

編號：CCMP94-RD-027

中草藥之抗發炎與免疫增強活性的系統生物學研究

楊寧蓀

中央研究院

摘要

祖傳藥草和健康功能性的密切聯繫，我們認為可藉由各種中草藥萃取物或純化之植化物對人類免疫細胞或系統反應的研究獲得較更真確之體會。系統生物學是科學的新領域，它開啟了以系統性或全局整合性的角度來定量地闡述體內或細胞內各組成部分之間的交互作用。本計畫之目的擬利用生命科學領域中發展迅速的系統生物學以探討純化之植化物對人體免疫系統的影響。免疫系統既有複雜性又有專一性。因此本計畫乃藉由一系列免疫學、細胞學和分子生物學等研究策略或方法，利用純化之植化物對細胞激素及轉錄因子基因啟動子的活性抑制作用，或對樹突狀細胞與 T 細胞（DC-TC）間的交互反應等各項篩檢及分析以探討純化之植化物對人體免疫系統的影響。在評估植化物對樹突狀細胞成熟及功能上的影響測試中，我們發現 R56 與 R04 可以有效抑制因 LPS 所刺激表現的成熟標記（CD40、CD80、CD83、CD86 及 HLA-DR），並且可降低樹突狀細胞因 LPS 刺激而分泌 IL-12 之表現量及增加樹突狀細胞內噬作用之活性。在植化物對抗原呈現細胞活化 T 細胞影響評估上，R04 則可削弱因 LPS 處理後之成熟樹突細胞所引發 T 細胞增生反應；而 R56 與 LPS 單獨處理下相比則無任何差異。由目前我們所得到的結果使我們相信植化物 R56 與 R04 可能具有抑制免疫活性並且可能具有朝免疫抑制劑發展之價值。

關鍵詞：抗發炎、植化物、系統生物學

Number: CCMP94-RD-027

Systems Biology Study on the Bio-Activity of Anti-Inflammation and Immune Stimulation of Phytocompounds from Medicinal Herbs

Ning-Sun Yang

Academia Sinica

ABSTRACT

The possible correlations between the appropriate use of traditional medicinal herbs and good human health care are the ultimate good for investigation of this study project. This aim is pursued by evaluating the specific effect on human immune cells or systems as a response to treatment with a variety of traditionally used herbal medicines or the derived phytocompounds. In this study, we are employing the tools of systems biology, immunobiology, and molecular biology to evaluate specific immune modulatory effects of phytocompounds on the maturation human dendritic cell (DCs) and T cell differentiation. Our data showed that, among many tested phytocompounds, R56 and R04 significantly reduced the expression of LPS-induced DC maturation makers (CD40, CD80, CD83, CD86 and HLADR) and impaired the secretion of IL-12 in DC. R56 and R04 retained the immature state of DC with slightly increased endocytic capacity. In allogenic MLR assay, R04 impaired the proliferation of T cells stimulated by LPS-induced, mature DC. Our data showed R56 and R04 may have immuno-suppressive activity and therefore, may be useful as therapeutic immunosuppressant in the future.

Keywords: anti-inflammation, phytocompound, systems biology

壹、前言

各種草藥在人類社會使用已有數千年的歷史，傳統療法、互補/另類醫療 (complementary and alternative medicine, CAM) 或搭配西醫，中西合璧的治療方式在世界各地皆受到普遍的重視與討論⁽¹⁾。在歐美草藥的銷售市場中，這類的產品以健康食品 (health food)、膳食補充品 (dietary supplement) 或藥品 (drug) 的方式在市面上販售，更帶來巨大的商機，甚至有些地區能申請健康保險的金額來支付，而東方的中國大陸、台灣及日本，更是廣泛地使用中草藥及其複方產品。美國許多卓越的醫藥研究機構，如：國家健康院 (NIH)、食品及藥品管理局 (FDA) 以及哈佛、耶魯等主要醫學院等正著手於草藥產品的研發與臨床測試，FDA 更於 2000 年 8 月 10 日公告「植物性藥品規範草案」(Guidance for Industry-Botanical Drug Products- Draft Guidance)，使得中草藥及植化藥物更具發展的前景⁽²⁻⁵⁾。

由於中草藥國際市場之發展潛力無窮，各界對中醫藥的需求日益殷切，政府乃將中草藥列為國家重要政策之一，在 2000 年，行政院擬定「中草藥產業技術發展五年計畫」，期以產、官、學界結合方式，提升國內中藥劑的品質；而國內多所研究單位，如中研院基因體中心、生農所及國防大學等大專院校亦具體化提出發展植物性天然藥物及植化物，並做為未來藥物或食品之研究目標，研究中醫藥的現代化、科學化與國際化已形成現今的研究趨勢。

在東方，中草藥經幾千年的「類人體試驗」，證明其具有抗發炎或增強免疫力的能力，坊間的中草藥或其製劑常被宣稱具有抗發炎或可增強免疫的功効，然而大多仍缺乏科學客觀、直接的證據來加以佐證；或是每個療法間無法做有效的重複試驗，以致於彼此欠缺一致及系統性的評估方式。故若建立一套可篩檢中草藥抗發炎以及增強免疫力的模式，並利用可定性、定量及高再現性的評估方法，在開發中草藥之抗發炎及增強免疫力的功効，以及提升中草藥的現代化、科學化與國際化是一非常重要的發展策略。

中草藥之推動發展、現代化及科學化在基礎研究、經濟及社會層面上都是屬於非常重要的議題，以往中草藥之藥材品質常良莠不齊，再加上成分不明確又缺乏符合現代醫學的篩選平台來加以檢測臨床試驗以證實其療效，被歐美等國際所接受；故而在中草藥科學化上乃應提升中草藥的品質及穩定掌控其成分，以現代醫學方式建立篩選平台並進行臨

床療效來進行評估。

補中益氣類的中草藥被認為對體弱或體虛的人有很好的「虛補」療效，推測這些藥草中可能含有提昇免疫力的成分。很多病症（如：感染性疾病、癌症、糖尿病及阿茲海默症等）常伴隨著局部或全身性的發炎反應，此時經常使用抗發炎藥物來降低局部或全身性的發炎反應，這與清熱解毒類的中草藥有類似的地方。因此我們認為補中益氣和清熱解毒類的中草藥成分對人體之免疫反應具有調節的作用。許多的中草藥中常被宣稱具有抗發炎或可增強免疫的功效，然而大多仍無科學客觀，宜以直接的證據來加以驗證；故而若能建立一套可篩檢中草藥抗發炎能力又能篩檢增強免疫力的評估方法，在開發中草藥之抗發炎及增強免疫力的功效是一非常重要的發展策略。

免疫系統乃是一複雜、相互關聯的網絡系統；這其中包含著先天性及後天性免疫之兩類免疫系統。此系統透過表皮細胞、單核細胞、巨噬細胞、自然殺手細胞、B 細胞、T 細胞和樹突狀等免疫細胞之交互作用，以及細胞分泌的細胞激素和趨化物質的協同作用下，共同保護宿主免於遭受微生物的感染及自發性細胞轉移的危害以維持宿主生理上的恆定。

樹突狀細胞已知是人體內最主要的抗原呈現細胞，在免疫細胞交互作用中位居樞紐的角色。依功能、來源及位置有不同的分類。其幾乎都來自血液循環中的先驅細胞，經過特定細胞激素刺激之後會進行分化，以未成熟（immature）的樹突狀細胞形式停留在皮膚、黏膜、肺臟與脾臟等器官。未成熟樹突狀細胞可以利用細胞表面受體或直接利用胞飲作用將入侵者吞噬，將病毒或細菌以溶酶體（lysosome）包覆，並將其水解成其他數種免疫細胞可辨認的分子片段，再利用「主要組織相容性複合體」（MHC）將抗原呈現在細胞表面，進一步與 T 細胞作用。

分子結構上，MHC 是一種叉狀的分子，抗原就安插在 MHC 分子的叉齒間。MHC 有第一型與第二型兩類，這兩類分子的形狀不同，從樹突狀細胞內取得抗原的方式也不同。未成熟樹突狀細胞較缺乏幫助表現抗原給淋巴細胞（lymphocyte）的細胞表面分子，因此抗原表現能力仍然不強。當未成熟樹突狀細胞在處理抗原並準備呈現的同時，常會因為受到外來致病源所產生的訊號，如：一、細菌或病毒本身組成的分子。如格蘭氏陰性細菌細胞壁上的脂多醣（LPS）、DNA 或 RNA 等。二、發炎作用所引起產生的細胞激素（如 IL-1 β 或 TNF- α ）。三、T 淋巴細胞上與樹突狀細胞特定蛋白質結合的受體分子（Ligand），引發未成熟樹突狀細胞進入成熟（mature）階段，而未成熟樹突狀細胞會隨著血液來

到脾臟，或經由淋巴液遷移到淋巴結中。到達特定淋巴組織之後，樹突狀細胞會成熟，並將載有抗原的 MHC 分子呈現給從未接觸過這些抗原的輔助者 T 細胞。樹突狀細胞它們細胞表面有一種「協同刺激分子」(co-stimulatory molecular)，會幫助樹突狀細胞與 T 細胞表面相對應的受體結合。輔助者 T 細胞一旦認識了這些抗原，就會促使 B 細胞去製造專一性極高能辨認特殊抗原的抗體或促進細胞毒性 T 細胞 (cytotoxic T) 大量增生並產生能毒殺外來生物的毒素。

這種精確的適應性 (adaptive) 免疫反應常能確保體內不易出現危害健康的致病源。此外，樹突狀細胞與輔助者 T 細胞也會啟動殺手 T 細胞 (NK cell)，去殺死遭微生物感染的細胞。某些受樹突狀細胞指導過的細胞還會變成「記憶細胞」，持續留在體內數年，可在極短的時間內有效消滅未來再度出現的入侵者。身體以抗體或殺手細胞的方式來回應入侵者，似乎部份取決於樹突狀細胞的傳達訊號 (如分泌 IL-10 或 IL-12 等) 以及它們讓輔助者 T 細胞製造出了哪種細胞激素 (cytokine)。已知控制適應性免疫的細胞激素共有兩型。第一型細胞激素較能召集殺手細胞，對付已遭其他細菌或病毒感染的細胞；第二型細胞激素能促使體內產生抗體用以對付寄生蟲或某些感染體內的細菌。如果樹突狀細胞引發的細胞激素種類不對，身體免疫機制就可能出錯，例如產生自體免疫性疾病 (autoimmune diseases)。免疫系統乃是一複雜、相互關聯的網絡系統；這其中包含著先天性及後天性免疫之兩類免疫系統。此系統透過表皮細胞、單核細胞、巨噬細胞、自然殺手細胞、B 細胞、T 細胞和樹突狀等免疫細胞之交互作用，以及細胞分泌的細胞激素和趨化物質的協同作用下，共同保護宿主免於遭受微生物的感染及自發性細胞轉移的危害以維持宿主生理上的恆定。

