

腺病毒载体在肿瘤基因治疗和基因疫苗领域的应用研究进展

谢谦¹, 高祥², 王祎^{3*}

(1. 成都健进制药有限公司, 四川 成都 611731;
2. 四川大学华西医院神经外科, 四川 成都 610041;
3. 四川大学华西基础医学与法医学院病理生理教研室, 四川 成都 610041)

【摘要】腺病毒载体是目前应用最为广泛的基因治疗病毒载体之一。相较其他病毒载体, 腺病毒具有较高的基因转导效率, 广泛的组织亲和性, 不整合入宿主基因组等优点。腺病毒可以被改造为复制缺陷病毒载体和选择性复制的溶瘤病毒载体。腺病毒载体较强的免疫原性使其可以被应用于基因疫苗和抗癌治疗中。目前众多的临床试验都证实了腺病毒载体在上述治疗试验中的安全性和有效性。

【关键词】基因治疗; 腺病毒; 溶瘤病毒; 基因疫苗

中图分类号: Q812

文献标识码: A

文章编号: 2096-8965(2021)01-0083-06

Application of adenovirus vector in cancer gene therapy and vaccination

Xie Qian¹, Gao Xiang², Wang Yi^{3*}

(1. Kindos Pharmaceutical Co. Ltd, Chengdu 611731, Sichuan, China;
2. Department of Neurological Surgery, West China Hospital, Sichuan University, Chengdu 610041, Sichuan, China;
3. Department of Pathophysiology, Sichuan University, Chengdu 610041, Sichuan, China)

【Abstract】 Adenovirus vector is one of the most widely used viral vectors for gene therapy. Compared with other viral vectors, adenovirus has various advantages such as high transduction efficiency, broad tropism for different tissues and epichromosomal persistence in the host cell, etc. Adenovirus vectors can be modified as replication-deficient and replication-selective oncolytic virus vector. The strong immunogenicity of adenovirus vector makes it suitable to be applied in genetic vaccines and anti-cancer therapies. At present, many clinical trials have confirmed the safety and effectiveness of adenovirus vector in the above-mentioned therapeutic attempts.

【Keywords】 Gene therapy; Adenovirus; Oncolytic virus; Genetic vaccine

1 腺病毒载体的生物学特性

腺病毒(Adenovirus, Ad)是一种自然界普遍存在的非包膜DNA病毒, 可感染人类。腺病毒由一个二十面体蛋白衣壳容纳26~45 kb的线性双链

DNA基因组所构成。腺病毒衣壳直径90~100 nm, 由六邻体(Hexon)、五邻体基底(Penton Base)、纤突(Fiber)、衣壳蛋白前体pⅢa、pⅥ、pⅧ、衣壳蛋白IX和病毒核心蛋白(V、Ⅶ和X)等结构蛋白

组成^[1]。到目前为止, 已有7个亚群(Subgroup A-G), 80余种人腺病毒基因型被鉴定(<http://hadvgwg.gmu.edu>)。对人5型腺病毒(HAd5, C亚群)感染途径的研究发现, 病毒感染依赖于宿主细胞表面的柯萨奇病毒-腺病毒受体(Coxsackievirus-adenovirus Receptor, CAR)与病毒衣壳上纤突蛋白远端结构域的相互作用^[2]。此外, 如CD46、DSG2和唾液酸受体^[3-5]等其他受体参与B或D亚群腺病毒对宿主细胞的感染。在随后的病毒入胞过程中, 宿主细胞表面的整合素 αV 也会扮演重要作用^[6]。病毒DNA通过宿主细胞核膜孔复合体进入细胞核, 但不整合入宿主细胞基因组。由于过往的腺病毒感染史, 大多数人携带一种或多种人腺病毒血清型的中和抗体(Neutralizing Antibodies, NAb)^[7]。

