

扶正解毒颗粒对染镍大鼠肾组织核因子- κ B活化的影响

滕玉莲^{1*}, 吕晓云², 赵健雄²

(1. 兰州大学校医院, 兰州 730000; 2. 兰州大学中西医结合研究所, 兰州 730000)

[摘要] 目的: 研究中药扶正解毒颗粒(FJG)对硫酸镍(NiSO_4)染毒大鼠肾组织核因子- κ B(NF- κ B)活化的影响。方法: 50只Wistar大鼠采用 NiSO_4 2.5 mg·kg⁻¹ ip(连续7d, 此后间日1次)制备肾损伤模型, 随机分为 NiSO_4 组(模型组)、FJG高、中、低剂量组(分别为20, 10, 5 g·kg⁻¹·d⁻¹)、二硫基丁二酸(DMSA), 50 mg·kg⁻¹·d⁻¹组。另设NS组(空白对照)及FJG对照组(FJG 10 g·kg⁻¹·d⁻¹)。各组大鼠ig 1次/d, 共4周。测定各组大鼠血尿素氮(BUN)、肌酐(SCr)及24 h尿蛋白定量(24 h-UP), 免疫组化SP法观察肾组织NF- κ B活化。结果: NiSO_4 组大鼠出现肾功能损伤, NF- κ B活化:肾小球($34.62 \pm 9.11\%$), 肾小管($62.45 \pm 14.78\%$); FJG大剂量组NF- κ B活化:肾小球($2.08 \pm 0.64\%$), 肾小管($11.48 \pm 3.39\%$), 明显低于 NiSO_4 组($P < 0.01$), 肾功能损伤亦明显减轻($P < 0.05$, $P < 0.01$)。结论: FJG可能通过抑制肾组织NF- κ B活性的异常升高而发挥拮抗镍性肾损伤的作用。

[关键词] 扶正解毒颗粒; 硫酸镍; 肾脏; 核因子- κ B

[中图分类号] R285.5 **[文献标识码]** A **[文章编号]** 1005-9903(2012)03-0150-03

Effects of Fuzheng Jiedu Granula on the Activation of NF- κ B in Rats Exposed to Nickel

TENG Yu-lian^{1*}, LV Xiao-yun², ZHAO Jian-xiong²

(1. School Hospital of Lanzhou University, Lanzhou 730000 China; 2. Institute of Integrated Traditional Chinese Medicine with West Medicine, Lanzhou University, Lanzhou 730000, China)

[Abstract] **Objective:** To study the effects of Fuzheng Jiedu Granula (FJG) on the activation of nuclear factor-kappa-B (NF- κ B) in rats exposed to nickel (nickel sulfate, NiSO_4). **Method:** Rat nephrotoxicity model was established by intraperitoneal injection of NiSO_4 ($2.5 \text{ mg} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$). They were randomized into 5 groups, model group, FJG high dose group ($20 \text{ g} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$), FJG middle dose group ($10 \text{ g} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$), FJG, low dose group ($5 \text{ g} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$), meso-2,3-dimercaptosuccinic acid (DMSA) group ($0.05 \text{ g} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$). Twenty Wistar rats were randomly divided into NS group and FJG control group ($10 \text{ g} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$). Rats in each group were treated by intragastric administration once every day for four weeks. The levels of blood ureanitrogen (BUN), Creatinine (Scr) and 24 hours-proteinuria (24 h-UP) were measured. The activation of NF- κ B was measured with immunohistochemistry methods. **Result:** In FJG groups, the levels of BUN, Scr, 24h-UP and the activation of NF- κ B were all decreased ($P < 0.05$, $P < 0.01$), compared with that of NiSO_4 group. **Conclusion:** Inhibiting the activation of NF- κ B, FJG could protect renal from injury induced by nickel.

