网络出版时间: 2025-03-26 12: 21: 21 网络出版地址: https://link.cnki.net/urlid/34.1065.R.20250325.1728.009

AdipoRon 通过调节脂质代谢和 重塑巨噬细胞表型改善肝纤维化的功能研究

王海昆 ,姚 萍 杨 涛 ,席利力 (新疆医科大学第一附属医院消化科 ,乌鲁木齐 830054)

摘要 目的 探究脂联素受体激动剂 AdipoRon 治疗四氯化碳(CCl_4) 诱导的小鼠肝纤维化模型中的作用及其机制。方法 40 只小鼠随机分为对照组、模型组、低剂量 AdipoRon 组、高剂量 AdipoRon 组,每组 10 只。腹腔注射 CCl₄ 溶液诱导小鼠肝纤维 化。低/高剂量 AdipoRon 组在模型组的基础上,分别给予 100 mg/kg、200 mg/kg AdipoRon 灌胃。生化法检测血清谷草转氨酶 (AST)和丙氨酸氨基转移酶(ALT)活性。HE染色、Masson染色及天狼猩红染色观察小鼠肝组织病理学变化。Western blot法 检测小鼠肝组织胶原蛋白 I(Collagen I)、α-平滑肌肌动蛋白(α-SMA)、基质金属蛋白酶-I(MMP-I)及基质金属蛋白酶组织抑 制剂--1(TIMP--1)蛋白的表达水平。油红 O 染色观察小鼠肝脏脂滴沉积情况。免疫荧光检测肝内巨噬细胞标志物 CD68+ 诱导 型一氧化氮合酶(iNOS) +标记的 M1 型巨噬细胞所占百分比(%)。RT-qPCR 检测小鼠肝组织中脂质合成相关基因脂肪酸合 成酶(Fasn)、硬脂酰辅酶 A 去饱和酶(Sed1)、白细胞分化抗原 36(Cd36)、脂质分解基因过氧化物酶体增殖物激活受体 α (Pparα)和肉碱棕榈酰转移酶 1α(Cpt1α)的表达,以及 M1型巨噬细胞相关基因白细胞介素-6(IL-6)、肿瘤坏死因子-α(TNFα) 与 M2 型巨噬细胞相关基因精氨酸酶 1(Argl)、巨噬细胞选择性活化标志物(Ym-l)的表达。结果 与模型组比较 /低、高剂 量 AdipoRon 组小鼠血清中 ALT、AST 活力显著降低(P<0.05); 肝组织结构受损、肝细胞变性及炎症细胞浸润情况均得到改 善,胶原纤维沉积也明显减少; 肝组织中 Collagen Ι、α-SMA 和 TIMP-I 蛋白相对表达量显著下调(P<0.05) ,MMP-I 蛋白相对表 达量显著上调(P<0.05); 肝内脂滴沉积明显减少; Fasn、Scd1、Cd36 mRNA 相对表达量显著下调(P<0.05), Pparα 和 Cpt1α mRNA 相对表达量显著上调(P<0.05) CD68+ iNOS+标记的 M1 型巨噬细胞比例显著减少(P<0.05) IL-6 和 TNF-α mRNA 相 对表达量显著下调(P<0.05), Arg1和Ym-1mRNA相对表达量显著上调(P<0.05)。此外,高剂量 AdipoRon 组对各指标的改 善效果要优于低剂量 AdipoRon 组(P<0.05)。结论 AdipoRon 具有改善 CCl₄-诱导的肝纤维化小鼠的脂质代谢紊乱,抑制肝 内巨噬细胞向 M1 型极化 从而改善肝纤维化的作用。

关键词 肝纤维化; 脂联素受体激动剂 AdipoRon; 肝脏功能; 脂质代谢; 巨噬细胞极化; CCl₄-诱导的肝纤维化小鼠模型 中图分类号 R 33; R 364.5

文献标志码 A 文章编号 1000-1492(2025)04-0656-08 doi:10.19405/j.cnki.issn1000-1492.2025.04.010

肝纤维化是一个严重的全球疾病负担,其特征 是肝脏中细胞外基质的过度沉积和肝脏结构紊乱, 最终导致肝硬化、肝细胞肝癌等终末期肝病^[1]。造 成肝纤维化的病因诸多,如病毒性肝炎、酒精肝、脂 肪肝和自身免疫性疾病等。脂质代谢紊乱是肝纤维 化的重要标志之一^[2]。因此,改善脂质代谢紊乱或 许是一个有效的抗肝纤维化的治疗策略。

肝巨噬细胞由肝脏驻留 Kupffer 细胞和募集的 单核细胞来源巨噬细胞组成,是调节肝脏炎症反应 的关键介质。另外,肝巨噬细胞的积累和表型极化 是肝纤维化患者疾病进展的标志性特征^[3]。脂联素是一种由脂肪细胞分泌的激素,通过脂联素受体 1(adiponectin receptor 1,AdipoR1)信号传导机制参 与糖尿病、高血压、冠心病、代谢综合征等多种疾病 的病理生理过程^[4]。脂联素受体激动剂 AdipoRon 是脂联素的类似物,具有激活 AdipoR1 和抗炎、抗脂 质毒性的作用^[5]。但目前对 AdipoRon 是否具有拮 抗肝纤维化中脂质代谢异常和巨噬细胞表型极化的 作用尚不清楚。该研究拟通过建立 CCl₄ 诱导的肝 纤维化小鼠模型,探讨和进一步明确 AdipoRon 对抗 肝纤维化的治疗机制,为其应用于临床提供动物实 验依据。

