

# Gallic acid 등으로 유발된 대식세포 내 hydrogen peroxide 생성억제에 대한 유산균발효애엽 추출물의 영향

박완수\*

경원대학교 한의과대학 병리학교실

## Effect of *Artemisiae Argi Folium* Fermented with *Lactobacillus Pentosus* on Hydrogen Peroxide Production of Macrophage Treated with Toxicants

Wan Su Park\*

Department of Pathology, College of Oriental Medicine, Kyungwon University

The purpose of this study is to investigate the effect of water extract from *Artemisiae Argi Folium* Fermented with *Lactobacillus pentosus* (AFL) on hydrogen peroxide production within mouse macrophage Raw 264.7 Cells treated with gallic acid, EtOH, Nicotine, Acetaminophen, and Acetaldehyde. AFL (0~400 ug/mL) was treated with gallic acid, EtOH, Nicotine, Acetaminophen, and Acetaldehyde. And the intracellular productions of hydrogen peroxide were measured by dihydrorhodamine 123 (DHR) assay. AFL showed the restoration of the intracellular productions of hydrogen peroxide which were reduced by gallic acid, EtOH, Nicotine, Acetaminophen in Raw 264.7 Cells. AFL could be supposed to have the immunological activity related with macrophage's oxidative burst.

Key words : macrophage, *lactobacillus pentosus*, *artemisiae argi folium*, fermentation, hydrogen peroxide

### 서 론

애엽(艾葉; *Artemisiae Argi Folium*)은 국화과에 속한 여러해살이 풀인 황해쑥(*Artemisia argyi* L.)의 잎을 말린 것으로, 夏季에 꽃이 아직 피지 않았을 때 채취하여 햇볕에 말린 후 사용된다. 성미(性味)는 따뜻하나 독이 약간 있고(溫有小毒) 맵고 쓴 것(辛苦)으로 알려져 있으며, 온경지혈(溫經止血), 산한지통(散寒止痛)하는 효능이 있어서 소복냉통(少腹冷痛), 월경부조, 궁냉불임(宮冷不孕), 토혈(吐血), 녹혈(衄血), 붕루경다(崩漏經多), 임신으로 인한 하혈(下血) 등을 치료하는 것으로 알려져 있다<sup>1,2)</sup>. 외용(外用)으로는 피부가려움증에 적용되기도 하며 뜸치료(灸)의 기본재료로서 사용되기도 한다<sup>1)</sup>. 최근에는 한약재를 발효하여 한약의 안전성을 확보하고 효능의 증대를 시도하거나 새로운 약효를 발굴하는 여러 가지 연구들이 보고되고 있으며, 쑥의 발효에 대한 연구 또한 이루어 지고 있다<sup>3)</sup>.

대식세포(大食細胞; macrophage)는 면역체계의 중요한 역할을 담당하는 세포로서 탐식세포(phagocyte)에 속한다. 이 세포는 체내 대부분의 조직에 분포하며 세균(bacteria), 바이러스(virus), 원충(protozoa) 등의 병원체 뿐만 아니라 암세포, 혹은 노화하여 자멸하는 인체세포의 잔유물 등을 포식하고 소화하는 대형의 아메바성 식세포이다<sup>4,5)</sup>. 류마티스성 관절염(Rheumatoid Arthritis)과 같은 자가면역질환(Autoimmune Disease)에 대한 많은 연구 중 최근의 발표에 의하면 대식세포의 Reactive Oxygen Species(ROS) 생성·배출이 류마티스 관절염 발생을 억제하는 등 자가면역질환의 발병을 억제하는 데 중요한 역할을 한다. 즉 대식세포에서 분출되는 ROS가 T cell 등의 과도한 림프구 활성화를 막을 수 있다는 것이다. 이것은 산화적 스트레스(oxidative stress)가 염증반응을 촉발한다는 기존의 이론과 상반되기는 하지만 류마티스성 관절염과 같은 난치성 자가면역질환의 치료법 개발과 관련해서 새로운 방향을 제시하는 것이다.

