ESYT-2 在致密核心囊泡分泌中起到的作用*

刘 贝 孟令锋 张 立 冯婉娟 张蓉颖△

(华中科技大学分子生物物理教育部重点实验室生命科学与技术学院 湖北 武汉 430074)

摘要 目的 :研究秀丽隐杆线虫(简称线虫)中一种扩展的 Synaptotagmin 同源物 ESYT-2 在致密核心囊泡分泌过程中起到的作用。 方法: 以线虫为研究对象 运用线虫腔胞吸收 ANF-GFP 的基本原理来确定 ESYT-2 与分泌相关 之后又进一步使用全内反射荧光 显微镜技术(TIRFM)来研究 ESYT-2 对致密核心囊泡的具体调控。结果:①ESYT-2 功能缺失影响线虫神经细胞致密核心囊泡分 泌。②ESYT-2 影响致密核心囊泡分泌的栓系过程。结论:ESYT-2 调控了致密核心囊泡的分泌过程。

关键词 致密核心囊泡 线虫 ESYT-2 全内反射荧光显微镜

中图分类号 Q2-33 Q75 Q78 Q813 文献标识码:A 文章编号:1673-6273(2012)10-1862-03

ESYT-2 Regulates the Tethering Step of DCV Exocytosis in C. elegans*

FENG Wan-juan, LIU Bei, MENG Ling-feng, ZHANG Li, ZHANG Rong-ying

(College of Life Science and Technology, Huazhong University of Science and Technology, Wuhan, 430074, China)

ABSTRACT Objective: To investigate the effect of ESYT-2 protein on DCV exocytosis in C. elegans. Methods: C. elegans was used as a model, neuropeptide release was assessed by measuring the fluorescence intensity of ANF-GFP in coelomocytes in vivo. Then the movements of single vesicles was tracked by using optical measurements (TIRFM). Results: ① ESYT-2 loss of function animals exhibited a defect in DCV release. 2 ESYT-2 regulated the tethering step of DCV exocytosis in C. elegans. Conclusion: ESYT-2 affected DCV exocytosis in C. elegans.

Key words: Dense core vesicle(DCV); C. elegans; ESYT-2; Total Internal Reflect Fluorescence Microscopy(TIRFM) Chinese Library Classification(CLC): Q2-33, Q75, Q78, Q813 Document code: A Article ID:1673-6273(2012)10-1862-03

前言

自 20 世纪 60 年代英国科学家西德尼·布雷纳(Sydney Brenner)首次研究秀丽隐杆线虫(简称线虫)开始[],至今仅短 短40多年,在细胞、分子、发育、医学等领域,都取得了非常重 要的研究成果,并先后有多名科学家因为在线虫领域的研究获 得了诺贝尔生理学或医学奖[23]。线虫饲养方便,生长周期短,在 分泌途径中大多数蛋白功能保守,基因组全序列测定已完成, 并易于进行包括基因敲除、突变和转基因等的基因操作。基于 其以上优势 本研究用线虫来研究细胞分泌和突触传递。

细胞的分泌是一个复杂的循环过程,它包括分泌囊泡的生 物合成(biogenesis)、转运(translocation)、定向(targeting)、栓系 (tethering)、锚定(docking)、启动(priming)、膜融合(fusion)等步 骤倒。细胞分泌的囊泡被分为突触囊泡和致密核心囊泡的。致密 核心囊泡主要储存和分泌生物胺、神经肽和神经营养因子。在 神经细胞和内分泌细胞中 致密核心囊泡释放大量神经调节因 子,广泛的调节很多生理过程,如交感神经细胞调节心率和血 压以及胰腺 β 细胞中致密核心囊泡释放胰岛素调节血糖。在大 脑中 5- 羟色胺和其他一元胺的功能障碍有可能导致神经失 常。因而研究 DCVs 的分泌过程对于了解一些如高血压 糖尿

病和精神障碍疾病有很重要的作用。

ESYT-2(Extended SynapTotagmin homolog)是一种扩展的 Synaptotagmin 同源物^[7]。ESYT-2 具有三个 C₂ 结构域 ,是一个 与细胞质膜栓系的 Ca²⁺结合蛋白,可能与细胞分泌相关。因而 本研究首先运用线虫腔胞吸收 ANF-GFP 的原理来确定 ESYT-2 与分泌相关,之后又进一步使用全内荧光显微镜技术 来研究 ESYT-2 对致密核心囊泡的具体调控。

