

醛脱氢酶2改善铁死亡相关疾病预后的研究进展

赵凤平, 于镇铭, 陈熹, 姜棋文, 郑灿辉, 陈新

Research on aldehyde dehydrogenase 2 in improving the prognosis of ferroptosis-related diseases

ZHAO Fengping, YU Zhenming, CHEN Xi, JIANG Qiwen, ZHENG Canhui, CHEN Xin

在线阅读 View online: <http://yxsj.smmu.edu.cn/cn/article/doi/10.12206/j.issn.2097-2024.202411043>

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

铁死亡调控蛋白GPX4的小分子抑制剂研究进展

Research progress on small-molecule inhibitors of ferroptosis regulatory protein GPX4

药学实践与服务. 2024, 42(9): 375-378 DOI: 10.12206/j.issn.2097-2024.202312075

全反式维甲酸对肝星状细胞活化及氧化应激的作用和机制探索

Exploration of the role and mechanism of all-trans retinoic acid on activation and oxidative stress of hepatic stellate cell

药学实践与服务. 2024, 42(7): 291-296 DOI: 10.12206/j.issn.2097-2024.202312054

新斯的明与山莨菪碱联合应用对肺型氧中毒的保护作用及其机制的研究

Protective effect and mechanisms of neostigmine in combination with anisodamine against pulmonary oxygen toxicity

药学实践与服务. 2024, 42(10): 433-438, 444 DOI: 10.12206/j.issn.2097-2024.202310049

虾青素通过激活Nrf2/HO-1通路抑制瓣膜间质细胞钙化

The inhibition effect of astaxanthin on calcification of aortic valve interstitial cells by activating the Nrf2/HO-1 pathway

药学实践与服务. 2025, 43(6): 283-287 DOI: 10.12206/j.issn.2097-2024.202412057

Keap1-Nrf2通路在炎症疾病中的研究进展

Research progresses on Keap1-Nrf2 pathway in inflammatory diseases

药学实践与服务. 2025, 43(3): 97-108, 116 DOI: 10.12206/j.issn.2097-2024.202405013

基于网络药理学和分子对接技术研究金芪清疏颗粒治疗社区获得性肺炎的潜在机制

Study on the potential mechanism of JQSG for the treatment of CAP based on network pharmacology and molecular docking technology

药学实践与服务. 2024, 42(11): 471-478 DOI: 10.12206/j.issn.2097-2024.202312014



关注微信公众号, 获得更多资讯信息

· 综述 ·

醛脱氢酶 2 改善铁死亡相关疾病预后的研究进展

赵凤平^{1,2}, 于镇铭^{1,2}, 陈 熹², 姜棋文², 郑灿辉², 陈 新¹ (1. 武汉轻工大学生命科学与技术学院, 湖北 武汉 430023; 2. 海军军医大学药理学系, 上海 200433)

[摘要] 氧化应激是铁死亡发生发展的重要病理生理途径。病理条件下, 大量的活性氧(ROS)的产生超过了抗氧化防御系统的缓冲能力, 导致细胞在氧化应激状态下脂质过氧化, 进而出现细胞铁死亡。细胞脂质过氧化还会生成毒性醛, 从而与重要生物大分子作用, 破坏细胞正常功能。目前研究发现醛脱氢酶 2(ALDH2)能消除这些醛类物质, 调控毒性醛-ROS-氧化应激-脂质过氧化这个循环, 从而起到改善与铁死亡相关的疾病预后效果。简要介绍铁死亡和 ALDH2, 并总结了目前 ALDH2 改善铁死亡相关疾病的研究工作, 为后续与铁死亡相关的疾病治疗研究拓展新的方向。

[关键词] 氧化应激; 活性氧; 铁死亡; 醛脱氢酶 2; 毒性醛

[文章编号] 2097-2024(2026)08-0383-06 **[DOI]** 10.12206/j.issn.2097-2024.202411043

Research on aldehyde dehydrogenase 2 in improving the prognosis of ferroptosis-related diseases

ZHAO Fengping^{1,2}, YU Zhenming^{1,2}, CHEN Xi², JIANG Qiwen², ZHENG Canhui², CHEN Xin¹ (1. School of Life Science and Technology, Wuhan Polytechnic University, Wuhan 430023, China; 2. School of Pharmacy, Naval Medical University, Shanghai 200433, China)

[Abstract] Oxidative stress is an important pathophysiological pathway for the development and progression of ferroptosis. Under pathological conditions, the production of a large amount of reactive oxygen species (ROS) exceeds the buffering capacity of the antioxidant defense system, resulting in lipid peroxidation and cell ferroptosis in the state of oxidative stress. Cellular lipid peroxidation can generate toxic aldehydes, which interact with important biological macromolecules and break the normal function of cells. At present, it has been found that aldehyde dehydrogenase 2 (ALDH2) can eliminate these aldehydes and regulate the cycle of toxic aldehydes-ROS-oxidative stress-lipid peroxidation, thereby improving the prognosis of diseases associated with iron death. Ferroptosis and ALDH2 were introduced, and the current researches on ALDH2 were summarized to improve diseases associated with iron death, which can open up new directions for the subsequent research on the treatment of diseases associated with iron death.

