谷氨酸转运体在鱼藤酮神经毒性中的作用

刘辉,尹芳秋,燕颖军,许崇亮,贾庆军,徐忠华

(白求恩军医学院卫勤教研室, 河北 石家庄 050081)

摘要:目的 观察谷氨酸转运体在鱼藤酮神经毒性中的作用。方法 建立星形胶质细胞与大鼠嗜铬细胞瘤 (PC12) 细胞共培养鱼藤酮染毒模型,并用谷氨酸转运体 -1 (GLT-1) 和谷氨酸 天冬氨酸转运体 (GLAST) 特异性抑制剂二氢卡因酸盐 (DHK)、 L反式吡咯烷 -2 -4 — 按酸 <math>(PDC) 预处理。高效液相色谱 (HPLC) 荧光法检测星形胶质细胞胞外谷氨酸 (GLY) 浓度,同位素标记法检测 GLY 摄取能力。结果 DHK 预处理组星形胶质细胞 GLY 摄取能力与单纯鱼藤酮中毒组比较差异无统计学意义,而 PDC 预处理组星形胶质细胞 GLY 摄取能力明显下降,胞外 GLY 浓度升高,与单纯鱼藤酮中毒组比较具有显著的统计学意义。结论 谷氨酸转运体 GLAST 可能在鱼藤酮诱导的兴奋性损伤机制中起主要作用。

关键词: 鱼藤酮; 谷氨酸转运体; 神经毒性

中图分类号: R994.6 文献标识码: A 文章编号: 1002—221 X(2011) 04—0248—03
Role of glutamate transporters in neurotoxicity induced by rotenone

LIU Hu, i YN Fang qiu YAN Ying jun XV Chang liang JIA Qing jun XV Zhong hua

(Department of Health Service Norman Bethune Military Medical College Shijia thuang 050081 China)

Abstract. Objective To explore the role of glutamate transporters in the neurotoxicity induced by rotenone. Methods Astrocytes isolated from newborn rats, were cocultured with PC12 cells, then were divided into 6 groups, control group, rotenone treated group DHK pretreated group (I and II), and PDC pretreated group (I and II). Extracellular glutamate concentrations were detected by high performance liquid chromatography (HPLC), and the uptake ability of glutamate was determined with isotope labeling method. Results. It was showed that the glutamate uptake ability in astrocytes pretreated with PDC was significantly decreased compared with rotenone treated group, while those in astrocytes pretreated with DHK failed to show any significant change. Conclusion, GIAST rather than GLT-I may play a crucial role in exciptoxicity induced by rotenone.

Keywords notenone glutamate transporter neurotoxicity

农药鱼藤酮能够选择性地作用于大脑黑质多巴胺神经元,中毒后动物产生肌肉麻痹、僵硬、震颤、运动缓慢等类似帕金森病的症状[1]。新近研究发现,鱼藤酮神经毒性的一个可能机制是改变大脑神经细胞中兴奋性神经递质如谷氨酸等的浓度[2]。脑内谷氨酸代谢主要依赖于分布在星形胶质细胞膜的谷氨酸转运体。GLASI和 GLT-1[3]。本研究采用谷氨酸转运体特异性抑制剂 DHK和 PDC 分别调控 GLT-1与GLASI的功能活性,以期阐明两种谷氨酸转运体在鱼藤酮诱导的神经元变性损伤过程中的作用。

1 材料与方法

1.1 主要试剂和仪器

鱼藤酮、DHK PDC购自 Sigma公司,Lglutamic acid标准品与 L [3H] -glutamic acid为 Sigma公司产品,DMEM/Fi2培养基购自 Gibc公司,Millicel插入

