

· 论著 ·

荔枝核皂苷和荔枝核黄酮对 HepG2 细胞胰岛素抵抗作用研究

肖志军¹, 郭洁文², 徐峰¹ (1. 上海市奉贤区中心医院药剂科, 上海 201400; 2. 广州市中医医院, 广州 510130)

[摘要] **目的** 探讨荔枝核皂苷、荔枝核黄酮对胰岛素抵抗 HepG2 细胞糖代谢的影响。**方法** 采用高浓度胰岛素培养基诱导 HepG2 细胞形成胰岛素抵抗模型, 葡萄糖氧化酶法测定对照组、荔枝核皂苷组、荔枝核黄酮组、罗格列酮组细胞培养上清液中的葡萄糖含量, 观察荔枝核皂苷、荔枝核黄酮对 HepG2 细胞胰岛素抵抗的作用。**结果** HepG2 细胞在 10^{-6} mol/L 的胰岛素中作用 24 h, 细胞对胰岛素的抵抗作用最为明显。以此条件构建胰岛素抵抗细胞模型, 对该模型给予荔枝核皂苷、荔枝核黄酮干预后, 细胞培养上清液中葡萄糖含量未能显著降低。**结论** 本研究提示荔枝核皂苷、荔枝核黄酮不能有效改善胰岛素抵抗。

[关键词] 荔枝核皂苷; 荔枝核黄酮; 胰岛素抵抗; HepG2 细胞

[中图分类号] R285 **[文献标志码]** A **[文章编号]** 1006-0111(2015)04-0316-04

[DOI] 10.3969/j.issn.1006-0111.2015.04.007

Effect of litchi saponin and litchi flavones on insulin resistance in HepG2 cells

XIAO Zhijun¹, GUO Jiewen², XU Feng¹ (1. Department of Pharmacy, Fengxian Central Hospital, Shanghai 201400, China; 2. Guangzhou Hospital of Traditional Chinese Medicine, Guangzhou 510130, China)

[Abstract] **Objective** To study the effect of litchi saponin and flavones on glycometabolism in insulin resistance model of HepG2 cells. **Methods** Using high insulin in HepG2 cells to establish a cell model of insulin resistance. Cell model was treated by litchi saponin, litchi flavones and rosiglitazone, respectively. Glucose concentration of cell culture supernatant was detected by glucose oxidase method. **Results** In the concentration of 10^{-6} mol/L insulin for 24 hours, HepG2 reached the highest level of resistant to insulin, which means a successful insulin resistance cell model was established. However, no significant decrease in glucose concentration of cell culture supernatant was observed with litchi saponin and flavones. **Conclusion** This study suggests that litchi saponin and flavones have no effect to improve insulin resistance.

[Key words] litchi saponin; litchi flavones; insulin resistance; HepG2 cells

胰岛素抵抗 (insulin resistance, IR) 是指胰岛素敏感组织如肝、脂肪、骨骼肌等受胰岛素介导的葡萄糖摄取和利用能力减弱的一种病理和生理状态^[1]。IR 是高血压、2 型糖尿病和脂肪肝、肥胖等代谢性疾病并发和相互联系的病理学基础。中药具有多成分、多作用靶点的优势, 可能通过不同的途径和环节来改善 IR^[2]。因此, 寻找、研究改善 IR 的中药日益被重视。

荔枝核为无患子科植物荔枝 (*Litchi chinensis* Soon.) 的干燥成熟种子, 其活性成分主要有总皂苷、黄酮、多糖、多酚等。本课题组前期研究表明^[3-7], 荔枝核水提取物对高糖、高脂饮食加低剂量

链脲霉素诱导的 T2DM-IR 动物模型, 荔枝核总皂苷对高糖、高脂饮食诱导高脂血症-IR-脂肪肝与地塞米松致 IR 两种动物模型均有显著的降糖、调脂和改善 IR 作用。

因此, 为深入研究荔枝核改善 IR 的作用机制, 本实验拟采用超生理浓度的胰岛素刺激人肝癌细胞 HepG2, 建立具有 IR 特点的细胞模型, 进一步观察在细胞形成 IR 的情况下, 荔枝核提取物皂苷和黄酮能否有效改善 IR 细胞模型的葡萄糖利用和摄取。

