

# 行政院國家科學委員會專題研究計畫 期中進度報告

## 子計畫二:ASK1 在氧化態低密度脂蛋白誘導腦內皮細胞功能 喪失及死亡所扮演的角色(2/3)

計畫類別：整合型計畫

計畫編號：NSC94-2745-B-038-002-URD

執行期間：94年08月01日至95年07月31日

執行單位：臺北醫學大學呼吸治療學系

計畫主持人：陳炳常

共同主持人：許重義，林建煌

計畫參與人員：廖翊婷

報告類型：精簡報告

處理方式：本計畫可公開查詢

中 華 民 國 95 年 5 月 29 日

行政院國家科學委員會補助專題研究計畫 ■ 期中進度報告  
(計畫名稱)

提昇私校研發能量專案計畫-探討氧化態低密度脂蛋白在中風過程所扮演的病理角色-子計畫二:ASK1在氧化態低密度脂蛋白誘導腦內皮細胞功能喪失及死亡所扮演的角色(2/3)

計畫類別： 個別型計畫       整合型計畫

計畫編號：**93-2745-B-038-002-URD**

執行期間：94年08月01日至95年07月31日

計畫主持人：陳炳常

共同主持人：林建煌、許重義

計畫參與人員：廖翊婷

成果報告類型(依經費核定清單規定繳交)： 精簡報告     完整報告

本成果報告包括以下應繳交之附件：

- 赴國外出差或研習心得報告一份
- 赴大陸地區出差或研習心得報告一份
- 出席國際學術會議心得報告及發表之論文各一份
- 國際合作研究計畫國外研究報告書一份

處理方式：除產學合作研究計畫、提升產業技術及人才培育研究計畫、列管計畫及下列情形者外，得立即公開查詢

涉及專利或其他智慧財產權， 一年  二年後可公開查詢

執行單位：臺北醫學大學呼吸治療學系

中 華 民 國                      95年05月24日

## 一、中文摘要

在許多的研究顯示，中風病人其血中的低密度脂蛋白(LDL)含量過高的現象。腦部血管內皮細胞(cerebral endothelial cells, CECs)為構成血腦障蔽的主要組成，防止一些傷害性物質進入腦部。一旦氧化態 LDL (ox-LDL)誘導腦部內皮細胞凋亡將促使內皮細胞通透性增加及血腦障蔽破壞，而造成腦部的傷害如中風。然而，ox-LDL 誘導 CECs 的凋亡機制目前還不清楚。於是在本計劃中，我們將探討 apoptosis signaling-regulation kinase 1 (ASK1)及 JNK 在 ox-LDL 誘導腦部內皮細胞凋亡所扮演的角色及詳細的作用機轉。CECs 細胞給予 ox-LDL 可依濃度依賴誘導腦部內皮細胞的凋亡。細胞給予  $\kappa$ -carrageenan (Lox-1 受體抑制劑)及 Lox-1 抗體二者皆可抑制 ox-LDL 誘導腦部內皮細胞的凋亡。細胞短暫轉染 dominant negative mutant of ASK1 (ASK1 DN)可抑制 ox-LDL 誘導腦部內皮細胞的凋亡。我們也發現 CECs 細胞給予 ox-LDL 可誘導 ASK1 蛋白激酶的活性及 ASK1 在 Ser967 去磷酸化的作用。再者，CECs 細胞給予 ox-LDL 明顯刺激 14-3-3 與 ASK1 分離。SP 600125 (JNK 選擇性抑制劑)、JNK1 DN 及 JNK2 DN 皆可抑制 ox-LDL 誘導腦部內皮細胞的凋亡。CECs 細胞給予 ox-LDL 可依時間依賴誘導 JNK 的活性及其磷酸化。細胞短暫轉染 ASK1 DN 可抑制 ox-LDL 誘導 JNK 的磷酸化。細胞給予 curcumin (AP-1 抑制劑)可抑制 ox-LDL 誘導腦部內皮細胞的凋亡。CECs 細胞給予 ox-LDL 可誘導 AP-1 特異性蛋白-DNA 結合的作用。更進一步研究 Bim 在 ox-LDL 誘導腦部內皮細胞的凋亡所扮演的角色。CECs 細胞給予 ox-LDL 可依時間依賴誘導腦部內皮細胞 BimS 的表現及 Bim-luciferase 的活性。經由以上的結果顯示，在 CECs 細胞中，ox-LDL 可經由活化 ASK1/JNK/AP-1 的訊息傳遞路徑來誘導 Bim 表現及腦部內皮細胞的凋亡。

**關鍵詞：**中風；氧化低密度脂蛋白；apoptosis signaling-regulation kinase 1 (ASK1)；JNK；AP-1；Bim；腦部內皮細胞；細胞凋亡；訊息傳遞

## 二、英文摘要

Several clinical studies demonstrated that plasma level of low density lipoprotein (LDL) are significantly higher in patients with stroke. Dysfunction of the endothelium is a hallmark of the early atherosclerotic lesion and ox-LDL activates cerebral endothelial cells (CEC), leading to an alteration of the functional and structural integrity of the endothelial barrier. CECs have distinct morphological and functional properties that are essential for strict exchange of water and nutrients between blood and brain. Since oxidant LDL (ox-LDL) might play an important role in the pathology of stroke due to cerebral vasculature dysfunction. However, the mechanism of ox-LDL-induced CEC apoptosis is still unclear. In this project, we interested to explore the role of apoptosis signaling-regulation kinase 1 (ASK1) and JNK on ox-LDL-induced CEC apoptosis. Treatment of CECs with Ox-LDL induced CEC apoptosis in a concentration-dependent manner. Treatment of CECs with  $\kappa$ -carrageenan (Lox-1 receptor inhibitor) and Lox-1 antibody both inhibited ox-LDL-induced CEC apoptosis. Cells transient transfection with dominant negative mutant of ASK1 (ASK1 DN) inhibited ox-LDL-induced CEC apoptosis. We also found that ox-LDL induced ASK1 kinase activity and dephosphorylation of ASK at Ser967. Moreover, CECs treatment with ox-LDL induced 14-3-3 disassociation with ASK1. SP 600125 (a selective JNK inhibitor) and JNK1 DN and JNK2 DN all inhibited ox-LDL-induced CEC apoptosis. Treatment of CEC with ox-LDL caused JNK kinase activity and phosphorylation in a time-dependent manner. Cells transient transfection with ASK1 DN inhibited ox-LDL-induced JNK phosphorylation. Treatment of cells with curcumin (AP-1

inhibitor) inhibited ox-LDL-induced CEC apoptosis. Treatment of CECs with Ox-LDL induced AP-1 specific protein-DNA binding activity. To further investigate the role of Bim in ox-LDL-mediated CECs apoptosis. Treatment of CECs with Ox-LDL induced BimS expression in a dose dependent manner. These results indicate that ox-LDL induced ASK1/JNK/AP-1 signal pathway to mediate Bim expression and finally induced CEC apoptosis.

