



## 유방암세포인 MCF-7세포를 이용한 DEHP, DBP의 에스트로젠 효과

이수연 · 김소정 · 이성호 · 박영석 · 박병권 · 김병수 · 김상기 · 최창순<sup>1</sup> · 윤성일<sup>2</sup> ·  
김종석<sup>3</sup> · 정지원<sup>4</sup> · 정지윤\*

공주대학교 특수동물학과, <sup>1</sup>중앙대학교 식품영양학과, <sup>2</sup>한양대학교 생명과학과,  
<sup>3</sup>전북대학교 의과대학 생화학교실, <sup>4</sup>서울대학교 수의학과

## The Estrogenic Effects of Phthalates (DEHP, DBP) in MCF-7 Cell

Su-Youn Lee, So-Jung Kim, Seung-Ho Lee, Young-Seok Park, Byung-Kwon Park, Byeong-Soo Kim,  
Sang-Ki Kim, Changsun Choi<sup>1</sup>, Seong-Il Yoon<sup>2</sup>, Jong-Suk Kim<sup>3</sup>, Ji-Won Jung<sup>4</sup>, and Ji-Youn Jung\*

<sup>1</sup>Department of Companion and Laboratory Animal Science, Kongju National University, Yesan, Korea  
<sup>2</sup>Department of Food and Nutrition, College of Human Ecology, Chung-Ang University, Ansan, Korea

<sup>3</sup>Department of Life Science, College of Natural Sciences, Hanyang University, Seoul, Korea

<sup>4</sup>Department of Biochemistry, Institute of Medical Science, Chonbuk National University Medical School, Jeonju, Korea

\*Department of Veterinary Public Health, College of Veterinary Medicine, Seoul National University

(Received August 16, 2007/Accepted September 14, 2007)

**ABSTRACT** – To evaluate the estrogenic activities of di-ethyl hexyl phthalate (DEHP) and di-butyl phthalate (DBP), two phthalates known as endocrine disrupters, we used MCF-7 human breast cancer cell line. As results, DBP and DEHP had estrogenic effects. In brief, the concentration of maximal MCF-7 cell proliferation was  $10^{-7}$ M and  $10^{-8}$ M for DEHP and DBP, respectively. The ratio of maximal cell yield of the test compounds to that of  $17\beta$ -estradiol was 87.5% for DEHP and 73.4% for DBP. In summary, both DEHP and DBP had cell proliferation potencies in the MCF-7 cell. Potencies ranged from approximately 10 to 100 times less than  $17\beta$ -estradiol. DBP was stronger than DEHP in the concentration of maximal efficacy. However, DEHP was stronger than DBP in the MCF-7 cell proliferation. Results from this study suggested that DEHP and DBP may play an important role in the estrogenic activity. Therefore, it is suggested that DEHP and DBP are estrogenic.

**Key Words:** DEHP, DBP, phthalate, MCF-7 cell

환경호르몬 물질이란 무처치 생물의 내분비계에 대하여 그 개체 혹은 그 자손의 세대 어떤 단계에서든 건강 장해성의 변화를 일으키는 외래성 물질 또는 생체의 항상성, 생식, 발생, 혹은 행동에 관여하는 각종 생체 호르몬 등의 합성, 분비, 생체내 수송, 수용체와의 결합, 그리고 그 호르몬작용 및 그 배제 등의 재과정을 방해하는 성질을 가진 외래성 물질로 정의된다<sup>1)</sup>. 이러한 환경호르몬 물질은 크게 의약품류 (diethylstilbestrol, ecdysteroids, progestogens, androgens), 유기염소계의 살충제 (DDT, heptachlor, aldrin), polychlorinated biphenyls (PCBs), dioxins, alkylphenols, 그리고 phytoestrogens로 나눌 수 있다<sup>2)</sup>. 내분비계란 물질 중에서 최근에 문제가 되고 있는 물질이 프탈

