

Volume 4 | Issue 1

Article 6

Cytochrome P450: Enzyme regulation and toxicological significance

Follow this and additional works at: https://www.jfda-online.com/journal

Recommended Citation

Ueng, T.-H.; Kang, J.-J.; Chao, I.-C.; and Chen, Y.-C. (1996) "Cytochrome P450: Enzyme regulation and toxicological significance," *Journal of Food and Drug Analysis*: Vol. 4 : Iss. 1 , Article 6. Available at: https://doi.org/10.38212/2224-6614.3001

This Original Article is brought to you for free and open access by Journal of Food and Drug Analysis. It has been accepted for inclusion in Journal of Food and Drug Analysis by an authorized editor of Journal of Food and Drug Analysis.

藥物食品分析 第四卷 第一册

細胞色素P450之酵素調控及毒理意義

翁祖輝 康照洲 趙裔智 陳怡蒨

國立台灣大學醫學院毒理學研究所

摘 要

藥物或環境化合物的藥效或毒性與其代謝有密切的關係。細胞色素P450 (Cytochrome P450)酵素系統負責許多藥物、致癌物、食品添加物、環境污染物的氧化代謝反應。P450系

統有龐多同功酵素,因此造成其廣泛受質特異性,目前P450依其氨基酸序列有統一的命名系統。微粒體P450酵素系統受不同生理及環境因子所調控,在調控過程表現出明顯的種族及組織特異性,此特性在危險評估及考量毒性標的器官時是重要考慮因素。P450酵素可受許多化學物質所誘導,典型誘導物包括苯巴比妥、3-甲基膽蔥及乙醇等。P450可受許多藥物、化合物、及天然物之純品或混合物所抑制。P450基因調控機轉有多樣性,在轉錄、轉譯階段都可被不同因素調控。P450的多型性在藥物代謝方面及疾病感受性具有重要意義。表現人類P450基因的細胞株對瞭解P450在藥物代謝或毒性會有重要貢獻。鈣離子進入細胞之機轉調控可能與P450有關連。傳統中藥對P450同功酵素可能產生誘導或抑制的作用。最後討論未來P450研究走向。

關鍵詞:細胞色素P450,單氧酵素,誘導,抑制,藥物毒性。

前言

細胞色素P450(Cytochrome P450, 簡稱 P450)是生物體內代謝外來物質包括藥物、食 品添加物、致癌物及環境污染物最重要的酵素 之一。P450酵素系統也能代謝許多內生性物質 如脂肪酸、類固醇及維他命等。P450鐵基質蛋 白代謝外來物質時是將外來物質的毒性降低, 體的抗體的培養、P450cDNA的選殖及定序、 P450構造及功能探討。這些方面的重要研究成 果在其他綜論文章都有非常精闢的討論^(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7)。本篇綜論主要目的在提供P450一般生化 及毒理概念、P450調控機轉及P450在藥理、生 理、毒性測試的部份運用。本文另一目的是提 供各研究領域的科學工作人員一些P450研究現 況,並且希望能引發研究興趣或構想。

但是有時P450在代謝後卻將外來物質毒性激發 成對人或動物具有致突變性、致癌性或致畸胎 性的產物,因此P450同時具有解毒及代謝活化 的雙重角色。外來物代謝酵素P450主要存在於 內質網。將近30年P450研究發展過程有許多重 要的階段,如肝切片及微粒體代謝能力的發 現、微粒體P450鐵基質蛋白與一氧化碳結合產 生在450nm的光譜、酵素活性的分析、誘導研 究現象及調控機轉之起步及蓬勃發展、P450蛋 白純化及酵素系統的重組、P450多源及單源抗

細胞色素P450之多樣性(Multiplicity)

P450在自然界中分佈廣泛,細菌、植物、 魚類、鳥類、哺乳動物及人類都含有P450。在 高等動物中,大部份P450代謝酵素存在肝,這 些P450也存在腎、肺、腦、性腺及皮膚等器 官。代謝藥物等外來物質的P450主要在內質 網,因為在抽取內質網過程所得到的是微粒 體,因此一般稱微粒體P450(microsomal

Correspondence to: Tzuu-Huei Ueng

Accepted for Publication: Nov. 14, 1995

P450)。也有P450存在於粒線體職司內生物質 代謝合成⁽⁸⁾,在細菌*Pseudomonas putida*, Bacillus megaterium 中P450是存在胞漿中⁽⁹⁾。 P450可以代謝的化學物質龐雜⁽³⁾,目前大約有 300多種P450同功酵素,多種P450的命名方式 從前極為複雜,在最近幾年已有統一命名方式 廣被接受,此命名方式是Nebert等人依氨基酸 順序不同來區别P450⁽¹⁰⁾,此系統將Cytochrome P450中之CYP做為字頭,再用阿拉伯數字 1.2.3.4...做為P450的族 (family), 接著用英文 大 寫 字 母 A, B, C, D... 做 為 P 4 5 0 的 亞 科 (subfamily),最後再用阿拉伯數字指明P450的 成員 (member), 例如CYP3A4、CYP2D6則分 别代表重要的環境污染物及藥物代謝酵素。目 前P450大家族 (superfamily) 有36族,其中哺乳 動物P450有12族及22亞科。第1,2,3,4 P450族負 責藥物及食品中之外來物的代謝,主要表現於 肝,肝外器官也有相當含量。第17,19,21,22 P450族則負責哺乳動物肝外組織膽固醇及類固 醇荷爾蒙之代謝。一般而言,同一亞科內P450 氨基酸順序有約55%的相似性,在同一族P450 則有約40%的相似性。CYP命名系統的確對初 學P450的人解除了許多不必要的障礙,例如大 鼠CYP1A1從前在不同實驗室分别被稱為P- $448^{(11)} \sim P-450c^{(12)} \sim P-450 \text{ bNF-B}^{(13)} \circ$