[Key words] oxidative stress; reactive oxygen species; ferroptosis; aldehyde dehydrogenase 2; toxic aldehydes

活性氧(ROS)是生物体内含氧自由基和易形成自由基的过氧化物的总称, 与细胞代谢和线粒体呼吸等相关。当细胞内有大量 ROS 生成, 导致 ROS 含量超过抗氧化防御系统的缓冲能力时, 细胞将出现氧化应激。此时, 若 ROS 无法有效消耗将进一步诱发细胞脂质过氧化, 从而破坏细胞膜和脂蛋白, 导致细胞发生死亡, 若该过程出现致命的铁依赖性脂质过氧化特征, 则称为细胞铁死亡^[1]。铁死亡是近些年的研究热点, 它在肾脏、心脏、肝脏和脑等多种疾病模型中起到关键作用。脂质过

氧化作为铁死亡的关键特征之一, 不仅会导致膜损伤, 还会产生丙二醛(MDA)和 4-羟基壬烯醛(4-HNE)等毒性醛类产物, 加剧 ROS 的形成。而醛脱氢酶 2(ALDH2)能降解这些醛类物质, 从而降低甚至消除这种影响, 最终使 ROS 的生成不能形成循环, 大幅减轻氧化应激对细胞的损伤。本文对铁死亡和 ALDH2 进行简要介绍, 并总结目前 ALDH2 改善铁死亡相关疾病预后的研究工作, 可为后续与铁死亡相关疾病的治疗研究拓展新的方向。

1 铁死亡简介

机体通过氧化还原反应来保障自身正常生理功能, 该反应发生依赖氧气与过渡金属铁离子, 这个过程中不可避免产生 ROS 副产物, 其中包含磷

[基金项目] 国家自然科学基金(82173670, 82373735)

[作者简介] 赵凤平, 硕士研究生, Email: 2336739637@qq.com

[通信作者] 郑灿辉, 博士, 教授, 研究方向: 药物设计与合成, Email: canhui_zheng@aliyun.com; 陈 新, 博士, 教授, 研究方向: 生物与制药工程, Email: chenxin_0001@126.com

脂氢过氧化物(PL-OOH, 基于脂质的 ROS 形式)。谷胱甘肽过氧化物酶 4(GPX4)是主要的 PL-OOH 中和酶,它介导谷胱甘肽(GSH)转化为氧化型谷胱甘肽(GSSG),并将 PL-OOH 还原生成相应的醇类(PL-OH)^[2]。当细胞内 PL-OOH 水平超过一定阈值时,细胞将发生铁死亡。铁死亡是一种依赖于铁的独特新型细胞程序性死亡,这种铁依赖性调节细胞死亡的特征就是不受控制的脂质过氧化介导的大量膜损伤^[3]。

与传统的细胞死亡机制不同,铁死亡细胞会出现线粒体萎缩、外膜密度高、嵴退化的形态特征^[4]。如图 1 所示,目前已确定有 4 种广泛的机制可以诱导铁死亡:①胱氨酸-谷氨酸反向转运蛋白系统(Xc⁻系统)失活;②GPX4 的抑制、降解与失活;

③CoQ₁₀(主要的电子传递链成分之一)的消耗减少;④通过过氧化物、铁或多不饱和脂肪酸(PUFA)过载诱导脂质过氧化。其中,前 3 种机制为抑制通路,主要由 GPX4 和铁死亡抑制蛋白 1(FSP1)介导;最后一种机制为诱导通路,是由酰基辅酶 A 合成酶长链家族成员 4(ACSL4)介导的异常的脂肪酸代谢和铁代谢。在诱导通路的铁代谢过程中,肠道吸收的 Fe²⁺经由机体中的铜蓝蛋白转化为 Fe³⁺,得到的 Fe³⁺经转铁蛋白运送入细胞,再经加工成为 Fe²⁺。细胞内过多的游离 Fe²⁺可以通过芬顿反应直接产生过量的 ROS,增加氧化损伤,并促进白细胞介素-1β(IL-1β)和肿瘤坏死因子 α(TNF-α)等炎症因子以及 MDA 和 4-HNE 等有毒脂质过氧化产物的生成,从而对细胞造成严重损伤。