**Keywords:** stroke, oxidized low density lipoprotein (ox-LDL), apoptosis signaling-regulation kinase 1 (ASK1), JNK, AP-1, Bim, cerebral endothelial cells (CECs), apoptosis, signal transduction

### 三、報告內容[前言及文獻探討、研究目的、研究方法、結果與討論(含結論與建議)]

#### 前言、文獻探討及研究目的

許多的研究顯示，中風病人其血中的膽固醇、三酸甘油酯及低密度脂蛋白有含量過高的現象。目前已知 ox-LDL 會沉積在血管壁上造成動脈硬化斑塊(Kume *et al.*, 2001)。此外，中樞神經系統也存在著大量的膽固醇，且為神經髓鞘的組成之一。中樞的膽固醇除了可以藉由中樞神經細胞的合成之外，也會透過血腦障蔽自血漿中緩慢地攝取至腦組織中(Sugawa *et al.*, 1997)。直到目前為止，氧化態的低密度脂蛋白被認為是造成膽固醇過度沈積於血管壁的主因，也是導致動脈粥狀硬化的重要過程(Kume *et al.*, 2001)。此外，氧化態低密度脂蛋白除了造成脂質堆積外，它也會引起內皮細胞發炎或是凋亡。氧化態低密度脂蛋白也會造成細胞外基質的斷裂降解而使得動脈硬化斑塊不穩定及剝離，進一步導致心肌梗塞或中風的產生(Kume *et al.*, 1994)。由以上的結果顯示，氧化態低密度脂蛋白作用至內皮細胞產生的反應如活化、細胞凋亡及內皮細胞功能喪失在中風的形成扮演著舉足輕重的角色。

氧化態低密度脂蛋白目前被認為是引起動脈硬化的主因，但是氧化態低密度脂蛋白造成動脈硬化的詳細機轉目前仍不十分清楚。近來有報導指出，Lox-1 會媒介氧化

態低密度脂蛋白的作用而在內皮細胞增加自由基的產生並活化 NF- $\kappa$ B、增加細胞黏附分子的表現及增加低密度脂蛋白受體(LDL-R)的表現(Cominacini *et al.*, 2000; Hu *et al.*, 2003; Sakurai *et al.*, 2003; Kume *et al.*, 2004)。此外也有報導指出，氧化態低密度脂蛋白會透過 Lox-1 活化 caspase 而誘導細胞凋亡(Shin *et al.*, 2004)。而內皮細胞死亡特別是腦部血管內皮細胞死亡將導致血腦障蔽破壞而誘發腦血管疾病如中風的主因。因此，在本子計劃中，我們將探討氧化態低密度脂蛋白誘導腦部血管內皮細胞(cerebral endothelial cells, CECs)功能喪失及死亡的分子機制。

氧化態低密度脂蛋白的組成包含了典型的脂質過氧化產物如：LOOHs、4-HNE 或 oxysterols，並有報導指出氧化態低密度脂蛋白具有神經細胞毒性(Keller *et al.*, 1999; Sugawa *et al.*, 1997)。除了在神經細胞外，目前也有部分報告指出，氧化態低密度脂蛋白在其它的細胞也會誘導細胞凋亡，例如在小腸細胞引起粒腺體媒介的細胞凋亡(Giovannini *et al.*, 2002)。由此得知氧化態低密度脂蛋白可經由不同的路徑誘導細胞的死亡。然而，直到目前為止，氧化態低密度脂蛋白對於腦內皮細胞死亡則尚未被探討，也是本子計劃研究的重點。腦部血管內皮細胞為構成血腦障蔽的主要組成，可以調控血液與腦部間水份及其他營養物質的交換，並防止一些傷害性物質進入腦部且維持中樞神經系統的恆定(Rubin *et al.*, 1999)。當大腦內皮細胞因缺血性損傷而產生細胞凋亡後，會導致血腦障蔽的崩解，而加重大腦缺血性的損傷(Zhang *et al.*, 2000)。一旦氧化態低密度脂蛋白誘導腦部內皮細胞活化甚至細胞凋亡時，這將會促使內皮細胞所組成的血腦障蔽通透性增加及破壞，使得氧化態低密度脂蛋白及其他毒性物質更容易通過血腦障蔽而沉積於腦部血管形成斑塊，或是引發血栓而更進一步導致血管失去功能造成中風。因此，氧化態低密度脂蛋白在中風疾病中扮演著重要的角色，但是氧化態低密度脂蛋白造成大腦內皮細胞毒性詳細的分子作用機制到目前還不清楚，值得做深入的探討。細胞凋亡在多細胞有機體的發育過程及維

持組織恆定上是一個相當重要的調控機制，當細胞凋亡機轉失去平衡則會導致許多疾病的發生，其中包括神經退化性疾病、癌症及中風等(Arends *et al.*, 1991; Thompson *et al.*, 1995)。細胞凋亡又稱做程序性的細胞死亡，其特徵有細胞質縮小且有細胞小體的出現、細胞核濃染、DNA階梯斷片的產生以及細胞膜上磷脂質的再分佈即Phosphatidylserine外翻至細胞膜外等現象(Fadok *et al.*, 1992; Jacobson *et al.*, 1997; Nagata *et al.*, 1997)。這些型態的變化主要是進行細胞自然凋亡時，因活化caspase (cysteine aspartate-specific protease)而進一步切割細胞內的受質所致。細胞凋亡進行與否則取決於細胞所接受外來的訊息而影響生存或死亡間的平衡所調控(Musci *et al.*, 1997)。細胞凋亡的過程中，會受到許多不同蛋白的調控，其中包括Bcl-2家族。當細胞受到死亡刺激時，Bcl-2家族成員中拮抗和促進細胞凋亡兩類蛋白間的平衡將調控粒腺體的反應(Martinou and Green, 2001)。拮抗細胞凋亡的成員如Bcl-2, Bcl-x<sub>L</sub>和Mcl-1會保護維持粒腺體的完整性，然而促進細胞凋亡的家族成員則會使得粒腺體釋放一些促進細胞凋亡的蛋白，其中包括Bim而導致細胞的死亡(Adams *et al.*, 1998)。

