



УДК 577.21

РОЛЬ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ В КАНЦЕРОГЕНЕЗЕ

© 2022 г. А. В. Любителев*, #, М. П. Кирпичников*, **, В. М. Студитский*, ***, #

*Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова, кафедра биоинженерии биологического факультета, Россия, 119234 Москва, Ленинские горы, 1, стр. 12

**ФГБУН “Институт биоорганической химии им. академиков М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова РАН”, Россия, 117997 Москва, ул. Миклухо-Маклая, 16/10

***Fox Chase Cancer Center, Cottman avenue 333, Philadelphia, Pennsylvania, 19111 USA

Поступила в редакцию 27.08.2020 г.

После доработки 05.09.2020 г.

Принята к публикации 10.09.2020 г.

Линкерные гистоны представляют собой ДНК-связывающие архитектурные белки хроматина, участвующие в формировании наднуклеосомных уровней упаковки хроматина. У млекопитающих известно 11 вариантов этих белков, однако функциональное значение такого разнообразия на настоящий момент до конца не определено. Помимо основной структурной функции линкерные гистоны участвуют в регуляторных взаимодействиях, таких как глобальное нарушение регуляции генов в процессе канцерогенеза. В свою очередь, эти изменения при канцерогенезе могут воздействовать как на линкерные гистоны через мутации кодирующих их генов или изменения в экспрессии этих генов, так и на регуляторные системы клетки, вызывающие перераспределение вариантов линкерных гистонов в интерфазном хроматине, нарушающие их посттрансляционные модификации или формирующие с ними функционально активные комплексы. В некоторых случаях изменения в метаболизме линкерных гистонов могут являться возможной причиной злокачественной трансформации, а также выступать в роли возможных прогностических маркеров. Обсуждаются возможные механизмы таких изменений в канцерогенезе, позволяющие также лучше понять функции вариантов линкерных гистонов и доменов этих белков в нормальных клетках.

Ключевые слова: гистон H1, хроматин, канцерогенез, нуклеосома, эпигенетика

DOI: 10.31857/S0132342321010140

СОДЕРЖАНИЕ

ВВЕДЕНИЕ.....	520
СТРОЕНИЕ И ВАРИАНТЫ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ.....	521
ИЗМЕНЕНИЕ ЭКСПРЕССИИ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ В РАКОВЫХ КЛЕТКАХ.....	522
МУТАЦИИ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ В РАКОВЫХ КЛЕТКАХ.....	523
ВАРИАНТЫ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ КАК ПРОГНОСТИЧЕСКИЕ МАРКЕРЫ.....	526
ЗАКЛЮЧЕНИЕ.....	527
СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ.....	527

ВВЕДЕНИЕ

Генетический аппарат клетки имеет тонко регулируемую иерархическую организацию, основной структурной единицей которой является нук-

леосома. Нуклеосома представляет собой октамер гистонов ($H2A/H2B/H3/H4$)₂ [1], вокруг которого обернута ДНК длиной приблизительно 147 п.н. [2], формирующих нуклеосомное ядро. Гистоны нуклеосомного ядра являются важнейшими компонентами систем эпигенетической регуляции транскрипционной и репликационной активности, их посттрансляционные модификации отмечают домены активного и неактивного хроматина. Нарушения эпигенетической регуляции отмечены многими авторами в качестве одного из важнейших механизмов канцерогенеза [3, 4]. Еще один, линкерный, гистон H1 связывается в области входа ДНК в нуклеосомную частицу. Функции гистона H1, или линкерного гистона, по ряду причин гораздо менее изучены, чем функции гистонов нуклеосомного ядра, что существенно ограничивает понимание эпигенетической регуляции и механизмов канцерогенеза, в которых этот белок может принимать участие. Вместе с тем установлено, что в клетках по меньшей мере некоторых раковых опухолей экспрессия и распределение в интерфазном хроматине различных вариантов лин-

Сокращения: spFRET – ферстеровский резонансный перенос энергии внутри одной частицы.

* Автор для связи: (эл. почта: varanus-salvator@yandex.ru; vasily.studitsky@fccc.edu).

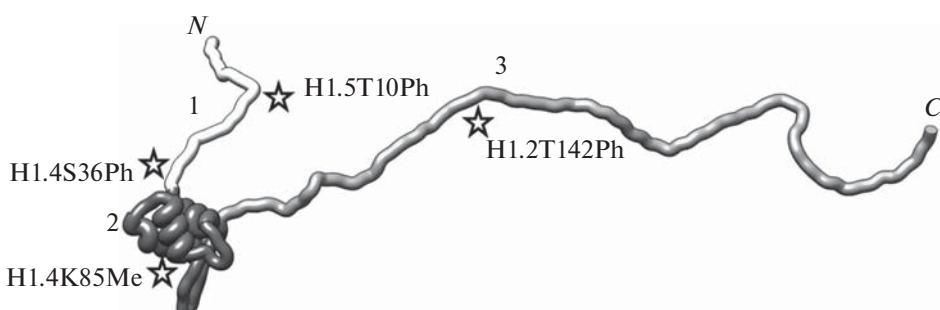


Рис. 1. Схема строения молекулы гистона H1: 1 – N-концевой хвост, 2 – глобулярный домен, 3 – C-концевой хвост. Указаны приблизительные положения сайтов посттрансляционных модификаций различных вариантов линкерных гистонов.

керных гистонов подвергается значительным изменениям [5, 6]. В свете сведений о том, что варианты линкерного гистона могут принимать участие в регуляции плорипотентности клеточных линий и раннего эмбрионального развития [7, 8], изучение роли линкерного гистона в канцерогенезе может расширить наше понимание как механизмов злокачественной трансформации, так и биологических функций различных вариантов гистона H1.

СТРОЕНИЕ И ВАРИАНТЫ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ

По своей структуре гистон H1 существенно отличается от гистонов нуклеосомного ядра. Линкерные гистоны не демонстрируют характерной для H2A, H2B, H3 и H4 гистоновой укладки (α -спираль, ограниченная двумя более короткими α -спиралями по краям); вместо этого их глобулярная часть свернута в мотив “спираль с крылом”, представляющий собой укладку типа “спираль-поворот-спираль” с небольшой β -шпилькой ближе к C-концу и характерной для разнообразных ДНК-связывающих белков (рис. 1). Важно отметить, что поверхность глобулярного домена заряжена практически целиком положительно [9], в то время как в составе других белков этот мотив обычно несет ярко выраженный дипольный момент [10]. Протяженный C-концевой фрагмент линкерных гистонов насчитывает около 100 а.о. и несет сильный суммарный положительный заряд за счет остатков лизина, аланина и пролина [11] (рис. 1). В водном растворе этот фрагмент не формирует вторичной структуры, однако в присутствии нейтральных детергентов [12] и при связывании с ДНК [12–14] способен формировать вторичную структуру. Данные экспериментов по регистрации spFRET от комплексов гистона H1 с ДНК и нуклеосомами свидетельствуют о том, что в составе таких комплексов C-концевой фрагмент способен формировать компактную глобулоподобную структуру [15, 16]. За счет высокого суммарного положительного заряда именно этот участок мо-

лекул линкерных гистонов, как полагают, отвечает за компактизацию ДНК. N-концевой фрагмент линкерных гистонов значительно короче, чем C-концевой (рис. 1), и вносит значительно меньший вклад в связывание H1 с нуклеосомой [17].

