doi:10.3969 / j.issn.1006 - 4931.2023.01.011

人参皂苷 Rh₂在卵巢颗粒细胞炎性反应中的作用及作用 机制网络药理学与分子生物学研究*

王文芳,海 鑫△

(哈尔滨医科大学附属第一医院,黑龙江 哈尔滨 150086)

摘要:目的 探讨西洋参中人参皂苷 Rh_2 (简称 Rh_2)在脂多糖(LPS)致人卵巢颗粒细胞瘤细胞系 KGN 细胞炎性反应中的作用及作用 机制。方法 通过网络药理学方法筛选西洋参治疗多囊卵巢综合征(PCOS)的潜在活性成分及靶点。以 200 ng/mL LPS 作用 KGN 细胞 6 h 诱导炎性反应,采用酶联免疫吸附(ELISA)法测定 KGN 细胞中炎性因子白细胞介素 $1\beta(IL-1\beta)$ 和肿瘤坏死因子 $-\alpha(TNF-\alpha)$ 的 水平,采用 2',7' -二氯双氢荧光素双乙酸酯(DCFH - DA)染色法测定活性氧(ROS)的水平;40 μ mol/L Rh_2 作用 KGN 细胞 24 h 后,采用免疫印迹(Western blot)法测定哺乳动物雷帕霉素靶蛋白(mTOR)在 LPS 诱导的 KGN 细胞中的表达水平。结果 网络药理学分析结果显示,共筛选出西洋参的主要化学成分 11 个、潜在靶点 144 个、治疗 PCOS 的靶点 13 个,其中 Rh_2 与下游靶基因 mTOR 是西洋参抗 PCOS 的关键活性成分及潜在作用靶点。分子生物学研究结果显示, Rh_2 能抑制 LPS 导致的 KGN 细胞中 ROS 和 mTOR 表达水平的升高,下调 $IL-1\beta$ 和 $TNF-\alpha$ 的表达;低表达(50 nmol/L)mTOR 能促进 Rh_2 缓解 LPS 导致的 KGN 细胞炎性反应,过表达($3 \text{ }\mu$ g)mTOR 能逆转此现象。结论 Rh,通过调控 mTOR 的表达水平参与 LPS 导致的卵巢颗粒细胞炎性反应。

关键词:多囊卵巢综合征;卵巢颗粒细胞;人参皂苷 Rh,;西洋参;哺乳动物雷帕霉素靶蛋白;炎性反应;网络药理学;分子生物学

中图分类号: R932; R285.5

文献标志码:A

文章编号:1006-4931(2023)01-0046-06

Role and Mechanism of Ginsenoside Rh₂ in the Inflammatory Response of Ovarian Granulosa Cells Based on Network Pharmacology and Molecular Biology

WANG Wenfang, HAI Xin

(The First Affiliated Hospital of Harbin Medical University, Harbin, Heilongjiang, China 150086)

Abstract: Objective To investigate the role and mechanism of ginsenoside Rh, (hereinafter referred to as Rh,) in the inflammatory response of human ovarian granulosa tumor cell line KGN induced by lipopolysaccharide (LPS). Methods The potential active components and targets of Panacis Quinquefolii Radix in the treatment of polycystic ovary syndrome (PCOS) were screened based on the network pharmacology. The KGN cells were treated with 200 ng / mL LPS for 6 h to induce the inflammatory response. The levels of inflammatory factors including interleukin – 1β (IL – 1β) and tumor necrosis factor – α (TNF - α) in the KGN cells were detected by the enzyme - linked immunosorbent assay (ELISA) method. The reactive oxygen species (ROS) level in the KGN cells was detected by the 2',7' - dichlorodihydrofluorescein - diacetate (DCFH - DA) staining method. After the KGN cells were treated with 40 µmol / L Rh2 for 24 h, the expression level of mammalian target of rapamycin (mTOR) in the KGN cells induced by LPS was detected by the Western blot. Results The results of network pharmacology showed that 11 main chemical components, 144 potential targets and 13 targets in the treatment of PCOS in Panacis Quinquefolii Radix were screened out. Among them, Rh, and the downstream target gene mTOR were the key active component and potential target of Panacis Quinquefolii Radix in the treatment of PCOS. The results of molecular biology showed that Rh, could inhibit the high expression of ROS and mTOR and downregulate the expression of IL - 1β and TNF - α in the KGN cells induced by LPS. Low expression of mTOR (50 nmol / L) could promote Rh, to alleviate the inflammatory response of KGN cells induced by LPS, while overexpression of mTOR (3 µg) could reverse this phenomenon. Conclusion Rh₂ participates in the inflammatory response of ovarian granulosa cells induced by LPS by regulating the expression of mTOR.