본 연구에서는 애엽을 유산균의 일종인 *Lactobacillus pentosus*로 발효시켜 얻은 시료(AFL)가 Gallic acid(GA), EtOH, Nicotine, Acetaminophen(AAP), Acetaldehyde(AC) 등에 의해서

\* 교신저자 : 박완수, 경기도 성남시 수정구 경원대학교 한의과대학

· E-mail : pws98@kyungwon.ac.kr, · Tel : 031-750-8821

· 접수 : 2009/02/25 · 수정 : 2009/03/23 · 채택 : 2009/04/02

유발되는 마우스 대식세포 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성저하에 미치는 영향을 알아보기 위하여 in vitro 실험을 수행하고 유의한 결과를 얻었기에 이에 보고하는 바이다.

## 재료 및 방법

### 1. 재료

#### 1) 시약 및 기기

본 실험에 사용된 시약 중 Dimethyl Sulfoxide (DMSO), dihydrorhodamine 123 (DHR) 등은 Sigma사(ST. Louis, MO, USA)로부터 구입하여 사용하였다. 각 시약의 품질은 분석용 등급 이상의 것으로 하여 사용하였다. 본 실험에 사용된 기기는 rotary vacuum evaporator (Eyela, Japan), freeze dryer (Eyela, Japan), deep freezer (Revco, USA), microplate reader (Bio-Rad, USA) 등이다.

#### 2) 약재

본 실험에 사용된 약재 애엽(艾葉; *Artemisiae Argi Folium*)은 한국 서해안에서 채취, 검정한 후 사용하였으며 검정된 약재(No. 2008-01-0015)는 경원대학교 한의과대학 병리학교실에 보관되었다.

### 2. 방법

#### 1) 시료의 제조

##### (1) 애엽 추출물 제조

艾葉 50 g을 전기약탕기에 1차 증류수 1,000 mL와 함께 넣은 뒤 150분 동안 가열, 추출하였다. 추출이 끝난 뒤 추출액을 filter paper(Advantec No.2, Japan)로 감압 여과한 뒤, 여과액을 rotary vacuum evaporator를 이용하여 농축하였다. 이 농축액을 동결건조기를 이용하여 건조한 뒤 발효할 시료로 사용하였다. 동결건조 추출물은 6 g을 얻었으며 수율은 12%였다.

##### (2) 애엽 발효 추출물(AFL) 제조

위에서 제조된 艾葉 추출물을 이용하여 다음과 같이 艾葉 발효 추출물(AFL)을 제조하였다.

① 조효소 조제 : 조효소제인 3 g  $\alpha$ -herbzyme (한국효소, 화성, 한국)에 증류수 100 mL 을 가하고 37°C에서 30분간 침출하여 여과시킨 후 그 여액을 조효소액으로 사용하였다.

② 열수출하여 건조한 艾葉 추출물(3.0 g, pH:5.44)을 screw cap tube 0.95 g을 담고 미리 추출된 조효소액을 2.2 mL을 첨가하여 37°C에서 2시간 효소반응하였다.

③ 효소반응 후 95°C에서 10분간 살균하였다.

④ *Lactobacillus pentosus* K34를 艾葉에 4%씩 접종하여 37°C에서 4일간 배양하였다.

⑤ 배양 후 pH는 5.42였다.

⑥ 배양 후 60°C에서 20분간 열처리한 후 동결건조하여 艾葉 발효 추출물(AFL) 제조를 완료, 실험에 사용하였다.

#### 2) Cell line

실험에 사용된 대식세포는 mouse macrophage(Raw 264.7 cell line)이며 한국세포주은행(KCLB, Korea)에서 구입하였다.

#### 3) 세포 배양

Raw 264.7 cells은 37°C, 5% CO<sub>2</sub> 조건에서 10% FBS, penicillin (100 U/mL), streptomycin (100  $\mu$ g/mL)이 첨가된 DMEM 배지로 배양되었다. Cells이 75 cm<sup>2</sup> flask (Falcon, USA)에서 충분히 증식된 후 배양 3일 간격으로 배양세포 표면을 phosphate buffered saline (Sigma, USA) 용액으로 씻어준 후 75 cm<sup>2</sup> flask 당 3 mL의 0.25 % trypsin-EDTA용액을 넣고 실온에서 1분간 처리한 다음 trypsin용액을 버리고 37 °C에서 5분간 보관하여 세포를 탈착하여 계대 배양하였다. 탈착된 세포는 10 % FBS가 첨가된 DMEM 배양액 10 mL에 부유시킨 다음 새로운 배양용기에 옮겨 1 : 2의 split ratio로 CO<sub>2</sub> 배양기(37°C, 5% CO<sub>2</sub>)에서 배양하였다.