目前，樹突狀細胞已知是人體內最主要的抗原呈現細胞，在免疫細胞交互作用中位居樞紐的角色。依功能、來源及位置有不同的分類。其幾乎都來自血液循環中的先驅細胞，經過特定細胞激素刺激之後會進行分化，以未成熟 (immature) 的樹突狀細胞形式停留在皮膚、黏膜、肺臟與脾臟等器官。未成熟樹突狀細胞可以利用細胞表面受體或直接利用胞飲作用將入侵者吞噬，將病毒或細菌以溶酶體 (lysosome) 包覆，並將其水解成其他數種免疫細胞可辨認的分子片段，再利用「主要組織相容性複合體」(MHC) 將抗原呈現在細胞表面，進一步與 T 細胞作用。

從人體產生樹突狀細胞的過程來看，樹突狀細胞的主要生成來源一般認為是來自骨髓性 (myeloid) 路徑中的先驅細胞。而在此生成途徑

當中，單核細胞 (monocyte) 被認為可能是樹突狀細胞的主要先驅細胞。由單核細胞分化為樹突狀細胞的過程需要特定細胞激素參與。目前已知在體外可以使用由人類週邊血中的單核性細胞 (PBMC) 利用免疫磁性珠 (immuno-magnetic beads) 或貼壁的方式分離得到 CD14⁺單核細胞外加入類 GM-CSF 或 IL-4 培養 6~7 日產生未成熟樹突狀細胞。而不僅單核細胞的分離容易，同時獲得的數目也較其他的樹突狀細胞的先驅細胞多 (如 CD34⁺幹細胞)。由單核細胞生成的樹突狀細胞，一般認為和體內原有的樹突狀細胞在功能、形態及表面分子標記 (CD marker) 的表現上都很接近。而且培養得到的未成熟樹突狀細胞再經過一到三天給予 LPS 或 TNF- α 或 IL-1 β 都會促使未成熟樹突狀細胞進一步轉變為成熟的樹突狀細胞。

我們則計畫利用這樣培養的系統，在不同階段外加中草藥萃取物評估這些萃取物對樹突狀細胞分化或成熟的影響。最後再利用樹突狀細胞和不同比例的 T 細胞共同培養 (co-culture)，來檢測藥草萃取物處理對樹突狀細胞功能的影響。我們可利用流式細胞儀精確地偵測數種表面分子標記，以探討植物萃取物對樹突狀細胞分化及成熟生化過程的影響。同時我們也要評估未成熟細胞於加入植物萃取物後吞噬特定外來抗原的能力以及未成熟細胞受到植物萃取物處理後刺激 T 細胞的能力，用以評估其抗原表現功能受到植物萃取物調控的影響。

在免疫系統中已知有一群免疫調節蛋白因子，也就是細胞激素，很多 (成千上萬) 的西方文獻指出細胞激素可增強許多先天免疫的生物活性⁽⁶⁾，細胞激素也已廣泛使用於傷口癒合及致命性疾病等治療上，在免疫系統中細胞激素扮演一個重要的調節角色，各項免疫反應皆需要許多不同激素的參與；舉例來說，GM-CSF、TNF- α 、IL-12 及 IL-1 β 這些激素皆被認為與發炎反應有關。簡單摘選如下：一、Granulocyte-macrophage-colony stimulatory factor (GM-CSF) 可在不同程度的免疫刺激反應中測得其參與，並與恆定性有關⁽⁷⁻⁸⁾，GM-CSF 還被認為是重要前發炎反應的細胞激素，故而廣泛的使用在傷口癒合⁽⁹⁾及癌症的治療上⁽¹⁰⁾；二、Tumor necrosis factor- α (TNF- α) 細胞激素可刺激感染部位補充嗜中性球及單核白血球並增強細胞活性以消滅侵入的病原體⁽¹¹⁾，然而 TNF- α 在不適當或過度表現也常是風濕病、關節炎、SARS 及敗血症等之重要特徵⁽¹²⁾；三、Interleukin-12 (IL-12) 為初期先天性免疫反應主要傳遞者並且可抑制許多種類腫瘤的生長⁽¹³⁾；四、IL-1 β 是由 IFN $\alpha\beta$ 所引發之促發炎反應的主要細胞激素⁽¹⁴⁾，它含有抗病毒能力。因此以測定細胞

激素活性的變化作為篩檢中草藥是否可抗發炎或能增強免疫力的功能可以說是一直接客觀有效的方法，在檢測細胞激素在組織體液中之濃度及活性/功能可方法上可使用 RT-PCR、ELISA 及 Flow cytometry 等方式來檢測細胞激素的表現量，但這些方法因使用上太花費金錢及時間而受到限制。目前已有許多細胞激素的啟動子如 GM-CSF、TNF- α 、IL-12 及 IL-1 β 等接到含有螢光酵素 (luciferase) 或是鹼性磷酸酵素 (alkaline phosphatase) 為報導基因的載體上，並以轉染方式 (transfection) 或是基因轉殖方式 (transgenic) 送入培養的細胞內或動物體內作為 *in vitro* 及 *in vivo* 細胞激素啟動子活性的檢測方法。

除了細胞激素一類作為篩檢中草藥是否可抗發炎或能增強免疫力的方法外，測定 NF- κ B 轉錄因子活性則為另一套實驗上可行之方法，在免疫系統中，NF- κ B 是一高誘導性的轉錄因子，不管是先天性免疫或是後天性免疫系統中皆扮演著非常重要的角色⁽¹⁵⁾；在免疫反應刺激上，病原體的侵入、化學毒物的碰觸，物理上的損傷或是組織的創傷皆可誘導 NF- κ B 的表現，目前已知 NF- κ B 在發炎反應有相當的關聯性⁽¹⁶⁾；在慢性發炎疾病，可測得 NF- κ B 維持相當高的活性，在發炎性腸疾病 (IBD) 及急性肝炎反應中皆已測得高活性 NF- κ B 的臨床症狀⁽¹⁷⁾，而活化的 NF- κ B 轉錄因子可控制許多基因的表現，包括參與發炎反應多種細胞激素、化學趨素及許多免疫系統之受體，NF- κ B 可謂是免疫系統之中心樞紐⁽¹⁸⁾，為免疫系統一重要指標，在新藥的開發產業上，也以 NF- κ B 作為 *in vitro* 系統作篩選新藥的工具，故檢測 NF- κ B 活性可作為篩檢中草藥是否抗發炎或能增強免疫力功能的直接可行方法。

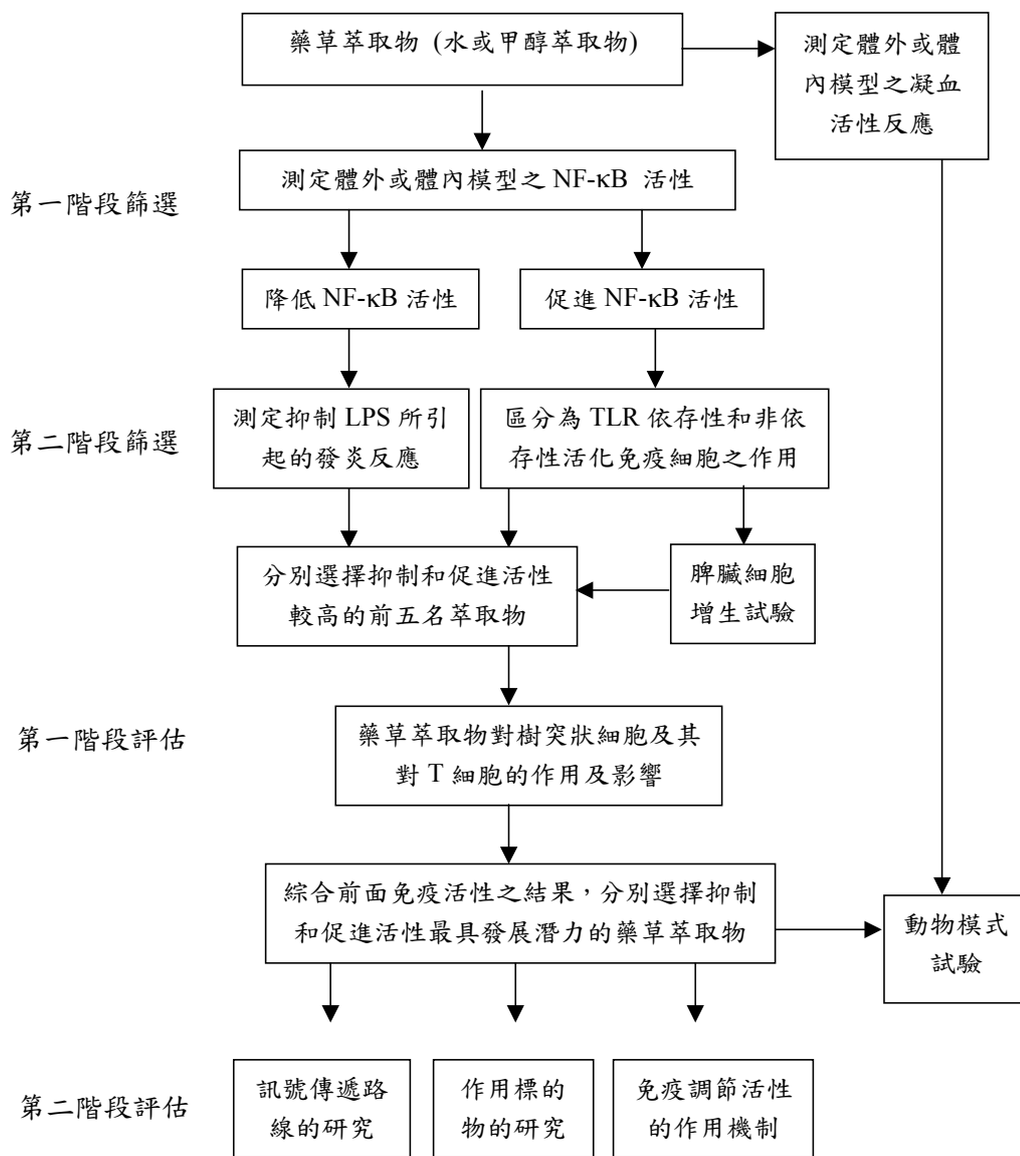
本計畫乃是希望以結合現代免疫學、細胞學、分子生物學及系統生物學之觀點，建立一套可篩檢和評估中草藥抗發炎反應及增強免疫力之技術平台，利用轉殖外來細胞激素及轉錄因子基因啟動子進入到培養的細胞內及老鼠皮膚組織內，並直接而有效地探討植物萃取物或純化植化物對細胞激素及轉錄因子基因啟動子的活化或抑制作用。