P450酵素系統極易受許多生理及環境因素 之調控而產生誘導(induction)及抑制(inhibition) 的現象,這種調控作用對藥物或環境化合物產 生之藥效或毒性有極重要的影響。一般而言, 對藥物及外來物代謝毒性影響因素包括種、組 織、性别、年齡、食物、疾病、營養狀況及化 學物暴露。許多研究顯示實驗動物P450可受多 類化學物之誘導或抑制,這些P450誘導物或抑 制物對瞭解P450調控機轉及P450在外來物代謝 及毒性所扮演的角色有很大的貢獻(17,18,19,20, ²¹⁾。一般P450之誘導物可分成四大類。第一類 以苯巴比妥(phenobarbital, PB)為代表性化學 物,最易被PB誘導之P450為2B1/2。 第二類屬 多環芳香羥及衍生物以3-甲基膽蔥(3-methylcholanthrene, 3-MC)為代表物,最能誘導 P4501A1。世紀之毒戴奥辛(2,3,7,8-tetrachlorodibenzodioxin, TCDD)也屬此類誘導物。 第三類為以乙醇(ethanol)為代表物,此類誘導 物經常是強的P4502E1誘導物。第四類則以 pregnenolone 16α-carbonitrile(PCN)為P4503A1 最強的誘導劑為代表。在此值得一提的是多氯 聯苯(polychlorinated biphenyls, PCBs)同時具有 PB及3-MC誘導P4502B1及1A1之能力^(22,23), 其原因是PCBs含有許多同質異構物(isomers), 這些同質異構物又可分成類似PB或3-MC的誘 導物。在考慮藥品或環污物誘導能力時,化學 物質本身的純度極為重要,有些少量不純物質 是非常強的P450誘導物,如多氯聯苯或垃圾燃 燒物中的polychlorinated dibenzofuran(PCDF)是 極強的P4501A1的誘導物就是一例⁽²³⁾。

鑑别不同P450同功酵素大約有6種標準, 這些鑑别標準的建立應歸功於Lu和Coon⁽¹⁴⁾首 次成功將P450純化並重組酵素系統之催化活性 ⁽⁶⁾,不斷改進純化技術導致大量P450蛋白得以 研究P450結構及培養其抗體^(15,16)。P450鑑别 標準為一氧化碳差異光譜、sodium dodecyl sulfate-聚丙烯膠電泳、酵素活性、免疫化學分 析、胜肽圖譜及氨基酸順序⁽¹⁾。雖然最終極的 方法是氨基酸順序,但在研究過程其他五種標

P450調控機轉也有多樣性。在許多階段包 括基因轉錄,RNA處理修飾(processing)、穩定 及轉譯,酵素穩定,都有一種或多種P450經由 這種機轉而調控其不同組織或細胞表現(8,21)。 在 P 4 5 0 調 控 機 轉 研 究 中 最 徹 底 的 應 為 P4501A1,此P450具有重要毒理學意義,因為 它是Polycyclic aromatic hydrocarbon(PAH)所誘 導的主要P450,同時也是動物或人體最重要的 PAH類致癌物的代謝酵素(24, 25)。P4501A1誘導 機轉有--aryl hydrocarbon(Ah)或TCDD受體 (receptor)所參與。最近研究顯示Ah受體在細胞 漿中是和一heat shock protein (hsp)結合成一不 具誘導P450能力的複合體(complex),當Ah或 TCDD進入細胞與此Ah受體複合體結合後會釋 出hsp而與另一Ah receptor nuclear translocator (Arnt)複合後,轉移至細胞核內和P4501A1基

準中兩、三種就可大致讓研究者推知是否為不同的P450同功酵素。

從藥物、食品分析研究觀點而言,P450的 多樣性使研究外來物之代謝與毒性更形複雜, 然而微粒體是可簡易獲得之生化系統,可供 P450外來物交互作用研究之用。由微粒體研究 經常可獲得不同P450同功酵素對藥、毒物代謝 毒性所扮演的角色之重要訊息,提供更進一步 研究之良好基礎資料。

細胞色素P450之調控

因5'上游的xenobiotic responsive element (XRE) 結合⁽²⁶⁾ 而後啟動P4501A1的轉錄作用。除了 XRE外,也有數據顯示有其他調控位置供轉錄 因子(transcription factor)及可能的抑制因子 (repressor)的結合。在這一連串的誘導作用後 產生更多的P4501A1蛋白和細胞中鐵基質結合 後,嵌入內質網膜上,進行將PAH型化合物代 謝成毒性較低的氧化反應,如 aryl hydrocarbon hydroxylation (AHH), 而將代謝物排除至細胞 外,也有將毒物代謝活化成更具毒性之產物產 生許多致突變性或致癌性之毒理作用⁽¹⁹⁾。最近 Nebert⁽⁷⁾提出一新觀念, Ah locus製造出之Ah receptor可調控多種藥物、毒物代謝酵素的基 因聯組(gene battery)除了P4501A1外,還有 P4501A2、 phaseII酵素含glutathione S-transferase(Gsta 1), UDP-glucuronoslytransferase (Ugt1* 06) , NAD(P)H: menadione oxidoreductase(Nmo1), aldehyde dehydrogenase(Ahd4). 這個基因聯組可同時並且迅速的誘導一套外來 物代謝酵素,提供細胞對不同化學物之進行多 種生物轉換反應。 P4501A1誘導機轉有Ah受體的參與,因此 根據構效關係原理,強的P4501A1誘導物皆為 PAH類似TCDD的結構。其中研究最多者為3-MC、β-naphthoflavone、 及benzo(a)pyrene等。 和P4501A1極不相同的是P4502E1,它可被 ethanol誘導之外,尚可被acetone、isoniazid、 trichloroethylene等不具化學結構相似性的藥物 及有機溶劑所誘導(27,28)。這個現象反映出在誘 導P4502E1機轉較不可能有受體的參與,事實 上誘導2E1這個重要藥物及致癌物代謝酵素機 轉尚未有受質的報導,其他機轉如蛋白的穩定 及機因轉錄的誘導在不同動物中已被證實存在 (29, 30) 。