#### 4) Dihydrorhodamine 123 (DHR) assay

세포내의 hydrogen peroxide(H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) 생성은 Roesler 등<sup>6-10)</sup>의 방법을 응용, dihydrorhodamine 123 (DHR) assay를 실시하여 측정하였다. DHR은 비형광이지만 세포 내에서 hydrogen peroxide에 의하여 산화되어 녹색의 형광을 발현하는 물질인 rhodamine 123(R123)로 바뀌게 된다. 그러므로 여러 가지 산화적 반응을 일으키는 물질들로 인해 mouse의 대식세포 내에서 대량으로 발생하는 reactive oxygen species (ROS)의 수준을 dihydrorhodamine 123 assay를 이용하여 측정할 수 있다. 본 실험에서는 GA, EtOH, Nicotine, AAP, AC 등이 유발하는 대식세포 내 hydrogen peroxide 생성억제에 대한 시료의 영향을 측정하였다. 96 well plate에 1×10<sup>4</sup> cells/well의 농도로 분주되도록 1×10<sup>5</sup> cells/mL의 cell을 100  $\mu$ l씩 넣고 37°C, 5% CO<sub>2</sub> incubator에서 24시간동안 배양한 후 배지를 버리고 배양세포 표면을 phosphate buffered saline (PBS) 용액으로 씻어주었다. 시료를 처리하기 전에 우선 DHR(10  $\mu$ M)이 담긴 배지를 30분간 각 well에 처리한 뒤 배지를 제거하였다. 다음으로 배지에 녹인 시료(0, 10, 50, 100, 200, 400  $\mu$ g/mL)와 독성물질들(GA, EtOH, Nicotine, AAP, AC)을 각 well에 처리하고 24시간 동안 37°C, 5% CO<sub>2</sub> incubator에서 배양한 후 microplate reader(Bio-Rad, CA, USA)를 이용하여 490 nm에서 흡광도를 측정하였다.

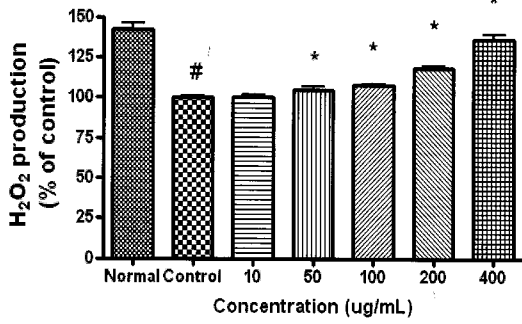
### 3. 통계처리

실험성적은 Mean  $\pm$  S.D.로 나타내었으며, 대조군과 각 실험군과의 평균 차이는 Student t-test와 ANOVA test로 분석하여 P<0.05일 때 통계적으로 유의한 것으로 판정하였다.

## 결 과

### 1. Gallic acid(GA)의 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제에 대한 AFL 영향

GA(100  $\mu$ M)로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400  $\mu$ g/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과 GA에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 50  $\mu$ g/mL 이상의 농도에서 유의하게(p<0.05) 회복시켰다(Fig. 1).

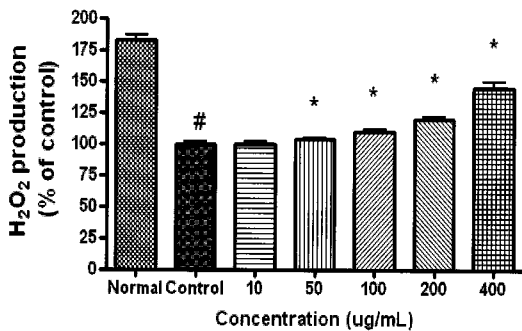


AFL(ug/mL)	0	0	10	50	100	200	400
GA(100uM)	-	+	+	+	+	+	+
Mean	142.61	100	99.99	104.65	107.47	118.28	136.43
SD	3.06	1.21	1.69	2.11	1.37	1.59	2.62

Fig. 1. Effect of AFL on the intracellular production of hydrogen peroxide (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) of Raw 264.7 cell treated with Gallic acid (GA; 100 uM). Cells were incubated with AFL for 24 hr with GA. Results are represented as mean ± S.D. AFL : Water extract of *Artemisiae Argi* Folium Fermented with *Lactobacillus pentosus*. Normal : Not treated with GA. Control : Treated with GA only. # represents P < 0.05 compared to the normal. \* represents P < 0.05 compared to the control.