- 1 材料与方法
- 1.1 材料
- 1.1.1 实验动物 雄性 C57BL/6 小鼠由新疆医科

²⁰²⁴⁻¹²⁻⁰⁹ 接收

基金项目: 新疆维吾尔自治区科技支疆项目(编号: 2022E02044) 作者简介: 王海昆 ,男 ,主治医师;

席利力 ,男 ,副 主 任 医 师 , 硕 士 , 通 信 作 者 , E-mail: 630434374@ qq.com

大学实验动物中心提供,6~8 周龄,体质量 18~23 g,饲养在 SPF 级环境中,环境温度为 23~25 ℃,配 备 12 h/12 h 光照/黑暗循环,小鼠可自由饮食饮水。 所有小鼠待饲养1周适应环境后进行实验。本研究 动物实验均经新疆医科大学伦理委员会审核批准, 伦理号为 20211015-81。

1.1.2 主要试剂 AdipoRon 和 CCl₄ 购自美国 Sigma 公司,谷草转氨酶(aspartate aminotransferase, AST) 和丙氨酸氨基转移酶(alanine aminotransferase ALT) 活性检测试剂盒购自上海江莱生物科 技有限公司 ,HE 染色试剂盒购自武汉伊莱瑞特生 物科技股份有限公司 ,Masson 染色试剂盒和天狼猩 红染色试剂盒购自北京索莱宝科技有限公司 油红 0 染色试剂盒、RIPA 裂解液及 4′,6-二脒基-2-苯基 吲哚(4⁻,6-diamidino-2-phenylindole,DAPI) 染液购 自上海碧云天生物技术股份有限公司,动物组织总 RNA 提取试剂盒购自北京天根生化科技公司 反转 录和荧光定量检测试剂盒购自日本 Takara 公司 胶 原蛋白 I(Collagen I)、α-平滑肌肌动蛋白(α-smooth muscle actin, α-SMA)、基质金属蛋白酶-1(matrix metalloproteinase-1,MMP-1)、基质金属蛋白酶组织 抑制剂-1 (tissue inhibitor of metalloproteinases-1, TIMP-1)、甘油醛-3-磷酸脱氢酶(glyceraldehyde-3phosphate dehydrogenase ,GAPDH)、巨噬细胞标志物 CD68、诱导型一氧化氮合酶(inducible nitric oxide synthase iNOS) 等抗体购自英国 Abcam 公司,辣根 过氧化物酶偶联的抗体和异硫氰酸荧光素偶联的抗 体购自美国 Proteintech 公司。

1.2 方法

1.2.1 实验分组与处理 将 40 只小鼠按随机数表 法分为对照组、模型组、低剂量 AdipoRon(L-AdipoRon)组、高剂量 AdipoRon(H-AdipoRon)组,共 4 组,每组 10 只。将 CCl₄ 溶解在玉米油中制成溶液, 将 AdipoRon 溶解在二甲基亚砜中制成溶液。模型 组、L-AdipoRon 组及 H-AdipoRon 组的小鼠均腹腔 注射 CCl₄ 溶液,剂量为 5 ml/kg,每周 2 次,连续 5 周以诱导肝纤维化,对照组同时腹腔注射等量玉米 油^[6]。诱导结束 24 h 后,L-AdipoRon 和 H-AdipoRon 组的小鼠分别按照 100 mg/kg、200 mg/kg 的 剂量灌胃 AdipoRon 溶液,每周 2 次,连续 2 周,对照 组和模型组同时灌胃等量二甲基亚砜。

1.2.2 血清生化指标检测 末次给药 24 h 后,各组 小鼠通过眼眶取血,分离血清,根据 AST、ALT 试剂 盒说明书操作 检测各组血清样本中 AST 和 ALT 的

活力。

1.2.3 HE 染色、Masson 染色、天狼猩红染色和油红 O 染色 采血后处死各组小鼠,摘取肝组织,将肝组 织制成常规石蜡切片。分别使用 HE 染色液套装试 剂盒、Masson 染色液套装试剂盒、天狼猩红染色液 套装试剂盒和油红 O 染色液套装试剂盒进行染色, 具体染色步骤按照说明书的指导进行。光学显微镜 下镜检、拍照和进行组织病理学分析。

1.2.4 Western blot 法 称取适量小鼠肝组织,剪碎 并加入 RIPA 缓冲液,裂解得到总蛋白。BCA 法测 定总蛋白浓度。通过凝胶电泳分离变性后的蛋白, 采用半干电转印法将 PAGE 中的总蛋白转印至 PVDF 膜上。5%脱脂牛奶室温封闭 1 h。将膜与稀 释 的 Collagen I、α-SMA、MMP-1、TIMP-1 抗体 (1:1000) 共置于4℃下孵育过夜,以 GAPDH 抗 体作为内参。次日,加入相应偶联的二抗(1: 5000),室温下继续与膜共孵育 1 h,避光显影。Image J 软件分析各泳道的蛋白条带灰度值。

