

化合物 AZ-4 與粒線體電子傳遞鏈 complex I 抑制劑對肺癌細胞的抗癌作用

The anti-tumor effects of AZ-4 and mitochondria electron transport chain complex I inhibitor on lung cancer cell line (H460).

中文摘要

研究指出 aziridinylbenzoquinone 類化合物具有抗癌活性，結構中之 aziridine 具有基化去氧核糖核酸，進而抑制去氧核糖核酸複製的能力。本論文所使用之抗癌藥物為全合成化合物 AZ-4，其結構上帶有兩個 aziridine 環，並且分別位於兩個以 -(CH₂)-O-(CH₂)-O-(CH₂)-O-(CH₂)-架橋連接的 naphthoquinone 上。AZ-4 對非小型肺癌細胞 H460 的 LD₅₀ 為 1.25mM，且 AZ-4 對 H460 的細胞毒性會隨著濃度與時間的增加而變強。以流氏細胞儀觀察細胞週期的變化可發現，AZ-4 濃度為 0.125mM-0.5mM 時，會使細胞停留在 G₂/M 時期；G₂/M 時期的相關蛋白 Cdc2 的表現約會減少 50%，但 CyclinB 的表現則不會隨著 AZ-4 濃度的增加而有明顯的變化。而以流氏細胞儀觀察細胞週期 sub-G₁ 則可發現，AZ-4 濃度為 1mM 和 2mM 時，會使 H460 走向程式化凋亡，相同濃度於 Hoechst 染色的實驗中也可發現凋亡小體的出現；於 NMR 的實驗中亦觀察到 CH₂/CH₃ 會上升。

電子傳遞鏈對細胞的生存扮演著非常重要的角色，粒線體內膜上電子傳遞鍊的五個 complexes，各自負責電子傳遞或是產生 ATP，提供生命體活動所需之能量。其中 NADH:ubiquinone oxidoreductase，是電子傳遞鏈的第一個 complex，簡稱為 complex I。1998 年 Fang 等人的研究中指出，當 complex I 被抑制時，間接也會抑制負責合成多氨類的酵素：ornithine decarboxylase(ODC)的活性。帶正電的多氨類可以穩定帶負電的去氧核糖核酸，幫助去氧核糖核酸的複製，加速細胞的生長；因此一旦抑制 ODC，使多氨類的生合成減少，便能阻礙去氧核糖核酸的複製，抑制癌細胞的生長。本論文的研究主題主要是探討抑制癌細胞粒線體 complex I 的活性，降低癌細胞的增生速率，再配合抗癌藥物 AZ-4，希望能降低 AZ-4 的使用劑量。

目前已知具有最佳抑制效果的 complex I 抑制劑是 rotenone，但是它對正常細胞的毒性很強，因此 rotenone 不能用在抗癌治療上。Pterulone 是一種從真菌中所發現的 complex I 抑制劑，對細胞的毒性低，但是抑制效果稍差(IC₅₀ = 36mM)，於是我們利用有機合成的方式，改變 pterulone 的官能基，使它與 complex I active site 的結合更加緊密，變成更好的 complex I 抑制劑。目前合成得到的最好之 pterulone 衍生物為 trimethyl benzyl ether(IC₅₀ = 8.5mM)，和最強的 complex I 抑制劑：rotenone(IC₅₀ = 0.5nM)仍有很大的差距。為了證實本論文的想法是否正確，於是先以 complex I 抑制劑：rotenone 降低癌細胞的生長速率，觀察是否可以進一步降低抗癌藥物 AZ-4 的使用劑量；此我們先以 complex I 抑制劑：rotenone 抑制肺癌細胞(H460)生長，配合自行合成出的抗癌藥物：AZ4，觀察是否在 rotenone 的作用下，可以降低對非小型肺癌細胞(H460)的使用劑量。

英文摘要

AZ-4 is kind of anti-cancer drug like bis-aziridinoquinonyl thiaters. It's a new compound that developed from aziridinylbenzoquinone drug. In the previous experiments, the ability of DNA alkylation by aziridinylbenzoquinone compounds had been confirmed. It's used to disturb DNA replication and decrease the survival rate of cancer cell. We synthesis a new bis-type anti-cancer drug AZ4 by the different chain length and composed of linker. From the results, we confirmed the ability of DNA alkylation and the cross-link with DNA by AZ4. In the preliminary data, it's found that the AZ4 induces cell death of human lung cancer (H460) in a dose-dependent and time-dependent manner. The IC₅₀ of AZC-5 to H460 cell is 5.5 mM by MTT assay. We also found that the AZ4 makes a lower lethal effect on human skin fibroblast cell at same concentration of H460. According to the results of flow cytometry the AZ4 induced the Hep-2 cell S phase arrest in 0.75 mM and G2/M phase in 3 mM. The apoptotic signal progression of H460 induced by AZ4 included the increase the ratio of CH₂/CH₃ from cell membrane phospholipid motion in a dose- & time-dependent manner as determined by ¹H NMR analysis. Besides, data from Hoechst staining also revealed that a lot of apoptotic bodies could be found at 60 hrs. after treatment by AZ4. From Western blot results , we found the AZ4- could induced the H460 cell arrest at G2/M phase at 3 mM . IV