

RSUME 与垂体腺瘤侵袭性的分子机制研究进展

何伟 王大鹏 综述 沈晓黎 审校

摘要 垂体腺瘤为颅内良性肿瘤,但却是成年人脑肿瘤的第三大常见肿瘤,仅次于神经胶质瘤和脑膜瘤。垂体腺瘤定义为良性肿瘤,但部分垂体腺瘤可对周围组织有侵袭性,手术难以切除,术后易复发。RWD结构修饰增强子(RWD containing sumoylation enhancer, RSUME),可在垂体腺瘤中通过小泛素化(small ubiquitin related modifiers, SUMO)稳定缺氧诱导因子-1 α (hypoxia inducible factor-1 α , HIF-1 α)以及抑制分子kappaB(inhibitor kappaB, I κ B)的活性,促进垂体腺瘤的侵袭作用。RSUME对垂体腺瘤的侵袭性起着重要的作用,但RSUME的作用与垂体腺瘤侵袭的相关性尚未明确。本文就RSUME对垂体腺瘤侵袭作用中HIF-1 α /VEGF信号通路以及I κ B/NF- κ B复合体的作用进行综述。

关键词 RSUME 垂体腺瘤 侵袭性分子机制

doi:10.3969/j.issn.1000-8179.20131652

Research Progress in molecular mechanisms between RSUME and invasive pituitary adenoma

Wei HE, Dapeng WANG, Xiaoli SHEN

Correspondence to: Xiaoli SHEN; E-mail: shenxldoc@126.com

Department of Neurosurgery, The Second Affiliated Hospital of Nanchang University, Nanchang 330006, China

Abstract Pituitary adenoma, a benign intracranial tumor, is the third most common brain tumor, second only to glioma and meningioma. Pituitary adenoma has been defined as a benign tumor, but some pituitary adenomas can invade the surrounding tissue. This tumor is difficult to resect and can easily recur after surgery. RWD-containing sumoylation enhancer (RSUME) can stabilize the activity of hypoxia-inducible factor-1 α and inhibitor kappaB by the small ubiquitin-related modifiers. This phenomenon indicates the importance of RSUME in pituitary adenoma because it promotes the invasiveness of the tumor. However, the correlation between RSUME and the invasion of pituitary adenoma remains unclear. In this study, the roles of RSUME on HIF-1 α /VEGF signaling pathway and I κ B/NF- κ B complexers in the invasiveness of pituitary adenoma were reviewed.

Keywords: RSUME, pituitary adenoma, invasive molecular mechanisms

RSUME在垂体腺瘤中高表达,其表达与缺氧相关^[1]。缺氧环境下,RSUME通过泛素结合酶E2(ubiquitin conjugating enzyme E2)与SUMO结合成复合体,并与HIF-1 α 和I κ B的泛素化位点结合,稳定转录和表达活性,并分别作用于血管内皮细胞生长因子(vascular endothelial growth factor, VEGF)启动子和核因子-kappaB(nuclear factor-kappaB, NF- κ B)促进垂体腺瘤侵袭的发生。因此探讨RSUME与侵袭性垂体腺瘤的关系,将有助于了解侵袭性垂体腺瘤的侵袭机制,为开展侵袭性垂体腺瘤新的治疗方法提供理论依据。

1 RSUME的功能及SUMO化的分子生物学作用

人RSUME蛋白是由195个氨基酸组成,分子量为21kD,通过绿色荧光蛋白(green fluorescent protein, GFP)融合嵌合体并转染进入不同细胞系的RWD结构修饰增强子,显微镜下观察可见GFP-RSUME在细胞质和细胞

核中均有存在^[2]。

poly-A RNA斑点膜的实验中发现^[1],RSUME可在多个组织中表达,但在小脑、垂体、心脏、肾脏、肝脏、胃、胰腺、前列腺和脾脏中表达较高。此外,低氧、CoCl₂和热休克环境下可诱导RSUME的表达。但在垂体腺瘤中RSUME表达的主要原因是缺氧。

RWD结构蛋白与SUMO结合酶(Ubc9)结构相似,RWD结构蛋白通过与Ubc9结合形成Ubc9复合体,Ubc9复合体中RWD结构蛋白能与SUMO-1相互作用,使SUMO-1以非共价键结合到Ubc9,促进SUMO-Ubc9复合物的形成^[2-4],增强Ubc9介导的SUMO-2/-3的多聚化。该过程无论是否存在E1,RSUME无改变泛素激活酶E1水平的能力,但RSUME均增强SUMO-1结合Ubc9的作用,通过上述步骤,SUMO-1能在HIF-1 α 和I κ B的SUMO化位点与其结合,形成底物的SUMO化^[5]。同时RSUME调控

