doi: 10.13241/j.cnki.pmb.2018.01.005

TCTP 在辐射诱导胶质瘤细胞旁效应中的作用及机制研究*

郭奇彦 耿凤豪 林艳云 高 鹏 刘军叶 曾丽华 张 杰[△] 郭国祯[△] (第四军医大学预防系放射医学教研室 陕西西安 710032)

摘要 目的:研究肿瘤翻译控制蛋白(TCTP)在辐射诱导胶质瘤细胞旁效应中的作用及机制。方法:给予不同剂量的 X 射线照射 U87、SHG44 两种胶质瘤细胞,观察 U87 以及 SHG44 细胞的克隆形成率,并在给予最佳照射剂量后,通过 Western Blot 检测 TCTP 蛋白表达水平。将经过最佳 X 射线照射剂量的 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞与未经过辐射照射的细胞放在一起共培 养,通过 MTT 实验检测胶质瘤细胞的增殖率,Western Blot 检测共培养的胶质瘤细胞与经过辐射的胶质瘤细胞中 Caspase3 蛋白 表达水平。结果:U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞的克隆形成率随着 X 射线照射剂量增加而显著性降低(P<0.05),给予最佳 X 射 线照射剂量后,与未经过 X 射辐射照射后的细胞相比,其 TCTP 蛋白表达水平明显升高(P<0.05)。经过辐射照射与未经过辐射照 射的胶质瘤细胞经过共培养后,与经过辐射的胶质瘤细胞相比,细胞的增殖率明显升高,同时共培养的胶质瘤细胞与经过辐射的 胶质瘤细胞相比,Caspase3 的蛋白表达明显降低(P<0.05)。结论:TCTP 的表达增高能够诱导未经过辐射的 U87 以及 SHG44 两种 胶质瘤细胞的抗凋亡作用增强,其作用机制可能与 Caspase3 的表达降低有关。

关键词:肿瘤翻译控制蛋白;胶质瘤细胞;旁效应;凋亡

中图分类号: R739.4; Q691 文献标识码: A 文章编号: 1673-6273(2018) 01-23-04

Effects and Mechanisms of Translationally Controlled Tumor Protein in the Radiation-induced Bystander Effect of Glioma Cells*

GUO Qi-yan, GENG Feng-hao, LIN Yan-yun, GAO Peng, LIU Jun-ye, ZENG Li-hua, ZHANG Jie², GUO Guo-zhen² (Department of Radiation Medicine, Fourth Military Medical University, Xi'an, Shaanxi, 710032, China)

ABSTRACT Objective: To study the protective effects and the mechanism of Translationally Controlled Tumor Protein in the radiation-induced bystander effect of glioma cells. **Methods:** The colony formation of U87 and SHG44 cells treated by different doses of radiation were detected, and western blot was used to analyze the expression of TCTP after the treatment by optimal dose of radiation. The glioma cells of U87 and SHG44 which were treated by optimal dose of radiation were co-cultured with the glioma cells of U87 and SHG44 which hadn't been treated by the radiation. The changes of relative cell proliferation of U87 and SHG44 after the radiation were detected through MTT assay, and western blot was used to analyze the expression of Caspase3 between the co-cultured and the radiation of glioma cells on U87 and SHG44. **Results:** In the glioma cells of U87 and SHG44, the colony formation was significantly decreased with the increase of X ray radiation dose (P<0.05). After being treated by optimal dose of radiation, the expression of TCTP was significantly increased compared with the glioma cells of U87 and SHG44 which hadn't been treated by the radiation (P<0.05). After co-cultured the glioma cells of U87 and SHG44 which were treated by optimal dose of radiation and the glioma cells of U87 and SHG44 which hadn't been treated by the radiation, the relative cell proliferation was significantly increased compared with the glioma cells of U87 and SHG44 which were treated by optimal dose of radiation, and meanwhile the expression of Caspase-3 was significantly reduced (P<0.05). **Conclusions:** Increase the expression of TCTP could induce the anti-apoptotic effect of glioma cells of U87 and SHG44 which hadn't been treated by the radiation, and the mechanism might be related to the expression of Caspase-3.