레이트 계통 물질로서 플라스틱의 가소제로 사용하고 있는 DEHP 와 DBP 가 있다. DEHP는 Di-phthalate 또는 bis-phthalate로 불리기도 하는데 플라스틱에서 유연제로 쓰이는 액상의 물질로서, 매년 약 9만 톤이 상업적 혹은 의학적 목적으로 사용되고 있으며, 플라스틱의 용도에 따라서 1-40%의 DEHP를 함유하고 혈액 튜브 등의 의학용 도구에도 사용되고 있다<sup>3-4)</sup>. 이러한 DEHP는 공기, 흙, 물 등에 광범위하게 분포할 수 있으며, 음식물에 있어서도 포장재, 제조과정, 수송 중에 들어갈 수 있고, 오일이나 지방성 음식에 더 잘 녹는 성질을 가지고 있어서 우유나 치즈에서 최고 농도로 검출되었다는 보고도 있다<sup>5-6)</sup>.

현재 미국에서는 암을 유발시킬 수 있는 물질로서 DEHP 를 규정하고 있으며, 랫드와 마우스에서 암을 유발하는 것으로 보고되어 있고, 간 손상 및 남성 생식기관에 영향을 주는 것으로 동물을 이용한 연구에서 밝혀졌다<sup>7-10)</sup>.

DBP 또한 플라스틱을 유연하게 만드는 성질을 가지고

\*Correspondence to: Ji-Youn Jung, Department of Companion and Laboratory Animal Science Kongju National University Tel: 82-41-330-1526 FAX: 82-41-330-1529 E-mail: wangza@kongju.ac.kr

있어서 카펫트, 페인트, 접착제, 헤어스프레이, 로켓트 연료 등에 다양하게 사용되고 있다. DBP는 쉽게 기화하지는 않지만, 일종의 가스로서 공기 중에 상당히 많은 양이 함유될 수 있어서 공기중의 먼지와 결합할 수도 있으며, 일반적으로 공기 중에서 수일 내에 분해된다. DBP는 물에 잘 녹지 않으나 더러운 먼지입자가 물과 접촉 시에는 물에서 검출되기도 한다. 이러한 DBP의 자연계에서의 분해는 박테리아가 관련하는데 박테리아의 종류 및 온도에 따라 수 일 내지는 수개월 걸려서 분해되기도 한다<sup>11)</sup>. 현대 사회에서 DBP의 사용은 매우 다양하여 대부분의 사람들은 공기, 물, 음식을 통하여 낮은 농도이기는 하지만 계속 노출될 수 있다<sup>12)</sup>. 그 중에서도 음식을 통한 노출이 DBP의 주요 오염경로로서, 음식물을 통해 일일 약 50-500ppb가 섭취될 수 있다고 한다<sup>13)</sup>. 체내로 들어온 DBP는 다른 물질로 대사되며, 이 중 대부분은 오줌을 통하여 배출되고, 나머지는 대변을 통하여 배출되며, 배출에 걸리는 시간은 최소 24시간에서 최대 48시간 정도 걸린다<sup>14)</sup>. 아직까지 인체에 대한 독성 등 제반 영향은 보고되어 있지 않는 반면, 동물에 있어서 DBP를 대량으로 투여 시 생식능력에 문제를 주는 것으로 밝혀졌다<sup>15,17-18)</sup>.

이러한 DEHP, DBP가 생체 내 만성 독성뿐만 아니라 내분비계의 장애 물질로서 최근에 관심의 대상으로 떠오르고 있어서 본 실험에서는 에스트로겐 의존성을 가진 MCF-7 세포에 DEHP, DBP를 적용하여 에스트로겐 의존성 호르몬 작용을 하는지의 여부를 관찰하고자 하는 데에 목적이 있다.

## 재료 및 방법

### 시약 및 재료

실험물질로 DEHP와 DBP (Sigma-aldrich)가 사용되었고 양성대조군으로 [2,3,6,7-H3]estradiol (Sigma-aldrich)(이하 E2) 이 사용되었다.

### 실험방법

**MCF-7세포를 이용한 Estradiol의 최대 증식 농도 측정 시험** – 강력한 에스트로겐 작용 물질인 estradiol의 MCF-7 세포 증식에 있어서의 estradiol 농도별 증식 정도를 측정하여 시험물질인 DEHP와 DBP와 증식 정도를 비교하기 위해서 우선적으로 실험을 실시하였다.