近兩年來，本所研究室在這方面研究工作，已獲得突破性研究成果發表了多篇研究論文包括 J. Biol. Chem.、Carcinogenesis、J. Gen. Mol. Biol. 及其他 Conference Papers⁽¹⁹⁻²²⁾。在此計畫中，我們將數種已知的細胞激素及轉錄因子基因啟動子 (promoter) 分別以分子重組接到具有螢光酵素 (luciferase)、綠螢光蛋白 (green fluorescent protein) 或是鹼性磷酸酵素 (alkaline phosphatase) 為報導基因的載體上，再分別把這些「重組合成」(recombinant) 的質體以轉染方式轉進到細胞體內或以

基因槍直接轉殖入老鼠皮膚組織，並以培養或以塗抹、注射或以餵食等方式將待測之植物萃取物或植化物送入體內，藉由檢測細胞培養液、皮膚組織或血清中的螢光強度，我們可以準確定量評估植物萃取液對基因啟動子的調節效果，從而建立 *in vitro* 及 *in vivo* 的實驗系統；並藉由流式細胞儀 (flow cytometry) 及 ELISA 方式分析單核和樹突狀細胞內細胞激素之活性，以確認我們所建構之篩選技術平台，具專一性且高穩定性的評估中草藥抗發炎及篩檢增強免疫力之功能。目前我們已經累積一些初步的結果顯示此篩選評估平台是具體可行的 (請見執行成果概要)，且初步受到國際學術界的認同。如果實驗順利，我們將利用一系列生物有機化學的方法，分析或鑑定植物萃取物中與免疫調節生物活性相關的主要成份或指標成分，這就是此一創新計劃之技術面背景。

貳、材料與方法

實驗設計流程（中草藥萃取物之抗發炎和免疫調節活性篩選及評估流程）



本計畫主要針對傳統中藥或民俗療法中宣稱具有免疫調節作用的藥草為主，特別是針對有「補中益氣」和「清熱解毒」之療效，另外也選擇與活血化瘀有關的藥草作為參考。如圖一所示之流程，首先將所萃取出之藥草萃取物依照對 NF-κB 活性抑制或增加的影響，分別區分為抗發炎及促發炎兩大類。這部分結果已於九十三年度之研究

中完成，如第三部分「連續性計畫之執行成果概要」。因此本計畫之執行重點在於研究所選定之藥草萃取物對樹突狀細胞活化或抑制能力的影響，以及該受處理過之樹突狀細胞是否會對T細胞有促進增生和分泌特定細胞激素等進一步的刺激反應。幸運的話，若這些萃取物對免疫反應有所影響，將以黑色素瘤老鼠動物模型來研究其免疫治療的效果。接下來擬先選一種萃取物以生物感測器和流式細胞儀來確認可能的細胞接受器，以基因微陣列的結果預測可能的訊號傳遞路徑，以二維電泳分析法和液相層析質譜儀了解可能參與反應的功能性蛋白質體。所擬使用的技術與方法歸納在表一中，這些項目詳細的實施方法及進行步驟在下面有說明。

表一 藥草萃取物之生物活性與細胞或動物模型之交互作用研究技術和方法

| 項目編號 | 目的 | | 方法/技術 |
|------|--------|-------------|-------------|
| A | 中草藥劃分 | 水、甲醇及正己烷萃取物 | 溶劑分配萃取 |
| B | 生物活性分類 | 促發炎反應及抗發炎反應 | NFκ-B 活性測定 |
| C | | 促進凝血及抑制凝血反應 | 細胞激素釋放 |
| D | | 免疫促進及免疫抑制反應 | 樹突細胞活化及表現 |
| E | | | 混合淋巴細胞培養反應 |
| F | | | 動物疫苗模式 |
| G | | | |
| H | | 分子機轉 | 訊息傳遞路徑及目標鑑定 |

一、準備中草藥萃取物

(一) 實驗材料

1. 中藥乾品：

紫草、山藥、甘草、金銀花、狗脊、桑寄生、連翹、大黃、仙鶴草等近七十餘種免疫相關中藥乾品。

2. 中草藥鮮品：

穿心蓮、紫錐菊、刀傷草、咸豐草、台灣金線蓮、三葉五加、白花益母草、蜈蚣草、山蘇、山葡萄、過山龍等四十餘種中草藥新鮮全草。

(二) 萃取物製備

中草藥乾品及鮮品打碎均勻後，以水浸泡後，為水層萃取物。中草藥殘渣再分別以甲醇及正己烷溶劑浸泡，超音波震盪二小時後，濃縮後分別為甲醇及正己烷萃取物。

部分以上草藥萃取物已經獲得，並可立即測試。

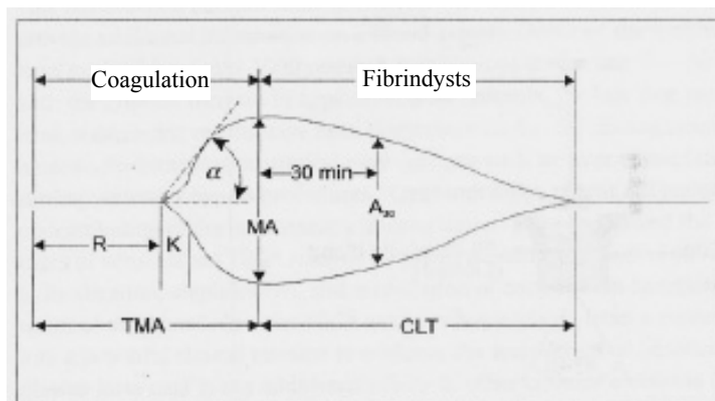
二、定量評估中草藥萃取物在體內和體外系統中，基因轉染及測量報導基因的表現強度

(一) 體外系統：將各別建構好細胞激素啟動子載體以 lipofectin 試劑 (invitrogen) 轉染到免疫細胞，將載體與 lipofectin 試劑混合後與培養細胞共同培養 6 小時後，加入待測中草藥萃取物。以 luminescence assay kit (Promega) 檢測螢光酵素表現強度以分析轉染的細胞激素啟動子在細胞體內的表現活性，並以螢光酵素標準品作濃度曲線，實驗使用之冷光儀靈敏度可達 ng。

(二) 體內系統：使用基因槍轉殖技術將選定的細胞激素啟動子螢光酵素 (luciferase) 報導載體轉殖到實驗老鼠皮膚組織。將待測之中草藥萃取物經由餵食、皮膚塗抹及皮下注射方式送入實驗老鼠體內。採集實驗老鼠皮膚，測量螢光酵素 (luciferase) 強度以分析轉殖的細胞激素啟動子在實驗老鼠皮膚組織的表現活性。

三、建立測試細胞激素釋放之細胞株 THP-1 培養系統

自 ATCC 購得人類單核球急性白血癌細胞株 THP-1，利用其免疫細胞及其可分化特性，加入中草藥萃取物，測試對細胞激素釋放的影響，細胞激素的釋放則利用已標定螢光染劑的單株抗體，辨認細胞內的細胞激素，再經由流式細胞儀測定，得知特定細胞激素的在細胞內的含量，建立中草藥發炎或抗發炎反應的平台。



四、樹突狀細胞活化及免疫調節的活性

(一) 樹突狀細胞及 T 細胞的分離培養

利用將週邊血單核球細胞 (PMBC) 純化技術，自健康捐贈者取得人類週邊血液白血球濃厚液，以 Ficol-Paque 溶液分離出 PBMC，再以高專一性單株抗體，配合磁珠得到高純度的單核細胞或 T 細胞 (目前我們實驗室已建立起此套細胞分離系統)，進一步利用外加人類細胞激素 GM-CSF 與 IL-4 的方式培養單核細胞 6-7 天，可得到未成熟樹突狀細胞。再利用外加 *E. coli* 之 LPS 處理 1-3 天，可以促進為成熟樹突細胞轉變為成熟的樹突細胞。其培養過程中可以加入中草藥萃取物，以評估其對免疫細胞的影響。

(二) 利用流式細胞儀測定樹突狀細胞及免疫活性

利用免疫螢光染劑 (如：fluorescein isothiocyanate (FITC) 及 phycoerythrin (PE)) 去標定各項免疫標記 (CD marker)，分辨加藥處理 DC 之 CD1a、CD14、CD32、CD80、CD83、CDB86 及 HLA-DR 等標記，並測定是否有特定細胞激素的釋放 (如白介素 10 或白介素 12 等)，來判定其所發生的免疫調節活性。

(三) 利用 THP-1 單核細胞株模擬 PBMC 之反應

THP-1 細胞株以人類 PMA 和細胞激素培養，會表現 DC-SIGN，類似 PBMC 誘導成的未成熟樹突狀細胞。用抗 DC-SIGN 的單株抗體處理之 THP-1 細胞，再外加中草藥萃取物處理細胞，並以流式細胞儀分析細胞內的細胞激素分泌量，將可用以評估中草藥萃取物內含物和 DC-SIGN 受體的活性關係。

