酸酯(TPA)的作用下进一步升高,但表达HCV核心蛋白的NIH 3T3 和 HepG2 细胞受到 EGF和 TGF 的刺激后,没有进一步的升高. HCV核心蛋白对MAPK/ERK的激活作用,当被 MEK1 特异性抑制剂 PD98 059 阻断. 这些研究结果表明,HCV核心蛋白激活 ERK 是肝细胞有丝分裂原介导的信号非依赖性的,但与 TPA 有协同作用. HCV核心蛋白可能存在对 MEK1 的调节作用,或者对更为上游的信号转导环节产生影响.

在针对病原体的早期免疫应答过程中有补体成分的 参与,补体成分在清除病原体感染宿主血清中的抗原的 过程中具有十分重要的作用. Yao et al [14]研究表明 HCV 核心蛋白在HCV感染的初期首先表达,并且在HCV感染 宿主的血液循环中存在,通过与补体受体的结合,即 C1q受体球状位点(gC1qR)的结合,抑制T细胞的增生反 应. 为了研究 HCV 核心蛋白与 C1qR 相互作用及其对 T 细胞增生的抑制作用及机制,研究了 HCV 核心蛋白对 于T细胞激活早期事件的影响. 发现 HCV 核心蛋白抑制 ERK 和丝裂原激活 ERK 激酶(MEK)蛋白的磷酸化. HCV 核心蛋白对于 ERK/MEK MAPK 的干扰,造成了白介素 -2(IL-2)和白介素 -2 受体 (IL-2R)基因转录水平的下 降,最终造成 IL-2 的产生以及高亲和力 IL-2R 的表达 水平的下降. 抗 -gC1qR 抗体可以逆转 HCV 核心蛋白对 ERK/MEK 磷酸化水平的影响,说明 HCV 核心蛋白和 gC1qR与ERK/MEK MAPK的激活有关. 表明HCV核心 蛋白可通过补体依赖性的调节途径阻断工细胞激活的 细胞内事件,在 HCV 慢性感染的形成过程中发挥重 要作用.

3 HCV 非结构蛋白 NS3 与 MAPK 信号转导

慢性丙型肝炎发病机制中氧化应急产生的活性氧(ROS) 发挥一定的作用. 吞噬细胞及激活的巨噬细胞释放的 ROS 是主要氧化应急产物的来源. 但是HCV蛋白作用于单个核细胞后产生活性氧的情况目前还不十分清楚. Bureau et al ^[15] 对于 HCV 刺激的单个核细胞产生活性氧的情况进行了研究. 健康正常人的外周血单个核细胞 PBMC 受到 HCV

的核心蛋白、NS3、NS4、NS5蛋白刺激以后,以化学发光技术对于产生的ROS进行了测定.发现只有NS3蛋白可以触发PBMC产生ROS,主要包括阴性氧离子.PBMC受到NS3刺激以后,出现快速而短暂的细胞内钙水平的升高.应用不同的代谢抑制剂,证实ROS的产生需要钙离子的流入,以及酪氨酸激酶以及应急激活蛋白激酶p38的参与.发现p47(PHOX)发生磷酸化和细胞内转位,表明在这一过程中有NADPH氧化酶的参与.NS3对于佛波12-肉豆蔻酸-13乙酸盐(PMA)诱导的氧化爆发(oxidative burst)具有抑制作用.研究结果表明HCV NS3蛋白可激活NADPH氧化酶,调节ROS的产生,在HCV感染的发病机制中具有一定作用.

4 HCV 非结构蛋白 NS5A 与 MAPK 信号转导

丙型肝炎病毒 NS5A 蛋白对于 PKR 具有抑制作用. PKR 所介导的IFN 抗病毒作用部分地通过抑制eIF2 的磷 酸化,进而抑制 mRNA 翻译而实现的. He et al [16]研究 了 HCV NS5A 蛋白对 PKR mRNA 翻译过程的抑制作用. 痘苗病毒载体 VV E3L表达的蛋白是一种很强的抑制因子. 以IFN 预处理表达缺陷型基因的VVDeltaE3L HeLa S3细 胞, PKR和eIF2 的磷酸化水平都显著升高.当表达 NS5A 蛋白 VVNS5A 的细胞系受到 IFN 刺激时,PKR 和 eIF2 的磷酸化水平出现瞬时下降. 表达VVDeltaE3L的 细胞系受到IFN 的刺激以后,p38 MAPK活性升高,符 合其位于PKR 信号转导的下游的事实. 另外观察到这些 细胞中 eIF4E 的磷酸化水平升高,这是 p38 下游的信号 转导环节. 在 VVNS5A 感染的细胞系中这些调节作用都 有不同程度的下降. NS5A 还具有抑制表达 NS5A 蛋白受 到表皮生长因子(EGF)激活时的p38-eIF4E磷酸化. NS5A 诱导的eIF2 和eIF4E磷酸化可能在调节mRNA翻译过 程中有矛盾. 事实上表达 VVNS5A 的细胞系受到 IFN 的刺激以后,只是部分短暂地回复 VVDeltaE3L 细胞与 病毒的mRNA翻译过程. 综上所述, NS5A作为一种PKR 的抑制物,在总体上具有维持 HCV 感染早期 mRNA 翻 译水平的功能,而感染晚期更使 HCV mRNA 适合帽状 结构非依赖性的翻译过程.