Key words: Translationally controlled tumor protein; Glioma cells; Bystander effect; Apoptosis

Chinese Library Classification(CLC): R739.4; Q691 Document code: A Article ID: 1673-6273(2018)01-23-04

前言

脑胶质瘤是脑肿瘤中较为常见的一种恶性肿瘤,其约占颅 内肿瘤的35~61%。近年来,脑肿瘤的发病率在世界范围内呈 上升趋势,中国在 2015 年新增脑肿瘤病例约 10.1 万人,而死 亡病例约为 6.1 万人^[12]。因肿瘤耐药的胶质瘤患者尤其是恶性 胶质瘤患者的五年生存率极低,复发率较高,治疗效果不佳^[3-7]。 放射治疗是目前非手术治疗中较为有效的治疗方式,但是当大

^{*}基金项目:国家自然科学基金项目(31270899,51437008,51677189)

作者简介:郭奇彦(1987-),硕士研究生,主要研究方向:放射生物学,E-mail: suger@163.com

[△] 通讯作者:郭国祯,电话:13571985677, E-mail: guozhen@fmmu.edu.cn;

张杰,电话:13991291022,E-mail: zhangjie78@fmmu.edu.cn

⁽收稿日期:2017-04-28 接受日期:2017-05-23)

部分脑胶质瘤细胞被杀伤的情况下,由于放疗抵抗现象的存在,仍然有一部分胶质瘤细胞会产生辐射抗性而诱发胶质瘤的复发^[89]。肿瘤翻译控制蛋白 (translationally controlled tumor protein, TCTP)也被称为组胺释放因子,具有调控细胞凋亡、细胞周期、DNA 损伤修复等广泛而重要的生理作用^[10,11],且其在许多类型的癌症中呈异常高表达^[12]。研究表明 TCTP 蛋白含量表达的降低能够明显抑制胶质瘤细胞的迁移和侵袭能力,并促进胶质瘤细胞周亡^[13,14]。本课题组前期研究显示 TCTP 表达与胶质瘤细胞的放疗抵抗有着一定的关系^[15],然而目前尚未有关于辐射诱导胶质瘤细胞旁效应中 TCTP 的作用。因此,本研究拟采用 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞液过 TCTP 在辐射诱导胶质瘤细胞旁效应中的作用及相关机制。

1 材料与方法

1.1 实验仪器与试剂

试验仪器:X 射线辐射仪(RAD SOURCE RS-2000),细胞培 养箱和酶标仪(美国 Thermo 公司)。胎牛血清(FBS)(美国 Gibco 公司),四甲基偶氮唑蓝(MTT)(美国 Sigma-Aldrich 公司),Western-Blotting (美国 Bio-Rad 公司),TCTP (Epitmics),Caspase3 (Cell Signaling Technology),抗体 GADPH(Cell Signaling Technology)。

1.2 实验方法和步骤

1.2.1 胶质瘤细胞培养 将 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞放入到 10% 胎牛血清的 DMEM 培养基中,在体积分数为 5% 的二氧化碳,温度为 37℃以及完全饱和湿度的条件下进行常规培养。

1.2.2 不同辐射暴露后胶质瘤细胞的克隆形成率 将细胞浓度为 1×10³ mL/L 的 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞放入至 细胞培养液并接种于 6 孔板中,每个孔中接种大约 100 个细胞 并进行常规的细胞培养。在细胞接种 24 h 以后,对 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞分别给予 0Gy,1Gy,2Gy,4Gy,8Gy 的 X 射线照射剂量,在进行 X 射线照射之后,将培养液换为新配 置的培养液,然后继续进行 2 周的常规培养。在两周之后,利用 PBS 冲洗,并利用 75 % 的乙醇进行固定,之后再通过 0.1 %的 结晶紫进行染色,用自来水进行冲洗。通过显微镜计数,绘制不 同照射剂量的 X 射线照射后,U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细 胞的克隆形成率,并确定最佳的照射剂量。克隆存活率为各照 射剂量下的克隆存活率与 0Gy 的克隆存活率的比值。