的SUMO化过程中,缺氧环境在增强RSUME作用的同时能增强SUMO特异性蛋白酶(SUMO specific proteases, SENP)的降解,通过减少SENP的去SUMO化作用,从而增强了底物的SUMO化^[6]。

SUMO的底物大部分均存在细胞核内,包括转录因子、启动子及部分调节因子,靶蛋白SUMO化后其生物学活性及其稳定性将发生改变。SUMO化首先将被E1激活,再转至E2结合酶,通过E3连接酶使SUMO羧基末端Gly与靶蛋白Lys残基通过异肽链连接,从而使靶蛋白SUMO化^[7]。

RSUME的主要功能是通过调控SUMO化的作用,稳定垂体腺瘤中HIF-1 α 和I κ B的转录和表达活性,并作用于VEGF启动子和NF- κ B促进垂体腺瘤侵袭的发生。

2 RSUME与HIF-1 α /VEGF信号通路

2.1 RSUME调控的HIF-1 α 的SUMO化

SUMO分子与泛素分子的结构相似,但却有相反的功能,泛素化可以促使蛋白质分解,SUMO化却能增强蛋白质的稳定性,使其功能增强。泛素化和SUMO化存在竞争性抑制,在缺氧的条件下诱导RSUME功能,通过增强SUMO化竞争性抑制泛素化,阻断蛋白质的泛素化-蛋白酶体降解途径增加HIF-1 α 的稳定性^[1,8],其中HIF-1 α 序列中的Lys391和Lys477是泛素化的修饰位点^[9]。活性增强的HIF-1 α 和HIF-1 β 形成稳定的异二聚体,与细胞核的VEGF启动子结合^[10],影响垂体腺瘤血管的生成。

2.2 RSUME对HIF-1 α /VEGF信号通路作用机制

血管的生成是垂体腺瘤生长的重要机制,VEGF是血管新生和生长的重要因子,其中VEGF的KDR受体能调控新生血管的生成^[11-12]、Flk-1受体能增加血管腔化作用增加血管通透性^[13-14]。通过与受体作用刺激内皮细胞分裂增殖,诱导内皮细胞产生纤维蛋白溶酶原激活物和胶原酶,使基底膜和细胞外基质降解。VEGF在垂体腺瘤的生长、浸润、转移中扮演着十分重要的作用,肿瘤中HIF-1调控VEGF的表达,HIF-1稳定性的增强将促进肿瘤细胞VEGF活性^[15]。VEGF活性增强需要HIF-1的亚基HIF-1 α 进入细胞核与VEGF启动子特异性结合。

垂体腺瘤中HIF-1和VEGF的mRNA表达,显示了一种VEGF独立的HIF-1 α 介导调节的垂体腺瘤生长,实验结果表明HIF-1 α /VEGF信号通路介导的垂体腺瘤侵袭性发生的机制并不完全^[15]。Fuentes等^[16]提出沉默RSUME会导致HIF-1 α 表达的抑制,减少VEGF的释放,同时也证明细胞活素IL-6和GP130家族能增加RSUME的表达,通过促进SUMO化,稳定HIF-1 α 的表达和转录活性,促进垂体腺瘤的侵袭的

发展。Fowkes等^[17]提出RSUME可通过HIF-1 α /VEGF信号通路增强诱导垂体腺瘤血管的生成和垂体腺瘤侵袭性的发展,但其具体的侵袭性的分子学机制尚未明确。

2.3 RSUME通过HIF-1 α /VEGF信号通路对侵袭性垂体腺瘤的影响

垂体腺瘤生长、浸润和转移与新生血管形成有关,VEGF是血管生成的主要调控因子,通过与受体结合,促进新生血管的形成。VEGF的作用可不断促进内皮细胞的移动,以利于血管的形成,促进瘤细胞向血管周围不断扩散,为垂体腺瘤的侵袭创造条件^[18],但VEGF的高表达需要RSUME的SUMO化作用。侵袭性垂体腺瘤组织中RSUME表达显著增高,提示RSUME高表达与垂体腺瘤侵袭性生物学行为关系极为密切。