ASK1是mitogen-activated protein (MAP) kinase kinase kinase 家族成員之一，它可活化JNK和p38 MAPK訊號傳遞路徑(Ichijo *et al.*, 1997)。在許多不同細胞過度表現持續活化的ASK1，會引起粒腺體依賴性的caspase活化及細胞的凋亡(Kanamoto *et al.*, 2000; Hatai *et al.*, 2000)。ASK1也被認為參與在氧化態壓力或是內質網媒介所引起的細胞凋亡中(Tobiume *et al.*, 2001; Nishitoh *et al.*, 2002)。此外，許多報導也指出，在發炎細胞激素及許多種壓力，例如：死亡受體Fas的活化皆可造成ASK1的活化(Ichijo *et al.*, 1997; Gotoh *et al.*, 1998)。經由這些研究的結果顯示，ASK1在細胞凋亡的過程中扮演著舉足輕重的角色。因此，了解ox-LDL如何調控腦部血管內皮細胞ASK1及下游JNK的活化進而誘導內皮細胞功能喪失及死亡，是一個值得研究的課題。

Thioreducin (Trx)可以藉由結合至ASK1的氮端而抑制ASK1的激酶活性(Liu and Min, 2002)。許多活性態氧化物質，例如H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>，它可以導致Trx和ASK1的分離，接著ASK1本身會形成雙分子的複合體，而在Thr845或是Thr838的位置進行自體磷酸化的作用，而活化(Gotoh *et al.*, 1998; Liu and Min, 2002; Tobiume *et al.*, 2002)。另外ASK1的活性也會被負向調控蛋白磷酸分解酶PP5所抑制，PP5會使得ASK1去磷酸化而失去活性(Morita *et al.*, 2001)。目前也有報導指出Akt也可以負向調控ASK1的活性，使得細胞得以存活下去(Zhang *et al.*, 1999; Kim *et al.*, 2001)。例如在L292細胞在去除血清的狀態下會使得內生性ASK1的激酶活性增加，而同時給與IGF-1使得PI3K/Akt訊息路徑活化的情況下，則會在ASK1的Ser83胺基酸殘基位置上進行磷酸化，進而使得ASK1和14-3-3蛋白結合並抑制ASK1的活性，而促使細胞得以存活(Zhang *et al.*, 1999; Kim *et al.*, 2001)。因此本實驗的主要假說為氧化態低密度脂蛋白透過LOX-1活化ASK1/JNK/AP-1，進而引發促進細胞凋亡Bim蛋白的表現，最後造成腦血管內皮細胞的凋亡進而使得血腦障蔽破壞。希望藉此計劃的完成可進一步瞭解氧化態低密度脂蛋白調控腦內皮細胞凋亡的機轉，並發展出治療氧化態低密度脂蛋白誘發腦血管疾病的治療方針。

### 研究方法

1. 細胞培養:將老鼠大腦內皮細胞培養在DMEM含有10%胎牛血清及抗生素(100 units/ml penicillin 及 100 µg/ml streptomycin)中以進行下列的實驗。
2. 氧化低密度脂蛋白的製備:以人類血液來製備ox-LDL。
3. MTT分析:可用來評估ox-LDL對於腦內皮細胞存活率的影響。
4. 流式細胞儀測定以PI染色的細胞來比較細胞死亡的程度。
5. 西方點墨法:測定ASK1-p、ASK、JNK-p、JNK及14-3-3等蛋白的變化。
6. 免疫沈澱法及蛋白激酶活性測定:測定ASK1及JNK的活性。
7. 統計方法:所有實驗數據皆以平均值±標準差(mean ± S.E.M)表示，並以Analysis of

Variance (ANOVA)配合Dunnet's test分析比較各組間是否有顯著差異。p < 0.05 視為有統計上的意義。

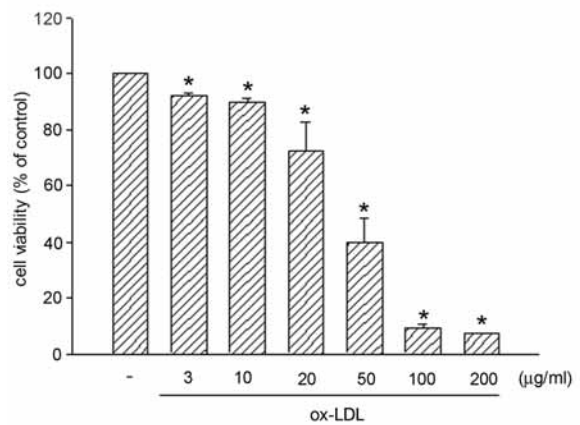
### 研究目的

台灣在出血性或缺血性中風的發生率上始終高於西方國家，根據行政院衛生署統計中風疾病久為國人十大死因的第二名，因此中風疾病在台灣對於整個醫療體系，甚至整個社會的影響實為沉重的負荷，中風發生原因包括腦部組織因腦部內皮細胞喪失功能引起血管栓塞失去血液循環造成缺氧而引起組織壞死。腦部血管內皮細胞為構成血腦障蔽的主要組成，一旦 ox-LDL 誘導腦部內皮細胞活化甚至細胞凋亡將促使內皮細胞通透性增加及血腦障蔽破壞，使得 ox-LDL 及其他毒性物質更容易通過血腦障蔽而沉積於腦部血管形成斑塊，或是引發血栓而更進一步導致血管失去功能造成腦部的傷害如中風。因此，ox-LDL 在中風疾病中扮演著重要的角色，這促使我們有興趣進一步探討 ox-LDL 對於構成血腦障蔽的腦部血管內皮細胞的作用，特別是細胞凋亡及其詳細的分子作用機轉。因此本實驗主要探討 ox-LDL 經由何種訊息傳遞路徑來增加 ASK1/JNK/AP-1 的活性，進而引發腦內皮細胞凋亡的機制。希望藉此計劃的完成可進一步瞭解 ox-LDL 調控腦內皮細胞凋亡的機轉，並且發展出治療 ox-LDL 誘發腦血管疾病的治療方針。

