doi: 10.13241/j.cnki.pmb.2018.13.004 靶向沉默 HIF-1α 信号通路抑制百草枯中毒诱导的肺泡上皮细胞 上皮间质转化 *

王晓芬 李福祥⁴ 黎俊雅 朱忠立 祝国芸 (成都军区总医院重症医学科 四川成都 610083)

摘要目的:探讨 HIF-1 α 信号通路在百草枯(paraquat, PQ) 诱导大鼠 II 型肺泡上皮细胞上皮间质转化(Epithelial-mesenchymal transition, EMT)中的作用机制。方法:使用 20 μ mol /L 浓度的百草枯溶剂对大鼠 II 型肺泡上皮 RLE-6TN 细胞干预 24 h,随后在倒置 光学显微镜观察各组细胞形态学变化;用 real-time PCR 与 Western blot 法检测 RLE-6TN 细胞中 HIF-1 α 、上皮表型标记蛋白 E-cadherin 及间质表型标记蛋白 Vimentin 的表达,Transwell 侵袭实验检测各处理组细胞侵袭能力的改变;使用 HIF-1 α 靶向 siRNA 抑制其表达后,进一步采用 RT-PCR 和 Western blot 检测 HIF-1 α 、E-cadherin 和 Vimentin 的表达水平,Transwell 法检测细胞侵袭 能力变化。结果:体外百草枯溶液可显著诱导大鼠 II 型肺泡上皮细胞 RLE-6TN 细胞 HIF-1 α 表达升高和上皮间质转化的发生,同 时细胞的体外侵袭能力也增强。靶向沉默 HIF-1 α 基因后,百草枯诱导的上皮间质转化过程被逆转,同时细胞侵袭能力显著减弱。 结论:百草枯通过调控 HIF-1 α 信号通路来诱导 RLE-6TN 细胞上皮间质转化的发生,进而促进肺纤维化的形成。

关键词:百草枯;肺纤维化;缺氧诱导因子 -1A;上皮 - 间质转化

中图分类号:R-33;R595.4;R322.35 文献标识码:A 文章编号:1673-6273(2018)13-2419-05

Paraquat Promotes Epithelial-mesenchymal Transition of Alveolar Epithelial Cells through HIF-1α Signaling Pathway*

WANG Xiao-fen, LI Fu-xiang[△], LI Jun-ya, ZHU Zhong-li, ZHU Guo-yun

(Departent of Critical Care, Chengdu General Hospital, Chengdu, Sichuan, 610083, China)

ABSTRACT Objective: To investigate the effect of HIF-1 α signaling pathway on paraquat (PQ)-induced epithelial-mesenchymal transition (EMT) in rat alveolar type II cells (RLE-6TN) and explore the underlying molecular mechanisms. **Methods:** RLE-6TN cells were treated by 20 µmol /L PQ, then the morphology was observed by invert light microscope; RT-PCR and Western blot were performed to detect the expression level of EMT related markers, E-cadherin and vimentin as well as HIF-1 α signaling. Then the Transwell invasion assays was performed to detect the ability of cell invasion. **Results:** PQ was able to induce the transition of RLE-6TN cells from epithelial morphology to fibroblast-like morphology, associated with the acquisition of migratory properties. Phenotypically, PQ induced-EMT was characterized by loss of epithelial cell markers including E-cadherin, while upregulation of mesenchymal cell markers including vimentin, concurrent with the activation of HIF-1 α signaling pathway. Furthermore, knockdown of HIF-1 α by using specific siRNA could reverse PQ triggered EMT process and attenuated cell migration ability. **Conclusion:** PQ promoted EMT in rat alveolar type II cells (RLE-6TN) by upregulating the expression of HIF-1 α .