1.2.5 RT-qPCR 实验 称取适量小鼠肝组织 根据 说明书用 TRIzol 法提取总 RNA。按照反转录试剂 盒操作,将 RNA 通过逆转录合成 cDNA。配置好 RT-qPCR 反应体系,设置扩增条件为: 95 ℃ 变性 10 min;进入循环 95 ℃ 变性 20 s、60 ℃ 退火 20 s、72 ℃ 延伸 15 s,交替循环 40 次。以 β-actin 作为内参 基因 根据各组 $C_{\rm T}$ 值,采用 $2^{-\Delta\Delta C_{\rm T}}$ 法计算各组目的 基因的 mRNA 表达水平。通过 Premier 5.0 软件设 计引物,序列见表 1。

1.2.6 免疫荧光 取制备的肝组织冰冻切片 微波 炉高温加热进行抗原修复 10 min。加入 0.3% TritonX-100 孵育 10 min,加入 5%山羊血清室温封 闭 1 h。将稀释的 CD68 抗体(1:200)与 iNOS 抗体 (1:200)滴在切片上进行标记 A ℃下孵育过夜。 次日 加入荧光标记的二抗(1:500),室温下避光 孵育 1 h。DAPI 复染,抗荧光淬灭封片剂。荧光显 微镜下观察肝组织荧光染色情况并拍照,计数 CD68 + iNOS+阳性细胞数目,即 M1 型巨噬细胞,统计 CD68+ iNOS+阳性细胞所占百分比(%)。CD68+ iNOS+阳性 细胞数目/总细胞数目×100%。

1.3 统计学处理 应用 GraphPad v8 软件进行统计 学分析 结果用 $\bar{x}\pm s$ 表示。采用单因素方差分析进 行多组数据差异比较 ,事后 Tukey's 检验进行组间 两两差异比较。以 P < 0.05 表示差异有统计学意 义。

Tab. 1 Sequences of RT-qPCR primers					
Gene	Primer sequences(5´-3´)				
Fatty acid synthase(Fasn)	F: GGAGGTGGTGATAGCCGGTAT				
	R: TGGGTAATCCATAGAGCCCAG				
Stearoyl-coa desaturase-1(Scd1)	F: TCATAATTCCCGACGTGGCT				
	R: CCCAGAAATACCAGGGCACA				
Cluster of differentiation 36(Cd36)	F: GACTGGGACCATTGGTGATGA				
	R: AAGGCCATCTCTACCATGCC				
Peroxisome-proliferator-activated	F: AGAGCCCCATCTGTCCTCTC				
receptor α(Pparα)					
	R: ACTGGTAGTCTGCAAAACCAAA				
Carnitinepalmityltransferase 1 α (Cpt1 α)	F: AGGACCCTGAGGCATCTATT				
	R: ATGACCTCCTGGCATTCTCC				
Interleukin-6(IL-6)	F: TAGTCCTTCCTACCCCAATTTCC				
	R: TTGGTCCTTAGCCACTCCTTC				
Tumor necrosis factor- α (TNF- α)	F: CATCTTCTCAAAATTCGAGTGACAA				
	R: TGGGAGTAGACAAGGTACAACCC				
Arginase 1(Arg1)	F: TCATGGAAGTGAACCCAACTCTTG				
	R: TCAGTCCCTGGCTTATGGTTACC				
Chil3 chitinase-like 3(Ym-1)	F: GGATGGCTACACTGGAGAAA				
	R: AGAAGGGTCACTCAGGATAA				
β-actin	F: GCATTGCTGACAGGATGCAG				
	R: CCTGCTTGCTGATCCACATC				

表1 RT-qPCR 引物序列

2 结果

2.1 各组小鼠肝功能相关指标检测结果 与对照 组比较 模型组小鼠血清中 ALT、AST 活力显著升高 (*P*<0.05);与模型组比较,低、高剂量 AdipoRon 组 小鼠血清中 ALT、AST 活力显著降低(*P*<0.05);与 低剂量 AdipoRon 组比较,高剂量 AdipoRon 组小鼠 血清中 ALT、AST 活力进一步降低(*P*<0.05)。见表 2。

2.2 各组小鼠肝组织病理学变化比较 对照组小 鼠肝组织结构清晰完整,肝细胞形态与大小均匀,未 见明显病变。模型组小鼠肝组织中肝小叶结构受 损,肝细胞变性且排列紊乱,有明显的炎症细胞浸 润。与模型组比较,低、高剂量 AdipoRon 组小鼠肝 组织结构受损、肝细胞变性及炎症细胞浸润情况均

表 2	各组小	鼠血清 ALT	「与AST	「水平测)	定结果(x	$\pm s \ \mu = 1$	0)
	Tah 2	Results of	serum A	I T and	AST love	de in	