1.2.3 相同辐射暴露后 TCTP 含量的变化 将 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞接种 24 h 以后,对 U87 以及 SHG44 两 种胶质瘤细胞分别给予 0Gy 以及最佳的 X 射线照射剂量,在 进行 X 射线照射之后,将培养液换为新配置的培养液,然后继 续进行一定时间的常规培养。当观察细胞发生 85 %左右融合 时,利用冷 PBS 进行冲洗,再加入细胞裂解液。低温进行离心, 离心后吸取上清液,通过 BCA 法进行蛋白定量。利用 10 %聚 丙烯酰胺凝胶电泳分离等量的蛋白质提取物,后转至 PVDF 膜,分别加入相应一抗 TCTP 于 4℃温度孵育过夜,用 GADPH 作为相应的内参,再加入二抗在 37 ℃孵育 90 min,进行 Westem Blot 分析,通过 Bio-rad 成像系统采集曝光图像。

1.2.4 细胞共培养 将 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞接

种 24 h 以后,对 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞给予最佳 X 射线照射剂量,在进行 X 射线照射之后,将培养液换为新配置的培养液,然后将未给予 X 射线照射的 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞放在一起进行共培养。

1.2.5 MTT 试验 将 U87 以及 SHG44 两种未给予 X 线照射 以及经过 X 线照射的胶质瘤细胞放置于一起,在体积分数为 5 % 的二氧化碳,温度为 37 ℃条件下进行共培养。MTT 作用下 4 h 后,将所用溶液吸出,加入 100 μL 的 DMSO,震荡溶解后, 于 570/630 nm 酶标仪测量 OD 值,分别测定经过 X 线照射的 胶质瘤细胞,未经过 X 线照射的胶质瘤细胞以及共培养的胶 质瘤细胞的相对细胞增殖率。

1.2.6 细胞共培养后 Caspase3 的表达 将 U87 以及 SHG44 两种未给予 X 线照射以及经过 X 线照射的胶质瘤细胞放置于 一起,在体积分数为 5 % 的二氧化碳,温度为 37 ℃条件下进行 共培养。将共培养的胶质瘤细胞以及经过 X 线照射的胶质瘤 细胞,利用冷 PBS 进行冲洗,再加入细胞裂解液。低温进行离 心,离心后吸取上清液,用蛋白定量试剂盒进行定量。利用 10 %聚丙烯酰胺凝胶电泳分离转至 PVDF 膜上,加入相应 1000 倍稀释过的一抗 Caspase3 于 4 ℃温度孵育过夜,用 GADPH 作 为相应的内参,再加入二抗在 37 ℃孵育 90 min,进行 Western Blot 分析,通过 Bio-rad 成像系统采集曝光图像。

1.3 统计学分析

本实验的数据分析均用 SPSS17.0 软件处理,相关数据均 用均数±标准差(x±s)表示,组间差异用 t 检验进行比较,以 P<0.05 表示差异有统计学意义。

2 结果

2.1 不同剂量辐射暴露后胶质瘤细胞的存活率

分别给予 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤 1、2、4、8Gy 的 X 射线照射剂量,结果显示两种胶质瘤细胞的克隆形成率均呈现 明显的下降趋势,且与未接受照射的细胞相比差异具有统计学 也有 (P<0.05)。给予 8Gy 的 X 射线照射剂量时,U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞的克隆形成率与 4Gy 的 X 射线照射剂 量相比略微下降,但差异并无统计学意义(P>0.05)。因此,我们 将 4Gy 的 X 射线照射剂量定为最佳的照射剂量。结果见图 1。





Fig.1 The colony formation of U87 and SHG44 after the different dose of radiation

2.2 辐射照射对 U87、SHG44 细胞 TCTP 表达的影响

在分别给予 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞 0Gy 以及 最佳 X 射线照射剂量以后,通过 Western Blot 检测两种胶质瘤 细胞中 TCTP 蛋白表达的水平。在 U87 细胞中,我们发现经过 X 射辐射照射后的 TCTP 蛋白表达水平显著高于未经过 X 射 辐射照射的细胞(P<0.05)。在 SHG44 细胞中,与未经过 X 射辐 射照射的细胞相比,经过辐射照射的细胞中 TCTP 蛋白表达显 著提高(P<0.05)。结果见图 2。