Key words: polycystic ovary syndrome; ovarian granulosa cell; ginsenoside Rh₂; Panacis Quinquefolii Radix; mammalian target of rapamycin; inflammatory response; network pharmacology; molecular biology

多囊卵巢综合征(PCOS)是一种以多囊卵巢、高雄激素血症和无排卵为特征的复杂生殖内分泌疾病,是造成女性不孕的重要原因之一,育龄妇女发病率为

6%~10%^[1]。病理生理学因素包括下丘脑-垂体-卵巢轴紊乱、内分泌及遗传因素等^[2-4]。越来越多的证据表明,慢性轻度炎症在PCOS的发展中起着至关重要的

^{*}基金项目:黑龙江省自然科学基金优秀青年项目[Y02019H016]。

第一作者:王文芳,女,硕士研究生,主管药师,研究方向为药物生物学,(电子信箱)wwfang1982@163.com。

[△]通信作者:海鑫,女,博士研究生,主任药师,研究方向为药物分析、医院药学,(电子信箱)hai_xin@163.com。

作用。尤其是促炎细胞因子表达失调与PCOS相关病因 学存在密切联系[5],主要表现为血清中C反应蛋白 (CRP)、白细胞介素 6(IL6)、肿瘤坏死因子 $-\alpha(TNF - \alpha)$ 和 C - C基序趋化因子配体 2(CCL2)等的高表达[6-8]。 研究表明,抑制卵巢局部及全身的炎性反应可减轻卵 巢炎性反应,从而抑制 PCOS模型小鼠的卵巢功能障 碍[9-11]。故探讨炎性反应在PCOS中潜在的作用机制对 了解PCOS的发病机制具有重要意义。研究表明,西洋 参具有清除自由基及抗氧化作用,在抗肿瘤、降糖、降 血压、止吐、保护神经等方面具有良好的功效[12];能调 节前列腺素生物合成,降低前列腺素 E₂(PGE₂)、卵泡刺 激素(FSH)、黄体生成素(LH)等的高激素水平,使雌二 醇(E₂)分泌接近正常水平,防止卵巢衰老[13];可通过调 节血清激素水平和改变卵巢组织中卵巢早衰(POF)相 关基因的表达水平,有效预防POF,缓解相关症状[14]。 人参皂苷 Rh₂(简称 Rh₂)是西洋参的重要活性成分,具 有提高免疫力、增强记忆力、抗抑郁和保护心血管等药 理作用[15]。同时,Rh。在抗氧化及抗肿瘤活性中起着重 要作用[16]。如Rh2通过调节信号转导及转录激活因子3 (STAT3) / miR - 214 信号通路减轻溃疡性结肠炎[17]; 通过激活调节哮喘模型小鼠核因子-κB(NF-κB),减 轻过敏性气道炎症[18]。但Rh2在PCOS中尤其是在内毒 素诱导的颗粒细胞验证中的作用及潜在作用机制尚未 明确。本研究中基于网络药理学及分子生物学方法探 讨了西洋参中主要活性成分Rh。在致卵巢颗粒细胞炎 性反应中的作用及作用机制。现报道如下。

1 材料与方法

1.1 仪器、试药与细胞

仪器:H-YGD型倒置荧光显微镜(中国凤凰光学有限公司);硝酸纤维素膜(美国PALL公司)。

试药:人参皂苷 Rh_2 (分析标准品,阿拉丁试剂<上海>有限公司,40 μ mol/L); DMEM高糖培养基、胎牛血清、5% 脱脂牛奶(美国 Gibco 公司); 脂多糖(LPS,质量浓度为1 μ g/mL),2′,7′-二氯双氢荧光素双乙酸酯(DCFH-DA)染色液,均购自美国西格玛公司;1%青-链霉素,辣根过氧化物酶(HRP),与 HRP结合的山羊抗兔抗体(编号为 GB23303,1:3 000),十二烷基硫酸钠-聚丙烯酰胺(SDS-PAGE)凝胶,均购自上海碧云天生物技术有限公司;哺乳动物雷帕素靶蛋白(mTOR,广州锐博生物技术有限公司); 抗 β -actin(美国 Abclonal公司,编号为 AC004,1:25 000); 抗 mTOR(英国 Abclonal公司,编号为 ab109268,1:1 000); 白细胞介素 1β ($IL-1\beta$)试剂盒、 $TNF-\alpha$ 试剂盒(南京建成科技有限公司)。