2 用于基因治疗的腺病毒载体类型

自腺病毒载体被发明应用于基因治疗以来, 人们为提高其基因容量, 感染效率, 基因转导持续时间和安全性, 对腺病毒载体进行了持续地改造。第一代腺病毒载体是将E1A和E1B基因删除构建而成的复制缺陷病毒, 可以搭载约4.5 kb的外源基因^[8]。生产该类病毒时需要使用稳定表达E1A和E1B基因的细胞系^[9]。非必需基因E3的敲除使得E1/E3双敲除病毒拥有更大的转基因空间。为克服第一代载体引起宿主强烈的免疫应答的缺点, 研究人员进一步删除了其他早期基因并扩展转基因空间至10.5 kb。这些载体包括E2A删除的温度敏感载体^[10], E2B删除^[11]以及E4删除的载体^[12]。第二代病毒载体的晚期基因表达和宿主细胞毒性T淋巴细胞反应明显降低, 体内的基因转导时限显著延长。然而, E2和/或E4基因的缺失会导致生产病毒滴度降低^[13]。第三代腺病毒载体的基因组只保留了ITRs和包装信号序列, 因此可容纳约36 kb的外源基因, 被称为“高容量”腺病毒载体(High Capacity Ads, HCAds)^[14]。由于删除了大部分必需的病毒基因, 在生产过程中需要引入表达腺病毒装配所需的基因产物的辅助病毒帮助其组装。为避免辅助病毒对载体病毒的污染, 辅助病毒自身包装信号序列两侧插入了loxP位点。在可稳定表达Cre酶的病毒生产细胞系中, 辅助病毒基因组因Cre对Loxp位点的切割无法进行组装^[15]。相较早期的腺病毒载体, HCAds的免疫原性大大降低, 在宿主

细胞内的转导时间更长。且明显增大的转基因容量可使其容纳多个转基因元件, 或者更大的天然启动子和增强子来模拟治疗基因的生理表达水平。

另一类腺病毒载体被称为选择性复制的腺病毒载体(Conditionally Replicating Adenovirus, CRAds)。如前所述, 腺病毒E1B基因产物通过结合和灭活宿主表达的p53蛋白促进病毒在正常细胞内扩增。而大多数肿瘤细胞中的p53基因处于失活状态, 可容许E1B缺失的腺病毒扩增。研究者们据此研发出可以选择性地在肿瘤细胞中扩增的CRAds。最初的CRAds载体是将E1B序列部分删除(E1B-55K)^[16], 选择性扩增的CRAds最终会通过溶瘤作用杀死肿瘤细胞, 释放新生病毒来破坏剩余的肿瘤细胞。新一代的CRAds则是通过删除E1A蛋白中CR2结构域的24个氨基酸而产生Ad Δ 24载体^[17]。CR2可与视网膜母细胞瘤蛋白(Retinoblastoma Protein, pRb)结合以释放病毒在正常细胞复制所需的S期激活转录因子(S-phase-activating Transcription Factor, E2F), 由于癌细胞通常表达过量的E2F, 删除CR2结构域的Ad Δ 24无须结合pRb便能获得足够的E2F, 因此在各类肿瘤细胞中均表现出较高的复制能力和选择性^[18]。

3 腺病毒载体在基因治疗中的应用

90年代初, 人们在大鼠肝细胞和肺组织中利用腺病毒载体表达 α -1-抗胰蛋白酶(Alpha-1 Antitrypsin, A1AT)基因^[19]。随后, 腺病毒载体被迅速用于各类单基因遗传疾病的临床治疗试验中。然而1999年一位叫Jesse Gelsinger的患者在进行腺病毒载体搭载的鸟氨酸转氨酶(Ornithine-transcarbamylase, OTC)基因治疗试验中突然死亡, 引起人们对基因治疗安全性的广泛关注^[20], 使得腺病毒载体的基因治疗研究曾一度陷入停滞。研究者也意识到正因为腺病毒载体具有较强的免疫原性, 使其可以被应用于治疗一些不受免疫反应影响, 甚至依赖免疫反应的治疗过程^[1]。目前, 基于腺病毒载体的基因治疗临床试验数占全球基因治疗试验总数的近一半, 而主要的应用方向就是基因疫苗的研制和抗癌治疗。

