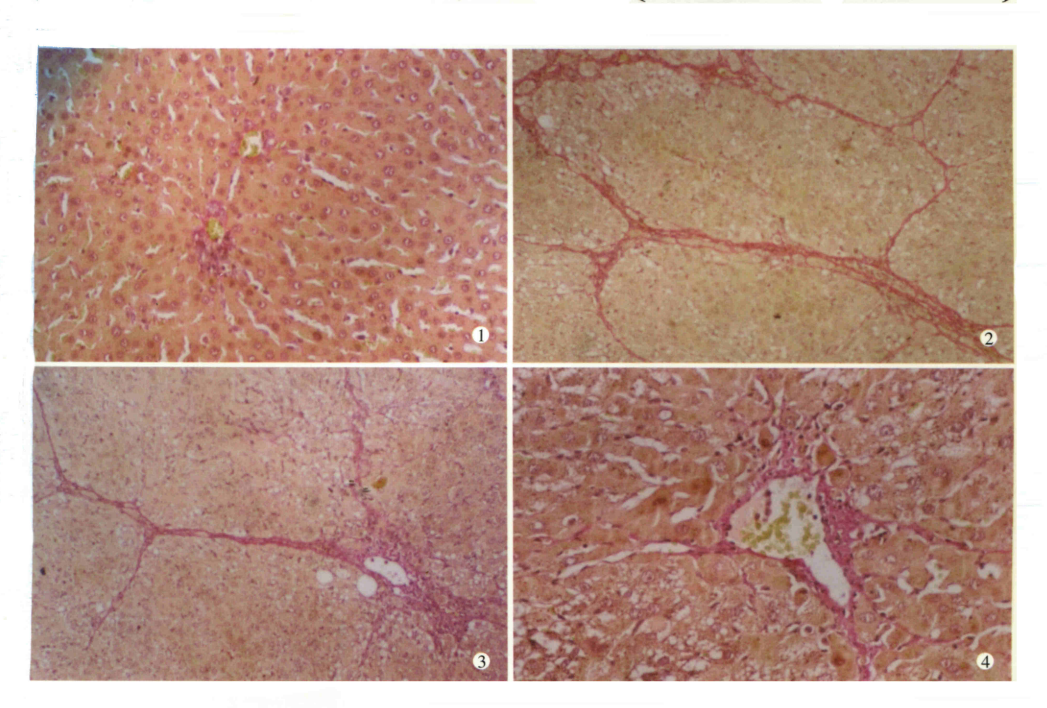


WORLD CHINESE JOURNAL OF DIGESTOLOGY

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

2003年7月15日 第11卷 第7期 (Volume 11 Number 7)



7/2003

ISSN 1009-3079



名誉总编辑

潘伯荣

总编辑

马连生

World Journal of Gastroenterology®被 SCI®-E, Research Alex Current Contents® /Clinical Medicine, Journal Citation Reports Index Medicus, MEDLINE, Chemical Abstracts, EMBASE/ Excerpta Medica 收录. 2002 年 JCR®报告 WJG 影响因子 2.532. 世界华人消化杂志[®]被 Chemical Abstracts, FMBASE/ 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

