DOI: 10. 13406/j. crki. cyxb. 2005. 05. 007

重庆医科大学学报 2005 年第 30 卷第 5 期 (Journal of Chongqing Medical University 2005. Vol. 30 No. 5)

655

文章编号: 0253-3626(2005)05-0655-05

HO-1 在延迟性异种心脏移植排斥反应中的表达及意义

刘胜春,姚榛祥,孙正魁,唐 华,董蒲江

(重庆医科大学附属第一医院普外科,重庆 400016)

要】目的:探讨血红素氧合酶—1在延迟性异种心脏移植排斥反应中的表达及意义。方法:建立 NIH— Wistar 颈部异位

心脏移植模型, 分别于移植前、移植后 1h、6h、12h、24h、48h 和 72h 切取移植心脏, 应用 RT — PCR、Western Blot 检测 HO—

1mRNA、HO─1蛋白表达并检测 HO─1酶活性; 同时比较钴原卟啉(CoPP)诱导 HO─1对延迟性异种心脏移植排斥反应的影

响。结果: 移植心脏均有 HO-1 表达, HO-1mRNA(t=2.5170, P<0.05)、HO-1 蛋白表达(t=2.3702, P<0.05) 及酶活性

 $(t=2.246, P \le 0.05)$ 移植术后 $24 \sim 48h$ 表达到达高峰; C_0PP 诱导的 HO-1 明显延长了移植心脏的存活时间(t=4.74442, P

<0.001)。 结论; H0−1 表达在延迟性异种心脏移植后 24~48h 到达高峰; CoPP 诱导的 H0−1 能延长延迟性异种心脏移植

的存活时间。 【关键词】血红素氧合酶-1:延迟性异种移植排斥反应:心脏

【文献标识码】A

【中国图书分类法分类号】R645.2

in delayed cardiac xenograft rejection LIU Shengchun, et al

【 收稿日期】 2005— 03— 09

(Department of surgery, the First Affiliated Hospital, Chongqing Medical University)

Abstract Objective: To investigate the expression and significance of heme oxygen as e 1 (HO-1) in delayed cardiac xenograft re-

jection in NIH - Wistar. Methods: The model of cervical heterotopic heart transplantation in NIH - Wistar was established. The

hearts were harvested 1, 6, 12, 24, 48 as well as 72 hours before and after transplantion respectively. HO-1mRNA and HO-1 protein were examined by RT-PCR and Western Blot, HO-1 enzymatic activity was examined. The survival time of transplanted heart, in which HO-1 was induced by cobalt protoporphy rin(CoPP), was compared with the control. Results: HO-1 was expressed

in transplanted heart. The expression of HO-1mRNA(t=2.5170 P<0.05), protein(t=2.3702, P<0.05) and enzymatic activ-

Expression and significance of heme oxygenase—1

ity (t= 2.246 P< 0.05) in heart 24 and 48 hours after transplantion were higher than those in other groups. Conclusion: The expression peak of HO-1 in NIH-Wistar cardiac transplantation is 24~48 hours after transplantion. HO-1 induced by CoPP can pro-

long the survival time of delayed xenograft cardiac transplantation.

Key words Heme oxygenase—1; Delayed xenograft rejection; Heart HO-1 是降解血红素为胆绿素、CO 和 Fe^{2+} 的

起始酶和限速酶。近年研究发现 HO-1 对移植器 官的细胞保护起重要作用。本实验利用 DXR 心脏

材料与方法

1.1 实验动物及分组

移植模型,探讨 HO-1 在 DXR 中的表达及意义。

大鼠。200~250g 分别购自重庆医科大学动物实验中心及第

三军医大学野战外伤研究所。 袖套法 建立颈 部异位 心脏 移 植模型。

实验一. 随机将动物 (n=42) 分 7 组, 每 组 6 只, 心脏移 植前不给任何处理因素。分别于移植前、移植后 1h、6h、 12h、24h、48h 和 72h 切取移植心脏,将其一分为二后立即置

— 80 ℃保存和多聚甲醛固定,石蜡包埋。 实验二,设立 A 组,空白对照组(n=8),心脏移植前不 给任何处理因素。B组, CoPP组(n=8): 术前 24h及 1h 前