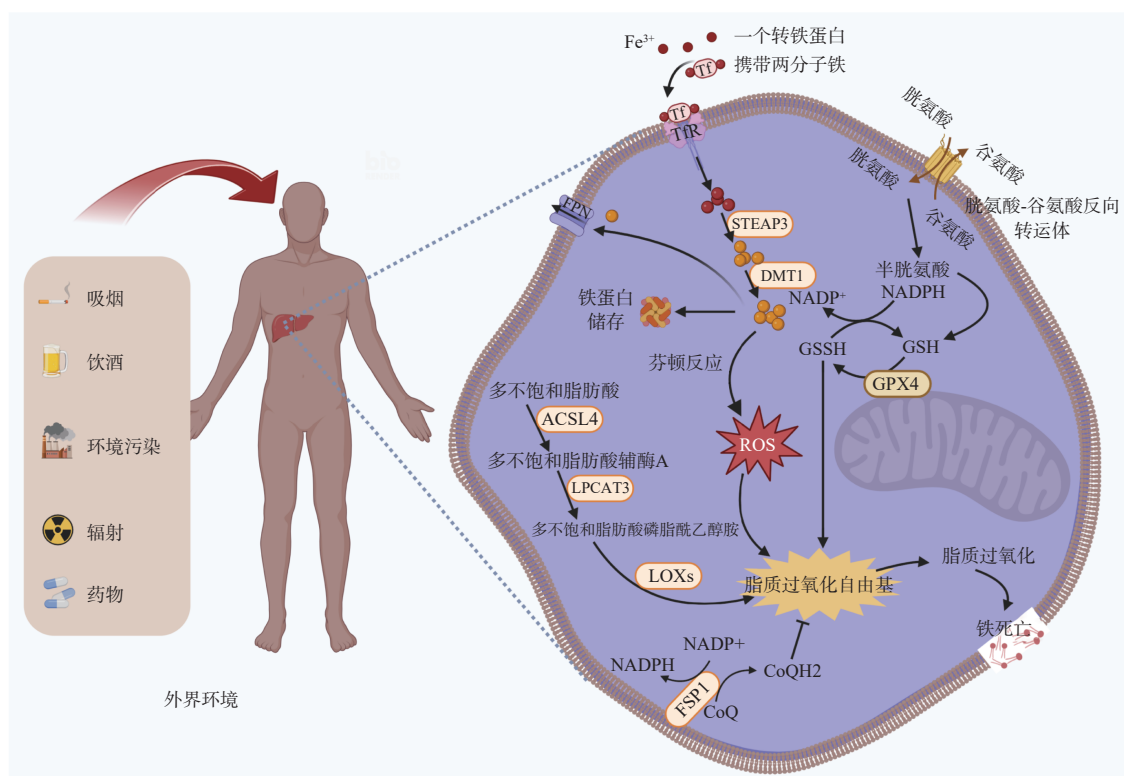


图 1 影响细胞铁死亡的环境因素及细胞内铁死亡机制

ACSL4: 酰基辅酶 A 合成酶长链家族成员 4; CoQ: 辅酶 Q 或泛醌; CoQH2: 二氢泛醌; DMT1: 二价金属转运蛋白 1; FPN: 铁泵蛋白; FSP1: 铁死亡抑制蛋白 1; GPX4: 谷胱甘肽过氧化物酶 4; GSH: 谷胱甘肽; GSSG: 氧化型谷胱甘肽; LOXs: 脂氧化酶; LPCAT3: 溶血卵磷脂酰基转移酶 3; NADPH: 烟酰胺腺嘌呤二核苷酸; STEAP3: 前列腺六跨膜上皮抗原 3; Tf: 转铁蛋白; TFR: 转铁蛋白受体。

铁死亡已被证明在癌症、神经退行性疾病、缺血性器官损伤、肿瘤抑制和免疫中具有潜在的生理功能。大量研究证明,细胞脂质过氧化物与抗氧化防御系统之间的平衡是治疗这些疾病的切入点。由于氧化应激增加是神经退行性疾病与缺血性器官损伤这两种疾病的重要特征,在治疗此类疾病时,通常通过抑制细胞发生铁死亡来阻断疾病进展,而在某些肿瘤的治疗过程中,为了延缓肿瘤的

发展与转移,促使肿瘤抑制,则主要通过促进肿瘤细胞铁死亡来实现治疗目的^[5]。这些结果均表明,铁死亡对疾病的影响已成为某些疾病的治疗新方向,然而,如何针对疾病去调节细胞铁死亡以改善疾病预后则成为了下一个亟待解决的问题。

2 ALDH2 简介

醛脱氢酶(ALDH)是一个 I 相氧化酶超家族,

负责内源性醛和外源性醛的解毒^[6]。机体内存 19 种 ALDH 同工酶, ALDH2 是研究最充分的成员。它由位于染色体 12q24 的核基因编码, 为具有 517 个氨基酸的多肽^[7]。线粒体内的 ALDH2 由 4 个亚基构成, 其中两个亚基组成一个二聚体, 两个二聚体共同构成 ALDH2 结构。通常情况下, ALDH2 有 3 种表型: 野生型(ALDH2*1/*1)、杂合突变型(ALDH2*2/*1)以及纯合突变型(ALDH2*2/*2)。研究表明, 约有 5.6 亿人存在 ALDH2 基因 ALDH2*2 半显性多态性^[7], 表现为 ALDH2 487 位的谷氨酸被赖氨酸取代, 这种单核苷酸突变导致酶活性急剧降低, 细胞内毒性醛积聚, ROS 含量升高。

大量研究表明, ALDH2 突变增加了氧化应激、炎症和细胞凋亡。针对 ALDH2*2 多态性人群研究发现, ALDH2*2 突变患者易患食管癌、胃癌和肝细胞癌(HCC)。在 HCC 中, 肝癌细胞调节 HCC 进展的机制之一便是通过下调 ALDH2 表达使细胞内乙醛蓄积, 肝癌细胞出现氧化还原状态, 然后增

加 AMP 活化蛋白激酶(AMPK)通路的激活, 从而导致癌症细胞的迁移和侵袭^[8]。因此, HCC/ALDH2*2 突变患者较 HCC/ALDH2 正常患者癌症预后效果更差。而在顺铂构建的急性肾损伤(AKI)研究模型中, 研究人员发现尽管 ALDH2 缺乏通过破坏线粒体稳态加重了细胞凋亡和肾损伤, 但通过 ALDH2 小分子激动剂 N-(1,3-苯并二氧戊环-5-基甲基)-2,6-二氯苯甲酰胺(Alda-1)治疗, 可减轻 AKI 中的线粒体功能障碍^[9]。这些研究均表明 ALDH2 能够对许多疾病有明显的改善作用。由于 ALDH2 突变增加了氧化应激, 而氧化应激是铁死亡的前因, 许多研究将方向瞄准在氧化应激造成的铁死亡过程中 ALDH2 的作用。

3 铁死亡与 ALDH2

如图 2 所示, GPX4 作为调节铁死亡过程的关键酶之一, 在细胞正常的生理功能中发挥至关重要的作用, 细胞内过量的 ROS 导致 GPX4 活性下降, 而醛类化合物的累积则是过量 ROS 产生的重要原