材料与方法

1.1 线虫的培养和线虫胚胎细胞的提取

线虫以标准方法培养在 20℃¹⁸。在本研究中所需要的线虫 种系为:esyt-2(ok2509), KM246 gvIs246[Pida-1IDA-1::gfp]^[9], EG3680 oxIs206[Paex3ANF::GFP]^[10]。将 esyt-2 分别与 KM246, EG3680 交配得到带有 IDA-1::GFP 标记的突变种系和 ANF:: GFP 标记的突变种系。

本研究使用标准方法来提取线虫胚胎细胞[11,12]。简而言之, 首先用次氯酸盐溶液裂解线虫,使线虫表皮破裂,得到虫卵。使 用 60%蔗糖溶液梯度离心 将虫卵悬浮在混合液最上层 ,虫体 残骸沉淀于混合液最下层。收集最上层虫卵,使用几丁质酶 (Sigma Chemical, St. Louis, MO)消化卵壳,得到单个细胞。用细

*基金项目 科技部国家重大科学研究计划蛋白质专项资助项目(2007CB914202) 国家自然科学基金资助项目(31071249) 作者简介: 冯婉娟(1983-), 女,博士研究生,主要从事分子与细胞生物学研究; △通讯作者 张蓉颖(1975-) 女 华中科技大学生命科学与技术学院副教授 博士 主要从事膜与细胞生物物理研究 , Tel :027-87792337 ,E-mail: ryzhang@mail.hust.edu.cn .

(收稿日期 2011-08-22 接受日期 2011-09-19)

胞培养基 L15(Gibco, Carlsbad, CA, USA)中止细胞消化, 经由 过滤器(Millipore, Bedford MA)过滤,将细胞滴于铺有花生凝集 素(0.5 mg/ml, Sigma)的培养皿中。待细胞沉降完全后,加入 L15 培养基移至 20℃培养箱培养。72 小时后可以进行成像试验。 1.2 腔胞中 ANF-GFP 的测量

外源的神经肽 ANF-GFP 在腔胞中荧光强度的测量在之前 的研究中被详细介绍过^[10]。在研究中使用共聚焦显微系统来拍 摄固定了的线虫腔胞。图像使用 60× 的奥林巴斯倒置显微镜 (IX-71)拍摄。我们只拍摄并且统计那些没有被其他组织遮住 的腔胞细胞。图像由 Image-J 1.43b 来进行分析。

1.3 全内反射荧光显微镜技术

全内反射荧光显微镜系统以 100× 的奥林巴斯 IX70 显微 镜为基础,激光光源通过全内反射的光路系统进入显微镜^[13,14]。 使用波长为 488nm 的激光作为激发光。使用 iXonEM + 885 EMCCD 对样品进行采样 采样频率为 40Hz。本实验测得的消 散场穿透深度为 d=109nm。采集图像的软件为 CCD 配套软件 Andor IQ 1.91。图像处理和分析使用 Matlab 软件^[15]。作图使用 Igor Pro 软件。

1.4 统计学分析

所有的数据的误差分析均使用标准差。按照数据是否符合 正态分布,数据的差异性使用 the Student's t test 或者 the Mann-Whitney rank sum test 来检测。其中 P < 0.05 为 *, P < 0.01 为 **, P < 0.001 为 ***。所有的对比数据都是在同一天或 者同一种条件下完成的。

2 结果

2.1 ESYT-2 突变种系中神经肽分泌减少

外源性的神经肽 ANF-GFP 在广谱表达的启动子 aex-3 的 驱动下 在线虫神经系统中表达^[10,16]。外源神经肽 ANF-GFP 被 包裹在致密核心囊泡中,随着神经细胞的分泌进入线虫体腔 内 最后被有线虫"清洁细胞"之称的腔胞细胞所吸收。因此 在 腔胞吸收没有问题的情况下,线虫腔胞内 ANF-GFP 荧光强度 可以间接反映线虫神经细胞的分泌情况。我们发现 在 ESYT-2 功能缺失的突变体中,线虫腔胞内 ANF-GFP 的荧光强度明显 降低(图 1B)。为了排除腔胞吸收缺陷的可能性,在线虫体腔内 注射了若丹明染料 (Rhodamine-conjugated dextran, 10 kDa) 发 现与野生型相比 *E*SYT-2 突变体中腔胞吸收若丹明的荧光强 度并没有减弱(图 1C)。因此可以得出结论 *E*SYT-2 突变体中 神经肽分泌减少。