供体:健康雄性 NIH 小鼠,体重 25~35g; 受体: Wistar

按 5mg/kg 体重给予 HO-1的诱导剂 CoPP (Sigma Adrich) 移植后每天给药 1 次。 术后每 12h 触摸移植心脏,以心脏停 - 656 重庆医科大学学报 2005 年第 30 卷第 5 期(Journal of Chong ging Medical University 2005. Vol. 30 No. 5)

免疫组化所用兔抗鼠 HO-1 均购自武汉博士德公司, 采用 SABC 法染色,实验中设置阳性(正常小鼠脾脏组织,下

1.2 H.E 及免疫组化检测 HO-1 在心肌组织中的表达

同)及阴性对照。

1.3 RT-PCR 检测 HO-1mRNA 的表达

经典总 RNA 提取试剂盒(上海生工, SK 1351)提取总

RNA、按试剂盒操作说明合成第一条链。紫外分光光度计测

定 RNA 浓度,琼脂糖电泳证实 RNA 的完整性。

HO-1的引物序列为: 正义引物 5 - CGAA ACAAG CA-

GAACCCA— 3', 反义引物 3'— GTAGGACTCGACGACCAC

-5,产物 cDNA 192bp;β-actin 正义引物 5-GTAAAGAC-

CTCTATGCCAACA—3'反义引物3'—CACCAATGTC-

CTTCAGGGAG-5',产物长度 624bp。PCR 反应条件: 预变

性 94 °C2min, 95 °C变性 1min, 55 °C 退火 40s, 72 °C 延伸 1min, 共 35 个循环, 最后 72 ℃延伸 5min。产物在质量浓度为 1%

的琼脂糖上电泳,利用 Syngene 系统进行图象分析,作 ODHO-1/ODβ-actin 光密度比值测定。

1.4 HO-1蛋白印迹杂交

4℃下在匀浆器中用 0.5ml 蛋白提取液提取 0.1g 心肌

10%SDS-PAGE 电泳(9V/cm 进入分离胶后增加为 15V/ m), 电泳 4n 后电转到硝酸纤维膜上(电流 0.65mA/cm, 时 间 15h)。 5% 脱脂奶粉 PBST 封闭 1h, 加兔抗鼠 HO-1 多克 隆抗体(1,200)过夜, 羊抗兔二抗 HRP(1,1000 Santa Cruz,

后冰上终止反应。以不含 NADPH 的 样品作空白对照,

464nm、530nm 测定胆红素生成(胆红素的摩尔消光系数为

组织总蛋白, 以 0. 1g 正常小鼠脾脏组织作为 HO-1 阳性对

照, 紫外分光光度计测定并调整总蛋白浓度为 0.5mg/ ml,

北京中山分装) 1h, 利用 ECL 试剂盒(SC-2048, Santa Cruz) 化学发光法显色, 胶片 暴光 3-5', 扫描入计算机分析积光 光密度。 1.5 HO-1的酶活性测定

