



毒胡萝卜素联合吉非替尼改善人肺腺癌细胞PC9/GR的耐药性研究

杜江源, 张兰林, 蔡同凯, 曹永兵

Improvement of gefitinib-resistance of PC9/GR by thapsigargin combined with gefitinib

DU Jiangyuan, ZHANG Lanlin, CAI Tongkai, CAO Yongbing

在线阅读 View online: <http://yxsj.smmu.edu.cn/cn/article/doi/10.12206/j.issn.2097-2024.202209018>

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

五味子乙素通过ROS介导内质网应激诱导人乳腺癌MDA-MB-231细胞凋亡的研究

Schisandrin B induces apoptosis of human breast cancer MDA-MB-231 cells through ROS mediated endoplasmic reticulum stress
药学实践与服务. 2021, 39(6): 499-503, 533 DOI: [10.12206/j.issn.1006-0111.202106123](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.202106123)

活性多肽GRGDS对氧糖剥夺诱导PC12细胞损伤的保护作用及其机制研究

Protective effect and mechanism of active peptide GRGDS on PC12 cells damage by oxygen-glucose deprivation
药学实践与服务. 2021, 39(4): 317-321, 330 DOI: [10.12206/j.issn.1006-0111.202007053](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.202007053)

敲减MCCC2对前列腺癌细胞系DU145增殖、迁移和凋亡的影响

Effects of MCCC2 knockdown on proliferation, migration and apoptosis of DU145 prostate cancer cells
药学实践与服务. 2021, 39(3): 215-220 DOI: [10.12206/j.issn.1006-0111.202104020](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.202104020)

泽漆抑制三阴乳腺癌MDA-MB-231细胞及其凋亡机制研究

Inhibitory effect of *Euphorbia helioscopia* on human triple-negative breast cancer MDA-MB-231 cells and its possible mechanism of apoptosis
药学实践与服务. 2017, 35(4): 337-340, 358 DOI: [10.3969/j.issn.1006-0111.2017.04.012](https://doi.org/10.3969/j.issn.1006-0111.2017.04.012)

替吉奥单药或联合铂类治疗晚期非小细胞肺癌患者疗效与安全性的Meta评价

The efficacy and safety of S-1 monotherapy or combined with platinum chemotherapy in the treatment of patients with advanced NSCLC: a meta-analysis
药学实践与服务. 2019, 37(6): 563-570 DOI: [10.3969/j.issn.1006-0111.2019.06.018](https://doi.org/10.3969/j.issn.1006-0111.2019.06.018)

海绵来源的smenospongine诱导乳腺癌MCF7细胞凋亡机制研究

Effect of marine sponge-derived smenospongine on apoptosis in breast cancer MCF7 cells
药学实践与服务. 2018, 36(5): 399-402, 421 DOI: [10.3969/j.issn.1006-0111.2018.05.004](https://doi.org/10.3969/j.issn.1006-0111.2018.05.004)



关注微信公众号, 获得更多资讯信息

· 论著 ·

毒胡萝卜素联合吉非替尼改善人肺腺癌细胞 PC9/GR 的耐药性研究

杜江源¹, 张兰林², 蔡同凯³, 曹永兵¹ (1. 上海中医药大学附属中西医结合医院脉管病研究所, 上海 200082; 2. 上海市同济医院, 上海 200065; 3. 海军军医大学, 上海 200433)

[摘要] 目的 研究毒胡萝卜素(thapsigargin)联合吉非替尼(gefitinib)对人肺腺癌耐药细胞株 PC9/GR 增殖的影响并探讨可能的机制。方法 吉非替尼单独用药或吉非替尼与毒胡萝卜素联合应用, 通过 CCK8 实验检测上述两组药物对 PC9/GR 细胞增殖的影响; 应用流式细胞术鉴定两组药物对 PC9/GR 细胞凋亡的影响; 应用 Western blotting 法检测两组药物对 PC9/GR 细胞蛋白 ATF-6 和 IRE1 α 表达的影响。结果 细胞增殖实验显示, 与吉非替尼单独用药相比, 联合用药组中 PC9/GR 的增殖受到更强的抑制作用; 凋亡实验显示, 相较于吉非替尼单独用药, 联合用药能够进一步促进细胞的凋亡; Western blotting 法显示, 与吉非替尼单独用药相比, 联合用药后 PC9/GR 中 ATF-6 和 IRE1 α 蛋白(内质网应激标志物)表达上调, 其差异具有统计学意义。结论 在毒胡萝卜素诱导下, PC9/GR 细胞对吉非替尼的敏感性增加, 其中机制可能与内质网应激有关。

[关键词] 吉非替尼; 毒胡萝卜素; 肿瘤耐药; 凋亡; 内质网应激

[文章编号] 2097-2024(2024)03-0121-06 **[DOI]** 10.12206/j.issn.2097-2024.202209018

Improvement of gefitinib-resistance of PC9/GR by thapsigargin combined with gefitinib

