

인동덩굴로부터 분리된 Cynaroside이 Doxorubicin으로 유도된 인간 근위세뇨관 HK-2 세포의 괴사에 미치는 저해 효과

노종현 · 정호경 · 이무진 · 장지훈 · 심미옥 · 정자균 · 정다운 · 안병관 · 조현우[†]
한약진흥재단

Inhibitory Effect of Cynaroside Isolated from *Lonicera japonica* Thunb on Doxorubicin-induced Necrosis in Human Renal Proximal Tubular HK-2 Cells

Jong Hyun Nho, Ho Kyung Jung, Mu Jin Lee, Ji Hun Jang, Mi Ok Sim, Ja Kyun Jung,
Da Eun Jung, Byeong Kwan An and Hyun Woo Cho[†]

National Development Institute of Korean Medicine, Gyeongsan 38540, Korea.

ABSTRACT

Background: Cynaroside is a flavone, a flavonoid-like compound, known by different names (luteoloside and cinaroside). It is commonly found in *Lonicera japonica* Thunb., *Chrysanthemum morifolium*, and *Angelica keiskei*. The process of cell death has been classified as necrosis and apoptosis. Necrosis refers to unregulated cell death induced by a chemotherapeutic agent. Doxorubicin is an anthracycline anti-cancer drug used to treat acute leukemia, cancer, and lymphoma. However, it induces nephrotoxicity including tubular damage. Therefore, we investigated the protective effect of cynaroside against doxorubicin-induced necrosis in HK-2 cells.

Methods and Results: To confirm the beneficial effect of cynaroside on doxorubicin-induced necrosis, HK-2 cells, a human proximal tubule epithelial cell line were treated with 10 μ M doxorubicin and 80 μ M cynaroside. Doxorubicin treatment resulted in increased DNA fragmentation, caspase-3 activity and mitochondria hyperactivation during cell necrosis. However, pretreatment with 80 μ M cynaroside attenuated DNA fragmentation, caspase-3 activity and mitochondria hyperactivation induced by 10 μ M doxorubicin in HK-2 cells.

Conclusions: These results indicated that pretreatment with cynaroside ameliorated doxorubicin-induced necrosis in HK-2 cells. Therefore, cynaroside be used as a therapeutic agent for improving doxorubicin-induced nephrotoxicity. However, further studies are required to evaluated the toxicity of cynaroside treatment in animals and to determine its protective effect against doxorubicin-induced nephrotoxicity in an animal model.

Key Words: *Lonicera japonica* Thunb., Cynaroside, Doxorubicin, Necrosis, Nephrotoxicity

서 언

Doxorubicin은 인체에서 발생하는 다양한 암에 사용하는 치료제들 중 하나로 알려져 있지만 투여했을 때 부정맥이나 심근독성 또는 신장독성과 같은 부작용 일으킨다고 알려져 있다 (Octavia *et al.*, 2012; Yoon *et al.*, 2012). 이는 adriamycin으로도 알려져 있으며, 암세포에서 두 가지 기작을 유도하는

데, 첫 번째로 DNA 사이에 삽입되어 DNA합성을 방해하고, 두 번째로 topoisomerase-2에 의한 DNA 수리를 방해할 뿐만 아니라 세포 내부에 free radical을 생성해 암세포 내에서 산화스트레스 (oxidative stress) 증가시키고 세포죽음을 유도 한다 (Thorn *et al.*, 2011).

암환자의 수는 매년 증가되고 있으며, 항암 치료를 위해 다양한 약물이 사용되고 있지만 항암효과를 가진 항암제들은 대

[†]Corresponding author: (Phone) +82-61-860-2873 (E-mail) thej01234@gmail.com

Received 2017 April 18 / 1st Revised 2017 April 27 / 2nd Revised 2017 May 30/ 3rd Revised 2017 June 9 / Accepted 2017 June 12
Received 2017 August 22 / 1st Revised 2017 September 6 / 2nd Revised 2017 October 11 / 3rd Revised 2017 October 16 / Accepted 2017 October 16

This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution Non-Commercial License (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc/3.0/>) which permits unrestricted non-commercial use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

부분 심장독성, 신장독성과 같은 심각한 부작용을 나타낸다고 알려져 있다 (Dranitsaris *et al.*, 2011, Lëibundgut *et al.*, 2007). Doxorubicin도 마찬가지로 심장독성, 위장병, 탈모와 같은 부작용이 수반 된다 (Tacar *et al.*, 2013). 앞서 언급한 이유 때문에 현재 자연에서 얻을 수 있는 천연분리물질 또는 천연추출물을 이용해 항암에 관련된 여러 연구가 수행되고 있으며 (Choi *et al.*, 2014; Han *et al.*, 2016; Yang *et al.*, 2015), 더 나아가 항암제의 부작용을 줄이면서 항암효능을 증가시킬 수 있는 천연분리물질의 탐색과 연구가 필요하다.