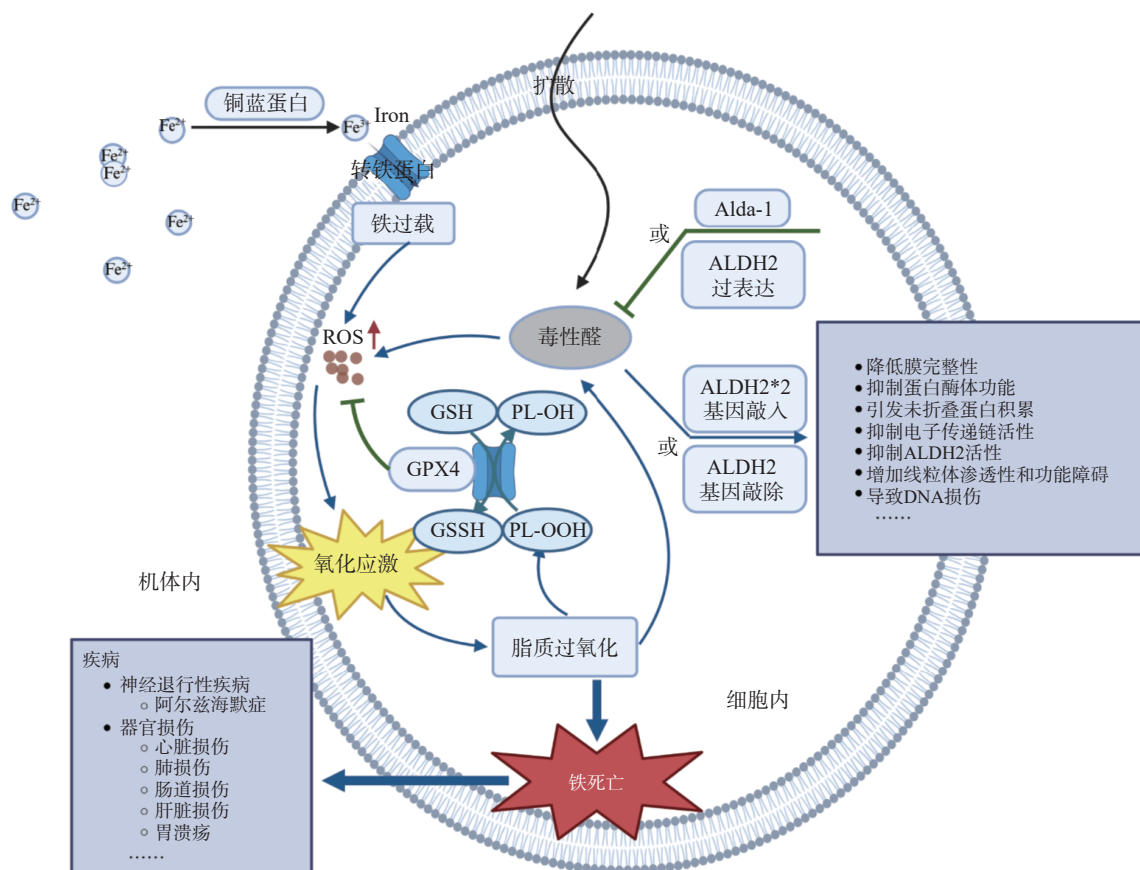


图 2 细胞内毒性醛与铁死亡的联系

Alda-1: N-(1,3-苯并二氧戊环-5-基甲基)-2,6-二氯苯甲酰胺; ALDH2: 醛脱氢酶 2; ALDH2*2: 突变型的 ALDH2, 分为杂合突变型 (ALDH2*2*1) 和纯合突变型 (ALDH2*2*2); GPX4: 谷胱甘肽过氧化物酶 4; GSH: 谷胱甘肽; GSSH: 氧化型谷胱甘肽; PL-OH: 醇类; PL-OOH: 磷脂氢过氧化物; ROS: 活性氧。

因。当细胞内产生醛类化合物(如 4-HNE)后,将激活 ALDH2 参与代谢醛类化合物,使其不能刺激细胞产生大量 ROS。而当 ALDH2 发生突变时,4-HNE 不能快速被降解,将与大分子(包括 DNA、脂质和蛋白质)形成加合物,导致其羰基化,从而破坏其结构和功能。研究表明,4-HNE 的积累与许多氧化应激相关疾病的发病机制有关,如癌症、代谢综合征、神经退行性疾病以及心血管疾病。理论上,通过 ALDH2 来减轻 4-HNE 诱导的毒性,具有治疗以上疾病的潜力。前期针对铁死亡相关疾病的研究多集中于抗氧化酶、铁过载等对氧化应激过程或铁死亡过程影响的探索,而近些年针对解决氧化应激过程中形成循环的关键物质——醛类化合物的研究为其提供了新的方向。下面总结了目前 ALDH2 改善一些铁死亡相关疾病的研究工作。

3.1 阿尔兹海默症

截至 2021 年,我国 60 岁以上人群中阿尔兹海默症(AD)患者高达 983 万例,预计到 2050 年,我国 AD 患者将超过 3 000 万人^[10]。AD 是一种特征为淀粉样蛋白沉积(A β)和神经原纤维缠结(NFT)的神经退行性认知疾病,患者表现出记忆力和认知功能进行性下降的临床症状。此前大量研究表明 ALDH2 多态性在神经退行性疾病起着重要作用。人类淀粉样蛋白前体/人类早老性痴呆基因 1(APP/PS1)双转小鼠广泛用于研究神经系统疾病,特别是与 AD、淀粉样斑块形成和晚期衰老相关的疾病^[11]。近期的一项研究验证了 ALDH2 转基因对 APP/PS1 突变诱导的认知缺陷、心脏重塑和功能障碍、线粒体缺陷、凋亡、蛋白质损伤和炎症具有明显的保护作用^[12]。APP/PS1 突变将引起转录因子 SP1、ACSL4 上调,而 ACSL4 在大量参与细胞内脂质储存、胆固醇从内质网转运到线粒体以及花生四烯酸及其代谢物调节的情况下,其启动子区域的 GC 盒元件与 SP1 这个转录子结合形成 SP1-ACSL4 靶基因,随即该靶基因介导细胞发生脂质过氧化及铁死亡。在此过程中发现 ALDH2 能够通过下调 SP1-ACSL4 靶基因消除线粒体损伤和细胞铁死亡,进而对 AD 具有明显治疗作用。这个结果表明,ALDH2 有望通过改善细胞铁死亡成为治疗 AD 的新靶点。

3.2 心脏损伤

自 2012 年以来,铁死亡作为器官损伤的驱动因素已在多种生物系统中被发现^[13]。心肌缺血再灌注(I/R)损伤作为发生在心肌缺血后的冠状动脉再灌注期间的常见器官损伤,是一种增强性心肌细胞损伤过程,同时也是心肌梗死后死亡率高的原因