DU Jiangyuan¹, ZHANG Lanlin², CAI Tongkai³, CAO Yongbing¹ (1. Institute of Vascular Diseases, Shanghai TCM-Integrated Hospital, Shanghai University of Traditional Chinese Medicine, Shanghai 200082, China; 2. Shanghai Tongji Hospital, Shanghai 200065, China; 3. Naval Medical University, Shanghai 200433, China)

[Abstract] **Objective** To study the effect and mechanism of the thapsigargin combined with gefitinib on the proliferation of human lung adenocarcinoma gefitinib resistance cell line PC9/GR. **Methods** The cell viability of PC9/GR treated with gefitinib alone or gefitinib combined with thapsigargin was evaluated by CCK8 assay. The flow cytometry was used to analyze the PC9/GR cell apoptosis induced by the two group drugs. The ATF-6 and IRE1 α protein expression of PC9/GR cells treated with the two group drugs were detected by Western blotting. **Results** The group of drug combination exhibited enhanced ability to inhibit cell proliferation, promote cell apoptosis and upregulate the ATF-6 and IRE1 α protein expression of the PC9/GR compared with the group gefitinib used alone. **Conclusion** The sensitivity of PC9/GR to gefitinib was increased when the cells were treated by thapsigargin, which may be related with the state of endoplasmic reticulum stress(ERS) induced by thapsigargin.

[Key words] gefitinib; thapsigargin; tumor drug resistance; apoptosis; endoplasmic reticulum stress

针对非小细胞肺癌(NSCLC)的靶向药 EGFR-TKIs, 自第一代问世以来发展迅速, 目前第四代已在临床研发阶段。但由于新的耐药突变的不断产生, 导致其应用受限。因此如何克服 EGFR-TKIs 耐药问题和寻找可改善肺癌靶向治疗耐药的药物已成当务之急。植物来源的单体成分种类繁多, 应用前景巨大。毒胡萝卜(*Thapsia garganica* L., 伞形科毒胡萝卜属)是于地中海西部沿海地区发现的一

种开花植物, 一直被作为止痛剂应用于传统医学。毒胡萝卜素是从该植物中分离的单体化合物, 作为内质网应激(ERS)的诱导剂, 近年也被用于抗肿瘤和抗病毒研究。吉非替尼作为第一代 EGFR-TKIs, 副作用小, 有效率高。本研究旨在探讨毒胡萝卜素和吉非替尼联合用药对人肺腺癌耐药细胞株 PC9/GR 耐药性的影响, 并探讨其可能的机制。

1 材料与方法

1.1 实验材料

吉非替尼(纯度 99.94%, HY-50895)、毒胡萝卜素(纯度 99.95%, HY-13433)、CCK8 试剂(HY-K0301-500T)均购自美国 MCE 公司; 胎牛血清

[基金项目] 上海市虹口区卫健委面上项目(虹卫 2002-02)

[作者简介] 杜江源, 硕士, 助理研究员, 研究方向: 肿瘤免疫, Email: bys20070716@126.com

[通信作者] 曹永兵, 教授, 博士生导师, 研究方向: 真菌与免疫, Email: ybcao@vip.sina.com

(F8318-500ML)和 DMEM 培养基(D6429-500ML)购自美国 Sigam Aldrich 公司;胰酶(25200-072)购自美国 Gibco 公司;凋亡试剂盒(559763)购自美国 BD 公司;ATF-6 抗体(#65880)、IRE1 α 抗体(#3294)均购自美国 CST 公司;羊抗兔二抗(AS003)购自 abclonal;PVDF 膜购自 Millipore;其余试剂均为国产分析纯试剂。人肺腺癌细胞(PC9)由同济医院惠赠,PC9/GR 细胞购自湖南丰晖生物科技有限公司。

1.2 方法

1.2.1 细胞株及细胞培养

PC9 细胞使用 DMEM 培养基培养,其中含 10% 的胎牛血清、100 U/ml 的青霉素和 100 μ g/ml 的链霉素,于 37 $^{\circ}$ C、5% CO₂ 的恒温培养箱中孵育。PC9/GR 细胞使用上述培养基维持培养并额外含 800 ng/ml 的吉非替尼。

1.2.2 CCK8 法检测细胞增殖

检测细胞对吉非替尼的耐药性:分别取对数生长期的 PC9 和 PC9/GR 细胞制成单细胞悬液,调整细胞浓度为 40 000/ml,接种于 96 孔板,每孔 100 μ l 细胞悬液,在培养箱中孵育过夜。吸弃 96 孔板上清液,加入含药培养基(PC9 细胞中吉非替尼浓度分别为 0、1、5、10、20、40、80、250、500、1 000 nmol/L;PC9/GR 细胞中吉非替尼的浓度分别为 0、1、10、100、1 000、2 500、5 000、10 000、20 000、40 000 nmol/L),同时设对照组,每组设 4 个复孔。72 h 时吸弃上清液,再加入含 CCK8 的 DMEM,0.5 h 后用酶标仪检测 A₄₅₀。