Key words: Paraquat; Pulmonary fibrosis; HIF-1α; Epithelial--mesenchymal transition Chinese Library Classification(CLC): R-33; R595.4; R322.35 Document code: A Article ID: 1673-6273(2018)13-2419-05

前言

目前我国对农药的管理日趋严格,但是在日常生产生活中仍旧经常发生农药中毒事件^[1]。百草枯(Paraquat, PQ)是一种日常农业生产活动中经常用到的有机杂环类速效型除草剂,该药物具有对农作物毒性低且在土壤中能够快速降解,因此在农业生产活动中应用极其广泛^[2]。百草枯可经多种途径,如皮肤、黏膜以及呼吸道吸收进入人体,其能够被人体肺组织特异性吸收且毒性极大尚无有效解毒药物,最终导致多脏器功能受损^[34]。

无论百草枯毒素经由何种途径进入人体,起很快被人体内多个 器官吸收,其中肺组织的吸收速率明显强于其他组织,这是因 为肺泡 I、II型上皮细胞具有特殊的多胺转运系统有关,而百 草枯的结构和多胺相似,因此肺泡能够特异性摄取百草枯毒素 ^[5]。百草枯毒素被人体吸收后,可迅速引起急性肺损伤所致的急 性呼吸窘迫综合征 (ARDS) 以及多器官功能障碍综合征 (MODS)导致患者死亡,小剂量百草枯毒素被吸收也会出现不 可逆转的迟发性肺纤维化,肺功能衰竭病人晚期的主要死因^[67]。 因此,肺纤维化已成为临床治疗的难点。

^{*}基金项目:国家自然科学基金项目(81170281)

作者简介:王晓芬(1986-),女,本科,住院医师,主要研究方向:危重症相关研究,电话:028-86571244,E-mail: shenlan_123_w@126.com △ 通讯作者:李福祥(1970-),男,副主任医师

⁽收稿日期:2017-11-26 接受日期:2017-12-25)

新近研究表明上皮间质转化(epithelial-mesenchymal transition, EMT)在肺纤维化的发病中扮演重要角色^[8]。II 型肺泡上皮 细胞能够通过启动 EMT 程序来使原本的肺泡上皮细胞从上皮 细胞表型向间质细胞表型转化,从而促进肺纤维化的发生和发 展,但其具体发病机制仍不十分清楚^[9]。另有文献指出,EMT 过 程受多种信号通路的调控,其中 HIF-1α 信号通路作为 EMT 启 动的关键调控信号通路^[10],也参与了肺纤维化的发生发展^[11,12]。 本研究旨在探讨百草枯(paraquat, PQ)对大鼠 II 型肺泡上皮细 胞 RLE-6TN 细胞 EMT 过程的调控及其可能分子机制,进一步 揭示百草枯诱导肺纤维化的作用机制,为肺纤维化的临床诊断 及治疗提供新的理论依据和治疗靶点。

1 资料与方法

1.1 材料

大鼠 II 型肺泡上皮细胞 RLE-6TN 细胞株购自北京中山金 桥生物科技公司;百草枯溶液购自川东农药化工有限公司(生 产许可证号:XKl3-003-00058);Trizol RNA 提取试剂购自日本 Takara 生物有限公司; RT-PCR 引物序列合成由上海擎科生物 科技公司完成;多克隆兔抗人 E-cadherin 和 Vimentin 购自美国 Cell Signaling Technology 公司,多克隆鼠抗人 HIF-1a 和 β-actin 抗体购自美国 Affinity 公司, 辣根酶标记羊抗小鼠或抗 兔 IgG 均购自武汉博士德生物科技公司;中分子量 Protein marker 购自美国 Thermo Fisher 公司;超敏型 ECL 化学发光试 剂盒购自武汉谷歌生物科技公司;去除内毒素胎牛血清(FBS) 购自美国 Gibco 公司; DMEM 高糖培养基购自美国 Hyclone 公 司;细胞及组织蛋白裂解液(RIPA)购自上海禾元生物科技公 司;BCA 超敏型蛋白定量试剂盒购自碧云天生物技术研究所; 0.45 mm PVDF 膜购自美国 Millipore 公司;6 孔板、25 cm² 塑料 培养瓶以及 24 孔 transwell 小室(孔径 8 µm)均购自海狸生物 科技有限公司;基质胶(Matrigel)购自美国 BD 公司;倒置相差 显微镜(日本 Olympus 公司);水平电泳槽、垂直电泳槽、转移电 泳槽(北京六一电子仪器公司)。