У человека, как и у других млекопитающих, насчитываются 11 различных вариантов линкерного гистона [18], семь из которых экспрессируются в соматических клетках (H1.1–H1.5, H1.0 и H1.x), тогда как остальные четыре – в половых клетках и их предшественниках (H1t, H1T2, H1LS1 и H1oo) [19]. Те из линкерных гистонов, что характерны для соматических клеток, делятся на два вида: экспрессирующиеся в течение S-периода (H1.1–H1.5) и экспрессирующиеся конститутивно (H1.0 и H1.x); последние называются также замещающими вариантами линкерных гистонов, поскольку в хроматине терминально дифференцированных клеток остальные варианты H1 заменяются именно на них [18, 19]. В последние годы получены сведения о том, что глобулярные домены определенных вариантов линкерных гистонов способны формировать с нуклеосомой два различающихся по своей геометрии вида комплексов, один из которых характеризуется размещением глобулы линкерного гистона на оси симметрии частицы, а другой – несколько в стороне от нее [20, 21]. Молекулярно-динамические расчеты, вместе с тем, показывают, что в том или ином хроматиновом контексте один и тот же вариант гистона H1 может формировать оба типа комплексов [22]. Варианты линкерных гистонов различаются по сродству к хроматину [23, 24] и способности его конденсировать [23, 25], а также по скорости обмена после связывания с ним [26, 27]. Несмотря на существующие между этими вариантами различия в аминокислотной последовательности, соотнести их с конкретными особенностями функций каждого из них оказалось затруднительно, поскольку эти варианты, судя по всему, по меньшей мере частично взаимозаменяемы [28]. Так, было установлено, что эмбрионы мышей,

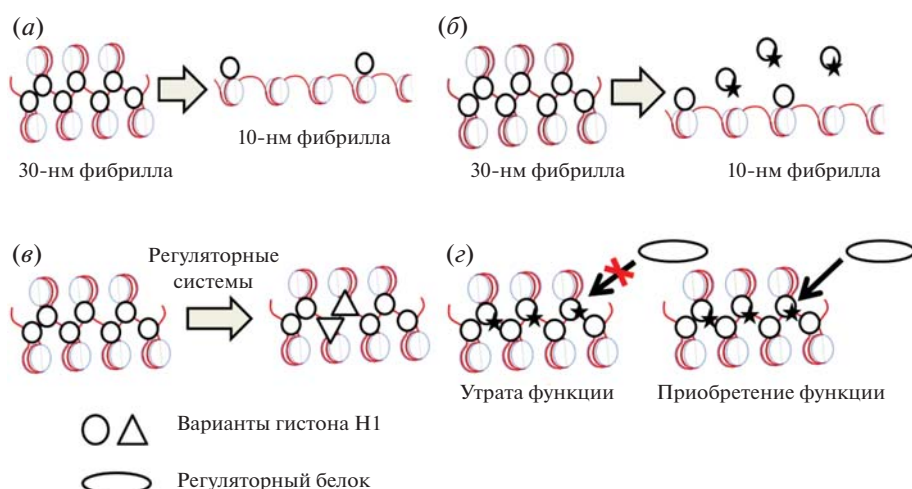


Рис. 2. Возможные механизмы канцерогенеза с участием линкерных гистонов. (а) – Декомпактизация хроматина в результате падения экспрессии линкерных гистонов; (б) – перераспределение вариантов линкерных гистонов внутри хроматина под воздействием повреждений регуляторных систем клетки. (в) – нарушение связывания линкерных гистонов с хроматином в результате мутаций; (г) – нарушение взаимодействия регуляторных белков с линкерными гистонами по механизму приобретения или утраты функции.

нокаутных по генам H1.0 [29], H1t [30] или H1.1 [31], без отклонений развивались у животных, не отличающихся от мышей дикого типа. Никаких существенных отклонений не было обнаружено и при двойном нокауте по гену H1.0 и гену одного из трех вариантов H1, экспрессирующихся в S-периоде: H1.2, H1.3 или H1.4 [28]. Только тройной нокдаун по H1.2, H1.3 и H1.4 привел к гибели эмбрионов мышей в процессе развития [32]. В то же время имеются указания на специфические функции различных соматических вариантов H1 в клетке, поскольку селективное ингибирование их экспрессии в клетках рака молочной железы приводило к различным последствиям для клеточного метаболизма [33]. Такое противоречие может быть обусловлено тем, что компенсаторные механизмы, обеспечивающие выживание мышей, нокаутных по некоторым вариантам линкерных гистонов, могут не работать в клетках, подвергшихся злокачественной трансформации, либо должны быть запущены на ранних стадиях эмбриогенеза.

ИЗМЕНЕНИЕ ЭКСПРЕССИИ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ В РАКОВЫХ КЛЕТКАХ

Известно, что в ряде случаев deregуляция экспрессии генома клетки, ведущая к злокачественной трансформации, сопровождается общей декомпактизацией клеточного хроматина.

На основании данных высокочувствительного секвенирования мРНК линкерных гистонов из Атласа раковых геномов (The Cancer Genome Atlas) было установлено, что транскрипция H1 часто демонстрирует отличия от нормы, с преоблада-

нием вариантов, экспрессирующихся во время клеточного цикла. Вместе с тем выявляются и специфические изменения в транскрипции этих генов, характерные только для опухолей определенных типов [6].

Анализ транскриптом клеток аденом и аденокарцином яичников при помощи количественной ПЦР позволил выявить ряд различий между профилями экспрессии различных вариантов линкерных гистонов в клетках злокачественных и доброкачественных опухолей [34]. Так, в клетках аденокарцином было выявлено заметное снижение содержания мРНК гистонов H1.0, H1.1, H1.4 и H1.x, тогда как содержание мРНК H1.3 было существенно повышенено. Выявлено было также общее снижение количества мРНК всех вариантов линкерных гистонов в злокачественных клетках примерно на 40%, произошедшее в основном за счет снижения количества мРНК гистона H1.0, наиболее характерного для высокодифференцированных клеток. Такие изменения могут быть причиной глобальной декомпактизации хроматина клеток злокачественных опухолей (рис. 2а). Применение выявленных различий в качестве критерия злокачественности позволило верно определить тип опухолевых клеток для 32 из 33 проанализированных образцов. Вместе с тем прямо связать изменения в содержании мРНК с изменениями на уровне белков в случае линкерных гистонов затруднительно, поскольку регуляция их содержания в клетке осуществляется также на уровне процессинга мРНК [35] и скорости деградации белка [36, 37]. Примечательно, что более поздняя работа выявила значительное снижение пролиферационной активности культуры клеток рака

яичника OVCAR-3 при повышении экспрессии гистона H1.3 [38]. Было установлено, что H1.3 является селективным ингибитором экспрессии белкового канцерогена – РНК H19. Эти данные указывают на то, что одни и те же изменения в экспрессии генов линкерных гистонов могут приводить в разных типах раковых клеток к различным эффектам.