3.1 腺病毒载体作为基因疫苗

目前, 基于腺病毒载体的埃博拉(Ebola Virus Disease)疫苗在临床受试者中已经表现出特异性抗

体和 T 细胞反应^[21, 22]。与此同时, 联合表达主要流感病毒抗原(如 HA、NP 和 M2)的腺病毒流感疫苗已经在包括预防 H1N1 和 H5N1 流感株的临床试验中进行了测试^[23, 24]。腺病毒 HIV 疫苗也已经处于大规模开发和测试阶段^[25, 26]。近年, 中国研究团队研发了基于 HAd5 载体表达 SARS-CoV-2 刺突糖蛋白为抗原的腺病毒新冠疫苗正在进行临床试验。数据显示, 大多数受试者在接种疫苗 14 天后迅速获得抗体和反应性 T 细胞, 没有严重的不良反应^[27]。由欧洲研究团队开发的基于黑猩猩腺病毒载体 ChAdOx1 的 SARS-CoV-2 疫苗也正在进行大规模临床试验。初步数据表明, ChAdOx1-nCoV-19 治疗可诱导抗 SARS-CoV-2 的体液和细胞免疫反应^[28]。

同时, 重组腺病毒载体可以通过表达肿瘤相关抗原(Tumor-associated Antigens, TAA)和/或促进溶瘤过程来制造各类癌症疫苗。目前用于制造癌症疫苗的抗原包括前列腺癌抗原 PSA, 实体瘤抗原 MAGE19A3, HPV 相关肿瘤抗原 HPV E6/E7, 以及结直肠癌和胰腺癌抗原 CEA 等^[29]。

3.2 腺病毒载体在抗肿瘤治疗中的应用

由于许多肿瘤细胞的 p53 抑癌通路都出现了紊乱, 腺病毒载体可以被用来重新表达 p53, 以引起这些肿瘤细胞生长停滞或凋亡^[30]。2003 年, 表达抑癌基因 p53 的腺病毒载体今又生(Gendicine)在中国获得批准, 成为世界上第一种商业化的基因治疗药物^[31]。选择性复制的腺病毒载体可以通过溶瘤作用特异地杀死肿瘤细胞, ONYX-105(dl1520)是第一个进入临床试验的溶瘤病毒载体^[32]。随后, 类似的病毒载体 H101(Oncorine)也在中国获得了临床使用批准^[33]。

3.2.1 腺病毒载体递送细胞“自杀基因(Suicide Gene)”

除了表达抑癌基因 p53, 腺病毒载体还可以通过表达某些前体药物的转化酶来实现肿瘤细胞杀伤。例如, 嘧呤核苷磷酸化酶(Purine Nucleoside Phosphorylase, PNP)将前体药物氟达拉滨单磷酸盐(F-ara-AMP)转化为对增殖细胞具有细胞毒性的氟腺嘌呤(Fluoroadenine)。由编码大肠杆菌 PNP 的腺病毒载体(Ad/PNP)合并静脉注射 F-ara-AMP 被纳入治疗晚期肿瘤患者的临床试验^[34]。又如单纯疱疹病毒胸苷激酶(Herpes Simplex Virus

Thymidine Kinase, HSV-TK)能将前体药物更昔洛韦(Ganciclovir, GCV)转化为对分裂细胞有毒性的核苷酸。根据这一原理, 腺病毒-TK 载体加更昔洛韦疗法被应用于多个治疗实体肿瘤的临床试验中^[35]。再比如胞嘧啶脱氨酶(Cytidine Deaminase, CD)能将前体药 5-氟胞嘧啶(5-FC)转化为毒性 5-氟尿苷(5-FU), 后者在细胞内进一步加工成导致细胞胸苷酸合成受阻和 DNA 损伤的三磷酸 5-氟尿嘧啶核苷(5-FUTP)和一磷酸脱氧核糖 5-氟尿嘧啶核苷(5-FdUMP)。临床试验表明搭载 CD 和 HSV-TK 嵌合基因的 HAd5-CD/TKrep 载体与 5-FC 和更昔洛韦联合应用时, 显示出长期有效性^[36]。另一种利用 HAd5 递送表达酵母 CD 酶与 TK 酶融合蛋白以及腺病毒死亡蛋白(Adenovirus Death Protein, ADP)的治疗方式 HAd5-yCD/mutTK(SR39)rep-ADP 在晚期胰腺癌的临床试验中也显示出有效性^[37]。

