

AhR/CYP1B1 介导香烟烟雾诱导人永生化支气管上皮细胞损伤的机制

王进, 覃丽蓉, 贾蓓蓓, 陈涛, 李建祥

苏州大学医学部公共卫生学院毒理学系, 江苏 苏州 215123

摘要:

[背景] 研究表明, 吸烟与数十种病理状况有关。香烟烟雾中包含近 5 000 种化学物质, 包括致癌物和芳香烃受体 (AhR) 配体等。

[目的] 探究 AhR 信号通路中细胞色素 P450 (CYP) 1B1 介导香烟烟雾诱导人永生化支气管上皮细胞损伤的机制。

[方法] 从基因表达数据库 (GEO) 中获取吸烟相关基因表达芯片数据集 GSE994、GSE17913 和 GSE10072, 从临床蛋白质组肿瘤分析协会 (CPTAC) 获取肺癌患者正常肺组织蛋白表达数据, 根据吸烟史将四个数据集中的样本进行分组, 分析各组之间 CYP1B1 的表达差异。采用细胞烟雾动式染毒装置, 以体积分数 0%、20% 和 40% 香烟烟雾对人永生化支气管上皮细胞 (BEAS-2B) 进行染毒; 用 AhR 拮抗剂 CH223191 (CH22, $10 \mu\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$) 预处理细胞。采用荧光定量 PCR 和 Western blotting 检测 CYP1B1 的 mRNA 和蛋白表达水平, 用流式细胞术分析各组细胞活性氧 (ROS) 水平和凋亡率, 用 EdU 法检测各组细胞的增殖能力变化。

[结果] 基于四个数据集分析结果, 发现目前吸烟者的肺内气道上皮细胞、口腔上皮细胞和正常肺组织中 CYP1B1 的 mRNA 和蛋白表达均高于从未吸烟和已戒烟人群 (均 $P < 0.05$)。20% 和 40% 香烟烟雾暴露组 BEAS-2B 细胞 CYP1B1 表达水平明显上调 (均 $P < 0.05$)。AhR 拮抗剂 CH22 预处理后, 香烟烟雾暴露组的细胞 CYP1B1 表达与未经 CH22 预处理组相比较出现下调 (均 $P < 0.05$)。20% 和 40% 香烟烟雾暴露组 ROS 水平和细胞凋亡率明显上调 ($P < 0.05$), CH22 预处理后香烟烟雾暴露组的细胞 ROS 水平和凋亡率明显下调 (均 $P < 0.05$)。同时, 20% 和 40% 香烟烟雾暴露组细胞增殖能力下调 (均 $P < 0.05$), CH22 预处理后香烟烟雾暴露组增殖能力上调 (均 $P < 0.05$)。

[结论] CYP1B1 在吸烟者肺组织中上调, 香烟烟雾诱导的人支气管上皮细胞的损伤作用与 AhR/CYP1B1 信号通路激活相关。

关键词: 香烟烟雾; 芳香烃受体; 细胞色素 P4501B1; 活性氧; 细胞凋亡

Cigarette smoke-induced human bronchial epithelial cell injury mediated by AhR/CYP1B1
WANG Jin, TAN Lirong, JIA Beibei, CHEN Tao, LI Jianxiang (Department of Toxicology, School of Public Health, Medical College of Soochow University, Suzhou, Jiangsu 215123, China)

Abstract:

[Background] Studies have shown that smoking is associated with dozens of pathological conditions. Cigarette smoke contains nearly 5000 chemicals, including carcinogens and aryl hydrocarbon receptor (AhR) ligands.

[Objective] This study is designed to explore potential mediating mechanism of AhR/CYP1B1 in cigarette smoke-induced injury of human bronchial epithelial cells.

[Methods] Three smoking-related datasets, viz. GSE994, GSE17913, and GSE10072, were downloaded from the Gene Expression Omnibus (GEO), and protein expression data of normal tissues of lung cancer patients were obtained from the Clinical Proteomic Tumor Analysis Consortium (CPTAC). The samples from the four datasets were categorized by smoking history and compared for CYP1B1 expressions. Human immortalized lung epithelial (BEAS-2B) cells were exposed to 0%, 20% and 40% (v/v) cigarette smoke in a cell-smoke dynamic exposure system, and pretreated with $10 \mu\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$ AhR antagonist CH223191 (CH22). The expression levels of CYP1B1 mRNA and protein were assessed by quantitative PCR and Western blotting; the reactive oxygen species (ROS) level and apoptosis rate were analyzed by flow cytometry; the proliferative ability was measured by EdU assay.