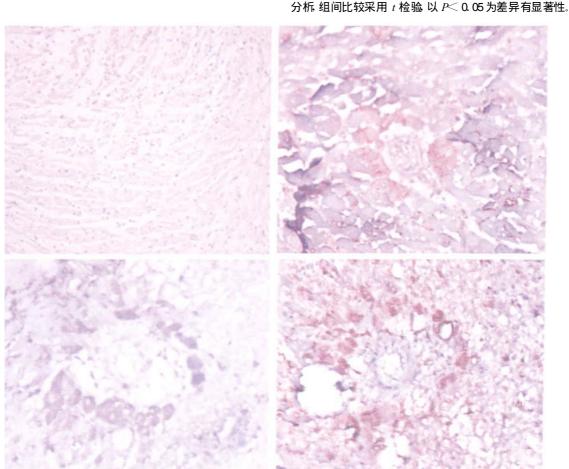
取 100mg 心肌组织按 1:4 加入 0.1 molKH2PO4 冰上匀

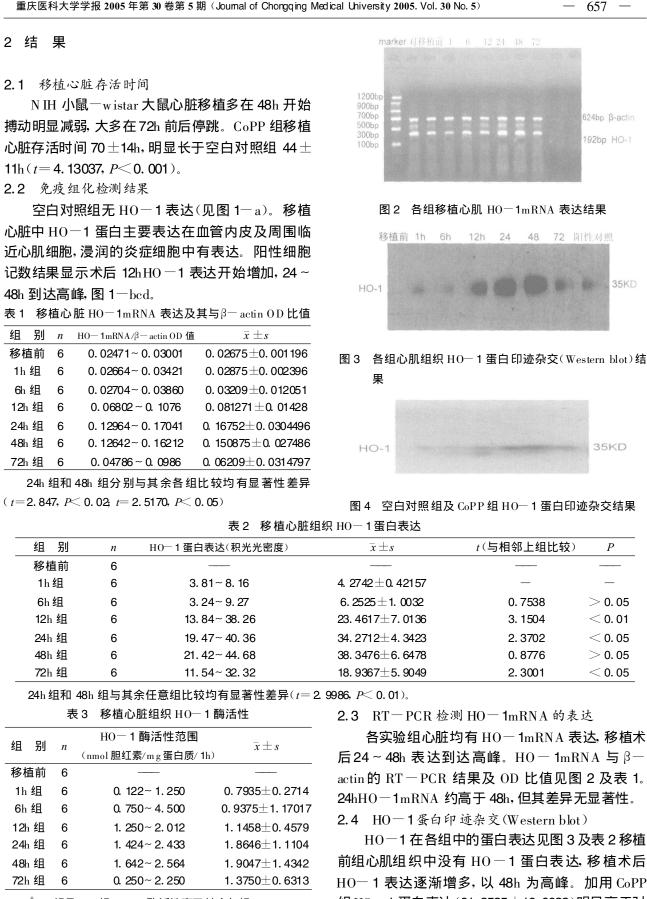
浆, 4 ℃下 12000× g 离心 20min 后在将上清液在 4 ℃下 12000 ×g 离心 60min。20⁴1 上清, 50mmHemin, 2mmG-6-P, G-6

- P 脱氢酶, O. 25¹ O. 8mmol/L NADPH, 1. 8ml O. 1ml KH₂PO4 标准肝组织匀浆上清液 2041, 37 [℃]避光反应 60min

