

食品工业科技

SCIENCE AND TECHNOLOGY OF FOOD INDUSTRY

- 荷兰《文摘与引文数据库》(Scopus)
- 瑞典开放存取期刊目录 DOAJ
- 美国《化学文摘》CA
- 英国《食品科技文摘》FSTA
- 日本科学技术振兴机构数据库JST
- 世界期刊影响力指数(WJCI)报告
- 食品科学与工程领域高质量科技期刊分级目录第一方阵T1
- 北大核心期刊
- 中国精品科技期刊
- 中国科技核心期刊CSTPCD
- 中国核心学术期刊RCCSE
- 中国农林核心期刊A
- 中国生物医学Sino Med

半月刊 ISSN 1002-0306 CN 11-1759/TS

邮发代号: 2-399

银耳多糖对力竭运动小鼠氧化性损伤所致疲劳的缓解作用

黄小兰, 黄少波, 邵丽

Effect of *Tremella fuciformis* Polysaccharides on Fatigue Induced by Oxidative Damage in Exhaustive Exercise Mice

HUANG Xiaolan, HUANG Shaobo, and SHAO Li

在线阅读 View online: <https://doi.org/10.13386/j.issn1002-03062023040074>

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in



关注微信公众号, 获得更多资讯信息

黄小兰, 黄少波, 邵丽. 银耳多糖对力竭运动小鼠氧化性损伤所致疲劳的缓解作用 [J]. 食品工业科技, 2024, 45(4): 328–335. doi: 10.13386/j.issn1002-0306.2023040074

HUANG Xiaolan, HUANG Shaobo, SHAO Li. Effect of *Tremella fuciformis* Polysaccharides on Fatigue Induced by Oxidative Damage in Exhaustive Exercise Mice[J]. Science and Technology of Food Industry, 2024, 45(4): 328–335. (in Chinese with English abstract). doi: 10.13386/j.issn1002-0306.2023040074

· 营养与保健 ·

银耳多糖对力竭运动小鼠氧化性损伤所致疲劳的缓解作用

黄小兰¹, 黄少波², 邵丽^{3,*}

(1.重庆对外经贸学院, 重庆 401520;

2.重庆市开州区中医院骨伤科, 重庆 405400;

3.重庆市开州区中医院儿科, 重庆 405400)

摘要:目的: 探讨银耳多糖 (*Tremella fuciformis* polysaccharides, TFP) 对小鼠力竭运动性氧化损伤的影响, 并分析其机制。方法: 采用 TFP 处理 L6 细胞 48 h, CCK-8 法检测 L6 的活力; L6 细胞设置 3 组, 包括对照组、H₂O₂ 组、H₂O₂+TFP 组, 孵育 48 h, 生化分析仪检测乳酸 (Lactic Acid, LA) 水平, Western blot 实验检测 Nrf2、NQO1 和 HO-1 蛋白水平; 将 C57BL/6 小鼠随机分为 4 组 (每组 n=10), 包括模型组、模型+TFP 组 (50、100、200 mg/kg), 模型+TFP 组连续灌胃 TFP, 模型组灌胃相同剂量的蒸馏水, 每天 1 次, 连续 2 周。末次给药 30 min 后进行力竭运动, 记录力竭游泳运动时间, 采用酶联免疫吸附试验 (ELISA) 检测肝糖原 (LG)、骨骼肌糖原 (MG); ELISA 法检测血尿素氮 (BUN)、LA、ROS、丙二醛 (MDA)、超氧化物歧化酶 (SOD) 和谷胱甘肽过氧化物酶 (GSH-Px)、TNF- α 、IL-6、NF- κ Bp65 水平。Western blot 实验检测 Nrf2、NQO1、HO-1 蛋白水平。结果: H₂O₂ 组 L6 细胞的 LA 水平极显著 ($P<0.01$) 高于对照组, Nrf2、NQO1、HO-1 蛋白水平极显著 ($P<0.01$) 低于对照组, TFP 极显著 ($P<0.01$) 降低培养基中 LA 水平, 极显著 ($P<0.01$) 上调 L6 细胞中 Nrf2、NQO1、HO-1 表达。TFP 显著延长力竭游泳时间 ($P<0.05$, $P<0.01$), 极显著降低 LA ($P<0.01$)、BUN ($P<0.05$, $P<0.01$) 水平, 显著增加肝糖原 ($P<0.05$, $P<0.01$) 和肌糖原 ($P<0.05$, $P<0.01$) 水平, 极显著上调 SOD ($P<0.01$)、GSH-Px ($P<0.01$), 显著下调 MDA ($P<0.05$, $P<0.01$)、ROS ($P<0.01$) 水平, 极显著 ($P<0.01$) 降低血清中 TNF- α 、IL-6、NF- κ Bp65 的水平; 与模型组比较, TFP 显著增加 Nrf2 ($P<0.05$, $P<0.01$)、HO-1 ($P<0.05$, $P<0.01$)、NQO-1 ($P<0.05$, $P<0.01$) 蛋白表达水平。结论: TFP 通过抑制氧化应激、炎症改善力竭游泳运动引起的氧化损伤, 其机制与调节 Nrf2/HO-1 信号通路相关。

关键词: 银耳多糖, 游泳, 力竭运动, Nrf2/HO-1 信号通路, 氧化应激, 炎症

中图分类号: TS201.4

文献标识码: A

文章编号: 1002-0306(2024)04-0328-08

DOI: 10.13386/j.issn1002-0306.2023040074

本文网刊:



Effect of *Tremella fuciformis* Polysaccharides on Fatigue Induced by Oxidative Damage in Exhaustive Exercise Mice

HUANG Xiaolan¹, HUANG Shaobo², SHAO Li^{3,*}

(1. Foreign Trade and Economics of Chongqing University, Chongqing 401520, China;

2. Department of Orthopedics and Traumatology, Traditional Chinese Medicine Hospital of Kaizhou District, Chongqing 405400, China;