2.3 辐射照射对胶质瘤 U87、SHG44 细胞增殖率的影响

将经过最佳 X 射线照射剂量的 U87 以及 SHG44 两种胶 质瘤细胞与未经过辐射照射的细胞放在一起进行共培养。结果 显示:与未辐射的胶质瘤细胞相比,经过辐射的胶质瘤细胞的 增殖率显著降低(P<0.05),而经过辐射与未辐射的胶质瘤细胞



U87

共培养后,与经过辐射的胶质瘤细胞相比,细胞增殖率呈一定的增高的趋势。结果见图 3。







SHG44

图 3 辐射照射对 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞细胞增殖率的影响 Fig.3 Effect of radiation on the cell proliferation on U87 and SHG44 cells Note: *P<0.05 vs non-radiation: #P<0.05 vs radiation.

2.4 细胞共培养后 Caspase-3 表达的变化

在对经过辐射的胶质瘤细胞与未辐射的胶质瘤细胞进行 共培养后,U87 细胞中,共培养的胶质瘤细胞与经过辐射的胶 质瘤细胞相比,Caspase3 的表达有明显的降低,且具有显著性 的差异(P<0.05)。而在 SHG44 细胞中,共培养的胶质瘤细胞与 经过辐射的胶质瘤细胞相比,Caspase-3 的表达虽然也有所降 低,但是并没有统计学差异(P>0.05)。结果见图 4。

3 讨论

辐射诱导肿瘤细胞旁效应是未直接受照射的细胞表现出 与受照射细胞类似的生物学反应,包括如细胞死亡等。旁效应 主要通过缝隙连接蛋白传递分子信号或通过受照细胞释放信 使因子发挥作用^[16]。既往研究认为仅粒子或重离子辐照可以引 起旁效应,诱发未受照细胞凋亡^[17]。但最新研究表明X线、γ线 辐照后,受照细胞也会向周围细胞释放信号因子,进而引发旁 效应,且诱导周围未受照细胞辐射耐受性增加,细胞抗凋亡现 象增加^[18]。

TCTP 具有很多重要的生物学功能^[19-24],研究表明其分泌与 TSAP6 和 P53 调控有关^[25,26]。TCTP 与胶质瘤细胞的放疗抵抗 有着密切的关系,同时 TCTP 蛋白含量表达的降低能够明显抑





制胶质瘤细胞的迁移和侵袭能力,那么 TCTP 蛋白能否对参与 辐射诱导的胶质瘤细胞产生旁效应作用,从而使未辐射的胶质 瘤细胞产生放疗抵抗作用。在本实验中,通过对 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤给予不同剂量的 X 射线照射剂量,我们发 现 U87 以及 SHG44 细胞的克隆形成率随着 X 射线照射剂量 的增加而呈现显著性降低的趋势。通过给予 4Gy 和 8GyX 射线 照射剂量,细胞的克隆形成率虽然有所下降,但是并无显著性 差异,因此,将 4Gy 的 X 射线照射剂量定为最佳的照射剂量。 给予 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤最佳的照射剂量后,TCTP 蛋白表达水平与未经过 X 射辐射照射后细胞相比明显增高, 提示辐射诱导胶质瘤细胞后能够增加胶质瘤细胞中 TCTP 蛋 白表达水平的增高,从而证实 TCTP 能够参与辐射诱导胶质瘤 细胞发生旁效应的作用。