-	-			~								 -
		each	ore	un	of	mia	e ($\bar{x} + \epsilon$	n =	: 10)	

	and group of mice (x=0).	10)
Groups	ALT (U/L)	AST (U/L)
Control	92.6±3.5	47.2±2.1
Model	$327.4 \pm 8.2^*$	$258.3 \pm 11.2^*$
L–AdipoRon	263.1±5.3 [*] #	187.6±7.4 ^{* #}
H-AdipoRon	157.6±4.8 [*] ^{#&}	88.7±2.6 ^{* #&}
F value	3 382.0	1 908.0
P value	< 0.000 1	<0.000 1

* P<0.05 vs Control group; $^{*}P$ <0.05 vs Model group; $^{\&}P$ <0.05 vs L-AdipoRon group.

得到改善,且高剂量 AdipoRon 组的病理改善结果更 佳。见图 1。

此外,与对照组比较,模型组小鼠肝汇管区及小叶间有大量胶原纤维沉积。与模型组比较,低、高剂量 AdipoRon 组小鼠肝汇管区及小叶间的胶原纤维沉 积明显减少,且高剂量 AdipoRon 组未见明显的胶原 纤维沉积现象。见图 2。

2.3 各组小鼠肝组织中纤维化相关蛋白表达比较 与对照组比较,模型组小鼠肝组织中 Collagen I、α-SMA 和 TIMP-1 蛋白相对表达量显著上调(P<0.05),MMP-1 蛋白相对表达量显著下调(P<0.05)。与模型组比较,低、高剂量 AdipoRon 组肝组 织中 Collagen I、α-SMA 和 TIMP-1 蛋白相对表达量显著下调(P<0.05),MMP-1 蛋白相对表达量显著上调(P<0.05)。此外,高剂量 AdipoRon 组肝组织中 Collagen I、α-SMA 和 TIMP-1 蛋白相对表达量显 著低于低剂量 AdipoRon 组(P<0.05),且 MMP-1 蛋白相对表达量显 著低于低剂量 AdipoRon 组(P<0.05)。见图 3 和表 3。

2.4 各组小鼠肝脏脂滴沉积情况比较 与对照组 比较 模型组小鼠肝内可见明显的脂滴沉积; 与模型 组比较 .低、高剂量 AdipoRon 组肝内脂滴沉积明显 减少 ,且高剂量 AdipoRon 组还要少于低剂量 AdipoRon 组。见图 4。



图 1 各组小鼠肝组织病理学观察 HE×200 Fig. 1 Histopathological analysis of mice liver in each group HE×200



图 2 各组小鼠肾组织纤维化程度染色 ×100

Fig. 2 Staining of the renal tissues fibrosis in each group of mice $\times 100$

Upper line: Masson staining; Lower line: Sirius red staining.

表3	各组小鼠肝组织	Collagen Ι、α-SMA	、MMP-1 及 TIMP-I	1 蛋白相对表达水平测定结果	₹(x±s	n = 10
----	---------	------------------	-----------------	----------------	--------	--------

Tab. 3	Determination	of relative	protein	expression	levels of	Collagen I,	α-SMA
			T				

MMP-1 and **TIMP-1** in mice liver tissues of each group ($\bar{x}\pm s$ p=10)

Groups	Collagen I	α-SMA	MMP-1	TIMP-1
Control	0.72±0.07	0.22±0.03	1.23±0.11	0.36 ± 0.02
Model	$1.44 \pm 0.10^{*}$	$1.14 \pm 0.06^*$	$0.33 \pm 0.04^*$	$1.27 \pm 0.13^*$
L-AdipoRon	1.02±0.08 [*] [#]	$0.82 \pm 0.05^{*}$ #	$0.46 \pm 0.03^{*}$ #	$1.04 \pm 0.10^{*}$
H-AdipoRon	$0.70 \pm 0.06^{\#\%}$	$0.47{\pm}0.04^{*}$ #&	$0.91 {\pm} 0.07^{*}$ #&	$0.46 \pm 0.05^{\#\&}$
F value	192.1	753.0	352.3	262.4
P value	<0.000 1	<0.000 1	<0.000 1	< 0.000 1

* P<0.05 vs Control group; #P<0.05 vs Model group; &P<0.05 vs L-AdipoRon group.







a: Control group; b: Model group; c: L-AdipoRon group; d: H-AdipoRon group.