Различия в экспрессии генов H1 возможны, судя по всему, не только между раковыми клетками и клетками, не претерпевшими злокачественной трансформации, но и между различными клетками гетерогенных раковых опухолей. Так, для клеток культуры генно-инженерных фибробластов с канцерогенными свойствами [39] было продемонстрировано существенное снижение содержания H1.0 в клетках со стволовыми свойствами по сравнению с дифференцированными клетками [5]. Похожая ситуация была выявлена и в культурах клеток глиобластомы и рака груди, где высокодифференцированные опухоли демонстрировали более высокое содержание гистона H1.0, чем низкодифференцированные. Выявлены были также различия в метилировании CpG-островков ДНК гена H1.0: клетки, проявлявшие свойства стволовых, демонстрировали существенно повышенный уровень метилирования области вокруг промотора гена H1.0. Образцы опухолевых клеток естественного происхождения также демонстрируют обратную зависимость между уровнем метилирования ДНК области промотора гена H1.0 и содержанием кодируемого этим геном белка. При этом повышение уровня экспрессии H1.0 генно-инженерными методами в клетках со стволовыми свойствами существенно снижало их пролиферативный и опухолеформирующий потенциал, тогда как снижение экспрессии H1.0 имело обратный эффект. Снижение экспрессии гена H1.0 приводило к воспроизведимым, хотя чаще всего и незначительным, изменениям экспрессии более 800 генов, располагающихся преимущественно в АТ-богатых участках хромосом. При этом в клетках с низким содержанием H1.0, предпочтительно связывающиеся с GC-богатыми областями ДНК [40], наблюдалось снижение количества связанного H1.0 именно в АТ-богатых областях, характерных для сайтов старта транскрипции генов, отвечающих за стволовые свойства, и обладающих высокой механической жесткостью, снижающей стабильность формирующихся на таких участках нуклеосом [41].

Функциональная гетерогенность раковых опухолей приобретает все большее клиническое значение [42], в силу чего данные о роли различных вариантов H1, и особенно H1.0 как маркера высокодифференцированных клеток, в формировании этой гетерогенности также могут быть важны для формирования стратегий терапии злокачественных образований.

МУТАЦИИ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ В РАКОВЫХ КЛЕТКАХ

Было установлено, что мутации гистонов нуклеосомного ядра являются одним из важнейших механизмов злокачественной трансформации клеток [43]. Наилучшим образом изучена роль мутации H3K37M, препятствующей работе эпигенетических регуляторных механизмов клетки [44]. Систематические мутации гистона H1 поддаются изучению значительно хуже, поскольку функции различных его вариантов и роль посттрансляционных модификаций таких вариантов в эпигенетической регуляции гораздо менее изучены. Тем не менее повторяющиеся мутации генов линкерных гистонов были обнаружены в образцах клеток фолликулярной лимфомы [45, 46], хронической лимфоцитарной лейкемии [47], диффузной крупноклеточной В-лимфомы [48] и раковых опухолей толстой кишки [49].

В клетках фолликулярной лимфомы мутации в генах H1 были выявлены для 27% образцов, в шести из которых были обнаружены множественные мутации; большую их часть составляли соматические миссенс-мутации [45]. Высокая частота мутаций генов H1 в клетках фолликулярной лимфомы была подтверждена независимым исследованием [46]. Вместе с тем установить точные механизмы участия обнаруженных мутаций в канцерогенезе на настоящий момент затруднительно. В пользу участия этих мутаций в злокачественной трансформации говорит, в частности, тот факт, что они были предпочтительно локализованы в участках генов, кодирующих глобулярный и С-концевой домены гистонов H1 [45], которые отвечают за связывание с ДНК. Высокое отношение несинонимичных замен и инсерций/делеций к синонимичным (5.1 : 1), как и тот факт, что мутации генов H1 и других генов с достоверной ролью в канцерогенезе являются взаимоисключающими [45], также говорит в пользу физиологической значимости обнаруженных изменений.

Участие H1 в большом количестве внутриклеточных процессов позволяет рассматривать в качестве потенциальных механизмов действия подобных мутаций как потерю функций, так и приобретение. Наиболее очевидным возможным объяснением могла бы быть декомпактизация ДНК вследствие снижения прочности связывания с ней мутантного H1 (рис. 2б). В то же время, поскольку обнаруженные мутации редко затрагивали больше одного гена в диплоидном хромосомном наборе, а даже полная делеция одного или нескольких вариантов H1 не вызывала заметных физиологических изменений [28, 32], такое объяснение нельзя считать в полной мере убедительным. В правильности такого объяснения заставляет усомниться и то, что значительная часть обнаруженных мутаций была локализована в участках, коди-

рующих C-концевые фрагменты молекул линкерных гистонов, для связывания которых с ДНК важна в первую очередь не конкретная аминокислотная последовательность, а скорее характер боковых цепей составляющих их аминокислот [50, 51].

Гораздо более вероятной является гипотеза о нарушениях в результате мутаций взаимодействия H1 с регуляторными белками или системами эпигенетической регуляции, которые могут происходить как по механизму утраты, так и по механизму приобретения функции (рис. 2г). Так, было установлено, что часть обнаруженных мутаций в областях генов, кодирующих C-концевые фрагменты H1, приводила к ослаблению или полному исчезновению взаимодействия линкерного гистона с метилтрансферазой DNMT3B [45], что может нарушать осуществляемые этой метилтрансферазой эпигенетические регуляторные функции [52]. Тем не менее имеющихся на сегодня данных недостаточно для того, чтобы установить, в какой именно мере обнаруженные мутации являются причиной злокачественного перерождения, а частота самих этих мутаций зачастую крайне невелика [47, 49], поэтому вывод об этом следует делать только на основании результатов функциональных исследований.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ С РЕГУЛЯТОРНЫМИ БЕЛКАМИ

На сегодняшний день достоверно известно, что варианты гистона H1 взаимодействуют по меньшей мере с несколькими важными белками, регулирующими активность хроматина, среди которых – регуляторы транскрипции, системы посттрансляционной модификации и архитектурные белки. В то же время результаты связывания белков тотального клеточного экстракта с иммобилизованным H1.0 указывают на то, что список этих белков намного шире и включает в себя также белки, участвующие в сплайсинге мРНК, синтезе рРНК и регуляции трансляции [53]. Необходимо отметить, что даже такая высокоспецифичная методика поиска возможных лигандов, как связывание с иммобилизованным белком, в случае с H1 может оказаться неспособной выявить все взаимодействующие белки в силу того, что необходимые для взаимодействия эпитопы могут быть свернуты таким образом только у H1, связавшегося с ДНК.

Следует также рассматривать возможность того, что как глобальные, так и локальные изменения количества связанного с хроматином H1 возможны не только в результате изменений его экспрессии, но и в результате активности регуляторных белков. Так, было установлено, что при нокауте гена опухолевого репрессора PTEN, участвующего в регуляции активности протеинкиназы B [54], но имеющего также и ряд функций, не связанных с фосфа-

тазной активностью [55], происходит диссоциация H1 и декомпактизация хроматина клетки [56]. Диссоциацию H1 можно вызвать также обработкой оплодотворенных яйцеклеток *X. laevis* PHD-доменом белка SSRP1, входящего в регуляторный комплекс FACT1 [7], что вызывает глобальное усиление интенсивности транскрипции хроматина и ускоряет прохождение клеточного цикла. Интересно, что похожий механизм действия был обнаружен для аналогичного линкерного гистонам белка *D. melanogaster* dBigH1, нокаут которого нарушил эмбриональное развитие за счет преждевременной дерепрессии транскрипции хроматина клеток эмбриона [8]. Снижение количества H1, и особенно его варианта H1.0, характерного как для высокодифференцированных клеток, так и для регенерирующих тканей [57]. Предпочтительное снижение содержания H1.0 в клетках регенерирующих тканей вызвано, судя по всему, в первую очередь существованием обратной зависимости между интенсивностью транскрипции гена H1.0 и скоростью прохождения клеточного цикла [58].

