doi: 10.13241/j.cnki.pmb.2020.14.009

LncRNA RP11-316M1.12 在甲状腺乳头状癌中的表达及对细胞侵袭、 迁移的影响*

王科 王应强 叶静 张雪 钟玲 杨力 马世丽²

(1西南医科大学附属成都三六三医院耳鼻喉头颈外科 四川 成都 610041;2 成都市第一人民医院耳鼻喉科 四川 成都 610016)

摘要 目的:探讨长链非编码 RNA(LncRNA)RP11-316M1.12 在甲状腺乳头状癌(PTC)中的表达及对细胞侵袭、迁移的影响。方法:采用荧光定量 PCR(qRT-PCR)法检测 42 例 PTC 组织及其相应癌旁组织中 LncRNA RP11-316M1.12 表达水平。体外培养 TPC-1 细胞,将 TPC-1 细胞分为 LncRNA RP11-316M1.12 siRNA 组 (敲低组)、阴性对照组 (NC 组)、空白对照组 (NG 组), qRT-PCR 法检测各组 TPC-1 细胞中 LncRNA RP11-316M1.12 表达水平,CCK-8 法检测各组 TPC-1 细胞增殖能力,Transwell 实验 检测各组 TPC-1 细胞迁移、侵袭能力,Western blot 法检测各组 TPC-1 细胞中上皮 - 间充质转化(EMT)相关蛋白表达水平。结果:与癌旁组织相比,PTC 癌组织中 LncRNA RP11-316M1.12 相对表达量明显升高(P<0.05)。与 NC 组、NG 组比较,转染 24、48、72 h 敲低组 TPC-1 细胞增殖能力受到抑制(P<0.05)。与 NC 组、NG 组比较,敲低组迁移细胞数、侵袭细胞数、间质细胞标志物波形蛋白(vimentin)、N-钙粘附蛋白(N-cadherin)蛋白相对表达量均显著降低(P<0.05),上皮细胞标志物 E-钙粘附蛋白(E-cadherin)相对表达量显著升高 (P<0.05)。结论:LncRNA RP11-316M1.12 在 PTC 癌组织中呈高表达,沉默 LncRNA RP11-316M1.12 可抑制 TPC-1 细胞增殖、迁移、侵袭能力,其机制可能与 PTC 肿瘤细胞 EMT 过程有关。

关键词:长链非编码 RNA; RP11-316M1.12; 甲状腺乳头状癌; 增殖; 侵袭; 迁移 中图分类号: R736.1 文献标识码: A 文章编号: 1673-6273(2020)14-2646-05

Expression of LncRNA RP11-316M1.12 in Papillary Thyroid Carcinoma and Its Effects on Cell Invasion and Migration*

WANG Ke¹, WANG Ying-qiang¹, YE Jing¹, ZHANG Xue¹, ZHONG Ling¹, YANG Li¹, MA Shi-If²

(1 Department of Otolaryngology Head and Neck Surgery, Chengdu 363 Hospital Affiliated to Southwest Medical University, Chengdu, Sichuan, 610041, China; 2 Department of Otolaryngology, Chengdu First People's Hospital, Chengdu, Sichuan, 610016, China)

ABSTRACT Objective: To investigate the expression of long non-coding RNA (LncRNA) RP11-316M1.12 in papillary thyroid carcinoma (PTC) and its effects on cell invasion and migration. **Methods:** The expression levels of LncRNA RP11-316M1.12 in PTC tissues and its corresponding paracancerous tissues of 42 cases were detected by fluorescence quantitative PCR (qRT-PCR). TPC-1 cells were cultured in vitro and divided into LncRNA RP11-316M1.12-siRNA group (Knockdown group), negative control group (NC group), blank control group (NG group), the expression of LncRNA RP11-316M1.12 in each group of TPC-1 cells was detected by qRT-PCR, CCK-8 method was used to detect the proliferation of each group of TPC-1 cells, the cell migration and invasion of each group of TPC-1 cells was detected by Transwell test, Western blot method was used to detect the expression levels of epithelial-mesenchymal transition (EMT) related proteins in each group of TPC-1 cells. **Results:** Compared with the paracancerous tissues, the relative expression of LncRNA RP11-316M1.12 was significantly higher in PTC tissues (P<0.05). Compared with NC group and NG group, the proliferation of TPC-1 cells was inhibited in knockdown group after transfection for 24, 48, 72 h(P<0.05). Compared with NC group and NG group, the number of migrating cells, invasive cells, the relative expression of stromal cell markers vimentin (vimentin) and N-epithelial cadherin (N-cadherin) decreased significantly(P<0.05), the relative expression of epithelial cell marker E-epithelial cadherin(E-cadherin) increased significantly (P<0.05). **Conclusions:** LncRNA RP11-316M1.12 is highly expressed in PTC tissues, silent LncRNA RP11-316M1.12 can inhibit the proliferation, migration and invasion of TPC-1 cells and its mechanism may be related to the EMT processes of PTC tumor cells.