检测毒胡萝卜素对细胞增殖的影响:分别取对数生长期的 PC9 和 PC9/GR 细胞同上述处理铺 96 孔板,贴壁后加入浓度为 0.1、1、10、100、1 000、10 000 nmol/L 的毒胡萝卜素,同时设对照组,每组设 4 个复孔。72 h 时使用 CCK8 法检测 A₄₅₀。

检测毒胡萝卜素对 PC9/GR 细胞耐药的逆转:取 PC9/GR 对数生长期的细胞同上述处理铺 96 孔板,设 12 组,加入吉非替尼的浓度分别为 0、4.5、4.5、4.5、4.5、0、9、9、9、9、9 μ mol/L,毒胡萝卜素的浓度分别为 0、0、0.1、1、10、100、0、0、0.1、1、10、100 nmol/L。72 h 时用 CCK8 法检测 A₄₅₀。

检测毒胡萝卜素对 PC9/GR 细胞耐药的逆转:取 PC9/GR 对数生长期的细胞同上述处理铺 96 孔板,设两组,为吉非替尼单药组和联合用药组:其中单药组设 7 个小组,加入吉非替尼的浓度分别为 0、1、10、10²、10³、10⁴、10⁵ μ mol/L;联合用药组设 7 个小组,每小组加入 10 nmol/L 的毒胡萝卜素,

同时加入浓度分别为 0、1、10、10²、10³、10⁴、10⁵ nmol/L 的吉非替尼。72 h 时用 CCK8 法检测 A₄₅₀。逆转倍数(RF)=逆转前的 IC₅₀ 值/逆转后的 IC₅₀ 值。

1.2.3 流式细胞术检测细胞凋亡

取对数生长期的 PC9/GR 铺 6 孔板,每孔 3 \times 10⁵ 个细胞,孵育过夜,吸弃上清液,加入含药培养基(对照组为 9 μ mol/L 的吉非替尼组,实验组为 9 μ mol/L 的吉非替尼组+10 nmol/L 的毒胡萝卜素联合用药组),孵育 72 h 后,收集上清液及贴壁细胞,按说明书加入膜联蛋白(Annexin V-PE),室温孵育 20 min 后,再加入 7-AAD,5 min 后,收集细胞,流式细胞仪上机检测。

1.2.4 蛋白印迹法检测 PC9/GR 细胞 ERS 相关蛋白 IRE1 α 、ATF-6 的表达

取对数生长期的 PC9/GR 铺 6 孔板,每孔 3 \times 10⁵ 个细胞,孵育过夜,吸弃上清液,加入含药培养基(每孔吉非替尼浓度依次为 0、0、4.5、4.5、9、9 μ mol/L,毒胡萝卜素浓度依次为 0、10、0、10、0、10 nmol/L),培养 72 h,去上清液,收集细胞蛋白,BCA 法测量样品中总蛋白浓度。蛋白变性后取蛋白样品,使用蛋白印迹法检测 IRE1 α 、ATF-6 蛋白表达。

1.3 统计学处理

数据采用 GraphPad Prism 9 软件进行统计分析,计量资料用($\bar{x}\pm s$)表示,符合正态分布和方差齐性者采用单因素方差分析的单向分类方差分析(ANOVA),对取得的数据两两比较使用 LSD 检验。以 $P<0.05$ 为有统计学意义。

2 结果

2.1 吉非替尼对 PC9 和 PC9/GR 细胞株的 IC₅₀ 值

吉非替尼对人肺腺癌细胞株 PC9 和 PC9/GR 的 IC₅₀ 值经计算分别为 0.1019 μ mol/L(图 1A)和 8.912 μ mol/L(图 1B),按公式计算耐药倍数为 87.5(本课题中 PC9 和 PC9/GR 细胞株的 IC₅₀ 值分别以 0.1 μ mol/L 和 9 μ mol/L 进行实验)。

2.2 CCK8 法检测毒胡萝卜素对细胞增殖的影响

毒胡萝卜素对人肺腺癌细胞株 PC9 和 PC9/GR 的增殖均有抑制作用,呈剂量依赖性。当毒胡萝卜素浓度为 10 nmol/L 时,对 PC9 和 PC9/GR 的抑制率分别为 14.7%(图 2A)和 4.11%(图 2B)。毒胡萝卜素浓度为 10 nmol/L 时对 PC9 细胞的增殖显示较弱的抑制作用,而对 PC9/GR 细胞增殖的作用与对照组相比无统计学差异。抑制率(IR)=(1-药物