Caspase-3는 intact form (32 kDa)으로 inactivation 상태를 유지하고 있지만 자극을 받으면 Asp²⁸/Ser²⁹와 Asp¹⁷⁵/Ser¹⁷⁶ 사이가 절단되면서 activation 상태로 바뀌게 된다 (Nikolotopoulou *et al.*, 2013). 이는 apoptosis나 necrosis 동안에 poly (ADP-ribose) polymerase-1 (PARP-1)를 절단해 DNA 수리 과정을 억제하며 세포죽음을 유도할 뿐만 아니라 여러 세포에서 세포죽음에 관련된 중요 마커로 사용되고 있다 (Ko and Lee, 2015; Los *et al.*, 2002; Yoon *et al.*, 2017).

Cynaroside는 luteolin-7-O-glucoside, luteoloside, glucoluteolin 등 여러 가지 이름으로 알려져 있으며, 여러 약용식물에서 발견되는 흔한 flavonoid 성분으로 신선초 (*Angelica keiskei*)와 인동덩굴 (*Lonicera japonica* Thunb.)에서 분리되어 효능이 알려져 있다 (Park *et al.*, 2002; Wen *et al.*, 2015). 현재 이 천연분리물질에 대해 항산화활성, 지질단백질 산화 억제와 같은 연구가 진행되어 있다 (Sun *et al.*, 2011). 하지만 cynaroside 같은 천연분리물질이 현재 흔히 사용되고 있는 항암제들에 의한 부작용 (신장독성과 심근독성)을 억제할 수 있는지에 대한 연구가 수행되지 않았다.

이에 따라 인간 근위세뇨관에서 유래된 세포주인 HK-2 세포 (human kidney proximal tubule cell)를 이용하고, doxorubicin을 처리해 신장독성을 유발시킨 뒤 cynaroside를 처리하여 *in vitro* 수준에서 천연분리물질의 신장독성 억제 효과가 나타나는지 조사해보고자 하였다.

재료 및 방법

1. 실험 재료

실험에 사용한 인동덩굴 (*Lonicera japonica* Thunb.)의 전초에서 분리된 cynaroside (5373-11-5)는 Chengdu Biopurify Phytochemicals Ltd. (Chengdu, China)에서 파우더 형태로 구입하여 사용하였다. Doxorubicin (Sigma-Aldrich Co., St Louis, MO, USA)은 1% dimethyl sulfoxide (DMSO)에 완전히 녹인 후 차광상태로 냉동보관 하고 실험에 사용하였다.

2. 세포배양

HK-2 세포 (human kidney proximal tubule cell)는 한국세

포주은행 (KCLB, Seoul, Korea)으로부터 분양받아 사용하였으며, PRMI 1640 (Thermo Fisher Scientific Inc., Waltham, MA, USA) 배지에 10% fetal bovine serum (Thermo Fisher Scientific Inc., Waltham, MA, USA)과 1% penicilin/streptomycin을 첨가하여 사용하였고 37°C, 5% CO₂ 조건에서 배양하였다.

3. 세포생존율 분석

세포의 생존율은 CellTiter 96[®] aqueous one solution cell proliferation assay (Promega Co., Madison, WI, USA)를 이용하고 제조사에서 제공한 protocol에 따라 실험을 진행했다. 세포를 96 well plate에 1 × 10⁵ cells/ml 농도가 되도록 분주한 뒤 37°C, 5% CO₂ 배양기에서 배양하였다. cynaroside를 여러 농도로 24 시간 동안 처리 후 HK-2 세포에 대한 천연분리물질의 독성을 확인하였다.

