

Aus dem
Institut für Molekularbiologie und Biochemie
des Fachbereiches Humanmedizin
der Freien Universität Berlin
Abteilung Biochemie
Leiter: Prof. Dr. W. Reutter

**Charakterisierung der Expression und Signaltransduktion
des Zelladhäsionsmoleküls CEACAM1 in PC12-Zellen**

Inaugural-Dissertation

Fachbereich
Biologie, Chemie, Pharmazie
der Freien Universität Berlin

vorgelegt von
Matthias Budt
aus Melle

2002

1. Gutachter: Prof. Dr. W. Reutter
 2. Gutachter: Prof. Dr. R. Erdmann
- Tag der Disputation: 11. 06. 2002

Inhaltsverzeichnis

1.	Einleitung	4
1.1.	Die Zelladhäsion	4
1.2.	Das Carcinoembryonale Antigen (CEA) und die CEA-Familie	9
1.3.	CEACAM1: Struktur und Expression	12
1.4.	Funktionen des CEACAM1	14
1.4.1.	Zelladhäsion.....	14
1.4.2.	Rezeptor für Bakterien und Viren.....	15
1.4.3.	Tumorsuppression	16
1.4.4.	Regulation der Zellproliferation und der Differenzierung.....	16
1.5.	Signaltransduktion	19
1.5.1.	Signaltransduktion des CEACAM1	20
1.6.	Das Zytoskelett	23
1.7.	Zielsetzung.....	26
2.	Ergebnisse	27
2.1.	CEACAM1-Isoformen in PC12-Zellen.....	27
2.1.1.	Transmembranäre Isoformen.....	27
2.1.2.	Sekretierte Isoformen.....	29
2.2.	CEACAM1-Tyrosinphosphorylierung	34
2.2.1.	Stimulation von CEACAM1 induziert dessen Tyrosin-Dephosphorylierung	36
2.3.	CEACAM1 bindet die Tyrosinphosphatase SHP2.....	38
2.4.	CEACAM1-Stimulation aktiviert die Mitogen-aktivierten Protein-Kinasen (MAPK) ERK1 und ERK2	39
2.5.	Clustern induziert die Bindung von CEACAM1 an das Aktin-Zytoskelett	41
2.5.1.	CEACAM1 wird durch Quervernetzen nicht in Lipid-Rafts oder Endosomen rekrutiert.....	44
2.5.2.	Modulation der CEACAM1-Aktin-Interaktion	46
2.5.3.	Die Rolle der zytoplasmatischen Domäne des CEACAM1 bei der Cluster-induzierten Interaktion mit dem Aktin-Zytoskelett.....	47
2.5.4.	Interaktion von CEACAM1-L und Aktin in Detergens-resistenten Strukturen an Zellkontakten in Rattenhirn-Endothel-Zellen.....	48
2.6.	Funktionelle Hierarchie der Cluster-induzierten Effekte am CEACAM1 ...	50
2.7.	Einfluß der neuronalen Differenzierung der PC12-Zellen auf die CEACAM1-Stimulation.....	53

3.	Diskussion	56
3.1.	CEACAM1-Expression in PC12-Zellen.....	56
3.1.1.	Transmembranäre CEACAM1-Isoformen.....	56
3.1.2.	Neue sekretierte CEACAM1-Isoformen.....	57
3.2.	CEACAM1-Tyrosinphosphorylierung und –Signaltransduktion	60
3.3.	Die Interaktion von CEACAM1 mit dem Aktin-Zytoskelett	68
3.4.	Einfluss der neuronalen Differenzierung auf die CEACAM1-Stimulation..	72
3.5.	Ausblick.....	73
4.	Zusammenfassung	75
4.1.	CEACAM1-Isoformen	75
4.2.	Signaltransduktion des CEACAM1	75
4.3.	Die Interaktion von CEACAM1 mit dem Aktin-Zytoskelett	76
4.	Summary	77
4.1.	CEACAM1 Isoforms	77
4.2.	CEACAM1-mediated Signal Transduction	77
4.3.	Interaction of CEACAM1 with the Actin Cytoskeleton	78
5.	Material und Methoden	79
5.1.	Material.....	79
5.1.1.	Zelllinien	79
5.1.2.	Bakterien	79
5.1.3.	Plasmide.....	79
5.1.4.	Primer.....	79
5.1.5.	Antikörper, Marker, Kits, Chemikalien	80
5.1.6.	Enzyme	81
5.1.7.	Nährmedien.....	82
5.1.8.	Chemikalien.....	83
5.1.9.	Lösungen.....	83
5.1.10.	Geräte	87
5.2.	Methoden	88
5.2.1.	Zellbiologische Methoden.....	88
5.2.1.1.	Kultivierung von Zellen	88
5.2.1.2.	Auftauen und Einfrieren von Zelllinien	88
5.2.1.3.	Stimulation von Zellen	88
5.2.1.4.	Herstellung von Natriumorthovanadat- und -Pervanadat -Lösung	89
5.2.1.5.	Solubilisierung von Zellen.....	89