P4502E1則無明顯誘導作用。乙醇對大鼠 P4502B1有誘導作用,但在倉鼠中,乙醇卻是 P4502B的抑制物。乙醇對人P4502E1及2B之調 控作用至今仍無明確報導。上述PCBs及乙醇 例子很明顯的指出P450的組織及種的差異性, 很難對其誘導性在跨種、跨組織做統一性的預 測,這特點對藥物、食品及環境污染物之毒理 研究分析及危險評估而言是一重要的考慮因 素。

雖然大部份P450文獻報導重於P450誘導作 用,但是也有許多研究專注於P450的抑制作用 (39,40,41), 許多生理及環境因素如疾病及不良營 養狀況,暴露於環境污染物如重金屬含鉛、 鎘、汞等,對動物及人類P450能有抑制作用。 抑制P450的化學物質含藥物、食品添加物等其 他環污化合物。P450抑制物依其作用機轉一般 可分為三類,第一類是可逆性抑制物,如 metyrapone能和P450蛋白及/或鐵基質產生可逆 性的親脂結合及鐵離子共軛結合,第二類是抑 制物如chloramphenicol是需經過P450代謝後與 P450蛋白共價結合而產生抑制作用, 第三類如 aminoglutethimide則抑制特定之類固醇代謝酵 素如aromatase的活性。P450抑制物對P450的代 謝機轉或結構研究有許多貢獻,最近也有已知 一些化學物質具有潛能可發展成一些特定P450 同功酵素的抑制物⁽⁴²⁾。有趣的是藥物及食品中 合成或天然類黃酮(flavonoids)可抑制或增加動 物或人類P450酵素活性^(5,17),這些抑制或增加 活性作用機轉除了直接與P450結合產生抑制作 用外,可能藉由間接機轉如增加P450代謝受質 時所需電子輸送的效率。除了純品外,一些含高 量類黄酮的天然物萃取物對P450也有抑制作 用。例如葡萄柚汁對阻斷鈣離子通道藥物 nifedipine及dihydropyridine之代謝具有抑制作

P450的種(species)和組織(tissue)的差異性 可由其誘導性表現出。這種差異性在藥物或毒 物的藥性或毒性的跨種外推(species extrapolation)或標的器官之評估時扮演中極重要的角 色。例如,環境污染物多氯聯苯是大鼠肝、肺 P450的強誘導物^(22, 31),但是在兔肝中PCBs無 明顯的誘導作用,在兔肺中,PCBs更是強的 P450抑制物^(32, 33, 34)。代謝酵素種及組織差異 性可用乙醇誘導P450再做討論(Fig.1)。乙醇對 大鼠P4502E1的誘導作用大於對倉鼠及兔 P4502E1的誘導作用大於對倉鼠及兔 用(5)。

細胞色素P450之多型性(polymorphism)

細胞色素P450 參與了大部份外來物及一些內生性物質的代謝,由於物種演進,適應及 突變等因素,造成了生物及人類個體間 P450 在活性表現或基因上的差異性⁽⁴³⁾,這種非一致 性的現象並非只存在P450 酵素系統,例如Nacetyltransferase多型性在藥物及致癌物代謝也 扮演重要角色⁽⁴⁴⁾。但因為P450系統是代謝外