Key words: Long non-coding RNA; RP11-316M1.12; Papillary thyroid carcinoma; Proliferation; Invasion; Migration

Chinese Library Classification(CLC): R736.1 Document code: A Article ID: 1673-6273(2020)14-2646-05

^{*}基金项目:四川省卫计委基金项目(19PJ141)

作者简介: 王科(1983-), 男, 本科, 主治医师, 研究方向: 头颈肿瘤, E-mail: ym423yu@163.com

[△] 通讯作者:叶静(1976-),女,硕士,副主任医师,研究方向:头颈肿瘤,E-mail: 742551583@qq.com

⁽收稿日期:2020-03-23 接受日期:2020-04-18)

前言

甲状腺癌(TC)是一种恶性肿瘤,而甲状腺乳头状癌(PTC) 是其常见的类型之一,发病率呈逐年上升趋势^[12]。临床治疗 PTC 患者,一般采用手术、碘及甲状腺素等治疗,但部分患者治 疗结果仍不理想¹³,所以探寻新的治疗方案仍是临床方面所关 注问题。长链非编码 RNA(lncRNA)是一种反义 RNA 分子,长 度大于 200 个碱基,无蛋白质编码功能,与乳腺癌、前列腺癌等 多种肿瘤的发生发展密切相关[40]。细胞之间粘附力下降,使得 癌细胞侵袭、转移至周边正常组织,这就是生物体内的上皮-间 充质转化(EMT)过程,它存在于动物多个生理病理过程中^[7,8]。 研究显示, E-钙粘附蛋白 (E-cadherin)、N-钙粘附蛋白(N-cadherin)、波形蛋白(Vimentin)是上皮组织 EMT 过程介导细胞连 接作用的蛋白,与肿瘤细胞及其相关内皮细胞粘附、迁移、侵袭 等密切相关[9-11]。然而,有关 LncRNA RP11-316M1.12 在 TC 中 的表达及其对细胞侵袭、迁移的影响鲜有报道,因此,本研究通 过观察 LncRNA RP11-316M1.12 在 PTC 组织、TPC-1 细胞中 表达情况及其对 TPC-1 细胞增殖、迁移、侵袭、EMT 相关蛋白 表达的影响, 以期初步探讨 LncRNA RP11-316M1.12 在 PTC 中的作用机制。

1 材料与方法

1.1 一般资料

选取 2015 年 5 月~2018 年 5 月在本院进行手术治疗的 42 例 PTC 患者的癌组织标本为研究对象(术后经病理学检查 证实为 PTC 且取自距病灶边缘 1 cm 处组织),相应的取癌旁 组织标本作为对照(取自距离肿瘤边缘 5 cm 以上处组织),其 中男 23 例,女 19 例,年龄 32~66 岁。于切除后 30 min 内,将组 织标本置于 4%中性甲醛溶液中保存。所有患者均为首次接受 甲状腺手术,术前均无其他抗肿瘤治疗,临床病历资料完整。

1.2 试剂与仪器

RNAiso 试剂(货号 Q86352)、逆转录(货号 J7856M)、荧光 定量 PCR 试剂盒(货号 N583M4)购自美国 Sigma 公司; RP-MI-1640 培养基(批号 48MN69)、胎牛血清(批号 42G5642)、胰 蛋白酶(批号 J1620032)购自美国 ThermoFisher 公司; CCK-8 细胞增殖检测试剂盒(批号 NBC1565)购自上海碧云天有限公 司; Lipo-fectamine3000 转染试剂(批号 NBI1835)由美国赛默 飞世尔公司提供;Matrigel 基质胶(批号 OQ5687)、Transwell 培 养板(批号 IVB76)、结晶紫粉末(批号 YBHF69)购自美国西格 玛公司;兔抗人 E-cadherin(批号 YBS901)、N-cadherin(批号 YBS8921)、Vimentin(批号 HDBG032)、GAPDH 抗体(批号 D648JF)购自美国 Proteintech 公司;HRP 标记山羊抗兔二抗 (批号 674GN6)购自福建迈新生物有限公司;Western blot 电泳 仪及基础电源系统(型号 Gel Doc1026)购自美国 Bio-rad 公司; CO₂ 细胞培养箱(型号 NHD DYE1738)购自美国 Thermo 公 司;荧光显微镜(型号 YFGB1022)购自日本 Olympus 公司。 1.3 方法