五、混合淋巴細胞培養反應 MLR (mixed lymphocyte reaction)

在混合淋巴細胞培養反應中，利用以成熟的樹突狀細胞或分化過的 THP-1 細胞來刺激 T 細胞，作為一種方便的體外免疫反應評估模式。利用 X ray (150rads/min) 十分鐘處理受中草藥處理過的 DC 或分化過後的 THP-1 細胞與步驟 E-1 分離出來的 T 細胞做混合培養，經過五天培養後，加入 1 μ Ci/well 的 3H-thymidine。十八小時後，收成細胞，並測定其 3H-thymidine 值，評估中草藥萃取物對抗原呈現細胞活化 T 細胞影響。

六、動物疫苗模式

(一) 建構細胞激素啟動子載體

細胞激素啟動子序列皆已公開發表在文獻上或是可經由 NCBI 等基因庫中取得⁽²³⁻²⁸⁾。細胞激素啟動子序列取得是以人類淋巴細胞染色體 DNA 作為模板，以 PCR 增幅細胞激素啟動子序列。將 PCR 增幅出的細胞激素啟動子序列個別接到含有螢光酵素 (luciferase) 或是鹼性磷酸酵素 (alkaline phosphatase) 為報導基因的 pGL-3 (Promega) 載體上。目前我們已經成功建構出 GM-CSF、GM-CSF, IL-1 β , IL-2, IL-6, TNF- α , IL-12 p35 次單元及 IL-18 細胞激素啟動子以螢光酵素 (luciferase) 為報導基因的載體⁽²⁹⁾。

(二) 轉殖基因及測定報導基因在實驗動物的表現強度

將各別建構好細胞激素啟動子載體以基因槍轉殖技術⁽³⁰⁾轉殖到實驗老鼠皮膚組織，待測中草藥萃取物以皮膚塗抹，餵食及注射方式送入實驗老鼠體內，16 小時後，取老鼠皮膚測量螢光酵素，測量方式與步驟 B 相同。

七、功能性基因體及蛋白質體的分析

(一) 功能性基因體分析

人類樹突狀細胞或其他免疫細胞，與步驟 B 至 G 篩選出活性較強之萃取物反應，經培養特定時間間隔 (0.5、1、4、10、18、24 小時) 後，抽取細胞之全部 RNA，採用 Affymetrix gene chip 系統，進行基因差異表現的分析。細胞不加入萃取物為空白對照組，加入 LPS 作為 positive control，以 Vit.D3 作為 negative control。數位影像分析部分則使用本所購買的 TRANSPATH、

Biobase 及 Spotfire 等分析軟體系統進行。所獲得的訊息可提供基因功能性定名、訊息傳遞路徑 (Signaling pathway) 及可能藥物作用目標分子 (target molecule for drug action) 等。此部分亦有與中研院統計所之同事幫忙完成。另外，本所亦有生物資訊小組與相關的核心實驗室，有自製的小型基因陣列系統 (minichip)，包含 PA5500TM arrayer、Nanoliter quantitative aspirate-dispenser (nQUADTM) 及 Microplate stacker Pegasys TM150 等，可作為本計畫的支援及利用。

(二) 蛋白質體分析

1. 蛋白質晶片：

人類樹突細胞或其他免疫細胞系統，加入步驟加入 B-G 篩選活性強之萃取物，細胞不加入萃取物為空白對照組，加入 LPS 作為 positive control，以 Vit.D3 作為 negative control。再將反應過的細胞之蛋白質抽出，與購買自 Sigma 之蛋白質晶片反應，該晶片含有已知特定蛋白質的單株抗體，經由數位影像分析後，可知細胞中哪些蛋白質有被藥草萃取物所影響。

2. 二維蛋白質凝膠電泳：

研究蛋白質體學最常用的技術，可以尋找一些未知的蛋白質，在我們實驗室已經建立了非常迅速一貫的系統。人類樹突細胞或其他免疫細胞系統，加入步驟加入 B-G 篩選活性強之萃取物與不加入萃取物的對照組，經過細胞純化蛋白質過程，用各蛋白質等電點的不同而在凝膠上加以區分，這個第一維電泳跑完，再利用各蛋白質的分子量來分開，第二維電泳跑完，可得至少一千以上的蛋白質點，將膠片上欲研究的蛋白質點挖下來，經由 MALDI-TOF 質譜儀定分子量後，所得到的蛋白質序列可以直接在本院統計所或本所生物資訊室進行序列比對。

八、ELISA 分析

酵素免疫分析，是利用抗原及抗體間專一性反應而測試，故而偵測實驗老鼠細胞激素及 NF- κ B 表現量，簡言之，96 格微滴定盤加入實驗老鼠血清，以 FBS 填充格底，加入一次抗體，二次抗體-酵素連結體 (2nd Ab-Enz) 後呈色，以 ELISA 讀值機偵測特定波長下的吸光值。

參、結果

本計畫之目的擬利用生命科學領域中發展迅速的系統生物學以探討純化之植化物對人體免疫系統的影響。免疫系統乃是一複雜、相互關聯、似是牽一髮而動全身的精密網絡；這其中包含著先天性 (innate) 及後天性 (adaptive) 免疫之兩類免疫系統，此系統透過表皮細胞、單核細胞、巨噬細胞、自然殺手細胞、B 細胞、T 細胞和樹突狀等免疫細胞之交互作用，以及細胞分泌的細胞激素和趨化物質，在其作用下共同保護宿主免於遭受微生物的感染及自發性細胞轉移的危害，以維持宿主生理上的恆定 (hemostasis)。目前西方分子醫學已知 NF- κ B 基因轉錄因子的活性與細胞激素 (cytokines, 如 IL-4、IL-6、IL-8、IL-10、IL-12 與 TNF-alpha 等) 的活性有高度的相關性，這些細胞激素活性的圖譜組成 (profilings) 會對單核細胞 (monocytes)、巨噬細胞 (macrophages)、樹突狀細胞 (dendritic cell, DC)、B 細胞和 T 細胞等免疫細胞的分化、成熟和活化有不同程度的影響。由於免疫系統既有複雜性又有專一性，傳統生物學語言上，實在難以一簡單的活性測定就能說明純化之植化物可能的免疫調節作用機制。因此本計畫乃希望藉由一系列免疫學、細胞學和分子生物學等研究方法，利用純化之植化物對細胞激素及轉錄因子基因啟動子的活化或抑制作用及樹突狀細胞與 T 細胞 (DC-TC) 間的交互反應等各項篩檢及活性分析以探討純化之植化物對人體免疫系統的影響。

一、體外系統中，NF- κ B 轉錄因子活性測試

目前本實驗室已篩選分析近 60 幾種的純化之植化物在 NF- κ B 活性影響評估，目前結果顯示以 R04, R06, R30 及 R56 有較強的 NF- κ B 抑制活性 (圖一) 目前許多研究顯示，在免疫系統，NF- κ B 是一高誘導性的轉錄因子，不管是先天性免疫或是後天性免疫系統中皆扮演著非常重要的角色，NF- κ B 可謂是免疫系統之中心樞紐。目前已知抑制樹突狀細胞 (dendritic cell, DC) 的 NF- κ B 活性與抗發炎與免疫抑制有相當的關聯性，因此為評估上述純化之植化物在抗發炎及免疫抑制的表現活性，我們自人類週邊血分離純化出單核細胞 (monocytes) 並藉由細胞激素的刺激分化出樹突狀細胞 (dendritic cell, DC)。

二、植化物對樹突狀細胞細胞毒殺測試

首先我們利用 MTT assay 進行純化之植化物對樹突狀細胞細胞毒殺 (Cytotoxicity) 測試。結果顯示純化之植化物與未成熟樹突狀細

胞培養 48 小時後，結果顯示植化物 R04, R06 及 R30 在 10 μ M 濃度下，細胞存活率皆可高於 80%，而 R56 則在 1 μ M 下，細胞存活率可高於 80%，濃度在 10 μ M 則存活率急速降為 20%以下（圖二）。為顧及細胞存活率及各植化物間之比較方便性下，我們選取 R04, R06 及 R30 (10 μ M)及 R56 (1 μ M)做為後續各項實驗之作用濃度。

三、樹突狀細胞成熟標記表現測試

在評估純化之植化物在樹突狀細胞之適當作用濃度後，我們又進行樹突狀細胞成熟標記表現測試。植化物 R56 與 R04 分別先行以 1 μ M 及 10 μ M 濃度處理未成熟樹突狀細胞 12 小時，再與 LPS (1ng/ml) 共同培養 24 小時後，收集細胞並利用免疫螢光染劑（如：fluorescein isothiocyanate (FITC) 及 phycoerythrin (PE)）去標定各項免疫標記(CD marker)，再以流式細胞儀 (flow cytometry) 測定樹突狀細胞成熟標記 (CD40, CD80, CD83, CD86 及 HLADR) 的表現活性。結果顯示 R56 與 R04 分別在 1 μ M 及 10 μ M 下，可以有效抑制因 LPS 所刺激表現的成熟標記 CD40、CD80、CD83、CD86 及 HLADR (圖三)，其抑制成熟標記表現程度與內生性免疫抑制劑 1 α ,25-Dihydroxyvitamin D₃ (簡稱 Vit D₃) 在 1 μ M 抑制表現程度相當。除此之外，植化物 R56 與 R04 分別先行以 1 μ M 及 10 μ M 濃度處理未成熟樹突狀細胞 36 小時後，與未經處理之未成熟樹突狀細胞相比，結果顯示 R56 與 R04 也可抑制成熟標記 CD40、CD80、CD83、CD86 及 HLADR 的表現活性 (資料未顯示)。這些結果顯示植化物 R56 與 R04 可相當程度抑制未成熟樹突狀細胞的成熟。在樹突狀細胞的成熟及功能評估上，除偵測成熟免疫標外，細胞激素的分泌也是一重要評估指標，樹突狀細胞除藉由共刺激分子 (costimulator factors) (如：CD80、CD86、CD40) 來活化 T 細胞外，樹突狀細胞還分泌細胞激素來活化 T 細胞等免疫細胞，其中白細胞介素 12 (IL-12)被認為是活化第一型 T 輔助細胞 (Th1) 反應及與發炎有密切相關之重要細胞激素。