在细胞内,HCV NS5A蛋白可在细胞丝氨酸/苏氨酸激酶的催化作用下发生磷酸化.为了确定NS5A蛋白在细胞内磷酸化的位点,Reed et al [17]以同位素标记 HCV-H NS5A的磷酸化多肽,进行纯化,对于磷酸化氨基酸残基位点进行分析,并通过 Edman 降解法证实.发现 HCV-H NS5A蛋白磷酸化的位点是 Ser(2321). 这一磷酸化位点的确定,得到了另外2种方法研究结果的证实.如对 Ser(2321)突变为 Ala,磷酸化蛋白修饰立即消失,对合成多肽片段的磷酸化修饰研究结果进行分析,证实 NS5A蛋白的磷酸化修饰研究结果进行分析,证实 NS5A蛋白的磷酸化修饰位点为 Ser(2321). 对 NS5A的 Ser(2321)位点进行定点诱变,表明 NS5A蛋白的磷酸化修饰是 NS4A和 PKR结合非依赖性的. NS5A蛋白富含脯氨酸的位点恰好位于Ser(2321)的周围,如 PLPPPRS(2321) PPVPPPR,表明细胞内脯

氨酸特异性激酶是 HCV NS5A 磷酸化的激酶类型,这与以前以蛋白激酶抑制剂研究的结果是一致的.

NS5A蛋白分子结构中存在几个富含脯氨酸(proline-rich) 的序列结构,与 SH3 结合位点结构一致,提示在信号 转导的调节过程中具有十分重要的作用. NS5A 可以与 Grb2接头蛋白(adaptor protein)结合. Tan et al [18]以抗-Grb2 抗体的免疫印迹分析结果表明,从表达HCV NS5A蛋白 的 HeLa S3 细胞来源的免疫复合物,发现了 NS5Ae 可 与 Grb2 结合. Grb2 蛋白 N-末端 SH3 结构域的突变明显 影响与 NS5A 蛋白之间的结合,但 C-末端的 SH3 位点 的基因突变则影响不大. Grb2 分子中 2 个位点同时突变 则造成 Grb2 与 NS5A 蛋白之间的结合完全消失,说明 Grb2蛋白分子中的这2个SH3结构域在与NS5A蛋白的 结合过程中具有协同作用. NS5A 的突变分析结果表明, 富含脯氨酸的 SH3 结合区在所有基因型的 HCV 病毒株 都是保守的[19,20]. NS5A 蛋白在细胞内的表达抑制 HeLa S3细胞中ERK1/2的磷酸化. 稳定表达NS5A蛋白的HeLa 细胞在受到 EGF 的刺激后 ERK1/2 不发生磷酸化. 在这 些细胞受到 EGF 的刺激后发生 NS5A 与 Grb2 蛋白之间 的结合. 因此, NS5A 可能是通过与选择性接头蛋白的 结合干扰 Grb2 介导的信号转导.