1.3.1 **细胞培养及分组** TPC-1 细胞(购买于上海中科院细胞 库)接种于含 10%灭活胎牛血清、100 U/mL 青霉素的 RP-MI-1640 培养基中,于 37℃饱和湿度、5% CO₂及 20% O₂培养 箱中进行培养,每 2~3 天更换一次培养液,经胰蛋白酶消化,稳 定传代后用于后续实验。取对数生长期的 TPC-1 细胞常规培养 细胞至 70%~80%融合度($5 \times 10^4 \uparrow$ /孔细胞密度接种于 6 孔 板),按照试剂说明书对 TPC-1 细胞进行转染操作。将 TPC-1 细胞分为 3 组:(1) 敲低组加入 5 µL Lipo-fectamine3000 和 50 pmol RP11-316M1.12-siRNA;(2)阴性对照组(NC 组)加入 5 µL Lipofectamine3000 和 50 pmol NC-siRNA;(3)空白对照组(NG 组)不做特殊处理。LncRNA RP11-316M1.12-siRNA 序列由广 州锐博生物科技有限公司设计并合成,上游引物序列:5'-CUUC-CAUAAUGUAUUAUGGAAGCA-3',下游引物序列:5'-CUUC-CAUAAUACAUUUGGAUG-3'。

1.3.2 实时荧光定量 PCR(qRT-PCR)法检测 PTC 组织及各组 TPC-1 细胞中 LncRNA RP11-316M1.12 表达水平 按照试剂 盒说明书提取 PTC 组织及各组 TPC-1 细胞中总 RNA,使用分 光光度计测定 RNA 浓度,OD260/280 值在 1.8~2.0 范围,代表 提取的 RNA 合格;以 RNA 为模板进行逆转录反应,所得 cD-NA 进行 qRT-PCR 反应。反应体系 20 μ L:2× UltraSYBR mix ture 10.0 μ L,cDNA 模板(25 ng/ μ L)2.0 μ L,上下游引物各 2.0 μ L, dH₂O 4.0 μ L;反应条件:预变性 94℃ 31s,变性 96℃6s,退火 62℃29s,延伸 70℃ 30 s,共 45 个循环。引物由大连宝生生物工 程有限公司设计并合成,以 GAPDH 作为内参基因,引物序列 见表 1。采用 2^{-4 a °}方法计算 PTC 组织及各组 TPC-1 细胞中 LncRNA RP11-316M1.12 相对表达量。

及 T qKT-TCK 引初庁 9j					
Table 1 Sequences of qRT-PCR primers					
Genes	Forward primer 5'-3'	Reverse primer 5'-3'			
LncRNA RP11-316M1.12	5'-GCTATTGTCATG-GAGACGGGA-3'	5'-CCTCGCT-TAGACATTGGCCG-3'			
GAPDH	5'-CAGCCACCCGAGATTGAGCA-3'	5'-TAGTAGCGACGGGCGGTGTG-3'			

主 1 ₀PT PCP 引物应列

1.3.3 CCK-8 法检测各组 TPC-1 细胞增殖能力 取 1.3.1 转 染后的各组细胞,分别于培养后 0、12、24、48、72 h,按照 CCK-8 试剂盒说明书加入 CCK-8 试剂 10 μL,置于 37℃中孵育 2 h,使 用全自动酶标仪检测 450 nm 波长处各孔细胞吸光度(OD 值), 实验重复 3 次(1× 10⁵ 个 / 孔接种于 96 孔板,体积为 100 μL)。
1.3.4 Transwell 实验检测各组 TPC-1 细胞迁移能力 取 1.3.1 转染后的各组 TPC-1 细胞,采用不含胎牛血清的 RPMI-1640 培养基调整 TPC-1 细胞浓度(2×10⁵ 个/mL),然后在 Transwell 小室的下室加入含 10%胎牛血清的 RPMI-1640 培养基 (600 μL),上室加入 100 μL 细胞悬液,放入培养箱继续培养 24 h,取出小室,弃上室培养液,采用无水甲醇固定,30 min 后 擦去上室未透过膜的细胞,结晶紫(0.2%)染色 20 min,将其置

于倒置显微镜下观察计数,实验重复3次。

1.3.5 Transwell **实验检测各组** TPC-1 **细胞侵袭能力** 将液态 Matrigel 基质胶原液以不含胎牛血清的 RPMI-1640 培养基稀释为 2.0 mg/mL,取 50 μL 加入到 Transwell 小室上室中,置于 37℃环境凝固 30 min 后使用,后续实验操作同检测迁移能力 步骤。