式培养皿 (Millice | culture ce| insert) 为 Millipore公司产品。

1.2 共培养细胞的建立和实验分组

收稿日期: 2011-03-02 修回日期: 2011-06-02

作者简介: 刘辉 (1974—) 博士, 副教授, 主要从事环境毒物

神经毒理机制研究。 mmol/L PDC 预处理组在染毒前加入药物孵育 30 ?1994-2017 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnkt.net

m in n , 再加入 1.0μ mol/L 鱼 藤酮 培养 24 h 用于 实验。

1.3 HPLC荧光法检测共培养细胞胞外 Gli浓度

应用 HPLC与荧光检测器联用检测样品中 Glu含 量,具体操作参照文献[5]。 收集对照组与各实验组细 胞培养液 100 μ, l 按 3 ·2 (V/V) 加 1 mol/L HCQ, 10 000 º/m i/离心 5 m i/n 取上清液按 4 3 (V/V) 加入 2 mol/L KHCQ 1 m.l 4°C, 10 000 r/m in离心 5 m in 收集上清液; 取上清液 30 μ 加入等体积邻苯二甲醛衍 生液, 充分混匀, 室温反应 2 mi进样。

1.4 同位素标记法检测星形胶质细胞 G L 摄取能力

预处理组在染毒前加入药物孵育 30 min 鱼藤酮 染毒浓度为 $1.0 \,\mu \,\text{mol/L}$ 培养 24 h后 倾去培养液, 用 D-Hanks液漂洗 3次。每孔加入含 L-f³ H₁ -g lutam ic acid1 µC的孵育液 1 m,l 37℃孵育 15 min后,用预 冷的 0.9% NaC溶液终止反应并洗涤 3次,再用 1mol/LHCQ 裂解细胞; 4°C, 10 000 r/m in离心 20 m ip 取上清液置入闪烁瓶中,加入适量闪烁液,过 夜,次日于液闪记数仪上检测。

1.5 统计学分析

实验数据用 x 表示, 采用 SPSS 12.0 软件进行 方差分析和 检验。

2 结果

2.1 DHK预处理对鱼藤酮染毒星形胶质细胞胞外 Gli浓度的影响

胶质细胞胞外 G^{lu} 浓度明显升高 (P < 0.01); 而与 单纯鱼藤酮染毒组相比, 0.5 mmol/L和 1.0 mmol/L DHK预处理组 Gl浓度升高并不显著,见表 1。

2.2 DHK预处理对鱼藤酮染毒星形胶质细胞 Glu摄 取的影响

与对照组比较, 1.0 μ mol/L 鱼藤酮染毒组星形 胶质细胞 G^{\square} 摄取能力明显降低 (P < 0.01); 而与 单纯鱼藤酮染毒组相比, 0.5 mm ol/L和 1.0 mm ol/L DHK处理组 Gli转运能力降低并不显著,见表 1。 2.3 PDC预处理对鱼藤酮染毒星形胶质细胞胞外

Gl浓度的影响

与单纯鱼藤酮染毒组相比, 1.0 mmol/L和 2.0 mmol/LPDC预处理组 Glu浓度均显著升高 (P< 0.01) 见表 1。

2.4 PDC预处理对鱼藤酮染毒星形胶质细胞 GP摄 取的影响

与单纯鱼藤酮染毒组相比, 1.0 mmo / L和 2.0

0.01) 见表 1。

表 1 DHK预处理组胞外 Glu浓度和摄取 功能的变化 (n=6 $x \pm 9$

组别	Gli浓度 (μmol/L)	Glu摄取 [pmol/(ml· min)]
对照组	22 35 ±3. 86	1. 955 ±0. 324
单纯染毒组	27. 80 ±4. 17*	1. 289 ±0. 218 [*] *
DHK预处理组I	28 78 \pm 3. 55*	1. 106 ±0. 252* *
DHK预处理组II	29 18 ±4. 01*	1. 078 ±0. 204 [*] *
PDC预处理组I	38 55 ±6. 81* * #	0. 775 ±0. 098* * #
PDC预处理组II	39 40 ±7. 41* * #	0. 658 ±0. 054* * ##

注: 与对照组比较, * P< 0.05 * * P< 0.01; 与单纯染毒组比较, #P< 0.05 ##P< 0.01

3 讨论

新近的研究表明,中枢兴奋性氨基酸递质如 马口 释放过多,并通过其受体介导的兴奋性毒性在帕金森 病 (Parkinson's disease PD) 的发生和发展过程中发 挥了重要作用[6]。鱼藤酮是从豆属植物毛鱼藤中提 取的一种天然杀虫剂,是细胞线粒体复合酶」高亲和 力的抑制剂。既往研究表明, 鱼藤酮通过破坏脑内 Gli的正常代谢,引起组织间隙 Glip含量显著升高, 从而诱导神经元兴奋性损伤[7]。

