

and survival rates compared to control group (CG). But, at 10^{-4} mM, cell viability of HUEC decreased (37.5%) at 72 hr. Steroid receptors (ER, PR) and growth factor receptors (IGF-IR, LIFR, EGFR, TGF- α R) were expressed independently of the exposure to xenoestrogens and menstrual phases.

Conclusions: Xenoestrogens inhibited the proliferation of human endometrial epithelial cell in the proliferative phase, but not secretory phases. That is, proliferation of endometrial cells was decreased according to increasing concentration of BPA and PCB. Steroid receptors and growth factor receptors were expressed independently of the exposure to xenoestrogens because the suppression of cell growth was not due to cell killing. Taken together, xenoestrogens, like as BPA and PCB, affect the proliferation of endometrial cell and the menstrual cycle of female.

Key Word: EDs, HUEC, BPA, PCB, IGF-I

P-10 생쥐 자궁조직에서 ADAM-8, 9, 10, 12, 15, 17, TS1의 발현

서울여자대학교 생명공학과, ¹미래와희망산부인과, ²서울대학교 산부인학과교실,
³을지의과대학교 생명과학연구소

김지영 · 허주영 · 이승재¹ · 최영민² · 양현원³ · 김해권

목 적: ADAM은 metalloprotease/disintegrin domain을 가진 transmembrane glycoprotein으로서 지금까지 30개 이상의 ADAM 및 10개 이상의 ADAMTS 단백질이 알려져 있다. 이들의 기능은 포유동물의 수정 시 sperm-egg binding과 fusion, myoblast fusion, integrin과의 결합 등에 직접 관여하거나, TNF-alpha 등의 생체신호전달물질이 세포로부터 분비될 때에 이들의 구조를 변화시켜 활성화시키는 효소작용, 그리고 dendritic cell differentiation 등에 관여하는 것으로 알려져 있다. 그러나 자궁내막 조직에서의 유전자 및 단백질 발현여부에 관해서는 거의 보고되어 있지 않고 있다. 본 연구에서는 생쥐의 자궁조직을 대상으로 estrous cycle 동안 RT-PCR과 immunoblotting 방법을 이용하여 ADAM-8, 9, 10, 12, 15, 17 그리고 TS1의 mRNA 및 단백질 발현여부를 조사하였다.

대상 및 방법: 본 실험에서는 생 후 8주 이상 된 생식 능력이 있는 생쥐 암컷 ICR을 사용하였다. 발정주기는 Rugh (1990)의 방법에 따라 vaginal smear 방법을 이용해 diestrus, proestrus, estrus, metestrus의 네시기로 구분하였고 각 시기마다 자궁조직을 얻어 -20°C에서 보관하였다. 각 유전자의 발현 양상을 알아보기 위하여 시료로부터 RNA를 추출하여 역전사 중합효소반응 (RT-PCR)을 실시하고 그 결과를 densitometry를 이용하여 분석하였다. 또한 단백질 발현 양상을 비교하기 위하여 immunoblotting 방법을 실시하였다.

결 과: 생쥐 발정주기에 따라 diestrus, proestrus, estrus, metestrus로 나누어 자궁에서의 mRNA의 양을 β -actin의 양에 대하여 상대적으로 측정한 결과 ADAM-8, 9, 15, 17은 estrus시기에서, ADAM-12와 TS1은 proestrus시기에서 mRNA가 많이 발현되었다 ADAM-10은 proestrus와 metestrus 두 시기에서 많이 발현되었다. Immunoblotting을 실시하여 단백질의 양을 조사한 결과 ADAM-8, 12, 17 그리고 TS1은 proestrus시기에서 많이 발현되었다. 또한 ADAM-9는 estrus시기에서 ADAM-10과 15는 metestrus시기에서 단백질이 많이 발현되었다.

결 론: Estrous cycle 각 시기별로 생쥐의 자궁조직의 ADAM-8, 9, 10, 12, 15, 17 그리고 TS1의 mRNA와 단백질의 발현이 달라지는 것으로 미루어 이들 ADAMs은 estrous cycle 동안 자궁조직에서 일어나는 구조 변화에 중요한 역할을 하는 것으로 생각된다.

P-11 난소를 제거한 생쥐 자궁조직에서 ADAM-8, 9, 10, 12, 15, 17, TS1의 발현

서울여자대학교 생명공학과, ¹미래와희망산부인과, ²서울대학교 산부인학과교실,
³을지의과대학교 생명과학연구소

김지영 · 허주영 · 이승재¹ · 최영민² · 양현원³ · 김해권

목 적: ADAM은 metalloprotease/disintegrin domain을 가진 transmembrane glycoprotein으로서 지금까지 30개 이상의 ADAM 및 10개 이상의 ADAMTS 단백질이 알려져 있다. 이들의 기능은 포유동물의 수정 시 sperm-egg binding과 fusion, myoblast fusion, integrin과의 결합 등에 직접 관여하거나, TNF-alpha 등의 생체신호전달물질이 세포로부터 분비될 때에 이들의 구조를 변화시켜 활성화시키는 효소작용, 그리고 dendritic cell differentiation 등에 관여하는 것으로 알려져 있다. 그러나 자궁내막 조직에서의 유전자 및 단백질 발현 여부에 관해서는 거의 보고되어 있지 않고 있다. 본 연구에서는 난소가 제거된 생쥐를 이용하여 자궁조직의 ADAM-8, 9, 10, 12, 15, 17 그리고 TS1의 gene의 발현이 17 β -estradiol에 의하여 조절되는지를 알아보았다..

대상 및 방법: 본 실험에서는 생후 8주 이상 된 생식 능력이 있는 생쥐 암컷 ICR을 사용하였다. 먼저 암컷 생쥐의 난소를 제거하고 이로부터 2주 후 3일 연속 17 β -estradiol (E₂), progesterone (P₄) 혹은 이 둘 혼합액 (E₂ + P₄)을 corn oil에 녹여 복강 주사하였다. 마지막 주사시간으로부터 12시간 후 자궁조직을 얻어 -20°C에서 보관하였다. 각 유전자의 발현 양상을 알아보기 위하여 시료로부터 RNA를 추출하여 역전사 중합효소반응 (RT-PCR)을 실시하고, 그 결과를 densitometry를 이용하여 분석하였다.

결 과: 먼저 난소를 제거한 후 E₂, P₄, 그리고 E₂ + P₄를 주사한 생쥐 자궁에서의 mRNA의 양을 β -actin의 양에 대하여 상대적으로 측정한 결과 ADAM-8, 9, 10, 12, 15, 17 그리고 TS1 모두 corn oil을 주사하거나 P₄만을 주사한 군보다 E₂를 주사한 군에서 mRNA의 양이 현저하게 증가하였다. 그러나 P₄와 E₂를 함께 주사했을 경우는 corn oil이나 P₄를 주사했을 때 보다는 mRNA의 양이 증가하였으나 E₂만을 주사한 군보다는 감소하였다.

결 론: 이러한 결과로 미루어 ADAM-8, 9, 10, 12, 15, 17 그리고 TS1은 17 β -estradiol에 의하여 gene의 발현이 upregulation 되는 것으로 생각되어진다.