같은 농도로 cynaroside를 1 시간 동안 전 처리하고 10 μM doxorubicin을 처리한 뒤 24 시간동안 배양하였다. 그 후 키트에서 제공한 MTS 시약 20 μl를 넣고 2 시간 동안 배양한 뒤 microplate reader infinite[®] 200 PRO (TECAN, Männedorf, Switzerland)를 이용해 490 nm에서 흡광도를 측정하였으며, 세포생존율은 비처리군에 대한 생존율을 %로 표시하였다.

4. Tunel 염색

Tunel 염색은 DeadEnd[™] fluorometric TUNEL system (Promega Co., Madison, WI, USA)을 사용하였고 키트에서 제공된 protocol에 따라 수행했다. 세포를 12 well plate에서 cover slip 상에 2 × 10⁵ cells/ml 농도가 되도록 분주한 뒤, 37°C, 5% CO₂ 배양기에서 세포를 배양하였다. 세포는 80 μl cynaroside를 1 시간 동안 전 처리한 뒤 10 μM doxorubicin을 처리하고 24 시간동안 배양하였다. 그 후 10% neutralized buffered formalin (NBF)으로 4°C에서 20 분 동안 세포를 고정하였고, phosphate buffered saline (PBS)로 2 번 wash 해주었다. 다음 세포를 0.2% triton X-100 in PBS 용액으로 5 분간 투과화 시킨 뒤 PBS로 2 번 세척 하였다. Cover slip 상에 남겨진 액체가 없도록 물기를 모두 제거하고 키트에서 제공한 equilibration buffer를 5 분간 처리하였으며 100 μl rTdT incubation buffer를 처리하고 37°C에서 한 시간 동안 배양하였다. 그 후 2 × SSC buffer를 동안 처리하고, PBS로 2 번 씻은 뒤 Prolong[™] gold antifade mountant with DAPI (Thermo Fisher Scientific Inc., Waltham, MA, USA)로 mount하고 Epi-fluorescence microscope (Carl Zeiss, Oberkochen, Germany)를 이용해 관찰하였다.

5. 단백질 분석

HK-2 세포는 PBS로 세척한 뒤 Pierce[™] protease and

phosphatase inhibitor mini tablets (Thermo Fisher Scientific Inc., Waltham, MA, USA)가 포함된 RIPA cell lysis buffer 2 (Enzo Biochem, Inc., Farmingdale, NY, USA)로 1 시간 동안 용해하였다. 세포용해액은 원심분리기로 4°C, 13,000 × g 조건에서 10 분간 원심분리 하였고, 단백질 농도를 bradford assay를 이용하여 측정하였다. 총 20 µg의 단백질 샘플을 SDS-PAGE로 분리하였고, 분리된 SDS-PAGE 겔은 thermo scientific pierce G2 fast blotter (Thermo Fisher Scientific Inc., Waltham, MA, USA)를 사용하여 PVDF (polyvinylidene fluoride) membrane (GE healthcare life sciences, Chicago, IL, USA)으로 이동시켰다. Membrane은 5% skim milk가 포함된 tris buffered saline + 0.05% tween-20으로 blocking 한 후 1 차 항체를 반응시키고 anti-rabbit과 anti-mouse 2 차 항체를 이용하여 D-Plus™ ECL femto system (Donginbio Inc., Daegu, Korea)에 의해 단백질을 탐지하였다.

1 차 항체와 2 차 항체는 Cell Signaling Technology (Danvers, MA, USA)사의 제품인 anti-rabbit igG HRP-linked antibody (#7074), anti-mouse IgG HRP-linked antibody (#7076), PARP (#9532), caspase-3 (#9662), GAPDH (#8884S)를 사용하였다.

6. Caspase-3 활성 분석

Caspase-3 colorimetric detection kit (Enzo Biochem Inc., Farmingdale, NY, USA)를 이용해 실험을 수행하였다. 단백질 분석 방법에서 사용한 방법과 동일하게 세포를 용해하였으며, 총 20 µg의 단백질을 사용해 제조사가 제공한 protocol에 따라 실험을 수행했다.