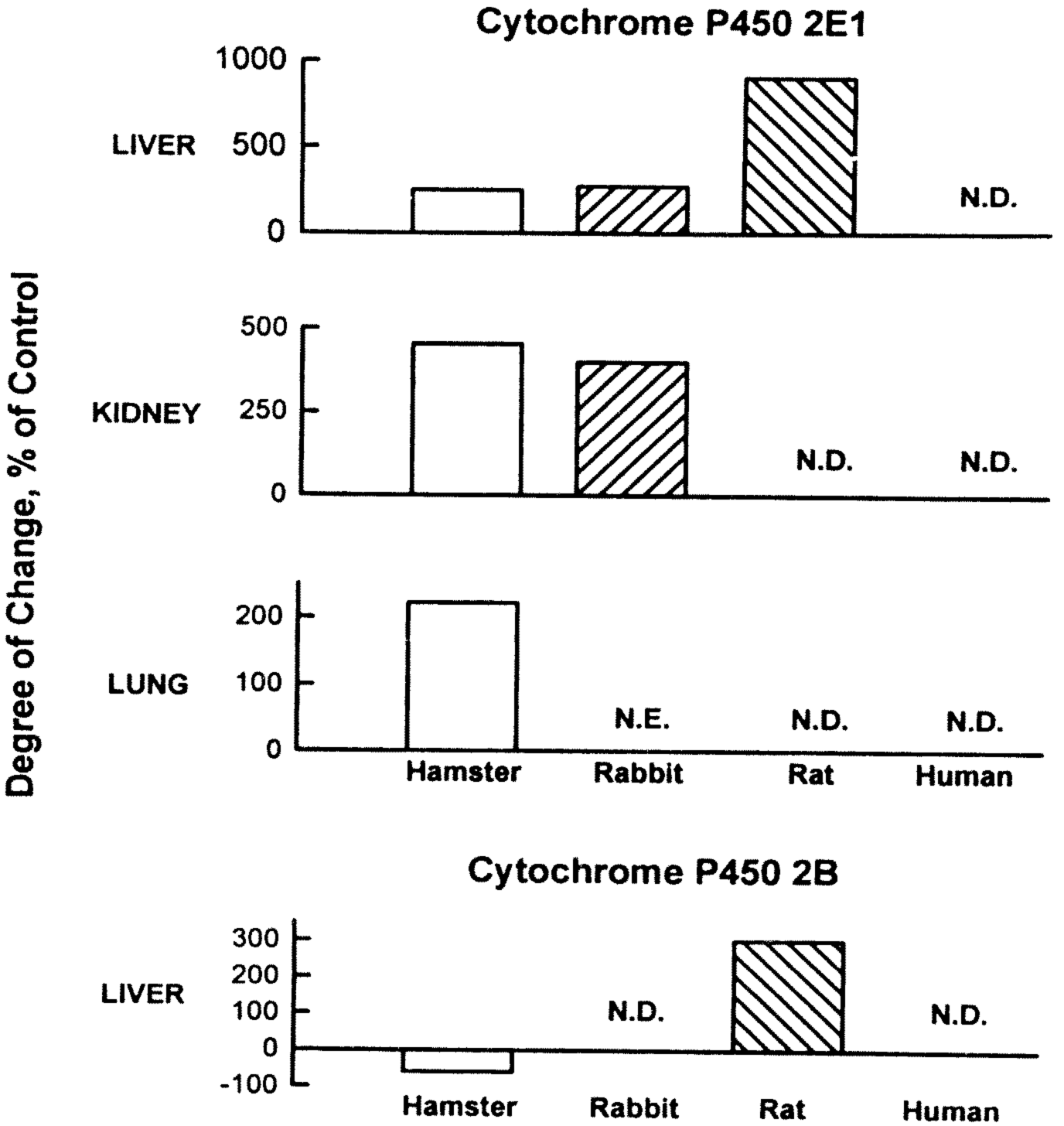


Figure 1. Changes of cytochromes P450 2E1 and 2B protein levels elicited by ethanol administration in various species. Each bar represents the degree of increase or decrease of P450 protein expressed as % of the protein level in control animals. Data were obtained from densitometric analysis of immunoblots of liver microsomes from controls and animals administered ethanol^(35,36,37,38).N.D.: not determined; N.E.: no effect.

來物質重要的酵素,尤其是參與某些致癌物質的 活化過程,因此近來許多學者即針對P450的多 型性與癌症之間的相關性做研究,例如:有研 性物質的代謝都有很大的影響。

根據目前的研究P450的多型性在人種間亦 有分佈的差異性,如P4502D6多型性有種族差

究指出異常的P4501A1、2E1基因型即與肺癌 的罹患有關 (45,46), 此類基因可能會製造出高活 性的酵素進而增加了致癌物質被活化的機會。 P450 的多型性最明顯是影響到藥物及內生性 物質的代謝,P4502D6 就是一個常被舉出影響 藥物代謝的例子⁽⁴⁷⁾,由於P4502D6 基因的變 異,會產生活性較低的酵素,擁有這種基因變 異型的人代謝某些藥物的能力較差,例如降血 壓藥debrisoquin。而在內生性物質代謝上, P45011B2 的差異性則影響到醛類脂醇(aldosterone)生合成中羥基化步驟的進行⁽⁴⁸⁾。因此 P450酵素系統的多型性不論是對外來物或內生 異性,在白人中約有5%到10% 屬差的代謝能 力,但是在台灣的中國人2D6差的代謝者只有 約 1%⁽⁴⁹⁾。以P4501A1為例,, 罹患肺癌者其基 因具有突變的日本人約 30-33%(50) 美國黑人約 17%, 而高加索人種有 9-14% (51), 因而有學 者推論這種基因分佈的差異性或許與人種罹患 肺癌的比率有相關性⁽⁵²⁾。所以P450的多型性 不單只是一個基礎科學上的研究,更是臨床及 公共衛生上的問題。由於研究方法的進步,愈 來愈多有關不同P450的多型性被發現,不論是 對致癌性的調查或是藥物、內生性物質代謝的 差異及其他研究,都有顯著的成果,但是因為

Table 1. Changes of cytochrome P450-dependent catalytic activities elicited by scutellariae radix, gentianae scabrae radix, and lung-tan-hsieh-gan-tang (LTX) in rat liver

Assay	Control	LTX	Gentianae Scabrae Radix	Scutellariae Radix
Aryl hydrocarbon hydroxylation, pmol OHBP/ min/mg protein	335 ± 12	331 ± 76	503 ± 56 *	425 ± 89
Pentoxyreso- rufin O-	19 ± 3	23 ± 4	18 ± 5	9±1*

dealkylation, pmol/RF/min /mg protein

Male Wistar rats were pretreated orally with scutellariae radix, gentianae scabrae radix, and Lung-Tan-Hsieh-Gan-Tang (LTX) at 2, 2, and 6 g/kg/day for 4 days, respectively. Liver microsomes were prepared and catalytic activities were determined. Data were taken from Kang et al. ⁽⁶⁴⁾. Each value represents mean \pm S.E. for at least 5 animals.

* Value significantly different from the respective control value, p < 0.05.

P450酵素家族非常龐雜,所以要完全瞭解 P450多型性對人類之藥物食品代謝及毒性的意 義可能還需要更多、更精進的分子流病及其他 有關研究。

細胞色素P450表現於細胞株

藥品或環境用藥在上市之前,必需要有詳 細的毒理資料,及對人體健康所可能產生的影響之評估。這些相關毒性試驗或基礎毒理研究 的細胞株已經成功的用於偵測藥物及環境化合物如aflatoxin B₁, benzo(a)pyrene, 2-amino-3-methyl-imidazo [4,5-f] quinolone(IQ)的毒性,並且更重要是瞭解人類P450在這些藥物、環境化合物之代謝與毒性中的意義^(53, 54, 55)。另外利用細菌或酵母菌可大量表現正常或突變P450基因,所得純化後P450酵素除了提供代謝與毒性研究之外,也可供P450蛋白構造與功能探討之用⁽⁵⁶⁾。

中經常需要使用動物作為研究模式。儘管動物 實驗模式有許多優點,也有其他模式無法取代 者,但是因應社會觀念改變及經濟、時間等考 慮因素,逐漸有強烈需要在決定毒性試驗時考 慮用其他生物模式來取代動物模式。近代生物 技術的發展對P450之毒理研究也有直接貢獻, 利用新的生物技術已經可以將不同P450基因包 括人類P450基因長期穩定表現於人類β-淋巴胚 瘤AHH-1TK+/-細胞,小鼠胚眙C3H10T1/2 細胞,倉鼠V79及CHO細胞,也可將P450基因 短暫表現於HepG2,HeLa細胞。這些表現P450