3 RSUME与I κ B、NF- κ B

3.1 RSUME调控的I κ B的SUMO化

SUMO化和泛素化存在竞争性抑制,缺氧环境下RSUME表达增强,RSUME将促进SUMO化,Lys21和Lys22是I κ B的泛素化的结合位点,缺氧环境下SUMO化将占主导地位,I κ B的SUMO化增多。转染了RSUME的COS-7细胞,SUMO化增多,I κ B的表达增加,并且I κ B蛋白的稳定性也得到增强^[19],I κ B水平增加是因SUMO化状态的I κ B增加,SUMO化的I κ B稳定性较强,难以被降解。I κ B是NF- κ B的抑制蛋白,I κ B通常与NF- κ B结合,以非活性形式处于细胞质中,而I κ B的磷酸化和泛素化是其降解的关键环节,RSUME作用增强时,SUMO化将竞争性抑制磷酸化和泛素化的作用,I κ B的稳定性将得到增强,NF- κ B将无法发挥作用^[1]。

3.2 RSUME对I κ B和NF- κ B复合体的作用机制

正常人的脑垂体腺细胞中NF- κ B未见表达,而垂体腺瘤患者中可检测到NF- κ B。活化的NF- κ B具有调节垂体腺瘤DNA合成以及细胞生长作用,一旦NF- κ B的活性下降或受到抑制,DNA合成和细胞生长作用就会受到抑制或下调。

I κ B与NF- κ B所形成的二聚体在细胞质中处于静息状态,I κ B可抑制NF- κ B的活化,阻止其进入细胞核发挥功能。RSUME的激活将稳定I κ B的表达及转录活性,阻碍NF- κ B的作用。但Ben-Neriah等^[20]研究发现虽然通过增强I κ B的表达可抑制NF- κ B的活性,但这一抑制效果,在肿瘤最初发展的几个月内无明显作用。

3.3 RSUME通过I κ B和NF- κ B的复合体对侵袭性垂体腺瘤的影响

转移和组织侵入是肿瘤侵袭发展中2个关键事

件,这2个关键事件的发展依赖NF- κ B的基因调控,同时NF- κ B作为一个重要的炎症活化因子,可通过慢性炎症反应促进垂体腺瘤侵袭性的发展,活化NF- κ B能增强垂体腺瘤DNA合成以及增强细胞生长的作用。因此NF- κ B的过度表达与垂体腺瘤侵袭性有着密切的关系。目前有关NF- κ B与垂体腺瘤侵袭相关的生物学分子机制中存在矛盾,Ben-Neriah等^[20]提出增强RSUME对NF- κ B的活性抑制作用,在一定程度上可以提高垂体腺瘤治疗效果;Zhao等^[21]提出NF- κ B在维持细胞生死平衡方面也起着重要作用,长期过度的抑制NF- κ B表达将导致机体免疫功能下降等后果,相反促进垂体腺瘤的生长。因此RSUME与I κ B和NF- κ B复合体的作用,及其与垂体腺瘤的发生和其侵袭性的相关性有待进一步研究。

4 展望

垂体腺瘤的侵袭性受多种因素影响,各个因素之间存在着复杂的联系。垂体腺瘤血管的发生发展,稳定垂体腺瘤侵袭的激活因子的表达和转录活性是影响垂体腺瘤生长和侵袭的重要因素。RSUME一方面通过HIF-1 α /VEGF信号通路增强VEGF的活性诱导垂体腺瘤血管的发生发展,另一方面RSUME通过稳定I κ B、NF- κ B二聚体的活性促进垂体腺瘤侵袭性的发展。但是RSUME与垂体腺瘤侵袭性的分子学机制尚未明确。

总之,RSUME与垂体腺瘤的侵袭具有相关性,深入研究RSUME与HIF-1 α /VEGF信号通路以及I κ B和NF- κ B复合体的分子机制,将有助于了解侵袭性垂体腺瘤的侵袭机制,为开展侵袭性垂体腺瘤新的治疗方法提供理论依据。