2. EtOH의 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제에 대한 AFL 영향

EtOH(100 uM)로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과 EtOH에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 50 ug/mL 이상의 농도에서 유의하게(p<0.05) 회복시켰다(Fig. 2).



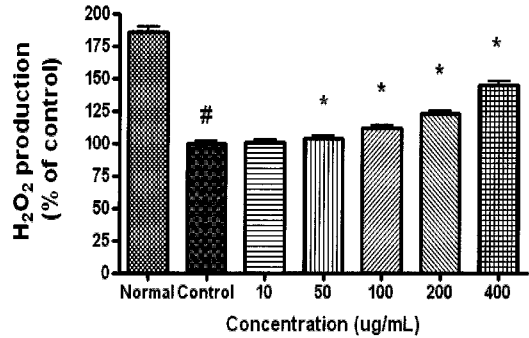
AFL(ug/mL)	0	0	10	50	100	200	400
EtOH(100 uM)	-	+	+	+	+	+	+
Mean	183.04	100	99.59	103.19	109.67	119.75	145.16
SD	3.28	1.48	2.23	1.94	2.26	1.98	4.24

Fig. 2. Effect of AFL on the intracellular production of hydrogen peroxide (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) of Raw 264.7 cell treated with EtOH (100 uM). Cells were incubated with AFL for 24 hr with EtOH. Results are represented as mean ± S.D. AFL : Water extract of *Artemisiae Argi* Folium Fermented with *Lactobacillus pentosus*. Normal : Not treated with EtOH. Control : Treated with EtOH only. # represents P < 0.05 compared to the normal. \* represents P < 0.05 compared to the control.

3. Nicotine의 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제에 대한 AFL 영향

Nicotine(1 mM)으로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함

께 처리하여 24시간동안 배양한 결과 Nicotine에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 50 ug/mL 이상의 농도에서 유의하게(p<0.05) 회복시켰다(Fig. 3).

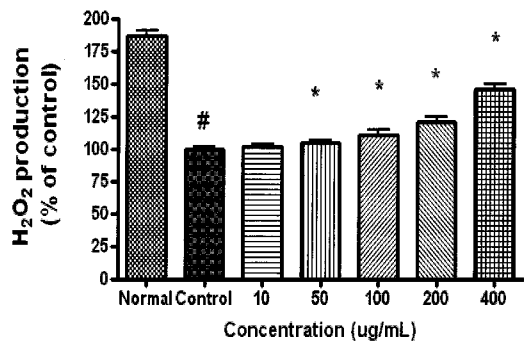


AFL(ug/mL)	0	0	10	50	100	200	400
Nicotine(1 mM)	-	+	+	+	+	+	+
Mean	185.62	100	100.91	103.78	111.92	122.53	144.57
SD	3.98	1.64	1.31	1.52	2.23	2.16	2.67

Fig. 3. Effect of AFL on the intracellular production of hydrogen peroxide (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) of Raw 264.7 cell treated with Nicotine (1 mM). Cells were incubated with AFL for 24 hr with Nicotine. Results are represented as mean ± S.D. AFL : Water extract of *Artemisiae Argi* Folium Fermented with *Lactobacillus pentosus*. Normal : Not treated with Nicotine. Control : Treated with Nicotine only. # represents P < 0.05 compared to the normal. \* represents P < 0.05 compared to the control.

4. AAP의 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제에 대한 AFL 영향

AAP(2 mM)로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과 AAP에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 50 ug/mL 이상의 농도에서 유의하게(p<0.05) 회복시켰다(Fig. 4).