### 結果

#### 氧化態低密度脂蛋白經由濃度依賴性關係降低腦部內皮細胞的存活率

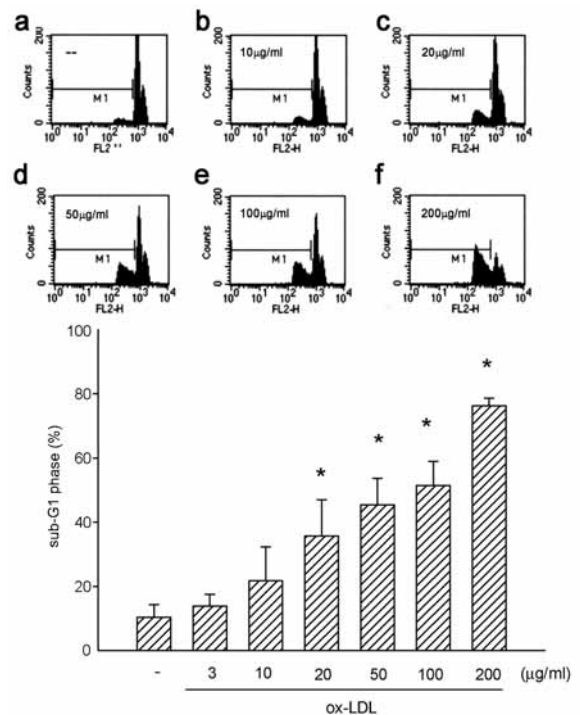
為了了解氧化態低密度脂蛋白對腦內皮細胞存活率的影響。我們利用 MTT 的方式加以評估。圖一顯示，在腦內皮細胞中，給予不同濃度的 ox-LDL (3 μg/ml, 10 μg/ml, 20 μg/ml, 50 μg/ml, 100 μg/ml, 200 μg/ml, 24 h)，呈現濃度相關曲線降低腦內皮細胞的存活率。在 ox-LDL 50 μg/ml 及 100 μg/ml 處理下分別可降低腦內皮細胞存活率約 60%及 91% (圖一)。



(圖一)

#### 氧化態低密度脂蛋白(ox-LDL)誘導腦部內皮細胞凋亡

利用流式細胞儀方法發現 ox-LDL (3 μg/ml, 10 μg/ml, 20 μg/ml, 50 μg/ml, 100 μg/ml, 200 μg/ml, 24 h)可以明顯增加腦部內皮細胞位於 sub G1 phase 的細胞數目亦即細胞凋亡的細胞數量。於 ox-LDL 200 μg/ml 處理下，可誘導腦內皮細胞位於 sub G1 phase 的細胞數約 72% (圖二)。

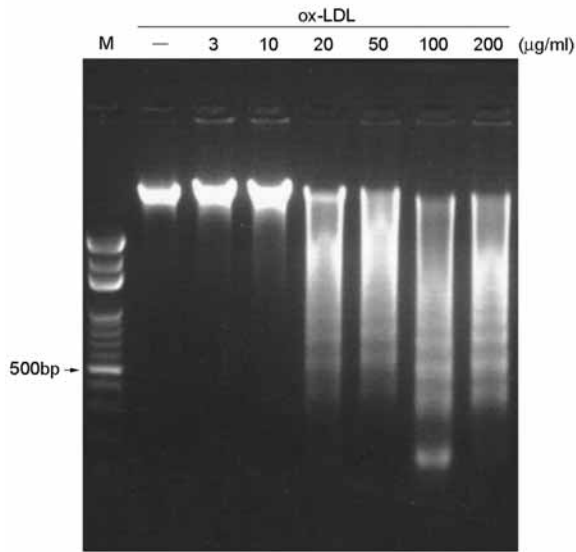


(圖二)

#### 氧化態低密度脂蛋白(ox-LDL)誘導腦部內皮細胞凋亡

利用 DNA 斷片的方法評估腦部內皮細胞凋亡的程度。圖三顯示，在腦內皮細胞中，給予不同濃度的 ox-LDL (3 μg/ml,

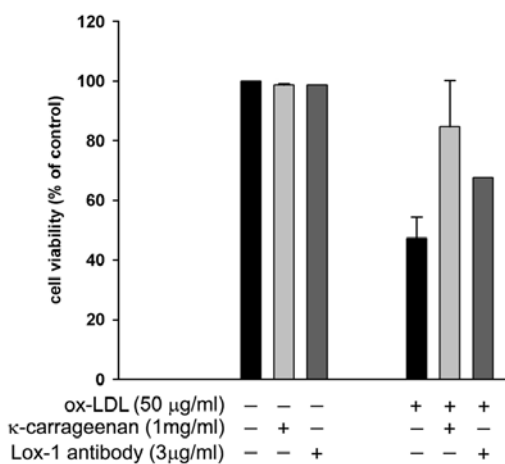
10  $\mu\text{g/ml}$ , 20  $\mu\text{g/ml}$ , 50  $\mu\text{g/ml}$ , 100  $\mu\text{g/ml}$ , 200  $\mu\text{g/ml}$ , 24 h), 呈現濃度相關 DNA 斷片產生的情況(圖三)。



(圖三)

### $\kappa$ -carrageenan 及 Lox-1 抗體抑制氧化態低密度脂蛋白誘導腦部內皮細胞凋亡

接下來為了探討 Lox-1 受是否參與在 ox-LDL 的過程中, 老鼠腦內皮細胞先給予  $\kappa$ -carrageenan (Lox-1 的拮抗劑) 24 小時或 Lox-1 專一性抗體, 隨後給予 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激 24 小時, 利用 MTT 分析方法發現  $\kappa$ -carrageenan 及 Lox-1 抗體可以明顯抑制 ox-LDL 降低腦內皮細胞存活率的現象(圖四)。

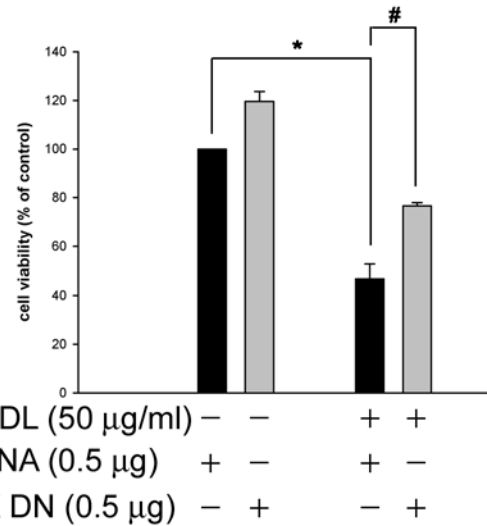


(圖四)