DOI 10.13213/j.cnki.jeom.2021.20512

组稿专家

陈涛 (苏州大学医学部公共卫生学院),
E-mail: tchen@suda.edu.cn

基金项目

国家自然科学基金项目 (81573178)

作者简介

王进 (1993—), 男, 博士生;
E-mail: jin.wang93@outlook.com

通信作者

李建祥, E-mail: aljxcr@suda.edu.cn

伦理审批 不需要

利益冲突 无申报

收稿日期 2020-10-31

录用日期 2021-02-04

文章编号 2095-9982(2021)04-0350-06

中图分类号 R114

文献标志码 A

► 引用

王进, 覃丽蓉, 贾蓓蓓, 等. AhR/CYP1B1 介导香烟烟雾诱导人永生化支气管上皮细胞损伤的机制 [J]. 环境与职业医学, 2021, 38 (4): 350-355.

► 本文链接

www.jeom.org/article/cn/10.13213/j.cnki.jeom.2021.20512

Funding

This study was funded.

Correspondence to

LI Jianxiang, E-mail: aljxcr@suda.edu.cn

Ethics approval Not required

Competing interests None declared

Received 2020-10-31

Accepted 2021-02-04

► To cite

WANG Jin, TAN Lirong, JIA Beibei, et al. Cigarette smoke-induced human bronchial epithelial cell injury mediated by AhR/CYP1B1[J]. Journal of Environmental and Occupational Medicine, 2021, 38(4): 350-355.

► Link to this article

www.jeom.org/article/en/10.13213/j.cnki.jeom.2021.20512

[Results] In all four datasets, the expression levels of CYP1B1 mRNA and protein in airway epithelial cell, oral epithelial cell, and lung tissues of smoking patients were significantly higher than that of never and former smokers (all P s < 0.05). The mRNA and protein expressions of CYP1B1 in the 20% and 40% cigarette smoke exposure groups were significantly up-regulated (all P s < 0.05), while the expressions in the cigarette smoke exposure groups pretreated with CH22 were significantly down-regulated than those in the CH22-unpretreated groups (all P s < 0.05). Similarly, the ROS levels and apoptosis rates in the 20% and 40% cigarette smoke exposure groups were increased (all P s < 0.05), while the two indicators were decreased after the pretreatment with CH22 (all P s < 0.05). Furthermore, the 20% and 40% cigarette smoke exposure groups showed significant down-regulation of cell proliferative ability (all P s < 0.05), while the CH22 pretreatment groups showed increased proliferative ability (all P s < 0.05).

[Conclusion] CYP1B1 is up-regulated in the lung tissues of smoking patients. The cigarette smoke-induced damage in human bronchial epithelial cells is mediated by the activation of AhR/CYP1B1 signaling pathway.

Keywords: cigarette smoke; aryl hydrocarbon receptor; CYP1B1; reactive oxygen species; apoptosis

吸烟是导致肺癌的最主要危险因素, 本课题组前期研究表明, 长期香烟烟雾 (cigarette smoke, CS) 暴露能够诱导人永生化支气管上皮细胞 (BEAS-2B) 恶性转化^[1]。香烟烟雾主要由二噁英、卤化和非卤化多环芳烃 (polycyclic aromatic hydrocarbons, PAHs) 和促氧化剂组成, 这些物质能够损坏细胞结构并诱导细胞凋亡^[2]。PAHs 和 2, 3, 7, 8-四氯二苯并-*p*-二噁英 (tetrachlorodibenzo-*p*-dioxin, TCDD) 通过配体依赖性转录因子芳香烃受体 (aryl hydrocarbon receptor, AhR) 起作用^[3]。一些研究表明 AhR 的激活能够促进细胞凋亡, 而另一些研究表明它能够抑制细胞凋亡^[3-4]。AhR 在肺部高度表达, 它能够与香烟烟雾中的多个配体结合。AhR 与配体结合后, 能够激活一系列下游基因以启动细胞功能。细胞色素 P450 (cytochrome P450, CYP) 家族 1 中的成员 A1 和 B1 (CYP1A1 和 CYP1B1) 是 AhR 的两个主要靶基因^[5]。经 AhR 配体刺激后, 细胞中 AhR 蛋白水平的下降以及 CYP1A1 和 CYP1B1 表达的增加通常表明 AhR 被激活。另外多项研究表明, CYP1A1 主要起着药物排毒系统的作用, 体外研究表明其具有预防癌症的作用^[6]。相反地, CYP1B1 能够激活几种人类促突变原和致癌原^[7], 并且其在肾脏、乳腺、脑和肺的恶性细胞中过表达^[8]。以往的许多研究依赖于用 TCDD 外源性地激活 AhR, 而不是香烟烟雾中发现的复杂化学物质。本研究采用模拟人吸烟的场景将 BEAS-2B 细胞直接暴露于香烟烟雾中, 观察 CYP1B1 表达变化和加入 AhR 拮抗剂 CH223191 (CH22) 后 AhR 在香烟烟雾诱导 BEAS-2B 细胞损伤中的作用。