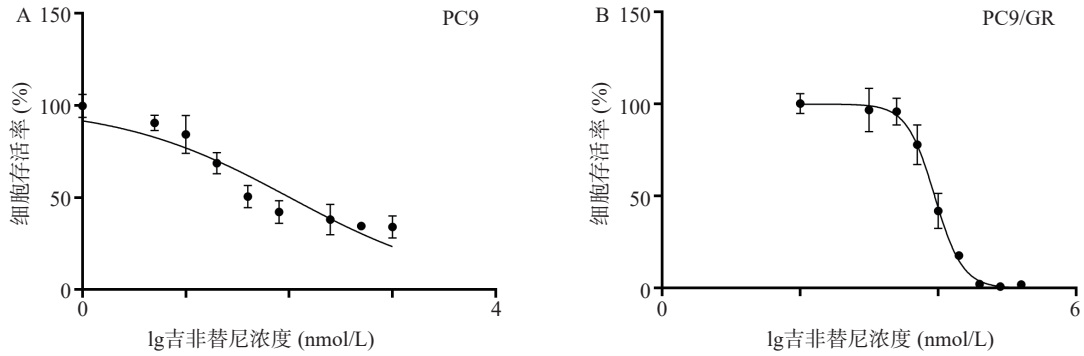


图1 吉非替尼对PC9和PC9/GR细胞增殖率的影响

A. 不同浓度的吉非替尼对PC9细胞增殖的影响; B. 不同浓度的吉非替尼对PC9/GR细胞增殖的影响

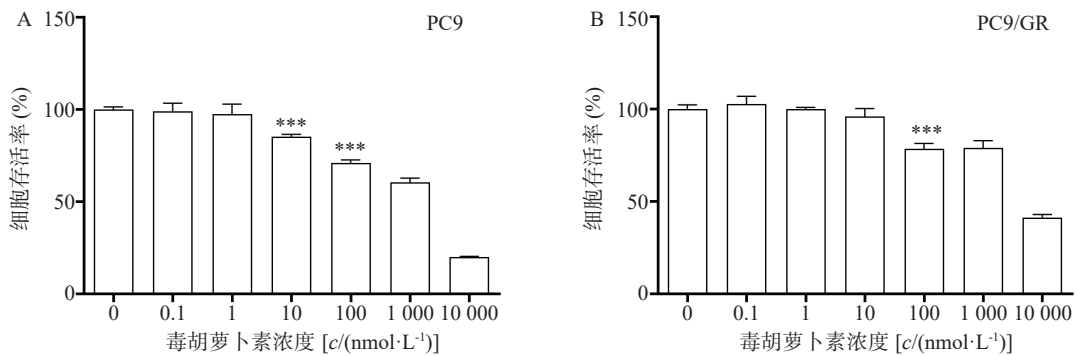


图2 毒胡萝卜素对PC9和PC9/GR细胞增殖的影响

A. 对PC9细胞增殖的影响; B. 对PC9/GR细胞增殖的影响

*** $P < 0.001$, 与0 nmol/L组比较。

组A值/对照组A值)×100%。本课题中,毒胡萝卜素的工作浓度选择10 nmol/L或者围绕10 nmol/L进行设计。

2.3 毒胡萝卜素对PC9/GR耐药的逆转作用

相比于吉非替尼单独用药,毒胡萝卜素(浓度依次

为0、0.1、1、10、100 nmol/L)和吉非替尼(4.5 μmol/L或9 μmol/L)联合用药72 h时,PC9/GR的细胞增殖率在10 nmol/L和100 nmol/L时显著下降,并且具有统计学差异性(图3A、B)。