1.2 细胞培养

RLE-6TN 细胞株在 37℃、5% CO₂以及饱和湿度条件的细胞培养箱中用含 10%去 FBS、1%青-链霉素混合液的高糖DMEM 培养基进行细胞培养。当贴壁细胞覆盖 90~95%时,采用 0.25%胰蛋白酶消化传代,取第 2 或 3 代处于对数生长期的细胞进行后续实验。细胞培养至铺壁 60%-70%后,换用无血清培养基饥饿 4 h,随后将细胞按实验要求进行干预处理。

1.3 逆转录聚合酶链式反应(RT-PCR)

β-actin 引物序列:上游 5'- ACGTCACTATGCAGATCATG -3',下游 5'- TGTTCTATCTTTCTTTGGTCTG -3';HIF-1α 引物 序列:上游 5'- AAACCACCTATGACCTGC-3,下游 5'- GTCGT-GCTGAATAATACCACTC-3';E-cadherin 引物序列:上游 5'-ATTTTTCCCTCGACACCCGAT-3',下游 5'- TCCCAGGCGTA-GACCAAGA-3';Vimentin 引物序列:上游 5'- AGTCCACT-GAGTACCGGAGAC-3',下游 5'-CATTTCACGCATCTGGC-GTTC-3'。PCR反应条件:94 ℃预变性 2 min,94 ℃ 变性 20 s, 56 ℃退火 1 min,72 ℃延伸 30 s,共进行 32 个循环,最后 72 ℃ 延伸 5 min,PCR 产物放置于 -20 ℃ 长期保存。

1.4 Western blot 检测

用 20 μmol /L 浓度的 PQ 对 RLE-6TN 细胞刺激 24 小时, 随后用 PBS 洗涤 3 次随后加入 RIPA 裂解液并用细胞刮刀刮 下来放入 1.5 MI EP 管中冰上裂解 30 min。随后于 12 000 rpm 离心 10 min 并将蛋白上清液冻存于 -20℃。使用 5X 蛋白上样 缓冲液混匀蛋白上清后于 95℃中加热 10 min,待其充分变性。 上机跑电泳,随后转膜并置于 5%脱脂牛奶中封闭 1 h。封闭结 束后使用 TBST 洗膜 5 min× 3 次,随后将膜置于多克隆兔抗 人的 E-cadherin (浓度 1:1000)、Vimentin (浓度 1:750)、HIF-1α (浓度 1:1000)多克隆兔抗人 β-actin(浓度 1:3000)中 4℃孵育过 夜。次日,洗膜 5 min× 3 次后,置于辣根酶标记羊抗兔 IgG 中 室温孵育 2 h。TBST 洗膜 5 min× 3 次后,采用 ECL 化学发光 法金鼎显影。应用 Quantity One 软件分析条带灰度值并作统计 分析。

1.5 细胞侵袭实验

将 Matrigel 胶(matrigel 与无血清培养基之比为 1:2)铺在小室上面待用。将 RLE-6TN 细胞在无血清 DMEM 高糖培养基中 饥饿处理 4 h 后,将其消化、重悬,。上室加入无血清细胞悬液 200 μL(细胞量 4× 10⁵/mL),下室加入含 20%FBS 的 DMEM 高糖细胞培养基,每孔 600 μL,培养箱中培养 48h。处理完成后取出小室,用 PBS 洗涤 3 次,并用湿棉签轻柔擦除上室面的细胞,随后置于 4%多聚甲醛中固定 20 min。取出室温下风干 3-5 min,随后置于结晶紫染料中染色 15 min。最后用 PBS 洗涤 3 次,并置于倒置显微镜下观察穿过微孔膜的细胞数量,并进行统计分析。