		/ <i>Y. ht</i>
●目次●	2003年7月15日 第11卷 第7期	(总第 111 期)
述 评	881 一种新型传染病: 严重急性呼吸综合征 聂青和, 罗新栋, 惠武利	
	888 病毒性肝炎发病机制中的反式调节机制 成军	
	897 老年消化系疾病的中西医结合治疗 张万岱	
肝癌	900 经动脉灌注蜂毒素 - 聚乳酸 / 羟乙酸微球治疗大鼠肝肿瘤 凌昌全, 李琦, 刘明罗若茵, 黄雪强	色华, 陈庆华, 彭永海,
	904 大鼠肝癌形成过程中癌基因表达变化的意义 薛玲, 廖冰, 赵国强, 胡瑞德, 车商	丽洪, 董郡
	908 参臼胶囊诱导肝癌 SMMC-7721 细胞凋亡 吴苏冬, 刘长利, 王慧川, 鲍德虎	
	912 肝细胞癌肝动脉化疗栓塞后 PCNA 和 nm23-H1/NDPK 的研究 冯勇, 赵玲, 张宏王彦辉, 尹进强, 杨秉辉	爱华, 刘康达, 刘来村,
	916 TDI-FP法分析肝细胞癌组织中HBV核心启动子双突变 吕贯廷,卢冰,白玉杰	、, 张剑, 阁小君
病毒性肝炎	920 基因表达谱芯片技术筛选乙型肝炎病毒 X 蛋白反式调节基因 成军, 刘妍, 洪流	原, 王建军, 杨倩
	925 乙型肝炎病毒 X 蛋白反式激活基因 10 的克隆化研究 成军, 刘妍, 洪源, 王琳,	钟彦伟, 董菁, 王刚
	930 基因表达谱芯片技术筛选丙型肝炎病毒非结构蛋白3反式调节靶基因成军,刘宏	妍, 洪源, 王建军, 杨倩
	935 丙型肝炎病毒非结构蛋白 5A 反式激活基因 10 的克隆化研究 成军, 刘妍, 洪源, 王	琳, 钟彦伟, 董菁, 王刚
	939 应用表达谱芯片技术对丙型肝炎病毒非结构蛋白 5A 反式调节基因的研究 洪源, 刘]妍,成军,杨倩,王建军
	943 应用表达谱芯片技术对截短型乙型肝炎病毒表面抗原中蛋白反式调节基因的成军,杨倩,王建军	研究 洪源,刘妍,
	947 丙型肝炎病毒核心蛋白上调细胞周期调节蛋白 Weel 基因表达研究 王建军, 刘	妍, 成军, 杨倩, 杨艳杰
	951 丙型肝炎病毒核心蛋白上调 NIP3 基因表达研究 王建军, 刘妍, 成军, 杨倩, 杨	 6 艳杰
	955 丙型肝炎病毒核心蛋白上调层粘蛋白 B1 链基因启动子表达活性的研究 杨倩杨艳杰, 张树林	, 刘妍, 成军, 王建军,
	959 丙型肝炎病毒核心蛋白结合蛋白 6上调新生多肽相关复合物 α 多肽基因的表 李克, 王建军, 洪源, 张树林	达 杨倩, 刘妍, 成军,
	963 乙型肝炎肝纤维化及癌变时脾脏超声影像, HBV e 系统及 APF 水平 柯伟民, 林国莉	了,叶一农,赖箐,李建国
	966 乙型肝炎病毒核壳蛋白变异株在 HepG ₂ 细胞的 HLA- I 表达 陈伟红, 何海棠, 张	长明霞, 刘志华, 周永兴
基础研究	970 联合应用粉防己碱与甘草酸抑制肝纤维化大鼠细胞外基质表达 王志荣,陈锡黄新,展玉涛,陆汉明	5美, 李定国, 魏红山,
	975 复方红景天干预肝纤维化大鼠胶原代谢 曾维政, 吴晓玲, 蒋明德, 邓桂英, 陈晓	斌,张勇,秦建平,徐辉
	979 选择性环氧合酶 -2 抑制剂 Celebrex 对胰腺癌 PGE ₂ 和血管内皮因子表达的影 董育玮, 杜勤, 蔡建庭, 钱可大	晌 谢传高, 王兴鹏,
	982 早期肠道营养减轻烧伤后肠黏膜损伤的机制研究 彭毅志, 袁志强, 肖光夏	
y very lending	986 胃肠道平滑肌细胞作为 eNOS 基因转移靶细胞的研究 宁守斌, 张忠兵, 沈茜, 谢渭芬	5, 杨秀疆, 赵新, 信栓力
Localita - L	990 内皮素 -1 特异性抗体对应激性胃黏膜损伤的保护作用 段义民, 李兆申, 湛先	保, 龚燕芳, 许国铭
	994 肠三叶因子在胃黏膜应激性损伤中的修复作用 李兆申, 聂时南, 湛先保, 龚燕	美芳, 屠振兴, 许国铭
	997 P ⁵³ 突变与 VEGF 在大鼠胃癌中的表达及中药胃康宁的防治作用 李庆明, 余	谦, 闵存云
焦点论坛	1001 乙型和丙型肝炎病毒蛋白反式激活作用机制及其意义的研究进展 成军	
11571	1002 乙型肝炎病毒表面抗原基因启动子 [结构及调节研究 李强,成军,程明亮,每	中彦伟
	1004 乙肝病毒表面抗原基因启动子 II 的结构及调节研究 梁耀东,成军,陆荫英,吴	君, 程明亮
	1006 乙型肝炎病毒核心启动子的结构及调节研究 杨艳杰,成军,陈东风,刘妍,杨何	倩,王建军
	1008 乙型肝炎病毒增强子的结构和调控研究 王建军,成军,刘妍,张忠东,杨倩,林	 汤 艳杰
	1011 丙型肝炎病毒核心蛋白反式激活作用的研究 杨艳杰,成军,陈东风,钟彦伟,	张忠东,李强