1 材料与方法

1.1 细胞株 HepG2 细胞株购自中科院上海细胞库。

1.2 药品与试剂 荔枝核皂苷和荔枝核黄酮由中国热带农业科学院农产品加工研究所林丽静博士分离并提供样品。DMEM 培养基 (Gibco 公司), 胎牛血清 (Biochrom 公司), 0.25% 胰蛋白酶、PBS 缓冲

[基金项目] 上海市卫生局中医药科研基金 (No. 2012Y010A)

[作者简介] 肖志军, 药师, 研究方向: 中药药理学. E-mail: zhijun-ao@163.com

[通讯作者] 徐峰, 主任药师, 研究方向: 临床药理学. Tel (021) 57422032; E-mail: andrewfxu@sina.com

液、青霉素-链霉素混合液(Hyclone公司),胰岛素、罗格列酮标准品、MTT、DMSO(Sigma公司),葡萄糖测定试剂盒(北京普利莱基因技术有限公司)。

1.3 主要仪器 CO₂细胞培养箱(美国 Thermo Scientific公司),超净工作台(上海新苗医疗器械制造有限公司),酶标仪(美国 Biotek公司),倒置显微镜(德国 Leica公司),高速离心机(德国 Eppendorf公司)。

1.4 方法

1.4.1 细胞培养 人肝癌细胞 HepG2 在添加 10% 胎牛血清和 1% 青霉素-链霉素混合液的 DMEM 高糖培养基中,于 37℃、5% CO₂ 条件下连续培养。HepG2 细胞为贴壁细胞,当细胞长满瓶底后,弃培养基,用 PBS 缓冲液洗 2 次,0.25% 胰蛋白酶消化后,按 1:3 比例进行传代培养,取对数生长期的细胞用于实验。

1.4.2 HepG2 胰岛素抵抗细胞模型的建立 参考文献[8]方法并加以改进。将处于对数生长期的细胞消化后,用含 2% 胎牛血清的高糖 DMEM 培养基调整细胞密度为 1×10^6 /L,接入 96 孔细胞培养板中继续培养,分为对照组和模型组。待细胞贴壁长至 80% 后,模型组加入新配制的含胰岛素浓度为 10^{-5} 、 10^{-6} 、 10^{-7} 、 10^{-8} mol/L 的培养基,对照组加入正常培养基,于 37℃、5% CO₂ 培养箱中孵育 36 h 后,用葡萄糖氧化酶法测定细胞培养上清液中葡萄糖含量。计算对照组与不同胰岛素浓度组细胞的葡萄糖含量消耗差值,选择葡萄糖消耗差值最大,即达到胰岛素抵抗最高状态的胰岛素作用浓度为胰岛素最佳浓度。

确定胰岛素最佳浓度后,重复上述方法,模型组加入新鲜配制的含有胰岛素最佳浓度的培养基,分别培养 12、24、36 和 48 h,对照组加入正常培养基。计算对照组和模型组细胞的葡萄糖消耗量差值。选择葡萄糖消耗量差值最大,即达到胰岛素抵抗最高状态的胰岛素作用时间为胰岛素作用的最佳时间。通过分别确定最佳胰岛素浓度和最佳作用时间后,建立最适宜的胰岛素诱发的 HepG2 胰岛素抵抗细胞模型。

1.4.3 MTT 法筛选荔枝核皂苷、荔枝核黄酮工作浓度 建立 HepG2 胰岛素抵抗细胞模型后,将细胞接种于 96 孔板,每孔约 5 000 个细胞。实验设荔枝核皂苷组、荔枝核黄酮组、对照组。荔枝核皂苷组、荔枝核黄酮组分别加入浓度为 0.01、0.1、1、10、50、100 mg/L 的荔枝核皂苷和荔枝核黄酮,对照组加入正常培养基,各实验组中 DMSO 的终浓度均 <

0.1%。于 37℃、5% CO₂ 培养箱中孵育 24 h 后,每孔加入 20 μl 浓度为 5 mg/ml 的 MTT 溶液,置培养箱中继续孵育 4 h。弃上清液,各孔分别加入 100 μl 的 DMSO,微型振荡器振荡 10 min,酶联免疫检测仪于波长 490 nm 处测各孔吸光度(A)。细胞存活率=(药物组 A/对照组 A)×100%。