3. Department of Pediatrics, Traditional Chinese Medicine Hospital of Kaizhou District, Chongqing 405400, China)

收稿日期: 2023-04-16

基金项目: 重庆市科卫联合医学科研项目 (2021ZY024275)。

作者简介: 黄小兰 (1983-), 女, 硕士, 讲师, 研究方向: 体育教育训练学, E-mail: 251765856@qq.com。

* 通信作者: 邵丽 (1980-), 女, 本科, 副主任中医师, 研究方向: 小儿中药制剂及药理作用, E-mail: 191190817@qq.com。

Abstract: Objective: To investigate the effect of *Tremella fuciformis* polysaccharides (TFP) on oxidative damage induced by exhaustive exercise in mice and analyze its mechanism. Methods: L6 cells were treated with TFP for 48 hours, and the activity of L6 was detected by CCK-8 method. L6 cells were divided into three groups, including the control, H₂O₂, and H₂O₂+TFP groups, and incubated for 48 hours. LA levels were measured by a biochemical analyzer, and Nrf2, NQO1, and HO-1 protein levels were detected by Western blot assay. C57BL/6 mice were randomly divided into four groups (n=10 for each group), including model group and model+TFP group (50, 100, 200 mg/kg). The model+TFP groups were continuously gavaged with TFP, while the model group was gavaged with the same dose of distilled water once a day for two consecutive weeks. Exhaustive exercise was performed 30 minutes after the last administration, the duration of exhaustive swimming exercise was recorded, and enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) was used to detect liver glycogen (LG) and skeletal muscle glycogen (MG). ELISA was used to detect blood urea nitrogen (BUN), lactic acid (LA), ROS, malondialdehyde (MDA), superoxide dismutase (SOD), glutathione peroxidase (GSH-Px), TNF- α , IL-6 and NF- κ Bp65 levels. Western blot assay was used to detect the levels of Nrf2, NQO1, and HO-1 proteins. Results: The LA levels of L6 cells in the H₂O₂ group were significantly ($P<0.01$) higher than those in the control group, while the protein levels of Nrf2, NQO1, and HO-1 were significantly ($P<0.01$) lower than those in the control group. TFP could significantly ($P<0.01$) reduce the LA levels in the culture medium and upregulate the expression of Nrf2, NQO1, HO-1 in L6 cells. TFP could significantly prolong exhaustive swimming time ($P<0.01$), reduce LA ($P<0.01$) and BUN ($P<0.05$, $P<0.01$) levels, increase liver and muscle glycogen levels ($P<0.05$, $P<0.01$), upregulate SOD ($P<0.01$) and GSH-Px ($P<0.01$), downregulate MDA ($P<0.05$, $P<0.01$) and ROS ($P<0.01$) levels, and reduce TNF- α ($P<0.01$), IL-6 ($P<0.01$) and NF- κ Bp65 ($P<0.01$). Compared with the model group, TFP could significantly increase Nrf2 ($P<0.05$, $P<0.01$), HO-1 ($P<0.05$, $P<0.01$) and NQO-1 ($P<0.05$, $P<0.01$) protein expression levels. Conclusion: TFP improved oxidative damage caused by exhaustive swimming by inhibiting oxidative stress and inflammation, and its mechanism was related to regulating the Nrf2/HO-1 signaling pathway.

Key words: *Tremella fuciformis* polysaccharides; swimming; exhaustive exercise; Nrf2/HO-1 signaling pathway; oxidative stress; inflammation

随着人们追求健康意识的提高,通过锻炼来提高身体机能已成为大多数人的首选。适当的运动训练不仅能使身体更健康,还能改善睡眠和锻炼身体^[1]。然而,许多人的运动强度不当,引起能量代谢(糖原等)失衡和代谢产物(脂质过氧化物、乳酸、氨、离子等)积累,从而导致运动疲劳的发生^[2]。运动疲劳会进一步破坏体内氧化/抗氧化系统的平衡,并诱发一系列与疲劳相关的临床表现,包括失眠、抑郁、认知障碍等,这些破坏性损伤严重威胁着疲劳患者的健康和生活质量^[3]。由于其复杂的发病机制,目前仍然无法获得有效的药物或策略来缓解疲劳。研究表明,氧化应激,即活性氧(ROS)生成和抗氧化能力之间的不平衡,被认为是疲劳的关键因素之一,力竭运动会引发 ROS 的爆发,超过系统对 ROS 解毒的能力,从而导致疲劳^[4]。Nrf2 是一种重要的转录因子,调节细胞的氧化应激反应,是维持细胞氧化还原稳态的中心调节因子,在阻止氧化应激和维持组织和器官氧化还原状态的稳态方面发挥着至关重要的作用^[5],因此,通过靶向 Nrf2 去除过量的 ROS 将是一种很有前途的预防疲劳的有效策略,而天然抗氧化剂之所以受到关注,是因为其惊人的抗氧化能力和安全性。

银耳是一种食用菌,具有多种生物学功能,包括免疫调节、抗癌、降血脂和降血糖等作用^[6]。研究表明,采用不同剂量荞麦银耳连续灌胃小鼠 30 d 后,均可延长小鼠负重游泳时间,提高小鼠肝糖原含量,减少血清尿素氮的产生^[7]。近年来,许多研究表明银耳

的活性成分是多糖,而且银耳多糖(*Tremella fuciformis* polysaccharides, TFP)存在一定的抗氧化和抗炎作用^[8]。已有研究显示,银耳多糖处理人真皮成纤维细胞可以抑制细胞中 ROS 的增加。体外研究表明,银耳多糖可以清除各种自由基,如超氧化物、羟基自由基等^[7],能有效降低非酒精性脂肪性肝病大鼠模型体内炎症水平^[9]。然而,对 TFP 在运动过程中对氧化应激和炎症启动的调节中的作用知之甚少。已有文献报道珍珠菇、杏鲍菇多糖能通过减轻氧化应激发挥抗疲劳作用^[10-11],本研究假设 TFP 可能对减轻力竭运动后的氧化损伤有效,采用 TFP 预处理小鼠,并通过游泳运动建立力竭运动小鼠模型,探讨 TFP 对力竭性运动诱导的氧化损伤的影响及其潜在的分子机制,以期为银耳多糖的药理研究做理论参考。

