№1 (35), 2021

Используя метод масс-спектрометрии высокого разрешения показано, что малое количество окислителя вовлекало в процесс окисления только домены KR-2, KR-4 и SP, в то время как при более высоком количестве окислителя все структурные области плазминогена и плазмина были окислены. Наибольшее число сайтов окисления приходится на остатки метионина и циклические аминокислоты, среди которых триптофаны были наиболее доступными для окислителя. Окисление плазмина сопровождалось образованием дополнительных центров окисления в белке, отсутствующих в окисленном плазминогене.

Сделан вывод, что менее свернутая структура плазмина по сравнению с компактной структурой плазминогена становится более уязвимой для действия АФК. Обсуждается антиоксидантная роль метиониновых остатков в сохранении целостности ключевых остатков плазминогена [6].

В работе использовали оборудование ЦКП ИБХФ РАН.

Исследование выполнено в рамках бюджетного финансирования по Государственному заданию (тема 0084–2014–0001 и 0084–2014–0005) и при финансовой поддержке гранта РНФ № 21–74–00146.

Литература

Weigandt K.M., White N., Chung D., Ellingson E., Wang Y., Fu X., Pozzo D.C. // Biophys. J. 2012. V. 103. P. 2399–2407. Burney P.R., White N., Pfaendtner J. // PLOS ONE 2014. V. 9. P. 1–10.

Yurina L.V., Vasilyeva A.D., Bugrova A.E., Indeykina M.I., Kononikhin A.S., Nikolaev E.N., Rosenfeld M.A. // Doklady Biochemistry and Biophysics 2019, V. 484. P. 37–41.

Muszbek L., Bereczky Z., Bagoly Z., Komaromi I., Katona E. // Physiol. Rev. 2011, V. 91 (3). P. 931-939.

Vasilyeva A.D., Yurina L.V., Shchegolikhin A.N., Indeykina M.I., Bugrova A.E., Kononikhin A.S., Nikolaev E.N., Rosenfeld M.A. // Biomolecules 2020, V. 10. P. 914–931.

Vasilyeva A.D., Yurina L.V., Shchegolikhin A.N., Bugrova A.E., Konstantinova T.S., Indeykina M.I., Kononikhin A.S., Nikolaev E.N., Rosenfeld M.A. // Dokl Biochem Biophys. 2019, V. 488(1). P. 332–337.

УДК 616-006-092.9

ЕЗ-УБИКВИТИНЛИГАЗА PIRH2 ВЛИЯЕТ НА УРОВЕНЬ АУТОФАГИИ В КЛЕТКАХ РАКА ЛЕГКОГО

О.А. Федорова, А.И. Гудович, А.А. Дакс, О.Ю. Шувалов, А.В. Петухов, Е.В. Байдюк, Н.А. Барлев ФГБУН Институт цитологии РАН, Санкт-Петербург, Россия

Аутофагия – естественный, регулируемый процесс в клетках, при котором ненужные компоненты клеток доставляются внутрь ее лизосом и вакуолей и подвергаются в них деградации.

Важно отметить, что на поздних стадиях онкогенеза раковые клетки используют аутофагию для поддержания пролиферации в неблагоприятных условиях, включая противораковую лекарственную терапию.

Известно, что Е3 – убиквитинлигазы играют важную роль в контроле аутофагии. В данной работе мы показали, что Е3-убиквитинлигаза Pirh2 участвует в регуляции аутофагии в клетках рака легкого. Используя метод ПЦР в реальном времени, мы показали, что Pirh2 влияет на регулирующих уровень аутофагии. Важно отметить, что Pirh2 влиял на экспрессию генов на разных этапах аутофагии (инициация, элонгация и образование аутофагосомы). Существует несколько методик оценки уровня аутофагии в клетках, среди которых общепризнанной является оценка уровня LC3-II в клетках. При активации аутофагиии цитозольная форма LC3 (LC3-I) связывается с липидом РЕ, что приводит к образованию липидной формы LC3 (LC3-II). В линиях с нокдауном Pirh2 сигнал LC3-II был понижен, что также свидетельствует о подавлении аутофагии в клетках с пониженной экспрессией Pirh2. Эти результаты были подтверждены иммунноцитохимии с использованием антитела к LC3 и красителя LysoTracker. Известно, что один из механизмов устойчивости к химиопрепаратам является активация аутофагии в клетках. Мы также показали, что клетки с нокадуном Pirh2 были более чувствительны к доксорубицину. Обобщая полученные данные, мы показали, что Е3-убиквитинлигаза Pirh2 регулирует уровень аутофагии в клетках рака лёгкого.

Работа выполнена при поддержке гранта РНФ № 18-75-10076.