[Key words] Fuzheng Jiedu granula; nickel sulfate; kidney; nuclear factor-kappa-B

镍化合物是一多器官毒物, 可累及肝、肾、肺及心血管、血液等系统^[1]。肾脏为镍蓄积、排泄以及毒性作用的重要靶器官^[2]。研究表明, 中药扶正解毒颗粒(Fuzheng Jiedu granula, FJG)对硫酸镍(NiSO_4)毒性有较好的拮抗作用^[3]。本研究通过观察FJG对 NiSO_4 染毒大鼠肾组织核因子- κ B(NF-

[收稿日期] 20110720(007)

[基金项目] 甘肃省自然科学基金计划项目(096RJZA060); 兰州大学医学科研基金资助项目(LZUYX200805)

[通讯作者] *滕玉莲, Tel: 13669365605, E-mail: tengyl2011@126.com

κ B)活化的影响,研究FJG对镍性肾损伤的干预作用,旨在进一步为FJG的临床应用提供依据。

1 材料

1.1 动物 清洁级Wista大鼠70只,雌雄各半,体质量(180 ± 20)g,由兰州大学医学实验动物中心提供(甘动准14-006)。

1.2 药物及试剂 扶正解毒颗粒(FJG)由红芪、当归、枸杞、丹参、茯苓等中药组成,甘肃省食品药品监督管理局批准(甘药制字Z07031625),兰州太宝制药有限公司生产。 NiSO_4 为分析纯,含量>99%(西安化学试剂厂);二巯基丁二酸(meso-2,3-dimercaptosuccinic acid,DMSA,美国Sigma公司);尿素氮(BUN)、血清肌酐(SCr)、尿蛋白试剂盒(南京建成生物工程研究所);小鼠抗大鼠NF- κ B p65多克隆抗体(美国Santa Cruz公司,武汉博士德生物工程有限公司分装);免疫组化检测试剂盒(武汉博士德生物工程有限公司)。

1.3 仪器 GL6-HPIAS高清晰度彩色病理图文分析系统(东方德公司)。

2 方法

2.1 动物分组及处理 70只大鼠称重后随机分为7组,每组10只。生理盐水(NS)组: NS ip, 每天0.5mL/只ig, 并同时处死, 作空白对照; FJG对照组: NS ip, 以FJG $10\text{ g} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$ (以生药计)ig处理; NiSO_4 组: $\text{NiSO}_4 2.5\text{ mg} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$ ip, 连续7d, 此后间日1次, 同时每天NS 0.5mL/只ig, 直至处死; FJG高、中、低剂量组: 染毒与 NiSO_4 组相同, 染毒第8天起分别以FJG $20, 10, 5\text{ g} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$ (以生药计)ig, 并予NS 0.5mL/只ig, 1次/d; DMSA组: 除以DMSA $50\text{ mg} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$ ig处理外, 余同FJG组, 作阳性对照。

2.2 肾功能检测 各组ig第4周末, 给予受试物后禁食不禁水24h, 以大鼠代谢笼收集大鼠24h尿液, 同时眼底静脉丛采集血样, 分离血清, 依据试剂盒操作说明进行BUN, SCr, 24h尿蛋白定量(24h-UP)测定。

2.3 免疫组织化学染色(SP法) 各组ig第4周末, 断头处死大鼠, 迅速摘取肾脏, 取肾脏于10%甲醛中固定, 常规脱水、石蜡包埋, 切片厚4μm。肾脏切片经常规脱蜡水洗, 3% H_2O_2 封闭内源性过氧化物酶, 微波抗原修复, 加小鼠抗大鼠NF- κ B p65多克隆抗体(一抗, 1:75), 标本置湿盒内4℃过夜, 滴加生物素化羊抗兔二抗IgG(1:100), 滴加辣根过氧化物酶标记链霉素卵白素,DAB显色, 苏木精复染细

胞核, 常规脱水, 透明, 中性树胶封片。以PBS代替一抗作阴性对照, 以博士德公司提供的扁桃腺切片作阳性对照。每鼠8张切片。

2.4 计算机图像分析 应用彩色病理图文分析系统, 通过光学显微镜放大400倍摄取图像, 输入图像分析系统内, 分别进行肾小球与肾小管中NF- κ B活化检测: 每张切片随机选取6个肾小球, 计算每个肾小球中染色区域面积占整个肾小球面积的百分比, 以均值表示每例肾小球中阳性信号面积; 计算每张切片皮质区60个高倍视野下阳性小管数与总肾小管数的百分数, 以均值表示每例肾小管中的阳性率。

2.5 统计学分析 实验数据以 $\bar{x} \pm s$ 表示, 采用SPSS 13.0软件进行单因素方差分析, $P < 0.05$ 为有统计学意义。

3 结果

3.1 对染镍大鼠肾功能变化的影响 与NS组比较, NiSO_4 组BUN, SCr, 24h-UP定量明显升高, 差异具有统计学意义($P < 0.01$)。与 NiSO_4 组比较, FJG高、中、低组BUN, SCr, 24h-UP定量显著降低, 差异具有统计学意义($P < 0.05, P < 0.01$), 尤以FJG高、中组变化明显。FJG对照组肾功能无异常改变。见表1。