5 参考文献

- 1 成军,杨守纯. 现代肝炎病毒分子生物学. 第 1 版:人民军医出版社, 1997:83-103
- 2 李克,王琳,成军,陆荫英,洪源,刘妍,张玲霞. 丙型肝炎病毒蛋白结合蛋白. 世界华人消化杂志 2002;10:215-217
- 3 成军. 慢性病毒性肝炎发病机制的分子生物学研究. 世界华人消化杂志 2002;10:125-128
- 4 成军,李克,陆荫英,董菁,李莉,王琳,钟彦伟. 丙型肝炎病毒调节基因 区结合蛋白的研究. 世界华人消化杂志 2002;10:223-225
- 5 陆荫英,李克,刘妍,王琳,成军,张玲霞. 乙型及丙型肝炎病毒受体的研究. 世界华人消化杂志 2002;10:211-213
- 6 成军,张玲霞. CD81分子的生物学功能. 国外医学免疫学分册 2000;
- 7 Zhao LJ, Liu HQ, Cao J, Feng GS, Qi ZT. Activation of intracellular MAPK/ERK initiated by hepatitis C virus envelope protein E2 in HepG2 cells. Shengwu Huaxue Yu Shengwu Wuli Xuebao 2001; 33:691-692
- 8 Tsuchihara K, Hijikata M, Fukuda K, Kuroki T, Yamamoto N, Shimotohno K. Hepatitis C virus core protein regulates cell growth and signal transduction pathway transmitting growth stimuli. *Virology* 1999;258:100-106
- 9 Giambartolomei S, Covone F, Levrero M, Balsano C. Sustained activation of the Raf/ MEK/Erk pathway in response to EGF in stable cell lines expressing the Hepatitis C Virus (HCV) core protein. *Oncogene* 2001;20:2606-2610
- 10 Erhardt A, Hassan M, Heintges T, Haussinger D. Hepatitis C virus core protein induces cell proliferation and activates ERK, JNK, and p38 MAP kinases together with the MAP kinase phosphatase MKP-1 in a HepG2 Tet-Off cell line. Virology 2002;292:272-284
- 11 Takamatsu M, Fujita T, Hotta H. Suppression of serum starvation-induced apoptosis by hepatitis C virus core protein. *Kobe J Med Sci* 2001;47:97-112
- 12 Fukuda K, Tsuchihara K, Hijikata M, Nishiguchi S, Kuroki T, Shimotohno K. Hepatitis C virus core protein enhances the activation of the transcription factor, Elk1, in response to mitogenic stimuli. *Hepatology* 2001;33:159-165
- Hayashi J, Aoki H, Kajino K, Moriyama M, Arakawa Y, Hino O. Hepatitis C virus core protein activates the MAPK/ERK cascade synergistically with tumor promoter TPA, but not with epidermal growth factor or transforming growth factor alpha. Hepatology 2000;32:958-961

- 14 Yao ZQ, Nguyen DT, Hiotellis AI, Hahn YS. Hepatitis C virus core protein inhibits human T lymphocyte responses by a complementdependent regulatory pathway. *J Immunol* 2001;167:5264-5272
- Bureau C, Bernad J, Chaouche N, Orfila C, Beraud M, Gonindard C, Alric L, Vinel JP, Pipy B. Nonstructural 3 protein of hepatitis C virus triggers an oxidative burst in human monocytes via activation of NADPH oxidase. *J Biol Chem* 2001;276:23077-23083
- 16 He Y, Tan SL, Tareen SU, Vijaysri S, Langland JO, Jacobs BL, Katze MG. Regulation of mRNA translation and cellular signaling by hepatitis C virus nonstructural protein NS5A. *J Virol* 2001; 75:5090-5098
- 17 Reed KE, Rice CM. Identification of the major phosphorylation site of the hepatitis C virus H strain NS5A protein as serine 2321. J Biol Chem 1999;274:28011-28018
- Tan SL, Nakao H, He Y, Vijaysri S, Neddermann P, Jacobs BL, Mayer BJ, Katze MG. NS5A, a nonstructural protein of hepatitis C virus, binds growth factor receptor-bound protein 2 adaptor protein in a Src homology 3 domain/ligand-dependent manner and perturbs mitogenic signaling. *Proc Natl Acad Sci USA* 1999; 96:5533-5538
- 19 成军,陈菊梅. 丙型肝炎病毒NS5A蛋白的生物学调节作用.国外医学 微生物学分册 2001;24:12-14
- 20 刘妍,成军,陆荫英,李克. 乙型肝炎病毒蛋白反式激活基因的研究. 世界华人消化杂志 2002;10:217-219

肿瘤抑制因子 p21/waf1 与肝炎病毒复制与表达的调节研究

成 军,刘 妍,陆荫英,李 克,王 琳

成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳,中国人民解放军第302医院传染病研究所基因治疗研究中心,全军病毒性肝炎防治研究重点实验室 北京市 100039 国家自然科学基金资助项目, No.C39970674, C03011402

项目负责人:成军,100039,北京市西四环中路100号,中国人民解放军第302医院传染病研究所基因治疗研究中心,全军病毒性肝炎防治研究重点实验室.cj@genetherapy.com.cn

电话:010-66933391 传真:010-63801283 收稿日期:2002-10-29 接受日期:2002-11-18

成军,刘妍,陆荫英,李克,王琳.肿瘤抑制因子p21/waf1 与肝炎病毒复制与表达的调节研究. 世界华人消化杂志 2003;11(4):469-471

http://www.wjgnet.com/1009-3079/11/469.htm

0 引言

作为一种肿瘤抑制基因,p21/waf1 在细胞周期、细胞周亡、信号转导以及癌变中具有十分重要的调节作用[1]. 肝炎病毒,特别是乙型肝炎病毒(HBV)和丙型肝炎病毒(HCV)的感染,不仅引起急性和慢性病毒性肝炎,而且与肝纤维化、肝细胞癌(HCC)的发生、发展密切相关[2]. 这些肝炎病毒感染靶细胞之后,在细胞内对于细胞正常的调节机制产生严重干扰,这是肝炎病毒致病的分子生物学机制的重要组成部分[3]. 其中,肝炎病毒蛋白对于p21/waf1的异常调节具有十分重要的生物学和医学意义.