5% Fetal Bovine Serum (FBS)(Gibco)과 1%의 PSN antibiotic mixture (Gibco)가 첨가된 Phenol red-free D-media를 공급하여 유방암세포인 MCF-7세포를 5% CO<sub>2</sub>, 37°C 인큐베이터(Sanyo)에서 배양하였다. 시험에 사용되는 MCF-7 세포는 6-well culture plate (Nunc)에서 배양하고, 물질처치 전 5% dextran coated charcoal-stripped FBS (Hyclone)와 0.3% PSN antibiotic mixture가 포함된 D-

media로 호르몬적 영향을 배제하였고 물질처치 시, 5% dextran coated charcoal-stripped FBS (Hyclone)와 1% PSN antibiotic mixture에 물질을 원하는 농도로 희석하여 3일간 배양하였다. 그 기간 동안 시험물질이 포함된 배지를 한번 교체해주고, 처치 3일째, 0.1N의 NaOH (Sigma)를 처치하여 DNA content를 spectrophotometer (Beckman)를 이용하여 OD 260nm 값을 측정하였다<sup>16)</sup>.

**MCF-7세포를 이용한 DEHP와 DBP의 최대 증식 농도 측정 시험** – 5% Fetal Bovine Serum (FBS)(Gibco)과 1%의 PSN antibiotic mixture (Gibco)가 첨가된 Phenol red-free D-media를 공급하여 유방암세포인 MCF-7세포를 5% CO<sub>2</sub>, 37°C 인큐베이터(Sanyo)에서 배양하였다. 시험에 사용되는 MCF-7 세포는 6-well culture plate (Nunc)에서 배양하고, 물질처치 전 5% dextran coated charcoal-stripped FBS (Hyclone)와 0.3% PSN antibiotic mixture가 포함된 D-media로 호르몬적 영향을 배제하였고 물질처치 시, 5% dextran coated charcoal-stripped FBS (Hyclone)와 1% PSN antibiotic mixture에 물질을 원하는 농도로 희석하여 3일간 배양하였다. 그 기간 동안 시험물질이 포함된 배지를 한번 교체해주고, 처치 3일째, 0.1N의 NaOH (Sigma)를 처치하여 DNA content를 spectrophotometer (Beckman)를 이용하여 OD 260 nm 값을 측정하였다.

## 결과 및 고찰

### MCF-7세포를 이용한 Estradiol의 최대 증식 농도 측정 시험

양성대조군으로 설정한 17β-estradiol의 MCF-7 세포에 있어서의 세포증식 정도를 측정하기 위하여 실험을 실시하였다(Fig. 1).

17β-estradiol은 10<sup>-13</sup> M에서 대조군과 비교하여 약 1.43 배의 증식을 보였으며, 10<sup>-12</sup>M에서는 약 1.5배, 10<sup>-11</sup>M에서는 약 1.61배, 10<sup>-10</sup>M에서는 약 1.8배, 10<sup>-9</sup>M에서는 약 2.35

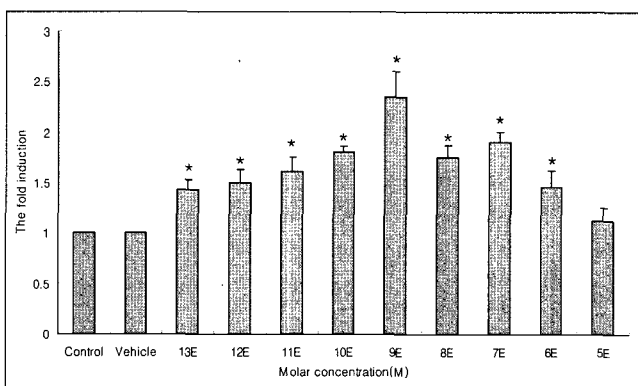


Fig. 1. MCF-7 cell proliferation treated with E2. \*P<0.05; Each point is mean of three determinations and significant differences as compared with control.