2.5 各组小鼠脂质代谢相关基因表达比较 与对照组比较,模型组小鼠肝组织中 Fasn、Scd1、Cd36

mRNA 相对表达量显著上调(P < 0.05), Pparα 和 Cpt1α mRNA 相对表达量显著下调(P < 0.05)。与 模型组比较,低、高剂量 AdipoRon 组肝组织中 Fasn、 Scd1、Cd36 mRNA 相对表达量均显著下调(P < 0.05),且 Pparα 和 Cpt1α mRNA 相对表达量显著 上调(P < 0.05)。与低剂量 AdipoRon 组比较,高剂 量 AdipoRon 组肝组织中 Fasn、Scd1、Cd36 mRNA 相 对表达量显著下调(P < 0.05),Pparα 和 Cpt1α mR– NA 相对表达量显著上调(P < 0.05)。见表 4。

2.6 各组小鼠肝内 M1 型巨噬细胞分布情况比较 与对照组比较,模型组小鼠肝内由 CD68+iNOS+ 标记的 M1 型巨噬细胞比例显著增加(P<0.05)。 与模型组比较,低、高剂量 AdipoRon 组小鼠肝内由 CD68+iNOS+标记的 M1 型巨噬细胞比例显著减少 (P<0.05)。此外,高剂量 AdipoRon 组小鼠肝内由 CD68+iNOS+标记的 M1 型巨噬细胞比例要显著少 于低剂量 AdipoRon 组(P<0.05)。见图 5 和表 5。



图 4 各组小鼠肝脏脂滴沉积染色 油红 O 染色 ×200

Fig. 4 Staining of liver lipid deposition in each group of mice Oil red O staining ×200

表 4 各组小鼠肝组织脂质合成基因 Fasn、Scd1、Cd36 与降解基因 Pparα、Cpt1α相对表达水平测定结果(x±s n=10) Tab. 4 Relative expression levels of lipid synthesis genes Fasn, Scd1, Cd36 and lipid degradation genes Pparα and Cpt1α in liver tissues of each group of mice(x+s n=10)

	genes i parte al	lu optitu in iiver tissues	of each group of mee	$x \pm 3 \mu = 10$	
Groups	Fasn	Scd1	Cd36	Pparα	Cpt1a
Control	1.00±0.06	1.00±0.09	1.00 ± 0.08	1.00 ± 0.11	1.00±0.13
Model	$3.27 \pm 0.21^*$	$2.93 \pm 0.18^{*}$	$2.75 \pm 0.16^*$	$0.27 \pm 0.04^*$	$0.42 \pm 0.05^*$
L-AdipoRon	2.63±0.18 [*] #	2.06±0.14 [*] #	2.18±0.12 [*] #	0.51±0.06 [*] #	$0.56 \pm 0.07^{*}$ #
H-AdipoRon	1.44±0.07 [*] ^{#&}	1.35±0.11 [*] #&	1.27±0.13 [*] #&	$0.82 \pm 0.08^{* \ \#\&}$	$0.74 \pm 0.04^{*}$ #&
F value	516.8	403.0	414.5	177.4	96.8
P value	<0.000 1	< 0.000 1	<0.000 1	<0.000 1	<0.000 1

* P<0.05 vs Control group; #P<0.05 vs Model group; &P<0.05 vs L-AdipoRon group.



图 5 各组小鼠肝内 CD68+ iNOS+标记的 M1 型巨噬细胞染色 免疫荧光染色 ×100 Fig.5 CD68+ iNOS+ labeled M1-subtype macrophage staining in liver tissues of each group of mice Immunofluorescent staining ×100

2.7 各组小鼠肝内巨噬细胞表型相关基因表达变 化 与对照组比较 模型组小鼠肝组织中 M1 型巨 噬细胞相关基因 IL-6 和 TNF-α mRNA 相对表达量 显著上调(*P*<0.05), M2 型巨噬细胞相关基因 Arg1 和 Ym-1 mRNA 相对表达量显著下调(P < 0.05)。 与模型组比较 (低、高剂量 AdipoRon 组肝组织中 M1 型巨噬细胞相关基因 IL-6 和 TNF- α mRNA 相对表达量均显著下调(P < 0.05), M2 型巨噬细

表 5 各组小鼠肝内 CD68+ iNOS+标记的 M1 型巨噬细胞 所占百分比(x±s, n=10)

Tab. 5 The percentage of CD68+ iNOS+ labeled M1-subtype macrophage in liver tissues of each group of mice($\bar{x}\pm s$, n=10)

	The percentage of CD68+
Groups	and iNOS+ positive cells (%)
Control	11.2±1.4
Model	$40.6 \pm 4.8^{*}$
L-AdipoRon	28.2±2.4 [*] #
H-AdipoRon	16.8±1.6 [*] #&
F value	203.6
P value	<0.000 1

* P<0.05 vs Control group; #P<0.05 vs Model group; &P<0.05 vs

L-AdipoRon group.

胞相关基因 Arg1 和 Ym-1 mRNA 相对表达量均显著 上调(*P*<0.05)。同时,与低剂量 AdipoRon 组比较, 高剂量 AdipoRon 组肝组织中 M1 型巨噬细胞相关 基因 IL-6 和 TNF-α mRNA 相对表达量显著下调(*P* <0.05),M2 型巨噬细胞相关基因 Arg1 和 Ym-1 mRNA 相对表达量显著上调(*P*<0.05)。见表 6。

3 讨论

在肝纤维化过程中,持续的肝细胞损伤和炎症 反应会激活肝星状细胞,使其过度产生胶原蛋白,合 成大量细胞外基质并高表达α-SMA,从而导致细胞

表 6	各组小鼠肾组织 M1/M2 型巨噬细胞相关基因表达测定结果($x \pm s n = 1$	0)