7. FACS 분석

FACS를 이용한 분석에는 annexin V-FITC apoptosis detection kit (Enzo Biochem Inc., Farmingdale, NY, USA)를 사용했다. 세포에 약물 처리 후 유도되는 necrosis의 비율을 구하기 위해 제조사에서 제공한 protocol에 따라 Annexin V-FITC와 PI 시약으로 염색시켰으며, necrosis중 과활성화되는 미토콘드리아의 활성을 측정하기 위해 JC-1 Dye (Thermo Fisher Scientific Inc., Waltham, MA, USA)를 이용하여 실험을 진행하였고 세포는 CytoFLEX (Beckman clulter Inc., Brea, CA, USA)를 이용해 분석하였다.

8. 통계처리

통계처리는 평균 ± 표준편차 (means ± SD)로 나타내었고, 그룹 간 유의성을 검정하기 위해 SPSS (Statistical Package for Social Science Inc., Chicago, IL, USA) 통계 프로그램을 이용하였다. 일원변량분석 (One-way ANOVA)을 실시하였으며, 유의성이 있는 경우 $p < 0.05$ 수준에서, Duncan's Multiple

Range Test (DMRT)와 Tukey post-hoc test를 실시하였다.

결과 및 고찰

1. Cynaroside의 HK-2 세포 보호효과

Cynaroside의 HK-2 세포에 대한 세포독성과 10 µM doxorubicin으로 유도되는 세포사멸에 대한 세포보호효과를 확인하기 위해 인간 근위세뇨관 세포주인 HK-2 세포를 배양하여 세포생존율을 MTS assay법으로 측정하였다. Cynaroside를 여러 농도 (10, 20, 40 and 80 µM)로 HK-2 세포에 24 시간 동안 처리하였다. 그 결과 cynaroside에 의한 세포독성은 나타나지 않았다. 하지만 10 µM 농도부터 정상대조군에 비해 세포의 증식이 증가한 것으로 확인되었다 (Fig. 1A).

다음으로 cynaroside를 농도 의존적으로 1 시간 동안 전 처리하고 10 µM doxorubicin을 HK-2 세포에 24 시간 동안 처리했을 때 doxorubicin 단독처리군은 정상대조군에 비하여 생

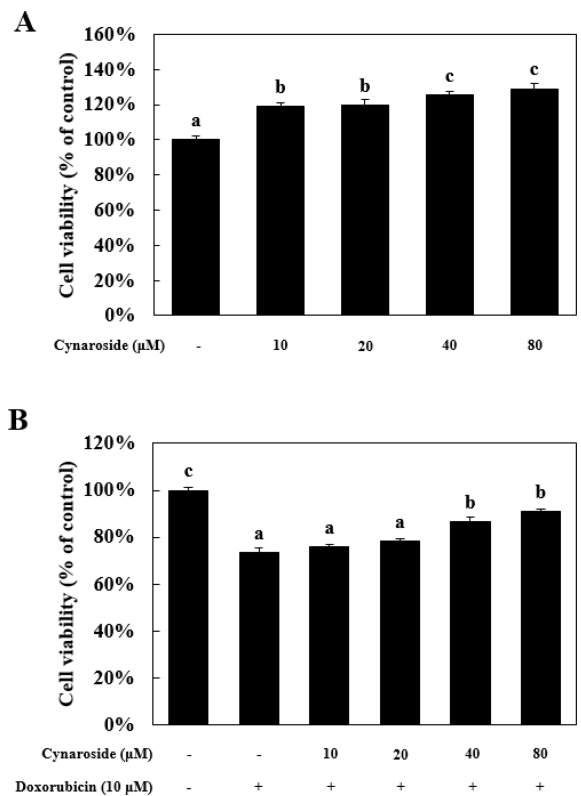


Fig. 1. Cynaroside prevents doxorubicin-induced necrosis in HK-2 cells. (A); HK-2 cells were treated with cynaroside for various concentration, (B); after pretreatment with cynaroside for various concentration. HK-2 cells were treated with 10 µM doxorubicin for 24 h. Cell viability was measured by MTS assay. Data represent the means ± SD (n = 3). Different letters are significantly different at $p < 0.05$ by Duncan's Multiple Range Test (DMRT).