2.2 ESYT-2 在致密核心囊泡的栓系过程中起作用

本研究运用全内反射荧光显微技术来研究囊泡的分泌过 程^[17]。全内反射荧光显微镜的基本原理是,激光入射角从折射 率较高的一个物质射到折射率较低的另一个物质,激光入射角 等于或者大于临界角时,发生了全反射。这一过程会在两介质 的临界面产生一个消散场,这个消散场大概有100nm~200nm 并呈指数递减。这个消散场的能量可以激发进入其中的荧光蛋 白发光。带有荧光标记的囊泡进入消散场(离膜100nm 左右), 我们通过 CCD 可以观察到囊泡在细胞质膜附近的运动情况。 全内反射荧光显微镜是一个研究膜蛋白的好方法^[18]。

在对 esyt-2 的研究中,用 IDA-1::GFP 标记线虫 ALA 神经



图 1 ESYT-2 是神经细胞释放外源神经肽 ANF-GFP 所需要的。(A)线 虫腔胞吸收 ANF-GFP 荧光示意图和腔胞明场示意图。(B)在野生型 和 esyt-2 突变体中 腔胞 ANF-GFP 的平均荧光强度柱状图。(C)在野 生型和 esyt-2 突变体中 腔胞吸收的 Dextran 的平均荧光强度示意图。 Fig. 1 ESYT-2 was required for the release of ectopically expressed

ANF-GFP in neurons. (a) Representative examples of ANF-GFP fluorescence and bright field images of coelomocytes in worms of the indicated strains. (b) Histograms showing the average total fluorescence intensity of ANF-GFP in coelomocytes in wild type and esyt-2 worms. (c) Histograms showing the average total fluorescence intensity of Dextran

(10KDa) in coelomocytes from wild type and esyt-2 worms.





Fig. 2 ESYT-2 participated in the tethering of DCVs.(A) Representative examples of IDA-1::GFP labelled ALA neurons in worms of the indicated strains. (B) Density of total visible DCVs (per µ m2) in the evanescent field in wild type worms and esyt-2 (ok2509) mutants. (C) The dwelling rate of DCVs (per second per unit area) in the evanescent field in wild type worms and esyt-2(ok2509) mutants.

元的致密核心囊泡^[19]。我们发现,与野生型相比,ESYT-2 缺失的线虫神经元中,进入消散场的囊泡密度有所减少,但减少量没有显著性差异,这说明了 ESYT-2 对致密核心囊泡转运至质

膜附近这一过程影响不是很大。然而 ESYT-2 缺失的突变体 中, 在膜上停留(囊泡荧光强度相对稳定, 位移不超过一个像素 点且持续拍摄三帧以上)的致密核心囊泡数目大大减少。这一 现象说明 ESYT-2 与致密核心囊泡和细胞膜的栓系过程相关。

3 讨论

使用线虫为模型,研究 ESYT-2 蛋白在致密核心囊泡分泌 过程中起到的作用。我们首先在生理条件下确定蛋白确实为致 密核心囊泡所需,然后进一步使用全内反射荧光显微镜技术来 研究单个致密核心囊泡的运动情况,从微观角度来看 ESYT-2 对分泌的影响。我们的结论是 ESYT-2 是致密核心囊泡分泌所 需的,它调控了囊泡与细胞膜的栓系过程。

ESYT-2 是一个扩展的 SYnapTotagmin 同源物,在线虫中 对 esyt-2 的研究还比较少,只是通过生物信息学的方法进行 比对得知它是 Ca²⁺依赖的囊泡膜结合蛋白。在哺乳动物细胞 中对 E-Syt2 有一定的了解,其为钙敏感蛋白,其复合的 C₂ 结 构域与囊泡的上膜有关^[7],近期也有文章指出 E-Syt2 与内吞 可能有关^[20]。然而 哺乳动物细胞有一系列的 E-Syts,据目前来 看有 E-Syt1, E-Syt2 和 E-Syt3 三种,这三者 E-Syts 之间功能是 否一致,是否有冗余作用,这些问题都需要进一步讨论。而线虫 中则只发现了 esyt-2,所以我们认为在线虫中研究这个蛋白具 有一定的优势。当然它如何接受钙信号并且和哪些蛋白相互协 调调节分泌还需进一步研究。

参考文献(References)

- Brenner S. The genetics of Caenorhabditis elegans [J]. Genetics, 1974, 77: 71-94
- [2] Golstein P. Controlling cell death[J]. Science, 1997, 275: 1081-1082
- [3] Fire A, Xu S, Montgomery MK, et al. Mello, Potent and specific genetic interference by double-stranded RNA in Caenorhabditis elegans[J]. Nature, 1998, 391: 806-811
- [4] Sudhof TC. The synaptic vesicle cycle [J]. Annu Rev Neurosci, 2004, 27: 509-547
- [5] Kasai H. Comparative biology of Ca2+-dependent exocytosis: implications of kinetic diversity for secretory function [J].Trends Neurosci, 1999,22:88-93
- [6] Sugita S. Mechanisms of exocytosis[J]. Acta Physiol (Oxf), 2008, 192: 185-193
- [7] Min SW, Chang WP, Sudhof TC. E-Syts, a family of membranous