1.3.6 Western blot 检测各组 TPC-1 细胞中 E-cadherin、N-cadherin、Vimentin 蛋白表达 取 1.3.1 转染后的各组细胞,采用 BCA 法检测各蛋白浓度,加入 RIPA 细胞裂解液提取细胞总蛋 白,严格按照试剂盒说明书进行操作,蛋白经变性后,按 20 μ g/ 孔上样进行蛋白电泳并分离,将各蛋白转至 PVDF 膜,放入脱 脂奶粉(5%)溶液室温封闭 2 h,分别加入 E-cadherin(1:1000)、 N-cadherin(1:1000)、Vimentin(1:2000)抗体作为一抗,并置于 4℃冰箱中孵育过夜,TBST 洗涤 3 次后,分别加入 HRP 标记山 羊抗兔二抗(1:5000)常温孵育 1 h,再用 TBST 洗涤 3 次,采用 ECL 化学发光法显像并保存图像结果,以 β-actin 为内参,采用 Image J 软件分析 E-cadherin、N-cadherin、Vimentin 蛋白相对表 达水平。

1.4 统计学方法

采用 SPSS25.0 统计软件对本研究中数据进行统计学分析。计量资料以均值±标准差(x±s)表示,两组间两两比较采用成组 t 检验,三组比较采用单因素方差分析,进一步两两比较采用 LSD-t 检验。以 P<0.05 为差异有统计学意义。

2 结果

2.1 LncRNA RP11-316M1.12 在 PTC 组织中的表达

与癌旁组织 LncRNA RP11-316M1.12 相对表达量

(13.36± 3.96)相比,PTC 癌组织中 LncRNA RP11-316M1.12 相 对表达量(32.98± 7.62)明显升高(t=14.807,*P*=0.000)。

2.2 LncRNA RP11-316M1.12 在各组 TPC-1 细胞中的表达

与 NG 组比较, NC 组 TPC-1 细胞中 LncRNA RP11-316M1.12 表达水平差异无统计学意义(P>0.05); 与 NC 组和 NG 组比较, 敲低组 TPC-1 细胞中 LncRNA RP11-316M1.12 表 达水平显著降低(P<0.05), 见表 2。

表 2 LncRNA RP11-316M1.12 在各组 TPC-1 细胞中的表达(x± s) Table 2 Expression of LncRNA RP11-316M1.12 in each group of TPC-1

cells $(x \pm s)$				
Groups	LncRNA RP11-316M1.12			
NG group(n=3)	9.57± 3.72			
NC group(n=3)	9.53± 3.71			
Knockdown group(n=3)	4.16± 1.63° °			
F	5.761			
Р	0.014			

Notes: compared with NG group, $^{\circ} P < 0.05$; Compared with NC group, $_{\circ} P < 0.05$.

2.3 LncRNA RP11-316M1.12 对 TPC-1 细胞增殖的影响

转染 0、12 h, NG 组、NC 组、 敲低组 TPC-1 细胞增殖能力 差异均无统计学意义(P>0.05)。转染 24、48、72 h, 与 NG 组比 较, NC 组 TPC-1 细胞增殖能力差异无统计学意义(P>0.05); 与 NC 组和 NG 组比较, 敲低组 TPC-1 细胞增殖能力受到的抑制 更强(P<0.05), 见表 3。

Table 5 Effect of Licking RP11-510011.12 on promeration of $1FC-1$ cens($\chi \pm s$)						
Groups —	OD ₄₅₀					
	0 h	12 h	24 h	48 h	72 h	
NG group(n=3)	0.35± 0.01	0.74± 0.06	1.45± 0.39	1.87± 0.46	2.43± 0.55	
NC group(n=3)	0.34± 0.02	0.73± 0.04	1.48± 0.42	1.86± 0.49	2.41± 0.59	
Knockdown group(n=3)	0.35± 0.03	0.71± 0.03	0.93± 0.33° °	1.09± 0.39° °	1.38± 0.43° °	
F	2.310	2.621	13.652	8.624	9.578	
Р	0.089	0.071	0.000	0.000	0.000	

表 3 LncRNA RP11-316M1.12 对 TPC-1 细胞增殖的影响($\bar{x}\pm s$) Table 3 Effect of LncRNA RP11-316M1.12 on proliferation of TPC-1 cells($\bar{x}\pm s$)

Notes: compared with NG group, ° P<0.05; Compared with NC group, ° P<0.05.