细胞: KGN 细胞(人卵巢颗粒细胞瘤细胞系, 北纳 生物科技有限公司)。

1.2 方法

西洋参活性成分及潜在靶点筛选:通过中药系统药理学数据库与分析平台(TCMSP, http://tcmspw.com/tcmsp.php)搜索西洋参已知化学成分,根据口服生物利用度(OB) ≥ 30%且类药性(DL) ≥ 0.18进行筛选,并在TCMSP中预测、提取西洋参有效成分的作用蛋白靶点,将筛选出的蛋白靶点名导入蛋白质数据库(UniProt, https://www.uniprot.org/),物种设置为人类,将作用人类蛋白名称转换成标准基因名。

PCOS疾病相关靶点筛选:通过人类基因信息数据库(Genecards, https://www.genecards.org)及孟德尔遗传数据库(DMIM, https://www.omim.org/)筛选与PCOS相关的疾病基因靶点,剔除重复靶点,设置关联分数≥10,结果导出为Excel文件。

治疗PCOS 活性成分筛选:将西洋参活性成分与PCOS疾病靶点导入,取交集数据库(Venn,https://bio-infogp.cnb.csic.es/tools/venny/index.html)进行对比匹配处理,共同靶点即为西洋参治疗PCOS的关键靶点,反向筛选出治疗PCOS的潜在活性成分。

PCOS - 西洋参 - 活性成分 - 靶点网络构建:将西洋参活性成分、PCOS疾病靶点导入 Cytoscape 3.9.1软件,构建疾病 - 药物 - 活性成分 - 靶点基因可视化网络,网络中节点(Node)代表疾病、药物、靶点、活性成分,边用来连接疾病与靶点、靶点与活性成分、活性成分与药物。

蛋白互作(PPI)网络构建:将西洋参治疗PCOS的关键靶点输入蛋白质-蛋白质相互作用数据库(String, https://string-db.org/),物种设置为人类,可信度设置为中等可信,隐藏未连接的节点,其他参数保持数据库系统推荐设置,进行PPI分析,获取PPI网络。

细胞培养及转染:取KGN细胞,进行短串联重复序列(STR)分析以确保细胞真实性,培养于添加10%胎牛血清及1%青链霉素的DMEM高糖培养基,置温度为37℃的CO₂孵箱中。为了保持细胞独特的功能特性,仅使用第4~9代的KGN细胞作为实验对象。参考文献[19-20],取LPS(质量浓度为1μg/mL)稀释为质量浓度为200 ng/mL,作用KGN细胞6h以激活炎性反应。将不同表达的mTOR的质粒分别转染到KGN细胞中作用72h,进行后续实验。

免疫印迹(Western blot)法^[21]分析:使用12% SDS – PAGE 凝胶分离蛋白质样品,转移到硝酸纤维素膜上,用5% 脱脂牛奶在室温下封膜2h,并在4℃温度下用抗β – actin 和抗 mTOR 过夜孵育过夜。硝酸纤维素膜在磷酸盐吐温缓冲液(PBST)中洗涤3次,与HRP结合的山羊抗兔抗体孵育。使用 Image J软件对图像进行定量分

析,计算显影正常蛋白与 β – actin 的灰度值比率,以确定某些蛋白质的改变。

酶联免疫吸附(ELISA)试验: KGN细胞以4×10⁴的细胞密度接种于24孔培养板中,每孔1 mL DMEM/F12,不含红色苯酚和炭化处理的10%胎牛血清。经LPS或Rh₂作用后,按IL-1 β 和TNF- α 试剂盒中所述方法进行检测。

DCFH - DA染色: KGN细胞用 DCFH - DA染色,用 Rh₂与 LPS 单独或共同处理细胞,检测正常组(正常 KGN细胞)、LPS组(诱导炎性反应后的 KGN细胞)、Rh₂组(诱导炎性反应用药 Rh₂ 24 h的 KGN细胞)细胞中的 ROS含量的变化,以分析 Rh₂及 LPS对 KGN细胞中活性氧(ROS)的影响。按文献[22 - 23]的操作进行处理,使用荧光显微镜选取随机5个区域分析图像。