### ASK1 dominant negative plasmid (ASK1 DN) 抑制氧化態低密度脂蛋白誘導腦部內皮細胞凋亡

接下來為了探討 ASK 的確參與在

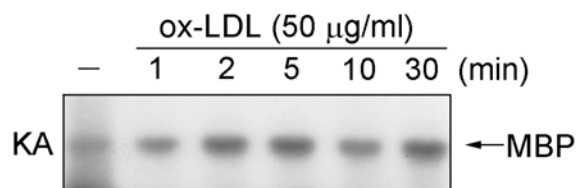
ox-LDL 的過程中, ASK1 dominant negative plasmid (ASK1 DN) 是否可以抑制 ox-LDL 誘導腦內皮細胞的死亡。我們利用轉染 ASK1 DN (0.5  $\mu\text{g}$ ) 以及 pcDNA (0.5  $\mu\text{g}$ , 作為控制組) 24 小時, 隨後給予 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激 24 小時, 利用 MTT 分析方法發現 ASK1 DN 可以明顯抑制 ox-LDL 降低腦內皮細胞存活率的現象(圖五)。



(圖五)

### 氧化態低密度脂蛋白誘導 ASK1 蛋白激酶活性的增加

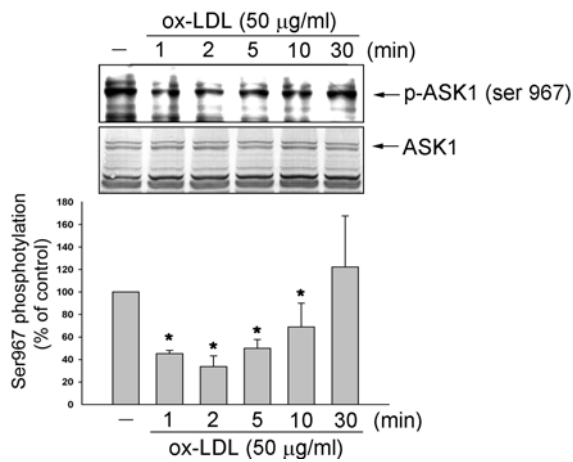
為了解 ASK1 蛋白激酶在氧化態低密度脂蛋白誘導腦內皮細胞死亡所扮演的角色。接著我們將直接測定氧化態低密度脂蛋白在腦內皮細胞所誘導的 ASK1 蛋白激酶活性增加的現象。利用專一性的 anti-ASK1 抗體做免疫沉澱及使用 MBP 當作受質來測定其激酶活性。圖六顯示, 在腦內皮細胞中, 給予氧化態低密度脂蛋白 (ox-LDL, 50  $\mu\text{g/ml}$ ) 不同時間呈現時間相關曲線增加 ASK1 蛋白激酶的活性, 且氧化態低密度脂蛋白可在短時間內即迅速誘導的 ASK1 活化(圖六)。



(圖六)

### 氧化態低密度脂蛋白誘導 ASK1 蛋白之 Ser 967 的去磷酸化

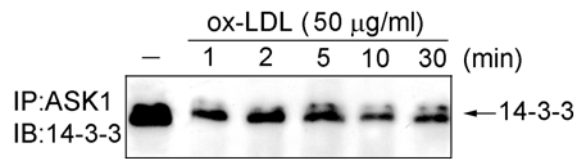
接下來我們想探討 ASK1 蛋白激酶活性的增加是否經由 Ser967 的位置去磷酸化而來。我們將老鼠腦部內皮細胞加入 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激，發現在 1 分鐘 ASK1 有明顯的去磷酸化現象，且在 2 分鐘的時候達到最大(圖七)。



(圖七)

### 氧化態低密度脂蛋白誘導 14-3-3 與 ASK1 分離

當 ASK1 與 14-3-3 結合的時候，ASK1 呈現不活化的現象。接下來我們想要測試 ox-LDL 是否會誘導 14-3-3 與 ASK1 分離。老鼠腦內皮細胞加入 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激，發現在 1 分鐘的時候 14-3-3 即有明顯與 ASK1 分離，且此現象持續至 30 分鐘之久(圖八)。

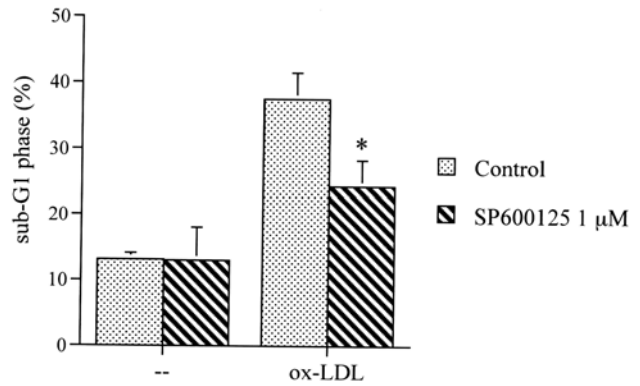


(圖八)

### SP600125 抑制氧化態低密度脂蛋白誘導腦部內皮細胞凋亡

接下來為了探討 JNK 的確參與在 ox-LDL 的過程中，給予 JNK 特異性的抑制劑 SP600125 是否可以抑制 ox-LDL 誘導腦內皮細胞的死亡。老鼠腦內皮細胞先給予 SP600125 (1  $\mu\text{M}$ ) 後再加入 ox-LDL (50

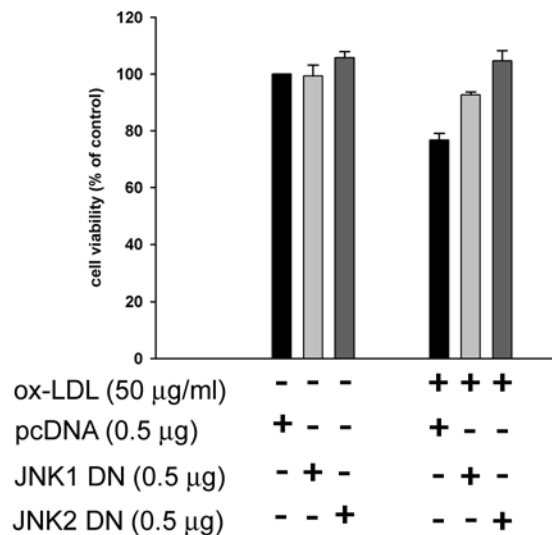
$\mu\text{g/ml}$ ) 刺激 24 小時後，利用流式細胞儀方法發現 SP 600125 明顯抑制 ox-LDL 增加腦部內皮細胞位於 sub G1 phase 的細胞數目亦即細胞凋亡的細胞數量(圖九)。