2.4 LncRNA RP11-316M1.12 对 TPC-1 细胞迁移能力的影响

NG 组迁移细胞数为(198.36± 15.77)个,NC 组迁移细胞 数为(194.96± 18.37)个,敲低组迁移细胞数为(105.72± 13.85) 个,敲低组迁移细胞数较 NG 组和 NC 组减少,差异有统计学 意义(t=7.645,6.719, P=0.002,0.003),见图 1。

2.5 LncRNA RP11-316M1.12 对 TPC-1 细胞侵袭能力的影响

NG 组侵袭细胞数为(156.86± 12.51)个,NC 组侵袭细胞 数为(159.77± 13.06)个,敲低组侵袭细胞数为(88.23± 15.17) 个,敲低组侵袭细胞数较 NG 组和 NC 组减少,差异有统计学 意义(t=6.045,6.190, P=0.004,0.003),见图 2。 2.6 LncRNA RP11-316M1.12 对 TPC-1 细胞中 E-cadherin、 N-cadherin、Vimentin 蛋白表达的影响

与 NG 组相比,NC 组 TPC-1 细胞中 E-cadherin、N-cadherin、Vimentin 蛋白表达水平差异无统计学意义(P>0.05);与 NC 组和 NG 组相比,敲低组 N-cadherin、Vimentin 蛋白表达水 平明显降低,E-cadherin 蛋白表达水平明显升高,差异均有统计 学意义(P<0.05),见图 3 和表 4。

3 讨论

哺乳动物基因组中超过 90%的基因均无编码功能, lncR-

NA 即为一种非编码 RNA^[12,13]。目前已有研究表明,在基因水平 调控细胞分化等过程中, lncRNAs 均发挥重要作用^[14-16]。lncR-NA 表达异常可导致癌症、免疫疾病等发生^[17,18]。王京等^[19]研究 发现, LncRNA RP11-191L9.4 在前列腺癌中呈高表达,与前列 腺癌的发生发展密切相关。陈向宙等^[20]研究发现, LncRP11-214F16.8 在乳腺癌中高表达,使乳腺癌 MCF-7 细胞 增殖、迁移能力显著增强,推动乳腺癌发展。Luo等^[21]研究发现 lncRNA-PANDAR 能够增强甲状腺癌细胞的增殖、侵袭能力。 Li 等^{[21}发现 lncRNA 340790 在甲状腺癌组织中高表达,促进甲状腺癌细胞增殖。本研究发现,与癌旁组织相比,PTC 癌组织中 LncRNA RP11-316M1.12 相对表达量明显升高,提示 LncRNA RP11-316M1.12 在 PTC 中呈高表达,可能参与 PTC 发生发展 进程。进一步研究发现,与 NG 组、NC 组比较,敲低组 TPC-1 细胞 LncRNA RP11-316M1.12 表达水平显著降低,提示转染效 果较佳可用于后续研究。



NG group

 NC group
 Knockdown group

 图 1 LncRNA RP11-316M1.12 对 TPC-1 细胞迁移的影响(× 200)

 Fig.1 Effect of LncRNA RP11-316M1.12 on migration of TPC-1 cells(× 200)



 p
 NC group
 Knockdown group

 图 2 LncRNA RP11-316M1.12 对 TPC-1 细胞侵袭能力的影响(× 200)

 Fig.2 Effect of LncRNA RP11-316M1.12 on invasion ability of TPC-1 cells(× 200)



Fig.3 Effect of LncRNA RP11-316M1.12 on the expression of E-cadherin, N-cadherin and Vimentin in TPC-1 cells

肿瘤发生是一个复杂过程,生物体癌变后,细胞将会失去 对其相应基因水平的正常调控能力,导致肿瘤细胞侵袭能力增加,以及增殖和凋亡^[23]。石乐娟等^[24]研究发现,过表达 LncRNA RP11-316M1.12 可促进乳腺癌组织中 MCF-7 细胞侵袭能力, 而敲低 LncRNA RP11-316M1.12 可显著抑制 MCF-7 细胞侵袭 能力。本研究发现, 敲低组 TPC-1 细胞中 LncRNA RP11-316M1.12 表达明显下调,且 TPC-1 细胞增殖、侵袭、迁移 能力受到明显抑制,推测 LncRNA RP11-316M1.12 可能通过调 控 TPC-1 细胞增殖、侵袭、转移过程影响 PTC 产生和进展。

生物体生长发育过程中特定细胞由上皮到间质的转变可能促进肿瘤细胞迁移和侵袭,这即是 EMT 的过程^[25]。癌细胞发生 EMT 过程中,E-cadherin 蛋白表达降低,破坏胞间黏附作用,进一步促使癌细胞发生转化,向其他器官发生转移^[26]。研究发现,在乳腺浸润性导管癌中,不表达 E-cadherin 者淋巴结转移率明显高于表达 E-cadherin 者^[27]。Vimentin 是间充质细胞中的中间丝线蛋白,参与肿瘤细胞的黏附、迁移、侵袭及信号传导等^[28]。Yamashita等^[29]研究发现,与对应癌旁组织相比较,乳腺癌组织中 vimentin 表达水平明显升高。E-cadherin 是 EMT 过程中一种关键转录基因蛋白,与癌细胞转移、侵袭相关^[30]。进一步研究显示,NG 组、NC 组 TPC-1 细胞中 E-cadherin 蛋白相对表