Важно отметить, что при общем повышении содержания H1.0 в клетке в результате повышенной экспрессии увеличение количества связанного H1.0 происходит в разных участках хроматина неравномерно, предпочтительно в области повторяющихся последовательностей [59], что, судя по всему, соответствует его локализации и в клетках дикого типа [60]. Дифференциальная локализация в хроматине была обнаружена также для гистона H1.2, содержание которого в клетках рака молочной железы T47D значительно снижено вблизи точек начала транскрипции неактивных генов, но существенно повышенено в их промоторных областях [61]. Эти данные позволяют предполагать, что одним из важных последствий злокачественной трансформации является не только общая декомпактизация хроматина, но и перераспределение вариантов линкерных гистонов (рис. 2в).

Выше уже было упомянуто, что в культуре клеток рака яичника OVCAR-3 гистон H1.3 является селективным ингибитором онкогенной нкРНК H19 [38]. В последнее время выявлено еще несколько механизмов регуляции активности генов, взаимодействующих с линкерными гистонами. Так, было показано, что регуляторный белок PARP-1 конкурирует с гистоном H1 на ароматазном промоторе в клетках рака молочной железы 3T3-L1; гистон H1 в результате такого взаимодействия оказывается поли-АДФ-рибозилирован [62]. Примечательно, что к усилинию экспрессии с ароматазного промотора приводила не только повышенная экспрессия PARP-1, но и ингибирование его активности PJ34. Эффект от такой обработки терялся в присутствии ингибиторов гистондеацетилаз класса I/IIa, специфичных к гистону H1. Таким образом, обнаруженное регуляторное действие PARP-1 на ароматазный промотор в клетках 3T3-L1

обладает, судя по всему, сложным механизмом действия, зависящим от дозы компонентов и контекста хроматина.

Недавно было установлено, что активация сигнальных путей, регулируемых protoонкогеном Ras, приводит к подавлению фосфорилирования гистонов H1.4 и H1.5 и ускоряет рост и миграцию клеток глиомы и мелкоклеточного рака легких [63, 64]. Подавление фосфорилирования разных вариантов линкерного гистона происходило в результате работы разных внутриклеточных сигнальных путей — протеинкиназы B в случае H1.5 и MAP-киназ в случае H1.4. Было продемонстрировано, что усиление фосфорилирования этих линкерных гистонов приводит к подавлению пролиферации раковых клеток и снижению экспрессии генов, активируемых при усиении активности Ras, что свидетельствует в пользу того, что именно посттрансляционная модификация H1.4 и H1.5 является одной из мишеней соответствующих регуляторных путей. Важно отметить, что в обоих случаях фосфорилируемые аминокислоты находились в *N*-концевых участках линкерных гистонов — Thr10 в случае H1.5 и Ser36 в случае H1.4, что открывает новые подходы к установлению функций этого фрагмента, о регуляторном значении которого в настоящий момент известно немного (рис. 1).

Protoонкоген MTA1, связанный с развитием метастаз, ингибирует фосфорилирование C-концевого фрагмента другого варианта линкерного гистона, H1.2 [65], а также вызывает перераспределение H1 в хроматине клеток гепатоцитарной аденокарциномы [66]. Было установлено, что H1 предпочтительно связывается с областями хроматина с пониженным содержанием MTA1, а повышенная экспрессия последнего приводит к диссоциации H1 и деконденсации хроматина [66]. Помимо диссоциации H1, повышенная экспрессия MTA1 вызывала также снижение содержания H1.2T146ph (рис. 1) путем ускорения протеосомной деградации ДНК-протеинкиназы (DNA-PK), приводя к усилинию пролиферационной активности клеток гепатоклеточной карциномы [65]. При помощи иммунопреципитации хроматина было продемонстрировано, что фосфорилированный H1.2 связывается с промоторными областями мишени MTA1, среди которых — металлопротеазы внеклеточного матрикса MMP-7 и MMP-9 и циклин D1.

Еще одна посттрансляционная модификация линкерного гистона, вовлеченный в канцерогенез, — метилирование H1.4 в клетках чешуйчатоклеточной карциномы головы и шеи [67]. Было продемонстрировано, что метилтрансфераза WH-SC1 в культуре таких клеток монометилирует гистон H1.4 по 85-му остатку лизина, расположенному в его глобулярном домене (рис. 1). Такое метилирование ускоряло пролиферацию и повышало

содержание H1.4 в области гена белка OCT4, усиливая его экспрессию; этот белок является важным звеном канцерогенеза для многих типов раковых опухолей, а также важнейшим маркером стволовых свойств клеток [68].

Была выявлена связь между гистоном H1 и цитохромом p53, который является противоопухолевым супрессором. ДНК-хеликаза CHD8 формирует с p53 и гистоном H1 трехкомпонентный комплекс, привлекая последний к регуляторным элементам, чувствительным к p53, и препятствуя таким образом активирующему p53 апоптозу [69]. Примечательно, что CHD8 способна привлекать H1 еще и для подавления активности генов, регулируемых β-катенином, что препятствует развитию злокачественных опухолей [70].

Злокачественная трансформация связана не только с deregуляцией экспрессии генов и пролиферации клеток, но и с изменениями механических свойств клеток — клетки злокачественных опухолей менее жесткие, чем клетки других типов [71], что может способствовать их миграции через внеклеточный матрикс, усиливая их метастатическую активность. Среди компонентов клетки наибольшим препятствием для такого перемещения является ядро, от структуры хроматина в котором зависит эффективность миграции клеток [72]. Было продемонстрировано, что ингибирование экспрессии архитектурного белка хроматина HMGA1, конкурирующего с линкерными гистонами за сайты связывания [73], приводило к изменению фенотипа клеток культуры высоконизависимого рака молочной железы MDA-MB-231, для которых характерна высокая интенсивность экспрессии гена HMGA1, с мезенхимного на эпителиальный и увеличивало их жесткость [74]. Повышенная экспрессия HMGA в клетках культуры низкоинвазивной опухоли MCF7, в норме HMGA1 почти не содержащих, приводила к обратному эффекту. Ингибирование экспрессии HMGA1 в клетках культуры MDA-MB-231 сопровождалось перераспределением H1 внутри клеточного ядра: кластеры H1 становились крупнее, их общее количество и плотность падали. Было также показано, что содержание в клетке HMGA1 регулирует степень фосфорилирования линкерных гистонов: для культур с изначально высоким содержанием HMGA1, экспрессирующих только H1.2 и H1.4, было показано общее снижение количества фосфорилированных линкерных гистонов и исчезновение трифосфорилированных форм с существенным сокращением количества моно- и дифосфорилированных; для культуры клеток с изначально низким содержанием HMGA1 его сверхэкспрессия давала обратный эффект. Примечательно, что эта культура экспрессировала еще два варианта H1: H1.3 и H1.5, для которых был выявлен тот же эффект. Помимо изменений в фосфорилировании линкерных гистонов, со-