(圖九)

### JNK1 DN 及 JNK2 DN 抑制氧化態低密度脂蛋白誘導腦部內皮細胞凋亡

確定 JNK 的確參與在 ox-LDL 的過程中之後，我們進一步偵測 JNK1DN 及 JNK2 DN 是否可以抑制 ox-LDL 誘導腦內皮細胞的死亡。我們利用轉染 JNK1DN 及 JNK2 DN (0.5  $\mu\text{g}$ ) 以及 pcDNA (0.5  $\mu\text{g}$ , 作為控制組)24 小時，隨後給予 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激 24 小時，利用 MTT 分析方法發現 JNK1/2 DN 可以明顯抑制 ox-LDL 降低腦內皮細胞存活率的現象(圖十)。

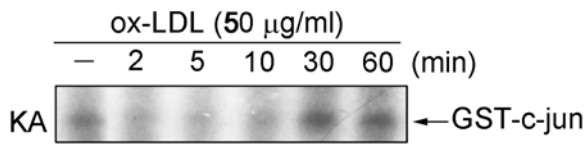


(圖十)

### 氧化態低密度脂蛋白誘導 JNK 蛋白激酶活性的增加



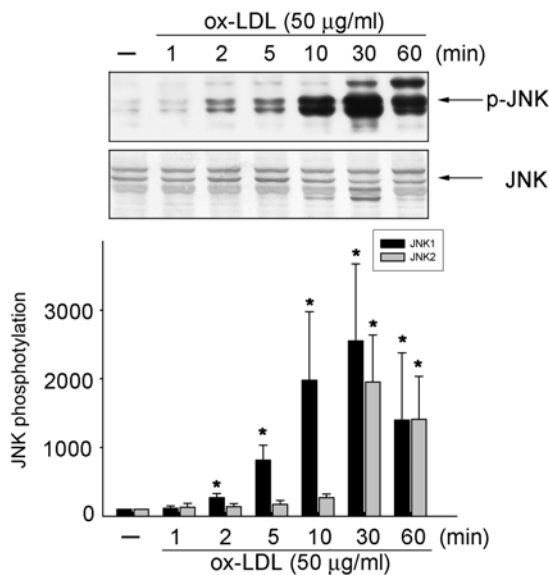
為進一步了解 JNK 蛋白激酶在氧化態低密度脂蛋白誘導腦內皮細胞死亡所扮演的角色。我們直接測定氧化態低密度脂蛋白在腦內皮細胞所誘導的 JNK 蛋白激酶活性增加的現象。利用專一性的 anti-JNK 抗體做免疫沉澱及使用 c-jun 當作受質來測定其激酶活性。圖十一顯示，在腦內皮細胞中，給予氧化態低密度脂蛋白(ox-LDL, 50  $\mu\text{g/ml}$ )不同時間呈現時間相關曲線增加 JNK 蛋白激酶的活性，且在 30 分鐘時達到最大(圖十一)。



(圖十一)

### 氧化態低密度脂蛋白誘導 JNK 蛋白磷酸化的增加

ASK1 引起細胞的死亡過程中，會經由活化 JNK 而誘導細胞的死亡。接下來我們將測試 ox-LDL 誘導 JNK 的活化是否經由 JNK 磷酸化而來。老鼠腦部內皮細胞加入 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激，發現在 2 分鐘 JNK 有明顯的被磷酸化，且在 30 分鐘的時候達到最大(圖十二)。

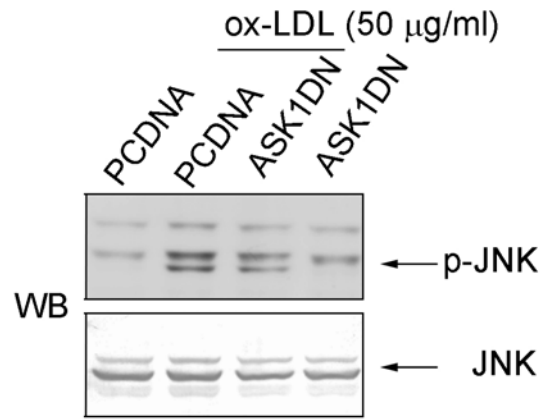


(圖十二)

### ASK1 DN 抑制氧化態低密度脂蛋白誘導 JNK 的活化

為了進一步確定 ASK1 參與 ox-LDL 誘導 JNK 活化的訊號傳遞過程中，給予

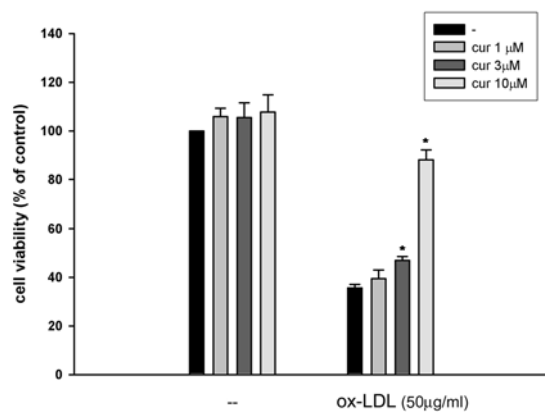
ASK1 DN 是否可以抑制 ox-LDL 誘導 JNK 的磷酸化。老鼠腦內皮細胞先轉染 ASK1 DN (0.5  $\mu\text{g}$ ) 24 小時，再加入 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激 10 分鐘後，發現 ASK1 DN 明顯抑制 ox-LDL 誘導 JNK 的磷酸化，於是推測 ox-LDL 在老鼠腦內皮細胞中所誘導的細胞凋亡是經由 ASK1 活化 JNK 而來(圖十三)。



(圖十三)