之一。在急性心肌缺血期间,线粒体中电子传递链(ETC)的功能障碍导致线粒体 ATP 产生减少、无氧呼吸增加和电解质交换异常。再灌注阶段后,ETC 被重新激活,各种来源导致 ROS 爆发,细胞内形成氧化应激状态,过量的 ROS 介导线粒体功能障碍。这些异常的细胞内病理生理过程通过多种机制介导心肌损伤和心肌细胞死亡。最近的研究报道,I/R 能够促进 4-HNE 积累,累积的 4-HNE 能够与 GPX4 的 C93 处以及卵巢肿瘤去泛素化酶 5(OTUD5)的 C247 处的半胱氨酸残基羰基化来阻断 GPX4 与 OTUD5 之间的相互作用,从而促进 GPX4 泛素化和降解,最终触发心肌细胞铁死亡^[14]。然而,由于体内蓄积的 4-HNE 无法通过正常途径降解,ALDH2 突变患者在心脏再灌注后铁死亡较正常患者显著加剧,使用 ALDH2 小分子激动剂 Alda-1 治疗后,心肌细胞铁死亡得到明显改善。因此,ALDH2 小分子激动剂将给与铁死亡有关的心脏再灌注的损伤治疗带来新的思考方向。

3.3 肺损伤

脓毒症是一种机体对感染反应失调而导致的危及生命的多器官功能障碍综合征(MODS),极易继发急性肺损伤(ALI)^[15]。研究表明,铁死亡介导的肺组织损伤是脓毒症 ALI 的重要发病机制,而 ALDH2 能通过改善铁死亡从而缓解脓毒症相关 ALI。在盲肠结扎穿孔术(CLP)小鼠模型中,ALDH2 被 Alda-1 激活后,肺损伤得到缓解,ROS 水平和 MDA 以及 4-HNE 含量降低,组织铁含量和前列腺素内过氧化物酶合酶 2(PTGS2,铁死亡生物标志物)蛋白表达也降低,GPX4 蛋白表达增加^[16]。这些数据表明,ALDH2 的激活抑制了铁死亡。此外,还有研究发现 ALDH2 在抑制铁死亡、缓解肺损伤的同时也通过抑制焦亡(与铁死亡为不同类型的细胞程序性死亡)改善肺损伤。而在另一个猪心脏骤停(CA)/心肺复苏(CPR)后的肺损伤模型中也发现 Alda-1 处理能有效缓解 CA/CPR 引起的肺损伤,该保护作用可能与抑制细胞凋亡和铁死亡有关^[17]。此外,在其他疾病,如重症急性胰腺炎(SAP,ALI 是其常见后果和死亡原因)中也可以通过促进 ALDH2 的表达来防止 SAP 诱导的肺铁死亡和凋亡^[18]。这些结果均表明,脓毒症及其衍生的疾病能通过激活 ALDH2 抑制细胞铁死亡得到缓解。

3.4 肠道损伤

除肺损伤外,近些年的研究表明肠道组织也是研究脓毒症最初的病理机制需要考虑的必要因素^[19]。脓毒症诱导的炎症反应会导致肠道严重损伤和菌

群失调,引起发展至全身的感染,从而导致机体死亡。此前,一项研究首次证明,Alda-1 治疗可以通过抑制氧化应激、炎症反应和细胞凋亡,缓解肠道 IR 损伤^[20]。另一项研究也证明 Alda-1 治疗对肾脏和肠道损伤有缓解作用,但却是通过改善铁死亡作用来实现的^[21]。在这项研究中,复苏动物肾脏和肠道中铁沉积量、MDA 和 4-HNE 含量、ACSL4 表达显著增加,GSH 含量和 GPX4 表达显著降低。然而,与 CPR 组相比,通过 Alda-1 治疗激活 ALDH2,显著降低了肾脏和肠道损伤的生物标志物水平,肾脏和肠道细胞凋亡和铁死亡也有明显改善。因此,可以证明 Alda-1 治疗通过抑制细胞凋亡和铁死亡来缓解复苏后的肾脏和肠道损伤。脓毒症除了影响肠道、肾脏、肺以及心血管系统外,脓毒症期间的肠道屏障破坏和肠道菌群失调导致肠道病原体相关分子模式和损伤相关分子模式也可以转位到肝脏和体循环中。肝脏对于全身感染期间的免疫防御至关重要。当肝脏中发生不适当的免疫反应或压倒性的炎症时,其病原体清除能力受损和肝脏代谢紊乱会导致肠道屏障的进一步损害,同时也会增加肠道微生物群的组成和多样性的破坏^[22]。因此,在研究肝脏的损伤时常常要考虑肝脏与肠道之间的相互作用。

3.5 肝损伤与肝纤维化

肝纤维化是在有慢性肝损伤的情况下伤口修复功能失调的结果,其特征为纤维状胶原蛋白和瘢痕基质的异常积累。肝纤维化始于简单的良性脂肪变性,逐渐成为非酒精性脂肪性肝病(NAFLD),进而演变为非酒精性脂肪性肝炎(NASH),最终发展成肝纤维化、肝硬化以及肝癌。这种疾病的发病机制很复杂,可以通过两种主要影响或损伤来解释:①脂质在肝细胞中积累对肝组织的影响,②氧化应激对肝组织的损伤^[23]。其中,氧化应激是肝纤维化进程中的一个重要参与因素,可诱导细胞凋亡,启动慢性炎症应答及纤维化进程,此过程也包含了肝损伤。在肝纤维化发生和进展过程中,肝星形细胞(HSCs)的活化是其中的关键环节。活化的 HSCs 聚集于受损部位,转变为肌成纤维样细胞表型,分泌大量的细胞外基质,最终启动肝纤维化进程。GPX4 激活已被证明可以防止铁死亡诱导的小鼠肝损伤。在针对 CCl₄ 诱导肝纤维化模型的研究表明,粗叶榕可以通过上调 GPX4 的表达调节铁死亡,缓解炎症、氧化应激,从而对肝纤维化发生作用^[24]。在相同模型研究中,Ma 等^[25]发现 ALDH2 敲除相较 ALDH2 正常个体可以进一步增加转化