达量显著低于敲低组,N-cadherin、Vimentin 蛋白相对表达量均显著高于敲低组,提示 LncRNA RP11-316M1.12 可能通过调控

E-cadherin、N-cadherin、Vimentin 表达影响 TPC-1 细胞迁移、侵袭能力。

Table 4 Effect of LncRNA RP11-316M1.12 on expression of E-cadherin, N-cadherin and Vimentin in TPC-1 cells ($\bar{x} \pm s$)						
Groups	E-cadherin	N-cadherin	Vimentin			
NG group(n=3)	0.53 ± 0.02	0.55± 0.03	0.57 ± 0.04			
NC group(n=3)	0.51± 0.02	0.56 ± 0.04	0.55 ± 0.04			
Knockdown group(n=3)	0.96± 0.030 0	0.29± 0.02°°	0.23± 0.01°°			
F	9.655	15.187	18.852			
Р	0.000	0.000	0.000			

表 4 LncRNA RP11-316M1.12 对 TPC-1 细胞中 E-cadherin、N-cadherin、Vimentin 蛋白表达的影响(x± s) ble 4 Effect of LncRNA RP11-316M1.12 on expression of E-cadherin, N-cadherin and Vimentin in TPC-1 cells(x± s

Notes: compared with NG group, $^{\circ}P \le 0.05$; Compared with NC group, $^{\circ}P \le 0.05$.

综上所述, LncRNA RP11-316M1.12 在 PTC 癌组织中呈高 表达, 沉默 LncRNA RP11-316M1.12 可抑制 TPC-1 细胞增殖、 迁移、侵袭能力, 其机制可能与 PTC 肿瘤细胞 EMT 过程有关。 在 PTC 中, LncRNA RP11-316M1.12 可能扮演着致癌基因的角 色, PTC 基因治疗中的潜在靶标。然而本研究样本量太少, 后期 应加大样本量对 LncRNA RP11-316M1.12 在 PTC 中的具体作 用机制做进一步研究。

参考文献(References)

- [1] 关善斌,黄新若,李加伟,等.甲状腺乳头状癌组织中CRNDE的表达变化及对甲状腺癌细胞增殖、迁移、侵袭能力的影响[J].山东医药,2018,43(3):89-92
- [2] 刘琪,魏象东,冀凯伦,等. HOXB9 基因对甲状腺乳头状癌细胞增 殖与侵袭转移能力影响研究 [J]. 中华肿瘤防治杂志, 2018, 73(9): 628-633
- [3] 安常明, 王岩, 王世旭, 等. 颈内静脉肩胛舌骨肌淋巴结在判断甲状腺乳头状癌侧颈隐匿性转移中的价值[J].中华肿瘤杂志, 2017, 39 (3): 207-210
- [4] Mincey BA. Genetics and the management of women at high riskfor breast cancer[J]. Oncologist, 2016, 8(5): 466-473
- [5] Turashvili G, Gonzalez LM, Brogi E, et al. The 21-gene recurrence score in male breast cancer [J]. Ann Surg Oncol, 2018, 25 (6): 1530-1535
- [6] Bunch H. Gene regulation of mammalian long non-codingRNA[J].Mol Genet Genomics, 2017, 38(9): 125-127
- [7] Hao Y, Baker D, Ten Dijke P. TGF-β-Mediated Epithelial-Mesenchymal Transition and Cancer Metastasis[J]. Int J Mol Sci, 2019, 20(11): 2767
- [8] Kar R, Jha NK, Jha SK, et al. A "NOTCH" Deeper into the Epithelial-To-Mesenchymal Transition (EMT) Program in Breast Cancer[J]. Genes (Basel), 2019, 10(12): 961
- [9] 金璞,黄士月,谷从阳. HOXA1 基因反义寡核苷酸对结直肠癌细胞 转移潜能的影响研究[J].临床和实验医学杂志, 2019, 36(13): 68-72
- [10] 胡广军,刘建中,时玲玲,等. Notch 信号通路对肝癌细胞迁移能力及 E-cadherin, COX-2 表达的影响[J].现代生物医学进展, 2017, 17 (27): 5242-5246
- [11] Loh CY, Chai JY, Tang TF, et al. The E-Cadherin and N-Cadherin Switch in Epithelial-to-Mesenchymal Transition: Signaling, Therapeutic Implications, and Challenges[J]. Cells, 2019, 8(10): 1118