焦点论坛 1014 丙型肝炎病毒复制子的研究 纪冬, 成军, 王建军 1018 丙型肝炎病毒 NS5A 蛋白的反式激活作用研究 王建军, 刘妍, 成军, 杨倩, 杨艳杰 1020 丙型肝炎病毒 5'- 非翻译区的结构与功能研究 杨倩, 成军, 刘妍, 王建军, 张树林 1023 乙型和丙型肝炎病毒蛋白对 14-3-3 蛋白信号转导的影响 成军 1027 乙型和丙型肝炎病毒蛋白对蛋白酪氨酸激酶信号转导的影响 张忠东, 成军, 钟彦伟, 张树林 课堂讨论 1031 北京大学医学部研究生分子肿瘤学课堂讨论及学术论坛纪要 吕有勇,许小青 文献综述 1035 骨髓源性肝干细胞的研究进展 杨明智,彭志海 1037 ERK 信号传导通路与肝星状细胞周期调控 蒋明德, 马洪德, 解方为 1040 趋化因子与肝病的研究进展 胡迎宾, 田德安, 刘南植 1043 游离脂肪酸、胰岛素抵抗与非酒精性脂肪性肝炎 高志强, 陆付耳 1046 KAII 基因在胰腺癌中抗转移作用的研究 任丽楠, 刘民培, 郭晓钟, 徐建华, 安天义 1050 结直肠癌发病率及解剖部位变化趋势 谢正勇,卿三华 1054 微阵列技术及其在消化系疾病研究中的应用进展 李新华,张万岱,肖冰,张振书 1059 NO和 VIP 与胃肠电 - 机械活动的关系 章敏, 曲瑞瑶 1064 TK 基因治疗胃肠道肿瘤的研究进展 刘占奎, 张超 1068 自由基损伤在幽门螺杆菌相关胃病中的作用 陶惠、朱道银、邹全明、毛旭虎 消 907 欢迎订阅 2003 年度世界华人消化杂志 思 915 欢迎订阅 2003 年度 World Journal of Gastroenterology® 946 世界华人消化杂志和 WJG 获得商标注册 950 中国科技期刊走向世界的步伐正在加快 954 世界华人消化杂志和 World J Gastroenterol 电子版目次 985 美国国立医学图书馆 2002 年度收录中国医学期刊名单 993 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 1030 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 1053 WJG 搭建我国消化学基础和临床研究惟一国际交流的平台 1058 提供您使用世界华人消化杂志和 World J Gastroenterol 电子版 1063 世界华人消化杂志获得2001 年度百种中国杰出学术期刊 附 1 Journal Citation Reports 2002-China 附 2 Journal Citation Reports 2002-GASTROENTEROLOGY & HEPATOLOGY 附 3 2003 年 Index Medicus 收录中国期刊 附 4 2003 年 ISI 收录中国科技期刊 封面故事 联合应用粉防己碱与甘草酸抑制肝纤维化大鼠细胞外基质表达 王志荣,陈锡美,李定国,魏红山, 970 黄新, 展玉涛, 陆汉明 此不管人消化杂志 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 E-mail:wcjd@wjgnet.com Shijie Huaren Xiaohua Zazhi 美国《化学文摘(CA)》 出版 世界胃肠病学杂志社 荷兰《医学文摘库/医学文摘(EM)》 题写封面刊名 吴阶平 100023, 北京市 2345 信箱 俄罗斯《文摘杂志(PX)》 陈可冀 题写版权刊名 E-mail: wcjd @ wjgnet.com (月刊) 中国科技论文统计与分析 创 刊 1993-01-15 http://www.wjgnet.com 中国学术期刊文摘 改 刊 1998-01-25 电话 (010)85381892 中国中医药信息服务网 出 版 2003-07-15 传真 (010)85381893 中国生物医学文献光盘数据库 原刊名 新消化病学杂志

总顾问 陈可冀 黄象谦

张金哲 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 张建中 危北海 排 吴孟超 吴咸中

版 李少华 校 对 李天华 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

(100023, 北京市 2345 信箱)

电话:(010)85381892

传真:(010)85381893

2003 年版权归世界胃肠病学杂志社所有

《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 CN 14-1260/R

邮发代号

82-262

国外代号 M 4481

国内定价

每期 24.00 元 全年 288.00 元

广告经营许可证 1401004000050

P.O.Box 2345 Beijing 100023, China Fax: +86-10-85381893

Email: wcjd@wjgnet.com www.wjgnet.com

• 基础研究 BASIC RESEARCH •

P⁵³突变与 VEGF在大鼠胃癌中的表达及中药胃康宁的 防治作用

李庆明,余 谦,闵存云

李庆明,余谦,闵存云,广州市中山大学中西医结合研究所 广东省广州市 510120

李庆明,男,1939-02-21生,汉族,毕业于中山医学院,教授,博士导师,主要从事消化系统疾病的临床及实验研究.

