보안 과제(), 일반 과제(○) / 공개(○), 비공개()발간등록번호() 바이오·의료기술개발사업 제2차 연도 2단계 보고서

R&D / 2013M3A9A7046303

가 .

수학적 모델링과 컴퓨터 시뮬레이션에 기반한 심부전이행 기전분석 및 맞춤형 치료전략수립을 위한 시스템생물학 연구

최종보고서

2018. 10. 31.

주관연구기관 / 한국과학기술원 협동연구기관 /

과학기술정보통신부

(전문기관) 한국연구재단

가 ・

가

제출문

제 출 문

과학기술정보통신부장관 귀하

'수학적 모델링과 컴퓨터 시뮬레이션에 기반한 심부전이행 기전분석 및 맞춤형 치료전략수립을 위한 시스템생물학 연구'(연구개발 기간: 2013. 08. 01 ~ 2018. 07. 31) 과제의 최종보고서 2부를 제출합니다.

2018. 10. 31.

주관연구기관명: 한국과학기술원 (대표자) 신 성 철 (인) 협동연구기관명: (대표자) (인) 참여기관명: (대표자) (인)

주관연구기관책임자: 조 광 현

협동연구기관책임자: 참여기관책임자:

과학기술정보통신부 소관 과학기술분야 연구개발사업 처리규정 제35조에 따라 최종보고서 열람에 동의합니다.