1.6 统计学方法

本研究所有数值用 x±s 表示,数据分析采用 SPSS 22.0 软件行单因素方差分析。以 P<0.05 为有统计学意义。

2 结果

2.1 百草枯诱导大鼠Ⅱ型肺泡上皮 RLE-6TN 细胞发生形态学 改变

未处理组中的 RLE-6TN 细胞呈典型上皮细胞形态,呈现 多边形,各细胞之间排列紧密,相互连接。经过 20 μmol/L 的百 草枯处理 24 小时后,RLE-6TN 细胞之间的细胞极性显著消 失,由连接紧密的扁平状上皮形态逐渐变成连接松散的长梭 形、纺锤状形态细胞,细胞排列分散,呈现游走状态(图 1)。

2.2 百草枯诱导大鼠 II 型肺泡上皮 RLE-6TN 细胞 EMT 的发生

经过 20 μmol/L 的百草枯分别处理后 24 和 48 小时后,检测 EMT 相关指标。RT-PCR 及 Western Blot 结果显示与对照组相比,随着处理时间的延长,百草枯处理组的 RLE-6TN 细胞的 E-cadherin 的 mRNA 和蛋白表达水平显著降低,伴随着 Vimentin mRNA 和蛋白表达的上调,同时 HIF-1α 信号通路也显 著激活(图 2)。

2.3 百草枯增强大鼠 Ⅱ型肺泡上皮 RLE-6TN 细胞的体外侵袭 能力

与对照组相比,百草枯处理组 RLE-6TN 细胞的侵袭能力 明显增强(图 3)。

2.4 沉默 HIF-1α 信号通路抑制百草枯介导的 EMT

通过使用 HIF-1α 靶向沉默 siRNA 来抑制其表达,我们进

一步检测 HIF-1 α 在百草枯诱导的 EMT 中的作用。RT-PCR 和 Western blot 结果显示, 靶向沉默 HIF-1 α 表达后, 百草枯诱导

的 EMT 过程被显著逆转(图 4)。



图 1 百草枯诱导大鼠 II 型肺泡上皮 RLE-6TN 细胞发生 EMT Fig.1 Morphological changes of the RLE-6TN cells under light microscope (× 400)



图 2 百草枯诱导 RLE-6TN 细胞 EMT

A: RT-PCR 检测 E-cadherin、Vimentin、HIF-1α mRNA 表达; B: Western blot 检测 E-cadherin、Vimentin、HIF-1α mRNA 蛋白表达;

C:Western blot 结果定量分析

Fig.2 EMT of RLE-6TN cell triggered by paraquat

A: RT-PCR analysis of E-cadherin, Vimentin, HIF-1 $_{\alpha}$ mRNA; B: Western blot analysis of E-cadherin, Vimentin, HIF-1 $_{\alpha}$ protein;

C: Quantification of western blot results

2.5 沉默 HIF-1α 削弱百草枯诱导的体外侵袭能力

我们进一步验证 HIF-1α 信号对百草枯诱导的细胞侵袭产 生影响。Transwell 小室侵袭实验结果表明靶向沉默 HIF-1α 后,百草枯介导的 RLE-6TN 细胞的侵袭能力被显著削弱(图5)。

3 讨论

目前有关百草枯中毒的临床治疗缺乏特效药,使得中毒死 亡率高,即使存活也严重影响患者身心健康^[13,14]。百草枯毒素可 通过多种途径被人体组织吸收,其中肺组织具有高度特异性, 毒素容易在肺内堆积,导致不可逆性肺间质纤维化的发生,最 终导致患者窒息死亡^[15,16]。因此,阻止或延缓肺纤维化的发展, 是治疗百草枯中毒患者的新的研究方向。

关于百草枯导致肺纤维化的具体发生机制尚未明确,提出的理论主要包括 DNA 损伤、细胞因子网络、酶失衡等^[3,17]。新近研究表明 EMT 在多种因素诱导的肺纤维化中都扮演重要角色。EMT 是在某些生理、病理等条件下细胞失去上皮细胞特性