1 材料与方 法

1.1 材料与仪器

雄性 C57BL/6 小鼠 SPF 级,18~22 g,4 周龄,中国科学院上海动物实验中心,动物合格证号 SCXK(沪)2017-0005,每笼 10 只,12 h 的明暗循环,以标准啮齿动物饮食和自来水进行喂养,并保持在恒定的环境温度(23±1 °C)、湿度(55%±5%),动物伦理委员会批准该实验程序(批准号:2021-0312);L6 大鼠骨骼肌细胞 齐氏生物科技有限公司(江阴市,中国),在含有 10% 胎牛血清和 1% 青霉素-链霉素的 GIBCO DMEM 高糖培养基中,在 37±2 °C 和 5% CO₂ 下培

养; 银耳 重庆市玉屏菜市场; 试剂盒 LA、BUN、ROS、SOD、MDA、GSH-Px、TNF- α 、IL-6 南京建成生物工程研究所; 兔抗 Nrf2、NQO1、HO-1、 β -actin、HRP 标记的羊抗兔 IgG 二抗 碧云天生物技术有限公司。

DMIL LED 莱卡倒置荧光显微镜 德国徕卡公司; BIO-RAD 伯乐电泳成像系统 美国 BIO-RAD 公司。

1.2 实验方法

1.2.1 银耳多糖的提取 准确称取干燥粉碎且过 40 目的银耳粉末, 按照 1:20 的物料比(w/v)加入蒸馏水, 将样品在 100 °C 沸水中煎煮 3 次, 每次 3 h, 合并滤液, 浓缩样品, 向浓缩液中加入无水乙醇, 并使其终浓度为 80%, 离心(4000 r/min, 4 °C) 15 min, 收集沉淀物, 丙酮洗涤三次, 干燥, 得到粗多糖。将其溶解在蒸馏水中至浓度为 10 mg/mL, 将溶液转移到透析袋中, 透析 48 h, 6 h 换水一次, 减压浓缩, 与 1/3 体积的 Sevag 试剂(氯仿/正丁醇 4:1, v/v)混合, 搅拌 30 min, 3500 r/min 离心 10 min, 重复脱蛋白 3 次。所得溶液浓缩至 1/4 体积, D101 大孔树脂纯化, 蒸馏水洗脱, 收集滤液, 浓缩、冷冻干燥得到银耳多糖, 苯酚-浓硫酸法检测银耳多糖含量为 92.48%, 其主要成分为甘露糖、葡萄糖醛酸、葡萄糖、半乳糖、木糖和岩藻糖^[12]。

1.2.2 细胞活力测定 将 L6 细胞接种到 96 孔板(1×10^4 个/孔)中, 采用终浓度分别为 0、50、100、200、400 $\mu\text{g/mL}$ 的 TFP 处理 48 h, 更换 110 μL (CCK-8 10 μL +培养基 100 μL)培养基, 5% CO_2 中 37 °C 下孵育 1.5 h, 酶标仪 450 nm 测定吸光度值, 计算细胞活力。细胞活力(%)=($A_{\text{给药}} - A_{\text{空白}}$)/($A_{\text{对照}} - A_{\text{空白}}$) $\times 100$ 。

1.2.3 LA 水平检测 将 L6 细胞(1×10^4 个/孔)接种在 96 孔板, 设置 3 组, 包括对照组、 H_2O_2 (200 $\mu\text{mol/L}$, 预实验获得)组、 H_2O_2 (200 $\mu\text{mol/L}$)+TFP(100 $\mu\text{g/mL}$)组, 5% CO_2 中 37 °C 下孵育 48 h, 按照 LA 试剂盒说明书要求检测上清中 LA 的水平。

1.2.4 Western blot 实验 将 L6 细胞(1×10^5 个/mL)接种在 6 孔板, 参照“1.2.3”分组, 孵育 48 h, 采用 RIPA 裂解液裂解细胞, BCA 法检测蛋白质水平, 将蛋白质(30 μg)转移在每个泳道中, SDS-PAGE 分离蛋白, 并转移到 PVDF 膜上。在室温下用 5% 脱脂奶封闭 1 h 后, 用抗 Nrf2(1:1000)、血红素加氧酶-1(HO-1, 1:10000)、NADPH 醌氧化还原酶-1(NQO-1, 1:1000)、 β -肌动蛋白(1:2000)一抗孵育, 4 °C 过夜。TBST 洗涤三次, 二抗(1:1000)在室温下孵育 1 h, 用 TBST 清洗三次, 增强化学发光溶液(ECL)处理条带, Image J 软件分析蛋白条带。

1.2.5 动物分组及给药 C57BL/6 小鼠适应性喂养一周后, 随机分为五组, 即安静组、模型组、TFP 组

(50、100、200 mg/kg, 预实验确定剂量), 每组 10 只, TFP 组连续灌胃 TFP, 模型组灌胃相同剂量的蒸馏水, 每天 1 次, 连续 2 周。

1.2.6 力竭运动实验 动物实验通过重庆对外经贸学院实验动物福利伦理审查(编号: CSDW2022 005)。除了安静组, 其余各组小鼠进行力竭游泳运动, 游泳池(90 \times 45 \times 45 cm), 装满水, 温度保持在 36 \pm 2 °C, 水深 35 cm。小鼠最初适应游泳训练, 每天 20 min, 持续 3 d。末次给药 30 min 后进行力竭运动: 小鼠尾巴上附重(其体重的 3%)游泳, 通过观察协调运动的中断和游泳失败来确定疲劳。当小鼠未能在 3 s 内返回表面呼吸时, 立即记录耐受时间, 从眼窝静脉丛取血, 并以 3000 \times g、4 °C 离心 10 min 分离血清。然后, 用戊巴比妥钠(50 mg/kg)腹膜内麻醉小鼠, 处死小鼠, 收集肝脏和骨骼肌并将其储存在 -80 °C。

1.2.7 指标的检测 肝脏或骨骼肌采用 PBS(0.1 mol/L, pH7.4)匀浆, 将样品 3000 \times g、4 °C 离心 10 min 分离上清, 酶联免疫吸附试验(ELISA)检测肝糖原(LG)、骨骼肌糖原(MG); 取血清, ELISA 法检测血清中尿素氮(BUN)、乳酸(LA)、ROS、丙二醛(MDA)、超氧化物歧化酶(SOD)、谷胱甘肽过氧化物酶(GSH-Px)、TNF- α 、IL-6 和 NF- κ Bp65 水平。Western blot 实验检测 Nrf2、HO-1、NQO-1 蛋白表达水平。