表1 FJG对染镍大鼠BUN, SCr, 24h-UP变化的影响

($\bar{x} \pm s, n = 10$)

组别	剂量 $/\text{g} \cdot \text{kg}^{-1}$	BUN		Scr $/\mu\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$	24h-UP $/\text{mg}$
		$/\text{mmol} \cdot \text{L}^{-1}$	$/\mu\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$		
NS		2.85 ± 0.62	47.84 ± 12.81	13.64 ± 3.67	
FJG对照	10	3.12 ± 0.79	46.25 ± 12.64	14.47 ± 4.15	
NiSO_4	0.0025	$27.64 \pm 3.42^1)$	$98.84 \pm 19.32^1)$	$42.22 \pm 10.61^1)$	
DMSA	0.05	$16.36 \pm 5.02^2)$	$79.16 \pm 19.34^2)$	$29.24 \pm 7.17^2)$	
FJG	5	$14.86 \pm 4.65^2)$	$81.63 \pm 21.72^2)$	$26.54 \pm 6.01^2)$	
FJG	10	$4.72 \pm 1.12^3)$	$49.27 \pm 13.09^3)$	$16.31 \pm 4.33^3)$	
FJG	20	$3.37 \pm 0.93^3)$	$46.87 \pm 11.36^3)$	$14.38 \pm 3.68^3)$	

注: 与NS组比较¹⁾ $P < 0.01$; 与 NiSO_4 组比较²⁾ $P < 0.05$, ³⁾ $P < 0.01$ (表2同)。

3.2 对 NiSO_4 染毒大鼠肾组织NF- κ B活化的影响

镜下胞浆或胞核出现棕黄色颗粒, 表明存在肾组织NF- κ B活化。NS组与FJG对照组可见少部分肾小球系膜细胞和远端肾小管上皮细胞有微弱的NF- κ B活化, 偶见肾间质细胞核活化信号; NiSO_4 组大鼠肾小球系膜细胞、髓质区肾小管上皮细胞和集合管则有较强的活化, 活化信号位于细胞胞浆及胞核周, 且有明显的局灶性分布趋势; FJG高、中、小剂量组与DMSA组肾组织中NF- κ B活化信号则明显低于 NiSO_4 组($P < 0.05, P < 0.01$), 其中, FJG高、

中剂量组接近 NS 组。见表 2。

表 2 对染毒大鼠肾组织中 NF- κ B 活化的影响 ($\bar{x} \pm s, n=10$)

组别	剂量 $/\text{g} \cdot \text{kg}^{-1}$	NF- κ B 活化/%	
		肾小球	肾小管
NS		1.47 \pm 0.43	8.75 \pm 2.44
FJG 对照	10	1.68 \pm 0.52	10.36 \pm 3.07
NiSO ₄	0.002 5	34.62 \pm 9.11 ¹⁾	62.45 \pm 14.78 ¹⁾
DMSA	0.05	17.36 \pm 5.75 ²⁾	42.18 \pm 11.34 ²⁾
FJG	5	15.87 \pm 4.98 ²⁾	39.14 \pm 10.62 ²⁾
	10	3.15 \pm 0.88 ³⁾	15.22 \pm 4.57 ³⁾
	20	2.08 \pm 0.64 ³⁾	11.48 \pm 3.39 ³⁾