3.2.2 腺病毒载体递送免疫调节基因

腺病毒载体还可以通过递送表达免疫调节基因来刺激患者的抗肿瘤免疫反应。研究已证实搭载干扰素 IFN-β 或 IFN-α-2b 基因的腺病毒载体治疗恶性胸膜间皮瘤的安全性。使用腺病毒 IFN-α-2b 载体联合塞来昔布和吉西他滨的抗肿瘤治疗正在进行Ⅲ期试验^[38, 39]。粒细胞-巨噬细胞集落刺激因子(Granulocyte-macrophage Colony-stimulating Factor, GM-CSF)被认为是诱导免疫细胞活化以触发抗肿瘤反应的关键因子。单用搭载 GM-CSF 基因的选择性复制腺病毒嵌合载体(Oncos-102, HAd5/3-Δ24-GM-CSF)或联用 PD-L1 单抗(Durvalumab)和自体树突状细胞免疫疗法(DCVAC/PCa)正用于实体肿瘤治疗的临床研究^[40]。CG0070也是一种可选择复制的溶瘤腺病毒载体, 使用人 E2F-1 启动子控制表达 GM-CSF 以靶向杀灭膀胱癌细胞。该载体的Ⅱ期临床试验中期结果表明其毒性水平可接受, 注射病毒 6 个月后, 所有患者的完全缓解率为 47%^[41]。CD40 是一种细胞表面受体, 一旦与 CD40 配体(CD40L)相互作用, 就可以阻止细胞增殖和促进细胞凋亡。由于 CD40 在大多数乳腺癌细胞中过度表达, 研究者使用腺病毒载体搭载乳腺癌细胞特异性启动子所控制的 CD40L 基因(AdEHCD40L)靶向杀灭乳腺癌细胞^[42]。LOAD703 是利用 HAd5/35 嵌合腺病毒载体共表达三聚体 CD40L 和免疫增强多肽 4-1BBL 来治疗胰腺癌^[43]。

3.3 嵌合衣壳和组织亲和性改造的腺病毒溶瘤载体

腺病毒主要的细胞受体 CAR 通常在肿瘤细胞上呈低水平表达, 因此研究者们试图寻找替代的腺病毒 - 细胞结合位点。DNX-2401 是一种选择性复制的腺病毒嵌合载体, 在该载体的纤突蛋白中插入了一段 ACDCRGDCFCG 肽序列 (RGD-4C), 可以与整合素 (Integrin) $\alpha v \beta 3$ 和 $\alpha v \beta 5$ 结合, 以介导腺病毒不通过与 CAR 受体结合而侵入细胞内部^[44]。该载体已在复发性恶性胶质瘤患者中进行了临床测试。具有相似结构特点的腺病毒载体还包括 ICOVIR-5 和 ICOVIR-7^[45]。VCN-01 腺病毒载体的纤突蛋白内 RGDK 氨基酸序列被硫酸肝素糖胺聚糖 (Glycosaminoglycan, HSG) 结合位点 (KTK) 所取代, 以通过细胞表面糖胺聚糖受体介导病毒入胞。该载体还搭载人糖基磷脂酰肌醇锚定酶 (Glycosylphosphatidylinositol-anchored Enzyme) 和 PH20 透明质酸酶 (PH20 hyaluronidase), 以促进病毒在实体瘤间质中的传播。VCN-01 已被证明对胰腺癌等癌症有效^[46]。HAd5/3 嵌合载体是将 HAd5 溶瘤腺病毒载体的纤突顶球 (Fiber Knob) 结构域置换为 HAd3 腺病毒的相应结构域。后者的顶球结构域更适合与肿瘤细胞表面高表达的 Ad3 受体结合, 使 HAd5/3 嵌合载体通过 Ad3 受体进入肿瘤细胞内部^[47]。前文提到的 Oncos-102 载体就是一种针对实体瘤的 HAd5/3 嵌合病毒。另一种肿瘤选择性腺病毒嵌合载体 ColoAd1 (Enadenotucirev) 是通过对不同血清型腺病毒的重组筛选演化而来, 该病毒载体表达 B 亚群的 Ad11p 衣壳骨架, 基因组中 E3 和 E4 缺失, E2B 区域为 Ad3/Ad11p 嵌合序列^[48]。ColoAd1 在多个实体瘤中显示出具有强大而特异的肿瘤细胞杀伤特性^[49]。

4 腺病毒载体在基因治疗应用中面临的机遇与挑战

腺病毒作为基因治疗载体具有很多优点: (1) 在各种细胞中具有较高的基因转导效率; (2) 病毒基因组 DNA 不整合入宿主细胞染色体中; (3) 对不同靶组织具有广泛的亲和性; (4) 可以被大规模工业化生产等^[1]。目前种类繁多的腺病毒载体正在被用于各类临床试验中, 显示出令人鼓舞的安全性和有效性。但是, 腺病毒基因治疗载体的主要挑战