1.3 统计学处理

采用 SPSS 25.0 统计学软件分析。计量资料以 $\overline{X} \pm s$ 表示,组间比较行t 检验,3组及以上的比较采用单因素方差分析中的 Tukey 检验。P < 0.05 为差异有统计学意义。

2 结果

2.1 网络药理学分析

西洋参活性成分及靶点:共筛选出西洋参的主要化学成分11个(表1),预测到潜在靶点144个,通过Uniprot数据库标准基因名转换后得到680个作用人类的基因靶点。通过Genecards和OMIM数据库共检索到与PCOS相关的基因358个,其中与西洋参有效成分靶点匹配映射得到西洋参治疗PCOS的靶点共13个,分别为mTOR,AKT3,ESR1及胆碱能毒蕈碱受体3(CHRM3)、胃蛋白酶原1/胃蛋白酶原2(PGR)、类固醇5α还原酶1(SRD5A1)、类固醇5α还原酶2(SRD5A2)、细胞色素P45019A1(CYP19A1)、细胞色素P4502C19(CYP2C19)、UDP葡萄糖醛酸转移酶2家族多肽B7(UGT2B7)、细胞色素P4502C9(CYP2C9)、雄激素受体(AR)、性激素结合球蛋白(SHBG)。

PCOS - 西洋参 - 活性成分 - 靶点网络构建:将西洋参活性成分及疾病相关靶点导入 Cytoscape 3.9.1 软件构建 PCOS - 西洋参 - 活性成分 - 靶点可视化网络。剔除天然产物分离过程中的"垃圾成分"后,共包含7个化学成分和13个靶点,主要活性成分为 MOL000358 (β - 谷甾醇)、MOL005344(Rh_2)、MOL008173(胡萝卜苷)等,详见图1。

PPI 网络构建:将 PCOS 及人参皂苷 Rh₂导入 String 数据库构建 PPI 网络,包含 13 个节点、71 条边,平均连接度值为 10.93,详见图 2。利用 Cytoscape3.9.1 软件插件中 Degree 算法确定度值(Degree),并以度值排名前 6 的蛋白为 Hub 蛋白,其中 ESR1, CYP19A1, SRD5A1, SRD5A2, AR, PGR, mTOR, AKT3 8个蛋白的

表1 西洋参治疗PCOS的潜在活性成分

Tab. 1 Potential active components of Panacis Quinquefolii Radix in the treatment of PCOS

in the treatment of PCOS					
TSCMP编号	活性成分	口服生物利	CaCo-2细胞	血脑屏障	类药性
		用度(%)	渗透性	通透性	
MOL011434	polyacetylene PQ – 2	36. 74	- 0. 27	- 1. 14	0.20
MOL011435	PQ - 2	36. 74	- 0. 35	- 1. 10	0.19
MOL011455	20 - hexadecanoylingenol	32. 70	- 0. 24	- 0.38	0.65
MOL000358	β-谷甾醇	36. 91	1.32	0.99	0.75
MOL005344	人参皂苷Rh ₂	36. 32	- 0. 51	- 1.38	0.56
MOL006774	stigmast – 7 – enol	37. 42	1.39	1.04	0.75
MOL006980	罂粟碱	64. 04	1. 22	0.57	0.38
MOL011394	(2R, 3S, 4S, 5R, 6R) - 2 -	36. 43	- 1.76	- 2. 64	0. 25
	(hydroxymethyl) - 6 - [[(3S, 5R, 8R, 9R, 10R, 12R, 13R, 14R, 17S) - 12 - hydroxy - 4, 4, 8, 10, 14 - pentamethyl - 17 - [(2S) - 6 - methyl - 2 - [(2S, 3R, 4S, 5S, 6R) - 3, 4, 5 - tri-				
WOLOTIANO	hydroxy - 6 - (hydroxymethyl) oxan - 2 - yl] oxyhept - 5 - en - 2 - yl] - 2, 3,5,6,7,9,11,12,13,15,16, 17 - dodecahydro - 1H - c	42.07	1.55	1.22	0.75
MOL011442	(8 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,17 <i>R</i>) – 17 – [(1 <i>R</i> ,4 <i>R</i>) – 4 – ethyl – 1,5 – dimethylhexyl] – 10, 13 – dimethyl – 1,2,8,9, 11, 12, 14, 15, 16, 17 – decahydrocyclopenta [a] phenanthren – 7 – one	43. 87	1.55	1. 23	0.75
MOL008173	胡萝卜苷	36. 91	1.33	0.85	0.75
MOL008397	曼陀罗灵	50. 37	0.61	0.06	0.77