因子 $\beta 1$ (TGF- $\beta 1$,具有控制细胞生长、增殖、分化以及凋亡的功能)诱导的 ROS 生成,从而通过增加 α -平滑肌肌动蛋白(α -SMA)的表达来促进肝星形细胞 HSCs 的活化,最终推动肝纤维化的发生。肝纤维化小鼠通过 Alda-1 治疗后,除了能通过激活 ALDH2 来缓解肝的氧化应激损伤,达到治疗肝纤维化的目的外也能通过 Alda-1 激活核因子红细胞 2 相关因子 2/血红素加氧酶-1(Nrf2/HO-1)抗氧化途径和线粒体自噬缓解肝纤维化。

3.6 胃溃疡

全球每年约有 400 万人患有胃溃疡(GU)^[26]。GU 是由防御因子(黏液分泌、血流、抗氧化剂、细胞更新和表面活性磷脂)与破坏性因素(如胃酸、胃蛋白酶和 ROS)之间的不平衡引起的^[27],尤其是胃黏膜中 ROS 生成过多,常导致 GU。ALDH2 功能可保护胃粘膜细胞免受氧化应激过程中产生的 4-HNE 诱导的 DNA 损伤。已有研究表明拉米夫定可以直接激活磷酸甘油酸激酶 1(PGK1),该激酶结合并刺激超氧化物歧化酶 1(SOD1)抑制铁死亡并最终改善 GU^[28]。近期的一篇研究^[29]报道,HCl/乙醇诱导的大鼠 GU 模型的胃组织中,SOD、过氧化氢酶(CAT)水平降低,MDA、ROS 水平升高,而 NLRP3、ASC 和 cleaved-caspase1/caspase1 的表达得到增强。此外,在该模型中 HCl/乙醇处理也增加了铁沉积、铁含量以及强化了 ACSL4 的表达,对于 GPX4 表达则降低了,而通过 Alda-1 治疗后这些影响都得以消除。因此,可以通过 Alda-1 给药激活 ALDH2,改善铁死亡,从而治疗 GU。

4 结论

根据来源不同,机体内的醛分为内源性醛和外源性醛,外源性醛通过扩散进入细胞,与内源性醛共同作用产生 ROS,大量的 ROS 生成使其在细胞中的含量超过了细胞抗氧化防御系统的缓冲能力,导致细胞进入氧化应激状态,此时若无法及时消耗多余的 ROS,细胞将发生脂质过氧化,从而使细胞铁死亡。ALDH2 与 GPX4 是细胞毒性醛消耗过程以及抗氧化防御过程的重要酶,两者都能通过毒性醛-ROS-氧化应激-脂质过氧化循环调控细胞铁死亡。ALDH2 突变使该酶的活性急剧下降,无法及时消耗毒性醛,导致细胞出现铁死亡,ALDH2 小分子激动剂 Alda-1 能消除或缓解这种影响。

研究证明,铁死亡与神经退行性疾病、器官损伤、癌症、传染病、自身免疫性疾病等的发生与发展密切相关。而 ALDH2 突变携带者在患这些疾

病时较普通人会有更差的预后,此时,若通过 ALDH2 小分子激动剂干预,这些疾病情况将通过一条或多条通路得到改善,包括抑制铁死亡、线粒体自噬、细胞焦亡、凋亡等。因此,在研究这些疾病时需要考虑 ALDH2 突变对其存在的影响,这将有助于治疗铁死亡相关的疾病。此外,在对铁死亡相关的疾病进行总结时,本文发现许多疾病表面相互独立,实则内在联系紧密,比如脑缺血再灌注损伤与 AD 有相似的患病特征。而肝、肠损伤两个疾病之间,肠道屏障受损、菌群失调,和肝脏病原体清除能力受损和肝脏代谢紊乱会互相影响。因此,今后在研究这些疾病时也可以去探索机体疾病之间的相互联系,这也将有助于更好、更全面的了解疾病的致病机制,为后续临床诊断、管理提供更好的参考。