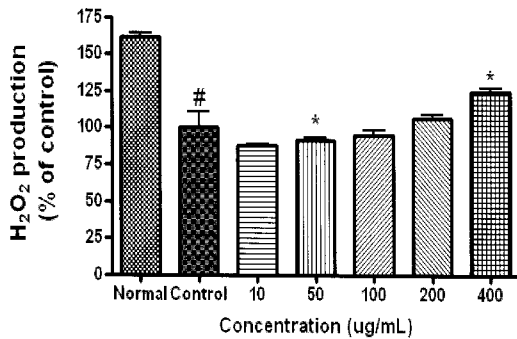


AFL (ug/mL)	0	0	10	50	100	200	400
Acetaminophen (2 mM)	-	+	+	+	+	+	+
Mean	187.16	100	101.41	104.72	111.16	121.09	145.74
SD	3.53	1.551	1.79	1.96	3.16	3.16	3.56

Fig. 4. Effect of AFL on the intracellular production of hydrogen peroxide (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) of Raw 264.7 cell treated with Acetaminophen (AAP; 2 mM). Cells were incubated with AFL for 24 hr with AAP. Results are represented as mean ± S.D. AFL : Water extract of *Artemisiae Argi* Folium Fermented with *Lactobacillus pentosus*. Normal : Not treated with AAP. Control : Treated with AAP only. # represents P < 0.05 compared to the normal. \* represents P < 0.05 compared to the control.

5. Acetaldehyde(AC)의 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제에 대한 AFL 영향

AC(200 uM)으로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과 AC에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 10 ug/mL의 농도에서는 더욱 감소시켰으나 400 ug/mL의 농도에서는 유의하게(p<0.05) 회복시켰다(Fig. 5).



AFL (ug/mL)	0	0	10	50	100	200	400
Aceta:dehdyde (200 uM)	-	+	+	+	+	+	+
Mean	161.9	100	87.81	92.01	95.43	106.77	125.09
SD	2.32	11.09	0.96	1	2.76	1.92	2.62

Fig. 5. Effect of AFL on the intracellular production of hydrogen peroxide (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) of Raw 264.7 cell treated with Acetaldehyde(200 uM). Cells were incubated with AFL for 24 hr with Acetaldehyde. Results are represented as mean ± S.D. AFL : Water extract of *Artemisiae Argi* Folium Fermenteo with *Lactobacillus pentosus*. Norma : Not treated with Acetaldehyde. Control : Treated with Acetaldehyde only. # represents P < 0.05 compared to the normal. \* represents P < 0.05 compared to the control.

고찰

애엽(*Artemisiae Argi Folium*)은 국화과에 속한 다년생 초본 황해쑥(*Artemisia argyi* L.)의 잎을 건조한 것으로, 여름에 꽃이 아직 피지 않았을 때 채취하여 햇볕에서 말린 후 사용한다. 간(肝), 비(脾), 신(腎) 등으로 귀경(歸經)하며 산한지통(散寒止痛), 온경지혈(溫經止血)하는 효능이 있어서 소복냉통(少腹冷痛), 월경부조, 궁냉불임(宮冷不孕), 토혈(吐血), 녹혈(衄血), 붕루경다(崩漏經多), 임신으로 인한 하혈(下血), 그밖에 외용(外用)으로 피부가려움증, 뜸치료로서 경락을 덥혀서 출혈을 멈추게 하는 작용으로(溫經止血) 허한성(虛寒性) 출혈(出血)을 치료하는 것과<sup>1)</sup>, 진해거담평천(鎮咳祛痰平喘) 작용, 항혈액응고 작용, 면역증강 작용, 항균 작용 등이<sup>2)</sup> 있는 것으로 알려져 있다. 최근에는 약리활성을 가진 플라보노이드의 일종인 Jaceosidin, 그리고 그 밖에 scopoletin, isoscapoletin, Arteminolides B·C·D, Eudesmanolides 등<sup>11-16)</sup>이 보고되어 있다.

최근에는 대식세포의 ROS 생성·배출이 류마티스 관절염 발생을 억제하는 등 자가면역질환의 발병을 억제하는 데 중요한 역할을 한다는 연구들<sup>17-19)</sup>이 보고되었다. 그러므로 다양한 독성 물질에 의한 대식세포의 ROS 생성억제는 자가면역질환의 유발 가능성을 높인다고 할 수 있다. 본 연구에서는 GA, EtOH,

Nicotine, AAP, AC 등에 의해서 발생하는 대식세포의 세포내 hydrogen peroxide 생성억제에 대하여 유산균 발효애엽 물추출물(AFL)이 미치는 영향에 대해서 알아보았다.