### curcumin 抑制氧化態低密度脂蛋白誘導腦部內皮細胞凋亡

接下來為了探討 AP-1 是否參與在 ox-LDL 的過程中，老鼠腦內皮細胞先給予 curcumin (AP-1 抑制劑)，隨後給予 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激 24 小時，發現 curcumin 可以明顯抑制 ox-LDL 降低腦內皮細胞存活率的現象(圖十四)。

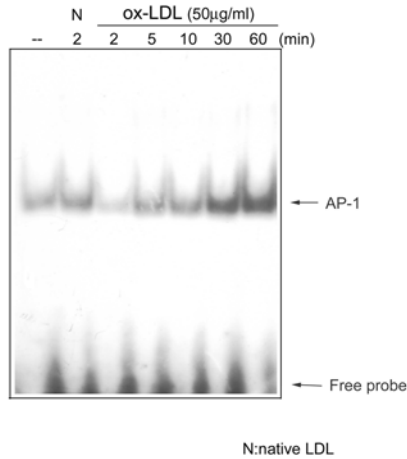


(圖十四)

### 氧化態低密度脂蛋白誘導 AP-1 對 DNA 結合能力的增加

接下來將探討 ASK1 引起的死亡過程中，是否會經由增加轉錄因子 AP-1 的活性而誘導細胞的死亡。我們利用細胞核蛋

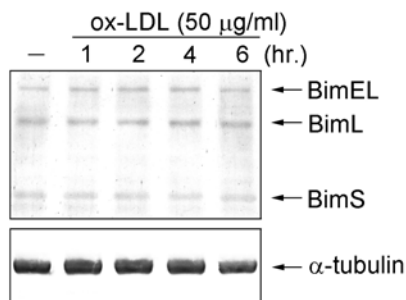
白質萃取及電泳遷移分析 (Electrophoretic mobility shift assay, EMSA )，在腦內皮細胞中，給予氧化態低密度脂蛋白 (ox-LDL, 50  $\mu\text{g/ml}$ ) 依時間相關曲線增加 AP-1 對 DNA 結合的活性(圖十五)。



(圖十五)

### 氧化態低密度脂蛋白誘導 Bim 蛋白表現量增加

為進一步了解 Bim 是否參與在 ox-LDL 誘導腦內皮細胞的死亡。我們以西方點墨法分析三種 Bim 蛋白異構型 (isoform) 的表現量。老鼠腦部內皮細胞加入 ox-LDL (50  $\mu\text{g/ml}$ ) 刺激不同時間呈現時間相關曲線增加，發現在 1 小時 Bim 蛋白 S 異構型的表現量有明顯增加，且在 2 小時達到最大。而 EL 與 L 異構型則無明顯的變化(圖十六)。

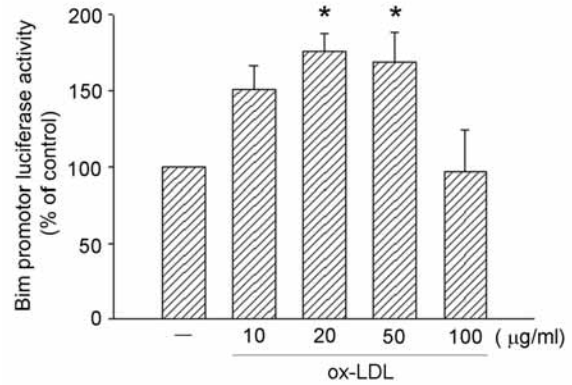


(圖十六)

### 氧化態低密度脂蛋白誘導 Bim promoter luciferase 的活性增加

為了直接偵測 Bim 活化的情形，我們轉染 pGL<sub>3</sub>-Basic-Bim promoter luciferase 24 小時，隨後投以 ox-LDL 不同濃度刺激

6 小時，發現不同濃度呈現濃度相關曲線增加，在 10  $\mu\text{g/ml}$  時 Bim promoter luciferase 活性有明顯增加，在 20  $\mu\text{g/ml}$  達到最大值(圖十七)。



(圖十七)

### 討論(含結論與建議)

經由此計劃的完成，將有助於了解氧化態低密度脂蛋白引發腦部內皮細胞凋亡的機轉及血腦障蔽破壞進而增加中風疾病罹患之機會之相關性。並可更進一步釐清 ASK1 在氧化態低密度脂蛋白的作用中所扮演的角色。在本年度的研究中，我們探討 ASK1、JNK 及 AP-1 參與在腦內皮細胞的死亡。未來我們也將詳細探討 ASK1 的活性會受何種磷酸分解酶或蛋白激酶所調控，以及所誘導出的 ASK1 活性增加又會與其胺基酸殘基特定位置上的磷酸化程度之間的相關性，最後引起大腦內皮細胞凋亡及血腦障蔽破壞的現象。希望藉此研究能夠在血脂過高或是具有動脈粥狀硬化病人中引發中風疾病的治療上提供一個新方向。

### 五、參考文獻

- Adams, J.M. and Cory, S. (1998) The Bcl-2 protein family: arbiters of cell survival. *Science* 281, 1322-1326.
- Arends, M.J. and Wyllie, A.H. (1991) Apoptosis: mechanisms and roles in pathology. *Int. Rev. Exp. Pathol.* 32, 223-254.
- Cominacini, L., Pasini, A.F., Garbin, U., Davoli, A., Tosetti, M.L., Campagnola, M., Rigoni, A., Pastorino, A.M., Lo, Cascio, V. and Sawamura, T. (2000) Oxidized low