- [12] Ma T, Ma H, Zou Z, et al. The Long intergenic noncoding RNA00707 promotes lung Adenocarcinoma cell proliferation and mi-gration by regulating cdc42 [J]. Cell Physiol Biochem, 2018, 45 (4): 1566-1580
- [13] Wang L, Cho KB, Li Y, et al. Long Noncoding RNA (lncRNA)-Mediated Competing Endogenous RNA Networks Provide Novel Potential Biomarkers and Therapeutic Targets for Colorectal Cancer[J]. Int J Mol Sci, 2019, 20(22): 5758
- [14] Shan D, Shang Y, Hu T. Long noncoding RNA BLACAT1 pro-motes cell proliferation and invasion in human cervical cancer [J]. Oncol Lett, 2018, 15(3): 3490-3495
- [15] Yoon JH, You BH, Park CH, et al. The long noncoding RNALU-CAT1 promotes tumorigenesis by controlling ubiquitination andstability of DNA methyltransferase 1 in esophageal squamous cellcarcinoma[J]. Cancer Lett, 2018, 417(8): 47-57
- [16] Barter MJ, Gomez R, Hyatt S, et al. The long non-coding RNAROCR contributes to SOX9 expression and chondrogenic differenti-ation of human mesenchymal stem cells [J]. Development, 2017, 144 (24): 4510-4521
- [17] Zhou R, Chen KK, Zhang J, et al. The decade of exosomal long RNA species: an emerging cancer antagonist [J]. Mol Cancer, 2018, 17(1): 75-79
- [18] Chen D, Sun Q, Cheng X, et al. Genome-wide analysis of longnoncoding RNA (lncRNA) expression in colorectal cancer tissuesfrom patients with liver metastasis[J]. Cancer Med, 2016, 5(7): 1629-1639
- [19] 王京,黄烨清,许斌,等. 长链非编码 RNA RP11-191L9.4 促进前列 腺癌 PC-3 细胞的迁移和侵袭[J]. 东南大学学报:医学版, 2016, 48 (3): 305-310
- [20] 陈向宙, 叶嘉慧, 黎谢梦丹, 等. 长链非编码 RNA RP11-214F16.8 促进乳腺癌细胞增殖[J].中国生物化学与分子生物学报, 2018, 34 (8): 105-109
- [21] Luo Z, Gao B, Hao S, et al. Knockdown of lncRNA-PAN-DAR suppresses the proliferation, cell cycle and promotesapoptosis in thyroid cancer cells[J]. EXCLI J, 2017, 16(9): 354-362
- [22] Li Q, Shen W, Li X, et al. The lncRNA n340790 acceler-ates carcinogenesis of thyroid cancer by regulating miR-1254 [J]. Am J Transl Res, 2017, 9(5): 2181-2194
- [23] 顾兵, 戈伟. DNA 损伤修复对肿瘤靶向治疗的效果研究[J].热带医学杂志, 2017, 15(9): 1239-1241 (下转第 2622页)

perstructures from polyphenol-functionalized building blocks [J]. Nat Nanotechnol, 2016, 11(12): 1105-1111

- [11] Zheng HL, Li JQ, Luo X, et al. Murine RAW264.7 cells as cellular drug delivery carriers for tumor therapy: a good idea? [J]. Cancer Chemoth Pharm, 2019, 83(2): 361-374
- [12] Drake P, Cho HJ, Shih PS, et al. Gd-doped iron-oxide nanoparticles for tumour therapy via magnetic field hyperthermia[J]. J Mater Chem, 2007, 17(46): 4914-4918
- [13] Wang DD, Wu HH, Zhou JJ, et al. In Situ One-Pot Synthesis of MOF-Polydopamine Hybrid Nanogels with Enhanced Photothermal Effect for Targeted Cancer Therapy [J]. Adv Sci, 2018, 5 (6) DOI: 10.1002/advs.201800287
- [14] Tao W, Ji XY, Zhu XB, et al. Two-Dimensional Antimonene-Based Photonic Nanomedicine for Cancer Theranostics[J]. Adv Mater, 2018, 30(38)DOI: 10.1002/adma.201802061
- [15] Wu MY, Zhang HX, Tie CJ, et al. MR imaging tracking of inflammation-activatable engineered neutrophils for targeted therapy of surgically treated glioma [J]. Nat Commun, 2018, 9 DOI:10.1038/ s41467-018-07250-6
- [16] Paris JL, Cabanas MV, Manzano M, et al. Polymer-Grafted Mesoporous Silica Nanoparticles as Ultrasound-Responsive Drug Carriers [J]. Acs Nano, 2015, 9(11): 11023-11033
- [17] Lv RC, Yang PP, Hu B, et al. In Situ Growth Strategy to Integrate Up-Conversion Nanoparticles with Ultrasmall CuS for Photothermal Theranostics[J]. Acs Nano, 2017, 11(1): 1064-1072
- [18] Su XJ, Zhao FF, Wang YH, et al. CuS as a gatekeeper of mesoporous upconversion nanoparticles-based drug controlled release system for tumor-targeted multimodal imaging and synergetic chemo-thermotherapy[J]. Nanomed-Nanotechnol, 2017, 13(5): 1761-1772
- [19] Bertrand N, Wu J, Xu XY, et al. Cancer nanotechnology: The impact of passive and active targeting in the era of modern cancer biology[J]. Adv Drug Deliver Rev, 2014, 66: 2-25
- [20] Maeda H, Nakamura H, Fang J. The EPR effect for macromolecular drug delivery to solid tumors: Improvement of tumor uptake, lower-

ing of systemic toxicity, and distinct tumor imaging in vivo [J]. Adv Drug Deliver Rev, 2013, 65(1): 71-79