1 材料与方法

1.1 材料

市售某品牌香烟 (每支烟焦油含量 11 mg, 烟雾烟碱量 0.8 mg); BEAS-2B 细胞购自美国菌种保藏中

心; DMEM 高糖培养基购自美国 Gibco 公司; FBS 购自美国 HyClone 公司; AhR 拮抗剂 CH223191 (CH22) 购自 MedChemExpress 公司; 胰蛋白酶、BCA 试剂盒、活性氧 (ROS) 检测试剂盒、BeyoClick™ EdU-555 细胞增殖检测试剂盒和 Annexin V-FITC 细胞凋亡检测试剂盒购自中国碧云天生物科技公司; 逆转录聚合酶链反应 (reverse transcription-polymerase chain reaction, RT-PCR) 试剂盒、荧光定量 PCR 试剂盒购自瑞士 Roche 公司; CYP1B1 抗体购自美国 Proteintec 公司。

1.2 基因表达和蛋白组学数据库分析

从基因表达数据库 (gene expression omnibus, GEO) 获得基因芯片数据集 GSE994, 共有 75 个肺内气道上皮细胞样本资料, 其中包含 34 名目前吸烟者、23 名从不吸烟者和 18 名戒烟者; GSE17913 数据集也被用于本研究, 其中包含 39 名当前吸烟者和 40 名从不吸烟者的口腔上皮细胞样本数据; 另一个吸烟肺癌患者数据集 GSE10072 也被用于本研究, 其中包含 49 例非肿瘤组织样本信息。此外, 临床蛋白质组学肿瘤分析协会 (Clinical Proteomic Tumor Analysis Consortium, CPTAC) 数据库中的 99 例肺癌患者正常肺组织数据也被用于蛋白表达量分析。

1.3 细胞培养和香烟烟雾染毒

BEAS-2B 细胞用含有 10% FBS 的 DMEM 高糖培养基常规培养在细胞培养箱 (37°C、5% CO₂), 利用 3 孔 HOPE-MED8170B 型体外细胞烟雾动式染毒装置 (天津合普, 中国), 采用 Transwell 多孔膜, 对 BEAS-2B 细胞进行培养 (37°C、5% CO₂), 细胞接种浓度为 1×10⁵ 个·孔⁻¹, 采用自动点烟和动式烟雾染毒控制装置进行 Transwell 膜上细胞染毒, 染烟时间设置为 10 min。为了探究 AhR 在其中的作用, 用 AhR 拮抗剂 CH22 (10 μmol·L⁻¹) 预处理 BEAS-2B 细胞 1 h 后再进行染毒。依据本课题组前期研究结果^[9], 共设置了使得细胞存活率介于 60%

和100%之间的3个香烟烟雾水平,体积分数分别为0% (CS0)、20% (CS20) 和40% (CS40),仪器通过传感器检测烟雾浓度并根据实际香烟烟雾浓度调整,使进入染毒腔的烟雾浓度稳定在设定值。同时,以正常未处理细胞作为空白对照组。

1.4 mRNA 表达检测

采用 TRIzol (Ambion, 美国) 法提取各处理组细胞总 RNA, 利用逆转录试剂盒合成 cDNA。CYP1B1 正向引物: 5'-TGAGTGCCGTGTGTTTCGG-3'; 反向引物: 5'-GTTGCTGAAGTTGCGGTGAG-3'。采用 SYBR Green PCR Master Mix 进行实时定量 RT-PCR 扩增, 以 GAPDH 作为内参 (正向引物: 5'-ACAACTTTGGTATCGTGAAGG-3'; 反向引物: 5'-GCCATCACGCCACAGTTTC-3'), 采用 $2^{-\Delta\Delta Ct}$ 进行相对表达量分析。

