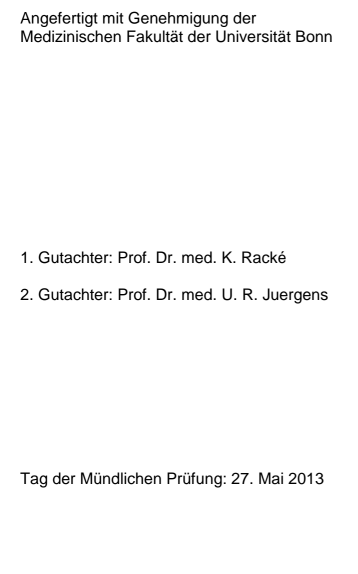
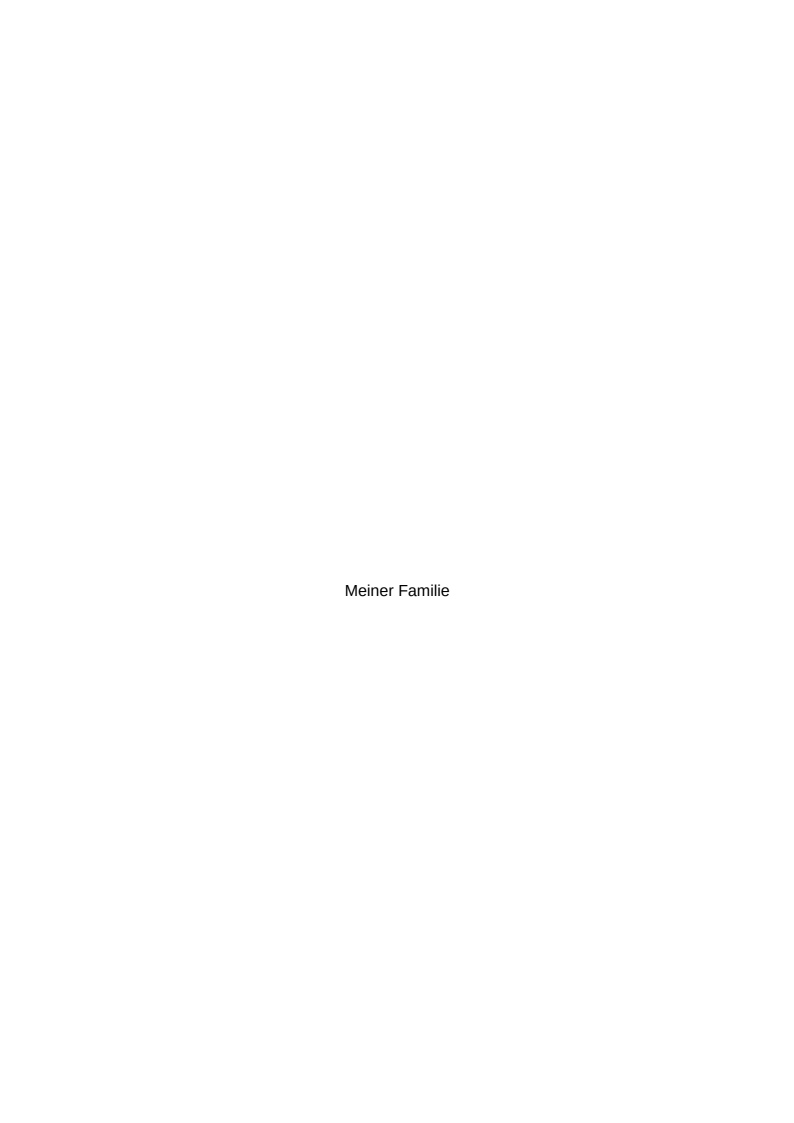
Untersuchungen zur cholinergen Kontrolle der Expression und Aktivität von Matrixmetalloproteinasen in humanen Lungenfibroblasten

Inaugural-Dissertation
zur Erlangung des Doktorgrades
der Hohen Medizinischen Fakultät
der Rheinischen Friedrich-Wilhelms-Universität
Bonn

Barbara Grensemann geb. Söntgerath Troisdorf



Institut für Pharmakologie und Toxikologie, Rheinische Friedrich-Wilhelms-Universität Bonn Direktor: Prof. Dr. med. Alexander Pfeifer



Inhaltsverzeichnis

| 1. | Abkürzungsverzeichnis | 6 |
|----------|--|------------|
| 2. | Einleitung | |
| 2.1. | COPD | |
| 2.1.1. | Cholinerger Einfluss im Rahmen der COPD | |
| 2.1.1.1. | Vorkommen und Funktion von muscarinischen Rezeptoren in der Lunge | |
| 2.1.1.2. | Neuronaler und nicht neuronaler cholinerger Einfluss bei COPD | |
| 2.1.2. | Remodeling im Rahmen der COPD | 10 |
| 2.2. | Matrixmetalloproteinasen (MMPs) | 13 |
| 2.2.1. | MMP1 | 15 |
| 2.2.2. | MMP2 | 15 |
| 2.2.3. | MMP3 | 15 |
| 2.2.4. | MMP9 | 16 |
| 2.2.5. | MMP im Rahmen des Remodeling bei COPD | 16 |
| 2.3. | Substanzen | |
| 2.4. | Zielsetzung | 21 |
| 3. | Methodik | 22 |
| 3.1. | Materialien | |
| 3.1.1. | Allgemeine Chemikalien, Enzyme, Reaktionskits | |
| 3.1.2. | Primer | |
| 3.1.3. | Substanzen | |
| 3.1.4. | | |
| 3.1.4. | ArbeitsgeräteMethoden | |
| 3.2.1. | Kultur der humanen Fibroblasten-Zelllinie (MRC 5) | |
| | , | |
| 3.2.2. | RNA-Präparation | |
| 3.2.3. | Reverse Transkription | |
| 3.2.4. | Polymerase-Kettenreaktion | |
| 3.2.5. | Agarose- Gelelektrophorese | |
| 3.2.6. | Zymographie | |
| 3.2.7. | Statistik | 37 |
| 4. | Ergebnisse | 38 |
| 4.1. | Basisexpression der MMPs | 38 |
| 4.2. | Einfluss von cholinergen Agonisten und Antagonisten auf die mRNA- | |
| | Expression und Enzymaktivität der MMPs | 40 |
| 4.3. | Wirkung von TGF- β auf die mRNA-Expression und Enzymaktivität der | |
| | MMPs | |
| 4.4. | Cholinerge Expression und Enzymaktivität unter Stimulation mit TGF-β | 50 |
| 4.5. | Wirkung von Butaprost und Isoprenalin auf mRNA Expression und | |
| | Enzymaktivität | 51 |
| 5. | Diskussion | 54 |
| 6 | Zucammonfaccung | 5 0 |
| 6. | Zusammenfassung | ວອ |
| 7. | Literaturverzeichnis | . 60 |

1. Abkürzungsverzeichnis

Ach Acetylcholin

Cl Chlorid

cDNA komplementäre Desoxyribonukleinsäure

COPD chronisch obstruktive Lungenerkrankung

DNA Desoxyribonukleinsäure

EDTA Ethylendiamintetraacetat

EZM extrazelluläre Matrix

FDA Food and Drug Administration

FKS fetales Kälberserum

gDNA genomische Desoxyribonukleinsäure

GOLD Global Initiative for Obstructive Lung Disease

MMP Matrixmetalloproteinase

mRNA messenger RNA

PBS Phosphat gepufferte Kochsalzlösung

PCR Polymerase Kettenreaktion

PGE2 Prostaglandin E2

RNA Ribonukleinacid

RT Reverse Transkription

TGF-β Transforming Growth Factor

TIMP Tissue Inhibitors of Matrixmetalloproteinasen

2. Einleitung

Die chronisch obstruktive Lungenerkrankung (COPD) stellt ein bedeutendes öffentliches Gesundheitsproblem dar. In den USA ist die COPD die vierthäufigste Todesursache bei mehr als 16 Millionen Erkrankten. Prognosen nach zu urteilen, wird die COPD im Jahre 2020 weltweit von der sechshäufigsten zur dritthäufigsten Todesursache aufgestiegen sein (Murray und Lopez, 1997).

In der Vergangenheit bestand das Problem, dass es keine einheitlichen Daten zur Prävalenz der COPD gab. Erst 2001 definierte die Golbal Initiative for Obstructive Lung Disease (GOLD) die COPD als ein pathologisches Phänomen, welches durch eine Limitation des Atemflusses, der nicht vollständig reversibel ist, gekennzeichnet ist (Schirnhofer et al., 2007).

Während in den Richtlinien der GOLD die COPD als eine im allgemein progressive Erkrankung beschrieben wird, modifizierte die American Thoracic Society und die European Respiratory Society die Definition. Zum ersten Mal wird die COPD als eine vermeidbare Erkrankung definiert.

Die chronische Komponente ist ein wichtiger Aspekt der COPD. Sie ist durch Remodeling-Prozesse in den Atemwegen charakterisiert, die zu einer chronischen Bronchitis und einem Emphysem führen. Inflammatorische Zellen des Immunsystems spielen eine wichtige Rolle in der Pathophysiologie der COPD. Erhöhte Level an Neutrophilen, Makrophagen und CD8⁺T-Zellen wurden in der bronchoalveolären Lavage bei Patienten mit COPD gefunden. Matrixmetalloproteinasen (MMPs), die vermehrt unter anderem von den erwähnten Zellen sezerniert werden, haben die Fähigkeit, in der Lunge morphologische Schädigungen zu verursachen, die signifikant zum Zustand der COPD beitragen (Srivastava et al., 2007).

Sowohl der prognostizierte Anstieg in der Todesursachenstatistik, als auch die Darstellung der COPD als progressive, aber auch gleichzeitig vermeidbare Erkrankung, weisen auf die Wichtigkeit weiterer Bemühungen in dem Verständnis der Pathogenese, als auch in den Bemühungen in der Suche nach Therapieansätzen, die zum Beispiel die MMPs als Ansatzpunkt haben könnten, hin.

2.1. COPD

Die COPD ist eine Erkrankung, die sich symptomatisch durch Husten, Auswurf und Belastungsdyspnoe bemerkbar macht (Reilly et al., 2009). Das pathologische Korrelat dazu sind Entzündungen der Bronchioli und Destruktion des Lungenparenchyms mit einem daraus resultierenden Lungenemphysem. Die funktionelle Konsequenz, die sich hieraus ergibt, besteht in einer Behinderung des Atemflusses (Cosio Piqueras und Cosio, 2001). Hauptursachen für die Entstehung ist das Rauchen. Es gibt noch andere Ursachen wie Atemwegsinfektionen, berufsbedingte Risikofaktoren und Luftschadstoffe. Genetisch bedingte Risikofaktoren, wie z. B. ein α_1 -Antitrypsin-Mangel spielen bei der Entstehung der COPD eher eine seltene Rolle (Biedermann und Köhnlein, 2006).

2.1.1. Cholinerger Einfluss im Rahmen der COPD

2.1.1.1. Vorkommen und Funktion von muscarinischen Rezeptoren in der Lunge

Es können fünf verschiedene Muscarinrezeptorsubtypen unterschieden werden; in der Lunge und den Atemwegen sind die Subtypen M_{1-3} von Bedeutung.

 M_1 -Rezeptoren werden überwiegend in den peripheren kleinen Atemwegen mit einem Durchmesser <2 mm und den Alveolarwänden exprimiert (Racké et al., 2006). M_1 -Rezeptoren werden nicht in größeren Atemwegen nachgewiesen. Sie erleichtern die ganglionäre Transmission (Racke, 2006).

Die Subtypen M₂ und M₃ stellen das Hauptvorkommen an muscarinischen Rezeptoren in der Lunge und den Atemwegen dar. Muscarinische Rezeptoren werden in nahezu allen Zellen der Lunge und allen Zellen der Luftwege exprimiert, einschließlich glatter Muskelzellen der Atemwege und der Blutgefäße, verschiedener Drüsen, Oberflächenepithelien, Endothelzellen und verschiedenen inflammatorischer Zellen, sowie Lungenfibroblasten (Matthiesen et al., 2006; Racké et al., 2006).

Der M₂-Rezeptor ist ein autoinhibitorischer Rezeptor, der bei stabiler COPD in seiner Funktion nicht beeinträchtigt ist (Gosens et al., 2004). Studien haben ergeben, dass die Proliferation von Lungenfibroblasten durch die Aktivierung des M₂-Rezeptors stimuliert wird (Matthiesen et al., 2006).

M₃-Rezeptoren vermitteln die Kontraktion trachealer und bronchialer glatter Muskulatur. Dies konnte an M₃-Rezeptor Knock-out-Mäusen, mit vorhandenem M₂-Rezeptor gezeigt werden. Hier konnte weder durch Metacholin, ein β-Methyl-Derivat des Acetylcholins aus der Gruppe der quartären Ammoniumverbindungen, noch eine parasympathisch induzierte Bronchokonstriktion in vivo ausgelöst werden. Ebenfalls wird die Schleimmsekretion über M₃-Rezeptoren vermittelt (Gosens et al., 2006).

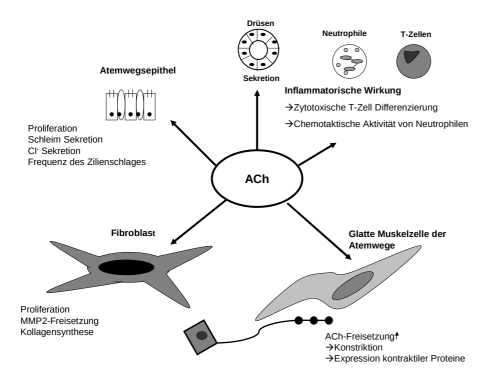


Abb. 1: Wirkung der Acetylcholin-Freisetzung auf die einzelnen Zellen in den Atemwegen, modifiziert nach (Kummer et al., 2008).

2.1.1.2. Neuronaler und nicht neuronaler cholinerger Einfluss bei COPD

Acetylcholin ist der Haupttransmitter parasympathischer Nervenfasern, die die glatten Muskelzellen und Drüsen in der Lunge innervieren. Die offensichtlichsten Effekte nach Stimulation parasympathischer Nervenfasern in der Lunge sind die Bronchokonstriktion und Sekretion, vermittelt über M₃-Rezeptoren (Gosens et al., 2006). Folglich sind M₃-Rezeptorantagonisten starke Bronchodilatatoren, die bei COPD eingesetzt werden.

In zahlreichen Studien wurde gezeigt, dass nicht neuronale Zellen der Lunge Acetylcholin via Cholinacetyl-Transferase synthetisieren (Wessler et al., 1998). Dazu

gehören bronchiale Epithelzellen, T- und B-Lymphozyten, Mastzellen, Granulozyten, Alveolarmakrophagen und glatte Muskelzellen (Gosens et al., 2004). Der Acetylcholingehalt nicht neuronaler Zellen ist signifikant, jedoch geringer als der von neuronalen Zellen. Es wirkt als parakriner Modulator von Atemwegs- und Lungenfunktion. Die COPD betrifft überwiegend ein Kompartiment der Lunge, das nicht von cholinergen Nervenfasern innerviert wird. Daher wird angenommen, dass nicht neuronales Acetylcholin in die Pathogenese der COPD involviert ist (Kummer und Lips, 2006).