40mmol/ L, cm). 1.6 统计学处理

实验结果中计量资料采用 $\bar{x} \pm s$ 表示 利用 SPSS 软件进行





导剂 CoPP 可阻止移植后移植物的动脉硬化[6]。有 2.5 HO-1的酶活性测定 作者通过腺病毒介导HO-1基因治疗或CoPP 处理 HO-1 酶活性测定结果见表 3. 移植术后 HO-1酶活性逐渐增高,48h 高于24h组但其差异无显著 原位肝移植实验延长了肝成活的时间^[7],Yang 等证 实在减体肝移植中诱导 HO-1 表达有助于移植物 性。 的存活[8]。 Visner 等证实 HO-1 能减轻气管移植 后的堵塞性气管炎样损害 9 ,血红素诱导的 HO-13 讨论 过度表达还能减轻心肌缺血再灌注损失及心肌梗塞 面积[10]。 Hancock 等[11] 在心脏移植慢性排斥反应 HO-1 是细胞应激最敏感的指标之一。在炎 症、缺血、缺氧、氧过量、高热及放射损伤等应激细胞 的大鼠模型中的证实了 HO-1 表达对抗移植物动 保护机制激活时上调,并在细胞损伤时保持氧化和 脉硬化的细胞保护和免疫调节功能,他们在实验中 抗氧化平衡中起关键作用。器官移植后移植物的成 应用辅助性 HO-1 诱导剂 CoPP 和 CD4 单克隆抗 活时间的延长与内皮细胞和心肌细胞抗氧化和抗凋 体,与单用 CD4 单克隆抗体比较,基本上完全保护 亡基因如 A20、bcl-xl、H0-1 等的表达有关,而 了免疫球蛋白和补体的沉积,该发现提示 HO-1经 HO-1 被视为器官移植成活的关键保护基因 $^{[1]}$ 。 抑制体液免疫反应在移植物慢性功能衰竭中起到至 近年来对 HO-1 在器官移植中的表达时间与排斥 关重要的作用。本组实验结果发现, 经用 HO-1 的 反应发生的顺序关系存在不同看法: Lu 等发现在人 诱导剂 CoPP 处理后移植物组织内的 HO-1 蛋白表 达明显高于对照组(t= 5.11457, P< 0.001), 移植物 肺移植活检组织标本中,HO-1 随急性排斥反应的 加强而增加²,而 Chok 却在心脏移植活检标本中发 存活时间也较对照组长(t= 4. 13037, P< 0. 001), 与 现HO-1 在无排斥反应组的表达高于排斥反应 该文献一致。 组^[3]。本组实验结果,NIH-Wistar 心脏移植 6h 后 尽管如此, HO-1 对细胞损伤的保护作用机制 移植物组织中的 HO-1m RNA 开始增加, 24h 达到 尚不甚清楚,目前认为有两种可能:①在器官移植 高峰,48h 已开始下降。而其蛋白表达高峰则在 后, HO-1 可清除氧化的肌红蛋白和血红蛋白所释 48h, HO-1 酶活性与蛋白表达基本一致。说明器 放出来而堆积的游离血红素, 而 HO-1 活性被抑制 官移植后移植物组织内的 HO-1 蛋白表达及其酶 时,堆积的血红素激活血管内皮细胞,并表达部分涉 活性峰值略迟于 mRNA,但其表达高峰多在 24~ 及移植物排斥反应的炎症前基因如 ICAM — 1、 VCAM-1等[10]。②另一种可能是, HO-1酶活性 48h 内, 在接近发生排斥反应时 HO-1mRNA 及蛋 白表达均已在下降。本组资料虽与 Chok 的结论接 是血红素代谢成终产物如胆绿素、游离铁和 CO 所 必须的酶,该代谢产物作为抗炎症分子物质能削弱 近,但需要说明的是,前两作者的结论均在同种移植 中得出;本实验 NIH - Wistar 心脏移植系协调性异 并消除导致移植物排斥反应的炎症前期反应。有作 种器官移植,通常不发生 HAR, 而于移植后 2~3天 者在 DXR 模型中将移植物暴露在 0.04 %CO 中,发 发生延迟性异种移植排斥反应 DXR^[4]。 对于 HO一 现其结果完全能达到CoPP 诱导HO-1 对细胞的保 护效果^[12]。而且 Soares 等^[1] 认为在 HO-1 活性抑 1 在器官移植中的表达时间与排斥反应发生的顺序 制的情况下,外源性CO还能抑制排斥反应,并使异 关系仍有待进一步研究。 文献报道 与 机体应激后 4hHO-1 表达开始增加, 24h 到达高峰, 72h 基本恢 种移植物被长期接受,该作用主要通过抑制血小板 聚集,血栓形成和凋亡而起作用。同时有学者认为 复正常,本实验结果与该文献基本一致。协调性异 种器官移植通常移植后 2~3 天发生延迟性异种移 CoPP 对其他酶也有作用,有报道在体外实验中 HO -1 的抑制剂 ZnPP 能剂量依赖性地抑制 NOS 的活 植排斥反应,用于HO-1对器官移植影响的研究较 为合适。 性。另有报道 ZnPP 在低浓度水平(nm)能激活纯化 已有作者发现通过药理学方法和基因工程诱导 的鸟苷酸环化酶而在高水(μm)平不能激活^[5]。 的HO-1 可维持组织的结构, 保护器官的功能并能 CoPP 对 NOS 及鸟苷酸环化酶的作用尚未见报道。

重庆医科大学学报 2005 年第 30 卷第 5 期 (Journal of Chong qing Medical University 2005. Vol. 30 No. 5)