1.3 数据处理

所有数值均以均数 \pm 标准差表示。采用 Graph Pad Prism(5.0 版)进行统计分析, 采用单因素方差分析。 $P < 0.05$ 为差异显著。

2 结果与分析

2.1 银耳多糖对 L6 细胞活力及外源性 H_2O_2 诱导的氧化应激的影响

为了探索 TFP 对 L6 细胞活力的影响, 本研究进行了细胞活力测定, 发现高达 400 $\mu\text{g/mL}$ TFP 未观察到细胞毒性(图 1A)。因此, 在随后的实验中使用了 100 $\mu\text{g/mL}$ TFP(预实验获得)进行试验。

图 1B 显示, L6 细胞内加入 H_2O_2 后, H_2O_2 组培养液中 LA 水平明显增加, 说明该组细胞已经出现 LA 外漏, 在加入 TFP 后, 细胞培养液的 LA 水平明显下调, 说明 TFP 能够减少 LA 的外漏, 拮抗 H_2O_2 所致的氧化损伤。研究显示, Nrf2/HO-1 信号通路的激活可以抑制氧化应激^[13]。Nrf2 作为一种转录相关因子, 在细胞自我保护中发挥重要作用, 是氧化应激反应的关键调节因子。正常情况下, Nrf2 稳定存在于细胞质中, 氧化应激发生时, Nrf2 进入细胞核, 从而作用于 HO-1, 从而启动下游蛋白的表达, 抵抗氧化应激所致的毒性作用^[14]。本研究表明, H_2O_2 +TFP 组 Nrf2、HO-1、NQO-1 蛋白水平极显著($P < 0.01$)低于 H_2O_2 组(图 1C、图 1D), 说明 TFP 可能通过激

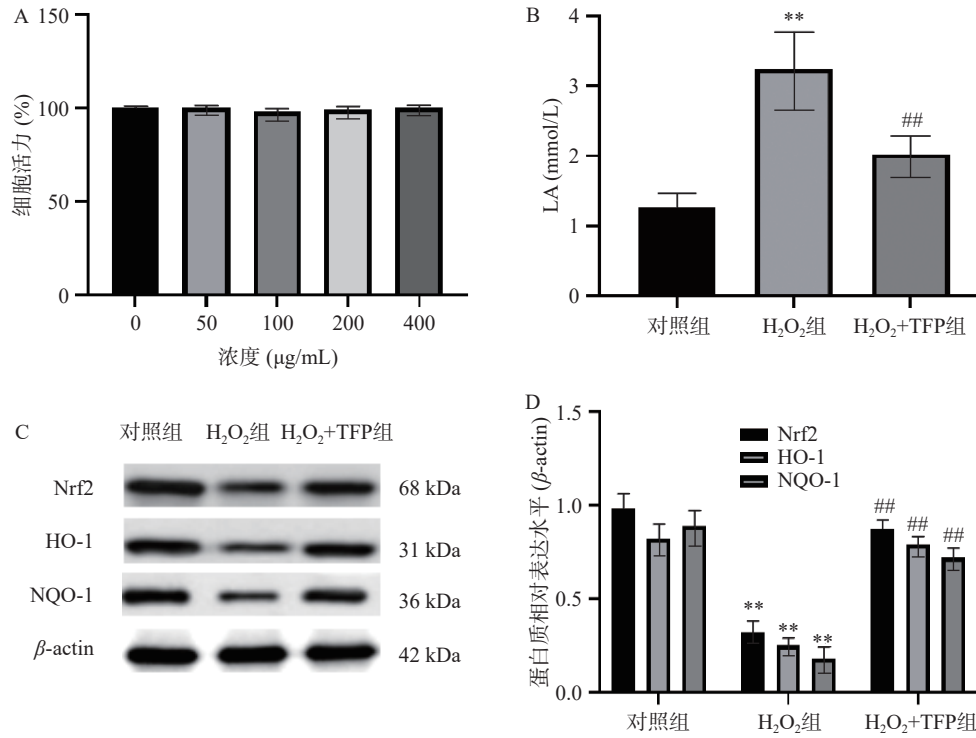


图 1 银耳多糖对 L6 细胞活力及外源性 H₂O₂ 诱导的氧化应激的影响

Fig.1 Effect of *Tremella fuciformis* polysaccharides on L6 cell viability and oxidative stress induced by exogenous H₂O₂

注: 与对照组比较, **P<0.01; 与 H₂O₂ 组比较, ##P<0.01。

活 Nrf2/HO-1 信号通路抑制氧化应激的表达, 减少氧化应激损伤。

2.2 银耳多糖对小鼠力竭游泳的影响

力竭游泳时间可以直接反映运动能力以及药物的抗疲劳效果^[15], 本研究评估了银耳多糖对小鼠力竭游泳时间。结果显示, 银耳多糖延长了力竭游泳时间

(图 2A), 表明银耳多糖具有有效的抗疲劳作用。此外, 疲劳期间有一系列生物标志物会发生变化, 包括 LA、BUN、肝糖原和肌糖原。其中, LA 是身体运动过程中产生的废物, 而力竭运动会致血液中 LA 增加^[16]。BUN 是人类蛋白质代谢的主要终产物, 其含量与运动性疲劳呈正相关, 即 BUN 消除得越快, 疲