1.4.4 荔枝核皂苷和荔枝核黄酮对胰岛素抵抗 HepG2 细胞葡萄糖消耗量的影响 建立 HepG2 胰岛素抵抗细胞模型后,将细胞接种于 96 孔板,每孔约 5 000 个细胞。实验设 HepG2 胰岛素抵抗细胞模型组、罗格列酮组(终浓度为 10^{-5} mol/L)、荔枝核皂苷组和荔枝核黄酮组。各组加入相应的药物后置 37℃、5% CO₂ 培养箱中培养 24 h 后,用葡萄糖氧化酶法测定细胞培养上清液中葡萄糖含量。

1.5 统计学处理 采用 SPSS 18.0 软件进行统计分析,数据以均数±标准差($\bar{x} \pm s$)表示,多样本均数差的多重比较采用单因素方差分析,以 $P < 0.05$ 为差异有统计学意义。

2 结果

2.1 不同胰岛素浓度对 HepG2 细胞胰岛素抵抗的影响 从表 1 可以看出,与对照组相比,胰岛素浓度为 10^{-5} 、 10^{-6} 、 10^{-7} mol/L 时 HepG2 细胞培养上清液中葡萄糖含量增加($P < 0.05$)。且在胰岛素浓度为 10^{-6} mol/L 时葡萄糖含量最高,即葡萄糖消耗量最小,达到最大胰岛素抵抗状态。因此,选择 10^{-6} mol/L 为最佳胰岛素浓度,建立 HepG2 胰岛素抵抗细胞模型。

表 1 不同浓度胰岛素对 HepG2 细胞胰岛素抵抗的影响($n=6, \bar{x} \pm s$)

组别	胰岛素含量 ($\text{ng}/\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$)	葡萄糖含量 ($\text{ng}/\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$)
对照组	0	19.694±0.632
胰岛素组	10^{-5}	21.091±0.215*
	10^{-6}	22.459±0.249*
	10^{-7}	20.407±0.245*
	10^{-8}	19.884±0.280

* $P < 0.05$,与对照组比较

2.2 胰岛素不同作用时间对 HepG2 细胞胰岛素抵抗的影响 从表 2 可以看出,与对照组相比,胰岛素作用时间为 24、36、48 h 时,HepG2 细胞培养上清液中葡萄糖含量增加($P < 0.05$)。在胰岛素作用 24 h 时,胰岛素抵抗与对照组比较差异显著($P < 0.01$)。此外,随着培养时间的延长,细胞状态逐渐

变差。因此,选择 10^{-6} mol/L 胰岛素处理 HepG2 细胞24 h为建模条件,建立胰岛素抵抗 HepG2 细胞模型。

表 2 胰岛素不同作用时间对 HepG2 细胞胰岛素抵抗的影响($n=6, \bar{x} \pm s$)

组别	葡萄糖含量($cb/\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$)			
	12 h	24 h	36 h	48 h
对照组	21.950±0.549	18.882±0.097	18.696±0.111	18.584±0.124
10^{-6} mol/L 胰岛素组	22.260±0.185	21.852±0.634**	20.493±0.193*	18.815±0.169*

* $P < 0.05$, 与对照组比较; ** $P < 0.01$, 与对照组比较

2.3 MTT 实验筛选荔枝核皂苷的工作浓度 由图 1 可知, HepG2 细胞存活率随着荔枝核皂苷的浓度增加而降低, 当荔枝核皂苷浓度为 50 mg/L 时, 细胞存活率为 $(99.44 \pm 5.692)\%$, 表明此时当荔枝核皂苷对 HepG2 细胞生长开始产生抑制作用, 为了消除因抑制细胞生长而对葡萄糖消耗量产生的影响, 本实验选取 50、10、1 mg/L 为荔枝核皂苷的工作浓度。

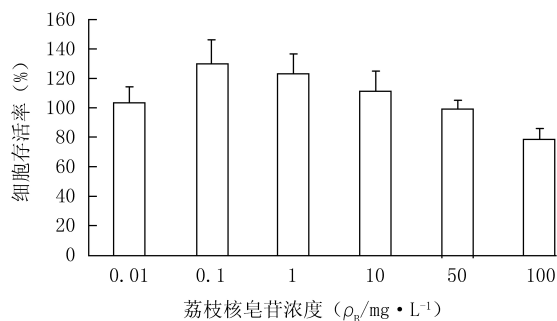


图 1 不同浓度荔枝核皂苷对 HepG2 细胞存活率的影响($n=6, \bar{x} \pm s$)