1.5 蛋白表达检测

用 RIPA 裂解液 (碧云天, 中国) 提取各组细胞总蛋白, BCA 法进行蛋白定量后加入上样缓冲液, 沸水浴使蛋白样本变性。将样本进行 SDS-PAGE 分离后转移到 PVDF 膜上, 室温封闭 2 h 后在 4°C 孵育 CYP1B1 抗体 (稀释比为 1:1000) 过夜。次日采用 TBST 洗膜并进行二抗孵育, 再次洗膜后滴加 ECL 发光液进行显影拍照。

1.6 ROS 的测定

利用 ROS 检测试剂盒 (碧云天, 中国) 中的荧光探针 DCFH-DA 进行 ROS 检测。将各处理组细胞与 $10\mu\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$ DCFH-DA 在 37°C 孵育 30 min。然后用无血清培养基洗涤细胞 3 次, 以完全除去细胞外的 DCFH-DA。洗涤后, 立即用荧光显微镜 (型号 IX73, Olympus) 测定 ROS 水平。

1.7 细胞凋亡检测

利用 Annexin V-FITC 细胞凋亡检测试剂盒 (碧云天, 中国) 进行细胞凋亡检测。收集每个染毒时间点的细胞 (至少 1×10^5 个), 分别加入 195 μL 结合液以及 5 μL Annexin V-FITC 和 10 μL PI 染色液, 避光孵育 20 min。立即用流式细胞仪上机检测。从每个样本收集至少 10000 个细胞的数据, 采用 FlowJoV 10 进行分析。

1.8 EdU 细胞增殖检测

根据试剂盒说明书在细胞培养基中加入 $10\mu\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$ EdU, 37°C 孵育 2 h, 随后加入反应液并且进行核复染, 最后在荧光倒置显微镜下进行观察拍照, 采用 ImageJ 1.8.0 进行计数。

1.9 统计学分析

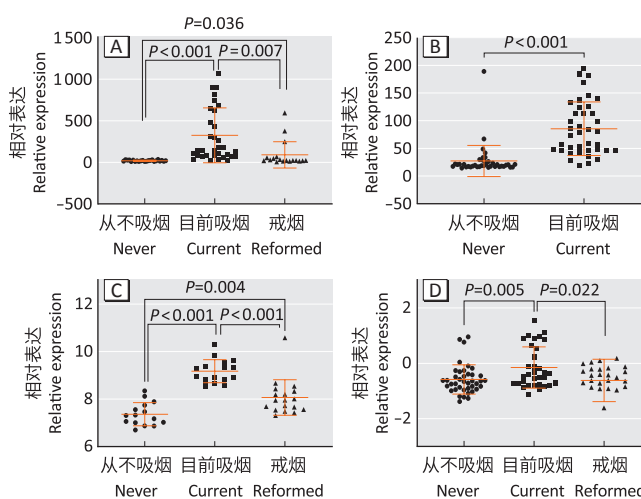
试验数据用均值 $\pm$ 标准差表示, 应用 SPSS 20.0 软

件对试验数据进行单因素方差分析, 两组间比较使用 SNK 检验。检验水准 $\alpha=0.05$ 。

2 结果

2.1 CYP1B1 表达水平在吸烟患者肺组织中上调

在肺内气道上皮细胞样本数据集 GSE994 中, 目前吸烟人群中 CYP1B1 mRNA 的表达量高于从未吸烟人群 ($P<0.001$), 而已戒烟人群中 CYP1B1 表达量较目前吸烟人群明显下调 ($P=0.007$), 但仍高于从不吸烟人群 ($P=0.036$) (图 1A)。在口腔上皮细胞样本数据集 GSE17913 中, 目前吸烟人群中 CYP1B1 mRNA 的表达量也高于从不吸烟人群 ($P<0.001$) (图 1B)。在肺癌患者数据集 GSE10072 的正常肺组织中, CYP1B1 mRNA 在不同吸烟史人群中的变化与 GSE994 相似, 目前吸烟和戒烟人群肺组织中 CYP1B1 表达均高于从未吸烟人群 ($P<0.001$ 和 $P=0.004$), 而戒烟人群肺组织中的表达量低于目前吸烟人群 ($P<0.001$) (图 1C)。此外, 在 CPTAC 数据库中, 也发现目前吸烟肺癌患者正常组织中的 CYP1B1 蛋白表达水平高于从不吸烟患者 ($P=0.005$), 而戒烟患者正常肺组织中的表达水平与从未吸烟患者差异无统计学意义, 但低于目前吸烟患者 ($P=0.022$) (图 1D)。