是克服在人群中广泛存在的抗腺病毒免疫机制, 对病毒衣壳蛋白强大的固有免疫反应, 以及新合成的病毒和转基因产物引起的获得性免疫反应。由于自然条件下腺病毒的广泛流行, 受试者体内存在的中和抗体可显著削弱 HAd5 载体的基因转导能力, 严重影响包括 HAd5 在内的人腺病毒载体的应用^[50]。因此, 正确控制宿主免疫应答是确保该疗法成功的关键。近年来, 研究者尝试开发基于“稀有”血清型的人腺病毒作为基因治疗用载体等来规避人群中存在的 HAd5 中和抗体^[51]。同时开发非人类腺病毒载体 (如黑猩猩腺病毒 ChAd3) 也成为主要的研究方向^[52]。此外, 高容量 HCAc 载体因可最大限度地限制病毒蛋白的残留表达从而抑制宿主的免疫反应, 使其可以在体内实现长期的转基因表达, 也将是该领域的发展方向^[53]。HCAc 载体还因巨大的装载容量, 可以搭载目前被广泛应用的基因编辑系统, 如 CRISPR/Cas9, ZFNs 和 TALENs 等, 以实现对致病基因的精准编辑和改造。

参 考 文 献

- [1] LEE C S, BISHOP E S, ZHANG R, et al. Adenovirus-mediated gene delivery: potential applications for gene and cell-based therapies in the new era of personalized medicine[J]. Genes Dis, 2017, 4(2): 43-63.
- [2] TOMKO R P, XU R, PHILIPSON L. HCAC and MCAR: the human and mouse cellular receptors for subgroup C adenoviruses and group B coxsackieviruses[J]. Proc Natl Acad Sci, 1997, 94(7): 3352-3356.
- [3] WANG H J, LI Z Y, LIU Y, et al. Desmoglein 2 is a receptor for adenovirus serotypes 3, 7, 11 and 14[J]. Nat Med, 2011, 17(1): 96-104.
- [4] NILSSON E C, STORM R J, BAUER J, et al. The GD1a glycan is a cellular receptor for adenoviruses causing epidemic keratoconjunctivitis[J]. Nat Med, 2011, 17(1): 105-109.
- [5] GAGGAR A, SHAYAKHMETOV D M, LIEBER A. CD46 is a cellular receptor for group B adenoviruses[J]. Nat Med, 2003, 9(11): 1408-1412.
- [6] GADEN F, FRANQUEVILLE L, MAGNUSSON M K, et al. Gene transduction and cell entry pathway of fiber-modified adenovirus type 5 vectors carrying novel endocytic peptide ligands selected on human tracheal