細胞色素P450與鈣離子傳送

Alvarez等人認為P450可能與細胞內鈣離 子濃度的調控有關,他們證實P450的抑制物, 尤其P4501A的抑制物,在大鼠胸腺細胞中會 阻斷因內部儲存鈣之排空所引發之鈣灌流^(57, 58)。他們亦證實攜鈣素(calmodulin)的拮抗物會 增加細胞膜對錳離子的通透性,此通透性亦可 被P450的抑制物所阻斷。根據這些觀察,他們 提出了以下的假設:在鈣離子儲存內質網胞器 中,存有一可藉活化P450而開啟細胞膜之鈣離

子通道的因子。此活性可被經由一種攜鈣素相 關之機制所抑制。Aussel等人於T細胞中亦發 現類似的結果, P450抑制物包括 α -naphimidazole antimycotics > thoflavone 🔪 econazole、clotrimazole及miconazole,和脂肪 氧化酵素(lipooxygenase)抑制物nordihydroguaiaretic acid及eicosatetraynoic acid⁽⁵⁹⁾。這些物 質,以阻斷鈣離子進入的方式,減少CD3所誘 導之人類T細胞增生。最近從Graier等人對內皮 細胞的研究中發現花生四烯酸(arachidonic acid) 的代谢物 5,6-epoxyeicosatrienoic acid(5,6-EET) 是活化內皮細胞鈣離子進入的第二信息(second messenger)⁽⁶⁰⁾, 而5,6-ETT是花生四烯酸經由 NADPH相關之P450單氧酵素所合成。P450可 調控質膜鈣離子通透性之假説似乎在嗜中性 球、胸腺細胞及内皮細胞中已有研究,然而, 此機制是否在其他類型的細胞中亦存在,以及 此機制在生理上之重要性仍有待進一步探討。

結果顯示 龍 膽 瀉 肝 湯 及 黄 芩 可 誘 導 一 種 P4501A1相關的蛋白, 龍膽 草則無影響。這些 結果指出中藥材成分對藥物代謝酵素能產生許 多微妙的調控作用, 至於各成分之間是否有加 成或拮抗等不同的交互作用,及其對藥物代謝 或毒性的影響, 更值得繼續研究。此類型P450 研究對傳統中藥的科學化或標準化將有幫助。

結 論

在這30年來P450研究領域就像其他酵素和 蛋白研究領域一樣,在研究技術有驚人的發 展。P450的三世紀研究發展對藥物、環境化合 物的生化及毒理研究有密切的關係,互相之間 也有重要的相輔相成之貢獻。將來P450的研究 發展有許多方向,如研究人類P450同功酵素在 藥物及環境化合物之代謝與毒性所扮演的角 色,發展利用非侵襲性方法檢驗不同族群之 P450並預知人類對疾病的感受性,研究一套可 同時表現許多人類P450同功酵素及代謝酵素之 細胞株系統篩檢外來物毒性,另外對P450的正 常生理功能也應繼續探討。這些研究方向都需 有完整的P450基礎生物醫學研究為基礎及其他 相關研究領域之配合。

細胞色素P450與傳統中藥之研究

傳統中藥一向是國人及國際藥學、藥理研 究重要課題之一。在迫切需要將傳統中藥科學 化及標準化之際,中藥毒理研究也漸被重視, 文獻中也陸續有中藥材或成分對P450酵素系統 及其他代謝酵素的報導,如人參、甘草及異奎 林生物鹼能誘導大鼠肝微粒體P450含量及相關 單氧酵素代謝活性。中藥之誘導P450作用和保 肝對抗CCl4 肝毒性之現象同時發生,因此有可 能中藥所誘導之P450或其他酵素具有解毒功能 (61)。除了誘導作用外,也有報導指出中藥具有 抑制P450及代謝酵素的能力,半枝蓮及百花蛇 舌草的水萃取物對大鼠肝微粒體P4501A1相關 的7-ethoxyresorufin O-deethylation活性產生體 外的抑制作用⁽⁶²⁾,對致癌物benzo(a)pyrene之 DNA結合及代謝也產生抑制作用。黃芩萃取物 中的類黃酮也具有降低大鼠肝代謝酵素 NAD(P)H:quinone acceptor oxidoreductase的能 力⁽⁶³⁾。龍膽瀉肝湯(Lung-Tan-Hsieh-Gan-Tang) 是國人最常用中藥材之一,其中成分含龍膽草 (gentianae scabrae radix)、 黄芩(scuteliariae radix)、山梔子、木通、澤瀉、甘草等。將龍 膽瀉肝湯複方、龍膽草及黄芩單方抽取物分别 餵食大鼠後對肝微粒體P450系統產生不同的變 化⁽⁶⁴⁾。龍膽草增加AHH活性,黄芩卻降低pentoxyresorufin代谢活性(Table 1),免疫轉印分析

誌 謝

本文研究承蒙行政院衛生署委託研究計畫 DOH-84-HR-307及DOH-85-HR-307資助, 謹此 致謝。

參考文獻

1. Lu, A.Y.H. and West, S.B. 1980. Multiplicity

- of Mammalian Cytochromes P-450. Phamacol. Rev. 31: 277-296.
- Alvares, A.P. 1981. Cytochrome P-450s: Research Highlights of the Last Two Decades. Drug Metab. Rev. 12: 431-436.
- 3. Coon, M.J., Ding, X. Pernecky, S.J. and Vaz, A.D.N. 1992. Cytochrome P450: Progress and Predictions. FASEB J. 6: 669-673.
- Gonzalez, F.J. 1992. Human Cytochromes P450: Problems and Prospects. Trends Pharmacol. Sci. 13:346-352.
- 5. Guengerich, F.P. 1995. Influence of Nutrients

and Other Dietary Materials on Cytochrome P-450 Enzymes. Am. J. Clin. Nutr. 61 (suppl.) : 651S-658S.