[注] CYP1B1 的 mRNA 在 GSE994 (A), GSE17913 (B) 和 GSE10072 (C) 三个数据集中不同吸烟史人群中呼吸道组织中的表达; D: CYP1B1 的蛋白在 CPTAC 数据库中不同吸烟史肺癌患者正常肺组织中的表达。

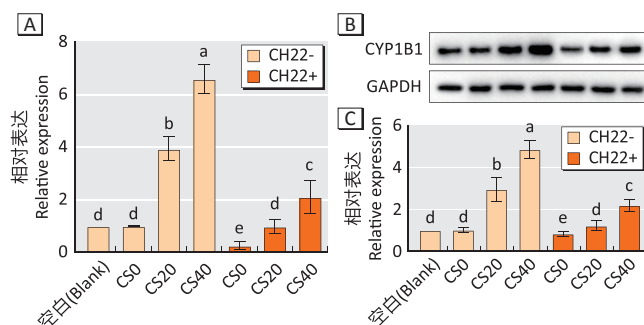
[Note] The mRNA expression level of CYP1B1 in upper respiratory tract tissues of patients categorized by smoking history from GSE994 (A), GSE17913 (B), and GSE10072 (C) datasets; D: The protein expression level of CYP1B1 in normal lung tissues of lung cancer patients categorized by smoking history from CPTAC database.

图 1 CYP1B1 在吸烟人群肺组织中表达变化

Figure 1 Changes of CYP1B1 expression in lung tissues of smokers

2.2 香烟烟雾暴露通过 AhR 上调 CYP1B1

与未经处理的空白组相比, CS0 组 CYP1B1 mRNA 和蛋白表达水平无明显变化, 而 20% 和 40% 香烟烟雾暴露组 CYP1B1 表达水平上调 (均 $P < 0.05$)。加入 AhR 拮抗剂 (CH22) 后, CS0 组 CYP1B1 表达下调 ($P < 0.05$), CS20 和 CS40 组的 CYP1B1 表达较未加 CH22 组下调 (均 $P < 0.05$), 但仍高于对照组 (均 $P < 0.05$)。见图 2。



[注] 两组不含有相同字母表示存在统计学差异。

[Note] Any two groups marked with different letters indicate a significant difference.

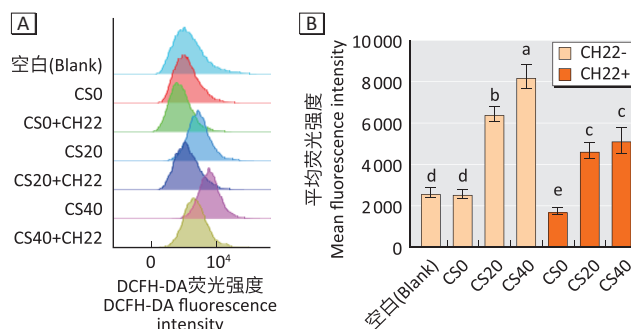
图2 香烟烟雾通过 AhR 调控 CYP1B1 的 mRNA (A) 和蛋白 (B、C) 表达

Figure 2 Cigarette smoke regulates the mRNA (A) and protein (B and C) expressions of CYP1B1 through AhR

2.3 ROS 改变

与未经处理的空白组相比, CS0 组 ROS 水平无明显变化, 而 20% 和 40% 香烟烟雾暴露组 ROS 水平上调 (均 $P < 0.05$)。加入 AhR 拮抗剂 CH22 之后, CS0 组 ROS

水平明显下调 ($P < 0.05$), 并且 CS20 和 CS40 组的 ROS 水平较未加 CH22 组均下调 (均 $P < 0.05$), 但仍高于对照组 (均 $P < 0.05$)。见图 3。