Tab. 6	Determination of relative expression levels of	M1/M2 macrophage related gene in rena	I tissues of each group of mice ($\bar{x} \pm s$, $n = 10$)
--------	--	---------------------------------------	--

	-			
Groups	IL-6	TNF-α	Arg1	Ym-1
Control	1.00 ± 0.07	1.00 ± 0.08	1.00±0.11	1.00±0.06
Model	$2.87 {\pm} 0.24^{*}$	$3.26 {\pm} 0.28^{*}$	$0.32 \pm 0.04^*$	$0.48 {\pm} 0.05^{*}$
L-AdipoRon	2.22±0.16 [*] [#]	2.78±0.22 ^{* #}	$0.54 \pm 0.06^{* \ \#}$	$0.62 \pm 0.04^{* \ \#}$
H-AdipoRon	1.56±0.12* #&	1.72±0.17 [*] ^{#&}	0.88±0.05 [*] ^{#&}	$0.76 \pm 0.10^{*}$ #&
F value	256.0	257.5	196.3	111.1
P value	<0.000 1	< 0.000 1	< 0.000 1	< 0.000 1

* P<0.05 vs Control group; *P<0.05 vs Model group; *P<0.05 vs L-AdipoRon group.

外基质沉积增加,促进肝纤维化的发展^[7]。MMP 是 参与细胞外基质重塑的蛋白水解酶家族,能够降解 胶原蛋白,而 TIMP-1 是 MMP-1 的主要抑制物,能调 节 MMP-1 活性,在细胞外基质合成和降解的平衡中 起着重要作用^[8]。在本实验中,经过 CCl₄ 诱导的小 鼠血清中肝功能损伤指标 ALT 和 AST 活力升高,肝 组织结构受损,可见大量胶原纤维沉积,肝组织中 Collagen I、α-SMA 和 TIMP-1 蛋白表达上调,MMP-1 蛋白表达下调。以上结果均表明肝纤维化小鼠模型 构建成功。

目前,关于 AdipoRon 能够抑制组织纤维化已有 报道。例如,AdipoRon 通过促进自噬改善脱氧皮质 酮醋酸酯盐诱导的急性盐敏感性高血压小鼠模型的 肾纤维化^[9]。在新西兰白兔关节纤维化模型中, AdipoRon 治疗不仅能够改善纤维化现象,而且无不 良反应,安全性较好^[10]。本研究结果显示,AdipoRon 能够降低肝纤维化小鼠血清中 ALT、AST 活 性,改善肝组织结构损伤、肝细胞变性及炎症细胞浸 润等病理现象,减少胶原纤维沉积,并抑制肝组织中 Collagen I、α-SMA 和 TIMP-1 蛋白的表达,提高 MMP-1 蛋白的表达。结果显示,AdipoRon 能够改善 CCl₄ 诱导的肝纤维化,对肝脏发挥保护作用。 肝脏在调节脂肪生成、吸收、消化、分解与运输 过程中都具有重要作用。当肝细胞中脂质积累过多 时会发生肝脂肪变性,导致脂质代谢紊乱,引起大量 肝细胞死亡,从而引发促炎和促纤维化反应,增加患 肝硬化的风险^[11]。研究^[12]表明,AdipoRon 通过促 进自噬缓解非酯化脂肪酸诱导的牛肝细胞中脂质积 累和线粒体功能障碍。此外,在射血分数保留的心 力衰竭小鼠模型中,AdipoRon 能够促进心肌细胞内 脂肪酸氧化,抑制心肌纤维化^[13]。本实验结果显 示,AdipoRon 治疗的肝纤维化小鼠肝内脂滴沉积减 少,肝组织中脂质合成基因 Fasn、Scd1、Cd36 表达上 调,且脂质分解基因 Pparα 和 Cpt1α 表达上调,CCl₄ 诱导的肝纤维化小鼠模型肝细胞脂质代谢紊乱得到 缓解。由此推测,AdipoRon 可能通过调节脂质代谢 趋于稳态改善肝纤维化。

肝细胞中脂质沉积诱导的脂毒性损伤会促进肝 内释放损伤相关分子模式,激活先天性和适应性免 疫细胞,包括巨噬细胞、树突状细胞、淋巴细胞和中 性粒细胞等,引起肝脏慢性炎症及纤维化^[14]。其 中,肝内巨噬细胞被认为是肝脏炎症的关键免疫细 胞,主导肝纤维化的进展或逆转过程^[15]。巨噬细胞 具有明显的异质性和可塑性,可以根据肝内微环境 的改变而发生表型转换。巨噬细胞一般分为经典活 化的促炎 M1 表型和替代活化的抗炎 M2 表型。巨 噬细胞向 M1 型极化后 ,IL-6、TNF-α 等促炎细胞因 子基因表达上调。肝损伤发生后 ,肝组织中活化的 M1 型巨噬细胞增加 ,并通过释放促炎细胞因子对肝 实质细胞造成直接损伤 ,增强炎症免疫细胞因子对肝 实质细胞造成直接损伤 ,增强炎症免疫细胞浸润 ,并 促进肝纤维化。M2 型巨噬细胞抑制炎症反应并参 与组织修复 ,其高表达 Arg1 和 Ym-1 在肝纤维化中 发挥保护作用^[16]。在本研究中 ,经 AdipoRon 治疗 的小鼠模型肝内 M1 型巨噬细胞比例减少 ,M1 型巨 噬细胞相关基因 IL-6、TNF-α 表达下调 ,且 M2 型巨 噬细胞相关基因 Arg1、Ym-1 表达上调。以上结果 表明 ,AdipoRon 能够减少肝内 M1 型巨噬细胞、促进 其向 M2 型巨噬细胞极化和浸润 ,发挥抗肝纤维化 作用。