- 6. Ryan, D.E. and Levin, W. 1990. Purification and Characterization of Hepatic Microsomal Cytochrome P-450. Pharmac. Ther. 45: 153-239.
- 7. Nebert, D.W. 1994. Drug-Metabolizing Enzymes in Ligand-Modulated Transcription. Biochem. Pharmacol. 47: 25-37.
- 8. Porter, T.D. and Coon, M.J. 1991. Cytochrome P450. Multiplicity of Isoforms, Substrates, and Catalytic and Regulatory Mechanisms. J. Biol. Chem. 266: 13469-13472.

Biol. Chem. 252: 2970-3979.

- 14. Lu, A.Y.H. and Coon, M.J. 1968. Role of Hemoprotein P-450 in Fatty Acid ω-Hydroxylation System from Liver Microsomes. J. Biol. Chem. 243: 1331-1332.
- 15. Park, S.S., Fujino, T., West, D., Guengerich, F.P. and Gelboin, H.V. 1982. Monoclonal Antibodies Inhibiting Enzyme Activity of Cytochrome P-450 from 3-Methylcholanthrene-Treated Rats. Cancer Res. 42: 1798-1808.
- 16. Gelboin, H.V. 1993. Cytochrome P450 and Monoclonal Antibodies. Pharmacol. Rev. 45: 413-453
- 9. Fulco, A.J. 1991. $P450_{BM-3}$ and Other Inducible Bacterial P450 Cytochromes: Biochemistry and Regulation. Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol. 31: 177-203.
- 10. Nelson, D.R., Kamataki, T., Waxman, D.J., Guengerich, F.P., Estabrook, R.W., Feyereisen, R., Gonzalez, F.J., Coon, M.J., Gunsalus, I.C., Gotoh, O., Okuda, K. and Nebert, D.W. 1993. The P450 Superfamily: Update on New Sequences, Gene Mapping, Accession Numbers, Early Trivial Names of Enzymes, and Nomenclature. DNA Cell Biol. 12: 1-51.
- 11. Alvares, A.P., Schilling, G., Levin, W. and Kuntzman, R. 1967. Studies on the Induction of CO-Binding Pigments in Liver Microsomes by Phenobarbital and 3-Methylcholanthrene. Biochem. Biophys. Res. Commun. 29: 521-526.

- 17. Conney, A.H. 1982. Induction of Microsomal Enzymes by Foreign Chemicals and Carcinogenesis by Polycyclic Aromatic Hydrocarbons: G.H.A. Clowes Memorial Lecture. Cancer Res. 42: 4875-4917.
- 18. Whitlock, Jr. J.P. 1986. The Regulation of Cytochrome P-450 Gene Expression. Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol. 26: 333-369.
- 19. Nebert, D.W. and Gonzalez, F.J. 1987. P450 Genes: Structure, Evolution, and Regulation. Ann. Rev. Biochem. 56: 945-993.
- 20. Gonzalez, F.J. 1989. The Molecular Biology of Cytochrome P450s. Pharmacol. Rev. 40: 243-288.
- 21. Okey, A.B. 1990. Enzyme Induction in the Cytochrome P-450 System. Pharmac. Ther. 45: 241-298.
- 22. Alvares, A.P. and Kappas, A. 1977. Heterogeneity of Cytochrome P-450s Induced by Polychlorinated Biphenyls. J. Biol. Chem.

12. Ryan, D.E., Thomas, P.E., Korzenioski, D. and Levin, W. 1979. Separation and Characterization of Highly Purified Forms of Liver Microsomal Cytochrome P-450 from Rats Treated with Polychlorinated Biphenyls, Phenobarbital, and 3-Methylcholanthrene. J. Biol. Chem. 254: 1365-1374.

13. Guengerich, F.P. 1977. Separation and Purification of Multiple Forms of Microsomal Cytochromes P-450: Activities of Different Forms of Cytochromes P-450 towards Several Compounds of Environmental Interests. J.

252: 6373-6378.

- 23. Safe, S.H. 1994. Polychlorinated Biphenyls (PCBs): Environmental Impact, Biochemical and Toxic Responses, and Implications for Risk Assessment. Crit. Rev. Toxicol. 24: 87-149.
- 24. Guengerich, F.P. 1992. Metabolic Activation of Carcinogens. Pharmac. Ther. 54: 17-61. 25. Gonzalez, F.J. and Gelboin, H.V. 1994. Role of Human Cytochromes P450 in the Activation of Chemical Metabolic Carcinogens and Toxins. Drug Metab. Rev.

26: 165-183.

- 26. Gonzalez, F.J., Liu, S.-Y. and Yano, M. 1993.
 Regulation of Cytochrome P450 Genes: Molecular Mechanism. Pharmacogenetics 3: 51-57.
- 27. Koop, D.R., Crump, B.L., Nordblom, G.D. and Coon, M.J. 1985. Immunochemical Evidence for Induction of the Alcohol-oxidizing Cytochrome P-450 of Rabbit Liver Microsomes by Diverse Agents: Ethanol, Imidazole, Trichloroethylene, Acetone, Pyrazole, and Isoniazid. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82: 4065-4069.
- 28. Yang, C.S., Yoo, J.-S. H., Ishizaki, H. and

genases by the PCBs Mixture, Aroclor 1016. Toxicology. 35: 83-94.