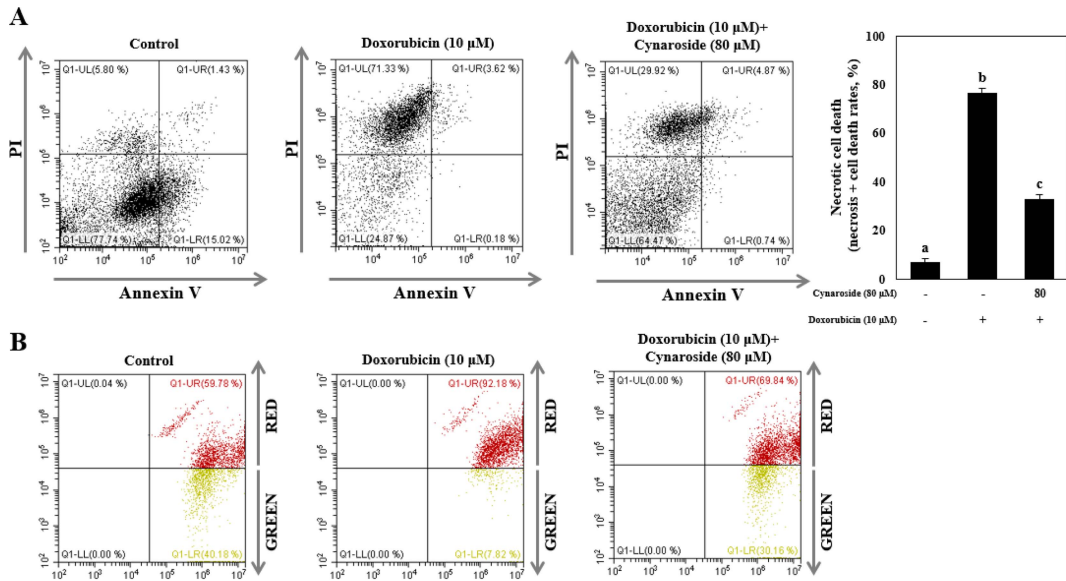


Fig. 2. Cynaroside ameliorates doxorubicin-induced necrotic cell death and mitochondria hyperactivation in HK-2 cells. After pretreatment with 80 μM cynaroside for 1 h, HK-2 cells were treated with 10 μM doxorubicin for 24 h. (A) Annexin V and propidium iodide staining and (B) JC-1 staining were analyzed by flow cytometry. Representative images were taken from at least three independent experiments.

존율이 $73.6 \pm 2.0\%$ 로 감소되었으며 80 μM cynaroside 처리군은 $90.9 \pm 1.0\%$ 로 회복되었다 (Fig. 1B).

Doxorubicin은 여러 암세포에 10 μM 농도로 처리되었을 때 항암효과가 가장 크게 나타났으며, 세포괴사의 특징인 DNA 단편화와 caspase-3 단백질 활성도가 증가하는 것으로 알려져 있을 뿐만 아니라 (Arif *et al.*, 2013; Kopp *et al.*, 2012; Lüpertz *et al.*, 2008), HK-2 세포 (human proximal tubule cell)에 대한 세포독성을 나타내는 것으로 알려져 있다 (Finn *et al.*, 2002). 따라서 cynaroside 단독처리는 HK-2 세포에 대해 80 μM 농도까지 세포독성을 나타내지 않았지만 HK-2 세포 내에서 세포주기를 조절하는 여러 인자에 어떠한 영향을 미치는지 추가적인 실험이 필요하다고 사료된다. 이러한 결과를 바탕으로 doxorubicin에 의한 세포사 억제 효과를 확인해본 결과, doxorubicin 처리에 의한 세포독성은 40 μM cynaroside를 처리했을 때 doxorubicin 단독처리 군에 비교하여 세포생존율이 크게 회복되었다. 종합하면 cynaroside는 doxorubicin으로 유도된 세포사로부터 세포생존율을 회복시켜 신장세포보호 효과가 있음을 확인하였지만 정확히 어떠한 기전에 영향을 미치는지 확인하기 위해 추가실험을 진행하였다.

2. Cynaroside의 HK-2 세포 necrosis 억제효과

Cynaroside가 doxorubicin에 의해 유도된 necrosis의 억제 비율을 알아보기 위해 annexinV-PI 염색을 통해 flow cytometry에서 측정하였다. 10 μM doxorubicin을 처리하였을 때 necrosis 비율이 77.33%까지 증가하였으나 80 μM

cynaroside를 전 처리 29.92%까지 감소되었다 (Fig. 2A). 뿐만 아니라 10 μM doxorubicin 처리 시 증가되는 미토콘드리아 활성은 정상의 red signal이 59.78%인 반면 92.18%까지 높아졌고 80 μM cynaroside 전 처리 시 69.84%까지 감소되었다 (Fig. 2B).