四、白細胞介素 12 酵素免疫分析

為了評估植化物對樹突狀細胞白細胞介素 12 分泌的影響，我們利用酵素免疫分析 (ELISA)，藉由抗原及抗體間專一性反應而測試，來偵測樹突狀細胞白細胞介素 12 分泌表現量。植化物 R56 與 R04 分別先行以 1 μ M 及 10 μ M 濃度處理未成熟樹突狀細胞 12 小時，再與 LPS (1ng/ml) 共同培養 24 小時後，收集細胞培養液，藉由 IL-12p70 專一抗體加以偵測分析。結果顯示 R56 與 R04 可降低樹突狀細胞因

LPS 刺激而分泌 IL-12 之表現量(圖四)，與只處理 LPS 分泌之 IL-12 表現量相比，R56 與 R04 分泌表現量各約為 60%及 53%。此結果顯示 R04 與 R56 有類似 Vit D₃ 之效果。

五、未成熟樹突狀細胞內噬作用活性測試

未成熟樹突狀細胞具有內噬分解外來病原的能力，最後將抗原呈現在表面 MHC 上，藉此將訊息傳遞給 T 細胞辨識。樹突狀細胞在未成熟階段具有高的內噬作用 (endocytic capacity) 活性，隨著樹突狀細胞成熟過程中，其內噬作用將逐漸消失。因此，在評估樹突狀細胞功能狀態中，測量樹突狀細胞的內噬作用活性是一項重要評估指標。在此項目中，植化物 R56 與 R04 分別先行以 1 μ M 及 10 μ M 濃度處理未成熟樹突狀細胞 12 小時，再與 LPS (1ng/ml) 共同培養 24 小時後，加入 100 μ g/ml FITC-labeled dextran 作為抗原，在 37 $^{\circ}$ C 下培養 0.5, 1 及 1.5 小時，再以流式細胞儀 (flow cytometry) 測定樹突狀細胞的內噬作用活性。結果顯示隨培養時間的增長，樹突狀細胞內噬抗原的含量也隨之增加。在與未經處理的未成熟樹突狀細胞相比，R56 與 R04 是有增加少許的內噬作用活性 (圖五)，以此看出 R56 與 R04 可相當程度維持樹突狀細胞之未成熟狀態，此結果有可能應用於臨床上以此類 DC 進行免疫治療。

六、混合淋巴細胞培養反應 MLR

樹突狀細胞已知是人體內最主要的抗原呈現細胞，在免疫細胞交互作用中位居樞紐的角色。在免疫反應中，樹突狀細胞可將載有抗原的 MHC 分子呈現給從未接觸過這些抗原的輔助者 T 細胞。樹突狀細胞可藉由「協同刺激分子」(co-stimulatory molecular)，及細胞激素的釋放以活化輔助者 T 細胞並促使輔助者 T 細胞進行分化並大量增生。混合淋巴細胞培養反應 MLR (mixed lymphocyte reaction) 測試即是利用以成熟的樹突狀細胞來刺激輔助者 T 細胞，作為一種方便的體外免疫反應評估模式。在此測試中，植化物 R56 與 R04 分別先行以 1 μ M 及 10 μ M 濃度處理未成熟樹突狀細胞 12 小時，再與 LPS (1ng/ml) 共同培養 24 小時後，利用 X ray (30Gy) 處理，將處理過的樹突狀細胞分別以 2 \times 10², 2 \times 10³, 2 \times 10⁴ 三個不同數目與輔助者 T 細胞做混合培養，經過 4 天培養後，加入 1 μ Ci/well 的 3H-thymidine。十八小時後，收成細胞，並測定其 3H-thymidine 值，以評估中草藥萃取物對抗原呈現細胞活化 T 細胞影響。結果顯示與未經處理樹突細胞相比，LPS 處理後之樹突細胞可以更有效的促使 T 細胞活化增生 (圖六)。

植化物 R04 則可削弱因 LPS 處理後之成熟樹突細胞所引發 T 細胞增生反應；而 R56 與 LPS 單獨處理下相比則無任何差異。因此，R04 或可應用於防止 T 細胞增生之臨床用途，如減弱自身免疫。

肆、討論

中草藥在東方經幾千年的「類人體試驗」，證明其具有抗發炎或增強免疫力的能力，坊間的中草藥或其製劑常被宣稱具有抗發炎或可增強免疫的功效，然而大多仍缺乏科學客觀、直接的證據來加以佐證；或是每個療法間無法做有效的重複試驗，以致於彼此欠缺一致及系統性的評估方式。故若建立一套可篩檢中草藥抗發炎以及增強免疫力的模式，並利用可定性、定量及高再現性的評估方法，在開發中草藥之抗發炎及增強免疫力的功效，以及提升中草藥的現代化、科學化與國際化是一非常重要的發展策略。

在免疫系統中，NF- κ B 在發炎反應有相當的關聯性；活化的 NF- κ B 轉錄因子可控制許多基因的表現，包括參與發炎反應多種細胞激素、化學趨素及許多免疫系統之受體，NF- κ B 可謂是免疫系統之中心樞紐，為免疫系統一重要指標。目前已知抑制樹突狀細胞 (dendritic cell, DC) 的 NF- κ B 活性與抗發炎與免疫抑制有相當的關聯性，因此本計劃以 *in vitro* 系統，測試 NF- κ B 轉錄因子活性，做為評估植化物抗發炎活性的第一步篩選項目乃是合理、直接可行的方法。另外，我們也知道革蘭氏陰性菌細胞壁的脂多醣 (lipopolysaccharide, 簡稱為 LPS) 是一種很強的內毒素及促發炎物質，它可活化 NF- κ B，並刺激前發炎細胞激素 (proinflammatory cytokine) 的釋放，因此可做為活化 NF- κ B 的刺激物。在植化物 (5 μ M) 與 LPS (10ng/ml) 共同培養於 B-16 細胞後，檢測 NF- κ B 活性影響的實驗中，顯示 R56, R04, R06 及 R30 可有效抑制由 LPS 所激發產生之 NF- κ B 活性。尤其以 R56 高達 98% 的抑制量；然而我們若對照 R56 對樹突狀細胞的細胞毒殺活性結果，則可發現 R56 濃度在 10 μ M 其細胞存活率即降至 20% (圖二)，更進一步分析，則我們發現 R56 濃度高於 2 μ M，其存活率即低於 60%。則上述其 98% 抑制量極可能由 R56 對細胞的細胞毒殺活性所導致。

在評估植化物對樹突狀細胞成熟及功能上的影響測試中，我們選取的樹突細胞成熟標記包括有 (CD40, CD80, CD83, CD86 及 HLADR)，其中除 CD83 目前得知為樹突狀細胞表面之附著蛋白，我們對它功能較不清楚外，CD40, CD80, CD86 為樹突狀細胞表面的「協同刺激分子」(co-stimulatory molecular)，會幫助樹突狀細胞與 T 細胞表面相對應的受體結合。而 HLADR 即為主要組織相容性複合體二型 (MHC II) 抗原呈現分子。這些成熟標記皆扮演樹突狀細胞功能上之重要角色，故這些

成熟標記其表現多寡也直接影響樹突狀細胞的功能及狀態，更可能因而影響後續輔助者 T 細胞的分化，及改變免疫反應的路徑。目前已知未成熟樹突細胞到達成熟狀態才會大量表現這些成熟標記，許多研究指出未成熟樹突狀細胞可以抑制成熟樹突狀細胞的免疫反應，其型態及功能上比較接近耐受型樹突狀細胞 (tolerance-like DC) 可削弱第一型的 T 細胞免疫反應或進而增強第二型 T 細胞免疫反應。在我們測試裡，植化物 R56 及 R04 可削弱這些成熟標記的表現，抑制程度與內生性免疫抑制劑 Vit D₃ 相當，目前已知處理過 Vit D₃ 的樹突狀細胞，其型態較接近於維持在未成熟階段而且可以抑制第一型的 T 細胞免疫反應並生成調節者 T 細胞的產生，目前已廣泛用於治療自體免疫疾病。

不同細胞激素的分泌對於樹突狀細胞調控免疫反應亦是一重要策略，大致可將樹突細胞分泌的細胞激素分為兩型。第一型細胞激素 (如 IL-12, IL-2, INF- γ) 較能召集殺手細胞，對付已遭其他細菌或病毒感染的細胞；第二型細胞激素 (IL-4, IL-10) 能促使體內產生抗體用以對付寄生蟲或某些感染體內的細菌。其中，IL-12 是刺激產生第一型 T 細胞反應中最重要之細胞激素之一，本實驗以 ELISA 方法測量 IL-12 的分泌的結果顯示，植化物 R56 及 R04 可以抑制 IL-12 的分泌量。顯示植化物 R56 及 R04 是偏向抑制第一型 T 細胞反應的產生。而在樹突狀細胞的內噬作用上，R56 及 R04 是可稍增強樹突狀細胞的內噬活性 (圖五)，顯示 R56 及 R04 可能可部分維持樹突狀細胞在未成熟狀態，在另一項初步測試中 (資料未顯示)，植化物 R56 與 R04 分別先行以 1 μ M 及 10 μ M 濃度處理未成熟樹突狀細胞 12 小時，再與 LPS (1ng/ml) 共同培養 24 小時後，測試在樹突狀細胞的內噬活性，結果顯示樹突狀細胞降低其內噬能力，與 LPS 處理相比，並無太大差異，顯示植化物 R56 與 R04 並無有效削弱 LPS 的影響進而增將樹突狀細胞的內噬能力。

樹突狀細胞藉由「協同刺激分子」(co-stimulatory molecular)，及細胞激素的釋放以活化輔助者 T 細胞並促使輔助者 T 細胞進行分化並大量增生。欲評估植化物是否有削弱促發炎物質 LPS 所帶來的影響並調節樹突狀細胞的免疫反應。混合淋巴細胞培養反應 MLR (mixed lymphocyte reaction) 測試即是利用以成熟的樹突狀細胞來刺激輔助者 T 細胞，作為一種方便的體外免疫反應評估模式。一般而言，輔助者 T 細胞被刺激分化成第一型輔助者 T 細胞，則輔助者 T 細胞會大量增生。反之，若第一型輔助者 T 細胞反應被削弱，則 T 細胞增生反應將會削弱。由實驗結果顯示，Vit D₃ 可完全抑制由 LPS 所造成的增生反應，R04 可削弱約 53%