[注] A: 流式细胞术检测不同处理组的荧光强度峰图; B: 不同处理组的平均荧光强度。两组不含有相同字母表示存在统计学差异。

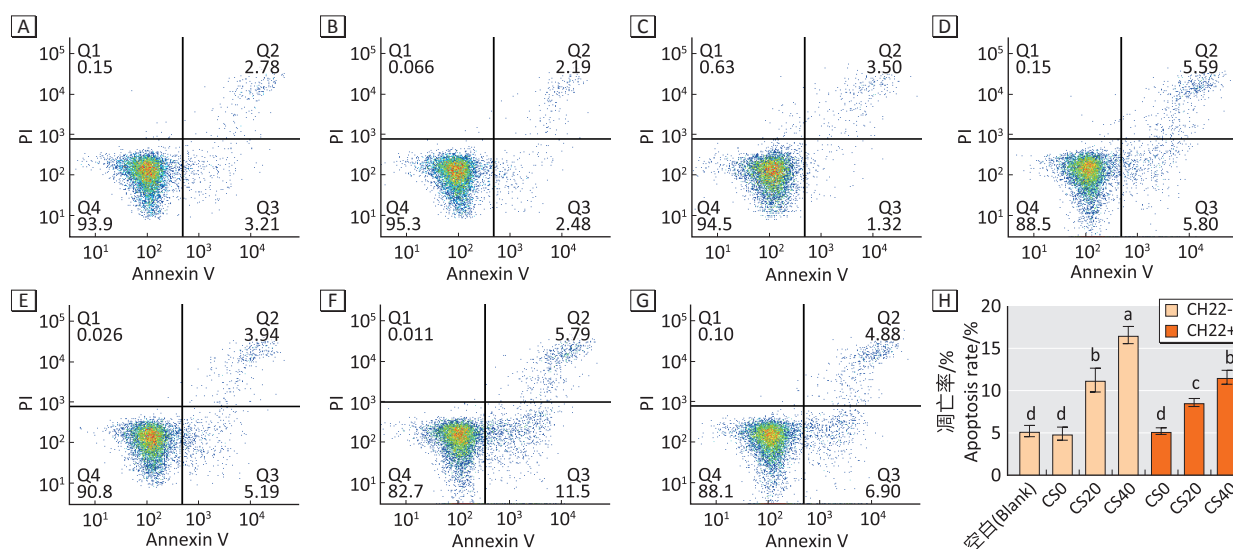
[Note] A: The fluorescence intensity peaks of different treatment groups by flow cytometry; B: The mean fluorescence intensity levels of different treatment groups. Any two groups marked with different letters indicate a significant difference.

图3 流式细胞术检测不同处理组 ROS 水平的变化

Figure 3 Changes of ROS levels in different treatment groups by flow cytometry

2.4 细胞凋亡率改变

与未经处理的空白组相比, CS0 组细胞凋亡比例无明显变化, 而 20% 和 40% 香烟烟雾暴露组凋亡细胞比例上调 (均 $P < 0.05$)。加入 AhR 拮抗剂 CH22, CS0 组凋亡细胞比例无明显变化 ($P > 0.05$), 而 CS20 和 CS40 组的凋亡细胞比例较未加 CH22 均下调 (均 $P < 0.05$), 但仍高于对照组 (均 $P < 0.05$)。见图 4。



[注] A~G: 流式细胞术检测各实验组及对照组的代表性流式细胞图; H: 各组凋亡细胞比例统计结果。两组不含有相同字母表示存在统计学差异。

[Note] A-G: The representative flow cytometry images showing cell apoptosis of each experimental group and control group; H: Statistical results of apoptotic cell proportion in each group. Any two groups marked with different letters indicate a significant difference.

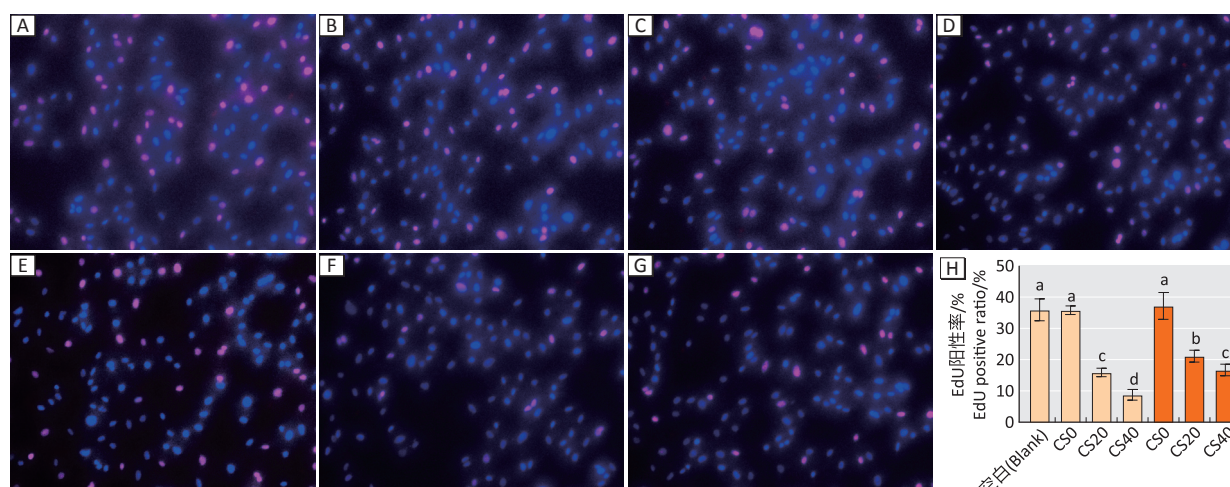
图4 流式细胞术检测不同处理组凋亡水平的变化

Figure 4 Changes of apoptotic levels in different treatment groups by flow cytometry