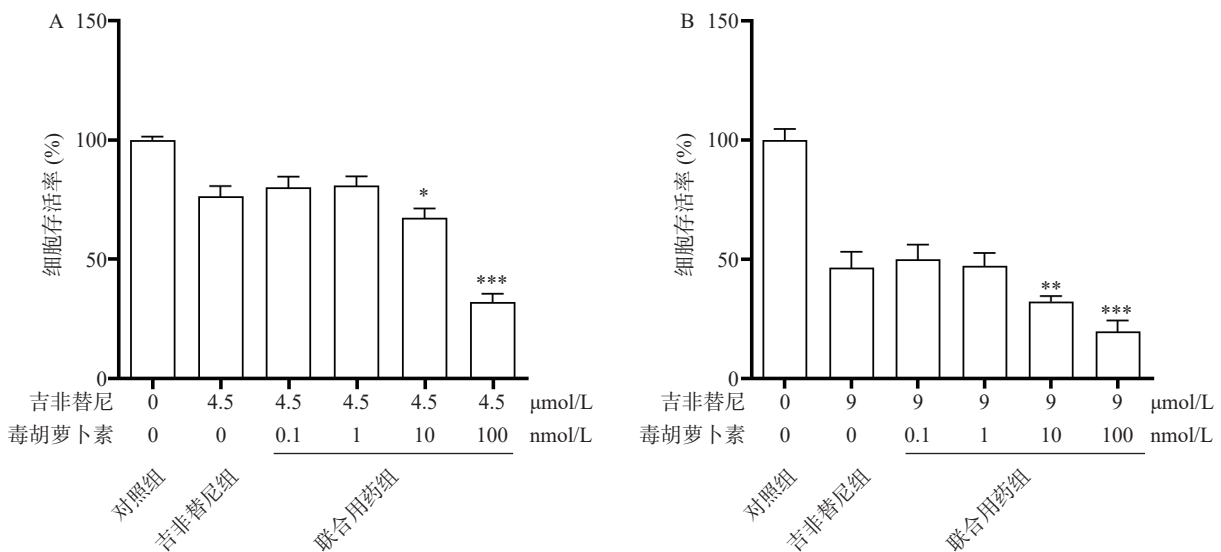


图3 不同浓度的毒胡萝卜素联合吉非替尼对PC9/GR增殖的影响

A. 吉非替尼取0.5倍的IC50值的浓度与毒胡萝卜素联合作用对PC9/GR细胞增殖的影响; B. 吉非替尼取IC50值的浓度与毒胡萝卜素联合作用对PC9/GR细胞增殖的影响

* $P < 0.05$, ** $P < 0.01$, *** $P < 0.001$,与吉非替尼组比较。

在不同浓度(0、1、10、10²、10³、10⁴、10⁵ nmol/L)的吉非替尼联合 10 nmol/L 的毒胡萝卜素作用后, PC9/GR 的细胞增殖率相比吉非替尼单独用药(吉非替尼组浓度依次为 0、1、10、10²、10³、10⁴、10⁵ nmol/L)也出现了下降,具有统计学差异(图 4)。计算出吉非替尼单独用药的 IC₅₀ 值为 11.039 μmol/L,联合用药后其 IC₅₀ 值为 3.584 μmol/L,其 RF 为 3.15。