而 R53 在混合淋巴細胞培養反應，並無法有效削弱 LPS 所造成的 T 細胞增生。比較 R53，R04 及 Vit D₃ 三者先前的各項測試，R53，R04 及 Vit D₃ 其結果並無太大差異，然而在此項測試則三者呈現相當大的差異。故我們推測其原因可能是對於樹突狀細胞功能有重大影響的其他因子所導致，如其他細胞激素的調控等，這些都等待我們進一步來加以探討釐清。

伍、結論與建議

本計畫之目的擬將系統生物學與中醫藥學之免疫調節作用（亦為全身性及整合型生理功能）相互配合，進行系統化及具體的研究，以協助中醫藥現代化的目標。在先前，本實驗是已建立了研究中草藥抗發炎和免疫調節生物活性的幾項分析技術平台，同時能加以利用來篩檢抗發炎與增強特定免疫力的中草藥植化物（phytocompounds），以及相關藥用植化物的生物活性或特性。根據這些成果為基礎，本年度我們篩選出幾種可能具有潛在抗發炎活性的植化物，以探討植化物在免疫系統中是否有免疫調節的功效。樹突狀細胞已知是人體內最主要的抗原呈現細胞，在免疫細胞交互作用中位居樞紐的角色，所以我們以樹突狀細胞（dendritic cell, DC）為研究主軸，藉由分析樹圖狀細胞的分化、成熟、細胞激素活性的圖譜組成（profilings）等活性以加以探討。樹突狀細胞可藉由「協同刺激分子」（co-stimulatory molecular），及細胞激素的釋放以活化輔助者 T 細胞並促使輔助者 T 細胞進行分化並大量增生及分化。混合淋巴細胞培養反應 MLR (mixed lymphocyte reaction) 測試即是利用以成熟的樹突狀細胞來刺激輔助者 T 細胞，作為一種方便的體外免疫反應評估模式，此外並藉由內染已分化 T cell 所表現之細胞激素以評估中草藥對免疫細胞之調節分化之影響。在此一研究主軸中，可藉由以西方轉漬分析（Western Blotting）方法來探討抗發炎等訊息傳遞路徑。完成離體細胞測試後，以動物模型加以印證以達到系統整合之研究目標，並期許本篇研究對中醫藥現代化能有所貢獻。

在有關抗發炎之細胞分子機制研究上，我們將探討 lipopolysaccharide (LPS) 所誘發的 signaling pathway。目前我們已知脂多醣（簡稱為 LPS）為革蘭氏陰性菌細胞壁的成分之一，為很強的內毒素及促發炎物質，它可活化 NF- κ B 及 MAPKs 並刺激前發炎細胞激素（proinflammatory cytokine）的釋放。在我們先前的研究已篩選出的植化物具有抑制 NF- κ B 活性，及抑制由 LPS 所激發產生之 NF- κ B 活性。在 95 年度研究計畫中，我們將探討在樹突狀細胞中，中草藥或植化物其免疫調節之分子作用機制，以西方轉漬分析（Western Blotting）方法來探討 MAPKs 及 NF- κ B 等相關抗發炎訊息傳遞路徑。

另外在免疫調節功能之動物模型試驗上，我們將以黑色素皮膚癌的動物模型和疫苗佐劑活性評估模型來加以探討。探討藥草或植化物對第一型糖尿病老鼠（NOD mouse）的影響也是我們評估的選項之一：我們

選擇一型糖尿病老鼠，並培養老鼠骨髓細胞並外加老鼠 GM-CSF 培養 8~9 後，利用免疫磁性珠 (immuno-magnetic beads) 分離得到老鼠樹突狀細胞。將中草藥或植化物處理過之樹突狀細胞作為腫瘤或及危險之病毒疫苗，並藉由注射等方式將樹突狀細胞送老鼠體內。藉由偵測胰島素之數值及細胞激素表現以評估中草藥或植化物是否有調節樹突狀細胞之免疫功效及影響自體免疫疾病的效果。以上這些目標我們都將於 95 年度的計畫下繼續進行。

在本年度我們藉由植化物對樹突狀細胞細胞毒殺測試，樹突狀細胞成熟標記表現測試，白細胞介素 12 酵素免疫分析，混合淋巴細胞培養反應 MLR 等測試，我們已經得到許多良好的結果，並且也發現許多有趣的問題，值得我們再深入的探討。在 95 年度，我們將繼續分析探討植化物在抗發炎及具免疫調節功效的研究，我們將利用流式細胞儀測定來探討 T 細胞分化問題，並藉由功能性基因體及蛋白質體的分析來討 NF- κ B 相關訊息傳討及其他活性分子的探討。我也將利用動物模式以評估植化物作為免疫抑制劑及自體免疫疾病疫苗之可行性探討。在 94 年度，我們在經費非常拮据下 (為原先申請之 30%) 完成研究成果；也期望 95 年度可在經費充足下，完成更好的研究成果。

誌謝

本研究計畫承蒙行政院衛生署中醫藥委員會，計畫編號 CCMP94-RD-027 提供經費贊助，使本計畫得以順利完成，特此誌謝。

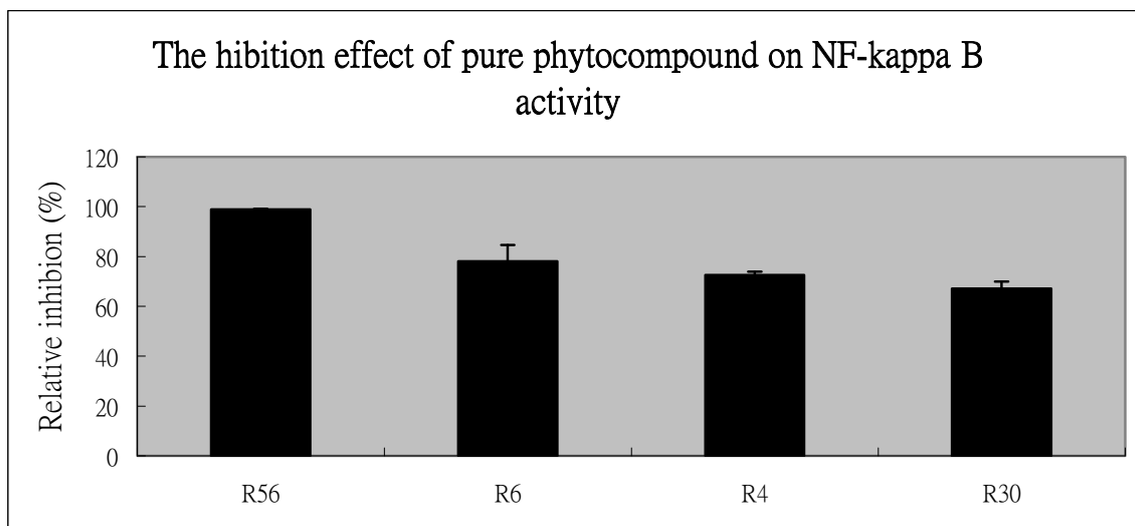
陸、參考文獻

1. Koop, CE.: The Future of Medicine. *Science* 2002; 295: 233-233.
2. Yuan R, Lin Y.: Traditional Chinese medicine: an approach to scientific proof and clinical validation. *Pharmacol* 2000; Therapeutics 86: 191-198.
3. Gorman C.: Power sprouts: they're even better than broccoli at fighting cancer. *Time*. September 29, 1997.
4. Galloway JA.: Everyday food may contain hidden health benefits. *UM, Wadison State Journal*, Feb. 28 1998. research by Jennifer A.
5. Edmund LA.: In Germany, humble herb is a rival to prozac. *The New York Times Tuesday, September 9, 1997*.
6. Roitt I, Brostoff J, Male D. *Immunology*. Mosby, London, 1998.
7. Mellstedt H, Fagerberg J, Frodin JE, Henriksson L, Hjelm Skoog AL, Liljefors M, Ragnhammar P, Shetye J, Osterborg A.: Augmentation of the immune response with granulocyte-macrophage colony-stimulating factor and other hematopoietic growth factors. *Curr Opin Hematol*.1990; 6: 169-175.
8. Dranoff G, Crawford AD, Sadelain M, Ream B, Rashid A, Bronson RT, Dickersin GR, Bachurski CJ, Mark EL, Whitsett JA.: Involvement of granulocyte-macrophage colony-stimulating factor in pulmonary homeostasis. *Science*. 1994; 264: 713-716.
9. Groves RW, Schmidt-Lucke AJ.: Recombinant human GM-CSF in the treatment of poorly healing wounds. *Adv Skin Wound Care* 2000; 13: 107-112.
10. Hogge GS, Burkholder JK, Culp J, Albertini MR, Dubielzig RR, Yang NS, MacEwen EG.: Preclinical development of human granulocyte-macrophage colony-stimulating factor-transfected melanoma cell vaccine using established canine cell lines and normal dogs. *Cancer Gene Ther*.1999; 6: 26-36.
11. Beutler B.: TNF,immunity and inflammatory disease: lessons of the past decade. *J Invest Medicine* 1998; 43: 227-235.
12. Anderson D.L. CE CREDIT TNF: Inhibitors: A New Age in Rheumatoid Arthritis Treatment. *Am J Nurs*. 2004; 104: 60-68.
13. Chehimi J, Valiante NM, D'Andrea A, Rengaraju M, Rosado Z, Kobayashi M,

