

กระบวนการตายของเซลล์แบบ anoikis หรือการตายของเซลล์แบบ apoptosis ชนิดหนึ่งที่ถูก
การตุ้นเมื่อเซลล์หลุดจากการยึดเกาะ เป็นกระบวนการที่สำคัญในการยับยั้งการแพร่กระจายของเซลล์มะเร็ง
การดื้อต่อการตายชนิดนี้พบได้มากในมะเร็งปอดและส่งผลในเกิดการแพร่กระจายของเซลล์มะเร็งอันเป็น¹
สาเหตุสำคัญอันดับต้นๆของการตายของผู้ป่วย ข้อมูลงานวิจัยในปัจจุบันบ่งชี้ว่าโปรตีน caveolin-1 (Cav-1)
และในตริกอกไซซ์ด้มีความเกี่ยวข้องในกระบวนการแพร่กระจายของเซลล์มะเร็ง อย่างไรก็ตามบทบาทรวม
ไปถึงกลไกการออกฤทธิ์ของสารและโปรตีนดังกล่าวต่อการแพร่กระจายของเซลล์มะเร็งนั้นยังไม่เป็นที่ทราบ
แน่นอน งานวิจัยนี้แสดงให้เห็นว่าในตริกอกไซซ์ด์ส่งผลในการยับยั้งการตายแบบ anoikis ของเซลล์มะเร็ง
ปอดชนิด H460 โดยเมื่อเพิ่มระดับในตริกอกไซซ์ด์ภายในเซลล์โดยใช้สารให้ในตริกอกไซซ์ด์ คือ sodium
nitroprusside (SNP) และ diethylenetriamine (DETA) NONOate จะพนการตายของเซลล์หลังการหลุดจาก
การยึดเกาะลดลงเมื่อเทียบกับกลุ่มควบคุม ในขณะที่สารที่ลดปริมาณในตริกอกไซซ์ด์คือ aminoguanidine
และ 2-(4-carboxyphenyl)-4,4,5,5-tetra-methylimidazoline-1-oxy-3-oxide (c-PTIO) จะส่งผลตรงข้าม
โดยเพิ่มการตายของเซลล์ นอกจากนี้การวิจัยนี้ ยังพบว่าการดื้อต่อการตายแบบ anoikis ในเซลล์นี้นั้นเกิด²
จากการทำงานของโปรตีน Cav-1 ซึ่งระดับของโปรตีนนี้จะลดลงเมื่อเซลล์หลุดจากการยึดเกาะ พบร่วมกับในตริ
กอกไซซ์ด์จะยับยั้งการลดลงของโปรตีน Cav-1 โดยในตริกอกไซซ์ด์จะทำปฏิกิริยากับโปรตีนด้วยกระบวนการ
S-nitrosylation และการเกิด S-nitrosylation นี้ก็จะยับยั้งการทำลายของโปรตีน Cav-1 โดย proteasome
การยับยั้งการทำลายโปรตีน Cav-1 ดังกล่าวเน้นเองเป็นกลไกสำคัญที่ทำให้ระดับโปรตีน Cav-1 ในเซลล์เพิ่ม³
มากขึ้นและลดการตายที่เกิดจากการหลุดออกจากเซลล์ การวิจัยนี้แสดงให้เห็นถึงกลไกใหม่ที่ยังไม่ได้รับการ
เปิดเผยมาก่อน ในการที่ในตริกอกไซซ์ด์ควบคุมการดื้อต่อการตายแบบ anoikis ในเซลล์มะเร็งปอด

23222

Anoikis, a detachment-induced apoptosis, is a principle mechanism in inhibition of tumor cell metastasis. Tumor cell acquiring anoikis-resistance, as frequently observed in human lung cancer, becomes an important obstacle of efficient cancer therapy. Recently, signaling mediators such as caveolin-1 (Cav-1) protein and nitric oxide (NO) have garnered attention in metastasis research; however, their roles and the underlying mechanisms of metastasis regulation are largely unknown. Here, we show that NO impairs the apoptotic function of the human lung carcinoma H460 cells after detachment. The NO donors sodium nitroprusside (SNP) and diethylenetriamine (DETA)-NONOate inhibit detachment-induced apoptosis, whereas the NO inhibitors aminoguanidine and 2-(4-carboxyphenyl)-4,4,5,5-tetra-methylimidazoline-1-oxyl-3-oxide (c-PTIO) promote this effect. Resistance to anoikis in H460 cells is mediated by Cav-1, which is significantly downregulated after cell detachment through a process that involves protein S-nitrosylation, which prevents its proteasomal degradation and induction of anoikis by cell detachment. These findings indicate a novel pathway for NO regulation of Cav-1, which could be a key mechanism of anoikis resistance in tumor cells.