综上所述,AdipoRon 可有效改善 CCl₄ 诱导的 肝纤维化小鼠模型肝脏脂质代谢紊乱,减轻肝组织 胶原纤维沉积及病理损伤,抑制肝内 M1 型巨噬细 胞并促进其向 M2 型极化,改善小鼠肝组织纤维化。 本研究为 AdipoRon 运用于肝纤维化的治疗提供了 动物实验依据。

参考文献

- [1] Pei Q , Yi Q , Tang L. Liver fibrosis resolution: from molecular mechanisms to therapeutic opportunities [J]. Int J Mol Sci , 2023 , 24(11): 9671. doi: 10.3390/ijms24119671.
- [2] Peiseler M, Schwabe R, Hampe J, et al. Immune mechanisms linking metabolic injury to inflammation and fibrosis in fatty liver disease – novel insights into cellular communication circuits [J]. J Hepatol, 2022, 77(4): 1136–60. doi: 10.1016/j.jhep.2022.06. 012.
- [3] Wang Z , Du K , Jin N , et al. Macrophage in liver fibrosis: identities and mechanisms [J]. Int Immunopharmacol , 2023 , 120: 110357. doi: 10.1016/j.intimp.2023.110357.
- [4] 贺思思,孙鸿妍,张晓天,等. 脂联素检测在2型糖尿病诊治 中的研究进展[J].中国实验诊断学,2023,27(11):1374-7. doi:10.3969/j.issn.1007-4287.2023.11.027.
- [4] He S S , Sun H Y , Zhang X T , et al. Detection of adiponectin in the diagnosis and treatment of type 2 diabetes mellitus [J]. China Experimental Diagnostics ,2023 ,27 (11): 1374–7. doi: 10.3969/ j.issn.1007–4287.2023.11.027.
- [5] Nicolas S, Rochet N, Gautier N, et al. The adiponectin receptor agonist AdipoRon normalizes glucose metabolism and prevents obesity but not growth retardation induced by glucocorticoids in young mice [J]. Metabolism, 2020, 103: 154027. doi: 10.1016/j.

metabol.2019.154027.

- [6] 孙竞然,卢秉久,郑佳连,等.四氯化碳诱导C57BL/6J小鼠 肝纤维化模型建立方法及优化[J].中国实验动物学报, 2024,32(6):743-52.
- [6] Sun J R , Lu B J , Zheng J L , et al. Establishment and optimization of C57BL/6J mouse liver fibrosis model induced by carbon tetra– chloride [J]. Acta Lab Animalis Sci Sin , 2024 , 32(6) : 743–52.
- [7] Zhang M, Serna-Salas S, Damba T, et al. Hepatic stellate cell senescence in liver fibrosis: characteristics, mechanisms and perspectives [J]. Mech Ageing Dev, 2021, 199: 111572. doi: 10. 1016/j.mad.2021.111572.
- [8] Hieu V N, Thuy L T T, Hai H, et al. Capacity of extracellular globins to reduce liver fibrosis via scavenging reactive oxygen species and promoting MMP-I secretion [J]. Redox Biol, 2022, 52: 102286. doi: 10.1016/j.redox.2022.102286.
- [9] Li Y, Song B, Ruan C, et al. AdipoRon attenuates hypertensioninduced epithelial-mesenchymal transition and renal fibrosis via promoting epithelial autophagy [J]. J Cardiovasc Transl Res, 2021, 14(3): 538-45. doi: 10.1007/s12265-020-10075-8.
- [10] Salmons H I , Gow C , Limberg A K , et al. The safety of adiponectin receptor agonist AdipoRon in a rabbit model of arthrofibrosis
 [J]. Tissue Eng Part C Methods , 2023 , 29(4) : 154-9. doi: 10. 1089/ten.TEC.2023.0008.
- [11] Feng S , Sun Z , Jia X , et al. Lipophagy: molecular mechanisms and implications in hepatic lipid metabolism [J]. Front Biosci (Landmark Ed) , 2023 , 28(1): 6. doi: 10.31083/j.fbl2801006.
- [12] Zhao C , Wu B , Li J , et al. AdipoRon alleviates fatty acid-induced lipid accumulation and mitochondrial dysfunction in bovine hepatocytes by promoting autophagy [J]. J Dairy Sci , 2023 , 106(8): 5763-74. doi: 10.3168/jds.2022-22723.
- [13] Tan W, Wang Y, Cheng S, et al. AdipoRon ameliorates the progression of heart failure with preserved ejection fraction via mitigating lipid accumulation and fibrosis [J]. J Adv Res, 2025, 68: 299-315. doi: 10.1016/j.jare.2024.02.015.
- [14] Yan J, Horng T. Lipid metabolism in regulation of macrophage functions [J]. Trends Cell Biol , 2020 , 30(12): 979-89. doi: 10. 1016/j.tcb.2020.09.006.
- [15] 江 静,李 虎,彭宗根. 肝内巨噬细胞在肝纤维化发展中的 双重作用及其靶向治疗研究进展[J]. 中国药学杂志, 2021, 56(23): 1869-73. doi: 10.11669/cpj.2021.23.001.
- [15] Jiang J, Li H, Peng Z G. Recent progress in study on the progresssive and regressive roles of liver macrophage in hepatic fibrosis and its targeted drugs[J]. Chin Pharm J, 2021, 56(23): 1869–73. doi: 10.11669/cpj.2021.23.001.
- [16] Kaps L , Huppertsberg A , Choteschovsky N , et al. pH-degradable , bisphosphonate-loaded nanogels attenuate liver fibrosis by repolarization of M2-type macrophages [J]. Proc Natl Acad Sci USA , 2022 , 119 (12): e2122310119. doi: 10.1073/pnas. 2122310119.