参考文献

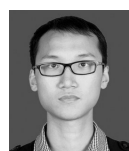
- Carbia-Nagashima A, Gerez J, Perez-Castro C, et al. RSUME, a small RWD-containing protein, enhances SUMO conjugation and stabilizes HIF-1 α during hypoxia[J]. Cell, 2007, 131(2):309–323.
- Li R, Wei J, Jiang C, et al. Akt SUMOylation regulates cell proliferation and tumorigenesis[J]. Cancer Res, 2013, 73(18):5742–5753.
- Srikumar T, Lewicki MC, Raught B, A global S. cerevisiae small ubiquitin-related modifier(SUMO) system interactome[J]. Mol Syst Biol, 2013, 9:668.
- Hsieh YL, Kuo HY, Chang CC, et al. Ubc9 acetylation modulates distinct SUMO target modification and hypoxia response[J]. EMBO J, 2013, 32(6):791–804.
- Cubedas-Potts C, Matunis MJ. SUMO: a multifaceted modifier of chromatin structure and function[J]. Dev Cell, 2013, 24(1):1–12.
- Cimarosti H, Ashikaga E, Jaafari N, et al. Enhanced SUMOylation and SENP-1 protein levels following oxygen and glucose deprivation in neurones[J]. J Cereb Blood Flow Metab, 2012, 32(1):17–22.
- Núñez-O'Mara A, Berra E. Deciphering the emerging role of SUMO conjugation in the hypoxia-signaling cascade[J]. Biol Chem, 2013, 394(4):459–469.
- Berta MA, Mazure N, Hattab M, et al. SUMOylation of hypoxia-inducible factor-1 α reduces its transcriptional activity[J]. Biochem Biophys Res Commun, 2007, 360(3):646–652.
- Chan JY, Tsai CY, Wu CH, et al. Sumoylation of hypoxia-inducible factor-1 α ameliorates failure of brain stem cardiovascular regulation in experimental brain death[J]. PLoS One, 2011, 6(3):e17375.
- Shan B, Gerez J, Haedo M, et al. RSUME is implicated in HIF-1-induced VEGF-A production in pituitary tumour cells[J]. Endocr Relat Cancer, 2012, 19(1):13–27.
- Gray RT, O'Donnell ME, Maxwell P, et al. Long-term follow-up of immunocytochemical analysis of vascular endothelial growth factor (VEGF), and its two receptors, VEGF-R1 (Flt-1) and VEGF-R2 (Flk-1/KDR), in oesophagogastric cancer[J]. Int J Biol Markers, 2013, 28(1):63–70.
- Shen XL, Deng ZF, Zhu XG, et al. Correlation between the expression of vascular endothelial growth factor/KDR and angiogenesis and invasion in human pituitary adenomas[J]. Chin J Minim Invasive Neurosurg, 2011, 16(3):132–135. [沈晓黎, 邓志峰, 祝新根, 等. VEGF及其受体表达与垂体腺瘤血管生成和侵袭性的关系[J]. 中国微创外科杂志, 2011, 16(3):132–135.]
- Hu X, Xing L, Wei X, et al. Nonangiogenic function of VEGF and enhanced radiosensitivity of HeLa cells by inhibition of VEGF expression[J]. Oncol Res, 2012, 20(2–3):93–101.
- Benderro GF, Sun X, Kuang Y, et al. Decreased VEGF expression and microvascular density, but increased HIF-1 and 2 α accumulation and EPO expression in chronic moderate hyperoxia in the mouse brain[J]. Brain Res, 2012, 1471:46–55.
- Kim K, Yoshida D, Teramoto A. Expression of hypoxia-inducible factor 1 α and vascular endothelial growth factor in pituitary adenomas[J]. Endocr Pathol, 2005, 16(2):115–121.
- Fuertes M, Gerez J, Haedo M, et al. Cytokines and genes in pituitary tumorigenesis: RSUME role in cell biology[J]. Front Horm Res, 2010, 38:1–6.
- Fowkes RC, Vlotides G. Hypoxia-induced VEGF production 'RSUMEs' in pituitary adenomas[J]. Endocr Relat Cancer, 2012, 19(1):C1–5.
- Xia Z, Liu W, Li S, et al. Expression of matrix metalloproteinase-9, type IV collagen and vascular endothelial growth factor in adamantinous craniopharyngioma[J]. Neurochem Res, 2011, 36(12):2346–2351.
- Lens Z, Dewitte F, Van Lint C, et al. Purification of SUMO-1 modified I κ B α and complex formation with NF- κ B[J]. Protein Expr Purif, 2011, 80(2):211–216.
- Ben-Neriah Y, Karin M. Inflammation meets cancer, with NF- κ B as the matchmaker[J]. Nat Immunol, 2011, 12(8):715–723.
- Zhao J, Rao DS, Boldin MP. NF- κ B dysregulation in microRNA-146a-deficient mice drives the development of myeloid malignancies[J]. Proc Natl Acad Sci U S A, 2011, 108(22):9184–9189.

(2013-10-07 收稿)

(2013-12-02 修回)

(本文编辑:张伟)

作者简介



何伟 在读硕士研究生。研究方向为侵袭性垂体腺瘤的基础及临床研究。

E-mail: hewei1456@sina.com