图 4 沉默 HIF-1α 抑制百草枯诱导的 EMT

A: RT-PCR 检测 E-cadherin、Vimentin、HIF-1α mRNA 表达; B: Western blot 检测 E-cadherin、Vimentin、HIF-1α 蛋白表达;

C:Western blot 结果定量分析

Fig.4 Knockdown of HIF-1 α inhibits paraquat triggered EMT

A: RT-PCR analysis of E-cadherin, Vimentin, HIF-1α mRNA; B: Western blot analysis of E-cadherin, Vimentin, HIF-1α protein; C: Quantification analysis of western blot results

Normal



Paraquat +si HIF-1α



图5 靶向沉默 HIF-1α 减弱百草枯诱导的 RLE-6TN 细胞侵袭 (结晶紫染色× 200) Fig.5 HIF-1α specific siRNA attenuates paraquat triggered RLE-6TN cell invasion (crystal violet staining× 200)

并获得间质细胞特性的一种复杂生物过程^[18]。细胞发生EMT 会发生以下变化,如细胞间连接丧失,细胞极性消失,细胞骨架改

变,上皮标记分子 E-cadherin 的缺失而间质标记分子 Vimentin 的表达上调,从而获得迁移和侵袭能力^[9]。EMT 过程不仅参与

胚胎形态的形成和多种组织器官的发育,也在多种纤维化性疾病中发挥重要作用^[20]。此外,II型肺泡上皮细胞能够通过启动 EMT 程序来促进肺纤维化的发生和发展^[21]。但是目前尚未有研 究表明 EMT 是否参与了百草枯中毒导致的肺纤维化,以及其 具体调控机制。

HIF-1α 是细胞适应低氧微环境的关键因子。在低氧条件 下,细胞会发生特异性反映,来调节氧供给与利用之间的不平 衡,使细胞适应低氧代谢压力^[2]。而这些应激反应绝大多数是 通过的 HIF-1α 来介导的。低氧条件下,HIF-1α 与 HIF-1β 形成 二聚体进入细胞核内与靶基因启动子上的低氧反应元件(hypoxia response elements, HRE) 结合来发挥转录调控作用,从而 参与一系列的细胞低氧应激反应;而在常氧条件下,HIF-1α 在 脯氨酸羟化酶 (proline hydroxylase, PHD) 的作用下被羟基化, 进而被 VHL E3 泛素连接酶辨识并泛素化,之后透过蛋白酶体 使其被快速降解,所以,在常氧条件下很难检测到 HIF-1α 的表 达^[2]。既往研究表明,肺纤维化与肺部肿瘤等呼吸系统疾病中 均存在 HIF-1α 基因的异常高表达^[22,3]。另有研究表明,百草枯 中毒能够通过 HIF-1α 信号通路调控早期肺纤维化的发生^[11,12]。 但是 EMT 过程是否参与百草枯导致的肺纤维化形成,HIF-1α 信号通路在其中的作用及其调控机制目前鲜有报道。

在本实验中,我们首先使用 20 μmol/L 浓度的百草枯溶液 对大鼠 II 型肺泡上皮细胞 RLE-6TN 进行 24 h 的刺激,随后在 倒置显微镜下观察细胞形态改变并采用 RT-PCR 和 Western blot 技术验证了体外百草枯是否能够诱导 RLE-6TN 细胞 EMT 的发生。结果表明,与空白对照组相比,使用百草枯处理24小 时后,RLE-6TN 细胞的形态由最初的多边形向成纤维样细胞 形态改变,呈长梭形、纺锤状。同时随着处理时间的延长, RLE-6TN 细胞 E-cadherin mRNA 和蛋白表达的下降, 而 Vimentin mRNA 和蛋白表达的升高。Transwell 侵袭实验结果也 显示经过百草枯处理 24 小时后, RLE-6TN 细胞的侵袭能力显 著增强,符合 EMT 的生物学特征。为了进一步探究百草枯诱导 EMT 程序激活的分子机制,我们检测 EMT 关键调控通路 HIF-1α 信号通路。结果表明,RLE-6TN 细胞经百草枯处理 24h 后 HIF-1α mRNA 和蛋白表达水平显著升高,提示 HIF-1α 信号 通路的激活在 EMT 的发生中发挥重要作用。为了明确 HIF-1α 信号在其中的具体调控机制。我们采用特异性 HIF-1α si-RNA 来靶向沉默阻断其表达,并进一步检测其对细胞 EMT 启动和 侵袭能力影响。研究发现,在靶向沉默 HIF-1α 基因之后,百草 枯了介导的 RLE-6TN 细胞 EMT 过程和侵袭现象被逆转,表明 HIF-1α 基因在这一过程中起着关键作用。基于以上研究,我们 推测百草枯通过激活 HIF-1α 信号通路来启动上皮间质转化, 最终诱导肺纤维化的产生。