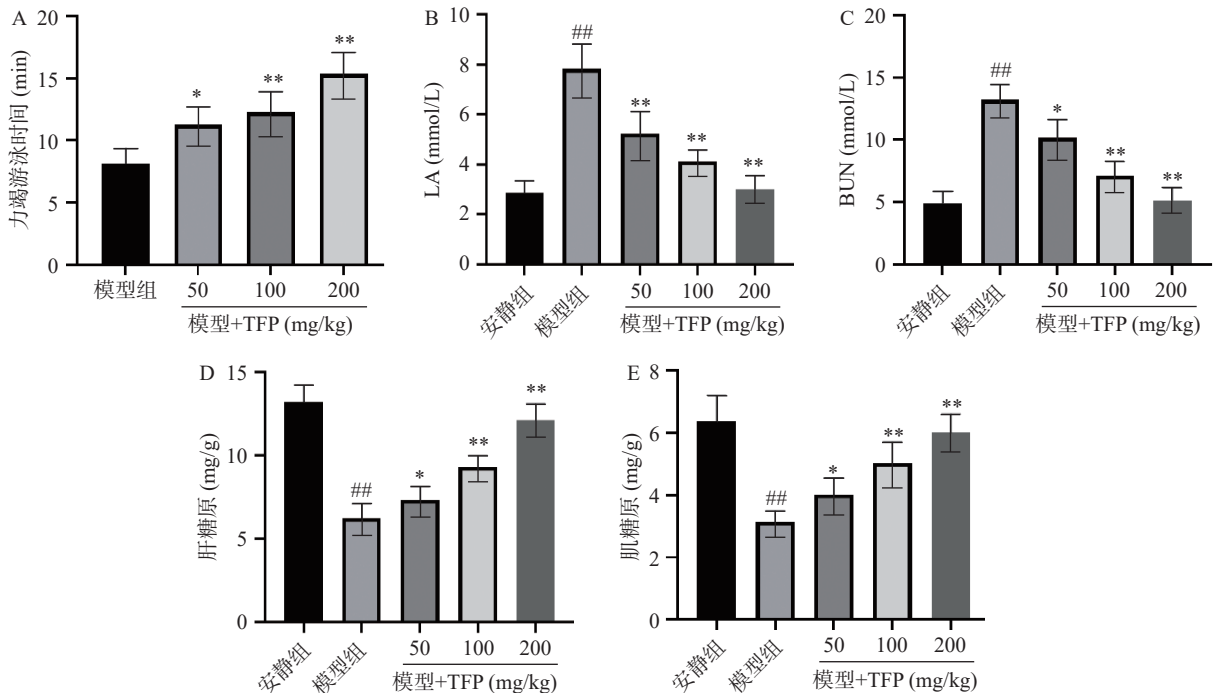


图 2 银耳多糖对小鼠力竭游泳的影响

Fig.2 Effect of *Tremella fuciformis* polysaccharides on exhaustive swimming in mice

注: 与安静组比较, ##P<0.01; 与模型组比较, *P<0.05, **P<0.01; 图 3~图 5 同。

劳缓解得越快^[17]。

此外,肌糖原是糖在肌肉中的储存形式,反映了能量储备,而肝糖原负责剧烈运动期间的直接能量供应^[18]。本研究结果显示,与安静组比较,模型组 LA、BUN 极显著($P<0.01$)增加,肝糖原、肌糖原极显著($P<0.01$)降低,说明力竭运动所致疲劳模型建立成功。与模型组比较,TFP 组(50、100、200 mg/kg) LA($P<0.01$)和 BUN($P<0.05$, $P<0.01$)的水平显著降低,肝糖原和肌糖原的含量显著($P<0.05$, $P<0.01$)增加(图 2B~图 2E);这些结果表明,银耳多糖不仅能加速有害代谢产物的消除,还能恢复身体能量,从而缓解疲劳。

2.3 银耳多糖对力竭游泳的小鼠氧化应激水平影响

SOD 调节氧化应激和自由基,MDA 反映氧化应激的程度,ROS 是一种化学活性物质,由氧分子组成,包括氧自由基、羟基自由基、过氧化氢^[19]。在生理条件下,身体会产生一定量的 ROS,这些 ROS 会被体内的 SOD 和 GSH-Px 等抗氧化剂清除,以阻止氧化损伤;然而,在疲劳等病理条件下,抗氧化酶的活性会受到阻碍,多余的 ROS 会积聚,MDA 水平也会升高^[20]。有规律的体育锻炼已被证明可以增加人类和动物血液和组织中的抗氧化酶活性,这可归因于一种补偿反应,以抵消与氧化应激相关的可能有害影响。然而,其他研究报告称,剧烈运动会导致血液和组织中抗氧化酶活性急剧下降,而且过度的氧化应激会导致疲劳^[21],因此本研究研究了 TFP 对小鼠力竭性运动诱导的氧化应激的影响。本研究结果显示,与安静组比较,模型组 ROS、MDA 极显著($P<0.01$)增

加,SOD、GSH-Px 极显著降低($P<0.01$),说明力竭运动所致小鼠体内抗氧化系统出现紊乱。与模型组比较,TFP 组(50、100、200 mg/kg) ROS($P<0.01$)、MDA($P<0.05$, $P<0.01$)的水平显著降低,SOD、GSH-Px 的含量显著($P<0.01$)增加(图 3A~图 3D),这些结果表明,TFP 的抗疲劳作用与其显著的抗氧化特性有关。

2.4 银耳多糖对力竭游泳的小鼠的炎症水平的影响

本研究中,模型组小鼠血清中 NF- κ B 被激活,导致炎症因子过度分泌。TFP 的干预可以抑制 NF- κ Bp65 的表达(图 4B),进而抑制 TNF- α 、IL-6 的炎症指标(图 4A、图 4C),这与其他的研究结果一致^[22],NF- κ B 的激活可刺激 TNF- α 、IL-6 等炎症因子的表达,加重机体组织损伤。研究表明,炎症和氧化应激相互作用,持续的氧化应激导致炎症的发展,炎症进一步促进大量氧自由基的产生,导致身体失衡^[23]。本研究结果显示,本研究结果显示,与安静组比较,模型组 NF- κ B、TNF- α 、IL-6 的炎症指数极显著($P<0.01$)升高,提示模型组小鼠存在炎症损伤。与模型组比较,TFP 组(50、100、200 mg/kg) NF- κ B、TNF- α 、IL-6 的水平极显著($P<0.01$)降低(图 4A~图 4C),提示 TFP 可能对氧化应激和炎症水平具有较好的调节作用。