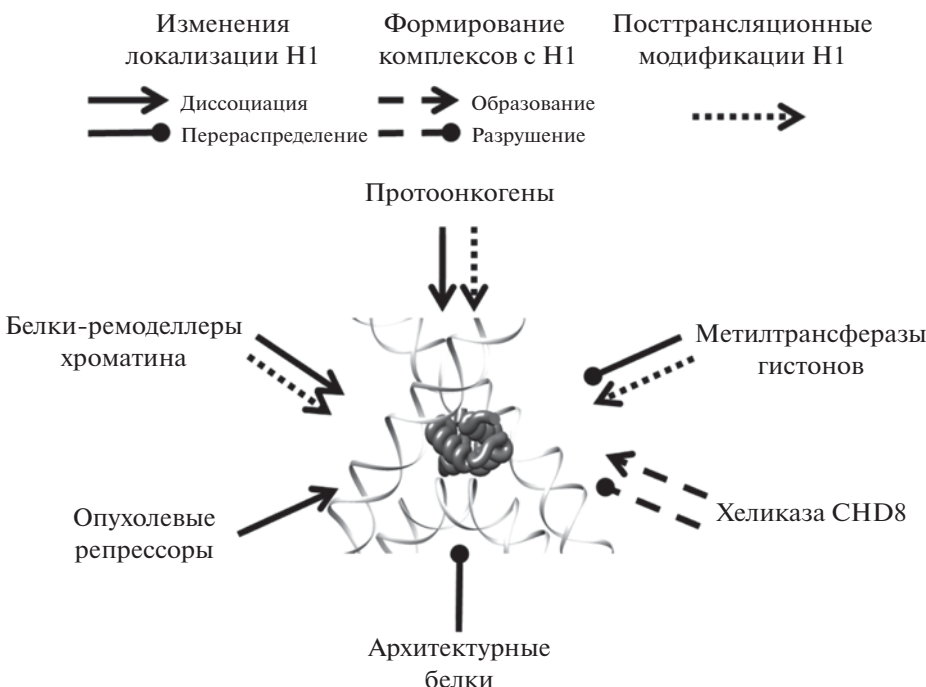


Рис. 3. Внутриклеточные регуляторные системы, воздействующие на линкерные гистоны при канцерогенезе.

держение HMGA1 влияет также на общую интенсивность экспрессии генов всех гистонов клетки, включая линкерные [75].

С развитием методик изучения белок-белковых взаимодействий появляется все больше свидетельств в пользу того, что линкерные гистоны обладают, помимо основной архитектурной, еще и целым набором регуляторных функций, осуществляемых при участии других белков [76]. Их изучение позволит расширить понимание функциональных особенностей вариантов H1 и механизмов канцерогенеза (рис. 3).

ВАРИАНТЫ ЛИНКЕРНЫХ ГИСТОНОВ КАК ПРОГНОСТИЧЕСКИЕ МАРКЕРЫ

Поскольку гистон H1 является одним из наиболее распространенных архитектурных белков хроматина, за исключением гистонов нуклеосомного ядра, а в различных культурах раковых клеток были обнаружены разнообразные мутации и нарушения экспрессии этих белков, целесообразно рассмотреть линкерные гистоны в качестве прогностических маркеров для развития опухолей. Самым очевидным кандидатом на роль такого маркера выглядит гистон H1.0, высокое содержание которого характерно для высокодифференцированных клеток. Так, на основании анализа наборов данных от пациентов с мультиформной глиобластомой, раком груди, меланомой, раком печени, почек и глиомами низкой степени было установлено, что низкое содержание H1.0 корре-

лировало с негативным прогнозом течения заболевания [5]. Примечательно, что негативный прогноз на основании стратификации по содержанию H1.0 никак не коррелировал с негативными прогнозами на основании других факторов, что свидетельствует в пользу самостоятельной значимости содержания H1.0 как прогностического критерия. Тем не менее более позднее подобное исследование на более широком наборе данных не выявило явной зависимости между содержанием H1.0 и типом клеток [77] – содержание H1.0 в ряде раковых клеток оказалось выше, чем в контрольных клетках нормальных тканей. Такая ситуация может быть следствием того, что некоторые регуляторные элементы промотора гена H1.0 являются общими с регуляторными элементами гена гистона H4 и активируются при прохождении клеточного цикла [78], а также того, что экспрессия H1.0 в S-периоде при переводе клеток в культуру несколько повышается [79]. Необходимо учитывать также внутриопухолевую гетерогенность по степени экспрессии H1.0 – в результате глобального нарушения регуляции экспрессии генов дифференцированные опухолевые клетки могут накапливать больше H1.0, чем необходимо.

Несмотря на то, что другие варианты линкерных гистонов менее очевидны в качестве прогностических маркеров, была предпринята попытка оценки корреляции между их содержанием и выживаемостью пациентов с раком груди [74]. Было установлено, что негативный прогноз по развитию характерен для опухолей с высоким содержа-

нием гистонов H1.2 и H1.4. Высокоинвазивные клетки рака груди экспрессировали только эти варианты линкерных гистонов. Примечательно, что высокое содержание H1.0 оказалось характерно для пациентов с положительным прогнозом.

Таким образом, несмотря на привлекательность H1 в качестве прогностического маркера, полученных на настоящий момент сведений недостаточно для точного установления значимости изменения содержания конкретных вариантов линкерных гистонов для развития рака.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Несмотря на значительное количество исследований участия H1 в эпигенетической регуляции канцерогенеза, понимание соответствующих механизмов все еще ограничено. Во многом это обусловлено трудностью изучения конкретного физиологического значения того или иного варианта H1, поскольку их функции по меньшей мере частично перекрываются. Тем не менее наблюдаемые глобальные изменения в экспрессии H1 в раковых клетках, так же как и повторяющиеся мутации в соответствующих генах, свидетельствуют о важной роли этого белка при развитии по меньшей мере некоторых типов раковых опухолей. На фоне недостатка информации относительно функций H1 ключевым вопросом относительно его участия в канцерогенезе является вопрос о том, выступают ли наблюдаемые в опухолях изменения, связанные с H1, причиной злокачественной трансформации или же ее следствием. Поскольку функции H1 многочисленны, ответ в каждом конкретном случае может быть разным. Так, глобальные изменения в экспрессии и распределении H1, скорее всего, являются следствием канцерогенеза, поскольку изменения содержания H1 в клетке могут оказывать на разные противоопухолевые механизмы различное воздействие. Изменения посттрансляционных модификаций линкерных гистонов и их взаимодействий с регуляторными белками также, видимо, являются следствием канцерогенеза, т.к. в большинстве случаев гистон H1 был мишенью онкогенных белков. Изучение влияния посттрансляционных модификаций линкерных гистонов на метаболизм раковых клеток поможет выявить физиологические функции отдельных его вариантов и фрагментов его структуры.

Мутации H1 больше подходят на роль причин злокачественного перерождения, поскольку могут как препятствовать посттрансляционной модификации, так и нарушать взаимодействие с регуляторными белками, как по механизму утраты функции, так и по механизму приобретения. Изучение таких мутаций — еще один важный потенциальный источник знаний о функциях вариантов линкерных гистонов в организме. Расшире-

ние понимания роли H1 в различных клеточных процессах позволит гораздо точнее интерпретировать значимость тех или иных изменений в содержании линкерного гистона в опухолевых клетках и точнее прогнозировать развитие опухолей на основании использования H1 в сочетании с другими прогностическими маркерами.

ФОНДОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Работа выполнена при поддержке гранта Российского научного фонда (проект № 19-74-30003).