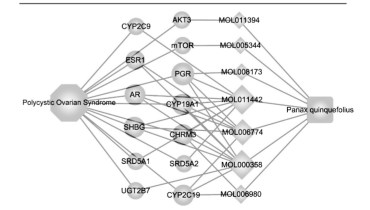


图 1 PCOS - 西洋参 - 活性成分 - 靶点网络
Fig. 1 Network of PCOS - Panacis Quinquefolii Radix - active
components - targets

度值分别为23,20,14,14,14,13,11,7,均大于平均值。

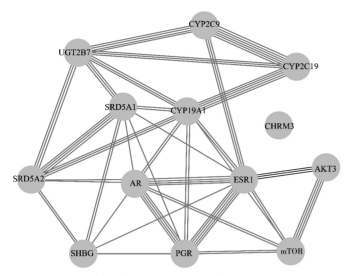


图 2 人参皂苷 Rh₂治疗 PCOS 的蛋白互作网络

Fig. 2 Protein – Protein interaction network of ginsenoside Rh₂ in the treatment of PCOS

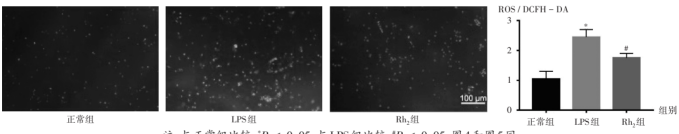
2.2 分子生物学方法分析

 Rh_2 对 ROS 表达水平的影响:结果显示,与正常组比较,LPS组 KGN细胞中 ROS的表达水平显著升高 (P < 0.05);与LPS组比较, Rh_2 组 KGN细胞中 ROS的表达水平显著降低(P < 0.05),表明 Rh_2 能抑制由 LPS导致的炎性反应 KGN细胞中 ROS水平的升高。详见图 3。

 Rh_2 对 IL - 1β, TNF - α, mTOR 表达水平的影响: ELISA 实验结果显示, 与正常组比较, LPS组 KGN 细胞中IL - 1β和TNF - α的表达水平均显著升高(P < 0.05); 与 LPS组比较, Rh_2 组 KGN 细胞中 IL -1β 和 TNF $-\alpha$ 的 表达水平均显著降低(P < 0.05),表明 Rh_2 (40 μ mol / L, 24 h)能抑制由 LPS 导致的炎性反应 KGN 细胞中 IL -1β 和 TNF $-\alpha$ 表达水平升高。详见图 4 A 和图 4 B。Western bolt 实验结果显示,与正常组比较,LPS组 KGN 细胞中 mTOR 的表达水平显著升高(P < 0.05);与 LPS组比较, Rh_2 组 KGN 细胞中mTOR的表达水平显著降低(P < 0.05),表明 Rh_2 能抑制 LPS 导致的炎性反应 KGN 细胞中mTOR 蛋白表达水平的升高。详见图 4 C 和图 4 D。

3 讨论

PCOS患者多伴随慢性炎症,临床表现为外周血白细胞计数及中性粒细胞计数均增加,同时血清中CRP,

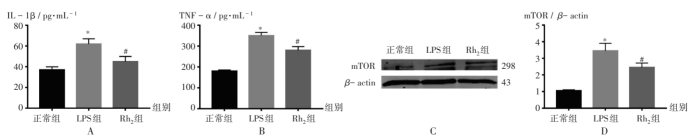


注:与正常组比较, *P < 0.05;与LPS组比较, *P < 0.05。图4和图5同。

图 3 人参皂苷 Rh₂对 LPS 诱导炎性反应 KGN 细胞中 ROS 水平的影响 (n = 3)

Note: Compared with those in the normal group, *P < 0.05; Compared with those in the LPS group, *P < 0.05 (for Fig. 3 - 5).