2.5 银耳多糖对力竭游泳的小鼠的 Nrf2/HO-1 信号通路的影响

研究显示,Nrf2 信号通路与过度运动诱导的疲劳氧化损伤有关。在氧化还原稳态下,Nrf2 与细胞

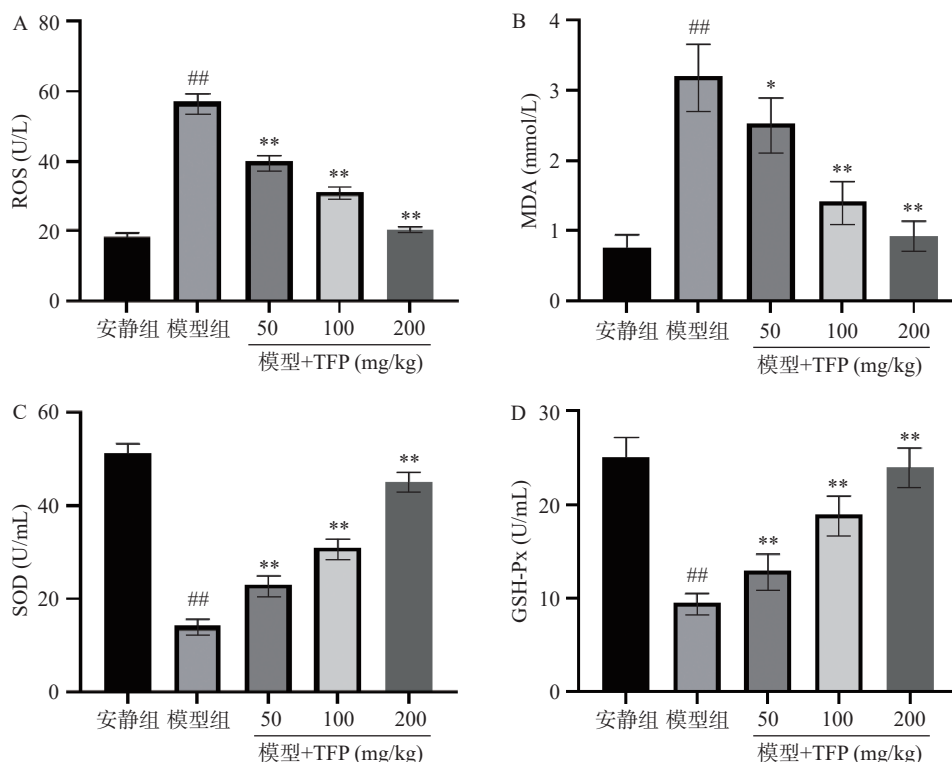


图 3 银耳多糖对力竭游泳的小鼠氧化应激水平影响

Fig.3 Effect of *Tremella fuciformis* polysaccharides on oxidative stress levels in mice after exhaustive swimming

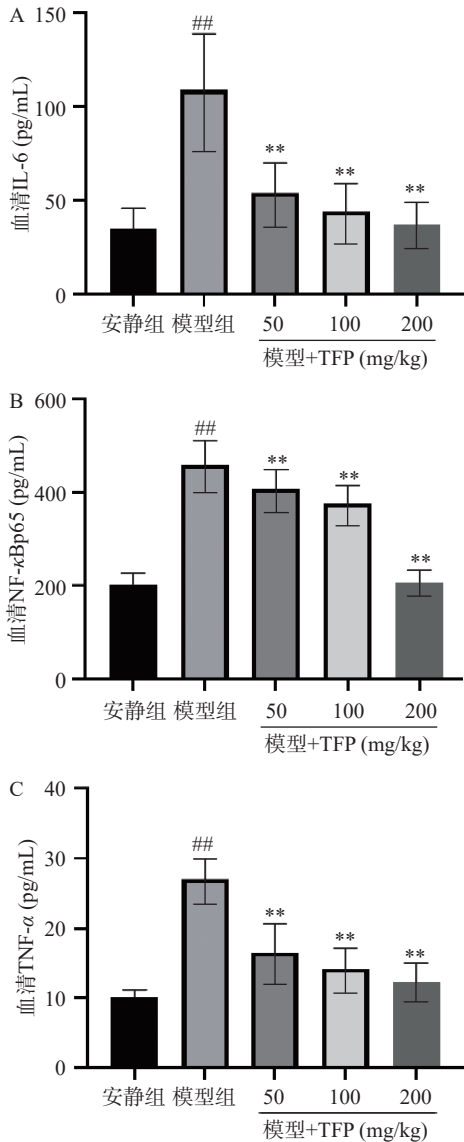


图 4 银耳多糖对力竭游泳的小鼠的炎症水平的影响
Fig.4 Effect of *Tremella fuciformis* polysaccharides on inflammation levels in exhausted swimming mice

质中的 kelch 样 ECH 相关蛋白 1(Keap1)结合,以保持失活状态。相反,在氧化应激刺激下, Nrf2 从 Keap1 解离,然后转移到细胞核,引起下游基因的激活,包括 HO-1、NQO-1^[24]。因此,开发新的药物或策略,通过调节 Nrf2 信号通路来延缓疲劳的产生和/或促进疲劳的消除,具有重要意义^[25]。本研究结果表明,与安静组比较,模型组 Nrf2、HO-1 和 NQO-1 蛋白质水平极显著 ($P<0.01$)降低。与模型组比较,TFP 组(50、100、200 mg/kg)Nrf2、HO-1 和 NQO-1 的水平显著($P<0.05$, $P<0.01$)增加(图 5A~图 5B),这些发现表明,TFP 促进 Nrf2 蛋白表达,从而激活其下游的 HO-1、NQO-1。

3 讨论与结论

过度训练或高强度运动易导致疲劳的发生,身体活动不再是自发的,这也会增加 ROS 的产生,加重疲劳。在营养物质的生成和能量消耗过程中,ROS 的过量产生会诱导氧化应激,导致疲劳诱导物