СОБЛЮДЕНИЕ ЭТИЧЕСКИХ СТАНДАРТОВ

Настоящая статья не содержит описания исследований, выполненных кем-либо из авторов данной работы, с участием людей и использованием животных в качестве объектов исследований.

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Kornberg R.D. // Science. 1974. V. 184. P. 868–871. <https://doi.org/10.1126/science.184.4139.868>
2. Davey C.A., Sargent D.F., Luger K., Maeder A.W., Richmon T.J. // J. Mol. Biol. 2002. V. 319. P. 1097–1113. [https://doi.org/10.1016/S0022-2836\(02\)00386-8](https://doi.org/10.1016/S0022-2836(02)00386-8)
3. Botrugno O.A., Santoro F., Minucci S. // Cancer Lett. 2009. V. 280. P. 134–144. <https://doi.org/10.1016/j.canlet.2009.02.027>
4. Fraga M.F., Ballestar E., Villar-Garea A., Boix-Chornet M., Espada J., Schotta G., Bonaldi T., Haydon C., Ropero S., Petrie K., Iyer N.G., Perez-Rosado A., Calvo E., Lopez J.A., Cano A., Calasanz M.J., Colomer D., Piris M.A., Ahn N., Imhof A., Caldas C., Jenuwein T., Esteller M. // Nat. Genet. 2005. V. 37. P. 391–400. <https://doi.org/10.1038/ng1531>
5. Torres C.M., Biran A., Burney M.J., Patel H., Henser-Brownhill T., Cohen A.S., Li Y., Ben-Hamo R., Nye E., Spencer-Dene B., Chakravarty P., Efroni S., Matthews N., Misteli T., Meshorer E., Scaffidi P. // Science. 2016. V. 353. P. aaf1644. <https://doi.org/10.1126/science.aaf1644>
6. Scaffidi P. // Biochim. Biophys. Acta. 2016. V. 1859. P. 533–539. <https://doi.org/10.1016/j.bbagr.2015.09.008>
7. Falbo L., Raselli E., Romeo F., Fiorani S., Pezzimenti F., Casagrande F., Costa I., Parazzoli D., Costanzo V. // Nat. Commun. 2020. V. 11. P. 1345. <https://doi.org/10.1038/s41467-020-15180-5>
8. Perez-Montero S., Carbonell A., Moran T., Vaquero A., Azorin F. // Dev. Cell. 2013. V. 26. P. 578–590. <https://doi.org/10.1016/j.devcel.2013.08.011>
9. Fan L., Roberts V.A. // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2006. V. 103. P. 8384–8389. <https://doi.org/10.1073/pnas.0508951103>

10. Gajiwala K.S., Burley S.K. // Curr. Opin. Struct. Biol. 2000. V. 10. P. 110–116.
[https://doi.org/10.1016/s0959-440x\(99\)00057-3](https://doi.org/10.1016/s0959-440x(99)00057-3)
11. Subirana J.A. // Biopolymers. 1990. V. 29. P. 1351–1357.
<https://doi.org/10.1002/bip.360291003>
12. Roque A., Teruel N., Lopez R., Ponte I., Suau P. // J. Struct. Biol. 2012. V. 180. P. 101–109.
<https://doi.org/10.1016/j.jsb.2012.07.004>
13. Roque A., Iloro I., Ponte I., Arrondo J.L., Suau P. // J. Biol. Chem. 2005. V. 280. P. 32141–32147.
<https://doi.org/10.1074/jbc.M505636200>
14. Roque A., Ponte I., Suau P. // J. Phys. Chem. B. 2009. V. 113. P. 12061–12066.
<https://doi.org/10.1021/jp9022579>
15. Fang H., Clark D.J., Hayes J.J. // Nucleic Acids. Res. 2012. V. 40. P. 1475–1484.
<https://doi.org/10.1093/nar/gkr866>
16. Fang H., Wei S., Lee T.H., Hayes J.J. // Nucleic Acids. Res. 2016. V. 44. P. 9131–9141.
<https://doi.org/10.1093/nar/gkw586>
17. Vyas P., Brown D.T. // J. Biol. Chem. 2012. V. 287. P. 11778–11787.
<https://doi.org/10.1074/jbc.M111.312819>
18. Happel N., Doenecke D. // Gene. 2009. V. 431. P. 1–12.
<https://doi.org/10.1016/j.gene.2008.11.003>
19. Pan C., Fan Y. // Biochim. Biophys. Acta. 2016. V. 1859. P. 496–509.
<https://doi.org/10.1016/j.bbagr.2015.12.002>
20. Zhou B.R., Jiang J., Feng H., Ghirlando R., Xiao T.S., Bai Y. // Mol. Cell. 2015. V. 59. P. 628–638.
<https://doi.org/10.1016/j.molcel.2015.06.025>
21. Bednar J., Garcia-Saez I., Boopathi R., Cutter A.R., Papai G., Reymer A., Syed S.H., Lone I.N., Tonchev O., Crucifix C., Menoni H., Papin C., Skoufias D.A., Kurumizaka H., Lavery R., Hamiche A., Hayes J.J., Schultz P., Angelov D., Petosa C., Dimitrov S. // Mol. Cell. 2017. V. 66. P. 384–397.
<https://doi.org/10.1016/j.molcel.2017.04.012>
22. Ozturk M.A., Pachov G.V., Wade R.C., Cojocaru V. // Nucleic. Acids. Res. 2016. V. 44. P. 6599–6613.
<https://doi.org/10.1093/nar/gkw514>
23. Orrego M., Ponte I., Roque A., Buschati N., Mora X., Suau P. // BMC Biol. 2007. V. 5. P. 22.
<https://doi.org/10.1186/1741-7007-5-22>
24. Talasz H., Sapojnikova N., Helliger W., Lindner H., Puschendorf B. // J. Biol. Chem. 1998. V. 273. P. 32236–32243.
<https://doi.org/10.1074/jbc.273.48.32236>
25. Clausell J., Happel N., Hale T.K., Doenecke D., Beato M. // PLoS One. 2009. V. 4. P. e0007243.
<https://doi.org/10.1371/journal.pone.0007243>
26. Th'ng J.P., Sung R., Ye M., Hendzel M.J. // J. Biol. Chem. 2005 V. 280. P. 27809–27814.
<https://doi.org/10.1074/jbc.M501627200>
27. Conn K.L., Hendzel M.J., Schang L.M. // J. Virol. 2008. V. 82. P. 8629–8646.
<https://doi.org/10.1128/JVI.00616-08>
28. Fan Y., Sirotkin A., Russell R.G., Ayala J., Skoultchi A.I. // Mol. Cell Biol. 2001. V. 21. P. 7933–7943.
<https://doi.org/10.1128/MCB.21.23.7933-7943.2001>
29. Sirotkin A.M., Edelmann W., Cheng G., Klein-Szanto A., Kucherlapati R., Skoultchi A.I. // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1995. V. 92. P. 6434–6438.
<https://doi.org/10.1073/pnas.92.14.6434>
30. Lin Q., Sirotkin A., Skoultchi A.I. // Mol. Cell Biol. 2000. V. 20. P. 2122–2128.
<https://doi.org/10.1128/mcb.20.6.2122-2128.2000>
31. Rabini S., Franke K., Saftig P., Bode C., Doenecke D., Drabent B. // Exp. Cell Res. 2000. V. 255. P. 114–124.
<https://doi.org/10.1006/excr.1999.4767>
32. Fan Y., Nikitina T., Morin-Kensicki E.M., Zhao J., Magnuson T.R., Woodcock C.L., Skoultchi A.I. // Mol. Cell Biol. 2003. V. 23. P. 4559–4572.
<https://doi.org/10.1128/mcb.23.13.4559-4572.2003>
33. Sancho M., Diani E., Beato M., Jordan A. // PLoS Genet. 2008. V. 4. P. e1000227.
<https://doi.org/10.1371/journal.pgen.1000227>
34. Medrzycki M., Zhang Y., McDonald J.F., Fan Y. // Front. Biosci. (Landmark Ed). 2012. V. 17. P. 396–406.
<https://doi.org/10.2741/3934>
35. Bond U.M., Yario T.A., Steitz J.A. // Genes Dev. 1991. V. 5. P. 1709–1722.
<https://doi.org/10.1101/gad.5.9.1709>
36. Wang Z.F., Sirotkin A.M., Buchold G.M., Skoultchi A.I., Marzluff W.F. // J. Mol. Biol. 1997. V. 271. P. 124–138.
<https://doi.org/10.1006/jmbi.1997.1166>
37. Pehrson J.R., Cole R.D. // Biochemistry. 1982. V. 21. P. 456–460.
<https://doi.org/10.1021/bi00532a006>
38. Medrzycki M., Zhang Y., Zhang W., Cao K., Pan C., Lailier N., McDonald J.F., Bouhassira E.E., Fan Y. // Cancer Res. 2014. V. 74. P. 6463–6473.
<https://doi.org/10.1158/0008-5472.CAN-13-2922>
39. Scaffidi P., Misteli T. // Nat. Cell Biol. 2011. V. 13. P. 1051–1061.
<https://doi.org/10.1038/ncb2308>
40. Tillo D., Hughes T.R. // BMC Bioinformatics. 2009. V. 10. P. 442.
<https://doi.org/10.1186/1471-2105-10-442>
41. Anderson J.D., Widom J. // Mol. Cell Biol. 2001. V. 21. P. 3830–3839.
<https://doi.org/10.1128/MCB.21.11.3830-3839.2001>
42. Gambara G., Gaebler M., Keilholz U., Regenbrecht C.R.A., Silvestri A. // Front. Pharmacol. 2018. V. 9. P. 77.
<https://doi.org/10.3389/fphar.2018.00077>
43. Qiu L., Hu X., Jing Q., Zeng X., Chan K.M., Han J. // J. Genet. Genomics. 2018. V. 45. P. 227–236.
<https://doi.org/10.1016/j.jgg.2018.04.004>
44. Justin N., Zhang Y., Tarricone C., Martin S.R., Chen S., Underwood E., De Marco V., Haire L.F., Walker P.A., Reinberg D., Wilson J.R., Gamblin S.J. // Nat. Commun. 2016. V. 7. P. 11316.
<https://doi.org/10.1038/ncomms11316>
45. Li H., Kaminski M.S., Li Y., Yildiz M., Ouillette P., Jones S., Fox H., Jacobi K., Saiya-Cork K., Bixby D., Lebovic D., Roulston D., Shedd K., Sabel M., Marentette L., Cimmino V., Chang A.E., Malek S.N. // Blood. 2014. V. 123. P. 1487–1498.
<https://doi.org/10.1182/blood-2013-05-500264>
46. Okosun J., Bodor C., Wang J., Araf S., Yang C.Y., Pan C., Boller S., Cittaro D., Bozek M., Iqbal S., Matthews J.,