Fig. 3 Effect of ginsenoside Rh_2 on the ROS level in the KGN cells with inflammatory response induced by LPS (n = 3)

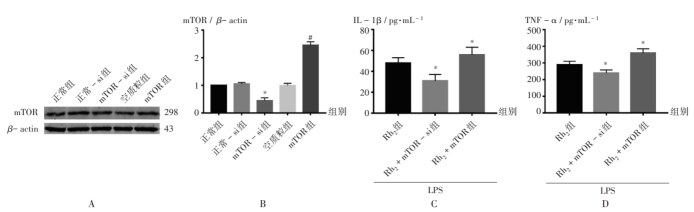


A. 对 IL - 1β 水平的影响 B. 对 TNF - α 水平的影响 C,D. 对 mTOR 水平的影响

图4 人参皂苷 Rh,对LPS 诱导炎性反应 KGN 细胞中 IL - 1β, TNF - α, mTOR 水平的影响(n = 3)

A. Effect on the IL – 1β level B. Effect on the TNF – α level C,D. Effects on the mTOR level

Fig. 4 Effects of ginsenoside Rh₂ on the IL – 1 β , TNF – α and mTOR levels in the KGN cells with inflammatory response induced by LPS (n = 3)



A,B. 不同表达mTOR 质粒转染后正常 KGN 细胞中mTOR 的表达 C,D. 对TNF-α和IL-1β表达水平的影响 图 5 不同表达水平mTOR对 KGN 细胞中IL - 18.TNF - α .mTOR 表达水平的影响 (n=3)

A,B. Expression of mTOR in normal KGN cells after the transfection of mTOR plasmids with different expression levels C,D. Effects on the expression levels of TNF - α and IL - 1β

Fig. 5 Effects of mTOR with different expression levels on the expression levels of IL - 1β , TNF - α and mTOR in KGN cells (n = 3) TNF - α, IL - 1β, IL - 6, IL - 18 等炎性因子的水平均 升高[24-25]。而炎性因子水平升高,胰岛素受体酪氨酸 激酶的活性会受到抑制,这可能是导致代谢性疾病发 生的重要原因之一[6,26]。故本研究中使用LPS刺激 KGN细胞模拟体内PCOS的过程,进而研究慢性炎症与 PCOS 间的作用及潜在作用机制。本研究结果显示,相 较于对照组,LPS组中IL-1β和TNF-α的表达水平均 升高,而Rh。能逆转此水平的升高,表明Rh。对LPS导致 的炎性颗粒细胞有很好的保护作用。

信号通路激活可能参与PCOS炎症的发病机制[27], 而炎性因子的产生取决于炎性信号通路的激活。GUO 等[28]的研究表明,PCOS患者的mTOR活性高于健康受 试者。而mTOR是与多种细胞炎症及增殖相关的重要因 子之一,如在前列腺细胞和成纤维细胞中,mTOR的异 常表达与炎性信号通路密切相关[29]。但目前尚无Rh。直 接调控mTOR参与炎症导致PCOS的相关报道。网络药 理学研究结果显示,mTOR可能是Rho抗PCOS的重要 作用靶点之一。mTOR是女性生殖的重要靶点,参与卵 巢的各种过程,包括卵巢储备、卵泡发育、卵母细胞减 数分裂成熟、卵巢老化、卵巢体细胞增殖和类固醇生成 等[30]。同时,卵母颗粒细胞中mTOR表达升高能激活原 始卵泡,进而提升卵巢储备,产生保护能力[31]。抑制 mTOR 会阻碍卵母细胞减数分裂成熟,这可能会限制 mTOR 抑制药物在生育相关疾病中的应用[32]。临床前 的实验研究表明,应用mTOR调节剂有可能改善与POF 及PCOS和子宫内膜异位症相关的生育问题[33]。上述研 究均说明,mTOR在卵巢功能中具有良好作用。mTOR 能作为一个关键因子参与体内ROS表达水平的变 化[34],如ROS/mTOR能参与红景天苷保护LPS对心肌 细胞的损伤[35]。分子生物学研究结果显示,Rh。能逆转 由LPS诱导的KGN细胞中mTOR的表达升高;此外,外 源性过表达 mTOR 能降低 Rh, 的保护能力, 低表达 mTOR能增加Rh。的保护能力。以上结果均说明,mTOR 可能是Rh。保护LPS诱导KGN细胞炎性反应的主要调 节因子。

综上所述,本研究中基于网络药理学分析了西洋 参抗PCOS的主要活性成分及潜在的作用靶点;结合分 子生物学方法验证了Rh₂能通过激活ROS而调控KGN 细胞中mTOR的表达,抑制LPS诱导的炎性因子的表达 而抑制炎性反应,起到抗炎作用,为Rh。成为PCOS的潜 在治疗药物提供了更多实验室依据。