5.2.1.6.	Quantifizierung der Detergenslöslichkeit von CEACAM1	89
5.2.1.7.	Quantifizierung der CEACAM1-Tyrosinphosphorylierung	89
5.2.1.8.	Transfektion von DNA in Eukaryonten-Zellen	90
5.2.2.	Proteinchemische Methoden.....	90
5.2.2.1.	Proteinbestimmung	90
5.2.2.2.	SDS-Polyacrylamidgelelektrophorese (SDS-PAGE).....	90
5.2.2.3.	Coomassie-Färbung von Proteingelen.....	91
5.2.2.4.	Silberfärbung von Proteingelen.....	91
5.2.2.5.	Western-Blotting	91
5.2.2.6.	Dichtegradientenzentrifugation zu Isolierung von Lipid-Rafts	91
5.2.3.	Immunchemische Methoden	92
5.2.3.1.	Reinigung von Antikörpern durch Affinitätschromatographie	92
5.2.3.2.	Immunblot	92
5.2.3.3.	Immunpräzipitation.....	93
5.2.3.4.	FACS-Analyse	93
5.2.3.5.	Immunfluoreszenzfärbung und konfokale Laser-Scanning Mikroskopie ..	93
5.2.4.	Mikrobiologische Methoden	94
5.2.4.1.	Kultivierung von <i>E. coli</i>	94
5.2.4.2.	Herstellung kompetenter Bakterien.....	94
5.2.5.	Molekularbiologische Methoden.....	95
5.2.5.1.	RNA-Präparation.....	95
5.2.5.2.	cDNA-Synthese	95
5.2.5.3.	Polymerasekettenreaktion (PCR).....	95
5.2.5.4.	Agarose-Gelelektrophorese	95
5.2.5.5.	Isolierung von DNA-Fragmenten mittels Gelelution	95
5.2.5.6.	Klonierung und Ligation von PCR-Produkten.....	96
5.2.5.7.	Transformation von Plasmid-DNA in <i>E. coli</i>	97
5.2.5.8.	Plasmid-Schnell-Präparation.....	97
5.2.5.9.	Midi- und Maxi-Plasmidpräparationen.....	97
5.2.5.10.	Spaltung von DNA durch Restriktiosendonukleasen.....	98
5.2.5.11.	Sequenzierung.....	98
6.	Literatur	99
7.	Anhang	126
	Abkürzungen	126
	Veröffentlichungen	128
	Lebenslauf	130
	Danksagung.....	131

4. Summary

4.1. CEACAM1 Isoforms

In rat PC12 cells, the CEACAM1-4L and CEACAM1-4S splice variants were detected. Additionally, two novel isoforms, CEACAM1-4C1 and CEACAM1-4C2 were identified. Both are secreted proteins. The C-terminus of CEACAM1-4C2 is identical to that of CEACAM1-4L, which allowed the specific detection of CEACAM1-4C2 on the protein level by an antiserum directed against the CEACAM1-4L cytoplasmic part. CEACAM1-4C2 was found both *in vitro* in conditioned cell culture medium from PC12 cells and *in vivo* in rat serum. In serum of animals with a growing Morris hepatoma, the CEACAM1-4C2 level was elevated.

4.2. CEACAM1-mediated Signal Transduction

CEACAM1 tyrosine phosphorylation was detectable after inhibition of cellular tyrosine phosphatases with the phosphatase inhibitor pervanadate.

The modulation of CEACAM1 macromolecular organisation by addition of antibodies was applied in order to induce a CEACAM1-specific stimulus. Treatment with the anti-CEACAM1 mAb Be 9.2 in combination with a secondary antibody caused the formation of large CEACAM1-clusters in the plasma membrane. Stimulation of CEACAM1 by clustering induced its fast and reversible tyrosine dephosphorylation.

The interaction of CEACAM1 with the tyrosine phosphatase SHP2 was directly influenced by this dephosphorylation: the interaction, which is dependent on CEACAM1 tyrosine phosphorylation, was reduced after stimulation.

The signal initiated at the membrane caused the reversible and specific activation of the MAP kinases ERK1 und ERK2. In contrast, the activity of the related kinases JNK and p38 remained unchanged.

Neuronal differentiation of PC12 cells with NGF reduced the constitutive level of CEACAM1 tyrosine phosphorylation and abolished further dephosphorylation upon stimulation of CEACAM1.

4.3. Interaction of CEACAM1 with the Actin Cytoskeleton

Stimulation by clustering caused CEACAM1 to bind to the actin cytoskeleton. An assay was established, in which the degree of insolubility of CEACAM1 after extraction of cells with the detergent Triton X-100 was calculated as a measure for its interaction with the actin cortex. The F-actin-destabilizing reagents cytochalasin D and latrunculin A significantly reduced the level of clustering-induced CEACAM1 detergent insolubility. The CEACAM1-actin-interaction was dependent on several aspects of the cellular state: both an increase in cell density as well as neuronal differentiation of PC12 cells induced a stronger interaction.

The level of CEACAM1 tyrosine phosphorylation had no influence on its interaction with actin. Contrary, an intact cytoskeleton was important for the regulation of CEACAM1 tyrosine phosphorylation.

The cytoplasmic part of CEACAM1 was dispensable for the clustering-induced binding to the actin cytoskeleton, demonstrated with a deletion mutant lacking the cytoplasmic tail.

Adversly, the colocalization of CEACAM1 and actin at cell contacts in Barbe endothelial cells was only detected for CEACAM1-4L.