미토콘드리아의 활성은 doxorubicin처리에 의해 necrosis로 진행되면서 과활성화 된다고 알려져 있다 (Shin *et al.*, 2015). 이에 근거하여 실험을 진행하였을 때, 본 실험에서도 doxorubicin에 의한 신장세포괴사와 미토콘드리아 과활성이 증가되는 것을 확인하였으며, 80 μM cynaroside에 의해 차단되는 결과로 보아 necrosis를 유도하는 단백질인 PARP1 또는 caspase-3 단백질 활성을 억제할 것으로 생각된다. 종합하자면 10 μM doxorubicin 처리에 의해 증가된 HK-2 세포의 necrosis와 미토콘드리아의 과활성은 80 μM cynaroside 전 처리에 의해 감소되었다. 하지만 cynaroside가 doxorubicin에 의한 necrosis를 억제하는 기전과 어떤 신호전달경로를 통해 미토콘드리아의 과활성을 억제하는지 추가적인 실험이 필요할 것이라고 생각되었으며 necrosis로 진행되는 과정 중에 나타나는 DNA 단편화와 necrosis에 관여하는 단백질의 발현량을 조사하였다.

3. Cynaroside의 doxorubicin에 의한 caspase-3 활성 억제 효과

Necrosis에 관여하는 인자인 caspase-3와 PARP의 단백질 발현량을 확인하기 위해 western blot을 진행하였다. 10 μM

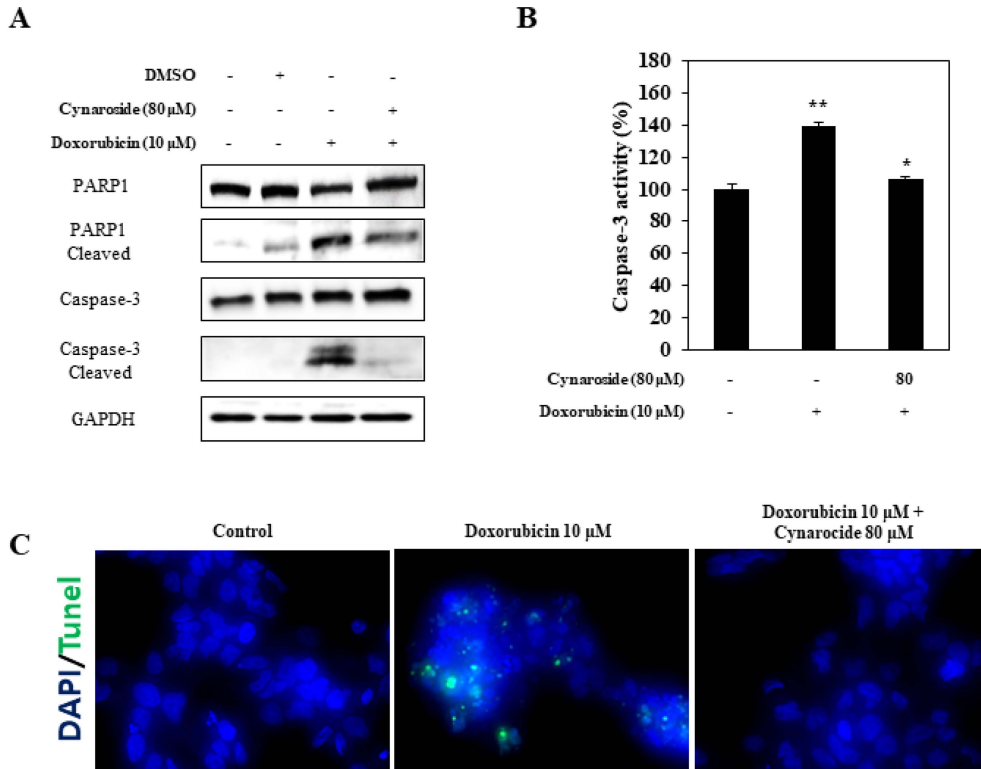


Fig. 3. Cynaroside reduces doxorubicin-induced upregulation of caspase-3 activation and expression, DNA fragmentation in HK-2 cells. After pretreatment with 80 μ M cynaroside for 1 h, HK-2 cells were treated with 10 μ M doxorubicin for 24 h. (A - B); cell extracts were subjected to protein analysis using western blot analysis and caspase-3 activity assay. (C); HK-2 cell visualized by tunel assay. Data represent the means \pm SEM of three independent experiments. ** p < 0.05 vs. control, * p < 0.05 vs. 10 μ M doxorubicin. Representative images were taken from at least three independent experiments.