参考文献

- [1] HOEGER KM, DOKRAS A, PILTONEN T. Update on PCOS: Consequences, Challenges, and Guiding Treatment [J]. J Clin Endocrinol Metab, 2021, 106(3): e1071 - e1083.
- [2] KASHYAP S, RABBANI M, DE LIMA I, et al. HOPX Plays a Critical Role in Antiretroviral Drugs Induced Epigenetic Modification and Cardiac Hypertrophy[J]. Cells, 2021, 10(12):3458.
- [3] ROSENFIELD RL, EHRMANN DA. The Pathogenesis of Polycystic Ovary Syndrome (PCOS): The Hypothesis of PCOS as Functional Ovarian Hyperandrogenism Revisited [J]. Endocr Rev, 2016, 37(5): 467 - 520.
- [4] GOODARZI MO, DUMESIC DA, CHAZENBALK G, et al. Polycystic ovary syndrome: etiology, pathogenesis and diagnosis [J]. Nat Rev Endocrinol, 2011, 7(4): 219 - 231.
- [5] REGIDOR PA, MUELLER A, SAILER M, et al. Chronic Inflammation in PCOS: The Potential Benefits of Specialized Pro -Resolving Lipid Mediators (SPMs) in the Improvement of the Resolutive Response [J]. Int J Mol Sci, 2020, 22(1):384.
- [6] BORTHAKUR A, D PRABHU P, VALSALA GOPALAKRISH-NAN A. Role of IL - 6 signalling in Polycystic Ovarian Syndrome associated inflammation [J]. J Reprod Immunol, 2020, 141:103155.
- [7] ESCOBAR MORREALE HF, LUQUE RAMIREZ M, GON-

- ZALEZ F. Circulating inflammatory markers in polycystic ovary syndrome: a systematic review and metaanalysis[J]. Fertil Steril, 2011,95(3):1048 1058.
- [8] PILTONEN TT. Polycystic ovary syndrome: Endometrial markers[J]. Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol, 2016, 37:66 - 79.
- [9] GIAMPAOLINO P, FORESTE V, DI FILIPPO C, et al. Microbiome and PCOS: State of Art and Future Aspects [J]. Int J Mol Sci, 2021, 22(4): 2048.
- [10] RYU Y, KIM SW, KIM YY, et al. Animal Models for Human Polycystic Ovary Syndrome (PCOS) Focused on the Use of Indirect Hormonal Perturbations: A Review of the Literature[J]. Int J Mol Sci, 2019, 20(11):2720.
- [11] 郭 瑞. 苍附导痰汤加减治疗肥胖型多囊卵巢综合征临床研究[J]. 中国药业,2017,26(9):70-72.
- [12] 马 英,孔 丽. 人参皂苷 Rg,诱导小鼠肝癌细胞凋亡的作用研究[J]. 中国药业,2014,23(24):21-23.
- [13] ZHU L, LI J, XING NN, et al. American ginseng regulates gene expression to protect against premature ovarian failure in rats[J]. Biomed Res Int, 2015, 2015:767124.
- [14] GE PL, XING NN, REN YH, et al. Preventive effect of American ginseng against premature ovarian failure in a rat model [J]. Drug Dev Res, 2014, 75(8); 521 528.
- [15] LI X, CHU SF, LIN MY, et al. Anticancer property of ginsenoside Rh₂ from ginseng [J]. Eur J Med Chem, 2020, 203: 112627.
- [16] LIU Y, YU ST, XING X, et al. Ginsenoside Rh_2 stimulates the production of mitochondrial reactive oxygen species and induces apoptosis of cervical cancer cells by inhibiting mitochondrial electron transfer chain complex [J]. Mol Med Rep , 2021, 24(6):873.
- [17] CHEN XQ, XU TT, LV XY, et al. Ginsenoside Rh_2 alleviates ulcerative colitis by regulating the STAT3/miR 214 signaling pathway[J]. J Ethnopharmacol, 2021, 274:113997.
- [18] LI LC, PIAO HM, ZHENG MY, et al. Ginsenoside Rh_2 attenuates allergic airway inflammation by modulating nuclear factor κB activation in a murine model of asthma [J]. Mol Med Rep, 2015, 12(5):6946 6954.
- [19] YAN S, DING JJ, ZHANG Y, et al. C1QTNF6 participates in the pathogenesis of PCOS by affecting the inflammatory response of granulosa cellsdouble dagger [J]. Biol Reprod, 2021, 105(2):427 438.
- [20] ZHONG ZY, LIANG S, SANCHEZ LOPEZ E, et al. New mitochondrial DNA synthesis enables NLRP3 inflammasome activation[J]. Nature, 2018, 560(7717): 198 - 203.
- [21] WANG DJ, WENG YJ, ZHANG YL, et al. Exposure to hyperandrogen drives ovarian dysfunction and fibrosis by activating the NLRP3 inflammasome in mice [J]. Sci Total Environ, 2020, 745:141049.
- [22] ARANDA A, SEQUEDO L, TOLOSA L, et al. Dichloro dihydro – fluorescein diacetate (DCFH – DA) assay: a quantitative method for oxidative stress assessment of nanoparticle – treated

