[上海中医药大学曙光医院肿瘤内科Cell Death Dis论文多图雷同撤回](https://mp.weixin.qq.com/s?__biz=MzkyMjY5MDc0MQ==&mid=2247493655&idx=1&sn=578536cb44be85b672ac220f7ce7ae8f&chksm=c0ef7ffbdb34a8c8e527676673f2be42eba5c9265a53031a3aaec125f6a237edabaf1f787d58&scene=126&sessionid=1741976654)

原创  碰到撤稿不用慌[碰到撤稿不用慌](javascript:void(0);)2025-03-07 10:12:51湖北

|  |  |
| --- | --- |
|  | |
| **上海中医药大学曙光医院肿瘤内科Cell Death Dis论文多图雷同撤回** | |
| **论 文 概 况** | |
| **论文题目（英文）** | MALAT1 regulates the transcriptional and translational levels of proto-oncogene RUNX2 in colorectal cancer metastasis |
| **论文题目（中文）** | MALAT1调节原癌基因RUNX2在结直肠癌转移中的转录和翻译水平 |
| **论文内容概要** | 在复发性癌症（CRC）和术后转移灶中发现lncRNA-MALAT1的异位表达，但其生物学机制尚不清楚。我们的研究首次揭示了MALAT1通过两种机制在促进CRC转移中的新作用：第一，MALAT1结合miR-15家族成员，“去抑制”它们对LRP6表达的影响，增强β-catenin信号传导，导致下游靶基因RUNX2的转录水平升高。其次，MALAT1结合SFPQ，并解离SFPQ/PTBP2二聚体，释放游离的PTBP2，通过与相应RUNX2 mRNA 5'UTR中的IRES结构域相互作用，提高RUNX2的翻译水平。此外，在复发性CRC肿瘤中检测到RUNX2表达水平升高，这与TMN分期、转移以及CRC患者的生存密切相关。我们的研究表明，MALAT1和RUNX2可以作为预测CRC患者复发和转移的两种生物标志物。 |
| **作者信息** | 隐去，不公布 |
| **单位信息** | 1上海中医药大学曙光医院肿瘤内科，201203，上海。  2复旦大学上海癌症中心大肠癌外科，200032，上海。  3上海中医药大学曙光医院肿瘤内科，201203， |
| **具 体 撤 稿 情 况** | |
| **撤稿杂志** | Cell Death Dis |
| **撤稿原因** | 图片雷同 |
| **撤稿声明** | 主编们撤回了这篇文章。本文发表后，人们对已发表的图像提出了担忧。作者能够提供解释和原始数据，然而，出版商的一项调查发现，图5e中公布的数据和原始数据之间存在差异，图7a（LoVo，shRNA NC）和7a（SW260，pcDNA3.1-RUNX2）之间存在相似性，图5f（PTBP2）和图5d之间也存在相似性[1]。因此，总编辑对本文所呈现的内容失去了信心。 |
| **撤稿声明图片** |  |

                               END



碰到撤稿不用慌，专注于提供论文撤稿危机公关服务

觉得本文好看，请点击这里