而HO-1缺乏的供体被急剧排斥,且HO-1的诱

-658 -

图 4)。

NO 一样, CO 也通过激活鸟苷酸环化酶刺激 cGMP [J] . Hepatology, 2002; 35(5): 1082-1092. 的产生 $^{[6]}$,因此 CO 和 NO 刺激酶表达和激活酶的 Masamichi K, Roland B, Bibo K, et al. Heme oxygenase - 1 overexpression protects rat hearts from cold is chemia/reper-活性以及各种酶的反馈调节组成了复杂的调节网 fusion injury via an antipoptotic pathway[]]. Transplantation, 络。 2002; 73(2): 287-292. 尽管其作用机制有待进一步研究, HO-1及其 [7] Kato H, Amersi F, Melinek J, et al. Heme oxygenase—1 副产物作用的发现对避免器官移植后炎症介导和免 overex pression pretects rat liver from ischemia/reperfusion injury 疫介导对移植物的每一步损伤均提供了一个新思 with extend cold preservation [J]. Am J Transplant, 2001; 1: 路。 121 - 129. [8] Yang ZF, Tsui TY, Ho DW, et al. Heme oxygenase po-考文 tentiates the survival of small—for—size liver graft[J]. Liver Transpl, 2004; 10(6): 784-793. Visner G, Lu F, Zhou HL, et al. Graft protective effects [1] So ares M, Lin Y, Anrather J, et al. Expression of heme oxygenase— 1 can determine cardiac xenograft survival J. Naof heme oxygenase - 1 in mouse tracheal transplant - related ture Med, 1998; 4: 1073-1077. obliterative bronchiolitis[J]. Transplantation, 2003; 76(4): 650-656. Lu F, Zander DS, Visner GA. Increased expression of Hangaishi M, Ishizawa N, Aizawa T, et al. Induction heme oxygenase-1 in human lung transplantation[J]. J Heart [10] Lung Transplant, 2002; 21: 1120-1126. of heme oxygenase - 1 can act pritecively against cardiac is-[3] Chop MK, Senechal M, Dorent R, et al. Apoptosis and chemia/reperfusion in vivo[J]. Biochen Biophys Res Com, 2000; 279(2): 582-588. expression of heme oxygenase - 1 in heart recipients during acute rejection episodes[J]. Transplant Proc. 2002; 21: 3239-[11] Hancock W, Buelow R, Sayegh M, Turka L. Antibody 3240. — induced transplant arteriosclerosis is prevented by graft ex-[4] Saw yer G.J. Gustafsson K, Fabre JW. Vascularised pression of anti-oxidant and anti-apoptotic genes[J]. Nat mouse to rat heart graft; an unexpectedly difficult model of Med, 1998; 4 (12): 1392-1401. xeno transplantation [J] . Transplant Prog. 1995; 27: 309-318. Sato K, Balla J, Otterbein L, et al. Carbon monoxide generated by heme oxygenase- 1 suppresses the rejection of Redaeli CA, Tian YH, Schaffner, et al. Extended mouse—to—rat cardiac transplants[J]. J Immunol, 2001; 166 preservation of rat liver graft by induction of heme oxygenase— 1 (6): 4185-4194. (上接第 654页) to growth factor responsiveness[J]. Blood, matopoietic stem cell transplantation for relapsed follicular non 1989, 74(1): 56-65. — Hodgkinlymphoma: a multivariable cohort analysis [J]. Frankel AE, Powell BL, Hall PD, et al. Phase I trial of Blood, 2003, 102(7); 2351—2357. a novel diphtheria toxin/ granulocyte macrophage colony - stim-刘长征, 王浩丹, 胡雅儿. 实验核医学与核药学[M]. 人 ulating factor fusion protein (DT388GMCSF) for refractory or 民卫生出版社,1999. relapsed acute myeloid leukemia J. Clin Cancer Res. 2002; 8 Susin SA, Lorenzo HK, Zamzami N, et al. Molecular (5): 1004 - 1013characterization of mitochondrial apoptosis—inducing factor[J]. Friesen C, Lubatschofski A, Kotzerke J, et al. Beta-ir-Nature, 1999, 397; 441-446. radiation used for systemic radioimmunotherapy induces apopto-Shimizu S, Konishi A, Kodama T, et al. BH4 domain of sis and activates apoptosis pathways in leukaemia cells[J]. Eur J antiapoptotic Bcl-2 family members closes voltage-dependent Nucl Med Mol Imaging, 2003, 30(9): 1251—1261. anion channel and inhibits apoptotic mitochondrial changes and Kim CN, Bhalla K, Kreitman RJ, et al. Diphtheria toxin cell death[J]. Proc Natl Acad Sci U S A, 2000, 97: 3100fused to granulocyte-macrophage colony-stimulating factor 3105. and Ara- C exert synergistic - toxicity against human AML Kim HF, Han SJ, Kasza T, et al. Platelet - derived HL — 60 cells J. Leuk Res, 1999, 23(6): 527 — 538. growth factor (PDGF) signaling mediates radiateon—induced Gopal AK, Gooley TA. High—dose radioimmunotherapy apoptosis in human puostate cancer cells with loss of P53 funcversus conventional high — dose therapy and autologoushetion[J] . Int J Radiat Omcol Biol Phys, 1997; 39(30): 731-

重庆医科大学学报 2005 年第 30 卷第 5 期(Journal of Chongqing Medical University 2005. Vol. 30 No. 5)

659