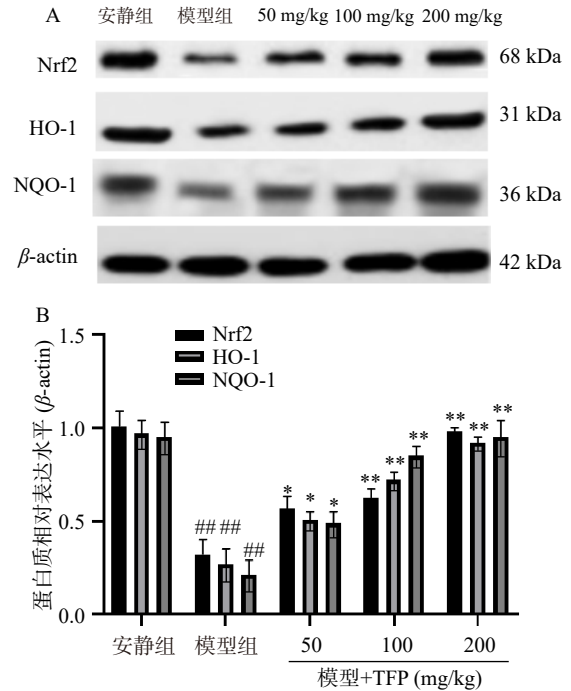


图 5 银耳多糖对力竭游泳的小鼠的 Nrf2/HO-1 信号通路的影响

Fig.5 Effect of *Tremella fuciformis* polysaccharides on the Nrf2/HO-1 signaling pathway in exhausted swimming mice

质的产生^[26]。在本研究中,我们发现 TFP 有效地保护了外源性 H₂O₂ 刺激的 L6 细胞,并且 ROS 的产生在所有动物实验组中显著降低($P<0.05$, $P<0.01$)。因此,本研究认为 TFP 调节 ROS 的清除。由于游泳力竭时间指标可以直接反映运动能力以及药物的抗疲劳效果,本研究评估了 TFP 对力竭游泳时间的影响。结果表明,TFP 延长了力竭游泳时间,表明 TFP 具有有效的抗疲劳作用。此外,还研究了给药后 TFP 是否能有效地作为抗疲劳剂。由于 BUN 和血乳酸水平是与线粒体功能相关的生化指标,而氧化应激与能量产生有关^[27]。在本研究中,给药组的小鼠的 BUN 和乳酸水平明显下调,说明 TFP 能调节线粒体代谢。

氧化应激是疲劳损伤的主要机制之一,ROS 的大量产生将导致抗氧化防御能力的破坏或消耗,增加 MDA 水平。SOD、GSH-Px 作为一种重要的抗氧化酶,在清除超氧化物自由基和抵抗氧化应激方面发挥着关键作用^[28]。MDA 是细胞膜上的一种识别受体,自由基的产生与 MDA 密切相关^[29]。本研究结果表明,TFP 下调 ROS、MDA 水平,上调 SOD、GSH-Px 的表达,证实 TFP 对运动性损伤的改善作用与其通过增强抗氧化酶活性而清除自由基的作用有关。该研究的数据还表明,用 TFP 处理可以显著增加 Nrf2 水平,上调下游 HO-1 的表达,表明 TFP 具有显著的抗氧化应激作用。Nrf2/HO-1 信号通路的激活可以抑制氧化应激,Nrf2 作为一种转录相关因子,在细胞自我保护中发挥重要作用,是氧化应激反应的关键调节因子^[30]。本研究表明,TFP 可能通过激活

Nrf2/HO-1 信号通路抑制氧化应激蛋白 MDA 的表达,从而有效抵抗氧化应激损伤。研究显示,自由基的增加可能导致炎症的发展^[31]。在本研究中,模型组 MDA 的脂质过氧化水平高于对照组,TFP 处理组表现出较低的脂质过氧化水平,增加 Nrf2/HO-1 的活性,抑制 NF- κ B、TNF- α 、IL-6 的表达,减缓炎症损伤,这些都说明 TFP 可抑制氧化应激,进而抑制炎症反应。

总之,TFP 改善了 H₂O₂ 刺激的 L6 细胞中的线粒体功能障碍和氧化应激。而且 TFP 能通过介导 Nrf2/HO-1 信号通路有效缓解小鼠的力竭性运动诱导的氧化损伤。这些发现表明,TFP 可以作为一种潜在的新型天然抗氧化剂,可以延缓疲劳。