近期研究显示心脏血管内皮细胞受损发生凋亡时,TCTP 能够以 Caspase3 依赖的方式向外释放,诱发周围的血管平滑 肌细胞发生抗凋亡增殖^[27-29]。那么,TCTP 参与辐射诱导胶质瘤 细胞发生旁效应的作用是否与 Caspase3 有关?本实验将经过 最佳 X 射线照射剂量的 U87 以及 SHG44 两种胶质瘤细胞与 未经过辐射照射的细胞共培养,结果显示与经过辐射的胶质瘤 细胞相比,细胞的增殖率明显升高,提示当辐射诱导胶质瘤细 胞产生 TCTP 蛋白表达增高时,能够提高未经过辐射的胶质瘤 细胞的抗凋亡作用。同时检测 U87 以及 SHG44 细胞中共培养 的胶质瘤细胞与经过辐射的胶质瘤细胞中 Caspase-3 蛋白的表 达,结果显示共培养的胶质瘤细胞中 Caspase-3 蛋白的表 达,结果显示共培养的胶质瘤细胞对于提高未经过辐射的胶质瘤 细胞的抗凋亡作用可能与 Caspase3 的表达降低有关。

课题组的前期研究研究证实 TCTP 在神经胶质瘤中表达 比正常脑组织显著增高,表明 TCTP 的高表达也与胶质瘤的发 生和进展密切相关,并且 TCTP 在辐射诱导的 DNA 损伤修复 中发挥着重要的作用^[13]。在胶质瘤细胞裸鼠成瘤实验中,TCTP 在耐药细胞中表达阳性率比对照组明显增高。大量证据表明抗 肿瘤效应是对肿瘤的远处照射的远位效应所产生,通过本研究 我们首次探讨了 TCTP 在辐射诱导肿瘤细胞旁效应中的作用, 并探讨了其产生旁效应可能的机制,进一步明确 TCTP 在胶质 瘤放疗抵抗中的作用及其成为胶质瘤治疗的新靶点的可能。

综上所述,本研究结果表明经过辐射的 U87 以及 SHG44两种胶质瘤细胞的克隆形成率会明显降低,同时 TCTP 的表达会明显增高,而 TCTP 的表达增高后会引起未经过辐射的胶质瘤 细胞的抗凋亡作用增强,其作用机制可能与 Caspase3 的表达降低有关,提示抑制 TCTP 蛋白的表达可能会提高肿瘤放疗效果。

参考文献(References)

- Siegel RL, Miller KD, Jemal A. Cancer statistics, 2016 [J]. CA Cancer J Clin, 2016, 66(1): 7-30
- [2] Chen W, Zheng R, Baade PD, et al. Cancer statistics in China, 2015[J]. CA Cancer J Clin, 2016, 66(2): 115-132
- [3] Di Stefano AL, Enciso-Mora V, Marie Y, et al. Association between glioma susceptibility loci and tumour pathology defines specific molecular etiologies[J]. Neuro Oncol, 2013, 15(5): 542-547
- [4] Curtis BR, McFarland JG. Human platelet antigens 2013 [J]. Vox Sang, 2014, 106(2): 93-102
- [5] Yao PS, Zheng SF, Wang F, et al. Surgery guided with intraoperative electrocorticography in patients with low-grade glioma and refractory