- density lipoprotein (ox-LDL) binding to ox-LDL receptor-1 in endothelial cells induces the activation of NF-kappaB through an increased production of intracellular reactive oxygen species. *J. Biol. Chem.* 275, 12633-12638.
- Fadok, V. A., Voelker, D. R., Campbell, P. A., Cohen, J. J., Bratton, D. L. and Henson, P. M. (1992) Exposure of phosphatidylserine on the surface of apoptotic lymphocytes triggers specific recognition and removal by macrophages. *Immunol.* 148, 2207-2216.
- Giovannini, C., Matarrese, P., Scazzocchio, B., Sanchez, M., Masella, R. and Malorni, W. (2002) Mitochondria hyperpolarization is an early event in oxidized low-density lipoprotein-induced apoptosis in Caco-2 intestinal cells. *FEBS Lett.* 523, 200-206.
- Gotoh, Y. and Cooper, J.A. (1998) Reactive oxygen species- and dimerization-induced activation of apoptosis signal-regulating kinase 1 in tumor necrosis factor-alpha signal transduction. *J. Biol. Chem.* 273, 17477-17482.
- Hatai, T., Matsuzawa, A., Inoshita, S., Mochida, Y., Kuroda, T., Sakamaki, K., Kuida, K., Yonehara, S., Ichijo, H. and Takeda, K. (2000) Execution of apoptosis signal-regulating kinase 1 (ASK1)-induced apoptosis by the mitochondria-dependent caspase activation. *J Biol Chem.* 275, 26576-26581.
- Hu, B., Li, D., Sawamura, T. and Mehta, J.L. (2003) Oxidized LDL through LOX-1 modulates LDL-receptor expression in human coronary artery endothelial cells. *Biochem Biophys Res Commun.* 307, 1008-10012.
- Ichijo, H., Nishida, E., Irie, K., Ten Dijke, P., Saitoh, M., Moriguchi, T., Takagi, M., Matsumoto, K., Miyazono, K. and Gotoh, Y., (1997) Induction of apoptosis by ASK1, a mammalian MAPKKK that activates SAPK/JNK and p38 signaling pathways. *Science* 275, 90-94.
- Jacobson, M. D., Weil, M. and Raff, M. C. (1997) Programmed cell death in animal development. *Cell* 88, 347-354.
- Kanamoto, T., Mota, M., Takeda, K., Rubin, L.L., Miyazono, K., Ichijo, H., Bazenet, C.E. (2000) Role of apoptosis signal-regulating kinase in regulation of the c-Jun N-terminal kinase pathway and apoptosis in sympathetic neurons. *Mol. Cell Biol.* 20, 196-204.
- Keller, J. N., Hanni, K. B. and Markesbery, W. R. (1999) Oxidized low-density lipoprotein induces neuronal death: implications for calcium, reactive oxygen species and caspases. *J. Neurochem.* 72, 2601-2609.
- Kim, A.H., Khursigara, G., Sun, X., Franke, T.F., Chao, M.V. (2001) Akt phosphorylates and negatively regulates apoptosis signal-regulating kinase 1. *Mol. Cell Biol.* 21, 893-901.
- Kume, N. and Gimbrone, M.A. Jr. (1994) Lysophosphatidylcholine transcriptionally induces growth factor gene expression in cultured human endothelial cells. *J. Clin. Invest.* 93, 907-911.
- Kume, N. and Kita, T. (2001) Roles of lectin-like oxidized LDL receptor-1 and its soluble forms in atherogenesis. *Curr. Opin. Lipidol.* 12, 419-423.
- Kume, N. and Kita, T. (2004) Apoptosis of vascular cells by oxidized LDL: involvement of caspases and LOX-1 and its implication in atherosclerotic plaque rupture. *Circ. Res.* 94, 269-270.
- Liu, Y. and Min, W. (2002) Thioredoxin promotes ASK1 ubiquitination and degradation to inhibit ASK1-mediated apoptosis in a redox activity-independent manner. *Circ Res.* 90, 1259-1266.
- Martinou, J.C. and Green, D.R. (2001) Breaking the mitochondrial barrier. *Nat. Rev. Mol. Cell Biol.* 2, 63-67.
- Morita, K., Saitoh, M., Tobiume, K., Matsuura, H., Enomoto, S., Nishitoh, H. and Ichijo, H. (2001) Negative feedback regulation of ASK1 by protein phosphatase 5 (PP5) in response to oxidative stress. *EMBO J.* 20, 6028-6036.
- Musci, M. A., Latinis, K. M. and Koretzky, G. A. (1997) Signaling events in T lymphocytes leading to cellular activation or programmed cell death. *Clin. Immunol. Immunopathol.* 83, 205-222.
- Nagata, S. (1997) Apoptosis by death factor. *Cell* 88, 355-365.
- Nishitoh, H., Matsuzawa, A., Tobiume, K., Saegusa, K., Takeda, K., Inoue, K., Hori, S., Kakizuka, A. and Ichijo, H. (2002)

- ASK1 is essential for endoplasmic reticulum stress-induced neuronal cell death triggered by expanded polyglutamine repeats. *Genes. Dev.* 16, 1345-1355.
- Rubin, L.L. and Staddon, J.M. (1999) The cell biology of the blood-brain barrier. *Annu. Rev. Neurosci.* 22,11-28
- Sakurai, K. and Sawamura, T. (2003) Stress and vascular responses: endothelial dysfunction via lectin-like oxidized low-density lipoprotein receptor-1: close relationships with oxidative stress. *J. Pharmacol. Sci.* 91, 182-186.
- Shin, H.K., Kim, Y.K., Kim, K.Y., Lee, J.H. and Hong, K.W. (2004) Remnant Lipoprotein Particles Induce Apoptosis in Endothelial Cells by NAD(P)H Oxidase-Mediated Production of Superoxide and Cytokines via Lectin-Like Oxidized Low-Density Lipoprotein Receptor-1 Activation. Prevention by Cilostazol. *Circulation.* (in press)
- Sugawa, M., Ikeda, S., Kushima, Y., Takashima, Y. and Cynshi, O. (1997) Oxidized low density lipoprotein caused CNS neuron cell death. *Brain Res.* 761, 165-172.
- Thompson, C.B. (1995) Apoptosis in the pathogenesis and treatment of disease. *Science* 267, 1456-1462.
- Tobiume, K., Matsuzawa, A., Takahashi, T., Nishitoh, H., Morita, K., Takeda, K., Minowa, O., Miyazono, K., Noda, T. and Ichijo, H. (2001) ASK1 is required for sustained activations of JNK/p38 MAP kinases and apoptosis. *EMBO Reports.* 2, 222-228.
- Tobiume, K., Saitoh, M. and Ichijo H. (2002) Activation of apoptosis signal-regulating kinase 1 by the stress-induced activating phosphorylation of pre-formed oligomer. *J Cell Physiol.* 191, 95-104.
- Zhang, J., Tan, Z. and Tran, N.D. (2000) Chemical hypoxia-ischemia induces apoptosis in cerebromicrovascular endothelial cells. *Brain Res.* 877, 134-140.
- Zhang, L., Chen, J. and Fu H. (1999) Suppression of apoptosis signal-regulating kinase 1-induced cell death by 14-3-3 proteins. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 96, 8511-8515.