2.4 药物作用对 PC9/GR 细胞凋亡的影响

与对照组(图 5A)、吉非替尼单独作用(图 5B)、

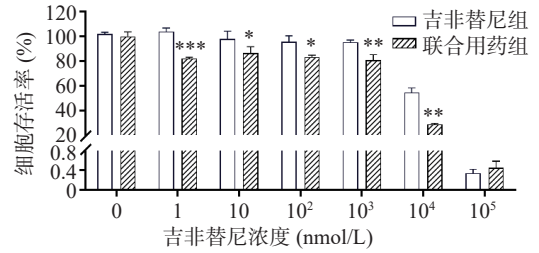


图 4 不同浓度的吉非替尼与毒胡萝卜素联合用药对 PC9/GR 增殖的影响

*P<0.05, **P<0.01, ***P<0.001,与吉非替尼组比较。

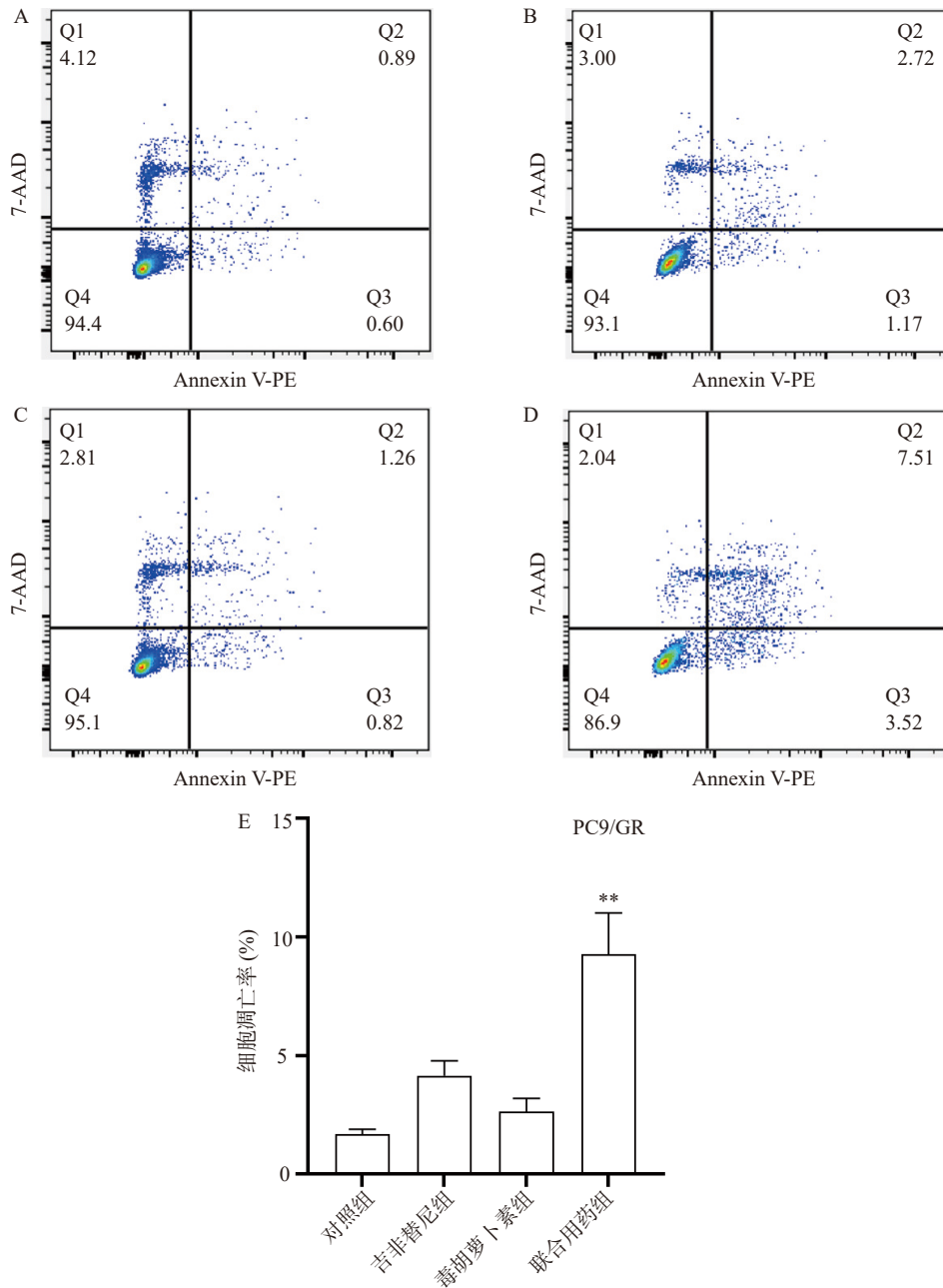


图 5 吉非替尼、毒胡萝卜素及两者联合用药对 PC9/GR 细胞凋亡的影响

A. 对照组; B. 吉非替尼组(9 μmol/L); C. 毒胡萝卜素组(10 nmol/L); D. 联合用药组, 吉非替尼浓度为 9 μmol/L, 毒胡萝卜素浓度为 10 nmol/L; E. 凋亡数据统计图

**P<0.01,与吉非替尼组比较。

毒胡萝卜素单独作用(图5)相比,联合用药(图5)后 PC9/GR 细胞早期凋亡和晚期凋亡的比例均相应增加,并且具有统计学差异(图5)。说明毒胡萝卜素在一定程度上可以改善 PC9/GR 细胞的耐药性。

2.5 Western blotting 法检测药物作用对细胞 PC9/GR 中 ATF-6 和 IRE1 α 蛋白表达的影响

结果显示,与吉非替尼组 1 或 2 相比,药物作用后联合用药组 1 或联合用药组 2 中 PC9/GR 细胞的 ATF-6 及 IRE1 α 蛋白表达均上调(图 6A),并且有统计学差异(图 6B、C)。ATF-6 和 IRE1 α 均是 ERS 的指标蛋白,说明 PC9/GR 细胞在药物联合作用后发生了 ERS。