2.1.2. Remodeling im Rahmen der COPD

Im Rahmen der COPD kommt es zu Umbauprozessen in der Lunge, dem sogenannten Remodeling. Ausgelöst werden diese Prozesse durch eine chronische Bronchitis, wobei hier die genauen Zusammenhänge zwischen Entzündung und Remodeling noch nicht vollständig aufgeklärt sind. Die Stimuli für die Entstehung des entzündlichen Infiltrates sind nicht genau bekannt. Es wird angenommen, dass es zu einer Schädigung des Epithels, bedingt durch Zigarrettenrauch kommt. Epithelzellen haben das Potential, eine Entzündung durch die Synthese von Arachidonsäure bzw. einem weiteren Produkt dieses Signalweges, welches zur Chemotaxis von Neutrophilen führt, zu initiieren. Eine weitere Annahme ist, dass es eine neurogene Entzündung, die durch Änderung oder Verlust der Oberfläche der Epithelzellen getriggert wird, gibt. Stimulation sensorischer Nerven im Epithel der Luftwege führt zu einer Freisetzung von Tachykininen, einschließlich Substanz P, sowie von Neurokinin A und B. Tachykinine führen zu einer Chemotaxis und Adhäsion von Neutrophilen. Die Folge ist eine Stimulation der Freisetzung inflammatorischer Zytokine und eine Degranulation von Eosinophilen (Cosio Piqueras und Cosio, 2001). Durch inflammatorische Prozesse bedingt, kommt es weiterhin sowohl zu einer Akkumulation von Neutrophilen, Makrophagen, CD8+ T-Zellen und Eosinophilen, als auch zur vermehrter Freisetzung von Interleukin-8, des Tumor-Nekrose-Faktors-α und Transforming-Growth-Factor-ß (TGF-β) (Bergeron und Boulet, 2006).

Eine weitere Komponente der COPD ist das Lungenemphysem. Hierbei steht die Destruktion bzw. die fehlende Reparatur des Lungenparenchyms, die Folge ist ein Lungenemphysem (Bergeron und Boulet, 2006). Damit verbunden sind strukturelle Veränderungen in unterschiedlichen Ausprägungen, die die kleinen Bronchien, dass heißt ab einem Durchmesser von < 2mm, und die Membranen der Bronchioli betreffen (Jeffery, 2001).

Es kommt zu einer Metaplasie des Plattenepithels, Verlust der epithelialen Zilien und einer Becherzellhyperplasie. Hinzu kommt noch eine Fibrose der Atemwege, sowie eine Hypertrophie glatter Muskelzellen besonders in den kleineren Atemwegen (Bergeron und Boulet, 2006). Die Folge ist eine Zunahme der Wanddicke der Bronchioli.

Klinische Bedeutung von Tiotropium

Tiotropium wurde Mitte der 1990 Jahre als erstes langwirksames Anticholinergikum zur Therapie der COPD entwickelt. Es konnte gezeigt werden, dass es ein potetenter anticholinerger Bronchodilatator mit einer Wirkung von > 24 Stunden ist, bei einer einmal täglichen Anwendung, sowie einer höheren kinetischen Selektivität für M3 als M2 Rezeptoren (Sokolova et al., 2008).

Der Vorteil gegenüber langwirksamen ß2-Agonisten bestand in der nur einmal täglichen Anwendung, wodurch auch eine Verbesserung der Kompliance erreicht wurde (Tennant et al., 2003).

2004 erfolgte die Zulassung von Tiotropium. Seitdem sind zahlreiche Studien veröffentlich, die den Einfluss der einmal täglichen Gabe auf die Lungenfunktion zeigen. Es konnte eine deutliche Verbesserung der FEV1 und FVC im Vergleich zu Palcebo nachgewiesen werden (Gahring und Rogers, 2005). Auch kam es unter der Therapie mit Tiotropium im Vergleich zu Salmeterol zu einer deutlichen Reduktion der Exazerabtionen. Jede Exazerbation bedeutet eine Progression der Erkrankung, damit einhergehende Komplikationen und ein erhöhtes Risiko für Exazerbationen, aber auch eine Abnahme der Lungenfunktion, sowie ein erhöhte Mortalität. Daraus ergibt sich, dass die Verhinderung von Exazerbationen ein wichtiges therapeutisches Ziel ist, in dessen Vordergrund die Therapie mit Tiotropium steht, welches Salmeterol, einem ß2-Agonisten, wie die POET-Studie zeigt, überlegen ist (Celli et al., 2010).

Die antiinflammatorische Wirkung wird durch eine Reduktion der TNFα vermittelten chemotaktischen Eigenschaften und der damit verbundenen zellulären Freisetzung von

reaktiven Sauerstoffspezies aus humanen Alveolarmakrophagen ausgelöst, so dass eine geringere zellulare Inflammation das Ergebnis ist (Vacca et al., 2011).

Die COPD wird mit einer großen gesundheitlichen und ökonomischen Belastung in Verbindung gebracht. Woraus sich die Frage nach dem ökonomischen Aspekt der Therapie mit Tiotropium im Vergleich zu anderen langwirksamen Bronchodilatatoren ergibt. In einer Studie in der die Kosteneffekivität der Therapie mit Tiotropium untersucht wurde, konnte gezeigt werden, dass ein besseres gesundheitliches Outcome, sowie niedrigere Gesundheitskosten durch eine Therapie mit Tiotropium sich ergaben. Der Grund für dieses Ergebnis ist in der niedrigeren Exazerbationsfrequenz und damit in einem selteneren Krankenhausaufenthalt zu sehen (Nilsson et al., 2006).

Anfänglich schien es, das die inhalative Gabe von Tiotropium mit einem erhöhten Risiko für einen kariovaskulären Tod, Myocardinfarkt oder Apoplex bei Patienten mit COPD assoziert sei, wie in einer Metaanlyse nachgewiesen wurde (Singh et al., 2008). Fälschlicherweise wurde vorausgesetzt, das die Integration der Placebo kontrollierten Studien mit aktiv kontrollierten Studien valide ist (Celli et al., 2010).

In einer sehr großen prospektiven Studie, der Understanding Potential Longterm Impacts on Function with Tiotropium (UPLIFT)-Studie, in der ein Vergleich zwischen der Gabe von Tiotropium versus Placebo über 4 Jahre untersucht wurde, konnte kein erhöhtes Risiko eines Myocardinfarktes, kardiovaskulärer Tod oder Tod durch andere Ursachen unter der Therapie mit Tiotropium nachgewisen werden (Thomas et al., 2007). Eine Stellungsnahme der FDA kam zu dem dem Schluß, durch die UPLIFT-Studie bestärkt, das die gegenwärtigen Daten den Rückschluss zu lassen, das die Anwendung von Tiotropium nicht mit einem erhöhten Risiko für einen Apoplex, Myocardinfarkt oder Tod assoziert ist (Thomas et al., 2007).

Eine weitere Veröffentlichung konnte ebenfalls zeigen, dass es unter Tiotropium zu einer Verminderung des Risikos der kardiovaskulären Mortalität und der kardiovaskulären Ergeignisse kam (Celli et al., 2010).

Das zeigt, das mit Tiotropium ein Durchbruch in der Therapie der COPD gelungen ist.

2.2. Matrixmetalloproteinasen (MMPs)

MMPs sind eine Familie von proteolytischen Enzymen mit einem Zinkion im aktiven Zentrum. Sie werden als Zymogene, das heißt als inaktive Enzymvorstufen sezerniert und bestehen aus drei Bereichen:

- der Pro-Domäne
- der katalytischen-Domäne
- der Hemopexin-Domäne

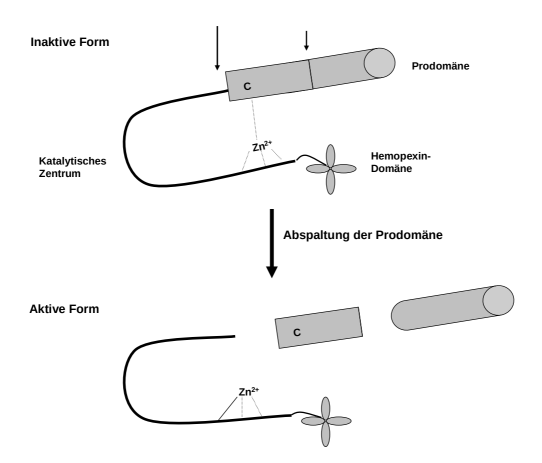


Abb. 2: Schematische Darstellung der Aktivierung der MMP. MMPs werden als Pro-Proteine exprimiert. Ein konserviertes Cystein in der Pro-Domäne koordiniert das Zinkion, welches für die Katalyse notwendig ist. Die Pro-Domäne wird zum einen von dem katalytischen Zentrum abgespalten und auch in sich noch gespalten.

Die Pro-Domäne ist ein autoinhibitorischer Bereich, nach dessen Abspaltung die MMPs erst aktiviert werden. Die katalytische Domäne ist der Bereich, in dem Proteine gespalten werden. Die Hemopexin-Domäne vermittelt die Protein-Protein Interaktion (Page-McCaw et al., 2007).

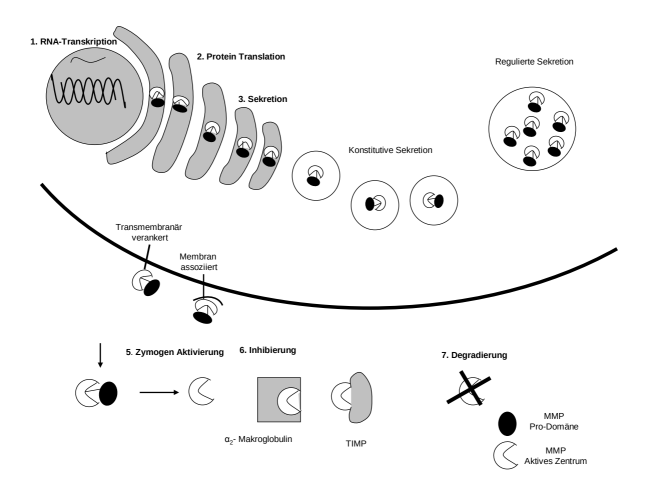


Abb. 3: Darstellung der MMP Regulation auf verschiedenen Ebenen. Die Regulation kann auf der Ebene der RNA-Transkription (1), der Protein-Synthese (2), der Sekretion (3), der subzellulären oder extrazellulären Lokalisation (4), auf der Ebene der Zymogen Aktivierung (5), der Inhibierung durch tissue inhibitors of matrix metalloproteinases (TIMPs), der natürlichen Inhibitoren der MMPs oder α 2-Makroglobulin (6) und der Degradierung der MMPs selbst (7) beeinflusst werden. Modifiziert nach (Page-McCaw et al., 2007).

Zurzeit sind mindestens 24 MMPs identifiziert, die in die fünf folgenden Gruppen eingeteilt werden können:

Kollagenasen (MMP 1, 8, 13, 18)

Gelatinasen (MMP 2 und 9)

Stromelysine (MMP 3, 10, 11)

Membran-Typ MMPs (14, 15, 16, 17, 24, 25)

"others" (7, 12, 19, 20, 21, 23, 26, 27, 28) (Ohbayashi, 2002)

MMPs sind in Umsatz und Aufrechterhaltung von Proteinen der extrazellulären Matrix (EZM) im verbindenden Gewebe und der Basalmembran involviert. Sie spielen eine Rolle im Rahmen des Remodeling, der Embryogenese und der Metastasierung

(Ohbayashi, 2002). Für die vorliegende Arbeit sind die MMP1, 2, 3 und 9 von besonderem Interesse, die im Folgenden näher charakterisiert werden.

2.2.1. MMP1

Die MMP1 ist eine 54 kDa schwere Kollagenase. Sie gehört zu der Gruppe der Kollagen-degradierenden MMPs. Kollagen Typ I-III, VII, VIII und X wird von der MMP1 abgebaut. Sie scheint das Enzym zu sein, welches hauptverantwortlich ist für den Kollagenumbau in den meisten Geweben. Sie wird überwiegend von Epithelzellen, Fibroblasten, Endothelzellen, Chrondrozyten und Makrophagen exprimiert (Pilcher et al., 1997). In größeren Mengen wird sie bei Patienten mit COPD von Alveolarmakrophagen freigesetzt (Belvisi und Bottomley, 2003).

2.2.2. MMP2

MMP2, auch Gelatinase A genannt, ein 72 kDa schweres Enzym, degradiert u.a. Kollagen Typ IV und V, wodurch es zum Umbau der Basalmembran kommt. Weitere Substrate der MMP2 sind Kollagen I, II, VII; X, XI, XIV, Gelatine, Elastin, Fibronektin und Aggrecan. Sie wird von verschiedenen Zellen im verbindenden Gewebe synthetisiert, wie von Fibroblasten, Endothelzellen sowie verschiedenen Epithelzellen einschließlich bronchialer Epithelzellen. MMP2 wird als inaktives Zymogen sezerniert und an der Zelloberfläche von Membran-Typ MMPs, besonders der MMP14, aber auch der MMP1, aktiviert (Ohbayashi, 2002).

2.2.3. MMP3

Die MMP3, ein 57 kDa schweres Enzym, wird auch Stromelysin-1 genannt. Sie wird unter anderem von Fibroblasten exprimiert und ist in den Abbau von Kollagen Typ II, III, IV, IX, XI, sowie in den Abbau von Elastin und Fibronektin involviert. Die MMP3 ist der Hauptaktivator der MMP9 (Ogata et al., 1992).

2.2.4. MMP9

Die MMP9, eine 92 kDa Gelatinase (Gelatinase B) wird durch eine Proteinkaskade aktiviert. Das Hauptsubstrat ist Kollagen Typ IV, aber auch Kollagen Typ V, VII, X, XIV, sowie Elastin und Aggrecan werden von der MMP9 degradiert. Zur Aktivierung wird die Pro-Domäne abgespalten. Dies geschieht durch die MMP3 und die MMP2. Die MMP3 ist der effektivste Aktivator der MMP9. In der gesunden Lunge wird MMP9 nicht von residenten Zellen sezerniert. Unter Umständen, die noch weiteren Untersuchngen bedürfen, sind Clarazellen, Alveolartyp II Zellen, Fibroblasten, glatte Muskelzellen, Endothelzellen, sowie inflammatorische Zellen wie Leukozyten, Makrophagen, Neutrophile, Eosinophile und Mastzellen in der Lage, MMP9 zu sezernieren (Atkinson und Senior, 2003). Neutrophile enthalten beträchtliche Mengen an MMP9, die leicht frei gesetzt werden können (Atkinson und Senior, 2003). In bronchioalveolären Lavagen von Patienten mit COPD zeigt sich ein erhöhter Level an MMP9.

2.2.5. MMP im Rahmen des Remodeling bei COPD

Verschiedene Studien weisen darauf hin, dass ein Ungleichgewicht zwischen MMPs und Tissue Inhibitors of Matrix Metalloproteinasen (TIMP), einer Gruppe von physiologischen Inhibitoren der MMPs, neben α₂-Makroglobulin, (Lagente et al., 2005), in der Pathogenese der COPD eine Rolle spielt (Lowrey et al., 2008). Das Remodeling der Lungenarchitektur ist ein wesentliches Kennzeichen von verschiedenen Lungenerkrankungen, wie z.B. der Verlust von Alveolarwänden beim Emphysem im Rahmen der COPD. Diese pathologische Veränderung geht mit starken Veränderungen der EZM einher. Es wird davon ausgegangen, das MMPs eine Schlüsselrolle bei diesen Veränderungen spielen, da MMPs in der Lage sind, Strukturproteine wie Elastin und Kollagen zu spalten (Atkinson und Senior, 2003).