由谷氨酸转运体 GLAST GLT-1构成的星形胶质 细胞 Gl.转运系统,能够摄取细胞外绝大部分 Gl. 从而保护神经元免受兴奋性损伤。前期研究发现,鱼 藤酮对星形胶质细胞谷氨酸转运体的表达产生明显影 响,导致 Gl转运功能的降低,但 GIAST GLT-1在 此过程中的具体作用还不清楚[8]。因此,我们采用 GLAST GLT-1特异性抑制剂 FDC DHK进行干预实 验。同位素标记实验显示,DHK预处理组星形胶质 细胞 马克 转运能力下降,但与单纯鱼藤酮染毒组比较 差异无统计学意义。提示 GLT-1 干此浓度鱼藤酮染 毒条件下,在星形胶质细胞谷氨酸转运功能降低过程 中,并非占据主导地位:而 FDC预处理组星形胶质 细胞 G1吨 5 金能力下降,胞外 G1吨 1 显升高,与单纯 鱼藤酮染毒组比较差异有显著的统计学意义。提示与 GLT-1相比,在此浓度鱼藤酮染毒条件下, GIASI的 下调可能是星形胶质细胞谷氨酸转运功能降低的主要 因素。

目前,谷氨酸转运体已成为治疗帕金森病等神经 退行性疾病的新靶点。其失表达、停止转运或逆向释 放谷氨酸时,均可引起突触间隙或胞外谷氨酸大量聚 集,从而造成神经毒效应。因此,有效地调控谷氨酸 转运体的表达及功能活性,为开发新型神经退行性疾 病治疗药物提供了新的思路。

mmol/LPDC处理组 Glu转运能力均显著降低 (P← 21994-2017 China Academic Fournal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.het

参考文献:

%

2.5 皮肤病理组织学检查

阳性对照组角质层、粒细胞层中炎症细胞浸润 粒细胞轻度肿胀,基底层细胞未见异常,真皮层也有 散在炎症细胞浸润,毛细血管扩张,水肿。 DCAC实 验组、阴性对照组角质层角化完全,棘层无增厚,真 皮内未见毛细管扩张、水肿和炎症细胞浸润。

中国工业医学杂志 2011年 8月第 24卷第 4期

3 讨论

小分子化学物诱导的变应性接触性皮炎被认为是一 种由 "淋巴细胞介导的迟发型超敏反应" 是以细胞免疫为 主的过程[56]。 Boerrigter G H等和 Scheper R .等分别在 DNCB致敏的豚鼠体内检测到了半抗原特异性抗体和特异 过敏性反应^[78]。 TCF在体内的代谢过程非常复杂,中间 活性代谢产物较多,目前尚不清楚哪一种代谢产物作为半 抗原引发了机体的变应反应。通过本研究发现 DCAC可能 在 TCE诱发变应性皮炎过程中, 没有发挥中间活性代谢 产物作用。而李来玉等^{[9}用该方法评价三氯乙烯对豚鼠的 致敏率为 71.14%,属于强致敏物,皮肤病理组织学检查 也发现了表皮棘细胞层增厚,真皮内毛细血管扩张、水 肿,以及单核细胞浸润。TCE代谢产物三氯乙酸致敏率为 58 13%,为中度致敏物,而三氯乙醇及水合三氯乙醛的 致敏率为 0 本次研究 DCAC实验的致敏率为 0 结果暂 不支持 DCAC在 TCE诱发变应性皮炎中的作用。

本次研究还发现 DCAC实验组与其他两个组别 ALT AST检测值差异无统计学意义,没有发现 DCAC对豚鼠产生肝损害作用。有研究[10] 证明了 TCE氧化通路的代谢产物是产生细胞毒性和肝损伤 的主要物质, DCAC也是三氯乙烯经细胞色素 P450 途径中间的活性代谢产物,但本研究认为 DCAC可能 不是 TCE产生细胞毒性和肝损伤的中间代谢产物。