- glandular cells[J]. *J Virol*, 2004, 78(13): 7227-7247.
- [7] MAST T C, KIERSTEAD L, GUPTA S B, et al. International epidemiology of human pre-existing adenovirus (Ad) type-5, type-6, type-26 and type-36 neutralizing antibodies: correlates of high Ad5 titers and implications for potential HIV vaccine trials[J]. *Vaccine*, 2010, 28(4): 950-957.
- [8] MCGRORY W J, BAUTISTA D S, GRAHAM F L. A simple technique for the rescue of early region I mutations into infectious human adenovirus type 5[J]. *Virology*, 1988, 163(2): 614-617.
- [9] AKUSJÄRVI G. Proteins with transcription regulatory properties encoded by human adenoviruses[J]. *Trends Microbiol*, 1993, 1(5): 163-170.
- [10] GORZIGLIA M I, KADAN M J, YEI S, et al. Elimination of both E1 and E2 from adenovirus vectors further improves prospects for in vivo human gene therapy[J]. *J Virol*, 1996, 70(6): 4173-4178.
- [11] AMALFITANO A, HAUSER M A, HU H, et al. Production and characterization of improved adenovirus vectors with the E1, E2b, and E3 genes deleted[J]. *J Virol*, 1998, 72(2): 926-933.
- [12] GAO G P, YANG Y, WILSON J M. Biology of adenovirus vectors with E1 and E4 deletions for liver-directed gene therapy[J]. *J Virol*, 1996, 70(12): 8934-8943.
- [13] LUSKY M, CHRIST M, RITTNER K, et al. In vitro and in vivo biology of recombinant adenovirus vectors with E1, E1/E2A, or E1/E4 deleted[J]. *J Virol*, 1998, 72(3): 2022-2032.
- [14] ALBA R, BOSCH A, CHILLON M. Gutless adenovirus: last-generation adenovirus for gene therapy[J]. *Gene Ther*, 2005, 12(S1): S18-S27.
- [15] HARTIGAN-O' CONNOR D, AMALFITANO A, CHAMBERLAIN J S. Improved production of gutted adenovirus in cells expressing adenovirus preterminal protein and DNA polymerase[J]. *J Virol*, 1999, 73(9): 7835-7841.
- [16] BISCHOFF J R, KIRN D H, WILLIAMS A, et al. An adenovirus mutant that replicates selectively in p53-deficient human tumor cells[J]. *Science*, 1996, 274(5286): 373-376.
- [17] FUEYO J, GOMEZ-MANZANO C, ALEMANY R, et al. A mutant oncolytic adenovirus targeting the Rb pathway produces anti-glioma effect in vivo[J]. *Oncogene*, 2000, 19(1): 2-12.
- [18] HEISE C, HERMISTON T, JOHNSON L, et al. An adenovirus E1A mutant that demonstrates potent and selective systemic anti-tumoral efficacy[J]. *Nat Med*, 2000, 6(10): 1134-1139.
- [19] ROSENFIELD M A, SIEGFRIED W, YOSHIMURA K, et al. Adenovirus-mediated transfer of a recombinant alpha 1-antitrypsin gene to the lung epithelium in vivo[J]. *Science*, 1991, 252(5004): 431-434.
- [20] RAPER S E, CHIRMULE N, LEE F S, et al. Fatal systemic inflammatory response syndrome in a ornithine transcarbamylase deficient patient following adenoviral gene transfer[J]. *Mol Genet Metab*, 2003, 80(1-2): 148-158.
- [21] MILLIGAN I D, GIBANI M M, SEWELL R, et al. Safety and immunogenicity of novel adenovirus type 26- and modified vaccinia ankara-vectored Ebola vaccines: a randomized clinical trial[J]. *JAMA*, 2016, 315(15): 1610-1623.
- [22] KENNEDY S B, BOLAY F, KIEH M, et al. Phase 2 placebo-controlled trial of two vaccines to prevent Ebola in Liberia[J]. *N Engl J Med*, 2017, 377(15): 1438-1447.
- [23] SEBASTIAN S, LAMBE T. Clinical advances in viral-vector influenza vaccines[J]. *Vaccines (Basel)*, 2018, 6(2): 29.
- [24] ANTROBUS R D, COUGHLAN L, BERTHOUD T K, et al. Clinical assessment of a novel recombinant simian adenovirus ChAdOx1 as a vectored vaccine expressing conserved influenza A antigens[J]. *Mol Ther*, 2014, 22(3): 668-674.
- [25] SEKALY R P. The failed HIV Merck vaccine study: a step back or a launching point for future vaccine development?[J]. *J Exp Med*, 2008, 205(1): 7-12.
- [26] CHURCHYARD G J, MORGAN C, ADAMS E, et al. A phase IIa randomized clinical trial of a multiclade HIV-1 DNA prime followed by a multiclade rAd5 HIV-1 vaccine boost in healthy adults (HVTN204)[J]. *PLoS One*, 2011, 6(8): e21225.
- [27] ZHU F C, LI Y H, GUAN X H, et al. Safety, tolerability, and immunogenicity of a recombinant adenovirus type-