项目负责人:李庆明,510120,广东省广州市沿江西路 107号,中山大学中西医

结合研究所. drmincunyun888@yahoo.com.cn 电话:020-81332460 传真:020-81332853 收稿日期:2002-04-17 接受日期:2002-09-13

Expression of mutant P⁵³ and VEGF in experimental gastric cancer in rats and the effect of decoction Weikang-ning

Qing-Ming Li, Qian Yu, Cun-Yun Min

Qing-Ming Li, Qian Yu, Cun-Yun Min, The Institute of Integrated Traditional Chinese and western medicine of Zhongshan University, Guangzhou 510120, Guangdong Province, China

Correspondence to: Qing-Ming Li, The Institute of Integrated Traditional Chinese and Western Medicine of Zhongshan University,107 Yianjiang Xilu,Guangzhou 510120,Guangdong Province,China.drmincunyun888@yahoo.com.cn

Received:2002-04-17 Accepted:2002-09-13

Abstract

AIM: To study the expression of P53 gene mutation and VEGF in rats with experimental gastric cancer and the preventing effects of decoction Weikang-ning(WKN).

METHODS: Male Wistar rats aged 2-3month (weight 120-140 g) were fed with MNNG to induce gastric adenocarcinoma. Rats were divided into control group, WKN group 1 and 2. The morphology of gastric mucous were observed by light microscope and electric microscope. Expression of mutant P53and VEGF were studied with immunohistochemistry.

RESULTS: The malignancy phenotype of stomach epithelial cell such as heteromorphism, heteropyknosis and increased nucleus plasma ratio in rats of WKN group were slightly less severe than that in control group, also the expressed mutant P53 protein (3.4905 ± 1.5225) and VEGF (3.519 ± 2.204) in WKN group were decreased (P < 0.01) significantly.

CONCLUSION: The development of experimental gastric cancer by WKN in rats is associated with high expression of P53 and VEGF. The decoction WKN suppresses the expression P53 and VEGF and thus has the preventive and therapeutic effects on gastric cancer.

Li QM, Yu Q, Min CY. Expression of mutant P53 and VEGF in experimental gastric cancer in rats and the effect of decoction Weikang-ning. Shijie Huaren Xiaohua Zazhi 2003;11(7):997-1000

摘要

目的: 了解P53基因突变与VEGF在大鼠实验性胃癌中的表

达及中药胃康宁的防治作用.

方法: Wistar & 大白鼠, 2-3 月龄, 体重 120-140 g, 用 MNNG 限期饲饮法诱导大鼠发生胃腺癌,设对照组,胃康宁 1 组、2 组,用光镜、电镜观察大鼠胃黏膜细胞形态,用免疫组化法检测突变型 P53 及 VEGF 表达.

结果:与对照组比较,胃康宁组大鼠胃黏膜细胞异形性、核浓染、核浆比增大等恶性表型轻微,能降低突变型 P53 蛋白表达(3.4905±1.5225),和 VEGF 表达(3.519±2.204),(P<0.001).

结论:以MNNG诱导大鼠实验性胃癌的发生与P53基因突变及 VEGF 高表达有关,中药胃康宁具有良好的防治作用,能显著抑制 P53 蛋白和 VEGF 表达.

李庆明,余谦,闵存云. P^{ss} 突变与 VEGF 在大鼠胃癌中的表达及中药胃康宁的 防治作用. 世界华人消化杂志 2003;11(7):997 - 1000

http://www.wjgnet.com/1009-3079/11/997.asp

0 引言

胃癌的发病率和死亡率,在我国的恶性肿瘤中占第一位,是严重影响人类生命健康的恶性肿瘤. 在胃癌的发生、发展过程中,原癌基因的激活与抑癌基因的失活以及一些相关的分子对胃癌生物学行为起着重要的作用. 本文研究了 P53 突变与血管内皮细胞生长因子(VEGF) 在大鼠实验性胃癌中的表达,及中药胃康宁的防治作用,为探讨 P53 与 VEGF 在胃癌发生发展过程中的作用及中药胃康宁的防治效果.

1 材料和方法

1.1 材料 链霉菌抗生物素蛋白 - 过氧化酶免疫组化染色试剂盒(加强型)系福州迈新生物技术开发公司产品,第一抗体来源: Broad Spectrum; 产品编号: Cat. No: Kit-9710/9720/9730. 德国 KONTRON IBAS2.5 版本全自动分析系统,德国 ZEISS AXIOTRON 研究型显微镜,物镜×20. 图像输入: 日本 JVCKy-F30B 3-CCD 彩色摄入仪. 实验动物由中山医科大学实验动物中心提供 ∜ Wistar 大白鼠 50 只,2-3 月龄,体重 120-140 g,清洁级. 1.2 方法

1.2.1 大鼠实验性胃癌造模方法 采用甲基硝基亚硝基

胍(MNNG)限期给药饲饮法,予 δ 健康 Wistar 大白鼠每日自由饮用浓度为 100 μg/ml 的 MNNG 水溶液 24 wk,再予饮用自来水 16 wk,实验时间共计 40 wk.