Im Sputum von Patienten mit COPD kann ein erhöhter Level an inflammatorischen Zellen, wie Neutrophilen, Makrophagen und CD8⁺ Zellen nachgewiesen werden. MMPs werden von den erwähnten inflammatorischen Zellen sezerniert. Sie haben die enzymatische Fähigkeit, morphologische Veränderungen in der Lunge zu induzieren und tragen somit wesentlich zur Pathogenese der COPD bei. Es werden insbesondere

erhöhte Konzentration von MMP1, 2 und 9, die Gegenstand der vorliegenden Arbeit sind, und MMP12 im Rahmen der COPD nachgewiesen (Srivastava et al., 2007).

Eine Zunahme der mRNA Transkripte der MMP1 kann im Sputum von COPD Patienten, die gleichzeitig eine Erhöhung inflammatorischer Zellen und Epithelzellen aufweisen, nachgewiesen werden.

2.3. Substanzen

Zur Untersuchung ob cholinerge Effekte vorliegen, wird in zahlreichen Experimenten Carbachol (siehe Abb. 4), ein direktes Parasympathomimetikum mit Wirkung an muscarinischen- und nicotinischen Rezeptoren, das nicht von der Acetycholinesterase gespalten wird verwendet (Lüllmann und Mohr, 2001).

Abb. 4: Carbachol

Zur weiteren Differenzierung, ob ein muscarinerger Effekt oder nicotinerger Effekt vorliegt, wird Oxotremorin (siehe Abb. 5), ebenfalls ein direktes Parasympathomimetikum, ohne Wirkung an nicotinischen Rezeptoren verwendet (Ringdahl und Jenden, 1983).

Abb. 5: Oxotremorin

Nicht nur zur Antagonisierung muscarinerger Effekte, sondern auch therapeutisch in der Behandlung der COPD, wird Tiotropium (siehe Abb. 6), eine quartäre Ammoniumverbindung, eingesetzt. Es gibt insgesamt fünf Muscarinrezeptor Subtypen, wobei jedoch nur die Subtypen M₁₋₃ in der Lunge vorkommen. M₁-Rezeptoren sind in parasympathischen Ganglien der Luftwege lokalisiert und regulieren die ganglionäre Transmission.

Über M₂-Rezeptoren, deren Lokalisation sich präganglionär befindet, wird eine autoinhibitorische Freisetzung von Acetylcholin vermittelt, wodurch eine Kontraktion der glatten Muskelzellen reduziert wird. M₃-Rezeptoren werden von glatten Muskelzellen in der Lunge exprimiert. Durch sie wird die bronchokonstriktorische Wirkung der Acetylcholinfreisetzung vermittelt (Heredia, 2009; Racke, 2006). Pharmakologische Studien an Meerschweinchentracheen in vitro und nach Inhalation bei Hunden in vivo haben gezeigt, dass Tiotropium ein potenter Muskarin-Rezeptorantagonist mit einer prolongierten Blockade ist. Durch die Verwendung von radioaktiv markiertem Tiotropium konnte nachgewiesen werden, dass es weder eine Wirkung an cerebrocorticalen M₁-Rezeptoren bei Ratten, noch an M₂-Rezeptoren am Herz, noch an M₃-Rezeptoren an Speicheldrüsen entfaltet (Santus und Di Marco, 2009). Tiotropium ist eine effektive Medikation für eine langandauernde Wirkung bei einmal täglicher Anwendung in der Behandlung der Bronchokonstriktion und Luftflusslimitierung, die mit der COPD assoziiert sind (Santus und Di Marco, 2009).

Abb. 6: Tiotropiumbromid

Der *Transforming Growth Factor* β (TGF- β), ein profibrotisches Protein, gehört in die Gruppe der Wachstumsfaktoren. Er spielt eine Schlüsselrolle als Regulator in Aufbau und Remodeling der EZM und wird als Hauptaktivator für Fibrosierungsprozesse angesehen. Fibroblasten werden zur Synthese von EZM durch TGF- β induziert. Die Wirkung von TGF- β wird über transmembranäre Serin/Threonin Kinasen vermittelt (Verrecchia und Mauviel, 2007).

Butaprost ist ein Prostaglandin E-Rezeptor (PGE₂) Agonist. Über den Prostaglandin E₂-Rezeptor wird die antigeninduzierte Proliferation von Lymphozyten, eine Kontraktion der glatten Muskelzellen der Atemwege, sowie der Übergang von Fibroblasten in Myofibroblasten inhibiert, der im Rahmen des Remodeling eine Rolle spielt (Vancheri et al., 2004).

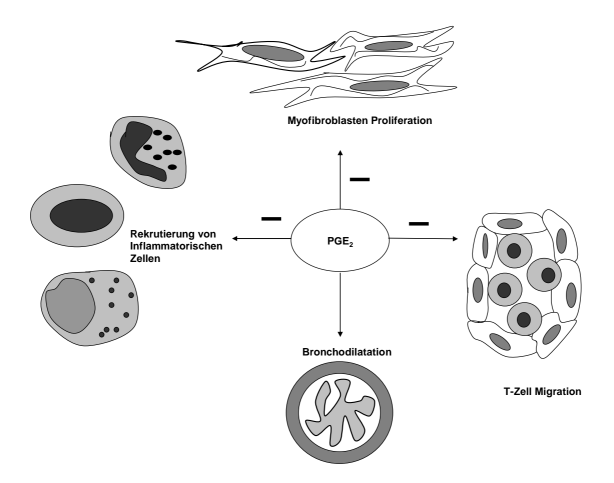


Abb. 7: Wirkung von Prostaglandin E_2 in der Lunge. Die Wirkung von Prostaglandin E_2 besteht in einer Bronchodilatation, einer Inhibition der Rekrutierung von inflammatorischen Zellen, sowie Inhibition der T-Zell Migration. Es beeinflusst ebenfalls den bronchialen Remodeling Prozess durch Inhibierung des Überganges von Fibroblasten in Myofibroblasten, modifiziert nach (Vancheri et al., 2004).

Isoprenalin (siehe Abb. 8) ist ein reiner Agonist an Ω_1 - und Ω_2 -Rezeptoren. Ω_2 -Rezeptoren kommen unter anderem in der Lunge vor und spielen pathophysiologisch eine Rolle bei der COPD. Über sie wird eine Bronchodilatation vermittelt (Starke und Palm, 1996).

Abb. 8: Isoprenalin

2.4. Zielsetzung

Zahlreiche klinische Studien haben gezeigt, dass Tiotropium die Progression der COPD mindern kann. Dies lässt Rückschlüsse zu, dass Tiotropium und damit cholinerge Mechanismen Einfluss auf Remodeling Vorgänge nehmen. In vitro Befunde an Fibroblasten zeigen, dass Kollagensyntese und Proliferation von Fibroblasten cholinerg kontrolliert werden. Hier stellt sich die Frage, ob cholinerge Mechanismen an der Steuerung von MMPs beteiligt sind.

In der vorliegenden Studie wird die Expression von MMP1, -2, -3 und -9 in humanen Lungenfibroblasten, sowie die Wirkung von cholinergen Agonisten und Antagonisten auf die Expression und Aktivität der MMPs untersucht. Hierzu werden cholinerge Agonisten Carbachol und Oxotremorin, sowie der cholinerge Antagonist Tiotropium verwendet. Als Referenzstimuli werden TGFß und Butaprost, ein Prostaglandin E-Rezeptor Agonist verwendet (Malemud, 2006).

Folgende Fragen sollen überprüft werden:

- Einfluss cholinerger Effekte auf die mRNA Expression der MMP1, 2, 3 und 9 in humanen Lungenfibroblasten (MRC5-Zellen)
- Einfluss cholinerger Effekte auf die Aktivität der MMP1, 2, 3 und 9 in humanen Lungenfibroblasten

3. Methodik

3.1. Materialien

3.1.1. Allgemeine Chemikalien, Enzyme, Reaktionskits

Agarose Roth, Karlsruhe

Basismedium EARLE'S MEM

Borsäure

Brij

Bromphenol-Blau

PAA, Cölbe

Roth, Karlsruhe

Sigma, Steinheim

Amersham, Freiburg

CaCl₂• 2H₂O Merck, Darmstadt Coomassie R-250 Serva, Heidelberg

DNA Ladder Ready-Load 100bp Invitrogen, Karlsruhe

Ethidiumbromid Sigma-Aldrich, München Ethydiamintetraacetat (EDTA) Sigma-Aldrich, München Sigma-Aldrich, Steinheim

Ethanol (absolut) Merck, Darmstadt

Ficoll 400 Sigma-Aldrich, München

Fetales Kälberserum (FKS) Biochrom, Berlin

Glycerol Serva, Heidelberg Glycin Roth, Karlsruhe

Kaliumchlorid (KCL) Merck, Darmstadt Kaliumhydrogenphosphat (KH₂PO₄) Merck, Darmstadt

ß-Mercopthoethanol Sigma-Aldrich, München

Natriumchlorid Roth, Karlsruhe

MEM Non Essential Amino Acid PAA, Cölbe

(100 x) (NEAA)

Omniscript RT Kit Qiagen, Hilden

Oligo dT Primer MWG-Biotech, Ebersberg

Penicillin/Streptomycin-Lösung Sigma-Aldrich, München

(1000 U/ml / 10mg/ml)

RNase-Free DNAse Set (50)

RNase Inhibitor RNAsin plus 40 U/µl

RNeasy Mini Kit (250)

Qiagen, Hilden

Promega, Madison

Qiagen, Hilden

Salzsäure 32% (HCL konz.)
Sodiumdodecylsulfat (SDS)
Sodium Pyrovate Solution (100mM)

TaqDNA Polymerase 5 U/µl Tris-hydroxymethyl-aminomethan (Tris) Tris-hydroxymethyl-aminomethan Hydrochlorid (Tris-HCL)

Triton x-100

Trypan Blau (0,4%) Trypsin EDTA 10x

Zymogram-Gel (Gelatine 10%)

Merck, Darmstadt Pharmacia, Wien PAA, Cölbe

Invitrogen, Carlsbad Roth, Karlsruhe

Boehringer Ingelheim, Mannheim Boehringer Ingelheim, Mannheim Sigma-Aldrich, München Sigma-Aldrich, München

Invitrogen, Karlsruhe

3.1.2. **Primer**

MWG-Biotech, MMP-1-s 5'-CGA CTC TAG AAA CAC AAG AGC AAG A-3' Ebersberg MMP-1-as 5'-AAG GTT AGC TTA CTG TCA CAC GCT T-3' MWG-Biotech, Ebersberg MMP-2-s 5'-GTG CTG AAG GAC ACA CTA AAG AAG A-3' MWG-Biotech, Ebersberg MMP-2-as 5'-TTG CCA TCC TTC TCA AAG TTG TAG G-3' MWG-Biotech, Ebersberg MMP-3-s 5'-AGA TGC TGT TGA TTC TGC TGT TGA G-3' MWG-Biotech, Ebersberg MMP-3-as 5'-ACA GCA TCA AAG GAC AAA GCA GGA T-3' MWG-Biotech, **Ebersberg** MMP-9-s 5'-CAC TGT CCA CCC CTC AGA GC-3' MWG-Biotech, **Ebersberg** MMP-9-as 5'-GCC ACT TGT CGG CGA TAA GG-3' MWG-Biotech, **Ebersberg** MMP-9-s2 5'-ATC CAG TTT GGT GTC GCG GAG C-3' MWG-Biotech, **Ebersberg** MMP-9-as2 5'-GAA GGG GAA GAC GCA CAG CT-3' MWG-Biotech, Ebersberg

3.1.3. Substanzen

Butaprost

Carbachol Sigma-Aldrich

Boehringer Ingelheim, Isoprenalin

> Mannheim Sigma-Aldrich

Oxotremorin **TGF**ß Sigma-Aldrich, München **Tiotropium** Boehringer Ingelheim, Ingelheim am Rhein

3.1.4. **Arbeitsgeräte**

Analysenwaage 2444, Satorius, Göttingen

Autoklav 80230, WEbeco

Forma Scientific Brutschrank

Elektrophoresekammer: NuPAGE Invitrogen, Karlsruhe

Gefrierschrank -86°C Freezer, Forma Scientific

Gelektrophoresekammer (Zymographie) Invitrogen, Karlsruhe Photodokumentationssystem Power Shot G5 Canon, Krefeld

Mikroskop IMT2-RFL, Olympus

Neubauerzählkammer **Brand**

pH-Elektrode SenTix 81, WTW pH-Meter inoLab 1, WTW

DU-64, Beckmann, München Photometer

Pipetten (0,5-10, 2-20, 10-100, 100-1000µl) Research und Reference Eppendorf, Hamburg Pipettierhilfe elektrisch Pipetus akku, Hirschmann

Labortechnik, Solingen

Quarzküvette 10x15 mm Suprasil, Hellma

Rüttler Stratagene, Heidelberg

Sicherheitswerkbänke Lamin Air HB HHB 2436, Holten

Spannungsgeräte 2297 Macrodrive 5, LKB

Bromma, Schweden

Zentrifugen

5408 R Kühlzentrifuge, Eppendorf, Hamburg 5415 C, Eppendorf, Hamburg L7-55 Ultrazentrifugen, Beckmann, München

Heizblöcke und Thermocycler: PCR Thermal Reactor MyCycler

MWG, Ebersberg BioRad, München

3.2. Methoden

3.2.1. Kultur der humanen Fibroblasten-Zelllinie (MRC 5)

Es wird mit humanen Fibroblasten aus der Lunge eines 14 Wochen alten männlichen Feten (MRC5-Zellen) gearbeitet, die sich in Kultur befinden.

Die Zellen werden bei einer Temperatur von 37 °C und einem CO₂ Gehalt von 5 %, den optimalen Umgebungsbedingungen, in einer Flasche, die Nährmedium enthält, in einem Brutschrank gelagert. Regelmäßig werden sie auf Vitalität, Verkeimung und Konfluenz, das heißt, wie dicht der Boden der Flasche von einem Zellrasen besiedelt ist, überprüft. Bei einer Konfluenz von 90 % werden die Zellen trypsiniert, um sie von dem Flaschenboden zu lösen, wobei ein Teil der Zellen für Versuche ausgesät und der andere Teil in eine neue Kulturflasche zur Erhaltung der Zellkultur überführt wird.

Um die Zellen zu passagieren wird eine auf 37 °C aufgewärmte sterile 1-fache PBS Lösung (Phosphat gepufferte Kochsalzlösung) zur Entfernung von Mediumresten, sterile 1-fache Trypsin-EDTA Lösung zur Lyse der Zellen vom Flaschenboden und Kulturmedium mit 10 % fetalem Kälberserum (FKS), zur Abstoppung der durch Trypsin in Gang gesetzten Reaktion benötigt.

Das in der Zellkulturflasche befindliche Medium wird abgesaugt und verworfen. Um Rückstände des Mediums zu entfernen werden die Zellen zweimal mit steriler 1-facher PBS Lösung gewaschen. Zur Trypsinierung der am Flaschenboden haftenden Zellen wird eine von der Flaschengröße abhängige definierte Menge sterile 1-fache Trypsin-EDTA Lösung hinzugegeben.