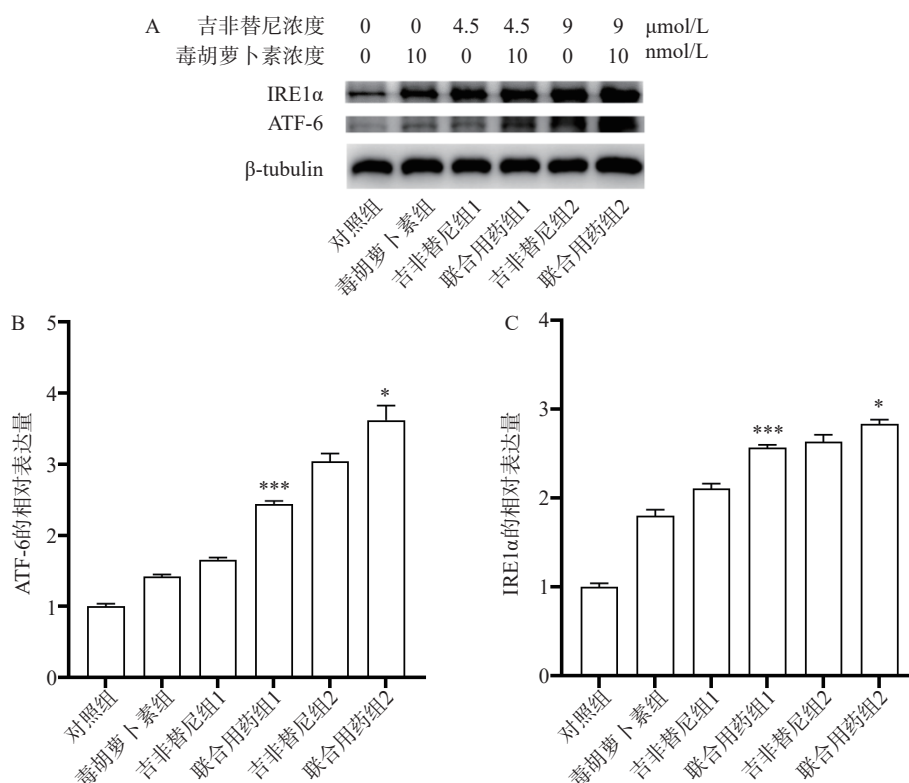


图6 毒胡萝卜素、吉非替尼及两者联合用药对 PC9/GR 细胞中 ATF-6 和 IRE1 α 蛋白表达的影响

A. ATF-6 和 IRE1 α 蛋白表达水平; B. ATF-6 蛋白的相对表达量; C. IRE1 α 蛋白的相对表达量

* $P < 0.05$, *** $P < 0.001$,与吉非替尼单药组 1 或 2 比较。

3 讨论

肺癌是当今世界最常见、致死率最高的恶性肿瘤之一,严重危害人类健康^[1]。NSCLC 是最常见的病理类型,约占所有比例的 85%^[2]。约 70% 的 NSCLC 患者在确诊时已处于晚期,失去了手术的机会。近年来,NSCLC 的分子靶向治疗发展迅速,靶向药 EGFR-TKIs 不断更新,成为放化疗和免疫治疗之外的重要治疗手段之一。

截止目前,EGFR-TKIs 已从第 1 代发展至第 3 代^[3],且有多款第 4 代靶向药已进入临床实验阶段。然而由于抗肿瘤耐药性,患者使用靶向药一定时间后不可避免的会出现耐药^[4]。于是寻找能够克服肿瘤耐药的药物及方法已经成为肿瘤治疗领域中亟待解决的问题。由于中草药植物的毒副作用小且疗效明确,故从中寻找能够克服肿瘤耐药的成分已经成为一种趋势。毒胡萝卜素是从地中海菊

属植物中提取的单体成分^[5],作为常用的 ERS 的诱导剂,毒胡萝卜素在科研中有着广泛的应用^[6]。也有文献报道其有抗肿瘤活性^[7],同时对冠状病毒、合胞病毒、甲型流感病毒等有较强的抑制作用^[8]。本研究使用的吉非替尼耐药细胞株 PC9/GR 经 CCK8 实验证明其对吉非替尼具有耐药性。实验结果显示,吉非替尼对 PC9 的 IC₅₀ 值为 0.1019 $\mu\text{mol/L}$ (图 1A),对 PC9/GR 的 IC₅₀ 值为 8.912 $\mu\text{mol/L}$ (图 1B),耐药倍数为 87.6。当毒胡萝卜素浓度为 10 nmol/L 时,对 PCR/GR 细胞增殖的作用与对照组相比无统计学差异,故该浓度的毒胡萝卜素未显示出对 PCR/GR 的细胞增殖的抑制作用(图 2B),故本课题中毒胡萝卜素选择 10 nmol/L 作为实验浓度。而提高毒胡萝卜素的浓度,其对 PC9/GR 细胞抑制率也增加,表明毒胡萝卜素本身对于肺腺癌细胞 PC9/GR 具有抑制作用。实验发现联合用药中当毒胡萝卜

素浓度为大于或等于 10 nmol/L 时, PCR/GR 细胞的增殖相比吉非替尼单独用药受到了更强的抑制, 并具有显著性差异(图 3A、B)。本课题同时使用不同浓度的吉非替尼联合 10 nmol/L 的毒胡萝卜素共同作用于 PC9/GR 细胞, 结果发现所有联合用药组相比于吉非替尼单独用药组, 均对 PC9/GR 细胞的生长产生抑制作用。分别计算吉非替尼单药和联合用药对 PC9/GR 细胞的 IC₅₀ 值, 发现联合用药的 IC₅₀ 值降低(图 4), 逆转倍数为 3.15。说明 10 nmol/L 的毒胡萝卜素可以有效改善 PC9/GR 对吉非替尼的耐药。