배,  $10^{-8}$ M에서 약 1.75배,  $10^{-7}$ M에서 약 1.91배,  $10^{-6}$ M에서 약 1.46배 그리고  $10^{-5}$ M에서 약 1.12배의 세포증식이 관찰되었다.(Fig. 1) MCF-7 세포의 증식을 최대로 하는 농도는  $10^{-9}$ M로 나타났으며 이 농도를 다음 단계인 시험물질 처치 시의 양성대조군 농도로 정하여 실험에 사용하였다.

#### MCF-7세포를 이용한 DEHP의 최대 증식 농도 측정 시험

DEHP를 이용한 MCF-7세포에서의 농도별 세포증식을 측정한 결과 대조군의 증식정도와 비교 시  $10^{-10}$ M에서는 약 1.27배,  $10^{-9}$ M에서는 약 1.33배,  $10^{-8}$ M에서 약 1.56배,  $10^{-7}$ M에서 약 1.82배, 그리고  $10^{-6}$ M에서 약 1.12배의 증식 증가 양상을 나타내었다(Fig. 2). 세포의 증식을 최대로 하는 농도는  $10^{-7}$ M로 나타났으며 양성대조군 대비 약 87.5%의 증식, 음성대조군 대비 약 182%의 증식을 나타내는 것으로 관찰되었다.

#### MCF-7세포를 이용한 DBP의 최대 증식 농도 측정 시험

시험물질인 DBP를 처치한 MCF-7세포에서의 농도별 세포증식을 측정한 결과 대조군의 증식 정도와 비교 시  $10^{-10}$ M에서는 약 1.23배,  $10^{-9}$ M에서는 약 1.38배,  $10^{-8}$ M에서 약 1.58배,  $10^{-7}$ M에서 약 1.45배, 그리고  $10^{-6}$ M에서 약 1.16배의 증식 증가 양상을 나타내었다(Fig. 3). MCF-7세포 증식을 최대로 하는 DBP의 농도는  $10^{-8}$ M이었으며, 양성대조군인 17 $\beta$ -Estradiol과 비교 시 73.4%, 음성대조군과 비교 시에는 158%의 세포 증식률을 보였다.

이상의 결과를 종합하여 17 $\beta$ -Estradiol과 비교시의 시험물질인 DEHP와 DBP의 MCF-7 세포의 최대 증식시의 농도를 조사해본 결과, 17 $\beta$ -Estradiol에 비하여 DEHP는 100배 정도 높은 농도에서 최대 증식능력을 보였고, DBP는 10배 정도 높은 농도에서 최대 증식능력을 보였다(Table

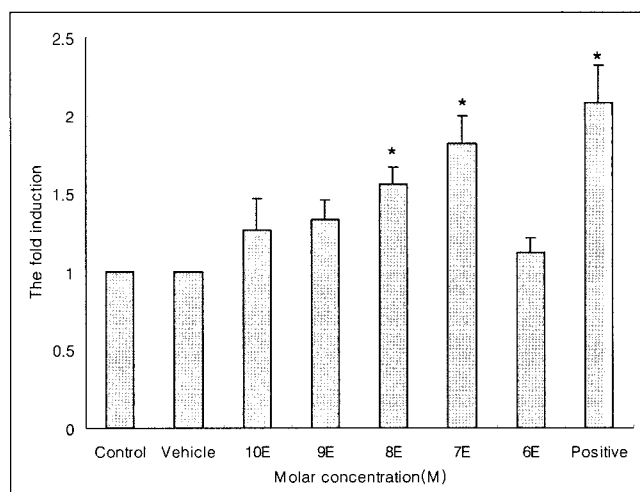


Fig. 2. MCF-7 cell proliferation treated with DEHP. \*P<0.05; Each point is mean of three determinations and significant differences as compared with control.