2.4 MTT 实验筛选荔枝核黄酮的工作浓度 由图 2 可知, 当荔枝核黄酮浓度为 50、100 mg/L 时, HepG2 细胞存活率分别为 $(101.97 \pm 7.963)\%$ 、 $(82.38 \pm 8.374)\%$, 为了消除因抑制细胞生长而对葡萄糖消耗量产生的影响, 本实验选取 50、10、1 mg/L 为荔枝核黄酮的工作浓度。

2.5 荔枝核皂苷对胰岛素抵抗 HepG2 细胞葡萄糖消耗量的影响 由图 3 可知, 与对照组相比, 荔枝核皂苷浓度为 50 mg/L 时细胞培养上清液中葡萄糖含量增加, 两者差异有统计学意义 ($P < 0.05$)。罗格列酮组能够提高葡萄糖消耗量, 即具有降血糖作用。

2.6 荔枝核黄酮对胰岛素抵抗 HepG2 细胞葡萄

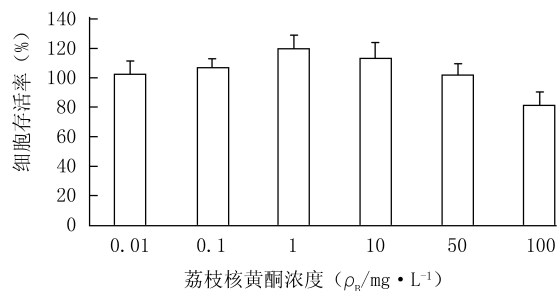


图 2 不同浓度荔枝核黄酮对 HepG2 细胞存活率的影响($n=6, \bar{x} \pm s$)

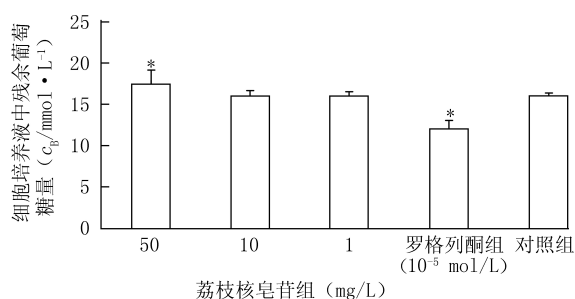


图 3 不同浓度荔枝核皂苷对胰岛素抵抗 HepG2 细胞葡萄糖消耗量的影响($n=6, \bar{x} \pm s$)

* $P < 0.05$, 与对照组比较

糖消耗量的影响 由图 4 可知, 与对照组相比, 经 3 个浓度荔枝核黄酮处理后的细胞培养上清液中葡萄糖含量有所降低, 但差异均无统计学意义。罗格列酮能够显著提高胰岛素抵抗 HepG2 细胞葡萄糖消耗量, 即有降血糖作用。

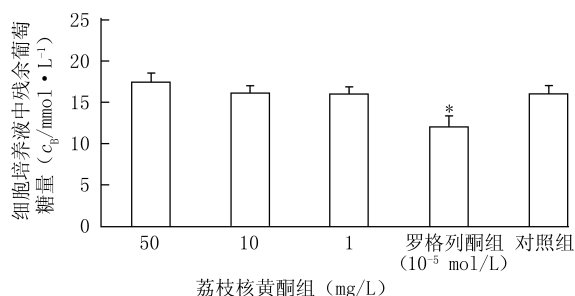


图 4 不同浓度荔枝核黄酮对胰岛素抵抗 HepG2 细胞葡萄糖消耗量的影响($n=6, \bar{x} \pm s$)

* $P < 0.05$, 与对照组比较

3 讨论

2 型糖尿病的发病机制主要是胰岛 β 细胞功能障碍和外周组织产生 IR, 改善 IR 是治疗 2 型糖尿病的主要研究方向之一^[9,10]。肝脏是产生 IR 的主要组织, 胰岛素从胰岛细胞分泌后, 经门静脉约一半以上被肝摄取。本实验采用的 HepG2 细胞为人的

(下转第 350 页)