- cells[J]. Toxicol In Vitro, 2013, 27(2):954 963.
- [23] TANG J, DIAO P, SHU XH, et al. Quercetin and Quercitrin Attenuates the Inflammatory Response and Oxidative Stress in LPS Induced RAW264. 7 Cells: In Vitro Assessment and a Theoretical Model[J]. Biomed Res Int, 2019, 2019;7039802.
- [24] RUDNICKA E, SUCHTA K, GRYMOWICZ M, et al. Chronic Low Grade Inflammation in Pathogenesis of PCOS [J]. Int J Mol Sci, 2021, 22(7):3789.
- [25] 韩体徽,袁凤玲,王艳鹏,等. 地黄苦苷元对多囊卵巢综合征模型大鼠卵巢功能的影响[J]. 中国药业,2021,30(24):50-54.
- [26] LIU YH, LIU H, LI ZJ, et al. The Release of Peripheral Immune Inflammatory Cytokines Promote an Inflammatory Cascade in PCOS Patients via Altering the Follicular Microenvironment[J]. Front Immunol, 2021, 12:685724.
- [27] XIONG HX, HU Q, JIANG Q. Protective effects of lidocaine on polycystic ovary syndrome through modulating ovarian granulosa cell physiology via PI3K / AKT / mTOR pathway [J]. Cytotechnology, 2022, 74(2):283 292.
- [28] GUO ZX, YU Q. Role of mTOR Signaling in Female Reproduction [J]. Front Endocrinol (Lausanne), 2019, 10:692.
- [29] DU HY, ZHANG X, ZENG YC, et al. A Novel Phytochemical, DIM, Inhibits Proliferation, Migration, Invasion and TNF α Induced Inflammatory Cytokine Production of Synovial Fibroblasts From Rheumatoid Arthritis Patients by Targeting MAPK and AKT / mTOR Signal Pathway [J]. Front Immunol, 2019, 10:1620.
- [30] LIU J, WU DC, QU LH, et al. The role of mTOR in ovarian Neoplasms, polycystic ovary syndrome, and ovarian aging[J]. Clin Anat, 2018, 31(6):891 898.
- [31] YABA A, DEMIR N. The mechanism of mTOR (mammalian target of rapamycin) in a mouse model of polycystic ovary syndrome(PCOS)[J]. J Ovarian Res, 2012, 5(1):38.
- [32] GUO J, ZHANG T, GUO YS, et al. Oocyte stage specific effects of MTOR determine granulosa cell fate and oocyte quality in mice[J]. Proc Natl Acad Sci USA, 2018, 115(23): e5326 e5333.
- [33] ESTIENNE A, BONGRANI A, RAMÉ C, et al. Energy sensors and reproductive hypothalamo pituitary ovarian axis (HPO) in female mammals: Role of mTOR(mammalian target of rapamycin), AMPK(AMP activated protein kinase) and SIRT1 (Sirtuin 1)[J]. Mol Cell Endocrinol, 2021, 521:111113.
- [34] LIU XH, ZHAO PY, WANG XJ, et al. Celastrol mediates autophagy and apoptosis via the ROS / JNK and Akt / mTOR signaling pathways in glioma cells[J]. J Exp Clin Cancer Res, 2019, 38(1):184.
- [35] CHEN L, LIU P, FENG X, et al. Salidroside suppressing LPS induced myocardial injury by inhibiting ROS mediated PI3K/Akt / mTOR pathway *in vitro* and *in vivo* [J]. J Cell Mol Med, 2017, 21(12):3178 3189.

(收稿日期:2022-06-10;修回日期:2022-08-27)