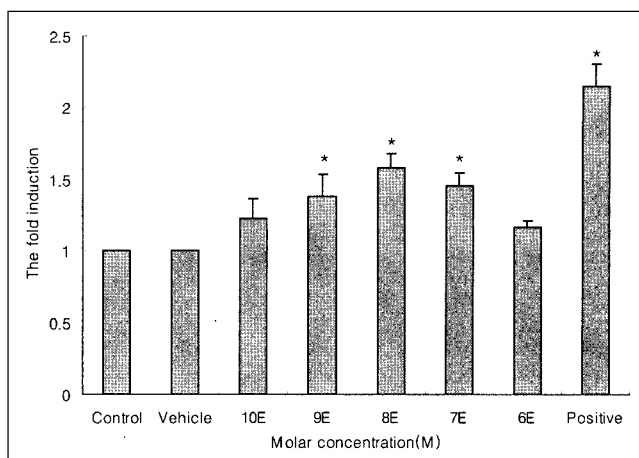


Fig. 3. MCF-7 cell proliferation treated with DBP. \*P<0.05; Each point is mean of three determinations and significant differences as compared with control.

Table 1. Proliferation effect of DEHP and DBP

Compound	C <sub>max</sub> <sup>a</sup>	RPP <sup>b</sup>	RPE <sup>c</sup>
17-Estradiol	$1 \times 10^{-9}$ M	1	100%
DEHP	$1 \times 10^{-7}$ M	$1 \times 10^2$	87.5%
DBP	$1 \times 10^{-8}$ M	$1 \times 10^1$	73.4%

<sup>a</sup>is the concentration of the test compound giving maximal proliferation.

<sup>b</sup>is the ratio of the C<sub>max</sub> of the test compound to that of 17 $\beta$ -Estradiol.

<sup>c</sup>is the ratio of maximal cell yield of the test compound to that of 17 $\beta$ -Estradiol, expressed as a percentage.

1). 최대 증식 능력을 보일 때의 양성대조물질인 17 $\beta$ -Estradiol의 증식 정도 차이를 비교하였을 때에는 DEHP는 양성대조군 대비 87.5%의 증식정도를 나타내었고, DBP는 73.4%의 증식정도를 나타내었다. 결론적으로 DEHP와 DBP 두 물질 모두 MCF-7 세포의 증식에 영향을 주는 것으로 판단되었으며, 최대 작용농도에 있어서는 DBP>DEHP, 세포증식정도에 있어서는 DEHP>DBP 인 것으로 판단되어 진다.

## 요약

내분비 교란 물질 중에서 최근에 문제가 되고 있는 물질이 프탈레이트계통 물질로서 플라스틱의 가소제로 사용하고 있는 DEHP 와 DBP에 대하여 사람유방암세포 이면서 에스트로겐 의존성을 가지고 있는 MCF-7 세포에서의 세포 증식 정도를 농도 별로 측정하여 두 물질의 에스트로겐 작용가능성에 대하여 조사하였다. 시험물질인 DEHP 와 DBP의 MCF-7 세포의 최대 증식 시의 농도를 조사해본 결과, DEHP는 17 $\beta$ -Estradiol에 비하여 100배 정도 높은 농도인  $10^{-7}$ M에서 최대 증식능력을 보였고, DBP는

10배 정도 높은  $10^{-8}$ M에서 최대 증식능력을 보였다. 최대 증식 능력을 보일 때의 양성대조물질인  $17\beta$ -Estradiol과 증식 정도 차이를 비교하였을 때에는 DEHP는 양성대조군 대비 87.5%의 증식 정도를 나타내었고, DBP는 73.4%의 증식 정도를 나타내었다. 결론적으로 DEHP와 DBP 두 물질 모두 MCF-7 세포의 증식에 영향을 주는 것으로 판단되었으며, 최대 작용농도에 있어서는 DBP>DEHP, 세포 증식 정도에 있어서는 DEHP>DBP인 것으로 판단 되어진다.