Nach einer Einwirkzeit von 30 Sekunden wird die Reaktion durch Zugabe von Kulturmedium mit 10 % FKS gestoppt, nachdem die Trypsin-EDTA Lösung vorher entfernt wird. Anschließend wird die Zell-/Mediumlösung zentrifugiert, um die Zellen von dem Medium zu trennen. Dazu wird die Zell- beziehungsweise Mediumsuspension in ein steriles Röhrchen überführt und bei 1000 U/min 5 Minuten zentrifugiert. Die Zellen befinden sich nun als Pellet am Boden des Röhrchen. Der Überstand wird verworfen und die als Pellet vorliegenden Zellen werden in einer definierten Menge frischem FKShaltigen Medium resuspendiert.

Die Bestimmung der Zellzahl wird mit Hilfe der Neubauer Zählkammer und die der Zellvitalität durch gleichzeitige 0,15 % Trypanblau-Färbung vorgenommen. Die Kammer wird mit einem Teilvolumen der Zellsuspension gefüllt (20 µl Zellsuspension und 80 µl 0,15 % Trypanblau-Lösung). Die Zellen werden unter dem Mikroskop ausgezählt. Die avitalen Zellen färben sich blau und werden nicht mitgezählt. Die im vollständigen Volumen der Zellsuspension vorliegende Zellzahl kann mit Hilfe des Kammerfaktors berechnet werden.

Sowohl für die PCR als auch für die Zymographie wird eine Zellzahl zwischen 0,2 und 0,4 Millionen Zellen in einer 6 Well-Platte ausgesät und 2 ml Kulturmedium mit 10 % FKS hinzu pipettiert. Der Rest der Zellen wird in eine neue Kulturflasche für spätere Versuche überführt. Am folgenden Tag werden das Aussehen und die Konfluenz der Zellen unter dem Mikroskop begutachtet. In Abhängigkeit von der Konfluenz der Zellen, das heißt bei einer Konfluenz der Zellen zwischen 70-80 %, werden diese noch am selben Tag für die Substanzzugabe vorbereitet. Der Ablauf ist folgendermaßen:

Abpipettierung des FKS-haltigen Mediums

2-fache Waschung mit steriler 1x-PBS-Lösung zur Entfernung noch eventuell vorhandener Mediumreste

Erneuerung des Mediums ohne FKS

Bei einer 24-stündigen Inkubationszeit wird ein Intervall von 4 Stunden zwischen Mediumwechsel und Substanzzugabe berücksichtigt. Beträgt die Inkubationszeit 48 Stunden, werden die Substanzen unmittelbar nach dem Mediumwechsel hinzugegeben.

Es werden folgende Substanzen in folgenden Konzentrationen verwendet:

Carbachol 10 µM

Carbachol20 μMOxotremorin10 μMTGF-β5 ng/mlTiotropium100 nMTiotropium1 nMIsoprenalin100 nMButaprost100 nM

Carbachol, Oxotremorin, Tiotropiumbromid und Isoprenalin werden in sterilem Wasser gelöst. Es wird eine 1 mM Lösung hergestellt, die auf die gewünschte Endkonzentration verdünnt wird. Bei der Verwendung von Isoprenalin ist zu beachten, dass sowohl für die Stammlösung als auch zur weiteren Verdünnung eine 0,1 % Ascorbinsäurelösung zu verwendet wird.

Die Substanzen werden in den oben erwähnten Konzentrationen in das Medium gegeben. Eine Versuchsreihe sieht eine Inkubationszeit von 24 Stunden, eine zweite eine Inkubationszeit von 48 Stunden vor. Nach Ende der Inkubationszeit werden das Aussehen und die Konfluenz der Zellen unter dem Mikroskop begutachtet. Das Medium wird für die Zymographie abgenommen und bei -80 °C eingefroren. Die Zellen werden für die RNA-Präparation lysiert.

Kulturmedium für humane Fibroblasten ohne FKS

Basis medium EARLE'S MEM

Penicillin / Streptomycin 100 U/ml / 100 µg/ml

10x Non Essential Amino Acids (NEAA) 1x

Sodium Pyruvate Solution 1 mM

Kulturmedium für humane Fibroblasten mit 10% FKS

Basismedium EARLE'S MEM

Fetales Kälberserum (FKS) 10% (v/v)

Penicillin / Streptomycin 100 U/ml / 100 µg/ml

10x Non Essential Amino Acids (NEAA) 1x

Sodium Pyruvate Solution 1 mM

10x PBS (Phosphat-gepufferte Kochsalzlösung) pH 7,4-7,5

 $\begin{array}{lll} \text{KCL} & 27 \text{ mM} \\ \text{KH}_2\text{PO}_4 & 15 \text{ mM} \\ \text{NaCl} & 1,38 \text{ M} \\ \text{Na}_2\text{HPO}_4 & 81 \text{ mM} \end{array}$

Bidestiliertes Wasser

1x Trypsin-EDTA Lösung

10x Trypsin-EDTA

1:10 verdünnt mit sterilem 1x PBS-Puffer

0,15% Trypanblau-Lösung

0,4 % Trypan Blue Stain

3:8 verdünnt mit sterilem PBS

3.2.2. RNA-Präparation

Das Prinzip der RNA-Präparation besteht in der Lyse der Zellen mit einer anschließenden Isolation der in den Zellen vorhandenen RNA. Über eine Bindung der RNA an eine spezielle im Reaktionsgefäß enthaltene Matrix, findet eine Aufreinigung mit anschließender Lösung der RNA von der Matrix statt. Diese Schritte ermöglichen eine Isolation der RNA. Die RNA-Isolation erfolgt mit Hilfe des RNeasy[®] Mini Kit der Firma Qiagen nach Herstellerangaben.

Für die Zelllyse wird Lysepuffer, der 1:100 mit ß-Mercaptoethanol versetzt ist, benötigt. Für eine 35 mm Schale, mit der hier gearbeitet wird, werden 350 µl Lysepuffer mit 3,5 µl ß-Mercaptoethanol verwendet. Das Medium wird für die Zymographie in ein Reaktionsgefäß überführt und bei -80 °C eingefroren. Die Zellen werden einmal mit unsteriler warmer einfacher PBS Lösung gewaschen, um noch vorhandene Mediumreste zu entfernen, und mit ß-Mercaptoethanol versetztem Lysepuffer bedeckt. Nach mehrmaligem auf- und abpipiettieren, zur Lösung der Zellen von der Unterfläche,

wird die Zellsuspension in ein Qiashredder Tube überführt und bei 13000 U/min zwei Minuten zentrifugiert, um den in der Suspension enthaltenen Zelldetritus zu entfernen.

Der Überstand wird in ein neues Eppendorf Gefäß überführt; dabei ist zu beachten, dass keine festen Bestandteile mit abgenommen werden. Um eine bessere Bindung der RNA an die im Reaktionsgefäß enthaltene Membran zu schaffen, wird die Suspension mit 70 % Ethanol (1:1) versetzt. Die Zell-/Ethanolsuspension wird in die dem Kit beigefügte Spin Column überführt, das mit einer Kieselsäurenmatrix ausgekleidet ist, an die die RNA bindet. Die Zell-/Ethanolsuspension wird 15 Sekunden bei 10000 U/min zentrifugiert. Die RNA ist an der Kieselsäurematrix gebunden. Das Filtrat wird verworfen. Die folgenden Waschschritte dienen der RNA Aufreinigung. In die gleiche Spin Column werden 350 µl des RW1 Waschpuffer pro Säule pipettiert, es wird wieder bei 10000 U/min 15 Sekunden zentrifugiert. Um eventuell kontaminierende genomische DNA abzubauen, werden 80 µl mit RDD-Puffer versetzte DNAse I auf die Säule gegeben und bei Raumtemperatur 15 Minuten inkubiert. Nach Beendigung der Inkubationszeit werden 350 µl RW1 Puffer auf die Säule gegeben und wieder 15 Sekunden bei 10000 U/min zentrifugiert.

Das RNeasy Column wird in ein neues Tube überführt und 500 µl RPE-Puffer werden hinzupipettiert die sich anschließende Zentrifugation findet wieder bei 10000 U/min für 15 Sekunden statt, das Filtrat wird verworfen und der oben beschriebene Schritt wiederholt, wobei die Zentrifugation auf zwei Minuten verlängert wird. Das Filtrat wird wiederum verworfen. Es schließt sich eine erneute Zentrifugation von zwei Minuten an, um eine optimal Trocknung der Säule zu erreichen. Die Säule wird in ein neues Reaktionsgefäß überführt und es werden 60 µl RNAse freies Wasser auf den Boden der Säule pipettiert ohne diesen jedoch zu berühren, um Kontaminationen zu vermeiden. Die anschließende Zentrifugation für die Dauer von einer Minute bei 10000 U/min ist zur Elution der RNA notwendig. Zur Erhöhung der RNA Konzentration wird das Eluat erneut auf die Membran gegeben und zentrifugiert. Die Konzentration der RNA wird photometrisch bei einer Wellenlänge von 260 nm bestimmt. Hierzu wird die Probe 1:10 mit RNAse-freiem Wasser verdünnt, um einen RNA Abbau zu verhindern.

Die präparierte RNA wird entweder direkt weiterverarbeitet oder bei -80 °C eingefroren.

3.2.3. Reverse Transkription

Hierzu wird das Omniscript RT Kit von Qiagen (Hilden) verwendet.

Durch das Enzym Reverse Transkriptase werden die in der Probe enthaltenen RNA Sequenzen in komplementäre cDNA Sequenzen umgeschrieben.

Durch die hohe Instabilität der RNA ist es wichtig, dass alle Gefäße die RNA enthalten, auf Eis gestellt werden und für die Pipettiervorgänge nur RNAse freie Reaktionsgefäße und gestopfte Pipettenspitzen verwendet werden.

Nach photometrischer Absorptionbestimmung bei 260 nm wird die RNA-Konzentration nach folgender Formel berechnet:

 A_{260nm} x 40(RNA-Faktor) x 10 (Faktor der Verdünnung)/1000 = RNA-Konzentration in μ g/ μ l

Es wird eine Menge von 1 µg in die Reaktion eingesetzt, das entsprechende Volumen wird entnommen und in ein neues 0,5 ml Reaktionsgefäß überführt und mit RNAsefreiem Wasser auf ein Endvolumen von 12,5 µl aufgefüllt.

Hierzu werden 7,5 µl Master-Mix hinzugegeben. (Herstellung siehe unten)

Das erreichte Endvolumen beträgt 20 µl. Die RT-Reaktion findet bei 37 °C und einer Inkubationszeit von 60 Minuten statt. Die anschließende Inkubation bei 93 °C und einer Dauer von fünf Minuten wird zur Inaktivierung der Reversen Transkriptase durchgeführt. Die Proben werden 10 Sekunden zentrifugiert, um die am Deckel gebildeten Kondensationströpfchen wieder in Lösung zu bringen. Es werden pro Reaktionsgefäß 80 µl steriles Wasser hinzugegeben. Die bei der Reversen Transkription hergestellte cDNA wird entweder bei 20 °C eingefroren oder direkt für weitere Versuche verwendet.

Master-Mix für die Reverse Transkription

Die Angaben beziehen sich auf ein Probenvolumen von den oben erwähnten 7,5 µl. Der Master-Mix wird für n+1 Proben angesetzt:

10xRT Puffer 2 μl
5 nM dNTP-Mix 2 μl
10 μM Oligo dT-Primer 2 μl
10 U/μl RNAse Inhibitor RNAsin Plus 0,5 μl
(1:4 verdünnt mit 1xRT-Puffer)

Omniscript RT 1 µI

3.2.4. Polymerase-Kettenreaktion

Die Polymerase-Kettenreaktion (PCR) ist ein wichtiges Verfahren zur Amplifikation durch Oligonukleotide (Primer) festgelegter DNA Sequenzen. Das Prinzip der DNA Amplifikation besteht aus folgenden drei Schritten:

Denaturierung

Anlagerung der Primer an die komplementäre DNA-Sequenz

Elongation

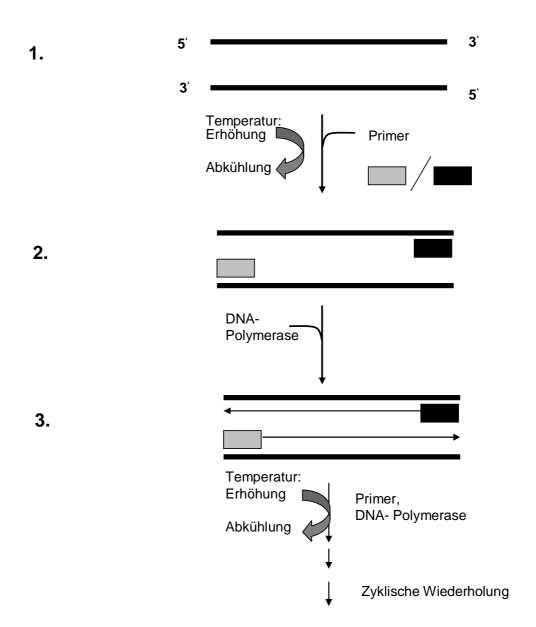


Abb. 9: Darstellung der grundlegenden Prinzipien der PCR.

Denaturierung des Doppelstranges durch Temperaturerhöhung mit anschließender Abkühlung zur Anlagerung der Oligonukleotide (Primer), die der Sequenz an den 3 –Enden des DNA-Stückes komplementär sind, das amplifiziert werden soll.

Anlagerung der DNA-Polymerase

Verlängerung der beiden Einzelstränge von 3 in 5 Richtung zum jeweiligen Doppelstrang komplementär (cDNA), so dass zwei DNA- Doppelstränge vorliegen. DNA-Polymerasen stammen aus thermophilen Bakterien und sind in der Lage, auch bei Temperaturen bis 100°C DNA zu synthetisieren. Durch Wiederholung des beschriebenen Reaktionszyklus kommt es zu einer exponentiellen Zunahme der amplifizierten DNA.

Die Dauer einer PCR beträgt zwischen 23-35 Zyklen. Jeder Zyklus besteht aus den in der Abbildung 9 dargestellten Phasen.

Das Gesamtreaktionsvolumen setzt sich aus 5 µl cDNA und 45 µl Mastermix zusammen. Die cDNA wird in den Reaktionsgefäßen vorgelegt. Anschließend wird der Mastermix auf Eis wie folgt pipettiert:

| 1 |
|---|
| |
| |
| |

| Steriles H ₂ O | 32 µl |
|--------------------------------------|--------|
| 10x PCR Puffer (-MgCl ₂) | 5 µl |
| 50 mM MgCl ₂ | 1,5µl |
| 10 mM dNTP | 1 µl |
| 10 μM Primer Sense | 2,5 µl |
| 10 μM Primer Antisense | 2,5 µl |
| 5 U/µl Taq DNA Polymerase | 0,3 µl |

und auf die entsprechenden Reaktionsgefäße verteilt; das Gesamtreaktionsvolumen von 50 µl wird kurz gevortext und runterzentrifugiert, bevor die Reaktion im Thermocycler mit folgendem Programm:

| Denaturierung | 94 °C | 3 Minuten 1x |
|-----------------------------|------------------|--------------|
| 23 Zyklen (ß-Actin)/ 30 Zyk | len (MMP1,2,3,9) | |
| Zyklen: | | |

| Denaturierung | 94 °C | 45 Sekunden |
|------------------|-------|---------------|
| Primer-Annealing | 56 °C | 30 Sekunden |
| Elongation | 72 °C | 1,5 Minuten |
| Elongation | 72 °C | 10 Minuten 1x |

gestartet wird. Die durch die PCR erhaltenen DNA Amplifikate werden entweder bei 20 °C eingefroren oder direkt auf ein Agarose-Gel aufgetragen.