综上所述,本研究初步证实在大鼠 II 型肺泡上皮 RLE-6TN 细胞中百草枯能够通过激活 HIF-1α 信号通路来启 动上皮间质转化程序,进而诱导肺纤维化的产生,这有助于我 们对肺纤维化发病机制的了解。因此,深入研究 HIF-1α 信号通 路在肺纤维化 EMT 过程中的作用及其具体调控机制,通过靶 向阻断 HIF-1α 基因,从而阻断 EMT 过程以达到抑制肺纤维化 的目的,这将为百草枯中毒所致肺纤维化的预防和治疗提供新 的思路和理论依据。

参考文献(References)

- Bang Y J, Kim J, Lee W J. Paraquat use among farmers in Korea after the ban [J]. Archives of environmental & occupational health, 2017, 72(4): 231-234
- [2] Spangenberg T, Grahn H, Van Der Schalk H, et al. Paraquat poisoning. Case report and overview [J]. Medizinische Klinik, Intensivmedizin und Notfallmedizin, 2012, 107(4): 270-274
- [3] Zhou Q, Jian X, Zhang Z, et al. The research progress of paraquat poisoning lung molecular mechanism [J]. Journal of industrial hygiene and occupational diseases, 2015, 33(1): 72-75
- [4] Su Y, Liu Y. Research advance in molecular mechanism of pulmonary fibrosis induced by paraquat poisoning [J]. Chinese journal of industrial hygiene and occupational diseases, 2015, 33(9): 718-720
- [5] Xiao Z W, Zhang W, Ma L, et al. Therapeutic effect of magnesium isoglycyrrhizinate in rats on lung injury induced by paraquat poisoning
 [J]. European review for medical and pharmacological sciences, 2014, 18(3): 311-320
- [6] Delirrad M, Majidi M, Boushehri B. Clinical features and prognosis of paraquat poisoning: a review of 41 cases [J]. International journal of clinical and experimental medicine, 2015, 8(5): 8122-8128
- [7] Ge W, Wang H L, Sun R P. Clinical characteristics of paraquat poisoning in 22 Chinese children [J]. Indian journal of pediatrics, 2014, 81 (7): 670-674
- [8] Chen T, Nie H, Gao X, et al. Epithelial-mesenchymal transition involved in pulmonary fibrosis induced by multi-walled carbon nanotubes via TGF-beta/Smad signaling pathway [J]. Toxicology letters, 2014, 226(2): 150-162
- [9] Ohbayashi M, Kubota S, Kawase A, et al. Involvement of epithelial-mesenchymal transition in methotrexate-induced pulmonary fibrosis [J]. The Journal of toxicological sciences, 2014, 39(2): 319-330
- [10] Cui Y, Li S. Hypoxia, epithelia-mesenchymal transition and cancer[J]. Chinese journal of pathology, 2014, 43(3): 203-206
- [11] Guo L, Xu J M, Liu L, et al. Hypoxia-Induced Epithelial-Mesenchymal Transition Is Involved in Bleomycin-Induced Lung Fibrosis [J]. BioMed research international, 2015: 232791
- [12] Ueno M, Maeno T, Nomura M, et al. Hypoxia-inducible factor-lalpha mediates TGF-beta-induced PAI-1 production in alveolar macrophages in pulmonary fibrosis [J]. American journal of physiology Lung cellular and molecular physiology, 2011, 300(5): L740-752
- [13] Fang W Y, Xie X S, Feng S G. Recent advance of cytokines in the pathogenesis of lung injury induced by paraquat poisoning [J]. Chinese journal of industrial hygiene and occupational diseases, 2016, 34 (9): 719-721
- [14] Wang Y, Jin B, Liu M, et al. Advance of study on pathological mechanism of paraquat poisoning[J]. Journal of hygiene research, 2006, 35 (3): 366-369
- [15] Liu J Y, Liu Q M, Guo Y J, et al. Risk factors for pulmonary fibrosis in patients with paraquat poisoning [J]. Chinese journal of industrial hygiene and occupational diseases, 2016, 34(7): 520-522
- [16] Li L R, Sydenham E, Chaudhary B, et al. Glucocorticoid with cyclophosphamide for paraquat-induced lung fibrosis [J]. The Cochrane database of systematic reviews, 2014, (8): Cd008084