## 참고문헌

- Pan G, Hanaoka T, Yoshimura M, Zhang S, Wang P, Tsukino H, Inoue K, Nakazawa H, Tsugane S, Takahashi K.: Decreased serum free testosterone in workers exposed to high levels of di-n-butyl phthalate (DBP) and di-2-ethylhexyl phthalate (DEHP): a cross-sectional study in China. *Environ Health Perspect.* **114**, 1643-1648 (2006).
- Weuve J, Sanchez BN, Calafat AM, Schettler T, Green RA, Hu H, Hauser R.: Exposure to phthalates in neonatal intensive care unit infants: urinary concentrations of monoesters and oxidative metabolites. *Environ Health Perspect.* **114**, 1424-1431 (2006).
- Marsee K, Woodruff TJ, Axelrad DA, Calafat AM, Swan SH.: Estimated daily phthalate exposures in a population of mothers of male infants exhibiting reduced anogenital distance. *Environ Health Perspect.* **114**, 805-809 (2006).
- Hong EJ, Ji YK, Choi KC, Manabe N, Jeung EB.: Conflict of estrogenic activity by various phthalates between in vitro and in vivo models related to the expression of Calbindin-D9k. *J Reprod Dev.* **51**, 253-263 (2005).
- Liu K, Lehmann KP, Sar M, Young SS, Gaido KW.: Gene expression profiling following in utero exposure to phthalate esters reveals new gene targets in the etiology of testicular dysgenesis. *Biol Reprod.* **73**, 180-92 (2005).
- Adibi JJ, Perera FP, Jedrychowski W, Camann DE, Barr D, Jacek R, Whyatt RM.: Prenatal exposures to phthalates among women in New York City and Krakow, Poland. *Environ Health Perspect.* **111**, 1719-1722 (2003).
- O'Connor JC, Frame SR, Ladics GS.: Evaluation of a 15-day screening assay using intact male rats for identifying antiandrogens. *Toxicol Sci.* **69**, 92-108 (2002).
- Mihovec-Grdic M, Smit Z, Punaric D, Bosnir J.: Phthalates in underground waters of the Zagreb area. *Croat Med J.* **43**, 493-497 (2002).
- Fukuwatari T, Suzuki Y, Sugimoto E, Shibata K.: Elucidation of the toxic mechanism of the plasticizers, phthalic acid esters, putative endocrine disrupters: effects of dietary di(2-ethylhexyl)phthalate on the metabolism of tryptophan to niacin in rats. *Biosci Biotechnol Biochem.* **66**, 705-710 (2002).
- Hashizume K, Nanya J, Toda C, Yasui T, Nagano H, Kojima N.: Phthalate esters detected in various water samples and biodegradation of the phthalates by microbes isolated from river water. *Biol Pharm Bull.* **25**, 209-214 (2002).
- Foster PM, Mylchreest E, Gaido KW, Sar M.: Effects of phthalate esters on the developing reproductive tract of male rats. *Hum Reprod.* **7**, 231-235 (2001).
- Gray LE Jr, Ostby J, Furr J, Price M, Veeramachaneni DN, Parks L.: Perinatal exposure to the phthalates DEHP, BBP, and DINP, but not DEP, DMP, or DOTP, alters sexual differentiation of the male rat. *Toxicol Sci.* **58**, 350-365 (2000).
- Parks LG, Ostby JS, Lambright CR, Abbott BD, Klinefelter GR, Barlow NJ, Gray LE Jr.: The plasticizer diethylhexyl phthalate induces malformations by decreasing fetal testosterone synthesis during sexual differentiation in the male rat. *Toxicol Sci.* **58**, 339-349 (2000).
- Keys DA, Wallace DG, Kepler TB, Conolly RB.: Quantitative evaluation of alternative mechanisms of blood disposition of di(n-butyl) phthalate and mono(n-butyl) phthalate in rats. *Toxicol Sci.* **53**, 173-184 (2000).
- Harris CA, Henttu P, Parker MG, Sumpter JP.: The estrogenic activity of phthalate esters in vitro. *Environ Health Perspect.* **105**, 802-811 (1997).
- Tani A, Kiyota M, Aiga I.: Trace gases generated in closed plant cultivation systems and their effects on plant growth. *Biol Sci Space.* **9**, 314-326 (1995).
- Scott RC, Dugard PH, Ramsey JD, Rhodes C.: In vitro absorption of some o-phthalate diesters through human and rat skin. *Environ Health Perspect.* **74**, 223-227 (1987).
- Shiota K, Nishimura H.: Teratogenicity of di(2-ethylhexyl) phthalate (DEHP) and di-n-butyl phthalate (DBP) in mice. *Environ Health Perspect.* **45**, 65-70 (1982).