- [21] Couvreur P, Kante B, Roland M, et al. Adsorption of antineoplastic drugs to polyalkylcyanoacrylate nanoparticles and their release in calf serum[J]. Journal of Pharmaceutical Sciences, 1979, 68(12): 1521
- [22] Geissmann F. Development of monocytes, macrophages, and dendritic cells (vol 327, pg 656, 2010)[J]. Science, 2010, 330(6009):1318-1318
- [23] Kievit FM, Zhang MQ. Cancer Nanotheranostics: Improving Imaging and Therapy by Targeted Delivery Across Biological Barriers[J]. Adv Mater, 2011, 23(36): H217-H247
- [24] Silva AKA, Di Corato R, Pellegrino T, et al. Cell-derived vesicles as a bioplatform for the encapsulation of theranostic nanomaterials[J]. Nanoscale, 2013, 5(23): 11374-11384
- [25] Kim BJ, Han S, Lee KB, et al. Biphasic Supramolecular Self-Assembly of Ferric Ions and Tannic Acid across Interfaces for Nanofilm Formation[J]. Adv Mater, 2017, 29(28) DOI: 10.1002/adma.201700784
- [26] Ejima H, Richardson JJ, Caruso F. Metal-phenolic networks as a versatile platform to engineer nanomaterials and biointerfaces [J]. Nano Today, 2017, 12: 136-148
- [27] Ejima H, Richardson JJ, Liang K, et al. One-Step Assembly of Coordination Complexes for Versatile Film and Particle Engineering[J]. Science, 2013, 341(6142): 154-157
- [28] Liu T, Zhang MK, Liu WL, et al. Metal Ion/Tannic Acid Assembly as a Versatile Photothermal Platform in Engineering Multimodal Nanotheranostics for Advanced Applications [J]. Acs Nano, 2018, 12(4): 3917-3927
- [29] Li K, Xiao G, Richardson JJ, et al. Targeted Therapy against Metastatic Melanoma Based on Self-Assembled Metal-Phenolic Nanocomplexes Comprised of Green Tea Catechin[J]. Adv Sci, 2019, 6(5) DOI: 10.1002/advs.201801688
- [30] Xing RR, Zou QL, Yuan CQ, et al. Self-Assembling Endogenous Biliverdin as a Versatile Near-Infrared Photothermal Nanoagent for Cancer Theranostics [J]. Adv Mater, 2019, 31 (16) DOI: 10.1002/adma.201900822

(上接第2650页)

- [24] 石乐娟, 贾小婷, 罗利云, 等. LncRNA RP11-316M1.12 促进乳腺癌 细胞侵袭转移[J].中国医师杂志, 2018, 20(11): 16-20
- [25] Yu C, Liu Q, Chen C, et al. Landscape perspectives of tumor, EMT, and development[J]. Phys Biol, 2019, 16(5): 051003
- [26] Arps DP, Healy P, Zhao L, et al. Invasive ductal carcinoma withlobular features: a comparison study to invasive ductal and invasivelobular carcinomas of the breast [J]. Breast Cancer Res Treat, 2017, 138(3): 719-726
- [27] Caliari D, Zappulli V, Rasotto R, et al. Triple-negative vimentin-positive heterogeneous feline mammary carcinomas as a potential compar-

ative model for breast cancer[J]. BMC Vet Res, 2017, 10(13): 185-187

- [28] Maehira H, Miyake T, Iida H, et al. Vimentin Expression in Tumor Microenvironment Predicts Survival in Pancreatic Ductal Adenocarcinoma: Heterogeneity in Fibroblast Population [J]. Ann Surg Oncol, 2019, 26(13): 4791-4804
- [29] Yamashita N, Tokunaga E, Kitao H, et al. Vimentin as a poorprognostic factor for triple-negative breast cancer [J]. J CancerRes Clin Oncol, 2017, 139(5): 739-746
- [30] Yu JM, Sun W, Hua F, et al. BCL6 induces EMT by promoting the ZEB1-mediated transcription repression of E-cadherin in breastcancer cells[J]. Cancer Lett, 2016, 365(2): 190-200