参考文献

- [1] CHEN X R, ZHU X B, WEI A, et al. Nrf2 epigenetic derepression induced by running exercise protects against osteoporosis[J]. *Bone Res*, 2021, 9(1): 15.
- [2] YAN X L, SHEN Z L, YU D Y, et al. Nrf2 contributes to the benefits of exercise interventions on age-related skeletal muscle disorder via regulating Drp1 stability and mitochondrial fission[J]. *Free Radic Biol Med*, 2022, 178: 59–75.
- [3] ZHOU Q L, DENG J L, PAN X, et al. Gut microbiome mediates the protective effects of exercise after myocardial infarction[J]. *Microbiome*, 2022, 10(1): 82.
- [4] ZOU Y Y, CHEN Z L, SUN C C, et al. Exercise intervention mitigates pathological liver changes in NAFLD Zebrafish by activating SIRT1/AMPK/NRF2 signaling[J]. *Int J Mol Sci*, 2021, 22(20): 10940.
- [5] ZHANG H J, CHEN T M, REN J H, et al. Pre-operative exercise therapy triggers anti-inflammatory trained immunity of Kupffer cells through metabolic reprogramming[J]. *Nat Metab*, 2021, 3(6): 843–858.
- [6] RUAN Y, LI H, PU L M, et al. *Tremella fuciformis* polysaccharides attenuate oxidative stress and inflammation in macrophages through miR-155[J]. *Anal Cell Pathol (Amst)*, 2018, 2018: 5762371.
- [7] 王金瑞. 荞麦银耳复合饮料工艺优化及其对小鼠抗运动疲劳活性影响[J]. *粮食与油脂*, 2020, 33(10): 57–61. [WANG J R. Optimization of buckwheat tremella compound beverage and the influence of its anti-fatigue activity on mice[J]. *Cereals & Oils*, 2020, 33(10): 57–61.]
- [8] FU H, YOU S Q, ZHAO D, et al. *Tremella fuciformis* polysaccharides inhibit UVA-induced photodamage of human dermal fibroblast cells by activating up-regulating Nrf2/Keap1 pathways[J]. *J Cosmet Dermatol*, 2021, 20(12): 4052–4059.
- [9] KHAN T J, XU X F, XIE X H, et al. *Tremella fuciformis* crude polysaccharides attenuates steatosis and suppresses inflammation in diet-Induced NAFLD mice[J]. *Curr Issues Mol Biol*, 2022, 44(3): 1224–1234.
- [10] ZHANG S S, LIU B, YAN G Y, et al. Chemical properties and anti-fatigue effect of polysaccharide from *Pholiota nameko*[J]. *J Food Biochem*, 2022, 46(1): e14015.
- [11] 马晓宁, 秦令祥, 丁昱婵, 等. 响应面优化超声波辅助提取杏鲍菇多糖的工艺及其抗疲劳活性测定研究[J]. *中国食品添加剂*, 2023, 34(3): 273–279. [MA X N, QING L X, DING Y C, et al. Optimization of ultrasonic assisted extraction of pleurotus eryngii polysaccharide by response surface methodology and its antifatigue activity[J]. *China Food Additives*, 2023, 34(3): 273–279.]
- [12] 杜钢, 刘美玲, 黄璐瑶, 等. 不同来源银耳多糖的质量评价[J]. *中国实验方剂学杂志*, 2020, 26(19): 210–216. [DU G, LIU M L, HUANG L Y, et al. Quality evaluation of *Tremella fuciformis* polysaccharides from different sources[J]. *Chinese Journal of Experimental Traditional Medical Formulae*, 2020, 26(19): 210–216.]
- [13] LI S F, WEN P, ZHANG D Y, et al. PGAM5 expression levels in heart failure and protection ROS-induced oxidative stress and ferroptosis by Keap1/Nrf2[J]. *Clin Exp Hypertens*, 2023, 45(1): 2162537.
- [14] LÜ C L, CHENG T Y, ZHANG B B, et al. Triptolide protects against podocyte injury in diabetic nephropathy by activating the Nrf2/HO-1 pathway and inhibiting the NLRP3 inflammasome pathway[J]. *Ren Fail*, 2023, 45(1): 2165103.
- [15] ZHANG Q, DANG Y Y, LUO X, et al. Kazinol B protects H9c2 cardiomyocytes from hypoxia/reoxygenation-induced cardiac injury by modulating the AKT/AMPK/Nrf2 signalling pathway[J]. *Pharm Biol*, 2023, 61(1): 362–371.
- [16] LIU T, XIA Q M, LV Y S, et al. ErZhiFormula prevents UV-induced skin photoaging by Nrf2/HO-1/NQO1 signaling: An *in vitro* and *in vivo* studies[J]. *J Ethnopharmacol*, 2023, 309: 115935.
- [17] DUAN Y C, SHI L, JIN Z, et al. Swimming exercise ameliorates hypertension-induced kidney dysfunction via alleviating renal interstitial fibrosis and apoptosis[J]. *Kidney Blood Press Res*, 2021, 46(2): 219–228.
- [18] CHENG S, CHEN C, WANG L L. Gelsemine exerts neuroprotective effects on neonatal mice with hypoxic-ischemic brain injury by suppressing inflammation and oxidative stress via Nrf2/HO-1 Pathway[J]. *Neurochem Res*, 2023, 48(5): 1305–1319.
- [19] TRANCHITA E, MURRI A, GRAZIOLI E, et al. The beneficial role of physical exercise on anthracyclines induced cardiotoxicity in breast cancer patients[J]. *Cancers (Basel)*, 2022, 14(9): 2288.
- [20] CHO S Y, ROH H T. Effects of exercise training on neurotrophic factors and blood-brain barrier permeability in young-old and old-old women[J]. *Int J Environ Res Public Health*, 2022, 19(24): 16896.
- [21] NAZANIN M, TOLOUEI-AZAR J, RAZI M. Running exercise training-induced impact on oxidative stress and mitochondria-related apoptosis in rat's testicles[J]. *Andrologia*, 2022, 54(9): e14520.
- [22] LI Q, TUO X L, LI B Y, et al. Semaglutide attenuates excessive exercise-induced myocardial injury through inhibiting oxidative stress and inflammation in rats[J]. *Life Sci*, 2020, 250: 117531.
- [23] CHEN L, LOU Y T, PAN Z Q, et al. Treadmill and wheel exercise protect against JNK/NF- κ B induced inflammation in experimental models of knee osteoarthritis[J]. *Biochem Biophys Res Commun*, 2020, 523(1): 117–122.
- [24] ZHANG W L, DUN Y, YOU B Y, et al. Trimetazidine and exercise offer analogous improvements to the skeletal muscle insulin resistance of mice through Nrf2 signaling[J]. *BMJ Open Diabetes Res Care*, 2022, 10(2): e002699.
- [25] VARGAS-MENDOZA N, MORALES-GONZALEZ Á, MADRIGAL-SANTILLÁN E O, et al. Phytochemicals and modulation of exercise-induced oxidative stress: A novel overview of antioxidants[J]. *Am J Transl Res*, 2022, 14(11): 8292–8314.
- [26] ZHANG Y M, LIU Y Q, BI X, et al. Therapeutic approaches

in mitochondrial dysfunction, inflammation, and autophagy in uremic cachexia: Role of aerobic exercise[J]. *Mediators Inflamm*, 2019, 2019: 2789014.

[27] SEIFI B, SAJEDIZADEH A, KADKHODAE M, et al. Long-term exercise restores hydrogen sulfide in the kidney and contributes to exercise benefits in 5/6 nephrectomized rats[J]. *Clin Exp Hypertens*, 2019, 41(1): 87–91.

[28] KHOLGHI G, ALIPOUR V, REZAIE M, et al. The interaction effect of sleep deprivation and treadmill exercise in various durations on spatial memory with respect to the oxidative status of rats[J]. *Neurochem Res*, 2023, 48(7): 2077–2092.

[29] YANG C X, YANG J Y, TAN L, et al. A novel formula comprising wolfberry, figs, white lentils, raspberries, and maca (WF-WRM) induced antifatigue effects in a forced exercise mouse model[J]. *Evid Based Complement Alternat Med*, 2022, 2022: 3784580.

[30] LIU D, LIU D C, FAN H, et al. *Lactobacillus fermentum* CQPC08 attenuates exercise-induced fatigue in mice through its antioxidant effects and effective intervention of galactooligosaccharide[J]. *Drug Des Devel Ther*, 2021, 15: 5151–5164.

[31] SUN Y, LIANG C, ZHENG L H, et al. Anti-fatigue effect of hypericin in a chronic forced exercise mouse model[J]. *J Ethnopharmacol*, 2022, 284: 114767.