1.2.2 中药胃康宁配制 由党参、半枝莲、五灵脂等组成. 制成每 ml 含生药 1 g 浓度的制剂,加防腐剂苯甲酸 (0.1 g/100 ml) 、4 ℃冷藏保存,供大鼠灌胃之用. 功效: 健脾化痰、清热解毒、理气活血、消瘀散结.

1.2.3 实验分组及给药方法 (1)对照组 20 只,MNNG 限期给药饲饮法. (2)胃康宁 1 组 15 只,MNNG 限期给药饲饮法,加全程 40 wk 每日灌用 10 g 生药 /kg 体重的胃康宁. (3)胃康宁 2 组 15 只,MNNG 限期给药饲饮法,加后 16 wk 每日灌用 10 g 生药 /kg 体重的胃康宁.

1.2.4 取材方法 饲养期第 40 周末处死全部大鼠并取材. 即时另购 & 健康 Wistar 大白鼠 2 只,4 月龄,体重 200 g 左右,作正常对照. 先予灌注固定,经左心室穿刺至主动脉,用生理盐水 100 ml 快冲血管床,用含 4 % 多聚甲醛的 0.1 mol/L的磷酸缓冲液(PH7.4,4 ℃)经升主动脉灌注,时间约 1 h. 剖腹取胃,沿胃大弯切开,生理盐水洗净,剪除前胃,将腺胃展平,暴露黏膜面,进行观察;在有颜色异常和粟粒状结节处,则连同周围组织行条形切割,大小约 15×2 mm,可取多条组织,分置两处,置于 2.5 % 戊二醛(PBS 液配制)4 ℃固定 1-2 h,送电镜室行透射电镜检查;置于 4 % 多聚甲醛固定 12 h,再入 20 % 蔗糖 PBS 液 24 h,取出,石蜡包埋,切片后行病理检查 (HE 染色) P53 及 VEGF 检测(免疫组化法).

1.2.5 VEGF 表达检测 采用免疫组化法,染色程序,按试剂盒说明进行.结果判定:以细胞质呈现明确的棕黄色颗粒状染色为阳性反应,并以此为目标进行真彩色图像分析处理,获得定量数据.

1.2.6 突变型 P53 蛋白表达检测 采用免疫组化法,染色程序,按试剂盒说明进行.结果判定:以细胞核呈现明确的棕黄色颗粒状染色为阳性反应.定量方法同VEGF检测.

统计学处理 采用方差分析、两两比较法,由中山 医科大学统计学教研室采用 SPSS for Windows 7.0 版统 计软件进行.

2 结果

2.1 大体观察所见 对照组大鼠胃黏膜面的颜色异常和 粟粒状结节较为多见; 胃康宁 2 组黏膜面亦有颜色异常 和粟粒状结节, 但较不多见; 胃康宁 1 组黏膜面未见有 粟粒状结节, 颜色异常少见(表 1).

2.2 光镜观察所见(HE 染色) 正常大鼠胃黏膜上皮细胞连接完整, 腺管排列整齐; 上皮细胞圆形, 大小正常;细胞核圆形, 染色正常; 核浆比正常. 胃康宁1组大鼠胃黏膜上皮细胞连接比较完整, 腺管排列整齐; 上皮细胞圆形, 大小正常; 细胞核圆形, 染色正常; 核浆比正常. 胃康宁2组大鼠胃黏膜上皮细胞连接比较完整, 腺管排

列比较整齐; 上皮细胞圆形, 大小接近正常; 细胞核圆形, 染色基本正常; 核浆比基本正常. 对照组大鼠胃黏膜上皮细胞连接缺如, 腺管排列紊乱; 上皮细胞大小形状不一; 细胞核异形性, 胞核浓染; 核浆比增大.

2.3 电镜观察所见 胃康宁 1 组大鼠胃黏膜组织中,细胞数量少,腺腔完整,细胞分化良好,偶见未分化细胞,呈现细胞凋亡改变. 胃康宁 2 组大鼠胃黏膜组织中细胞量较多,核异形性. 对照组大鼠胃黏膜组织中细胞数明显增多, 细胞小, 分化程度低, 核浓染, 核异形性, 腺腔不明显, 细胞排列不规整, 形态各异.

2.4 突变型 P53 蛋白表达 胃康宁 1 组和胃康宁 2 组的 P53 表达量均较对照组明显减少,有非常显著性差异 (P <0.001); 胃康宁 1 组的 P53 表达量亦较胃康宁 2 组明显减少,且有显著性差异(P <0.05). 表明胃康宁具有显著抑制 P53 异常表达(图 1,表 2).

表 1 各组大鼠胃黏膜颜色异常、结节比较

组别	n	黏膜异常、粟粒状结节发生率(%)
胃康宁1组	12ª	1/12 (8)ª
胃康宁2组	11 ^b	5/11 (45) ^b
对照组	17	12/17 (71)

°P <0.01 vs 对照组; °P <0.01 vs 对照组.