doxorubicin을 24 시간동안 처리했을 때 caspase-3와 PARP의 cleaved form이 증가하였고 80 μ M cynaroside 전 처리에 의해 감소되었다 (Fig. 3A). 이어서 caspase-3 활성도를 측정하기 위해 caspase-3 activity assay를 진행하였다. 앞선 결과와 마찬가지로 10 μ M doxorubicin 처리에 의해 비처리군 대비 $138 \pm 8.9\%$ 까지 증가하였지만 80 μ M cynaroside 전 처리에 의해 $106 \pm 2.2\%$ 로 감소되었다 (Fig. 3B).

마지막으로 DNA 단편화를 측정하기 위해 TUNEL 염색을 실시하였다. 10 μ M doxorubicin 처리시 tunel positive signal이 증가할 뿐만 아니라 세포의 형태가 변화되었지만 이는 80 μ M cynaroside 전 처리에 의해 정상에 가깝게 차단되었다 (Fig. 3C). 결과를 종합하면 10 μ M doxorubicin 처리는 HK-2 세포에서 caspase-3 단백질의 발현량과 활성화, DNA 단편화를 유도하지만 80 μ M cynaroside 전 처리에 의해 차단되었다. 앞서 언급한대로 10 μ M doxorubicin은 세포괴사 과정 중 DNA 단편화와 caspase-3 단백질 활성화를 일으키는 것으로 알려져 있으며 (Fink and Cookson, 2005), 지금까지 결과를 종합해 봤을 때 cynaroside는 doxorubicin에 의해 유도된 세포괴사를

억제하는 것으로 보아 세포수준에서 신장독성보호효과를 가지고 있다고 생각한다. 하지만 doxorubicin에 의해 유도되는 oxidative stress (산화스트레스)와 necrosis에 작용하는 단백질들의 발현량 또는 활성도와 신장독성을 억제할 수 있는지를 doxorubicin 유도 동물 모델 (*in vivo* model)에서 확인하는 추가연구가 필요하다고 생각된다.

감사의 글

본 연구는 보건복지부 한국 토종자원의 한약재기반구축사업의 지원에 의해 이루어진 결과로 이에 감사드립니다.

REFERENCES

- Arif IS, Hooper CL, Greco F, Williams AC and Boateng SY. (2013). Increasing doxorubicin activity against breast cancer cells using PPAR γ -ligands and by exploiting circadian rhythms. *British Journal of Pharmacology*. 169:1178-1188.
- Choi SR, Kim MJ, Ahn MS, Song EJ, Seo SY, Choi MK, Kim