- Perussia B, Wolf SF, Starr SE, Trinchieri G.: Enhancing effect of natural killer cell stimulatory factor (NKSF/interleukin-12) on cell-mediated cytotoxicity against tumor-derived and virus-infected cells. *European J Immunol.* 1993; 23: 1826-1830.
14. Tian Z, Shen X, Feng H, Gao B.: IL-1 β Attenuates IFN- α β -Induced Antiviral Activity and STAT1 Activation in the Liver: Involvement of Proteasome-Dependent Pathway. *J Immunol* 2000; 165: 3959-3965.
15. Karin M.: The beginning of the end: I κ B kinase (IKK) and NF- κ B activation. *J Biol Chem.* 1999; 274: 27339-27342.
16. Chen F, Demers LM, Shi X.: Upstream signal transduction of NF- κ B activation. *Curr Drug Targets Inflamm Allergy.* 2002; 1: 137-149.
17. Barnes PJ, Karin M.: Nuclear factor- κ B: a pivotal transcription factor in chronic inflammatory diseases. *N Engl J Med.* 1997; 336: 1066-1071.
18. Xiaoxia L, Start GR.: NF- κ B-dependent signaling pathways. *Experimental Hematology.* 2002; 30: 285-296.
19. Staniforth V, Wang SY, Shyur LF, Yang NS.: Shikonins, phytochemicals from *Lithospermum erythrorhizon*, inhibit the transcriptional activation of human TNF- α promoter in vivo. *J Biol Chem.* 2004; 279: 5877-5885.
20. Staniforth V, Chiu LT, Yang NS.: Caffeic acid suppresses UVB radiation-induced expression of interleukin-10 and activation of mitogen-activated protein kinases in mouse. *Carcinogenesis.* 2006 March doi: 10.1093/carin/bg1006.
21. Wang JH, K. Lin KF, Benson SA, Sun SJ, Cheng WM, Wang SY, Shyur LF, Yang, NS.: Tissue array transgene expression system for the evaluation of effect of medicinal herbs on wound-healing. *J Genetics Mol Bio.* 2003; 14: 133-144.
22. Yang,NS, Wang, JH, and Turner, J.: Molecular strategies for improving cytokine transgene expression in normal and malignant tissues. *Gene Therapy.* 2004; 11: 100-108.
23. Fiorentini P, Musso M, Penco S, Giuffrida R, Pistoia V, Garre C, Bianchi Scarra G.: Characterization of a distal 5'-flanking region (-2010/-630) of human GM-CSF. *Biochem Biophys Res Commun* 1995; 214: 1015-1022.
24. Musso M, Ghiorzo P, Fiorentini P, Giuffrida R, Ciotti P, Garre C, Ravazzolo R,

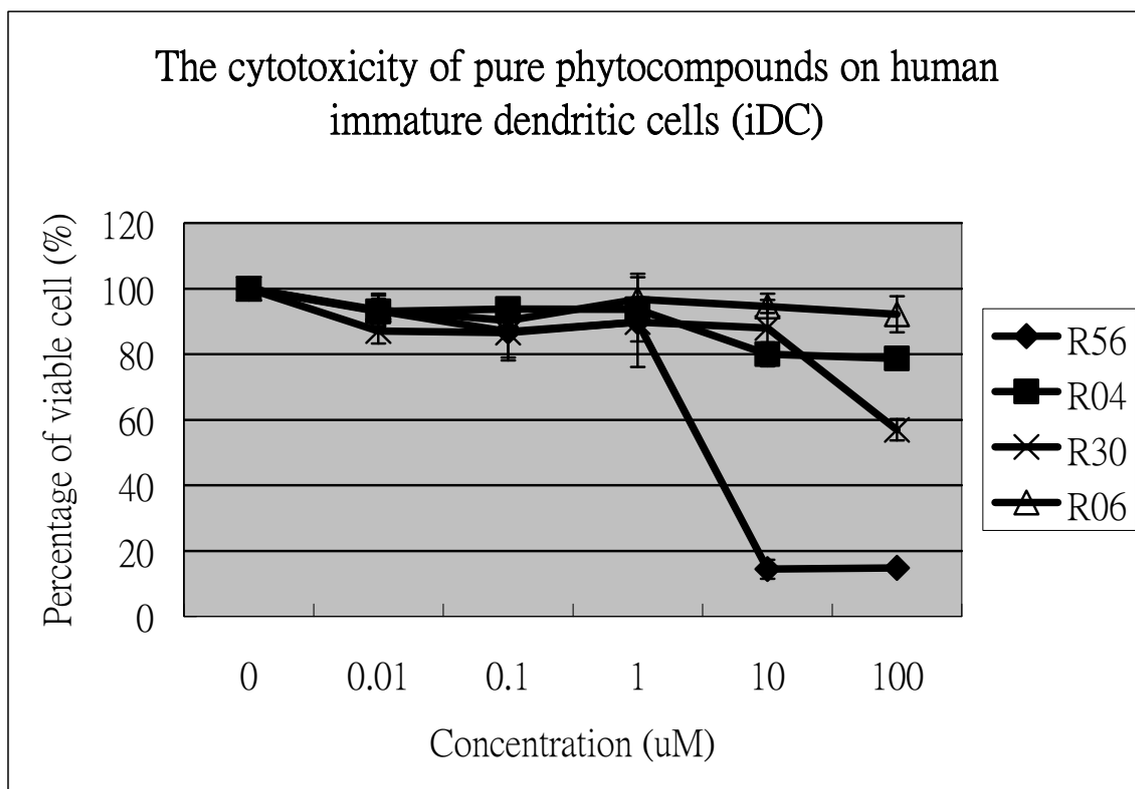
- Bianchi-Scarra G.: An upstream positive regulatory element in human GM-CSF promoter is recognized by NF-kappa B/Rel family members. *Biochem Biophys Res Commun* 1996; 223:64-72.
25. Gray JG, Chandra G, Clay WC, Stinnett SW, Haneline SA, Lorenz JJ, Patel IR, Wisely GB, Furdon PJ, Taylor JD.: A CRE/ATF-like site in the upstream regulatory sequence of the human interleukin 1 beta gene is necessary for induction in U937 and THP-1 monocytic cell lines. *Mol Cell Biol.* 1993, 13:6678-6689.
26. Takashiba S, Shapira L, Amar S, Van Dyke TE.: Cloning and characterization of human TNF alpha promoter region. *Gene.* 1993; 131:307-308.
27. Hayes MP, Murphy FJ, Burd PR.: Interferon-gamma-dependent inducible expression of the human interleukin-12 p35 gene in monocytes initiates from a TATA-containing promoter distinct from the CpG-rich promoter active in Epstein-Barr virus-transformed lymphoblastoid cells. *Blood.* 1998; 91: 4645-4651.
28. Takeuchi M, Okura T, Mori T, Akita K, Ohta T, Ikeda M, Ikegami H, Kurimoto M.: Intracellular production of interleukin-18 in human epithelial-like cell lines is enhanced by hyperosmotic stress in vitro. *Cell Tissue Res.* 1999; 297: 467-473.
29. Cheng L, Ziegelhoffer PR, Yang NS.: In vivo promoter activity and transgene expression in mammalian somatic tissues evaluated by using particle bombardment. *Proc Natl Acad Sci U S A* 1993; 90: 4455-4459.
30. Nicolet, CM, Yang NS.: The use of particle-mediated gene transfer for the study of promoter activity in somatic tissues. *Methods Mol Biol* 2000; 130: 103-116.

柒、圖表



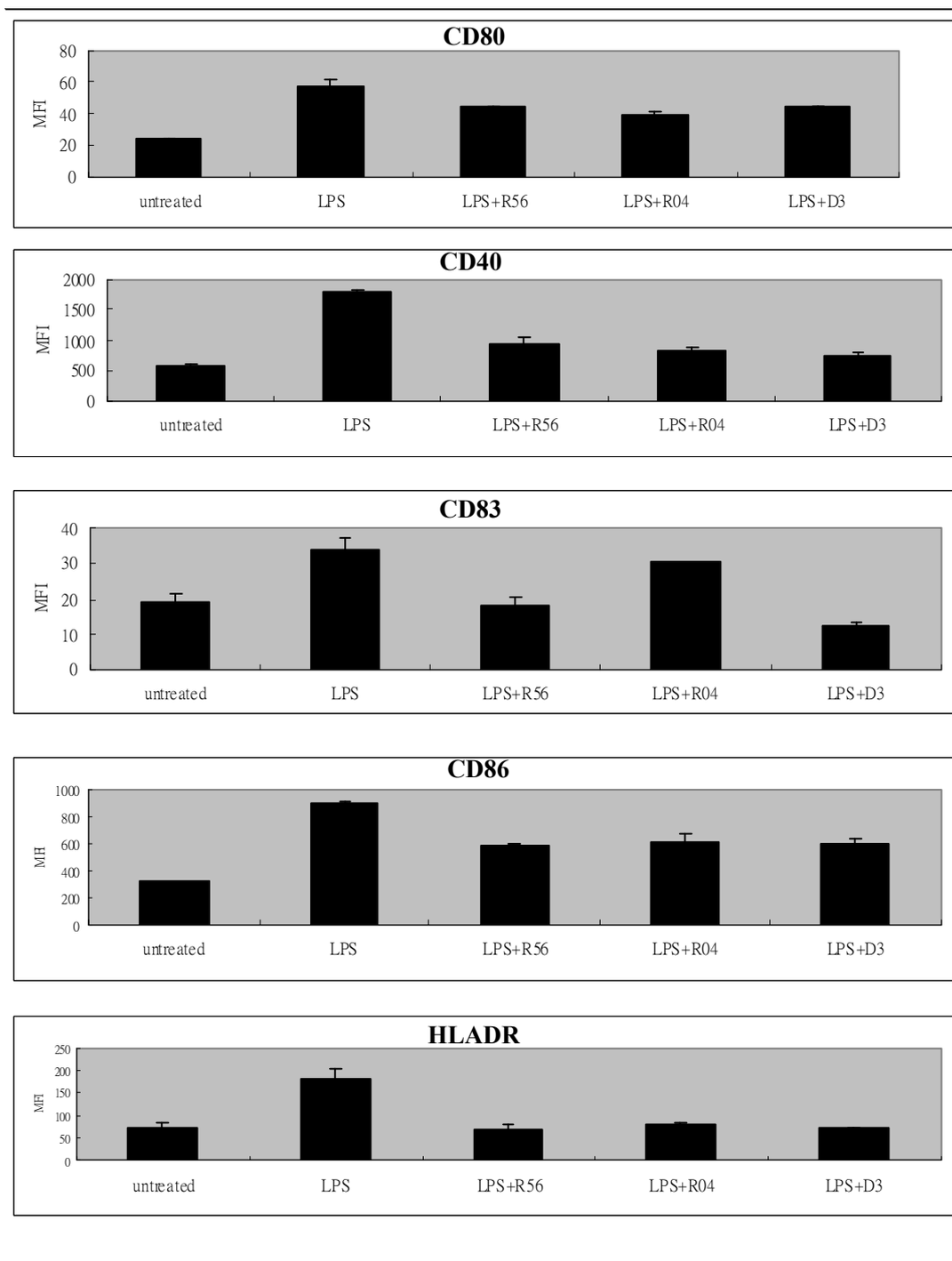
圖一 體外系統中，NF-κB 轉錄因子之活性測試

Fig. 1 The inhibition of pure phytochemicals on NF-κB activities of B-16 cells after in vitro transfection with NF-κB/SEAP plasmid. Data are shown as percentage of relative activity compared to control (i.e. 10ng/ml LPS treatment), the inhibition by co-treatment with 5μM test phytochemical in combination with 10ng/ml LPS ± SD