【参考文献】

- [1] FENG H Z, STOCKWELL B R. Unsolved mysteries: How does lipid peroxidation cause ferroptosis?[J]. *PLoS Biology*, 2018, 16(5): e2006203.
- [2] JIANG X J, STOCKWELL B R, CONRAD M. Ferroptosis: mechanisms, biology and role in disease[J]. *Nature Reviews Molecular Cell Biology*, 2021, 22(4): 266-282.
- [3] CORADDUZZA D, CONGIARGIU A, CHEN Z C, et al. Ferroptosis and senescence: a systematic review [J]. *Int J Mol Sci*, 2023, 24(4): 3658.
- [4] DIXON S J, LEMBERG K M, LAMPRECHT M R, et al. Ferroptosis: an iron-dependent form of nonapoptotic cell death[J]. *Cell*, 2012, 149(5): 1060-1072.
- [5] HE Y, LING Y, ZHANG Z, et al. Butyrate reverses ferroptosis resistance in colorectal cancer by inducing c-Fos-dependent xCT suppression[J]. *Redox Biol*, 2023, 65: 102822.
- [6] MAO Q Q, HUANG Z, ZHONG X M, et al. Brain-derived neurotrophic factor signalling mediates the antidepressant-like effect of piperine in chronically stressed mice[J]. *Behavioural Brain Research*, 2014, 261: 140-145.
- [7] GROSS E R, ZAMBELLI V O, SMALL B A, et al. A personalized medicine approach for Asian Americans with the aldehyde dehydrogenase 2*2 variant[J]. *Annu Rev Pharmacol Toxicol*, 2015, 55: 107-127.
- [8] ZHANG H, FU L W. The role of ALDH2 in tumorigenesis and tumor progression: targeting ALDH2 as a potential cancer treatment[J]. *Acta Pharm Sin B*, 2021, 11(6): 1400-1411.
- [9] LI J, SHI X, CHEN Z, et al. Aldehyde dehydrogenase 2 alleviates mitochondrial dysfunction by promoting PGC-1 α -mediated biogenesis in acute kidney injury[J]. *Cell Death Dis*, 2023, 14(1): 45.
- [10] REN R J, QI J L, LIN S H, et al. The China Alzheimer report 2022[J]. *General Psychiatry*, 2022, 35(1): e100751.
- [11] WEBSTER S J, BACHSTETTER A D, NELSON P T, et al. Using mice to model Alzheimer's dementia: an overview of the clinical disease and the preclinical behavioral changes in ten mouse models[J]. *Frontiers in Genetics*, 2014, 5: 88.
- [12] ZHU Z Y, LIU Y D, GONG Y, et al. Mitochondrial aldehyde dehydrogenase (ALDH2) rescues cardiac contractile dysfunction in an APP/PS1 murine model of Alzheimer's disease via inhibition of ACSL4-dependent ferroptosis[J]. *Acta Pharmacologica Sinica*, 2022, 43(1): 39-49.
- [13] ZHAO K, CHEN X S, BIAN Y J, et al. Broadening horizons: the role of ferroptosis in myocardial ischemia-reperfusion injury[J]. *Naunyn Schmiedeberg's Arch Pharmacol*, 2023, 396(10): 2269-2286.
- [14] LIU L L, PANG J J, QIN D D, et al. Deubiquitinase OTUD5 as a novel protector against 4-HNE-triggered ferroptosis in myocardial ischemia/reperfusion injury[J]. *Adv Sci (Weinh)*, 2023, 10(28): e2301852.
- [15] FUJISHIMA S. Organ dysfunction as a new standard for defining sepsis[J]. *Inflamm Regen*, 2016, 36(1): 24.
- [16] CAO Z Z, QIN H Q, HUANG Y H, et al. Crosstalk of pyroptosis, ferroptosis, and mitochondrial aldehyde dehydrogenase 2-related mechanisms in sepsis-induced lung injury in a mouse model[J]. *Bioengineered*, 2022, 13(3): 4810-4820.
- [17] WU H B, XU S X, DIAO M H, et al. Alda-1 treatment alleviates lung injury after cardiac arrest and resuscitation in swine[J]. *Shock*, 2022, 58(5): 464-469.
- [18] GE P, LUO Y L, YANG Q, et al. Ferroptosis in rat lung tissue during severe acute pancreatitis-associated acute lung injury: protection of Qingyi decoction[J]. *Oxid Med Cell Longev*, 2023, 2023(1): 5827613.
- [19] SERTARIDOU E, PAPAIOANNOU V, KOLIOS G. Gut failure in critical care: old school versus new school[J]. *Ann Gastroenterol*, 2015, 28(3): 309-322.
- [20] ZHU Q K, HE G Z, WANG J, et al. Pretreatment with the ALDH2 agonist Alda-1 reduces intestinal injury induced by ischaemia and reperfusion in mice[J]. *Clin Sci (Lond)*, 2017, 131(11): 1123-1136.
- [21] YU Q, GAO J B, SHAO X B, et al. The effects of Alda-1 treatment on renal and intestinal injuries after cardiopulmonary resuscitation in pigs[J]. *Front Med (Lausanne)*, 2022, 9: 892472.
- [22] ZHANG X, LIU H, HASHIMOTO K, et al. The gut-liver axis in sepsis: interaction mechanisms and therapeutic potential[J]. *Crit Care*, 2022, 26(1): 213.
- [23] BUZZETTI E, PINZANI M, TSOCHATZIS E A. The multiple-hit pathogenesis of non-alcoholic fatty liver disease (NAFLD) [J]. *Metabolism*, 2016, 65(8): 1038-1048.
- [24] YANG Y X, CHEN Y C, FENG D G, et al. Ficus hirta Vahl. ameliorates liver fibrosis by triggering hepatic stellate cell ferroptosis through GSH/GPX4 pathway[J]. *Journal of Ethnopharmacology*, 2024, 334: 118557.
- [25] MA X, LUO Q, ZHU H, et al. Aldehyde dehydrogenase 2 activation ameliorates CCl₄-induced chronic liver fibrosis in mice by up-regulating Nrf2/HO-1 antioxidant pathway[J]. *J Cell Mol Med*, 2018, 22(8): 3965-3978.
- [26] SELMI M A, AL-HADDABI B, YAHMED M H, et al. Does maturity status affect the relationship between anaerobic speed reserve and multiple sprint sets performance in young soccer players?[J]. *The Journal of Strength & Conditioning Research*, 2020, 34(12): 3600-3606.
- [27] SALAHELDIN A T, SHEHATA M R, SAKR H I, et al. Therapeutic potency of Ovoidiol A on ethanol-induced gastric ulcers in Wistar rats[J]. *Marine Drugs*, 2022, 21(1): 25.