seizures[J]. J Neurosurg, 2017, 7: 1-7

- [6] Heddleston JM, Li Z, McLendon RE, et al. The hypoxic microenvironment maintains glioblastoma stem cells and promotes reprogramming towards a cancer stem cell phenotype [J]. Cell Cycle, 2009, 8 (20): 3274-3284
- [7] Carceller F, Fowkes LA, Khabra K, et al. Pseudoprogression in children, adolescents and young adults with non-brainstem high grade glioma and diffuse intrinsic pontine glioma [J]. J Neurooncol, 2016, 129(1): 109-121
- [8] Bao S, Wu Q, McLendon RE, et al. Glioma stem cells promote radioresistance by preferential activation of the DNA damage response [J]. Nature, 2006, 444(7120): 756-760
- [9] Chiblak S, Tang Z, Campos B, et al. Radiosensitivity of Patient-Derived Glioma Stem Cell 3-Dimensional Cultures to Photon, Proton, and Carbon Irradiation [J]. Int J Radiat Oncol Biol Phys, 2016, 95(1): 112-119
- [10] Zhang J, de Toledo SM, Pandey BN, et al. Role of the translationally controlled tumor protein in DNA damage sensing and repair [J]. Proc Natl Acad Sci U S A, 2012, 109(16): E926-933
- [11] Maeng J, Sheverdin V, Shin H, et al. Up-regulation of Rhoa/Rho kinase pathway by translationally controlled tumor protein in vascular smooth muscle cells[J]. Int J Mol Sci, 2014, 15(6): 10365-10376
- [12] He S, Huang Y, Wang Y, et al. Histamine-releasing factor/translationally controlled tumor protein plays a role in induced cell adhesion, apoptosis resistance and chemoresistance in non-Hodgkin lymphomas [J].Leuk Lymphoma, 2015, 56(7): 2153-2161
- [13] He S, Huang Y, Wang Y, et al. TCTP promotes glioma cell proliferation in vitro and in vivo via enhanced β-catenin/TCF-4 transcription [J]. Neuro Oncol, 2014, 16(2): 217-227
- [14] Jin H, Zhang X, Su J, et al. RNA interference?mediated knockdown of translationally controlled tumor protein induces apoptosis, and inhibits growth and invasion in glioma cells[J]. Mol Med Rep, 2015, 12 (5): 6617-6625
- [15] Miao X, Chen YB, Xu SL, et al. TCTP overexpression is associated with the development and progression of glioma [J]. Tumour Biol, 2013, 34(6): 3357-3361
- [16] Le M, Fernandez-Palomo C, McNeill FE, et al. Exosomes are released by bystander cells exposed to radiation-induced biophoton signals: Reconciling the mechanisms mediating the bystander effect[J]. PLoS One, 2017, 12(3): e0173685
- [17] Mutou-Yoshihara Y, Funayama T, Yokota Y, et al. Involvement of bystander effect in suppression of the cytokine production induced by heavy-ion broad beams[J]. J Pharm Pharmacol, 2012, 88(3): 258-266
- [18] Bommer UA, Iadevaia V, Chen J, et al. Growth-factor dependent expression of the translationally controlled tumour protein TCTP is regulated through the PI3-K/Akt/mTORC1 signalling pathway [J]. Cell Signal, 2015, 27(8): 1557-1568
- [19] Rho SB, Lee JH, Park MS, et al. Anti-apoptotic protein TCTP controls the stability of the tumor suppressor p53 [J]. FEBS Lett, 2011, 585(1): 29-35
- [20] Susini L, Besse S, Duflaut D, et al. TCTP protects from apoptotic cell death by antagonizing bax function[J]. Cell Death Differ, 2008, 15(8):
 1211-1220 (下转第 31 页)

2011, 12(3): 231-238

- [5] Saigusa R, Asano Y, Taniguchi T, et al. Multifaceted contribution of the TLR4-activated IRF5 transcription factor in systemic sclerosis[J]. Proc Natl Acad Sci U S A, 2015, 112(49): 15136-15141
- [6] Chang Foreman HC, Van Scoy S, Cheng TF, et al. Activation of interferon regulatory factor 5 by site specific phosphorylation [J]. PLoS One, 2012, 7(3): e33098
- [7] Eames HL, Corbin AL, Udalova IA. Interferon regulatory factor 5 in human autoimmunity and murine models of autoimmune disease[J]. Transl Res, 2016, 167(1): 167-182
- [8] Feng D, Barnes BJ. Bioinformatics analysis of the factors controlling type I IFN gene expression in autoimmune disease and virus-induced immunity[J]. Front Immunol, 2013, 4: 291
- [9] Lennon VA, Lindstrom JM, Seybold ME. Experimental autoimmune myasthenia: A model of myasthenia gravis in rats and guinea pigs[J]. J Exp Med, 1975, 141(6): 1365-1375
- [10] Hammami A, Charpentier T, Smans M, et al. IRF-5-Mediated Inflammation Limits CD8+ T Cell Expansion by Inducing HIF-1alpha and Impairing Dendritic Cell Functions during Leishmania Infection [J]. PLoS Pathog, 2015, 11(6): e1004938
- [11] Gilhus NE. Myasthenia Gravis [J]. N Engl J Med, 2016, 375 (26): 2570-2581
- [12] Punga T, Bartoccioni E, Lewandowska M, et al. Disease specific enrichment of circulating let-7 family microRNA in MuSK+ myasthenia gravis[J]. J Neuroimmunol, 2016, 292: 21-26
- [13] Li Y, Zhang Y, Cai G, et al. Anti-LRP4 Autoantibodies in Chinese