GA(100 uM)로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과 GA에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 50 ug/mL 이상의 농도에서 유의하게(p<0.05) 회복시켰다. 또한 EtOH(100 uM)로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과 EtOH에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 50 ug/mL 이상의 농도에서 유의하게(p<0.05) 회복시켰다. Nicotine(1 mM)로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발한 경우에도 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과 Nicotine에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 50 ug/mL 이상의 농도에서 유의하게(p<0.05) 회복시켰다. AAP(2 mM)로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과에서도 AAP에 의한 세포내 hydrogen peroxide 생성억제를 50 ug/mL 이상의 농도에서 유의하게(p<0.05) 회복시켰다. 그러나 AC(200 uM)로 Raw 264.7 cell 내 hydrogen peroxide 생성억제를 유발하고 AFL(0, 10, 50, 100, 200, 400 ug/mL)를 함께 처리하여 24시간동안 배양한 결과에서는 AFL이 10 ug/mL의 농도에서는 더욱 감소시켰으며 400 ug/mL의 농도에서는 유의하게(p<0.05) 회복시켜 저농도와 고농도에서 상반되는 결과를 나타내었다.

이상의 결과를 요약하면 황해쑥(*Artemisia argyi* L.)을 기원으로 하는 애엽(*Artemisiae Argi Folium*)을 유산균(*Lactobacillus pentosus* K34)으로 발효시켜 얻은 물추출물(AFL)이 GA, EtOH, Nicotine, AAP 등의 독성물질에 의해서 유발되는 대식세포 내의 hydrogen peroxide 생성감소를 유의하게 회복시키는 활성을 가지고 있으며 이러한 활성은 AFL이 대식세포의 활성산소종 생성 감소와 관련된 자가면역질환의 증상개선에 응용될 수 있음을 의미한다.

결론

유산균 발효애엽 물추출물 AFL은 GA(100 uM), EtOH(100 uM), Nicotine(1 mM), AAP(2 mM) 로 유발된 mouse macrophage Raw 264.7 cell 내의 hydrogen peroxide 생성억제를 50 ug/mL 이상의 농도에서 유의하게 회복, 세포내 활성산소종 생성을 증가시켰으며 AC(200 uM)에 의한 대식세포내의 hydrogen peroxide 생성억제에 대해서는 400 ug/mL의 농도에서 유의한 회복을 나타내었다. 이렇게 다양한 물질들에 의한 대식세포 내 활성산소종 생성억제를 AFL이 회복시킨다는 것은 대식세포의 활성산소종 배출로 개선될 수 있는 류마티스성 관절염과 같은 자가면역질환의 치료에 AFL이 응용될 수 있음을 나타내는 것이다. 그러므로 앞으로 유산균 발효애엽 물추출물이 자가면

역질환 증상개선에 미치는 영향에 대하여 보다 많은 연구가 필요한 것으로 사료된다.

## 감사의 글

본 연구는 2009년도 중소기업청의 산학연공동기술 개발지원 사업(과제번호 000269730108)과 경원대학교의 지원에 의하여 수행된 연구결과입니다.