- 5 vectored COVID-19 vaccine: a dose-escalation, open-label, non-randomised, first-in-human trial[J]. *The Lancet*, 2020, 395(10240): 1845-1854.
- [28] FOLEGATTI P M, EWER K J, ALEY P K, et al. Safety and immunogenicity of the ChAdOx1 nCoV-19 vaccine against SARS-CoV-2: a preliminary report of a phase 1/2, single-blind, randomised controlled trial[J]. *The Lancet*, 2020, 396(10249): 467-478.
- [29] SHAW A R, SUZUKI M. Immunology of adenoviral vectors in cancer therapy[J]. *Mol Ther-Methods Clin Dev*, 2019, 15: 418-429.
- [30] TAZAWA H, KAGAWA S, FUJIWARA T. Advances in adenovirus-mediated p53 cancer gene therapy[J]. *Expert Opin Biol Ther*, 2013, 13(11): 1569-1583.
- [31] MURUVE D A. The innate immune response to adenovirus vectors[J]. *Hum Gene Ther*, 2004, 15(12):1157-1166.
- [32] HEISE C, SAMPSON-JOHANNES A, WILLIAMS A, et al. ONYX-015, an E1B gene-attenuated adenovirus, causes tumor-specific cytolysis and antitumoral efficacy that can be augmented by standard chemotherapeutic agents[J]. *Nat Med*, 1997, 3(6): 639-645.
- [33] YU W, FANG H. Clinical trials with oncolytic adenovirus in China[J]. *Curr Cancer Drug Targets*, 2007, 7(2): 141-148.
- [34] ROSENTHAL E L, CHUNG T K, PARKER W B, et al. Phase I dose-escalating trial of Escherichia coli purine nucleoside phosphorylase and fludarabine gene therapy for advanced solid tumors[J]. *Ann Oncol*, 2015, 26(7): 1481-1487.
- [35] COLOMBO F, BARZON L, FRANCHIN E, et al. Combined HSV-TK/IL-2 gene therapy in patients with recurrent glioblastoma multiforme: biological and clinical results[J]. *Cancer Gene Ther*, 2005, 12(10): 835-848.
- [36] FREYTAG S O, STRICKER H, LU M, et al. Prospective randomized phase 2 trial of intensity modulated radiation therapy with or without oncolytic adenovirus-mediated cytotoxic gene therapy in intermediate-risk prostate cancer[J]. *Int J Radiat Oncol*, 2014, 89(2): 268-276.
- [37] LEE J C, SHIN D W, YANG S Y, et al. Tolerability and safety of a replication-competent adenovirus-mediated double suicide gene therapy (Ad5-yCD/mutTK(SR39) rep-ADP) with chemotherapy in locally advanced pancreatic cancer: Phase 1 trial[J]. *J Clin Oncol*, 2019, 37(suppl 15): e15761-e15761.
- [38] STERMAN D H, RECIO A, CARROLL R G, et al. A phase I clinical trial of single-dose intrapleural IFN-beta gene transfer for malignant pleural mesothelioma and metastatic pleural effusions: high rate of antitumor immune responses[J]. *Clin Cancer Res*, 2007, 13 (15 pt 1): 4456-4466.
- [39] STERMAN D H, HAAS A, MOON E, et al. A trial of intrapleural adenoviral-mediated interferon- α 2b gene transfer for malignant pleural mesothelioma[J]. *Am J Respir Crit Care Med*, 2011, 184(12): 1395-1399.
- [40] RANKI T, PESONEN S, HEMMINKI A, et al. Phase I study with ONCOS-102 for the treatment of solid tumors—an evaluation of clinical response and exploratory analyses of immune markers[J]. *J Immunother Cancer*, 2016, 4: 17.
- [41] PACKIAM V T, LAMM D L, BAROCAS D A, et al. An open label, single-arm, phase II multicenter study of the safety and efficacy of CG0070 oncolytic vector regimen in patients with BCG-unresponsive non-muscle-invasive bladder cancer: interim results[J]. *Urol Oncol Semin Orig Investig*, 2018, 36(10): 440-447.
- [42] GOMES E M, RODRIGUES M S, PHADKE A P, et al. Antitumor activity of an oncolytic adenoviral-CD40 ligand (CD154) transgene construct in human breast cancer cells[J]. *Clin Cancer Res*, 2009, 15(4): 1317-1325.
- [43] DIACONU I, CERULLO V, HIRVINEN ML, et al. Immune response is an important aspect of the antitumor effect produced by a CD40L-encoding oncolytic adenovirus[J]. *Cancer Res*, 2012, 72(9): 2327-2338.
- [44] WANG L, ARNOLD K. Press release: modified adenovirus offers new approach to treating aggressive brain tumors[J]. *JNCI J Natl Cancer Inst*, 2003, 95(9): 633.
- [45] NOKISALMI P, PESONEN S, ESCUTENAIRE S, et al. Oncolytic adenovirus ICOVIR-7 in patients with advanced and refractory solid tumors[J]. *Clin Cancer Res*, 2010, 16(11): 3035-3043.