(上接第26页)

- [21] Seo EJ, Efferth T. Interaction of antihistaminic drugs with human translationally controlled tumor protein (TCTP) as novel approach for differentiation therapy[J]. Oncotarget, 2016, 7(13): 16818-16839
- [22] Amson R, Pece S, Lespagnol A, et al. Reciprocal repression between P53 and TCTP[J]. Nat Med, 2011, 18(1): 91-99
- [23] Li S, Chen M, Xiong Q, et al. Characterization of the Translationally Controlled Tumor Protein (TCTP) Interactome Reveals Novel Binding Partners in Human Cancer Cells[J]. J Proteome Res, 2016, 15(10): 3741-3751
- [24] Kumar R, Maurya R, Saran S. Identification of novel inhibitors of the translationally controlled tumor protein (TCTP): insights from molecular dynamics[J]. Mol Biosyst, 2017, 13(3): 510-524
- [25] Bae SY, Kim HJ, Lee KJ, et al. Translationally controlled tumor protein induces epithelial to mesenchymal transition and promotes cell

Patients with Myasthenia Gravis[J]. Muscle Nerve, 2017

- [14] Zhang GX, Xiao BG, Bakhiet M, et al. Both CD4⁺ and CD8⁺T cells are essential to induce experimental autoimmune myasthenia gravis [J]. The Journal of experimental medicine, 1996, 184(2): 349-356
- [15] Shi FD, He B, Li H, et al. Differential requirements for CD28 and CD40 ligand in the induction of experimental autoimmune myasthenia gravis [J]. European journal of immunology, 1998, 28 (11): 3587-3593
- [16] Baggi F, Annoni A, Ubiali F, et al. Breakdown of tolerance to a self-peptide of acetylcholine receptor alpha-subunit induces experimental myasthenia gravis in rats [J]. J Immunol, 2004, 172 (4): 2697-2703
- [17] Ouyang X, Negishi H, Takeda R, et al. Cooperation between MyD88 and TRIF pathways in TLR synergy via IRF5 activation [J]. Biochem Biophys Res Commun, 2007, 354(4): 1045-1051
- [18] Takaoka A, Yanai H, Kondo S, et al. Integral role of IRF-5 in the gene induction programme activated by Toll-like receptors[J]. Nature, 2005, 434(7030): 243-249
- [19] Feng D, Yang L, Bi X, et al. Irf5-deficient mice are protected from pristane-induced lupus via increased Th2 cytokines and altered IgG class switching[J]. Eur J Immunol, 2012, 42(6): 1477-1487
- [20] Ban T, Sato GR, Nishiyama A, et al. Lyn Kinase Suppresses the Transcriptional Activity of IRF5 in the TLR-MyD88 Pathway to Re- strain the Development of Autoimmunity [J]. Immunity, 2016, 45 (2): 319-332

migration, invasion and metastasis[J]. Sci Rep, 2015, 5: 8061

- [26] Jung J, Kim HY, Maeng J, et al. Interaction of translationally controlled tumor protein with Apaf-1 is involved in the development of chemoresistance in HeLa cells[J]. BMC Cancer, 2014, 14: 165
- [27] Sirois I, Raymond MA, Brassard N, et al. Caspase-3-dependent export of TCTP: a novel pathway for antiapoptotic intercellular communication[J]. Cell Death Differ, 2011, 18(3): 549-562
- [28] Huang Q, Li F, Liu X, et al. Caspase 3-mediated stimulation of tumor cell repopulation during cancer radiotherapy [J]. Nat Med, 2011, 17 (7): 860-866
- [29] Lavoie JR, Ormiston ML, Perez-Iratxeta C, et al. Proteomic analysis implicates translationally controlled tumor protein as a novel mediator of occlusive vascular remodeling in pulmonary arterial hypertension[J]. Circulation, 2014, 129(21): 2125-2135