3.2.5. Agarose- Gelelektrophorese

Die Agarose-Gelelektrophorese dient zur Auftrennung der amplifizierten cDNA Fragmente. Hierzu wird eine elektrische Spannung angelegt. Die cDNA-Fragmente

wandern entsprechend ihrer Größe, Ladung und der angelegten Spannung weit bzw. weniger weit. Zur Längenidentifizierung der amplifizierten cDNA-Fragmente wird eine Basenpaarleiter aufgetragen, in der sich DNA-Fragmente bekannter Größe befinden.

Es wird ein 1,2 % Agarose-Gel hergestellt, das mit 0,33 μg/ml Ethidiumbromid, einem Fluoreszenzfarbstoff, versetzt wird.

Das Agarose-Gel wird mit 0,5 x TBE Puffer in der Elektrophoresekammer bedeckt. Die Proben, die zuvor mit Probenpuffer versetzt wurden, werden in die Geltaschen aufgetragen. Das aufgetragene Probenvolumen umfasst zwischen 25-30 µl. In eine weitere Geltasche werden 10 µl der 100 bp DNA-Leiter zur Größenidentifizierung der amplifizierten DNA Fragmente aufgetragen. Es wird eine Stromstärke von 70 mA angelegt, die solange angelegt bleibt, bis die Probenfront den unteren Gelrand erreicht hat. Das Ergebnis wird fotografisch festhalten. Durch die Anregung mit UV Licht bei 254 nm des in der DNA eingelagerten Ethidiumbromids können die amplifizierten cDNA Fragmente sichtbar gemacht und fotografisch dargestellt werden.

Mit Hilfe des RFLP-Scan, einem Computer Programm, wird eine semiquantitative Auswertung der dargestellten Banden vorgenommen, wobei eine Messung der optischen Dichte der Banden stattfindet. Es wird der Quotient aus der Probenbande und der ß-Actin Bande, die zur Kontrolle dient, gebildet.

Agarose-Gel 1,2 %

Agarose 1,2 g

TBE 0,5x 100 ml

Ethidiumbromid-Stammlösung(10mg/ml) 0,33 μg/μl

5x TBE-Puffer

Tris 54,9 g

Borsäure 27,5 g

EDTA 4,65 g

Mit bidestilliertem Wasser auf 1000 ml auffüllen

0,5x TBE-Puffer

1:10 verdünnt mit bidestiliertem Wasser

1 % Ethidiumbromid-Lösung

Ethidiumbromid 1 % (w/v)

Bidestilliertes Wasser

Probenpuffer

Ficoll 400 1,5 g 15 % (w/v)

1 %(w/v) Bromphenolblau-Lösung 2,5 ml 0,25 % (w/v)

5x TBE 1 ml 0,5x

Mit bidestiliertem Wasser auf 10 ml auffüllen

3.2.6. Zymographie

Die Zymographie ist eine elektrophoretische Technik, mit der die Aktivität von MMPs dargestellt werden kann. Es wird Substrat (hier wird Gelatine verwendet) im Gel verankert. Die MMPs werden mit SDS (sodium dodecyl sulfate, Natriumdodecylsulfat) denaturiert und elektrophoretisch aufgetrennt. Nach der sich anschließenden Renaturierung mit einem nicht ionischen Detergenz, wie z.B. Triton X-100, wird das Gel in einer Pufferlösung zur Aktivierung der MMPs inkubiert. Die im Gel enthaltene Gelatine wird durch die MMPs degradiert. Diese Zonen erscheinen nach Färbung mit Coomassie Blau transparent, im Gegensatz zum Rest des Gels, in dem die Gelatine nicht degradiert wurde.

Die bei -80 °C eingefrorenen Proben werden langsam auf Eis aufgetaut und durchmischt. Die Proben werden 1:1 mit einem Puffer nach Laemmli versetzt. Es werden 20 µl auf ein 10 % Gelatine-Gel aufgetragen, das in einer mit 1x Elektrodenpuffer gefüllten Elektrophorese Kammer eingespannt ist. Die Laufzeit des Gels beträgt 90 Minuten bei 125 V konstant und 35 mA.

Nach Beendigung der Laufzeit wird das Gel mit Renaturierungspuffer, zur Entfernung des SDS und Entfaltung der Enzyme, auf einem Plattentaumler für 30 Minuten inkubiert. Zur Entfernung des Renaturierungs-Puffers schließt sich ein Waschschritt mit destilliertem Wasser für 30 Minuten an. Dieser Schritt wird 2 x wiederholt.

Nach Beendigung der Waschung wird das Gel in einen verschließbaren Behälter überführt. Dieser enthält Entwicklungs-Puffer zur Optimierung der Umgebungs- und

Aktivierungsbedingungen der im Gel aufgetragenen MMPs. Die Inkubationszeit beträgt 3 Stunden bei 37 °C. Zur Entfernung des Developing-Puffers wird das Gel nach Beendigung der Inkubationszeit 10 Minuten in destilliertem Wasser gewaschen. Anschließend wird das Gel in eine 0,5 % Coomassie Blue Lösung überführt und für 10 Sekunden in der Mikrowelle bei 470 Watt erwärmt. Dies dient zur besseren Einlagerung der Färbelösung an die im Gel enthaltene Gelatine. Die Inkubationszeit in der Färbelösung nach Erwärmung beträgt 10 Minuten. Dieser Vorgang wird nach Beendigung der Inkubationszeit mit Entfärbelösung wiederholt, wodurch es zu einer Auswaschung der Coomassie Blue Lösung an den Banden kommt, an denen von den in den Proben enthaltenen MMPs die Gelatine abgebaut wurde.

Das Ergebnis ist ein blau gefärbtes Gel da, wo die Coomassie Blue Lösung sich an die Gelatine angelagert hat und mit weißen Banden da, wo die Gelatine von den MMPs abgebaut wurde.

Das Gel wird auf einem Weißlichttisch fotografiert, so dass ein Foto, auf dem das Gel weiß und die Banden schwarz dargestellt sind, entsteht. Dieser Schritt ist Voraussetzung, für die anschließende semiquantitative Auswertung der Banden mit Hilfe eines Computerprogramms, des RFLP-Scan. Hierbei wird die optische Dichte der Banden gemessen und der Quotient aus der optischen Dichte der Kontrollbande und der der Probenbande gebildet

Elektrodenpuffer 5x

Tris (125mM) 15 g Glycin (7,2 %) 72 g SDS (0,5 %) 5 g

Agua dest. auf 1000 ml auffüllen

Der Elektrodenpuffer wird vor Gebrauch 1:5 mit Aqua dest. verdünnt.

Laemli-Puffer 2x

Tris-HCL 63 mM 2,5 ml einer 0,5 M Lösung

Glycerol 10 % 2 ml

SDS 2 % 4 ml einer 10 % Lösung

Bromphenol-Blau 0,0025 % 0,5 ml einer 0,1 % Lösung

Aqua dest. auf 10 ml auffüllen

Der Laemli-Puffer wird 1:1 mit der im Gel aufzutragenden Probe verdünnt.

Renaturierungs-Puffer 5x

Triton-X 100, 35 % (w/v) in H_2O 67,5 g

Aqua dest. auf 500 ml auffüllen

Der Puffer wird vor Benutzung 1:5 mit Aqua dest. verdünnt.

Entwicklungs-Puffer 10x

| Aqua dest. | 400 ml |
|---------------------------------------|--------|
| Tris Base | 30,2 g |
| 6 M HCL | 33 ml |
| NaCl | 58,5 g |
| CaCl ₂ • 2H ₂ O | 3,7 g |
| Brij | 10 g |

Aqua dest. auf 500 ml auffüllen

pH-Wert messen und mit 20% NaOH auf 7,6 einstellen

Für die Zymographie wird der Puffer 1:10 mit Aqua dest. verdünnt.

3.2.7. Statistik

RFLP-Scan

Das Programm wird zur semiquantitativen Berechnung der PCR und Zymographie Banden auf den Agarose-/ Gelatinegelen verwendet.

GraphPad Prism 5

Das Programm GraphPad Prism wird für die statistische Auswertung benutzt.

Die Signifikanz wird mit dem gepaarten t-Test und one way ANOVA ebenfalls mit

Hilfe von GraphPad Prism 5 bestimmt. Es werden nur Mittelwerte in den grafischen

Darstellungen verwendet, die mit Hilfe des Progamms GraphPad Prism 5 erstellt

werden. Die Signifikanz wird für ein p<0,05 festgelegt.

4. Ergebnisse

4.1. Basisexpression der MMPs

Bevor der Frage nach einer möglichen Regulation der MMPs in Lungenfibroblasten nachgegangen werden konnte, wurde zunächst untersucht, welche MMP-Isoenzyme in humanen Lungenfibroblasten exprimiert werden. Die vorliegenden Untersuchungen wurden an der Zelllinie MRC5, die sich in zahlreichen früheren Untersuchungen des hiesigen Labors als primären Zellen sehr ähnlich erwiesen haben (Haag et al., 2008; Matthiesen et al., 2006), durchgeführt.

Mittels RT-PCR konnte gezeigt werden, dass in MRC5 Zellen die Isoenzyme MMP1, MMP2 und MMP3 deutlich exprimiert werden, während Transkripte für MMP9 nicht dedektierbar waren (Abb. 10). Auch nach einer Kultivierung der Zellen mit TGF-β (5ng/ml für 24 Stunden) oder mit den Muskarinrezeptoragonisten Carbachol oder Oxotremorin (jeweils 10 μg für 24 Stunden) blieb die MMP9 undedektierbar, d. h. eine Induktion der Expression konnte durch diese Stimuli nicht erzielt werden (Abb. 11).

In weiteren Versuchen mit DNAse Verdau während der RNA Präparation, um eine Verunreinigung mit DNA auszuschließen, konnte ebenfalls keine Expression auf mRNA Ebene nachgewiesen werden.

Das vorliegende Ergebnis weist darauf hin, dass keine mRNA Expression der MMP9 in humanen Lungenfibroblasten der Zelllinie MRC5 stattfindet.

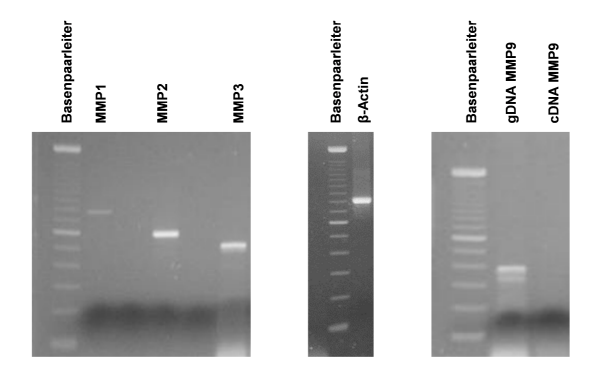


Abb.10: RT-PCR Analyse zur Expression der MMP1, MMP2, MMP3 und MMP9 in humanen MRC5 Lungenfibroblasten. MRC5 Zellen wurden bei 37 C°, einem 5 % CO₂ Gehalt mit einem 10% FKS-Medium bis zu einer Konfluenz von 90% inkubiert. Nach anschließender Zelllyse und RNA Präparation wurden RT-PCR Analyse mit Primerpaaren, die spezifisch für die jeweilige MMP-Isoform waren, durchgeführt (30 Zyklen). Die Qualität der cDNA wurde durch Amplifizierung von β-Aktin kontrolliert. Die Amplifikate wurden mittels Agarose-Gelelektrophorese aufgetrennt. In der Abbildung sind repräsentative Gele dargestellt.

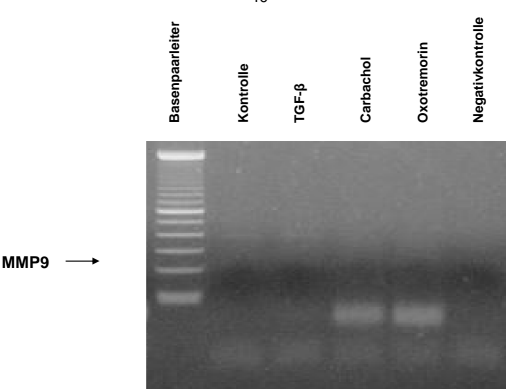


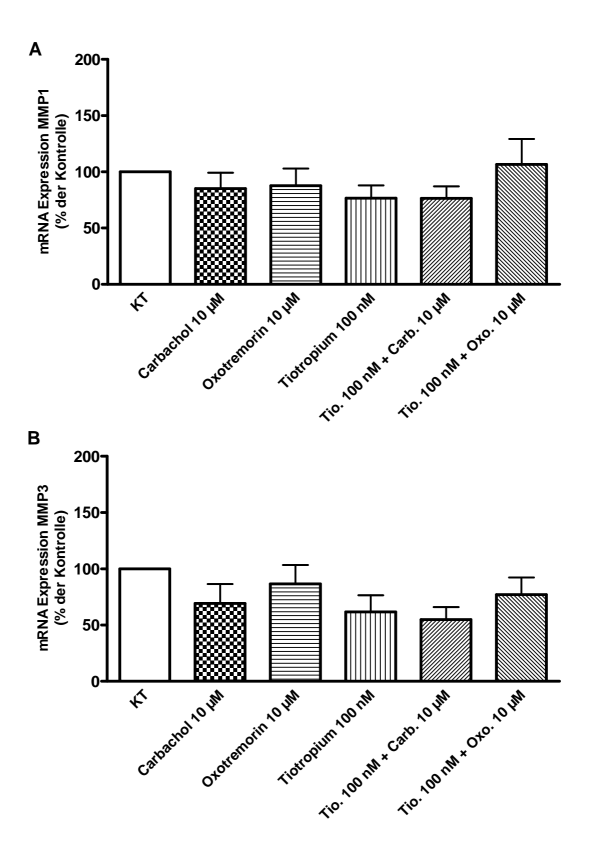
Abb. 11: Wirkung von Transforming Growth Factor 1 (TGF- β und muskarinischen Agonisten auf die mRNA Expression von MMP9 in MRC-5 Lungenfibroblasten. Nach Aussaat von 600000 Zellen erfolgte eine 24-stündige Kulturphase mit FKS haltigem (10%) Medium. Danach folgte ein Wechsel auf FKS-freies Medium und 4 Stunden danach eine weitere Kultur in Ab- oder Anwesenheit der Testsubstanz (TGF- β 5 ng/ml, Carbachol 10 μM oder Oxotremorin 10 μM) für weitere 24 Stunden. Nach anschließender Zelllyse und Präparation der mRNA wurden RT-PCR Analysen wie in Abb. 10 beschrieben durchgeführt. Dargestellt ist ein repräsentatives Gel einer Serie von Experimenten mit n = 3 (Negativkontrolle = PCR ohne Zugabe von spezifischer cDNA).