- Wrench D., Marzec J., Tawana K., Popov N., O'Riain C., O'Shea D., Carlotti E., Davies A., Lawrie C.H., Matolcsy A., Calaminici M., Norton A., Byers R.J., Mein C., Stupka E., Lister T.A., Lenz G., Montoto S., Gibben J.G., Fan Y., Grosschedl R., Chelala C., Fitzgibbon J. // Nat. Genet. 2014. V. 46. P. 176–181.
<https://doi.org/10.1038/ng.2856>
47. Landau D.A., Wu C.J. // Genome Med. 2013. V. 5. P. 47.
<https://doi.org/10.1186/gm451>
48. Lohr J.G., Stojanov P., Lawrence M.S., Auclair D., Chappuy B., Sougnez C., Cruz-Gordillo P., Knoechel B., Asmann Y.W., Slager S.L., Novak A.J., Dogan A., Ansell S.M., Link B.K., Zou L., Gould J., Saksena G., Stransky N., Rangel-Escareno C., Fernandez-Lopez J.C., Hidalgo-Miranda A., Melendez-Zajgla J., Hernandez-Lemus E., Schwarz-Cruz y Celis A., Imaz-Rosshandler I., Ojesina A.I., Jung J., Pedamallu C.S., Lander E.S., Habermann T.M., Cerhan J.R., Shipp M.A., Getz G., Golub T.R. // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2012. V. 109. P. 3879–3884.
<https://doi.org/10.1073/pnas.1121343109>
49. Sjöblom T., Jones S., Wood L.D., Parsons D.W., Lin J., Barber T.D., Mandelker D., Leary R.J., Ptak J., Silliman N., Szabo S., Buckhaults P., Farrell C., Meeh P., Markowitz S.D., Willis J., Dawson D., Willson J.K., Gazdar A.F., Hartigan J., Wu L., Liu C., Parmigiani G., Park B.H., Bachman K.E., Papadopoulos N., Vogelstein B., Kinzler K.W., Velculescu V.E. // Science. 2006. V. 314. P. 268–274.
<https://doi.org/10.1126/science.1133427>
50. Hansen J.C., Lu X., Ross E.D., Woody R.W. // J. Biol. Chem. 2006. V. 281. P. 1853–1856.
<https://doi.org/10.1074/jbc.R500022200>
51. Lu X., Hamkalo B., Parseghian M.H., Hansen J.C. // Biochemistry. 2009. V. 48. P. 164–172.
<https://doi.org/10.1021/bi801636y>
52. Yang S.M., Kim B.J., Norwood Toro L., Skoultschi A.I. // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 2013. V. 110. P. 1708–1713.
<https://doi.org/10.1073/pnas.1213266110>
53. Kalashnikova A.A., Winkler D.D., McBryant S.J., Henderson R.K., Herman J.A., DeLuca J.G., Luger K., Prenni J.E., Hansen J.C. // Nucleic Acids. Res. 2013. V. 41. P. 4026–4035.
<https://doi.org/10.1093/nar/gkt104>
54. Lee Y.R., Chen M., Pandolfi P.P. // Nat. Rev. Mol. Cell Biol. 2018. V. 19. P. 547–562.
<https://doi.org/10.1038/s41580-018-0015-0>
55. Shen W.H., Balajee A.S., Wang J., Wu H., Eng C., Pandolfi P.P., Yin Y. // Cell. 2007. V. 128. P. 157–170.
<https://doi.org/10.1016/j.cell.2006.11.042>
56. Chen Z.H., Zhu M., Yang J., Liang H., He J., He S., Wang P., Kang X., McNutt M.A., Yin Y., Shen W.H. // Cell Rep. 2014. V. 8. P. 2003–2014.
<https://doi.org/10.1016/j.celrep.2014.08.008>
57. Gjerset R., Gorka C., Hasthorpe S., Lawrence J.J., Eisen H. // Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1982. V. 79. P. 2333–2337.
<https://doi.org/10.1073/pnas.79.7.2333>
58. Happel N., Warneboldt J., Hanecke K., Haller F., Doegeke D. // Cell Cycle. 2009. V. 8. P. 2226–2232.
<https://doi.org/10.4161/cc.8.14.8982>
59. Cao K., Lailler N., Zhang Y., Kumar A., Uppal K., Liu Z., Lee E.K., Wu H., Medrzycki M., Pan C., Ho P.Y., Cooper G.P., Jr., Dong X., Bock C., Bouhassira E.E., Fan Y. // PLoS Genet. 2013. V. 9. P. e1003417.
<https://doi.org/10.1371/journal.pgen.1003417>
60. Millan-Arino L., Izquierdo-Bouldstridge A., Jordan A. // Biochim. Biophys. Acta. 2016. V. 1859. P. 510–519.
<https://doi.org/10.1016/j.bbagen.2015.10.013>
61. Millan-Arino L., Islam A.B., Izquierdo-Bouldstridge A., Mayor R., Terme J.M., Luque N., Sancho M., Lopez-Bigas N., Jordan A. // Nucleic. Acids. Res. 2014. V. 42. P. 4474–4493.
<https://doi.org/10.1093/nar/gku079>
62. Kaiser A., Kruger T., Eiselt G., Bechler J., Kniemeyer O., Huber O., Schmidt M. // Cells. 2020. V. 9. P. 427.
<https://doi.org/10.3390/cells9020427>
63. Shi S., Zhang J., Liu M., Dong H., Li N. // Artif. Cells Nanomed. Biotechnol. 2019. V. 47. P. 2343–2351.
<https://doi.org/10.1080/21691401.2019.1624558>
64. Sang B., Sun J., Yang D., Xu Z., Wei Y. // Artif. Cells Nanomed. Biotechnol. 2019. V. 47. P. 2882–2890.
<https://doi.org/10.1080/21691401.2019.1638795>
65. Li Y.H., Zhong M., Zang H.L., Tian X.F. // Front. Oncol. 2020. V. 10. P. 567.
<https://doi.org/10.3389/fonc.2020.00567>
66. Liu J., Wang H., Ma F., Xu D., Chang Y., Zhang J., Wang J., Zhao M., Lin C., Huang C., Qian H., Zhan Q. // Mol. Oncol. 2015. V. 9. P. 218–235.
<https://doi.org/10.1016/j.molonc.2014.08.007>
67. Saloura V., Vougiouklakis T., Bao R., Kim S., Baek S., Zewde M., Bernard B., Burkitt K., Nigam N., Izumchenko E., Dohmae N., Hamamoto R., Nakamura Y. // Neoplasia. 2020. V. 22. P. 283–293.
<https://doi.org/10.1016/j.neo.2020.05.002>
68. Zeineddine D., Hammoud A.A., Mortada M., Boeuf H. // Am. J. Stem. Cells. 2014. V. 3. P. 74–82.
69. Nishiyama M., Oshikawa K., Tsukada Y., Nakagawa T., Iemura S., Natsume T., Fan Y., Kikuchi A., Skoultschi A.I., Nakayama K.I. // Nat. Cell Biol. 2009. V. 11. P. 172–182.
<https://doi.org/10.1038/ncb1831>
70. Nishiyama M., Skoultschi A.I., Nakayama K.I. // Mol. Cell Biol. 2012. V. 32. P. 501–512.
<https://doi.org/10.1128/MCB.06409-11>
71. Luo Q., Kuang D., Zhang B., Song G. // Biochim. Biophys. Acta. 2016. V. 1860. P. 1953–1960.
<https://doi.org/10.1016/j.bbagen.2016.06.010>
72. Gerlitz G., Bustin M. // Trends. Cell Biol. 2011. V. 21. P. 6–11.
<https://doi.org/10.1016/j.tcb.2010.09.002>
73. Catez F., Yang H., Tracey K.J., Reeves R., Misteli T., Bustin M. // Mol. Cell Biol. 2004. V. 24. P. 4321–4328.
74. Senigagliesi B., Penzo C., Severino L.U., Maraspin R., Petrosino S., Morales-Navarrete H., Pobega E., Ambrosetti E., Parisse P., Pegoraro S., Manfioletti G., Casalis L., Sgarra R. // Int. J. Mol. Sci. 2019. V. 20. P. 2733.
<https://doi.org/10.3390/ijms20112733>
75. Celona B., Weiner A., Di Felice F., Mancuso F.M., Cesaroni E., Rossi R.L., Gregory L., Baban D., Rossetti G., Giani P., Pagani M., Bonaldi T., Ragoussis J., Friedman N., Camilloni G., Bianchi M.E., Agresti A. // PLoS Biol. 2011. V. 9. P. e1001086.
<https://doi.org/10.1371/journal.pbio.1001086>