(下转第 2430 页)

antitumor immune response against mouse H22 hepatocellular carcinoma[J]. PLoS One, 2013,8(11): e72411

- [18] Teodori L, Albertini M C, Uguccioni F, et al. Static magnetic fields affect cell size, shape, orientation, and membrane surface of human glioblastoma cells, as demonstrated by electron, optic, and atomic force microscopy[J]. Cytometry A, 2006, 69(2): 75-85
- [19] Martino C F, Belchenko D, Ferguson V, et al. The effects of pulsed electromagnetic fields on the cellular activity of SaOS-2 cells [J]. Bioelectromagnetics, 2008, 29(2): 125-132
- [20] Rosen A D, Chastney E E. Effect of long term exposure to 0.5 T static magnetic fields on growth and size of GH3 cells [J]. Bioelectromagnetics, 2009, 30(2): 114-119
- [21] He J, Zhang Y, Chen J, et al. Effects of pulsed electromagnetic fields on the expression of NFATc1 and CAII in mouse osteoclast-like cells[J]. Aging Clin Exp Res, 2015, 27(1): 13-19
- [22] Keck C M, Kovacevic A, Muller R H, et al. Formulation of solid lipid nanoparticles (SLN): the value of different alkyl polyglucoside surfactants[J]. Int J Pharm, 2014, 474(1-2): 33-41
- [23] Villeneuve P J, Agnew D A, Johnson K C, et al. Brain cancer and occupational exposure to magnetic fields among men: results from a Canadian population-based case-control study [J]. Int J Epidemiol, 2002, 31(1): 210-217
- [24] Bunch K J, Swanson J, Vincent T J, et al. Magnetic fields and childhood cancer: an epidemiological investigation of the effects of high-voltage underground cables [J]. J Radiol Prot, 2015, 35 (3): 695-705
- [25] Gellrich D, Becker S, Strieth S. Static magnetic fields increase tumor microvessel leakiness and improve antitumoral efficacy in combination with paclitaxel[J]. Cancer Lett, 2014, 343(1): 107-114
- [26] El-Bialy N S, Rageh M M. Extremely low-frequency magnetic field enhances the therapeutic efficacy of low-dose cisplatin in the treatment of Ehrlich carcinoma [J]. Biomed Res Int, 2013, 2013: 189352
- [27] Li K, Ma S, Li Y, et al. Effects of PEMF exposure at different pulses on osteogenesis of MC3T3-E1 cells [J]. Arch Oral Biol, 2014, 59(9): 921-927
- [28] Rosen A D, Chastney E E. Effect of long term exposure to 0.5 T

static magnetic fields on growth and size of GH3 cells [J]. Bioelectromagnetics, 2009, 30(2): 114-119