AdipoRon improves fibrosis liver function by regulating lipid metabolisms and remodeling macrophages polarization

Wang Haikun , Yao Ping , Yang Tao , Xi Lili

(Dept of Gastroenterology, The First Affiliated Hospital of Xinjiang Medical University, Urumqi 830054)

Abstract Objective To investigate the role of AdipoRon , an adiponectin receptor agonist , in treatment of carbon tetrachloride (CCl_4) induced liver fibrosis mice model and the mechanisms. *Methods* Forty mice were randomly divided into control group , model group , L-AdipoRon group and H-AdipoRon group , with 10 mice in each group. Hepatic fibrosis was induced by intraperitoneal injection of CCl₄ solution. The mice in L- and H-AdipoRon groups were given 100 mg/kg and 200 mg/kg AdipoRon by gavage, respectively. The activities of serum aspartate aminotransferase (AST) and alanine aminotransferase (ALT) were detected by biochemical method. Liver histopathological changes and fibrosis were detected by HE staining , Masson staining and Sirius scarlet stain. The protein expression levels of Collagen I, a-smooth muscle actin (a-SMA), matrix metalloproteinase 1 (MMP-I) and matrix metalloproteinase inhibitor 1 (TIMP-I) in mice liver were detected by Western blot. Lipid deposition in liver were detected by oil red O staining. The percentage (%) of CD68+ iNOS+ positive M1-type macrophages in the liver were detected by immunofluorescence. The expression levels of fatty acid synthetase (Fasn), stearoyl-CoA desaturase 1 (Scd1), fatty acid transporter (Cd36), peroxissome proliferator activated receptor- α (Ppar α) and carnitine palmitoyl transferase 1α (Cpt1 α) in mice liver tissues , as well as M1 macrophage-related genes interleukin-6 (IL-6) and tumor necrosis factor- α (TNF- α) and M2 macrophage-related genes arginase 1 (Arg1), Chil3 chitinaselike 3 (Ym-1) were detected by RT-qPCR assay. *Results* Compared with model group, in low-dose AdipoRon group and high-dose AdipoRon group, serum ALT and AST activities significantly decreased (P < 0.05); liver tissues structure were damaged , liver cells degeneration and inflammatory cells infiltration were improved; collagen fiber deposition was also significantly reduced; the relative expression levels of Collagen I , α -SMA and TIMP-1 proteins were significantly down-regulated (P < 0.05), while the relative expression levels of MMP-1 protein were significantly up-regulated (P < 0.05); the lipid droplets deposition in livers were significantly reduced. The relative Fasn, Scd1 and Cd36 mRNA expression levels in liver tissues were significantly down-regulated (P < 0.05), and the relative Ppara and Cpt1a mRNA expression levels were significantly up-regulated (P < 0.05); the percentage (%) of CD68 + iNOS + positive M1-type macrophages significantly decreased (P < 0.05); the relative IL-6 and TNF- α mRNA expression levels significantly decreased (P < 0.05), the relative Arg1 and Ym-1 mRNA expression levels were significantly up-regulated (P < 0.05). In addition, the improvement effects of high-dose AdipoRon group were better than those of low-dose AdipoRon group (P<0.05). Conclusion AdipoRon can improve the disorder of lipid metabolisms, inhibit the M1 type macrophages polarization, and improve the liver fibrosis in CCl₄-induced liver fibrosis mice model.

Key words liver fibrosis; adiponectin receptor agonist AdipoRon; liver function; lipid metabolism; macrophage polarization; CCl₄-induced liver fibrosis mouse model

Fund program Xinjiang Uyghur Autonomous Region Science and Technology Aid Project (No. 2022E02044)Corresponding author Xi Lili , E-mail: 630434374@ qq.com