表 2 各组大鼠胃黏膜细胞 P53 蛋白表达($\bar{x}\pm s$)

组别	n	P53蛋白(目标面积 μm²/ 视场面积 μm²)
胃康宁1组	12	2.1889±1.4908 ^a
胃康宁2组	11	3.4905±1.5225 ^b
对照组	17	6.2895±3.4046

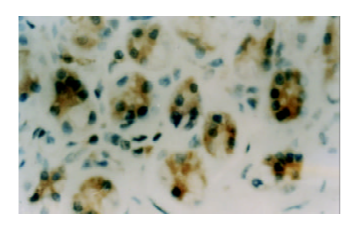
^aP <0.01 vs 对照组; ^bP <0.01 vs 对照组.

2.5 VEGF 表达 胃康宁1组和胃康宁2组的 VEGF 表达量均较对照组明显减少,有非常显著性差异(P <0.01); 胃康宁1组与胃康宁2组间的 VEGF 表达量无显著性差异(P >0.05). 表明胃康宁具有显著抑制 VEGF 表达的效应(图2,表3).

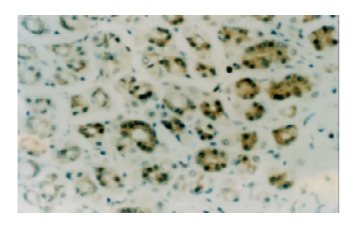
表3 各组大鼠胃黏膜细胞 VEGF 表达($\bar{x} \pm s$)

组别	n	VEGF(目标面积 μm²/ 视场面积 μm²)
胃康宁1组	12	3.3779±3.5 450 ^{a,c}
胃康宁2组	11	3.5190±2.2 041 ^b
对照组	17	5.7000±3.1 884

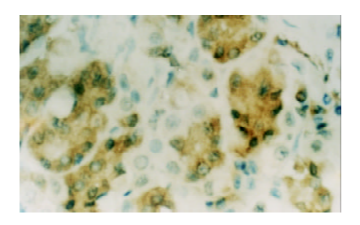
[°]P <0.01 vs 对照组; °P <0.01 vs 对照组; °P <0.01 vs 胃康宁 2组.



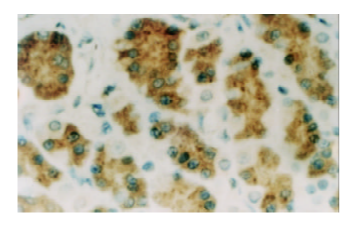
对照组 ×400



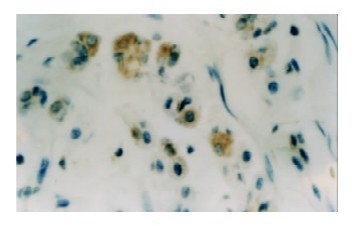
胃康宁一组 ×400



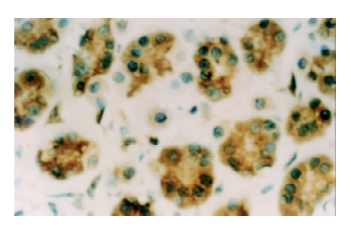
胃康宁二组 ×400 图 1 突变型 P53 蛋白在细胞核中的表达.



对照组×400



胃康宁一组×400



胃康宁二组 ×400 图 2 VEGF 在胞质中的表达.

3 讨论

根据祖国医学理论,胃癌的发生与气郁、痰积、脾虚、瘀毒等病理因素密切相关的认识,采用健脾化痰、清热解毒、理气活血、消瘀散结的方法防治胃癌,取得一定疗效,但仍有许多问题尚需进一步研究[1-6]. 本实验采用 MNNG 饲喂 Wistar & 大鼠诱导生成胃腺癌,经病理切片检查,符合癌变特征[7]. 通过本实验,从病理检查及电镜检查表明,胃康宁具有防治 MNNG 诱导的大鼠胃黏膜组织细胞恶性表型的作用. 同时通过免疫组化技术检测,胃康宁对大鼠实验性胃癌突变型 P⁵³ 基因 VEGF 的表达均有明显抑制作用.