2.5 细胞增殖能力变化

与空白组相比, CS0 组细胞增殖能力无明显变化, 而 20% 和 40% 香烟烟雾暴露组细胞增殖比例下调 (均 $P < 0.05$)。加入 AhR 拮抗剂 (CH22) 后 CS0 组细胞增殖

比例无明显变化 ($P > 0.05$), 而 CS20 和 CS40 组的细胞增殖比例较未加 CH22 均上调 (均 $P < 0.05$), 但仍低于对照组 (均 $P < 0.05$)。见图 5。



[注] A~G: EdU 实验检测各实验组及对照组细胞增殖的代表性荧光图片; H: 各组 EdU 阳性细胞比例统计结果。两组不含有相同字母表示存在统计学差异。

[Note] A-G: The representative immunofluorescence images showing proliferated cells of each experimental group and control group; H: Statistical results of proliferated cell proportion in each group. Any two groups marked with different letters indicate a significant difference.

图 5 EdU 实验检测不同处理组细胞增殖能力

Figure 5 Cell proliferation ability in different treatment groups by EdU assay

3 讨论

香烟烟雾是一种复杂的混合物, 包含近 5 000 种化学物质, 包括致癌物、ROS 和其他化学物质, 以及 AhR 配体 (例如二噁英和二噁英类化学物质等)。而研究也发现香烟烟雾中二噁英和单个种类 PAH 的含量较低, 不能解释香烟烟雾引起的毒性反应^[10]。因此研究香烟烟雾混合物对肺部细胞的损伤机制非常重要。很多研究已经证实 AhR 在许多类型的人类肺细胞中广泛表达, 包括内皮、血管平滑肌、支气管上皮、肺泡囊上皮和基质细胞^[11]。本研究采用香烟烟雾直接染毒细胞的动式染毒方式, 更接近人实际吸烟过程, 尤其是烟雾产生的物质更接近于真实情况; 同时, 结合人肺组织来源的数据库分析吸烟相关影响的基因, 通过体外单一烟雾实验加以验证。通过分析吸烟相关 GEO 和 CPTAC 数据库分析吸烟相关基因, 并以体外细胞烟雾动式染毒装置对人永生支气管上皮细胞 (BEAS-2B) 进行染毒, 探究烟暴露后 AhR 信号通路中 CYP1B1 变化及其发挥的作用。

CYP1B1 受 AhR 信号通路的转录调控, 能够催化内源性和外源性亲脂性化合物的氧化。CYP 催化循环偶

联不良会诱导 ROS 的产生, 如超氧阴离子等^[12]。香烟烟雾激活 AhR 可能通过上调 CYP 家族蛋白的表达和/或活性来产生 ROS。AhR 介导的 CYP1A1 和 CYP1B1 活化将 PAHs 转化为致癌的环氧代谢物。CYP1B1 和 AhR 都是化学预防的潜在目标。本研究中, 本研究分析了 GEO 数据库中的三个吸烟相关数据集, 均发现与从未吸烟人群相比, CYP1B1 在吸烟人群上呼吸道组织中明显上调, 并且戒烟人群肺组织中的表达量明显低于吸烟人群, 表明香烟烟雾在上呼吸道中能够诱导 CYP1B1 的表达。为了进一步验证香烟烟雾诱导的 CYP1B1 高表达是由 AhR 激活导致的, 本研究在 BEAS-2B 细胞培养基中加入 AhR 拮抗剂 CH22 抑制 AhR 活性之后再行染毒。结果表明, CH22 能够下调 CYP1B1 的表达, 并且 CH22 预处理能够拮抗香烟烟雾暴露引起的 CYP1B1 表达上调。同时, CH22 预处理能够拮抗香烟烟雾暴露诱导的 BEAS-2B 细胞中 ROS 的上升、细胞凋亡率的增加和细胞增殖能力的降低。结果表明香烟烟雾诱导的 BEAS-2B 细胞 CYP1B1 表达上调和损伤作用是由 AhR 信号通路介导的。