- signaling[J]. European Journal of Pharmacology, 2019, 865: 172794.
- [33] LI X F, XU H, ZHAO Y J, et al. Icariin augments bone formation and reverses the phenotypes of osteoprotegerin-deficient mice through the activation of Wnt/β-Catenin-BMP signaling[J]. Evidence-based Complementray and Alternative Medicine, 2013, 2013(9): 652317.
- [34] LIU Y, HUANG L, HAO B, et al. Use of an osteoblast overload damage model to probe the effect of icariin on the proliferation, differentiation and mineralization of MC3T3-E1 cells through the Wnt/β-Catenin signalling pathway[J]. Cell Physiol Biochem, 2017, 41(4): 1605-1615.
- [35] XU Q, CHEN G P, LIU X Q, et al. Icariin inhibits RANKL-induced osteoclastogenesis via modulation of the NF-κB and MAPK signaling pathways[J]. Biochemical and Biophysical Research Communications, 2019, 508(3): 902-906.
- [36] WU Y, CAO L Y, XIA L, et al. Evaluation of osteogenesis and angiogenesis of icariin in local controlled release and systemic delivery for calvarial defect in ovariectomized rats[J]. Rep, 2017, 7(1): 5077.
- [37] BUYUN K, YONG L K, BYOUNGDUCK P. Icariin abrogates osteoclast formation through the regulation of the RANKL-mediated TRAF6/NF-κB/ERK signaling pathway in Raw264.7 cells[J]. Phytomedicine, 2018, 51: 181-190.
- [38] ZHANG Q Y, GAO F Q, CHENG L M, et al. Effects of icariin on autophagy and exosome production of bone microvascular endothelial cells[J]. Chinese Journal of Reparative and Reconstructive Surgery, 2019, 33(5): 568-577.
- [39] 张庆宇, 高福强, 程立明, 等. 淫羊藿昔对骨微血管内皮细胞自噬及外泌体产生的影响[J]. 中国修复重建外科杂志, 2019, 33(5): 568-577.

[收稿日期] 2020-11-16

(上接第 88 页)

- [46] HIDALGO M, BAZAN-PEREGRINO M, LAQUENTE B, et al. Proof of concept clinical study by US-guided intratumor injection of VCN-01, an oncolytic adenovirus expressing hyaluronidase in patients with pancreatic cancer[J]. Ann Oncol, 2019, 30(S5): v171-v172.
- [47] KANERVA A, MIKHEEVA G V, KRASNYKH V, et al. Targeting adenovirus to the serotype 3 receptor increases gene transfer efficiency to ovarian cancer cells[J]. Clin Cancer Res, 2002, 8(1): 275-280.
- [48] KUHN I, HARDEN P, BAUZON M, et al. Directed evolution generates a novel oncolytic virus for the treatment of colon cancer[J]. PLoS One, 2008, 3(6): e2409.
- [49] GARCIA-CARBONERO R, SALAZAR R, DURAN I, et al. Phase 1 study of intravenous administration of the chimeric adenovirus enadenotucirev in patients undergoing primary tumor resection[J]. J Immunother Cancer, 2017, 5(1): 71.
- [50] ZAK D E, ANDERSEN-NISSEN E, PETERSON E R, et al. Merck Ad5/HIV induces broad innate immune activation that predicts CD8+ T-cell responses but is attenuated by preexisting Ad5 immunity[J]. Proc Natl Acad Sci U S A, 2012, 109(50): E3503-E3512.
- [51] CHEN H, XIANG Z Q, LI Y, et al. Adenovirus-based vaccines: comparison of vectors from three species of adenoviridae[J]. J Virol, 2010, 84(20): 10522-10532.
- [52] BOTS STF, HOEBEN R C. Non-human primate-derived adenoviruses for future use as oncolytic agents?[J]. Int J Mol Sci, 2020, 21(14): 4821.
- [53] BRUNETTI-PIERRI N, NG T, IANNITTI D, et al. Transgene expression up to 7 years in nonhuman primates following hepatic transduction with helper-dependent adenoviral vectors[J]. Hum Gene Ther, 2013, 24(8): 761-765.

[收稿日期] 2020-11-30