在胃癌的发生、发展过程中,原癌基因的激活与抑癌基因的失活以及一些相关的分子对胃癌生物学行为起着重要的作用[8-11]. P53 在多种肿瘤中有 50 % 存在 P⁵³ 基因突变,在癌的病变中也倍受重视[12-14]</sup>,通过 PCR-SSCP等方法,研究发现 25 例原发性胃癌中 48 % 存在 P⁵³ 基因突变. 突变的 P⁵³ 蛋白可通过 "负显性效应"阻碍野生型 P⁵³ 基因的抑制生长功能,突变型 P⁵³ 蛋白与野生型P⁵³蛋白结合形成几乎没有结合 DNA 能力的寡聚蛋白复合物,从而不能控制这些位点的基因转录,这些位点可能包括抑制细胞或癌变的基因,这样突变型P⁵³蛋白将导致肿瘤进一步生长. 且P53在本病的发生、发展中与P16,P21,nm23,hTRT等基因及相关分子有密切的关系[15-17]. 甚至与幽门螺杆菌的感染也有一

定的关系^[19-21]. 而且用于治疗胃癌的药物对P53的表达具有调控作用^[22,23]. 本研究结果显示在对照组 P⁵³ 呈高表达,表明在致癌因素 MNNG 长期饲喂条件下,胃黏膜组织细胞中 P⁵³ 基因已发生突变,产生致癌效应,使大鼠发生胃癌.

血管内皮细胞生长因子(VEGF)是一种促血管生长因 子, 对原位肿瘤的形成和生长以及转移瘤的形成中起着 十分重要的作用. 消化道肿瘤、膀胱癌、造血系统肿瘤、 胶质细胞瘤等都存在 VEGFmRNA 及蛋白的过度表达[24-27]. VEGF表达与胃癌的浸润转移有关[28-30]. 在肿瘤生长过程 中,血浆蛋白(如纤维蛋白原和纤溶酶原)从高渗透性的 血管中外渗并凝固,形成纵横交错的纤维蛋白胶滞体, 纤维蛋白胶滞体为肿瘤细胞或炎症细胞和从邻近结缔组 织来的再生血管提供暂时性基质,这种暂时基质最终降 解并转化成胶原结缔组织,将无限地维持肿瘤的生长[31]. 血管内皮细胞的表面存在着 VEGF 受体, VEGF 通过与 VEGF受体结合而诱导血管内皮细胞的增生. 还通过其他 机制参与血管形成[32]. VEGF 的表达受到基因水平的调 控,阻断VEGF与VEGF受体的结合及VEGF的信号转导, 便可抑制 VEGF 的生理功能,从而抑制肿瘤的形成^[33]. 此 外, VEGF与P53突变有密切关系,P53基因突变可以下 调抑制血管增生的凝血酶反应素 -1(TSP-1)和上调促进 血管增生的 VEGF, 因而成为调控肿瘤血管生长的重要 因素[34]. Kondo et al [35]也发现突变型 P53 可诱导 VEGF 表 达. 本研究结果在对照组(造模组)突变型 P53、VEGF 呈 高表达,显示了P53基因突变与VEGF在胃癌发生、发 展过程中的重要作用. 而在用药组(1组与2组)P53、 VEGF均呈低表达,表明胃康宁可阻止P53基因突变和抑 制 VEGF 而防治胃癌的发展浸润过程.

4 参考文献

- 1 劳绍贤,陈更新. 胃癌癌前病变的中医研究. 世界华人消化杂志 2002; 10:1117-1120
- 2 Guo WJ, Yu EX. Evaluation of combined therapy with chemoembolization and irradiation for largehepatocellular carcinoma. Br J Radiol 2000;73:1091-1097
- 3 赵群,李勇,王力利,焦志凯,刘冀红,马志学,刘品一,于跃明,范立侨. 参芪扶正注射液对胃癌患者手术及化疗时免疫功能的影响. 中国 中西医结合杂志 2001;21:424-426
- 4 陈飞松,何蜀兵,李春梅,刘晋生,郭培元,危北海,施波,傅招娣,雷小虹. 中药芪龙方抑制实验性胃肿瘤的作用. 世界华人消化杂志1999;7:898-899
- 5 周学文. 中医药治疗胃癌癌前病变的临床研究现状与展望. 世界华 人消化杂志 1999;7:277-279
- 6 王冠庭. 晚期胃癌中西医结合治疗的思路与体会. 世界华人消化杂志 2000;8:786-788
- 7 邓大君,朱少侠,陈强,张汝黻. MNNG 诱发新生大鼠腺胃癌模型的 建立及其在胃癌发病机制研究上的应用. 中华病理学杂志 1994; 23:293-295
- 8 Wang YK, Ji XL, Ma NX. nm23 expression in gastric carcinoma and its relationship withlymphoproliferation. World J