- 性药物性肝损伤的临床观察[J]. 中国药物与临床, 2019, 19(18): 3073-3075.
- [16] 张秀荣, 林涛, 王秀丽, 等. 丹酚酸 B、丹参酮 II A、甘草次酸口服乳剂制备及其对乙酰氨基酚诱导急性肝损伤的保护作用研究[J]. 中国中药杂志, 2022, 47(17): 4634-4642.
- [17] LIEBL M C, HOFMANN T G. The role of p53 signaling in colorectal cancer[J]. *Cancers*, 2021, 13(9): 2125.
- [18] WANG Q H, LI M L, YANG M, et al. Analysis of immune-related signatures of lung adenocarcinoma identified two distinct subtypes: implications for immune checkpoint blockade therapy[J]. *Aging*, 2020, 12(4): 3312-3339.
- [19] REN X, WANG C, XIE B, et al. Tanshinone IIA induced cell death via miR30b-p53-PTPN11/SHP2 signaling pathway in human hepatocellular carcinoma cells[J]. *Eur J Pharmacol*, 2017, 796: 233-241.
- [20] ZHOU Y D, HOU J G, LIU W, et al. 20(R)-ginsenoside Rg3, a rare saponin from red ginseng, ameliorates acetaminophen-induced hepatotoxicity by suppressing PI3K/AKT pathway-mediated inflammation and apoptosis[J]. *Int Immunopharmacol*, 2018, 59: 21-30.
- [21] LENG J, WANG Z, FU C L, et al. NF- κ B and AMPK/PI3K/Akt signaling pathways are involved in the protective effects of *Platycodon grandiflorum* saponins against acetaminophen-induced acute hepatotoxicity in mice[J]. *Phytother Res*, 2018, 32(11): 2235-2246.
- [22] ZHANG R, LIU Y, YOU J, et al. Tanshinone IIA inhibits ischemia-reperfusion-induced inflammation, ferroptosis and apoptosis through activation of the PI3K/Akt/mTOR pathway[J]. *Hum Exp Toxicol*, 2023, 42: 9603271231180864.
- [23] OKUTANI D, LODYGA M, HAN B, et al. Src protein tyrosine kinase family and acute inflammatory responses[J]. *Am J Physiol Lung Cell Mol Physiol*, 2006, 291(2): L129-L141.
- [24] YAN Y L, MA L, ZHOU X X, et al. Src inhibition blocks renal interstitial fibroblast activation and ameliorates renal fibrosis[J]. *Kidney Int*, 2016, 89(1): 68-81.
- [25] FOUAD D, BADR A, ATTIA H A. Hepatoprotective activity of raspberry ketone is mediated via inhibition of the NF- κ B/TNF- α /caspase axis and mitochondrial apoptosis in chemically induced acute liver injury[J]. *Toxicol Res*, 2019, 8(5): 663-676.
- [26] WULLAERT A, HEYNINCK K, BEYAERT R. Mechanisms of crosstalk between TNF-induced NF- κ B and JNK activation in hepatocytes[J]. *Biochem Pharmacol*, 2006, 72(9): 1090-1101.
- [27] KONO H, FUJII H, OGIKU M, et al. Role of IL-17A in neutrophil recruitment and hepatic injury after warm ischemia-reperfusion mice[J]. *J Immunol*, 2011, 187(9): 4818-4825.
- [28] LI L, HUANG L P, VERGIS A L, et al. IL-17 produced by neutrophils regulates IFN-gamma-mediated neutrophil migration in mouse kidney ischemia-reperfusion injury[J]. *J Clin Invest*, 2010, 120(1): 331-342.
- [29] RUDNER X L, HAPPEL K I, YOUNG E A, et al. Interleukin-23(IL-23)-IL-17 cytokine axis in murine *Pneumocystis carinii* infection[J]. *Infect Immun*, 2007, 75(6): 3055-3061.
- [30] LEE H C, LIAO C C, DAY Y J, et al. IL-17 deficiency attenuates acetaminophen-induced hepatotoxicity in mice[J]. *Toxicol Lett*, 2018, 292: 20-30.
- [31] FU L, LI M, WANG P, et al. Tanshinone IIA, a component of the self-made Xiao-Yin decoction, ameliorates psoriasis by inhibiting IL-17/IL-23 and PTGS2/NF- κ B/AP-1 pathways[J]. *Skin Res Technol*, 2024, 30(2): e13577.
- [32] HAN R, ZHANG F, WAN C, et al. Effect of perfluorooctane sulphonate-induced Kupffer cell activation on hepatocyte proliferation through the NF- κ B/TNF- α /IL-6-dependent pathway[J]. *Chemosphere*, 2018, 200: 283-294.
- [33] WU J, XUE X, ZHANG B, et al. The protective effects of paeonol against epirubicin-induced hepatotoxicity in 4T1-tumor bearing mice via inhibition of the PI3K/Akt/NF- κ B pathway[J]. *Chem Biol Interact*, 2016, 244: 1-8.
- [34] LIU J, WU Y H, ZHANG Z L, et al. Tanshinone IIA improves sepsis-induced acute lung injury through the ROCK2/NF- κ B axis[J]. *Toxicol Appl Pharmacol*, 2022, 446: 116021.
- [35] BIERHAUS A, SCHIEKOFER S, SCHWANINGER M, et al. Diabetes-associated sustained activation of the transcription factor nuclear factor- κ B[J]. *Diabetes*, 2001, 50(12): 2792-2808.
- [36] STERN D, YAN S D, YAN S F, et al. Receptor for advanced glycation endproducts: a multiligand receptor magnifying cell stress in diverse pathologic settings[J]. *Adv Drug Deliv Rev*, 2002, 54(12): 1615-1625.
- [收稿日期] 2024-12-09 [修回日期] 2025-05-26
[本文编辑] 费永和

(上接第 388 页)

- [28] MENG X R, LIU J J, KANG J, et al. Lamivudine protects mice from gastric ulcer by activating PGK1 to suppress ferroptosis[J]. *Biochemical Pharmacology*, 2024, 227: 116440.
- [29] ZHANG Y, YUAN Z, CHAI J, et al. ALDH2 ameliorates

ethanol-induced gastric ulcer through suppressing NLRP3 inflammasome activation and ferroptosis[J]. *Archives of Biochemistry and Biophysics*, 2023, 743: 109621.

[收稿日期] 2024-11-30 [修回日期] 2025-03-05
[本文编辑] 蔺淼