另外, 本课题组前期的研究已经发现长期香烟

烟雾暴露能够诱导 BEAS-2B 细胞恶性转化, 具有成瘤能力^[1]。虽然香烟烟雾中的二噁英被归类为人类致癌物, 已被证实通过 AhR 起作用, 然而 AhR 在癌症发展中的作用仍存在争议。AhR 的基因变异也被报道与吸烟者的肺癌易感性有关, 这种变异可能会影响 AhR 蛋白的表达和 / 或活性^[13]。此外, 在癌细胞和癌症微环境中经常观察到 CYP1B1 表达水平的增加^[6]。关于 AhR/CYP1B1 在香烟烟雾诱导 BEAS-2B 恶性转化过程中的作用还有待进一步探讨。

综上, 本研究通过数据库分析发现 CYP1B1 在吸烟人群肺组织中上调, 通过体外实验发现香烟烟雾诱导的 BEAS-2B 细胞损伤作用是由 AhR/CYP1B1 信号通路激活引起的, 其中的机制还有待进一步研究。

参考文献

- [1] WANG J, YU XF, OUYANG N, et al. MicroRNA and mRNA interaction network regulates the malignant transformation of human bronchial epithelial cells induced by cigarette smoke [J]. *Front Oncol*, 2019, 9 : 1029.
- [2] BAGLOLE CJ, BUSHINSKY SM, GARCIA TM, et al. Differential induction of apoptosis by cigarette smoke extract in primary human lung fibroblast strains : implications for emphysema [J]. *Am J Physiol Lung Cell Mol Physiol*, 2006, 291 (1) : L19-L29.
- [3] GU YZ, HOGENESCH JB, BRADFELD CA. The PAS superfamily : sensors of environmental and developmental signals [J]. *Annu Rev Pharmacol Toxicol*, 2000, 40 : 519-561.
- [4] ELIZONDO G, FERNANDEZ-SALGUERO P, SHEIKH MS, et al. Altered cell cycle control at the G2/M phases in aryl hydrocarbon receptor-null embryo fibroblast [J]. *Mol Pharmacol*, 2000, 57 (5) : 1056-1063.
- [5] SAFE S, MCDOUGAL A. Mechanism of action and development of selective aryl hydrocarbon receptor modulators for treatment of hormone-dependent cancers (Review) [J]. *Int J Oncol*, 2002, 20 (6) : 1123-1128.
- [6] D'UVA G, BACI D, ALBINI A, et al. Cancer chemoprevention revisited : cytochrome P450 family 1B1 as a target in the tumor and the microenvironment [J]. *Cancer Treat Rev*, 2018, 63 : 1-18.
- [7] SHIMADA T, HAYES CL, YAMAZAKI H, et al. Activation of chemically diverse procarcinogens by human cytochrome P-450 1B1 [J]. *Cancer Res*, 1996, 56 (13) : 2979-2984.
- [8] MURRAY GI, TAYLOR MC, MCFADYEN MC, et al. Tumor-specific expression of cytochrome P450 CYP1B1 [J]. *Cancer Res*, 1997, 57 (14) : 3026-3031.
- [9] DU H, SUN J, CHEN Z, et al. Cigarette smoke-induced failure of apoptosis resulting in enhanced neoplastic transformation in human bronchial epithelial cells [J]. *J Toxicol Environ Health A*, 2012, 75 (12) : 707-720.
- [10] KITAMURA M, KASAI A. Cigarette smoke as a trigger for the dioxin receptor-mediated signaling pathway [J]. *Cancer Lett*, 2007, 252 (2) : 184-194.
- [11] PANG LP, LI Y, ZOU QY, et al. ITE inhibits growth of human pulmonary artery endothelial cells [J]. *Exp Lung Res*, 2017, 43 (8) : 283-292.
- [12] ZANGAR RC, DAVYDOV DR, VERMA S. Mechanisms that regulate production of reactive oxygen species by cytochrome P450 [J]. *Toxicol Appl Pharmacol*, 2004, 199 (3) : 316-331.
- [13] KIM JH, KIM H, LEE KY, et al. Aryl hydrocarbon receptor gene polymorphisms affect lung cancer risk [J]. *Lung Cancer*, 2007, 56 (1) 9-15.

(英文编辑: 汪源; 责任编辑: 陈姣)