肿瘤细胞的耐药性严重影响着患者的预后。耐药突变、自噬、肿瘤免疫微环境都是肿瘤细胞产生耐药的因子^[9]。由于耐药突变, EGFR-TKIs 治疗已经陷入了研究人员开发新药物与肿瘤细胞产生新耐药突变的循环之中。近年来, 因自噬异常与肿瘤发生和进展、细胞死亡及抗肿瘤治疗疗效相联系而受到广泛关注^[10]。但是抑制自噬只能延缓 EGFR-TKI 耐药的产生, 并不能有效解决耐药的问题^[11]。因此, 耐药问题亟待找到新的解决方法。体内低氧、低糖等恶劣环境会导致肿瘤细胞发生 ERS, 并启动未折叠蛋白反应从而让细胞重新恢复稳态。ERS 过度可启动细胞凋亡。因此, ERS 也与肺癌治疗息息相关^[12]。毒胡萝卜素作为研究 ERS 常用的激动剂, 是一种特异性的肌浆/内质网 Ca²⁺-ATP 酶抑制剂, 能够使内质网中 Ca²⁺量减少、未折叠蛋白增多, 引起 ERS^[13]。本研究中通过细胞凋亡实验发现, 和单独用药相比, 毒胡萝卜素联合吉非替尼联合用药可以进一步促进 PC9/GR 细胞的凋亡(图 5B、D 和 E)。通过蛋白印迹实验证实, 联合用药相比吉非替尼单独用药, PC9/GR 细胞中 ATF-6(图 6A、B)和 IRE1 α 蛋白(图 6A、C)的表达均上调, 表明联合用药后 PC9/GR 细胞处于 ERS 状态。这是毒胡萝卜素有效改善 PC9/GR 对吉非替尼耐药的可能原因之一。

综上所述, 体外实验证实毒胡萝卜素低浓度下可以有效促进 PC9/GR 的 ERS, 高浓度下对肺癌细胞具有直接杀伤作用, 说明毒胡萝卜素本身具有抗肿瘤活性, 本课题同时证实, 毒胡萝卜素能增强吉非替尼对 PC9/GR 的杀伤作用。其可能的机制是, 在抗肿瘤药物和 ERS 状态的双重压力下, 肺腺癌耐药细胞株 PC9/GR 对靶向药吉非替尼的敏感性增加。因此, 毒胡萝卜素有望成为解决非小细胞肺

癌靶向治疗耐药的潜在药物之一, 但其中的机制仍需进一步的探索。

【参考文献】

- [1] SUNG H, FERLAY J, SIEGEL R L, et al. Global cancer statistics 2020: GLOBOCAN estimates of incidence and mortality worldwide for 36 cancers in 185 countries[J]. *CA Cancer J Clin*, 2021, 71(3): 209-249.
- [2] ZHANG S L, BAI X L, SHAN F P. The progress and confusion of anti-PD1/PD-L1 immunotherapy for patients with advanced non-small cell lung cancer[J]. *Int Immunopharmacol*, 2020, 80: 106247.
- [3] 陆文清, 孟周文理, 虞永峰, 等. 非小细胞肺癌第三代表皮生长因子受体-酪氨酸激酶抑制剂的耐药机制及治疗策略[J]. *上海交通大学学报(医学版)*, 2022, 42(4): 535-544.
- [4] WU S G, SHIH J Y. Management of acquired resistance to EGFR TKI-targeted therapy in advanced non-small cell lung cancer[J]. *Mol Cancer*, 2018, 17(1): 38.
- [5] JASKULSKA A, JANECKA A E, GACH-JANCZAK K. Thapsigargin-from traditional medicine to anticancer drug[J]. *Int J Mol Sci*, 2020, 22(1): 4.
- [6] KATSIOGIANNIS S, TENTA R, SKOPOULI F N. Auto-immune epithelitis (Sjögren's syndrome); the impact of metabolic status of glandular epithelial cells on auto-immunogenicity[J]. *J Autoimmun*, 2019, 104: 102335.
- [7] KÖRBEL C, LINXWEILER M, BOCHEN F, et al. Treatment of SEC62 over-expressing tumors by thapsigargin and trifluoperazine[J]. *Biomol Concepts*, 2018, 9(1): 53-63.
- [8] AL-BELTAGI S, PREDA C A, GOULDING L V, et al. Thapsigargin is a broad-spectrum inhibitor of major human respiratory viruses: coronavirus, respiratory syncytial virus and influenza A virus[J]. *Viruses*, 2021, 13(2): 234.
- [9] O'DONNELL J S, TENG M W L, SMYTH M J. Cancer immunoeediting and resistance to T cell-based immunotherapy[J]. *Nat Rev Clin Oncol*, 2019, 16(3): 151-167.
- [10] WU M, ZHANG P H. EGFR-mediated autophagy in tumorigenesis and therapeutic resistance[J]. *Cancer Lett*, 2020, 469: 207-216.
- [11] SMYTH M J, NGIOW S F, RIBAS A, et al. Combination cancer immunotherapies tailored to the tumour microenvironment[J]. *Nat Rev Clin Oncol*, 2016, 13(3): 143-158.
- [12] 王安琪, 孙国平. 内质网应激在抗肿瘤治疗中的作用及研究进展[J]. *中国药理学通报*, 2021, 37(12): 1643-1647.
- [13] LINDNER P, CHRISTENSEN S B, NISSEN P, et al. Cell death induced by the ER stressor thapsigargin involves death receptor 5, a non-autophagic function of MAPI3B, and distinct contributions from unfolded protein response components[J]. *Cell Commun Signal*, 2020, 18(1): 12.

【收稿日期】 2022-09-07 【修回日期】 2023-06-28

【本文编辑】 李睿曼