- 35. Johansson, I., Ekstrom, G., Scholte, B., Puzycki, D., Jornvall, H. and Ingelman-Sundberg, M. 1988. Ethanol-, Fasting-, and Acetone-inducible Cytochromes P-450 in Rat Liver: Regulation and Characteristics of Enzymes Belonging to the IIB and IIE Gene Subfamilies. Biochemistry 27: 1925-1934.
- 36. Porter, T.D., Khani, S. and Coon, M.J. 1989. Induction and Tissue-specific Expression of Rabbit Cytochrome P450IIE1 and IIE2 Genes. Mol. Pharmacol. 89: 61-65.
- 37. Ueng, T.-H., Friedman, F.K., Miller, H., Park,
- Hong, J. 1990. Cytochrome P450IIE1: Roles in Nitrosamine Metabolism and Mechanisms of Regulation. Drug Metab. Rev. 22: 147-159.
- 29. Song, B.-J., Veech, R.L., Park, S.S., Gelboin, H.V. and Gonzalez, F.J. 1989. Induction of Rat Hepatic N-Nitrosodimethylamine Demethylase by Acetone is Due to Protein Stabilization. J. Biol. Chem. 264: 3568-3572.
- 30. Song, B.-J., Gelboin, H.V., Park, S.S., Yang, C.S. and Gonzalez, F.J. 1986. Complementary DNA and Protein Sequences of Ethanolinducible Rat and Human Cytochrome P-450s. J. Biol. Chem. 261: 16689-16697.
- 31. Alvares, A.P. and Ueng, T.-H. 1987. Regulation of Pulmonary Cytochromes P-450 by Xenobiotics. In "Current Topics in Pulmonary Pharmacology and Toxicology" Vol. 2, pp. 136-159. Hollinger M.A. (ed) Elsevier, New York, U.S.A.
- 32. Ueng, T.-H., Eiseman, J.-L. and Alvares, A.P.

- S.S., Gelboin, H.V. and Alvares, A.P. 1987.
 Studies on Ethanol-inducible Cytochrome P450 in Rabbit Liver, Lungs and Kidneys.
 Biochem. Pharmacol. 36: 2689-2691.
- 38. Ueng, T.-H., Ueng, Y.-F., Tsai, J.-N., Chao, I.-C., Chen, T.-L., Park, S.S., Iwasaki, M. and Guengerich, F.P. 1993. Induction and Inhibition of Cytochrome P-450-dependent Monooxygenases in Hamster Tissues by Ethanol. Toxicology. 81: 145-154.
- 39. Ortiz de Montellano, P.R. and Reich, N.O. 1986. Inhibition of Cytochrome P-450 Enzymes. In "Cytochrome P-450" pp. 273-314. Ortiz de Montellano, P.R. (ed) Plenum Publishing, New York, U.S.A.
- 40. Murray, M. 1987. Mechanism of the Inhibition of Cytochrome P-450-mediated Drug Oxidation by Therapeutic Agents. Drug Metab. Rev. 18: 55-81.
- 41. Testa, B. 1990. Mechanisms of Inhibition of
- 1980. Inhibition of Pulmonary Cytochrome P-450 and Benzo(a)pyrene Hydroxylase in Rabbits by Polychlorinated Biphenyls. Biochem. Biophys. Res. Commun. 95: 1743-1749.
- 33. Ueng, T.-H. and Alvares, A.P. 1981. Selective Loss of Pulmonary Cytochrome P-450I in Rabbits Pretreated with Polychlorinated Biphenyls. J. Biol. Chem. 256: 7536-7542.
- 34. Ueng, T.-H. and Alvares, A.P. 1985. Selective Induction and Inhibition of Liver and Lung Cytochrome P-450-Dependent Monooxy-

- Xenobiotic-metabolizingEnzymes.Xenobiotica. 20: 1129-1137.
- 42. Halpert, J.R., Guengerich, F.P., Bend, J.R. and Correia, M.A. 1994. Selective Inhibitors of Cytochromes P450. Toxicol. Appl. Pharmacol. 125: 163-175.
- 43. Nebert, D.W. 1991. Role of Genetics and Drug Metabolism in Human Cancer Risk. Mutat. Res. 247: 267-281.
- 44. Kadlubar, F.F. 1994. Biochemical Individuality and its Implications for Drug and Carcinogen Metabolism: Recent Insights

from Acetyltransferase and Cytochrome P4501A2 Phenotyping and Genotyping in Humans. Drug Metab. Rev. 26: 37-46.

- 45. Kaname, K., Kei, N., Kazue, I., Akira, Y., Nahomi, S. and Junko, W. 1990.
 Identification of Genetically High Risk Individuals to Lung Cancer by DNA Polymorphisms of the Cytochrome P4501A1 Gene. FEBS Lett. 263: 131-133.
- 46. Kato, S., Shield, P.G., Caporaso, N.E., Sugimura, H., Trivers, G.E, Tucker, M.A., Trump, B.F., Weston, A. and Harris, C.C. 1994. Analysis of Cytochrome P450 2E1 Genetic Polymorphisms in Relation to Human

Sugimura, H., Trivers, G.E., Trump, B.F., Hoover, R.N., Weston, A. and Harris, C.C. 1993. Lung Cancer, Race and a CYP1A1 Genetic Polymorphism. Cancer Epidemiol. Biomarkers Prev. 2: 481-485.

- 53. Gonzalez, F.J., Crespi, C.L. and Gelboin, H.V. 1991. cDNA-Expressed Human Cytochrome P450s: a New Age of Molecular Toxicology and Human Risk Assessment. Mutat. Res. 247: 113-127.
- 54. Langenbach, R., Smith, P.B. and Crespi, C. 1992. Recombinant DNA Approaches for the Development of Metabolic Systems Used in In Vitro Toxicology. Mutat. Res. 277: 251-
- Lung Cancer. Cancer Epidemiol. Biomarkers Prev. 1: 485-489.
- 47. Meyer, U.A. 1990. Genetic Polymorphisms of Drug Metabolism. Fund. Clin. Pharmacol. 4: 595-615.
- 48. Mitsuuchi, Y., Kawamoto, T., Rosler, A., Naiki, Y., Miyahara, K., Toda, K., Kuribayashi, I., Orii, T., Yasuda, K., Miura, K., Nakao, K., Imura, H., Ulick, S. and Shizuta, Y. 1992. Congenitally Defective Aldosterone Biosynthesis in Humans: The Involvement of Point Mutations of the P- 450_{C18} Gene(CYP11B2) in CMO II Deficient Patients. Biochem. Biophys. Res. Commun. 182:974-979.
- 49. Wang, S.-L., Huang, J.-D., Lai, M.-D., Liu,
 B.-H. and Lai, M.-L. 1993. Molecular Basis of Genetic Variation in Debrisoquin Hydroxylation in Chinese Subjects: Polymorphism in RFLP and DNA Sequences

275.