## 참고문헌

1. 전국한의과대학 공동교재편찬위원회. 본초학. 서울, 영림사, pp 405-407, 1991.
2. 김호철. 한약약리학. 서울, 집문당, pp 309-311, 2001.
3. 박완수, 김도훈. 고삼과 애엽의 발효 혼합물이 에탄올과 니코틴으로 유발된 마우스 대식세포 내 hydrogen peroxide 생성 감소에 미치는 영향. 동의생리병리학회지 22(5):1293-1298, 2008.
4. Ripoll, V.M., Meadows, N.A., Raggatt, L.J., Chang, M.K., Pettit, A.R., Cassady, A.I., Hume, D.A. Microphthalmia transcription factor regulates the expression of the novel osteoclast factor GPNMB. *Gene*. 413(1-2):32-41, 2008.
5. Suzuki, Y., Funakoshi, H., Machide, M., Matsumoto, K., Nakamura, T. Regulation of cell migration and cytokine production by HGF-like protein (HLP) / macrophage stimulating protein (MSP) in primary microglia. *Biomed Res*. 29(2):77-84, 2008.
6. Jirapongsananuruk, O., Malech, H.L., Kuhns, D.B., Niemela, J.E., Brown, M.R., Anderson-Cohen, M., Fleisher, T.A. Diagnostic paradigm for evaluation of male patients with chronic granulomatous disease, based on the dihydrorhodamine 123 assay. *J Allergy Clin Immunol*. 111(2):374-379, 2003.
7. Richardson, M.P., Ayliffe, M.J., Helbert, M., Davies, E.G. A simple flow cytometry assay using dihydrorhodamine for the measurement of the neutrophil respiratory burst in whole blood: comparison with the quantitative nitrobluetetrazolium test. *J Immunol Methods*. 219(1-2):187-193, 1998.
8. Crow, J.P. Dichlorodihydrofluorescein and dihydrorhodamine 123 are sensitive indicators of peroxynitrite in vitro: implications for intracellular measurement of reactive nitrogen and oxygen species. *Nitric Oxide*. 1(2):145-157, 1997.
9. van Pelt, L.J., van Zwieten, R., Weening, R.S., Roos, D., Verhoeven, A.J., Bolscher, B.G. Limitations on the use of dihydrorhodamine 123 for flow cytometric analysis of the neutrophil respiratory burst. *J Immunol Methods*. 191(2):187-196, 1996.
10. Roesler, J., Hecht, M., Freihorst, J., Lohmann-Matthes, M.L., Emmendorffer, A. Diagnosis of chronic granulomatous disease and of its mode of inheritance by dihydrorhodamine 123 and flow microcytofluorometry. *Eur J Pediatr*. 150(3):161-165, 1991.
11. Kim, M.J., Kim, D.H., Lee, K.W., Yoon, D.Y., Surh, Y.J. Jaceosidin induces apoptosis in ras-transformed human breast epithelial cells through generation of reactive oxygen species. *Ann N Y Acad Sci*. 1095: 483-495, 2007.
12. Jeong, M.A., Lee, K.W., Yoon, D.Y., Lee, H.J. Jaceosidin, a pharmacologically active flavone derived from *Artemisia argyi*, inhibits phorbol-ester-induced upregulation of COX-2 and MMP-9 by blocking phosphorylation of ERK-1 and -2 in cultured human mammary epithelial cells. *Ann N Y Acad Sci*. 1095: 458-466, 2007.
13. Lee, H.G., Yu, K.A., Oh, W.K., Baeg, T.W., Oh, H.C., Ahn, J.S., Jang, W.C., Kim, J.W., Lim, J.S., Choe, Y.K., Yoon, D.Y. Inhibitory effect of jaceosidin isolated from *Artemisia argyi* on the function of E6 and E7 oncoproteins of HPV 16. *J Ethnopharmacol*. 98(3):339-343, 2005.
14. Adams, M., Efferth, T., Bauer, R. Activity-guided isolation of scopoletin and isoscapoletin, the inhibitory active principles towards CCRF-CEM leukaemia cells and multi-drug resistant CEM/ADR5000 cells, from *Artemisia argyi*. *Planta Med*. 72(9):862-864, 2006.
15. Lee, S.H., Kim, H.K., Seo, J.M., Kang, H.M., Kim, J.H., Son, K.H., Lee, H., Kwon, B.M., Shin, J., Seo, Y. Arteminolides B, C, and D, new inhibitors of farnesyl protein transferase from *Artemisia argyi*. *J Org Chem*. 67(22):7670-7675, 2002.
16. Tan, R., Jia, Z. Eudesmanolides and Other Constituents from *Artemisia argyi*. *Planta Med*. 58(4):370-372, 1992.
17. Gelderman, K.A., Hultqvist, M., Pizzolla, A., Zhao, M., Nandakumar, K.S., Mattsson, R., Holmdahl, R. Macrophages suppress T cell responses and arthritis development in mice by producing reactive oxygen species. *J Clin Invest*. 117(10):3020-3028, 2007.
18. Hultqvist, M., Bäcklund, J., Bauer, K., Gelderman, K.A., Holmdahl, R. Lack of reactive oxygen species breaks T cell tolerance to collagen type II and allows development of arthritis in mice. *J Immunol*. 179(3):1431-1437, 2007.
19. Hultqvist, M., Olofsson, P., Holmberg, J., Bäckström, B.T., Tordsson, J., Holmdahl, R. Enhanced autoimmunity, arthritis, and encephalomyelitis in mice with a reduced oxidative burst due to a mutation in the *Ncf1* gene. *Proc Natl Acad Sci USA*. 101(34):12646-12651, 2004.