1 肝炎病毒蛋白与 p21/waf1 调节的相关性

肝炎病毒蛋白与 p21/waf1 调节之间的相关性已经积累了丰富的资料.目前认为,细胞周期调节紊乱是HCC发生的重

要机制,但是,肝炎病毒对于细胞周期调节的影响目前 还不清楚. Choi et al ^[4]对于 HCC 组织中细胞周期素 D1、 细胞周期素 E、p53、p27、p21/waf1、p16、Rb 和 增生细胞核抗原(PCNA)蛋白的表达进行免疫组织化学研 究,表明细胞周期素 D1 过表达与肿瘤进展到晚期、低度 分化、肿瘤大小、微血管浸润、肝脏内转移、缺乏 肿瘤包膜形成、浸润性生长、p53表达异常、PCNA 表达水平升高等有关. 异常的 p53 表达与低分化程度有关. 细胞周期素 D1 或 p53 表达异常在异常增生中没有见到. 其 中 p21/waf1 的调节异常值得重视. Crary et al 🗈应用免疫 组织化学研究结果表明, p21/waf1表达与肝细胞 Ki-67 这种肝细胞增生标志物和组织病理学特征相关. 正常的 肝组织和非酒精性脂肪肝炎(NASH)组织中很少表达p21/ waf1 和 Ki-67 蛋白,在酒精性肝炎肝组织中 p21/waf1 表 达水平升高,但 Ki-67 表达水平不变. 慢性丙型肝炎肝 组织中 p21/waf1 的表达与 Ki-67 的表达以及炎症、纤 维化程度显著相关. 说明肝脏炎症显著上调 p21/waf1 的 表达,而且表达水平与疾病严重程度相关. Shi et al [6] 也发现HCC组织中出现p53相关的p21/waf1的表达水平 改变.

肝炎病毒蛋白对于 p21/waf1 的影响,不仅表现在蛋白水平上,而且在转录水平上也有反应. Han et al ^[7]对于表达HBxAg的细胞系进行了588个细胞基因的表达谱型基因芯片的分析,发现 2 个癌基因(IGFR-2, RhoA)、1 个细胞周期调节基因(p55CDC)、3 个细胞内信号转导相关基因(凝血酶受体,MLK-3, MacMARCKS),1 个应急应答蛋白基因(HSP27)、2个细胞凋亡应答基因(FAST激酶,Bak),1 个转录因子基因(p21/waf1)表达上调;而1个转录因子基因(转录延长因子SII),2个生长因子基因(单核细胞趋化蛋白1,T-淋巴细胞分泌蛋白I-309)显著下调.

关于肝炎病毒蛋白对于 p21/waf1 表达调节的研究结 果也有不同的研究报道. Park et al ®研究发现 HBxAg 对 肝细胞基因表达具有调节作用,改变了肝细胞对细胞 凋亡刺激信号的敏感性,对肝细胞的生长阻滞进行异 常调节. 对 p53 基因突变的肝癌细胞系 Hep3B 进行研 究,稳定或瞬时表达 HBxAg 的肝癌细胞系 p21/waf1 的 mRNA和蛋白表达水平上升,与细胞周期素依赖性激酶 2(CDK2)的结合能力提高,显著抑制细胞周期素E-CDK2相 关的组蛋白 H1 的磷酸化修饰,增强 p21/waf1 基因启动子 的表达活性. p21/waf1 基因启动子序列缺失突变研究结 果表明,HBxAg 应答元件位于 p21/waf1 基因启动子序列 转录起始位点上游,即 -1 185-1 482 nt 之间.启动子序列 的突变分析发现 HBxAg 应答元件与转录因子 ETS 结合 位点相邻. 研究发现 HBxAg 可以克服 p53 的缺失,对其 下游的信号转导系统产生影响,直接导致 p21/waf1 基 因转录的激活. 提示 p21/waf1 抑制剂的开发在肝细胞癌 的治疗中具有很大潜力,特别是在 p53 基因突变,有 HBV 感染时尤其如此. Su et al ^[9]的研究发现黄曲霉毒素 B1(AFB1)与HBV感染在p21/waf1表达调节中具有协同作用.



Published by Baishideng Publishing Group Inc

7901 Stoneridge Drive, Suite 501, Pleasanton, CA 94588, USA

Fax: +1-925-223-8242

Telephone: +1-925-223-8243 E-mail: bpgoffice@wjgnet.com http://www.wjgnet.com



