[滨海县中医院泌尿外科MMR论文图片与他人雷同撤回](https://mp.weixin.qq.com/s?__biz=MzkyMjY5MDc0MQ==&mid=2247493675&idx=1&sn=2e8abc8d9274f7574187f9ec839a46cb&chksm=c0f994c5f8fa26268d5d638c89b1c92a30a6f0fb023b10e1f5773f57410bdfd8f2f387de4703&scene=126&sessionid=1741976654)

原创  碰到撤稿不用慌碰到撤稿不用慌2025-03-09 16:58:42湖北

|  |
| --- |
|   |
| **滨海县中医院泌尿外科MMR论文图片与他人雷同撤回** |
| **论 文 概 况** |
| **论文题目（英文）** | lncRNA MNX1?AS1 promotes prostate cancer progression through regulating miR?2113/MDM2 axis         |
| **论文题目（中文）** | lncRNA MNX1 AS1通过调节miR 2113/MDM2轴促进前列腺癌症进展 |
| **论文内容概要** | 越来越多失调的长非编码（lnc）RNA已被证实在人类前列腺癌症中发挥重要作用。然而，lncRNA MNX1反义RNA 1（MNX11AS1）在前列腺癌症中的潜在机制尚未探索。因此，本研究旨在探讨MNX1双AS1在前列腺癌症肿瘤发生中的作用，并深入探讨其机制。通过逆转录定量PCR评估MNX1sAS1、微小RNA（miR）32113和小鼠双胺2（MDM2）在前列腺癌症组织和相应的正常组织中的表达。通过蛋白质印迹法检测MDM2的蛋白表达水平。使用Lipofectamine定3000用短发夹（sh）-MNX1-AS1、miR-2113模拟物、miR-2112抑制剂和pCDH-MDM2载体转染LNCaP和PC-3细胞。分别通过CCK-8试验、集落形成和Transwell试验评估细胞增殖、迁移和侵袭能力。进行了双荧光素酶报告基因测定，以确认MNX1?AS1和miR-2113的推定靶标。采用裸鼠成瘤实验评价MNX1?AS1在体内的肿瘤生长作用。在前列腺癌症组织和细胞系中，MNX1?AS1的表达显著上调。MNX1?AS1敲除抑制了体外细胞存活、迁移和侵袭的能力，并抑制了体内肿瘤的生长。此外，荧光素酶报告基因分析显示，在前列腺癌症细胞中，MNX1?AS1可以靶向miR?2113，并与miR–2113负相互作用。miR-2113直接靶向MDM2并负调控MDM2的表达。救援试验表明，单独转染sh-MNX1-AS1引发的受损细胞的存活率、迁移和侵袭可以通过与sh-MNX1-1+miR-2113抑制剂或sh-MNXl-AS1+pCDH-MDM2载体共转染来恢复。本研究表明，MNX1?AS1通过调节miR?2113/MD促进前列腺癌症进展M2轴。         |
| **作者信息** | 隐去，不公布 |
| **单位信息** | 1江苏省盐城市滨海县中医院泌尿外科，邮编224500。2江苏宜兴市合桥医院泌尿外科，邮编214200。3东南大学中大医院泌尿外科，江苏南京210009。 |
| **具 体 撤 稿 情 况** |
| **撤稿杂志** | MMR |
| **撤稿原因** | 图片与他人雷同 |
| **撤稿声明**         | 在本文发表后，一位关心的读者提请编辑注意，第5页图2D中显示的某些细胞迁移测定数据与《肿瘤靶点与治疗》杂志上不同作者在不同研究机构撰写的一篇文章中以不同形式发表的数据惊人地相似（该文章随后被撤回）。此外，通过将图2E和F中的数据与图5E和F中数据进行比较，发现了重叠数据面板的情况，因此，旨在显示不同实验结果的数据显然来自相同的原始来源。由于上述文章中有争议的数据在提交给《分子医学报告》之前已经发表，编辑决定从《杂志》上撤回这篇论文。作者被要求解释这些担忧，但编辑部没有收到回复。编辑对给读者带来的不便表示歉意。[分子医学报告26:2312022；DOI:10.3892/mmr.2022.12747]。 |
| **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