- 55. Crespi, C., Langenbach, R. and Penman, B.W. 1993. Human Cell Lines, Derived from AHH-1 TK+/- Human Lympohblasts, Genetically Engineered for Expression of Cytochromes P450. Toxicology. 89: 89-104.
- 56. Johnson, E.F., Kronbach, T. and Hsu, M.-H. 1992. Analysis of the Catalytic Specificity of Cytochrome P450 Enzymes through Site-Directed Mutagenesis. FEBS J. 6: 700-705.
- 57. Alvarez, J., Montero, M. and Garcia-Sancho,
 J. 1991. Cytochrome P-450 May Link
 Intracellular Ca²⁺ Stores with Plasma
 Membrane Ca²⁺ Influx. Biochem. J. 274: 193-197.
- 58. Alvarez, J., Montero, M. and Garcia-Sancho,
 J. 1992. Cytochrome P450 May Regulate
 Plasma Membrane Ca²⁺ Permeability
 According to the Filling State of the
 Intracellular Ca²⁺ Stores. FASEB J. 6: 786-
- of CYP2D6. Clin. Pharmacol. Ther. 53: 410-418.
- 50. Kawajiri, K., Nakachi, K., Watanabe, J. and Hayashi, S. 1993. The CYP1A1 Gene and Cancer Susceptibility. Crit. Rev. Oncol. Hematol. 14: 77-87.
- 51. Cosma, G., Crofts, F., Taioli, E., Toniolo, P. and Garte, S. 1993. Relationship between Genotype and Function of the Human CYP1A1 Gene. J. Toxicol. Environ. Hlth. 40: 309-316.

52. Shields, P.G., Caporso, N.E., Falk, R.T.,

- 792.
- 59. Aussel, C., Breittmayer, J.P., Ticchioni, M., Pelassy, C. and Bernard, A. 1994. Regulation of T Cell Activation by Cytochrome P450 Inhibitors. Cellular Immun. 155: 436-445.
- 60. Graier, W.F., Simecek, S. and Sturek, M. 1995. Cytochrome P450 Monooxygenase-Regulated Signalling of Ca²⁺ Entry in Human and Bovine Endothelial Cells. J. Physiol. 482: 259-274.
- 61. Lu, G.-T. 1991. Effects of Some Compounds Isolated from Chinese Medicinal Herbs on

- Hepatic Micrsomal Cytochrome P-450 and their Potential Biological Consequences. Drug Metab. Rev. 23: 439-465.
- 62. Wang, B.Y.Y., Lau, B.H.S., Yamasaki, T. and Teel, R.W. 1993. Modulation of Cytochrome P450IA1-Mediated Mutagenicity, DNA Binding and Metabolism of Benzo[a]pyrene by Chinese Medicinal Herbs. Cancer Lett. 68: 75-68.
- 63. Liu, X.-F., Liu, M.-L., Iyanagi, T., Legesse, K., Lee, T.D. and Chen, S. 1990. Inhibition of
- Rat Liver NAD(P)H:Quinone Acceptor Oxidoreductase (DT-Diaphorase) by Flavonoids Isolated from the Chinese Herb Scutellariae Radix (Huang Qin). Mol. Pharmacol. 37: 911-915.
- 64. Kang, J.-J., Chen, Y.-C., Kuo, W.-C., Chen, T., Cheng, Y.-W., Kuo, M.L. and Ueng, T.-H. Modulation of Microsomal Cytochrome P450 by Scutellariae Radix and Gentianae Scabre Radix in Rat Liver. Am. J. Chin. Med. in press.

.

.



Cytochrome P450: Enzyme Regulation and Toxicological Significance

TZUU-HUEI UENG, JAW-JOU KANG, I-CHI CHAO AND YI-CHIEN CHEN

Institute of Toxicology, College of Medicine, National Taiwan University, Taipei, Taiwan, R.O.C.

ABSTRACT

The pharmacological and toxicological responses of drugs and environmental chemicals are dependent upon metabolism of the compounds. Cytochrome P450 (P450)-dependent monooxygenases are the primary enzyme system responsible for the oxidative metabolism of drugs, carcinogens, food additives, and environmental chemicals. The underlying basis for the broad substrate specificity of P450 is that there are multiple forms of P450. A nomenclature system based on amino acid sequence homology is adopted for the increasing number of P450 hemoproteins. P450 genes are subject to regulation by many physiological and environmental factors. Regulation of P450 enzymes shows marked species and tissue specificity which plays an important role in species and tissue extrapolation of chemical risk assessment and target organ toxicity. P450 isoforms are readily inducible follow-

ing exposure to foreign compounds of which phenobarbital, 3-methylcholanthrene, and ethanol are the prototypic inducing agents. Many drugs and natural compounds are potent inhibitors of P450 and dependent catalytic activity. Mechanism of P450 regulation also shows multiplicity at the transcriptional, translational, and post-translational stages. Polymorphism and racial difference are important determinants of drug metabolism and susceptibility to diseases in humans. Traditional Chinese medicines have the ability to induce and inhibit multiple forms of P450 monooxygenases. Expression of human P450 in mammalian cell lines provides an alternative system to study the functions of P450s in xenobiotic metabolism and toxicity in humans. P450 may be associated with regulation of cellular entry of calcium. Finally, the perspective of future P450 research is discussed.

Key words: Cytochrome P450, monooxygenase, induction, inhibition, drug, toxicity.

.