- [29] Dini L, Abbro L. Bioeffects of moderate-intensity static magnetic fields on cell cultures[J]. Micron, 2005, 36(3): 195-217
- [30] Tenuzzo B, Chionna A, Panzarini E, et al. Biological effects of 6 mT static magnetic fields: a comparative study in different cell types[J]. Bioelectromagnetics, 2006, 27(7): 560-577
- [31] Cespedes O, Ueno S. Effects of radio frequency magnetic fields on iron release from cage proteins[J]. Bioelectromagnetics, 2009, 30(5): 336-342
- [32] Koh E K, Ryu B K, Jeong D Y, et al. A 60-Hz sinusoidal magnetic field induces apoptosis of prostate cancer cells through reactive oxygen species[J]. Int J Radiat Biol, 2008, 84(11): 945-955
- [33] Zheng M, Xing L, Guo H, et al. Study of the Effects of 50Hz Homogeneous Magnetic Field on Expression of Bax, Bcl-2 and Caspase-3 of SNU Cells In Vitro [J]. Conf Proc IEEE Eng Med Biol Soc, 2005, 5: 4870-4873
- [34] Luukkonen J, Liimatainen A, Juutilainen J, et al. Induction of genomic instability, oxidative processes, and mitochondrial activity by 50Hz magnetic fields in human SH-SY5Y neuroblastoma cells[J]. Mutat Res, 2014, 760: 33-41
- [35] Salvador J M, Brown-Clay J D, Fornace A J. Gadd45 in stress signaling, cell cycle control, and apoptosis [J]. Adv Exp Med Biol, 2013, 793: 1-19
- [36] Gavrielov-Yusim N, Friger M. Use of administrative medical databases in population-based research [J]. J Epidemiol Community Health, 2014, 68(3): 283-287
- [37] Nepal P R, Han H K, Choi H K. Preparation and in vitro-in vivo evaluation of Witepsol H35 based self-nanoemulsifying drug delivery systems (SNEDDS) of coenzyme Q(10)[J]. Eur J Pharm Sci, 2010, 39(4): 224-232
- [38] Huang C Y, Chang C W, Chen C R, et al. Extremely low-frequency electromagnetic fields cause G1 phase arrest through the activation of the ATM-Chk2-p21 pathway[J]. PLoS One, 2014, 9(8): e104732
- [39] Yamaguchi S, Ogiue-Ikeda M, Sekino M, et al. Effects of pulsed magnetic stimulation on tumor development and immune functions in mice[J]. Bioelectromagnetics, 2006, 27(1): 64-72

(上接第 2423 页)

- [17] Yao D, Yu X, Tian Y, et al. Progress in the mechanism of cytokine on lung injury caused by acute paraquat poisoning [J]. Chinese journal of industrial hygiene and occupational diseases, 2014, 32(11): 865-868
- [18] Li L, Li W. Epithelial-mesenchymal transition in human cancer: comprehensive reprogramming of metabolism, epigenetics, and differentiation [J]. Pharmacology & therapeutics, 2015, 150(33-46)
- [19] Lamouille S, Xu J, Derynck R. Molecular mechanisms of epithelialmesenchymal transition [J]. Nature reviews Molecular cell biology, 2014, 15(3): 178-196
- [20] Nowrin K, Sohal S S, Peterson G, et al. Epithelial-mesenchymal tran-

sition as a fundamental underlying pathogenic process in COPD airways: fibrosis, remodeling and cancer[J]. Expert review of respiratory medicine, 2014, 8(5): 547-559

- [21] Balli D, Ustiyan V, Zhang Y, et al. Foxm1 transcription factor is required for lung fibrosis and epithelial-to-mesenchymal transition [J]. The EMBO journal, 2013, 32(2): 231-244
- [22] Lee J W, Bae S H, Jeong J W, et al. Hypoxia-inducible factor (HIF-1) alpha: its protein stability and biological functions [J]. Experimental & molecular medicine, 2004, 36(1): 1-12
- [23] Balamurugan K. HIF-1 at the crossroads of hypoxia, inflammation, and cancer[J]. International journal of cancer, 2016, 138(5): 1058-1066