- Gastroenterol 1999;5:87-89
- 9 赵怡,张学庸,史宪杰,胡沛臻,张传山,马福成. 胃癌组织 P16,P53 蛋白 和增生细胞核抗原的表达意义. 世界华人消化杂志 1999;7:246-248
- 10 秦环龙,林擎天,张惠箴. 胃癌多基因和癌胚抗原同步检测的临床意义. 世界华人消化杂志 1999;7:794-795
- 11 王旭东,房殿春,刘为纹.胃黏膜肠化及异型增生和胃癌组织中多基 因异常.世界华人消化杂志 2000;8:855-859
- 12 李晓清,郝丽萍,张小丽,龚飞跃,郭惠学,伍尤皇. 胃黏膜不典型增生 P53 基因表达及其癌变率的研究. 世界华人消化杂志 2002;10: 1216-1217
- 13 金焰,傅松滨. 肿瘤抑制基因 P^{S3}基因与肿瘤关系以及基因治疗的研究进展. 国外医学遗传学分册 2001:201-206.
- 14 许昌泰,闫小君. P53 抗癌基因和消化系肿瘤. 世界华人消化杂志 1999:7:77-79
- 15 费素娟,陈玉林,林志发,陈淑敏,刘广珍. 胃癌及癌前病变 RasP21, P53 的表达意义.世界华人消化杂志 2001;9:465-466
- 16 李贵新,李国庆,赵常在,徐功立. 胃癌组织端粒酶 hTRT 与抑癌基因 P⁵³和 P¹⁶表达的关系. 世界华人消化杂志 2002;10:591-593
- 17 王仰坤,马乃绪,娄海玲,李涌,王丽,潘红,张志波. 胃癌 nm23 和 P53 蛋白表达及癌浸润转移的关系. 世界华人消化杂志 1999;7:34-36
- 18 Sasano H, Date F, Imatania A, Asaki S, Nagura H. Double immunostaining of c-erbB-2 and P53 in human stomach cancer cells. *Human Pathol* 1993;24:584-589
- 19 郭长青,王玉萍,刘国永,马社旺,丁贯一,李继昌.胃黏膜癌变过程中的幽门螺杆菌感染与 p53,c-erbB-2基因表达的研究. 世界华人消化杂志 1999;7:313-315
- 20 高歌,周长玉,林仲玉. 胃癌与 Hp 感染及 c-myc P53 基因表达的关系. 世界华人消化杂志 2000;8:941-943
- 21 钟慧闽,宋健,姚萍,尹成才. 幽门螺杆菌阳性胃癌 P53 和 Fas 的表达意义. 世界华人消化杂志 2001;9:456-457
- 22 高虎,张方信,梁君蓉. 药物诱导细胞凋亡与胃癌治疗. 世界华人消化杂志 2000;8:795-796
- 23 吴金莺,周晓峰,姜文霞,王君利,杨凡,蔡宣松,张志刚. 肿瘤化疗药物 对胃癌细腻 Bcl 2,p53 和 Ki 67 表达的影响. 世界华人消化杂志 1999:7:589
- 24 Brown L, Berse B, Jackman RW, Tognazzi K, Guidi AJ, Dvorak HF, Senger DR, Connolly JL, Schnitt SJ. Expression of vascular permeability factor (vascular endothelial growth factor) and its receptors in brest cancer. *Hum Pathol* 1995;26:86-91
- 25 马晓明,汪永录,潘伯荣. VEGF 研究进展. 世界华人消化杂志 1999; 7:695-696
- 26 刘东屏,王炳元,姜若兰.胃癌组织内血管内皮生长因子及其受体 Flt, KDRm RNA 的表达. 中华消化杂志 2000;20:252-254
- 27 李坚,西仓健,渡边英伸. 早期高分化型胃癌的组织学分类与 P⁵³ 基 因的关系研究. 中华消化杂志 2002;22:523-525
- 28 陶厚权,林言箴,王瑞年,尹浩然. 血管内皮生长因子表达在胃癌浸润转移中的作用. 中华消化杂志 1998;16:287-289
- 29 李庆明,余谦,曾敬,吴伟康. 胃康宁对大鼠胃癌血管内皮生长因子表达的影响. 世界华人消化杂志 2000;8:359-360
- 30 宋震亚,闻树群,徐荣臻,钱可大,单江. 管内皮生长因子的表达与胃癌浸润和转移的关系. 中华消化杂志 2002;22:344-346
- 31 李健,牛正先,王立东. 血管内皮生长因(VEGF)与肿瘤微环境. 国外 医学临床生物化学与检验学分册 1997;18:231
- 32 Brock TA, Dvorak HF, Senger DR. Tumor-secreted vascular permeability factor increases cytosolic Ca²⁺ and von Willebrand factor release in human endothelial cells. *Am J Pathol* 199;138: 213–221
- 33 Hu DE, Fan TP. Suppression of VEGF-induced angiogenesis by the protein tyrosine kinase inhibitor, lavendustin A. *Br J Pharmacol* 1995;114:262-268
- 34 Volpert OV, Dameron KM, Bouck N. Seguential development of an angiogenic phenotype by human fibroblasts progressing to tumorigenicity. Oncogene 1997;14:1495-1502
- Kondo Y, Arii S, Furutani M, Isigami S, Mori A, Onodera H, Chiba T, Imamura M. Implication of vascular endothelial growth factor and P⁵³status for angiogenesis in noninvasive colorectal carcinoma. *Cancer* 2000;88:1820-1827



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