76. Kalashnikova A.A., Rogge R.A., Hansen J.C. // Biochim. Biophys. Acta. 2016. V. 1859. P. 455–461.
<https://doi.org/10.1016/j.bbagr.2015.10.004>
77. Wang T., Chuffart F., Bourova-Flin E., Wang J., Mi J., Rousseaux S., Khochbin S. // Front. Med. 2019. V. 13. P. 289–297.
<https://doi.org/10.1007/s11684-018-0667-3>
78. Khochbin S., Wolffe A.P. // Eur. J. Biochem. 1994. V. 225. P. 501–510.
<https://doi.org/10.1111/j.1432-1033.1994.00501.x>
79. Grunwald D., Khochbin S., Lawrence J.J. // Exp. Cell Res. 1991. V. 194. P. 174–179.
[https://doi.org/10.1016/0014-4827\(91\)90350-4](https://doi.org/10.1016/0014-4827(91)90350-4)

Role of Linker Histones in Carcinogenesis

A. V. Lyubitelev*, #, M. P. Kirpichnikov*, **, and V. M. Studitsky*, *, #**

*E-mail: varanus-salvator@yandex.ru; vasily.studitsky@fccc.edu

*Bioengineering Department, School of Biology, Lomonosov Moscow State University,
 Leninskiye Gory 1-12, Moscow, 119234 Russia

**Shemyakin-Ovchinnikov Institute of Bioorganic Chemistry, Russian Academy of Sciences,
 ul. Miklukho-Maklaya, 16/10, Moscow, 117997 Russia

***Fox Chase Cancer Center, Cottman avenue 333, Philadelphia, Pennsylvania, 19111 USA

Linker histones are DNA-binding architectural chromatin proteins involved in the formation of supranucleosomal levels of chromatin packaging. In mammals, 11 variants of these proteins are known, but the functional significance of this diversity is currently not fully defined. In addition to the main structural function, linker histones are involved in regulatory interactions, such as global gene deregulation during carcinogenesis. In turn, these changes in carcinogenesis can affect both linker histones through mutations of their encoding genes or changes in the expression of these genes, and the regulatory systems of the cell, causing a redistribution of linker histone variants in interphase chromatin, disrupting their posttranslational modifications or forming functionally active complexes with them. In some cases, changes in the metabolism of linker histones could be a possible cause of malignant transformation, as well as act as possible prognostic markers. Possible mechanisms of such changes in carcinogenesis are discussed, which also allow us to better understand the functions of linker histone variants and domains of these proteins in normal cells.

Keywords: histone H1, chromatin, carcinogenesis, nucleosome, epigenetics