Ca²⁺-sensor proteins with multiple C2 domains [J].Proc Natl Acad Sci U S A , 2007, 104: 3823-3828

- [8] Stiernagle T. Maintenance of C. elegans, WormBook, 2006: 1-11
- [9] Cai T, Fukushige T, Notkins AL, et al. Insulinoma-Associated Protein IA-2, a Vesicle Transmembrane Protein, Genetically Interacts with UNC-31/CAPS and Affects Neurosecretion in Caenorhabditis elegans [J]. J Neurosci, 2004, 24: 3115-3124
- [10] Speese S, Petrie M, Schuske K, et al. UNC-31 (CAPS) is required for dense-core vesicle but not synaptic vesicle exocytosis in Caenorhabditis elegans[J]. J Neurosci, 2007, 27: 6150-6162
- [11] Christensen M, Estevez A, Yin X, et al. A primary culture system for functional analysis of C. Elegans neurons and muscle cells[J]. Neuron , 2002, 33: 503-514
- [12] Strange K, Christensen M, Morrison R. Primary culture of Caenorhabditis elegans developing embryo cells for electrophysiolo- gical, cell biological and molecular studies[J]. Nat Protoc, 2007, 2: 1003-1012
- [13] Bai L, Zhu D, Zhou K, et al. Differential properties of GTP- and Ca (2+)-stimulated exocytosis from large dense core vesicles [J]. Traffic, 2006, 7: 416-428
- [14] Zhou KM, Dong YM, Ge Q, et al. PKA activation bypasses the requirement for UNC-31 in the docking of dense core vesicles from C. elegans neurons[J]. Neuron, 2007, 56: 657-669
- [15] Lin XG, Ming M, Chen MR, et al. UNC-31/CAPS docks and primes dense core vesicles in C. elegans neurons [J]. Biochem Biophys Res Commun, 2010, 397: 526-531
- [16] Iwasaki K, Staunton J, Saifee O, et al. Thomas, aex-3 encodes a novel regulator of presynaptic activity in C. elegans [J]. Neuron, 1997,18 : 613-622
- [17] Burchfield JG, Lopez JA, Mele K, et al. Exocytotic vesicle behaviour assessed by total internal reflection fluorescence microscopy [J]. Traffic, 2010,11: 429-439
- [18] Axelrod D. Chapter 7: Total internal reflection fluorescence microscopy[J]. Methods Cell Biol, 2008, 89: 169-221
- [19] Zahn TR, Macmorris MA, Dong W, et al. Caenorhabditis elegans homolog of the diabetic autoantigens IA-2 and phogrin, is expressed in peptidergic neurons in the worm [J]. J Comp Neurol, 2001, 429 : 127-143
- [20] Jean S, Mikryukov A, Tremblay MG, et al. Extended-synaptotagmin-2 mediates FGF receptor endocytosis and ERK activation in vivo [J]. Dev Cell, 2010, 19: 426-439

(上接第 1845 页)

- [19] 周倜, 陈勇, 尤楠, 等. 二乙基亚硝胺诱导大鼠肝癌模型的建立及 评价[J]. 现代生物医学进展, 2010, 10(20): 3812-3815
 Zhou Ti, Chen Yong, You Nan, et al. Establishment and evalution of hepatocellular carcinoma model induced by diethylnitrosamine in rats
 [J]. Progress in Modern Biomedicine, 2010, 10(20): 3812-3815
- [20] Witters P, Freson K, Verslype C, et al. Review article: blood platelet number and function in chronic liver disease and cirrhosis[J]. Aliment Pharmacol Ther, 2008, 27(11): 1017-1029
- [21] Murata S, Matsuo R, Ikeda O, et al. Platelets promote liver regenerati on under conditions of Kupffer cell depletion after hepatecto my in mice[J]. World J Surg, 2008, 32(6):1088-1096
- [22] 程延安,袁利超,党双锁,等.间断小剂量 DEN 诱发大鼠肝癌模型研究[J]. 肿瘤防治杂志, 2005, 12(11): 806-808 Cheng Yan-an, Yuan Li-chao, Dang Shuang-suo, et al. Research of rat hepatocarcinogenesis model induced by low doses of DEN interruptedly[J]. Chin J Cancer Prev Treat, 2005, 12(11): 806-808