- YS, Choi DG and Song YJ.** (2014). Cytotoxicity of extracts from Korean pepper(*Capsicum annuum* L.) by extraction solvents and plant parts. *Korean Journal of Medicinal Crop Science.* 22:369-377.
- Dranitsaris G, Truter I, Lubbe MS, Amir E and Evans W.** (2011). Advances in cancer therapeutics and patient access to new drugs. *Pharmacoeconomics.* 29:213-224.
- Fink SL and Cookson BT.** (2005). Apoptosis, pyroptosis, and necrosis: Mechanistic description of dead and dying eukaryotic cells. *Infection and Immunity.* 73:1907-1916.
- Finn GJ, Kenealy E, Creaven BS and Egan DA.** (2002). *In vitro* cytotoxic potential and mechanism of action of selected coumarins, using human renal cell lines. *Cancer Letters.* 183:61-68.
- Han HM, Kwon YS and Kim MJ.** (2016). Antioxidant and antiproliferative activity of extracts from water chestnut(*Trapa japonica* Flerow). *Korean Journal of Medicinal Crop Science.* 24:14-20.
- Ko WC and Lee SR.** (2015). Effect of immature *Citrus sunki* peel extract on neuronal cell death. *Korean Journal of Medicinal Crop Science.* 23:144-149.
- Kopp F, Oak PS, Wagner E and Roidl A.** (2012). miR-200c sensitizes breast cancer cells to doxorubicin treatment by decreasing TrkB and Bmi1 expression. *Plos One.* p.1-17 <http://journals.plos.org/plosone/article?id=10.1371/journal.pone.0050469> (cited by 2012 November 29).
- Leibundgut G, Pfisterer M and Brunner-La Rocca HP.** (2007). Drug treatment of chronic heart failure in the elderly. *Drugs and Aging.* 24:991-1006.
- Los M, Mozoluk M, Ferrari D, Stepczynska A, Stroh C, Renz A, Herceg Z, Wang ZQ and Schulze-Osthoff K.** (2002). Activation and caspase-mediated inhibition of PARP: A molecular switch between fibroblast necrosis and apoptosis in death receptor signaling. *Molecular Biology of the Cell.* 13:978-988.
- Lüpertz R, Chovolou Y, Unfried K, Kampkötter A, Wätjen W and Kahl R.** (2008). The forkhead transcription factor FOXO4 sensitizes cancer cells to doxorubicin-mediated cytotoxicity. *Carcinogenesis.* 29:2045-2052.
- Nikoletopoulou V, Markaki M, Palikaras K and Tavernarakis N.** (2013). Crosstalk between apoptosis, necrosis and autophagy. *Biochimica et Biophysica Acta.* 1833:3448-3459.
- Octavia Y, Tocchetti CG, Gabrielson KL, Janssens S, Crijns HJ and Moens AL.** (2012). Doxorubicin-induced cardiomyopathy; From molecular mechanisms to therapeutic strategies. *Journal of Molecular and Cellular Cardiology.* 52:1213-1225.
- Park JC, Park JG, Kim HJ, Hur JM, Lee Jh, Sung NJ, Chung SK and Choi JW.** (2002). Effects of extract from *Angelica keiskei* and its component, cynaroside, on the hepatic bromobenzene-metabolizing enzyme system in rats. *Phytotherapy Research.* 16:24-27.
- Shin HJ, Kwon HK, Lee JH, Gui X, Achek A, Kim JH and Choi S.** (2015). Doxorubicin-induced necrosis is mediated by poly(ADP-ribose) polymerase 1(PARP1) but is independent of p53. *Scientific reports.* 5:15798. https://www.nature.com/articles/srep15798?WT.feed_name=subjects_necroptosis (cited by 2016 May 11).
- Sun X, Sun SG, Wang M, Xiao J and Sun XB.** (2011). Protective effects of cynaroside against H₂O₂-induced apoptosis in H9c2 cardiomyoblasts. *Journal of Cellular Biochemistry.* 112:2019-2029.
- Tacar O, Sriamornsak P and Dass CR.** (2013). Doxorubicin: An update on anticancer molecular action, toxicity and novel drug delivery systems. *Journal of Pharmacy and Pharmacology.* 65:157-170.
- Thorn CF, Oshiro C, Marsh S, Hernandez-Boussard T, McLeod H, Klein TE and Altman RB.** (2011). Doxorubicin pathways: Pharmacodynamics and adverse effects. *Pharmacogenet Genomics.* 21:440-446.
- Wen HU, Ting G, Jiang WJ, Dong GL, Chen DW, Yang SL and Li HR.** (2015). Effects of ultrahigh pressure extraction on yield and antioxidant activity of chlorogenic acid and cynaroside extracted from flower buds of *Lonicera japonica*. *Chinese Journal of Natural Medicines.* 13:445-453.
- Yang J, Kwon YS, Lim JD, Yu CY and Kim MJ.** (2015). Antioxidant and anticancer properties of the extracts from *Lepisorus thunbergianus*(Kaulf.) Ching. *Korean Journal of Medicinal Crop Science.* 23:324-333.
- Yoon GA, Chae SY and Kim KH.** (2012). Synergistic anticancer activity on mouse sarcoma by mixture of doxorubicin and water extract of *Albizia julibrissin*. *Cancer Prevention Research.* 17:239-243.
- Yoon JH, Sohn SH, Lee EY, Kim GS, Lee SE, Lee DY, Seo KH, Lee SW and Kim HD.** (2017). Protective effect of *Saururus chinensis* ethanol extract against styrene in mouse spermatocyte cell line. *Korean Journal of Medicinal Crop Science.* 25:45-51.