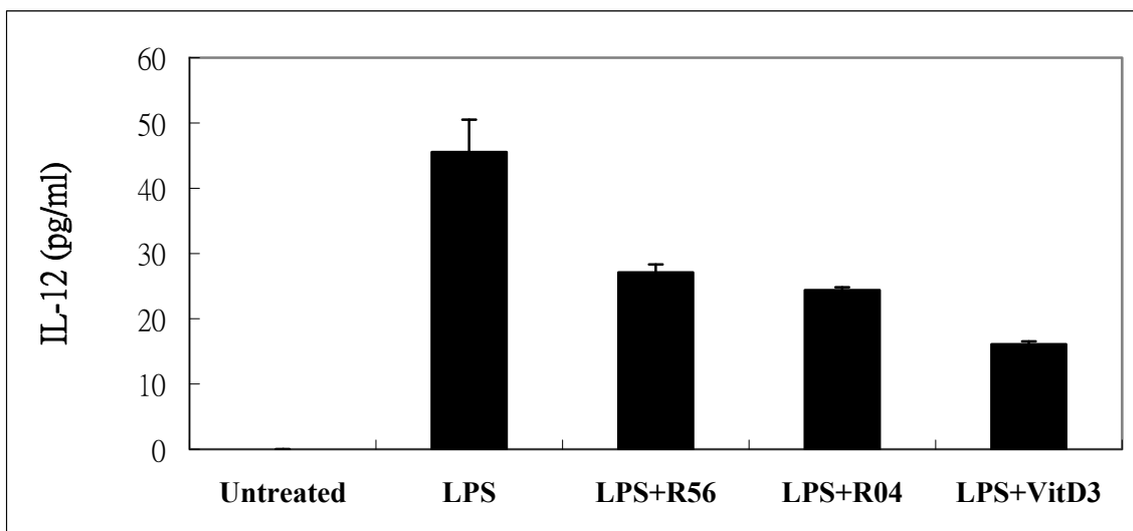
圖二 樹突狀細胞成熟標記表現測試

Fig. 2 Evaluation of cytotoxicity of test phytochemicals on human immature dendritic cells (iDC). iDC were treated for 48 hrs with pure phytochemicals and analyzed by MTT assays.



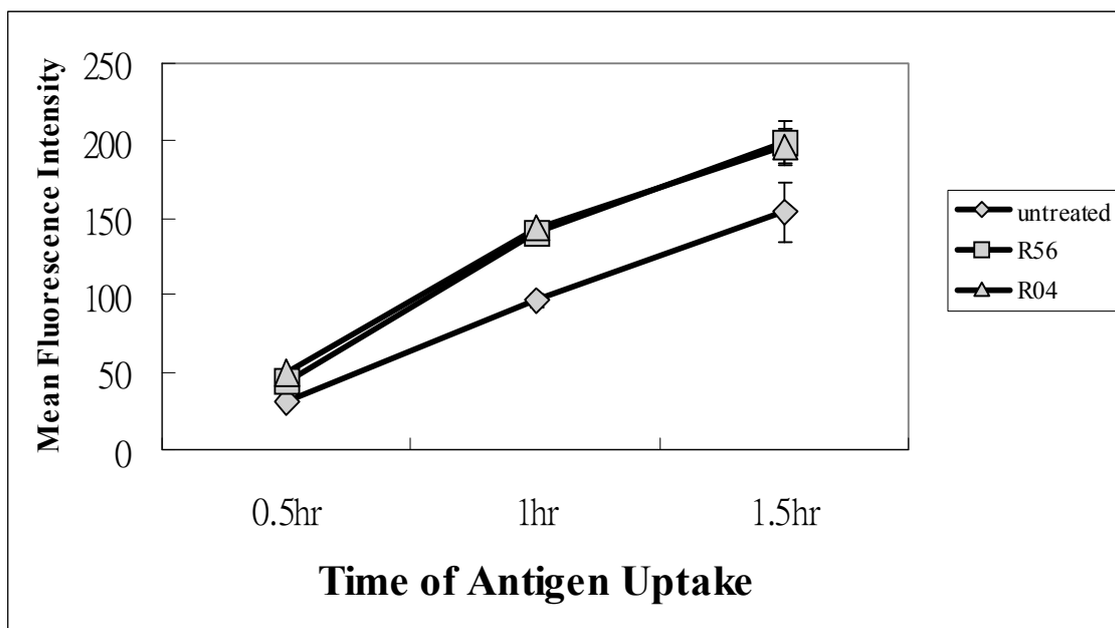
圖三 樹突狀細胞成熟標記表現測試

Fig. 3 Expression of surface markers in DCs that were pre-incubated with test phytochemicals or VitD3 for 12hr, then stimulated with LPS (1ng/ml) for 24hr, and followed by analysis on expression of various surface markers. The expression levels are expressed as MFI, determined by flow cytometry, and the data shown as a mean from independent two experiments \pm SD



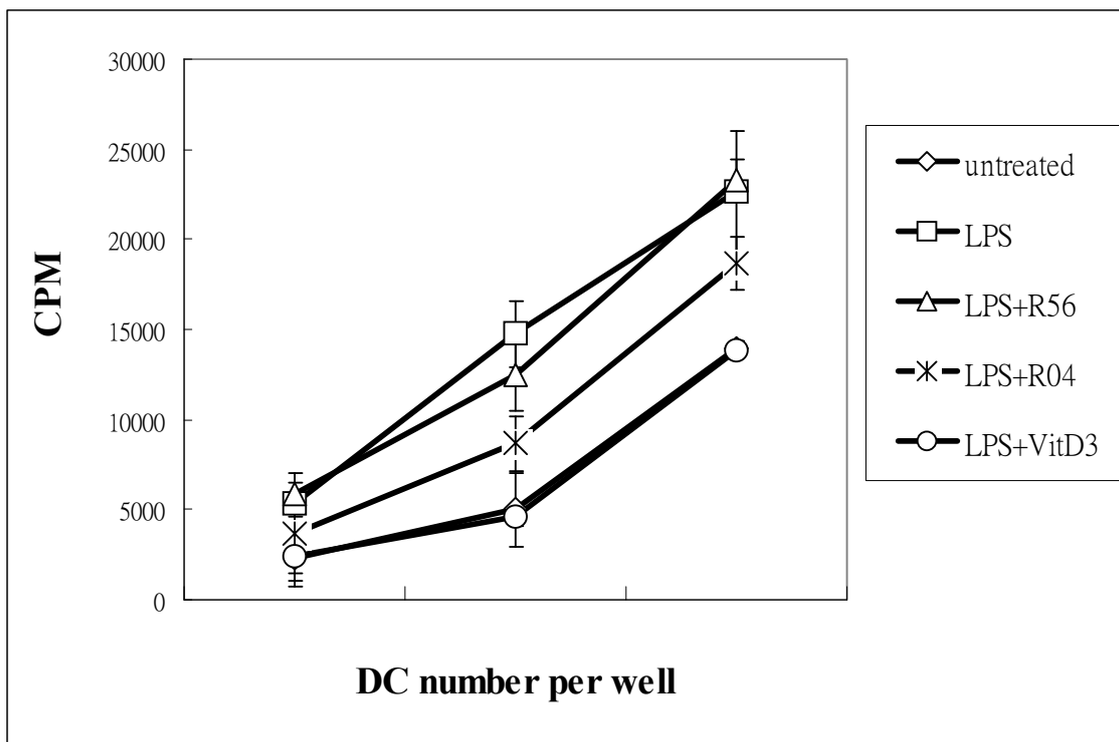
圖四 白細胞介素 12 酵素免疫分析

Fig. 4 Phytocompounds and VitD3 impair the secretion of IL-12 p70 in DCs post-treated with LPS for maturation. Immatured DC were pre-incubated first with test phytocompounds or VitD3 for 12hr, then stimulated with LPS (1ng/ml) for 24hr. Culture supernatants were collected and kept frozen until using. IL-12 p70 in supernatants were determined using standard sandwich ELISA.



圖五 未成熟樹突狀細胞內噬作用活性測試

Fig. 5 Effects of test phytochemicals and VitD3 on endocytosis of FITC-labeled dextran. Immatured DC were pre-incubated with test phytochemicals or VitD3 for 12hr, then stimulated with LPS (1ng/ml) for 24hr. DCs were incubated with 100 μ g/ml FITC-labeled dextran for 1 h at 37°C. Uptake of the same concentration of FITC-labeled dextran at 4°C were used as a negative control, and cells analyzed by a flow cytometry.



圖六 混合淋巴細胞培養反應 MLR

Fig. 6 R04 and VitD3 decrease APC activity of LPS-stimulated DCs. Immatured DCs were pre-incubated with test phytochemicals or VitD3 for 12hr, then stimulated with LPS (1ng/ml) for 24hr and DCs were harvested and irradiated (30Gy). Irradiated DCs were used as stimulators for allogeneic responder T cells. Three concentrations of DC were plated in triplicates and mixed with 2×10^5 T cells per well. After a 4-day incubation period, cells in culture pulsed with 1 μ Ci of [3 H]-thymidine/well for 18hr, and harvested, and the 3 H-thymidine incorporation was assessed by liquid scintillation spectrometry. Results are expressed as the average of triplicate wells.