4.2. Einfluss von cholinergen Agonisten und Antagonisten auf die mRNA-Expression und Enzymaktivität der MMPs

Zur Prüfung einer möglichen cholinergen Beeinflussung der Expression von MMPs wurde eine Versuchsreihe mit Carbachol, einem Agonisten an muscarinischen und nicotinischen Rezeptoren, Oxotremorin, einem Agonisten an muscarinischen Rezeptoren und Tiotropium einem Antagonisten an muscarinischen Rezeptoren durchgeführt.

Hierbei zeigte sich, dass weder die mRNA Expression von MMP1, noch die von MMP3 durch eine 24 stündige Exposition mit diesen Pharmaka beeinflusst wurde (MMP1, Abb. 12A, MMP3, Abb. 12B). Weiterhin blieb auch die mRNA Expression von MMP2, in Anwesenheit dieser cholinergen Testsubstanzen unbeeinflusst (Abb. 12C). Auch auf

Ebene der Enzymaktivität (MMP2, Abb. 13) konnte keine Wirkung der cholinergen Agonisten oder Antagonisten bei einer 24-stündigen Kulturphase nachgewiesen werden.



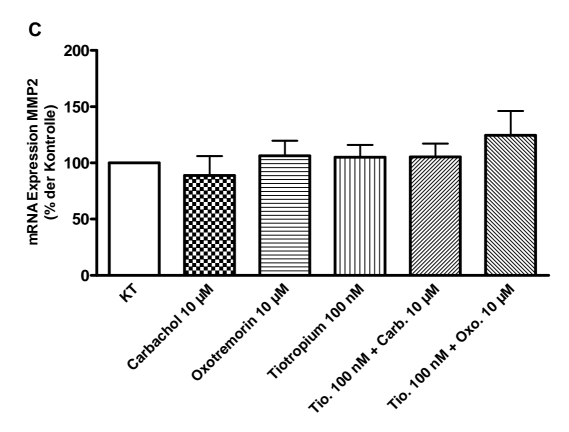


Abb. 12: Wirkung von Carbachol (Carb.), Oxotremorin (Oxo.) und/oder Tiotropium (Tio.) auf die mRNA Expression von MMP1 (**12A**), MMP3 (**12B**) bzw. MMP2 (**12C**) in MRC-5 Lungenfibroblasten. Nach Aussaat von 600000 Zellen erfolgte eine 24 stündige Kulturphase mit FKS haltigem (10%) Medium. Danach folgte ein Wechsel auf FKS-freies Medium und 4 Stunden später eine weitere Kultur in Ab- oder Anwesenheit der Testsubstanzen in den angegebenen Konzentrationen für weitere 24 Stunden. Nach anschließender Zelllyse und Präparation der mRNA wurden RT-PCR Analysen wie in Abb. 10 beschrieben durchgeführt Die Expression ist ausgedrückt als % der Kontrolle der jeweiligen Zellpräparation. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 6 Experimenten.

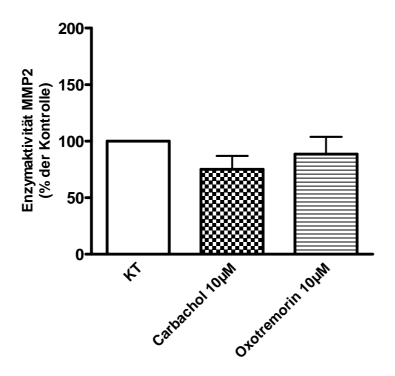


Abb. 13: Wirkung von Carbachol und Oxotremorin auf die Enzymaktivität von MMP2 in MRC-5 Lungenfibroblasten. Nach Aussaat von 600000 Zellen erfolgte eine 24 stündige Kulturphase mit FKS haltigem (10%) Medium. Danach folgte ein Wechsel auf FKS-freies Medium und 4 Stunden danach eine weitere Kulturphase in Ab- oder Anwesenheit der Testsubstanzen in den angegebenen Konzentrationen für weitere 24 Stunden. Es erfolgte die Abnahme des Mediums, in welches die MMPs sezerniert wurden mit anschließender SDS-Gelelektrophorese zur Aktivitätsbestimmung der MMPs. Nach elektrophoretischer Auftrennung erfolgte Auswaschung des im Gel enthaltenen SDS mit anschließender Inkubation mit Entwicklungspuffer bei 37 °C, nach erneuter Entfernung des Entwicklungspuffers erfolgte die Färbung des Gels zur Darstellung der Enzymaktivität durch Abbau der im Gel enthaltenen Gelatine, mit 0,5 % Coomassie-Blaulösung. Die Enzymaktivität ist ausgedrückt als % der Kontrolle der jeweiligen Enzymaktivität im Medium. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 3 Experimenten.

Interessanterweise war nach einer Inkubationszeit von 48 Stunden mit der relativ hohen Konzentration von 100 nM Tiotropium eine geringe, aber signifikante Abnahme der Enzymaktivität der MMP2 um ca. 15 % zu beobachten. Bei einer Konzentration von 1 nM Tiotropium war kein signifikanter Effekt zu beobachten (Abb. 14). Der Effekt einer langen Exposition von Tiotropium in hoher Konzentration zeigt sich nur auf Ebene der Enzymaktivität (Abb. 14). Auf Expressionsebene war dagegen kein Effekt einer langen Exposition von Tiotropium in hoher Konzentration (100 nM) zu beobachten (Abb. 15).

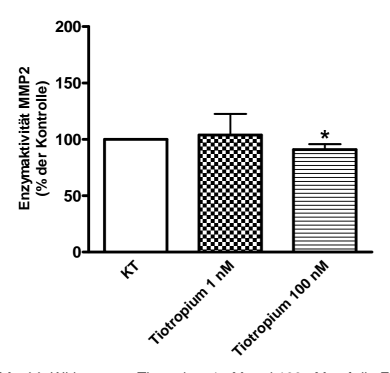


Abb. 14: Wirkung von Tiotropium 1 nM und 100 nM auf die Enzymaktivität von MMP2 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 48-stündigen Kulturphase in Analogie zu Abb. 13. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 4 Experimenten, Signifikanz als Unterschied zur Kontrolle (KT) (* p < 0.05).

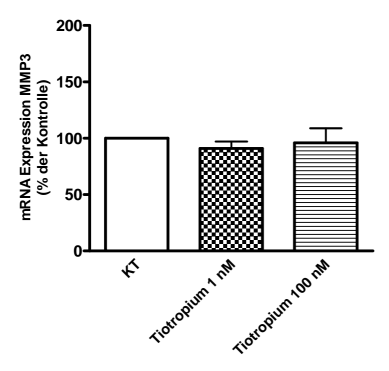


Abb. 15: Wirkung von Tiotropium 1 nM und 100 nM auf die mRNA Expression von MMP3 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 48 stündigen Kulturphase in Analogie zu Abb.12. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 4 Experimenten.

Um die Spezifität der Hemmwirkung, die bei 48-stündiger Exposition von 100 nM Tiotropium beobachtet wurde zu überprüfen, wurde auch die Wirkung des cholinergen Agonisten Crabachol allein du in Interaktion mit dem Antagonisten Tiotropium in einem 48-stündigen Protokoll auf die Enzymaktivität der MMP2 untersucht. Carbachol allein zeigt keine Wirkung und die Hemmwirkung von Tiotropium blieb selbst in Anwesenheit einer hohen Konzentration von 20 µM Crabachol unverändert bestehen, Beobachtungen, die dagegen sprechen, dass die Hemmwirkung von Tiotropium Folge einer spezifischen Blockade von Muskarinrezeptoren ist (Abb. 16 und 17).

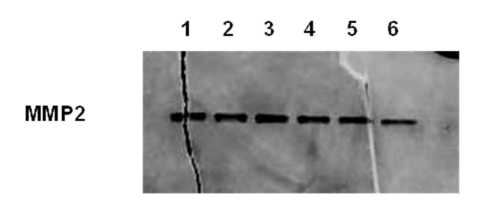


Abb. 16: Zymographie zur Enzymaktivität der MMP2 in humanen MRC-5 Lungenfibroblasten nach gelelektrophoretischer Auftrennung mit Darstellung der entstandenen Bande durch negativ Coomassie Blue Färbung. Versuchsaufbau und Versuchsdurchführung analog zu Abb.13 mit einer 48 stündigen Kulturphase.

1 = Kontrolle, 2 = Carbachol 10 μ M, 3 = Carbachol 20 μ M, 4 = Tiotropium 100 nM, 5 = Tiotropium 100 nM + Carbachol 10 μ M, 6 = Tiotropium 100 nM + Carbachol 20 μ M.

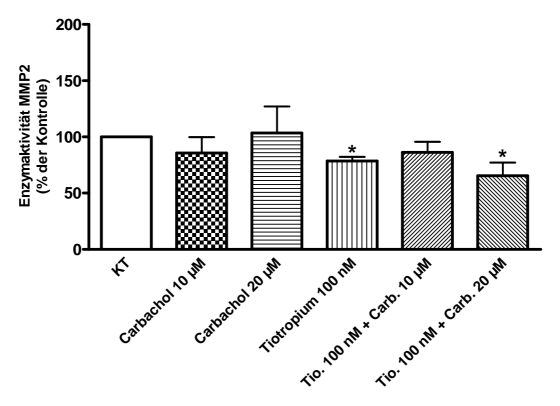


Abb. 17: Wirkung von Carbachol (Carb.) und/ oder Tiotropium (Tio.) auf die Enzymaktivität von MMP2 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 48 stündigen Kulturphase. Versuchsaufbau und Versuchsdurchführung analog zu Abb. 13. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 3 Experimenten. Signifikanz der Unterschiede zur Kontrolle (KT), * p < 0.05.

Auch die mRNA Expression der MMP3 zeigte unter Verlängerung der Inkubationszeit und Erhöhung der Carbachol Konzentration keine signifikante Änderung (Abb. 18).

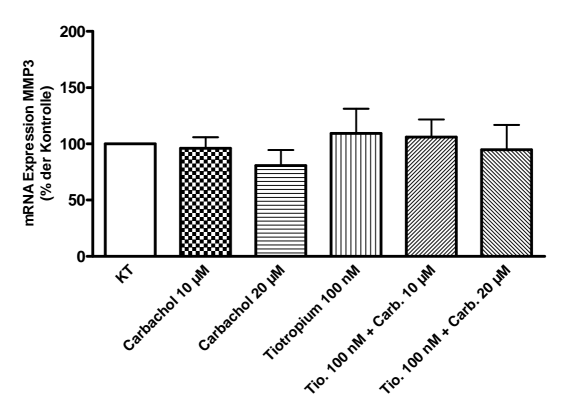


Abb. 18: Wirkung von Carbachol (Carb.) und/ oder Tiotropium (Tio.) auf die mRNA Expression von MMP3 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei 48 stündigen Kulturphase. Versuchsaufbau und Versuchsdurchführung erfolgte analog zu Abb. 12. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 3 Experimenten.

4.3. Wirkung von TGF- β auf die mRNA-Expression und Enzymaktivität der MMPs

TGF-β, ein profibrotisches Protein, spielt eine regulatorische Schlüsselrolle im Aufbau und Remodelling der EZM. Cholinerge Mechanismen spielen eine zentrale Rolle bei Remodelling Prozessen in der Lunge. Wie bereits mehrfach nachgewiesen wurde, fördert TGF-β die Synthese der MMPs (Asano, 2010). Die vorliegenden Ergebnisse stellen den Einfluss auf die mRNA Expression der MMP1, MMP2 und MMP3 und Enzymaktivität der MMP2 von TGF-β 5 ng/ml in Abhängigkeit von der Inkubationszeit dar.

Eine Inkubationszeit von 24 Stunden mit TGF-β 5 ng/ml hat weder einen signifikanten Einfluss auf die mRNA Expression der MMP1, MMP2 oder MMP3 (Abb. 19), noch auf die Enzymaktivität der MMP2 (Abb. 20).

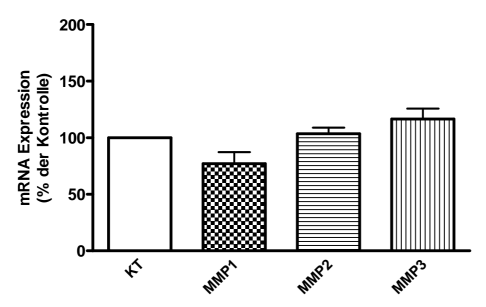


Abb. **19:** Wirkung von TGF- β auf die mRNA Expression von MMP1, MMP2 und MMP3 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 24 stündigen Kulturphase analog zu Abb. 12. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 5 Experimenten.

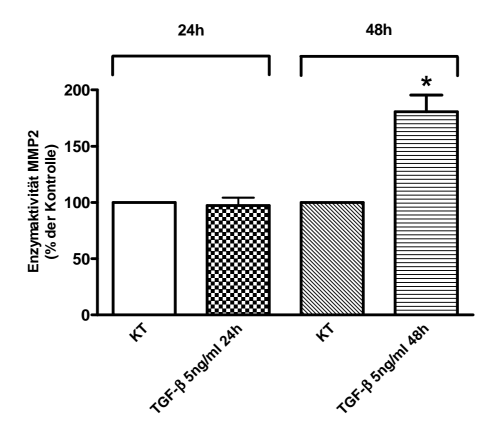


Abb. 20: Wirkung von TGF- β auf die Enzymaktivität von MMP2 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 24 und 48 stündigen Kulturphase analog zu Abb. 13. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 3 Experimenten (* p = 0,007).

Jedoch konnte durch eine Verlängerung der Inkubationszeit auf 48 Stunden ein signifikante Steigerung der Enzymaktivität der MMP2 (p = 0,007, Abb. 20) der beobachtet werden. Dieser Effekt, eine signifikante Steigerung um ca. 73 %, bei einer ebenfalls 48 stündigen Kulturphase, wurde auch bei der mRNA Expression der MMP3 (p = 0,03) nachgewiesen (nicht dargestellter Befund).

4.4. Cholinerge Expression und Enzymaktivität unter Stimulation mit TGF-β

In weiteren Untersuchungen wurde durch Inkubation mit TGF-β kein signifikanter Trigger, weder auf eine über cholinerge Mechanismen vermittelte mRNA Expression der MMP3 (Abb. 21) noch auf die Enzymaktivität der MMP2 (Abb. 22), gefunden.

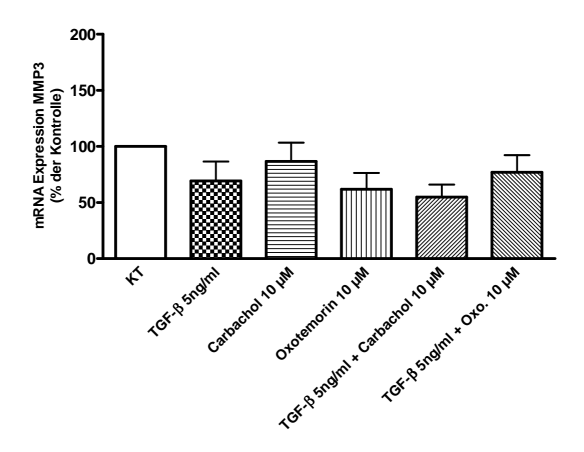


Abb. 21: Wirkung von TGF- β , Carbachol (Carb.), Oxotremorin (Oxo.) und/ oder TGF- β auf die mRNA Expression von MMP3 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 48 stündigen Kulturphase in Analogie zu Abb. 12.

Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 3 Experimenten.

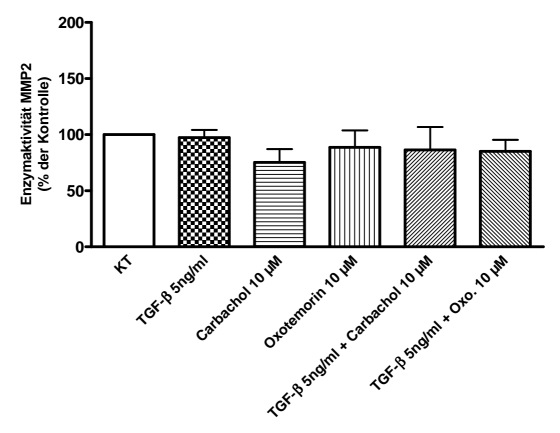


Abb. 22: Wirkung von TGF-β, Carbachol (Carb.), Oxotremorin (Oxo.) und/ oder TGF-β auf die Enzymaktivität von MMP2 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 48 stündigen Kulturphase in Analogie zu Abb. 13.

Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 3 Experimenten.

4.5. Wirkung von Butaprost und Isoprenalin auf mRNA Expression und Enzymaktivität

In weiteren Referenzen wurde der Einfluss von Butaprost, einem Agonisten am Prostaglandin E_2 Rezeptor, auf die mRNA Expression der MMP3 und die Enzymaktivität der MMP2 bei einer Inkubationszeit von 48 Stunden untersucht, sowie der Effekt von Isoprenalin, einem Agonisten an β -Rezeptoren.

Ein signifikanter Einfluss auf die mRNA Expression der MMP3 unter Butaprost und Isoprenalin war nicht nachzuweisen (Abb.23).

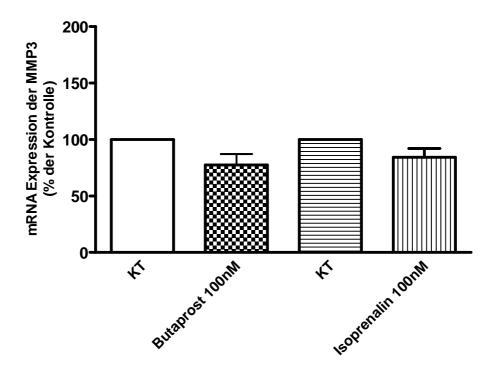


Abb. 23: Wirkung von Butaprost und Isoprenalin auf die mRNA Expression von MMP3 in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 48 stündigen Kulturphase in Analogie zu Abb. 12. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 3 Experimenten.

Es zeigte sich aber eine signifikante Hemmung der Enzymaktivität der MMP2 (Mittelwert = 80%, p = 0,002) unter Butaprost, nicht jedoch unter Isoprenalin (Abb. 24).

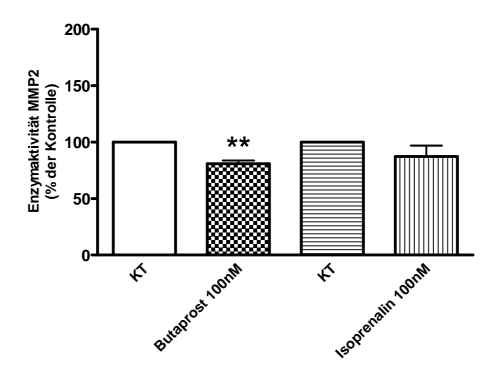


Abb. 24: Wirkung von Butaprost und Isoprenalin auf die Enzymaktivität von MMP2 (** p = 0,002) in MRC-5 Lungenfibroblasten bei einer 48 stündigen Kulturphase in Analogie zu Abb. 13. Dargestellt sind Mittelwerte + SEM von n = 3 Experimenten.

5. Diskussion

Anticholinergika sind ein wesentliches Element in der Behandlung der COPD, wobei das langwirksame Tiotropium sich gegenüber dem kurzwirksame Ipatropium in der Dauerbehandlung als überlegen erwiesen hat. In zahlreichen Studien wurde nachgewiesen, dass Tiotropium neben einer akuten bronchilatierenden Wirkung auch einen positiven Effekt auf den Krankheitsverlauf von COPD-Patienten zeigt (Anzueto et al., 2005; Casaburi et al., 2002; Tashkin und Kesten, 2003; Vincken et al., 2002) was eine therapeutische Wirksamkeit der Anticholinergika über die Bronchodilatation hinaus vermuten lässt. Da strukturelle Umbauprozesse (auch als "Remodelling" bezeichnet), bei denen Fibrosierungen insbesondere der kleinen Atemwege im Vordergrund stehen (Hogg et al., 2004; Jeffery, 2004; Molfino und Jeffery, 2007), wesentlich den Langzeitverlauf der COPD-Erkrankung bestimmen, tat sich daher die Frage auf, ob Lungenfibroblasten einem cholinergen Einfluss unterliegen und ob über diesen profibrotische Prozesse gefördert werden (Racke et al., 2008).

Frühere Untersuchung der eigenen Arbeitsgruppe zeigten dann in der Tat, dass Lungenfibroblasten Muskarinrzeptoren vom M2 Subtyp exprimieren und dass über diese sowohl deren Proliferation (Matthiesen et al., 2006) als auch Kollagensynthese (Haag et al., 2008) gesteigert werden kann. für Remodellingprozesse verantwortlich (Matthiesen et al., 2006).

Ein weiterer wichtiger Aspekt in der Pathogenese der COPD ist die chronische Inflammation, bei der ebenfalls cholinerge Mechanismen beteiligt zu sein scheinen, die durch Anticholinergika gedrosselt werden können (Hogg et al., 2004).

Auch MMPs sind in zahlreiche Prozesse im Rahmen der Pathogenese der COPD involviert (Racke et al., 2008). In zahlreichen Studien bei Patienten mit COPD wurden im Sputum erhöhte Level an MMP1, -2 und 9 sezernierenden inflammatorischen Zellen, wie z. B. neutrophile Granulozyten und Makrophagen, nachgewiesen (Belvisi und Bottomley, 2003). Eine Überexpression von MMPs durch Lungenfibroblasten führt zu einer Gewebedestruktion mit einer entsprechenden Inflammation (Martin-Chouly et al., 2004). Weiterhin können MMPs durch ihre enzymatische Aktivität strukturelle Veränderungen in der Lunge herbeiführen (Srivastava et al., 2007). Sowohl die Überexpression als auch

die direkten Effekte der MMPs auf die Lungenstruktur tragen wesentlich zur Pathogenese der COPD bei.

Aufgrund der Bedeutung des Remodellings der extrazellulären Matrix, sowie des Einflusses der MMPs, besteht ein großes Interesse an der Nutzung der MMPs als therapeutisches Ziel (Anzueto et al., 2005).

In Anbetracht dessen und der zentralen Rolle des Atemwegsremodellings in der Pathogenese der COPD, wurde die vorliegende Arbeit unter der Fragestellung durchgeführt, ob cholinerge Mechanismen zu einer Beeinflussung der Expression und/oder der Enzymaktivität von MMPs in humanen Lungenfibroblasten führen.

Zwar liegen bereits Studien zur Expression von MMPs in inflammatorischen Zellen vor, allerdings wurde bisher nicht untersucht, ob MMPs überhaupt in humanen MRC5 Lungenfibroblasten exprimiert werden (Baraldo et al., 2007; Belvisi und Bottomley, 2003). Aus diesem Grund musste vor Untersuchung der cholinergen Regulationsmechanismen die Expression der MMPs in dieser Zelllinie mittels PCR in einem ersten Versuchsteil bestimmt werden.

Hiermit wurde eine Expression der MMP1, -2 und -3, nicht jedoch der MMP9 in humanen MRC5 Lungenfibroblasten gefunden. Diese Ergebnisse sind konträr zu einer Untersuchung im Rattenmodell, in der sowohl eine Expression der MMP2 als auch der MMP9 nachgewiesen werden konnte. Weiterhin konnte hierbei ein Einfluss auf pulmonale Remodellingprozesse der Ratte belegt werden (Li et al., 2002).

In der vorliegenden Arbeit konnte auch in weiteren Versuchen an humanen MRC5 Lungenfibroblasten weder unter cholinerger Stimulation, noch unter Stimulation mit TGF-β, eine Expression der MMP9 nachgewiesen werden.

Daher ist als erstes Teilergebnis festzuhalten, dass humane MRC5 Lungenfibroblasten zwar MMP1, -2 und -3 exprimieren, jedoch nicht die MMP9. An dieser Stelle ist der Unterschied zu anderen Zellen, die in die Pathogenese der COPD involviert sind, hervorzuheben: Die MMP9 wird durch inflammatorische Zellen wie neutrophile Granulozyten und Makrophagen sowie Epithelzellen exprimiert, nicht jedoch in humanen MRC5 Lungenfibroblasten (Demedts et al., 2005).

Wie bereits erwähnt, spielen nicht nur die MMP Expression, sondern auch cholinerg induzierte Remodellingprozesse in humanen Lungenfibroblasten eine wichtige Rolle in der Pathogenese chronisch obstruktiver Lungenerkrankungen. Aus diesem Grund

wurde, nach der Erbringung des Expressionsnachweises für die MMP1, -2 und -3 in humanen MRC5 Lungenfibroblasten, im zweiten Versuchsteil dieser Arbeit für diese Enzyme die cholinerge Regulation untersucht. Hierbei musste zwischen einer Regulation auf Ebene der mRNA Expression und auf Ebene der Enzymaktivität differenziert werden.

Die Regulation der mRNA Expression wurde mittels PCR nach Inkubation mit cholinergen Agonisten und Antagonisten untersucht. Zu diesem Zweck wurde der Versuchsaufbau zunächst mittels TGF-β und MMP3 überprüft, für die bekannt sind, dass TGF-β zu einer Hochregulation der MMP3 Expression führt. Dieser Zusammenhang konnte in der vorliegenden Arbeit bestätigt und damit der Versuchsaufbau validiert werden. Da zum Untersuchungszeitpunkt keine Daten zur Beeinflussung der MMP1 und -2 durch TGF-β vorlagen, wurde auch dieser Zusammenhang untersucht, jedoch konnte hier weder für die MMP1, noch für die MMP2 eine Beeinflussung der Expression durch TGF-β gefunden werden. Trotzdem wird durch die Hochregulation der MMP3 die These untermauert, dass im Rahmen einer chronischen Entzündungsreaktion wie bei einer COPD mit einer erhöhten Freisetzung von Zytokinen wie z. B. TGF-β, die daraufhin MMP3 vermehrt exprimierte in humanen MRC5 Lungenfibroblasten in Remodellingprozesse involviert ist (Martin-Chouly et al., 2004).

In der vorliegenden Untersuchung konnte für keine der untersuchten MMPs eine signifikante Beeinflussung der mRNA Expression durch cholinerge oder anticholinerge Einflüsse gefunden werden. Daraus kann geschlossen werden, dass die Expressionsebene der MMPs kein direktes Ziel für Anticholinergika wie z. B. Tiotropium darstellt. Interessanterweise konnte in einer neueren Arbeit gezeigt werden, dass die nach einer Stimulation mit TGF-β erhöhte MMP Expression dennoch durch Tiotropium herunterreguliert werden kann (Asano, 2010).

Um im nächsten Schritt die Enzymaktivität zu untersuchen, erfolgte zunächst eine Validierung des Zymographie-Versuchsaufbaus durch eine Versuchsreihe mit TGF-β und MMP2, für die vorbeschrieben sind, dass TGF-β die Enzymaktivität der MMP2 steigert (Eickelberg et al., 1999; Hu et al., 2006). Durch eine Bestätigung dieses Ergebnisses wurde in dieser Untersuchung eine adäquate Funktionsweise des Versuchsaufbaus sichergestellt.

In den weiteren Versuchen zeigte sich unter cholinerger Stimulation oder Hemmung kein Einfluss auf die mittels Zymographie gemessene Enzymaktivität der MMPs.

Primär erscheint es paradox, ohne Nachweis einer cholinergen Regulation weder auf Expressions- noch auf Enzymebene weitere Versuchsreihen in Abhängigkeit von der Inkubationszeit mit einem cholinergen Antagonisten durchzuführen. Jedoch zeigte sich interessanterweise unter einer verlängerten Inkubationszeit eine signifikante Hemmung der Enzymaktivität der MMP2 durch Tiotropium 100 nM. In weiteren Versuchen mit einer Erniedrigung der Konzentration auf 1 nM ließ sich dieser Effekt allerdings nicht reproduzieren. Daher ist von einem unspezifischen Effekt auszugehen. Läge ein spezifischer Effekt vor, müsste eine weitere Hemmung der Enzymaktivität der MMP2 unter Tiotropium 1 nM nachweisbar gewesen sein, denn die Tiotropium-Konzentration, bei der die Hälfte aller Muscarinrezeptoren besetzt ist, liegt für den M₁-Rezeptoren bei 0,041 nM, für den M₂-Rezeptoren bei 0,021 nM und für den M₃-Rezeptoren bei 0,014 nM (Racke, 2006). Dieses lag jeweils deutlich unter den verwendeten Konzentrationen, so dass von einer Rezeptorsättigung auszugehen war.

Es gibt zahlreiche Hinweise, dass diverse Zellpopulationen wie z. B. humane Epithelzellen in den Atemwegen, außerhalb des cholinergen neuronalen Netzwerke parakrin Acetylcholin synthetisieren und freisetzten (Wessler und Kirkpatrick, 2008). Da humane Lungenfibroblasten als nichtneuronale Zellen sowohl Muscarin-, als auch Nicotinrezeptoren exprimieren (Matthiesen et al., 2006), konnte mit der Versuchsreihe mit cholinergen Antagonisten geklärt werden, ob für Carbachol und Oxotremorin parakrine, nichtneuronale Regulationsmechanismen auf Expressions- oder Enzymebene vorliegen. Durch diese beiden Substanzen wurde in der vorliegenden Arbeit unter hoher Konzentration ein hemmender Effekt auf die MMP2 Enzymaktivität festgestellt, der allerdings nach einer Konzentrationsänderung der Testsubstanzen nicht mehr nachweisbar war. Aus diesem Grund ist von einem unspezifischen Effekt auszugehen. Damit liegen keine parakrinen, cholinergen Effekte auf die MMP2 Enzymaktivität vor.

Die vorliegenden Versuchsreihen wurden vitro humanen MRC5 in an Lungenfibroblasten durchgeführt. Hierbei handelt es sich um Untersuchungen mit Modellcharakter, deren Übertragbarkeit auf in vivo Bedingungen fraglich ist. Allerdings in konnte einer anderen Studie gezeigt werden. dass cholinerge Regulationsmechanismen in humanen MRC5 Lungenfibroblasten stellvertretend als Modell für primäre humane Lungenfibroblasten genommen werden können, da sie sich in zahlreichen Untersuchungen primären humanen Lungenfibroblasten als sehr ähnlich erwiesen haben (Matthiesen et al., 2006).