本研究缺乏 TCE对照组对比资料,无法进一步深入 分析。在未来的研究中,应同时设立 TCE以及其他代谢 产物作为对照,以进一步阐明 DCAC以及其他代谢产物 在TCF致敏以及造成肝损害过程中的作用。

- [1] 黄永顺, 黄汉林. 职业性三氯乙烯药疹样皮炎免疫损伤研究进展 []. 中国职业医学, 2010 37 (2): 157-159
- [2] 李来玉、陈秉炯,黄先青,等. 广东省职业性三氯乙烯皮肤损害的发 病情况及分析 []. 中国工业医学杂志, 1998 11 (6): 349-351
- [3] Park BK, Najsbitt DJ Gordon SF, et al Metabolic activation in drug al lergies [J]. Toxicology 2001 158 (1-2): 11-23.
- Khan M. F. Kapha lia B. Ş. Ansari G. A. Time_dependent autoimmune response of dich loroacety | ch loride in female MRL+/+ m ice | J. Immunopham aco | Immunotoxico | 1997 19 (2): 265-277.
- Enk A H Katz S I Contact sensitivity as a model for T cell activation in skin []. J Invest Derma to, 1995 105 (Suppl): 80-83
- Cavani A Hackett C J Wilson K J et al Characterization of epitopes recognized by hapten specific CD4+ T cells []. J Immu. no,1 1995 154 (3): 1232-1238
- [7] Boerrigter G.H. Bril H. Scheper R. J. Hapten specific antibodies in allergic contact dermatitis in the guinea pig [J. IntArch Allergy Ap. pl Immunol 1988 85 (4): 385-391.
- Scheper R, J von Blomberg M, Boerrigter GH, et al. Induction of immunological memory in the skin role of local T cell retention []. Clin Exp Immuno, 1 1983, 51 (1): 141-148.
- [9] 李来玉,唐小江,黄建勋,等. 三氯乙烯及其代谢产物的豚鼠皮 肤致敏试验 [J. 中国职业医学, 2000 27 (5): 6-8.
- [10] 戴宇飞,李海山,孙耀峰,等.代谢活化在三氯乙烯对小鼠致 敏及肝毒性中的作用 []. 中国药理学与毒理学杂志 19 (5): 378-382.

(上接第 249页)

参考文献:

- [1] Huang J Liu H GuW, et al A delivery strategy for rotenone mi crosh peres in an animal model of Parkinson's disease []. Biomateria als 2006 27 (6): 937-946.
- [2] LapointeN, StHilaireM, MartionliMG et all Rotenone induces non specific central nervous system and system ic toxicity []. FASEB J 2004 18 (6), 717-719
- [3] Jeffrey D R Margaret D H Carlos A P K mockout of glu tama te trans. porters reveals a major role of Astroglja transport in excitotoxicity and clearance of glutamate []. Neuron, 1996, 16 (3): 675-686.
- [4] McCarthyKD, DeVellis J Preparation of separate astroglial and oli

1980 85 (3), 890-902

- [5] 吴强恩, 郑力行, 谢芳, 等. 反相高效液相色谱荧光法测定脑组织中 氨基酸类神经递质 []. 复旦学报 (医学版), 2005 32 (3). 355-358
- [6] Ossowska K. Konjeczny J. Wardas J. et al. An influence of ligands of me tabo too ipc glu tama te receptor subtypes on Patkinson jan. I ike symp. toms and the striatopallidal pathway in rats [J]. Amino Acids 2007 32 (2), 179-188
- [7] 刘辉 郭魁亮 吴强 等. 鱼藤酮对大鼠纹状体谷氨酸谷氨酰胺环路 的影响 [』. 环境与职业医学杂志,2009 26 (2). 159-161
- [8] 刘辉 李云鹏,董兆君,等. 鱼藤酮对大鼠纹状体谷氨酸转运体 及谷氨酰胺合成酶的影响 []. 第三军医大学学报, 2007 29

golendrog jaj celj cultures from rat cerebraj tissue j. J.Cell Biol (9). 831-833. 994-2017 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net