4 讨论

NF- κ B 是转录因子家族的重要成员, 参与多种炎症性细胞因子的合成、细胞增生、细胞凋亡以及成纤维细胞的分化过程^[4], 其过度表达与系膜增生性肾小球肾炎及肾间质纤维化密切相关^[5-6]。研究证实, 镍暴露对 NF- κ B 的活化可产生明显的影响^[7]。经镍化合物诱导转化的啮齿类及哺乳类细胞中, 均可发现存在 NF- κ B 的过度激活, 因此 NF- κ B 也是一种与镍诱导的生物学作用密切相关的关键转录因子。毒理学研究证实, 水溶性镍盐(如 NiSO₄)暴露, 可通过诱发氧化应激、影响细胞膜 ATP 酶活性^[8]等机制导致实验动物肾脏损害, 包括肾脏重量增加, 尿白蛋白含量及 BUN 升高, 出现氨基酸尿、肾近曲小管广泛坏死、炎症、纤维化等^[9]。本研究结果显示, NiSO₄(2.5 mg·kg⁻¹·d⁻¹)染毒可诱导大鼠肾组织 NF- κ B 显著活化, 活化的 NF- κ B 主要表达于肾小管上皮细胞和间质细胞, 仅有少量表达于肾小球固有细胞, 并伴随肾功能损害, 此与文献报道一致^[10]。提示镍诱导 NF- κ B 活化可能成为其产生肾毒性的主要机制。中药 FJG 对 NiSO₄ 诱导肾组织 NF- κ B 活化具有抑制作用, 尤以大、中剂量为著, 而本身对正常肾组织 NF- κ B 活化无明显影响。同时发现, 在抑制 NF- κ B 活化的作用方面, 高、中剂量 FJG 优于重金属解毒剂 DMSA。提示, FJG 可能通过抑制肾组织 NF- κ B 活性的异常升高而减轻镍性肾损害、改善肾功能。

FJG 拮抗镍诱导肾组织 NF- κ B 活化的作用可能与以下机制有关: ①促排镍。FJG 可明显降低染镍大鼠血清镍水平, 促进尿中镍的排泄^[11], 从根本上减少了镍诱导肾组织 NF- κ B 活化发生的几率。

②抗氧化。研究发现, 氧化应激与 NF- κ B 活化密切相关。业已证实, FJG 具有肯定的拮抗镍诱发氧化应激的效应^[12]。FJG 干预镍诱导肾组织 NF- κ B 活化的分子机制, 尚有待进一步深入研究。

[参考文献]

- 刚葆琪, 庄志雄. 我国镍毒理学研究进展 [J]. 卫生毒理学杂志, 2000, 14: 129.
- Cempel M, Janicka K. Distribution of nickel, zinc, and copper in rat organs after oral administration of nickel (II) chloride [J]. Biol Trace Elem Res, 2002, 90 (1/3): 215.
- 滕玉莲, 吕晓云, 朱玉真, 等. 扶正解毒汤对镍诱导 NRK 细胞微核形成的抑制作用 [J]. 中国中医基础医学杂志, 2009, 15 (8): 592.
- Morrissey J, Klahr S. Transcription factor NF- κ B regulation of renal fibrosis during ureteral obstruction [J]. Semin Nephrol, 1998, 18 (6): 603.
- 刘艳红, 韩子明. 双环醇对 UUO 模型大鼠肾间质核转录因子 κ B 和纤溶酶原激活物抑制剂-1 表达的影响 [J]. 中国实验方剂学杂志, 2011, 17 (3): 208.
- 于俊生, 王强, 于惠青. 升降散对系膜增生性肾小球肾炎大鼠肾组织 NF- κ B 表达的影响 [J]. 中国实验方剂学杂志, 2011, 17 (10): 190.
- Cruz M T, Concato M, Figueiredo A, et al. Contact sensitizer nickel sulfate activates the transcription factors NF- κ B and AP-1 and increases the expression of nitric oxide synthase in a skin dendritic cell line [J]. Exp Dermatol, 2004, 13: 18.
- Sugiyama H, Kashihara N, Makino H, et al. Apoptosis in glomerular sclerosis [J]. Kidney Int, 1996, 49 (1): 103.
- 宋媛朝. 镍对小鼠睾丸组织三磷酸腺苷酶活性的影响 [J]. 中国公共卫生, 2005, 21 (3): 331.
- Dulcenobre, G6mez-Garre, Raquel Largo, et al. Activation of NF- κ B in tubular epithelia cells of rats with intense proteinuria role of angiotensin II and endothelin-1 [J]. Hypertension, 2001, 4: 1171.
- 常旭红, 赵健雄, 卢文艳, 等. 扶正解毒颗粒对硫酸镍染毒大鼠镍代谢的影响 [J]. 毒理学杂志, 2008, 22 (3): 200.
- 吕晓云, 蒲晓丽, 朱玉真, 等. 扶正解毒汤对硫酸镍诱导 16HBE 细胞微核形成的影响 [J]. 癌变·畸变·突变, 2007, 19 (4): 309.

[责任编辑 聂淑琴]