In der vorliegenden Arbeit wurde der Nachweis der Expression der MMP1, -2 und -3 in humanen MRC5 Lungenfibroblasten erbracht und ihre cholinergen Regulationsmechanismen auf Expression- und Enzymaktivitätsebene untersucht. Wie gezeigt wurde, unterliegt weder die Regulation der mRNA Expression, noch die Enzymaktivität der MMP1, -2 und -3, cholinergen Einflüssen. Da keine cholinergen, agonistischen Effekte auf die mRNA Expression oder Enzymaktivität der MMPs gefunden wurden, sind Versuchsreihen mit dem an Muscarinrezeptoren wirkenden Antagonisten Tiotropium in Abhängigkeit von der Inkubationszeit durchgeführt worden, um nichtneuronale Effekte auszuschließen. Damit konnte nachgewiesen werden, dass auch kein signifikanter nichtneuronal vermittelter Einfluss auf die mRNA Expression und die Enzymaktivität der MMP1, -2 und -3 vorliegt.

Abschließend ist zu folgern, dass cholinerge Mechanismen zwar über verschiedene Mechanismen pro-fibrotische Prozesse in den Atemwegen fördern können, dass die Ergebnisse der vorliegenden Arbeit aber keine Hinweise erbrachten, dass cholinerge Mechanismen auch an der Regulation der Expression und Aktivität von MMPs in humanen Lungenfibroblasten beteiligt sind .

6. Zusammenfassung

Remodellingprozesse sind wesentliche Mechanismen in der Pathogenese der chronisch obstruktiven Lungenerkrankung. Einen wesentlichen Mechanismus stellt die Fibrosierung dar, die über cholinerge Rezeptoren in humanen MRC5 Lungenfibroblasten vermittelt wird. Weitere Remodellingmechanismen unterliegen dem Einfluss von MMPs in inflammatorischen Zellen im Rahmen eines Um- und Abbaus der extrazellulären Matrix. In dieser Arbeit wurde untersucht, ob MMPs in humanen MRC5 Lungenfibroblasten auf mRNA Expressionsebene und Enzymaktivitätsebene cholinerg reguliert werden.

Zunächst wurde hierfür die Expression der MMP1, -2 und -3 in humanen MRC5 Lungenfibroblasten bestätigt und gezeigt, dass die MMP9 in diesen Zellen nicht exprimiert wird.

Im nächsten Versuchsabschnitt wurde die cholinerge Regulation zunächst auf mRNA Expressionsebene untersucht. Hier konnte kein Einfluss cholinerger Mechanismen auf die MMP Expression gefunden werden. Daraufhin erfolgte die Untersuchung der Enzymaktivitätsebene, bei der ebenfalls kein spezifischer Einfluss durch cholinerge Mechanismen gezeigt werden konnte. Allerdings war ein unspezifischer anticholinerger Effekt auf die Enzymaktivität der MMP2 nachweisbar, der auf eine nichtneuronalen Aktivität zurückzuführen war. Ein in der Literatur beschriebener Effekt unter TGF-β auf die MMPs konnte insofern spezifiziert werden, als dass sowohl eine Induktion der mRNA Expression, als auch der Enzymaktivität nachzuweisen war.

Durch die vorliegende Untersuchung erscheint es unwahrscheinlich, dass die über Tiotropium als Anticholinergikum vermittelte Regulation der MMP1, -2 und -3 in humanen Lungenfibroblasten einen sinnvollen therapeutischen Ansatz zur Modulation von Remodellingprozessen bei COPD-Patienten darstellt. Dennoch ist es nicht ausgeschlossen, dass Anticholinergika die MMP Regulation über andere, in der Pathogenese der COPD involvierte Zellpopulationen wie z. B. neutrophile Granulozyten oder Epithelzellen, beeinflusst. Dieses sollte Gegenstand weiterer Untersuchungen sein.

7. Literaturverzeichnis

Anzueto A, Tashkin D, Menjoge S, Kesten S. One-year analysis of longitudinal changes in spirometry in patients with COPD receiving tiotropium. Pulm Pharmacol Ther 2005; 18: 75-81

Asano K. Tiotropium bromide inhibits TGF-β-induced MMP production from lung fibroblasts by interfering with Smad and MAPK pathways in vitro. International Journal of Chronic Obstructive Pulmonary Disease 2010; 277

Atkinson JJ, Senior RM. Matrix metalloproteinase-9 in lung remodeling. Am J Respir Cell Mol Biol 2003; 28: 12-24

Baraldo S, Bazzan E, Zanin ME, Turato G, Garbisa S, Maestrelli P, Papi A, Miniati M, Fabbri LM, Zuin R, Saetta M. Matrix metalloproteinase-2 protein in lung periphery is related to COPD progression. Chest 2007; 132: 1733-1740

Belvisi MG, Bottomley KM. The role of matrix metalloproteinases (MMPs) in the pathophysiology of chronic obstructive pulmonary disease (COPD): a therapeutic role for inhibitors of MMPs? Inflamm Res 2003; 52: 95-100

Bergeron C, Boulet LP. Structural changes in airway diseases: characteristics, mechanisms, consequences, and pharmacologic modulation. Chest 2006; 129: 1068-1087

Biedermann A, Köhnlein T. Alpha-1-Antitrypsin-Mangel – eine versteckte Ursache der COPD: Überblick über Pathogenese, Diagnostik, Klinik und Therapie. Dtsch Arztebl 2006: 103: 1828-1832

Casaburi R, Mahler DA, Jones PW, Wanner A, San PG, ZuWallack RL, Menjoge SS, Serby CW, Witek T, Jr. A long-term evaluation of once-daily inhaled tiotropium in chronic obstructive pulmonary disease. Eur Respir J 2002; 19: 217-224

Celli B, Decramer M, Leimer I, Vogel U, Kesten S, Tashkin DP. Cardiovascular safety of tiotropium in patients with COPD. Chest 2010; 137: 20-30

Cosio Piqueras MG, Cosio MG. Disease of the airways in chronic obstructive pulmonary disease. Eur Respir J Suppl 2001; 34: 41s-49s

Demedts IK, Brusselle GG, Bracke KR, Vermaelen KY, Pauwels RA. Matrix metalloproteinases in asthma and COPD. Curr Opin Pharmacol 2005; 5: 257-263

Eickelberg O, Kohler E, Reichenberger F, Bertschin S, Woodtli T, Erne P, Perruchoud AP, Roth M. Extracellular matrix deposition by primary human lung fibroblasts in response to TGF-beta1 and TGF-beta3. Am J Physiol 1999; 276: L814-824

Gahring LC, Rogers SW. Neuronal nicotinic acetylcholine receptor expression and function on nonneuronal cells. AAPS J 2005; 7: E885-894

Gosens R, Zaagsma J, Grootte Bromhaar M, Nelemans A, Meurs H. Acetylcholine: a novel regulator of airway smooth muscle remodelling? Eur J Pharmacol 2004; 500: 193-201

Gosens R, Zaagsma J, Meurs H, Halayko AJ. Muscarinic receptor signaling in the pathophysiology of asthma and COPD. Respir Res 2006; 7: 73

Haag S, Matthiesen S, Juergens UR, Racke K. Muscarinic receptors mediate stimulation of collagen synthesis in human lung fibroblasts. Eur Respir J 2008; 32: 555-562

Heredia JL. Tiotropium bromide: an update. Open Respir Med J 2009; 3: 43-52

Hogg JC, Chu F, Utokaparch S, Woods R, Elliott WM, Buzatu L, Cherniack RM, Rogers RM, Sciurba FC, Coxson HO, Pare PD. The nature of small-airway obstruction in chronic obstructive pulmonary disease. N Engl J Med 2004; 350: 2645-2653

Hu YB, Zong YR, Feng DY, Jin ZY, Jiang HY, Peng JW. [p38/ERK signal pathways regulating the expression of type I collagen and activity of MMP-2 in TGF-beta1-stimulated HLF-02 cells]. Zhonghua Lao Dong Wei Sheng Zhi Ye Bing Za Zhi 2006; 24: 77-80

Jeffery PK. Remodeling in asthma and chronic obstructive lung disease. Am J Respir Crit Care Med 2001; 164: S28-38

Jeffery PK. Remodeling and inflammation of bronchi in asthma and chronic obstructive pulmonary disease. Proc Am Thorac Soc 2004; 1: 176-183

Kummer W, Lips KS. Non-neuronal acetylcholine release and its contribution to COPD pathology. Drug Discovery Today: Disease Mechanisms 2006; 3: 47-52

Kummer W, Lips KS, Pfeil U. The epithelial cholinergic system of the airways. Histochem Cell Biol 2008; 130: 219-234

Lagente V, Manoury B, Nenan S, Le Quement C, Martin-Chouly C, Boichot E. Role of matrix metalloproteinases in the development of airway inflammation and remodeling. Braz J Med Biol Res 2005; 38: 1521-1530

Li H, Cui D, Tong X, Ma N, Gao Y, Cui X, Lu L, Wang D, Liang Y. [The role of matrix metalloproteinases in extracellular matrix remodelling in chronic obstructive pulmonary disease rat models]. Zhonghua Nei Ke Za Zhi 2002; 41: 393-398

Lowrey GE, Henderson N, Blakey JD, Corne JM, Johnson SR. MMP-9 protein level does not reflect overall MMP activity in the airways of patients with COPD. Respir Med 2008; 102: 845-851

Lüllmann H, Mohr K. Taschenatlas der Pharmakologie. Stuttgart - New York: Georg Thieme Verlag, 2001

Malemud CJ. Matrix metalloproteinases (MMPs) in health and disease: an overview. Front Biosci 2006; 11: 1696-1701

Martin-Chouly CA, Astier A, Jacob C, Pruniaux MP, Bertrand C, Lagente V. Modulation of matrix metalloproteinase production from human lung fibroblasts by type 4 phosphodiesterase inhibitors. Life Sci 2004; 75: 823-840

Matthiesen S, Bahulayan A, Kempkens S, Haag S, Fuhrmann M, Stichnote C, Juergens UR, Racke K. Muscarinic receptors mediate stimulation of human lung fibroblast proliferation. Am J Respir Cell Mol Biol 2006; 35: 621-627

Molfino NA, Jeffery PK. Chronic obstructive pulmonary disease: histopathology, inflammation and potential therapies. Pulm Pharmacol Ther 2007; 20: 462-472

Murray CJ, Lopez AD. Alternative projections of mortality and disability by cause 1990-2020: Global Burden of Disease Study. Lancet 1997; 349: 1498-1504

Nilsson SF, Drecoll E, Lutjen-Drecoll E, Toris CB, Krauss AH, Kharlamb A, Nieves A, Guerra T, Woodward DF. The prostanoid EP2 receptor agonist butaprost increases uveoscleral outflow in the cynomolgus monkey. Invest Ophthalmol Vis Sci 2006; 47: 4042-4049

Ogata Y, Enghild JJ, Nagase H. Matrix metalloproteinase 3 (stromelysin) activates the precursor for the human matrix metalloproteinase 9. J Biol Chem 1992; 267: 3581-3584

Ohbayashi H. Matrix metalloproteinases in lung diseases. Curr Protein Pept Sci 2002; 3: 409-421

Page-McCaw A, Ewald AJ, Werb Z. Matrix metalloproteinases and the regulation of tissue remodelling. Nat Rev Mol Cell Biol 2007; 8: 221-233

Pilcher BK, Dumin JA, Sudbeck BD, Krane SM, Welgus HG, Parks WC. The activity of collagenase-1 is required for keratinocyte migration on a type I collagen matrix. J Cell Biol 1997; 137: 1445-1457

Racke K. Tiotropium. Dtsch Med Wochenschr 2006; 131: 1218-1220

Racke K, Haag S, Bahulayan A, Warnken M. Pulmonary fibroblasts, an emerging target for anti-obstructive drugs. Naunyn Schmiedebergs Arch Pharmacol 2008; 378: 193-201

Racké K, Juergens UR, Matthiesen S. Control by cholinergic mechanisms. Eur J Pharmacol 2006; 533: 57-68

Reilly JJ, Silverman EK, Shapiro SD. Chronisch obstruktive Lungenerkrankung. in: Dieter M, Suttorp N, Zeitz M, Hrsg. Harrisons Innere Medizin. Berlin: ABW Wissenschaftsverlag GmbH, 2009: 2018

Ringdahl B, Jenden DJ. Pharmacological properties of oxotremorine and its analogs. Life Sci 1983; 32: 2401-2413

Santus P, Di Marco F. Safety and pharmacological profile of tiotropium bromide. Expert Opin Drug Saf 2009; 8: 387-395

Schirnhofer L, Lamprecht B, Vollmer WM, Allison MJ, Studnicka M, Jensen RL, Buist AS. COPD prevalence in Salzburg, Austria: results from the Burden of Obstructive Lung Disease (BOLD) Study. Chest 2007; 131: 29-36

Singh S, Loke YK, Furberg CD. Inhaled anticholinergics and risk of major adverse cardiovascular events in patients with chronic obstructive pulmonary disease: a systematic review and meta-analysis. JAMA 2008; 300: 1439-1450

Sokolova E, Hartig R, Reiser G. Downregulation of protease-activated receptor-1 in human lung fibroblasts is specifically mediated by the prostaglandin E receptor EP2 through cAMP elevation and protein kinase A. FEBS J 2008; 275: 3669-3679

Srivastava PK, Dastidar SG, Ray A. Chronic obstructive pulmonary disease: role of matrix metalloproteases and future challenges of drug therapy. Expert Opin Investig Drugs 2007; 16: 1069-1078

Starke K, Palm D. Pharmakologie noradrenerger und adrenerger Systeme. in: Forth W, Henschler D, Rummel W, Starke K, Hrsg. Allgemeine und spezielle Pharmakologie und Toxikologie. Heidelberg - Berlin - Oxford: Spektrum Akademischer Verlag, 1996: 166-167

Tashkin D, Kesten S. Long-term treatment benefits with tiotropium in COPD patients with and without short-term bronchodilator responses. Chest 2003; 123: 1441-1449

Tennant RC, Erin EM, Barnes PJ, Hansel TT. Long-acting beta 2-adrenoceptor agonists or tiotropium bromide for patients with COPD: is combination therapy justified? Curr Opin Pharmacol 2003; 3: 270-276

Thomas PE, Peters-Golden M, White ES, Thannickal VJ, Moore BB. PGE(2) inhibition of TGF-beta1-induced myofibroblast differentiation is Smad-independent but involves cell shape and adhesion-dependent signaling. Am J Physiol Lung Cell Mol Physiol 2007; 293: L417-428

Vacca G, Randerath WJ, Gillissen A. Inhibition of granulocyte migration by tiotropium bromide. Respir Res 2011; 12: 24

Vancheri C, Mastruzzo C, Sortino MA, Crimi N. The lung as a privileged site for the beneficial actions of PGE2. Trends Immunol 2004; 25: 40-46

Verrecchia F, Mauviel A. Transforming growth factor-beta and fibrosis. World J Gastroenterol 2007; 13: 3056-3062

Vincken W, van Noord JA, Greefhorst AP, Bantje TA, Kesten S, Korducki L, Cornelissen PJ, Dutch/Belgian Tiotropium Study G. Improved health outcomes in patients with COPD during 1 yr's treatment with tiotropium. Eur Respir J 2002; 19: 209-216

Wessler I, Kirkpatrick CJ. Acetylcholine beyond neurons: the non-neuronal cholinergic system in humans. Br J Pharmacol 2008; 154: 1558-1571

Wessler I, Kirkpatrick CJ, Racké K. Non-neuronal acetylcholine, a locally acting molecule, widely distributed in biological systems: expression and function in humans. Pharmacol Ther 1998; 77: 59-79