가

보고서 요약서

보고서 요약서

과제 고유 번호	2013M3A9A7 046303	해당 단계 연구 기간	2016.08.01 -2018.07.31	단계구분	2/2				
~~~~~~	중사업명	바이오·의료기술개발사업							
연구사업명	세부사업명	시스템·인포매틱스							
~ 그 기	대과제명		_						
연구과제명	세부과제명		수학적 모델링과 컴퓨터 시뮬레이션에 기반한 심부전이행 기전분석 및 맞춤형 치료전략수립을 위한 시스템생물학 연구						
	구기의	해당단계 참여연구원 수	총: 51명 내부: 51명 외부: 0명	해당단계 연구개발비	정부:470,000천원 민간: 0천원 계:470,000천원				
연구책임자	조광현	총 연구기간 참여연구원 수	총: 127명 내부: 127명 외부: 0명	총 연구개발비	정부:1,190,000천원 민간: 0천원 계:1,190,000천원				
연구기관명 및 소속 부서명	한국과학기술원			참여기업명					
국제공동연구	상대국명:	상대국명:			반명 :				
위탁연구	연구기관명:			연구책임자:					

# ※ 국내·외의 기술개발 현황은 연구개발계획서에 기재한 내용으로 갈음

연구개발성과의
보안등급 및
사유

# 9대 성과 등록·기탁번호

	보고서	연구시설 기술요약	기술요약	소프트	_	생명자원		신품종			
구분	논문	특허	원문	·쟁비	정보	웨어	화합물	생명 정보	생물 자원	정보	실물
등록·기탁											
번호											

# 국가과학기술종합정보시스템에 등록한 연구시설·장비 현황

구입기관	연구시설 · 장비명	규격 (모델명)	수량	구입연월일	구입가격 (천원)	구입처 (전화)	비고 (설치장소)	NTIS 등록번호
한국과 학기술 원	다중코어 를 이용한 고성능 계산시스 템	28 cores, 128 GB RAM (IR 6028R-C 1R)	1	2015.04.0	49,350	(주)디에 스 앤 지 시스템 (02-630 9-1845)	KAIST 정문술 빌딩 107호	NFEC-20 15-05-20 2801
한국과 학기술 원	장시간 세포 관찰 시스템	배율 200X, 9TB (9500-44 73)	1	2015.04.1	180,000	엑 셀 바 이 오 사 이언스 (042-82 4-9490)	KAIST 정문술 빌딩 709호	NFEC-20 15-05-20 2677

가

한국과 학기술 원	실시간 유전자 증폭기	96 well	1	2016.05.1	33,000	(주)보성 과 학 (20-610 5-5630)	정문술	NFEC-20 16-07-21 0649
한국과 학기술 원	초고속자 동세포분 리기	2-Laser 4B 2R 230V	1	2016.05.3	143,000	영 인 프 런 티 어 (주) (042-82 6-5882)	KAIST 정문술 빌딩 709호	NFEC-20 16-07-21 0711

#### 보고서 요약

- 전 세계에서 산발적으로 축적되고 있는 심근세포 관련 문헌정보와 전사 체, 단백체 데이터의 융합 및 집대성을 통한 대규모 심근세포 신호전달 네트워크 구축
- 대규모 신호전달네트워크의 동역학 특성이 그대로 보존된 최소구조를 동 정(identification)하는 네트워크 리덕션 기술을 활용하여 핵심 심근세포 신호전달네트워크 추출
- 핵심 심근세포 신호전달네트워크에 대한 정밀한 수학모델 개발 및 동역 학 분석
- 심장질환에 사용되는 약물의 섭동효과를 여러 상황(예: 개별 단백질의 발 현 및 유전자 돌연변이 정도, 신호조절네트워크의 활성화정도 등)에서 시뮬레이션 분석
- 수학모델을 활용한 원인별/병기별 심부전 이행과정의 동역학적 특징 분석 및 심부전 이행과정의 다양한 형태를 표현할 수 있는 네트워크 수준의 질병조절자 제시
- 네트워크 질병조절자에 기반한 심부전의 분류법 수립 및 그에 따른 맞춤 치료전략 제시

보고서 면수 175 요약문

가

# 연구의 목적 및 내용

연구개발성과

본 연구의 목표는 분자생물학과 IT를 융합한 시스템생물학적 접근법을 통해 심부전 이행의 근본 메커니즘을 규명하고, 심부전 환자의 맞춤치료를 위한 기초 연구를 수행하는 것이다. 이를 위해, 심부전이행에 따른 다양한 생체의 반응양상을 네트워크 분석, 수학적 모델링 등 폭넓은 IT기반 기술을 활용한 대규모 컴퓨터 시뮬레이션을 통해 분석하고, 분자생물학 실험을 통해 이를 검증한다. 또한, 원인별/병기별 심부전이행의 차이를 유발하는 네트워크 수준의 질병조절자를 규명하고, 심부전 치료제의효과를 가상공간에서 분석함으로써 원인별/병기별 최적의 치료전략을 제시한다.

- 전 세계에서 산발적으로 축적되고 있는 문헌정보와 전사체, 단백체 데이터의 융합 및 집대성을 통한 대규모 심근세포 신호전달네트워크 구축
- 대규모 신호전달네트워크의 동역학 특성이 그대로 보존된 최소구조를 동정(identification)하는 네트워크 리덕션 기술을 활용하여 핵심 심근 세포 신호전달네트워크 추출
- 심근세포주에 기반한 생화학적 실험데이터를 이용하여 핵심 심근세포 신호전달네트워크에 대한 정밀한 수학모델 개발 및 동역학 분석
- 심장질환에 사용되는 약물의 섭동효과를 여러 상황(예: 개별 단백질 의 발현 및 유전자 돌연변이 정도, 신호조절네트워크의 활성화정도 등)에서 시뮬레이션 분석
- 시뮬레이션 분석을 통해 수립된 가설을 검증하기 위한 실험 설계 및 실험적 검증
- 심부전 이행과정을 반영한 동물모델들에서의 대규모 전사체, 단백체 데이터를 기반으로 심부전 신호전달네트워크 및 수학모델 정립
- 심부전 신호전달네트워크 및 수학모델을 활용한 원인별/병기별 심부 전 이행과정의 동역학적 특징 분석 및 심부전 이행과정의 다양한 형 태를 표현할 수 있는 네트워크 수준의 질병조절자 제시
- 네트워크 질병조절자에 기반한 심부전의 분류법 수립 및 그에 따른 맞춤치료전략 제시

# 연구개발성과의 활용계획 (기대효과)

과학기술적 기대효과: 본 과제를 통해서 심부전관련 대규모 신호전달네 트워크 구축, 핵심네트워크 추출, 수학모델 개발 및 동역학 분석 등의 시 스템생물학 연구에 기반한 다수의 핵심원천기술들을 확보할 수 있다. 이 러한 기술들은 심부전뿐만 아니라 여타 질병에 대한 맞춤치료법 개발에 도 광범위하게 이용될 수 있는 원천기술들이다.

의학적, 사회경제적 기대효과: 본 연구를 통해 제시되는 네트워크 질병 조절자는 세계적으로도 아직 초보단계에 머물고 있는 개인맞춤형 의료시 장을 선도하는데 기여할 것이다. 네트워크 질병조절자는 원인별/병기별 심부전 이행 메커니즘을 규명하고, 이로부터 환자맞춤형 치료전략을 제 시하는 중요한 도구로서 활용될 수 있다. 특히 임상시험 이전에 가상공 간에서 각종 치료제의 효능을 시뮬레이션을 통해 예측해봄으로써, 심부 전치료과정에서 소요되는 막대한 사회/경제적 비용 및 시간을 효과적으 로 절감할 수 있는 새로운 고부가가치 시스템생물학 응용시장을 창출할 것이다.

국문핵심어 (5개 이내)	시스템생물학	심부전이행	신호전달네트 워크	컴퓨터 수학모델링	동역학분석
영문핵심어 (5개 이내)					

#### ※ 국문으로 작성(영문 핵심어 제외)

# 〈 목 차 〉

1. 연구개발과제의 개요
2. 연구수행내용 및 성과1
3. 목표 달성도 및 관련 분야 기여도172
4. 연구개발성과의 활용 계획 등174
붙임. 참고 문헌175

#### 1. 연구개발과제의 개요

#### 1. 연구개발 목적

심부전 이행의 근본 메커니즘을 대규모 네트워크 분석 및 수학모델의 동역학 분석을 통해 이해하고, 원인별/병기별 심부전 이행과정의 차이를 유발하는 네트워크 수준의 질병조절자를 규명하여, 심부전의 맞춤치료전략을 제시하기 위한 기초연구를 수행한다(그림 1). 이를 위해 1) 심부전 관련 세포실험 데이터, 임상수준의 기존 데이터, 제1세부과제 연구팀의 전사체 데이터, 제2세부과제 연구팀의 단백체 데이터를 통합하여 대규모 심근세포 신호전달네트워크를 구축하고, 2) 이로부터 심근세포 신호전달네트워크에 대한 수학모델 수립 및 이를 이용한 대규모 컴퓨터 시뮬레이션을 통해 다양한 약제의 작용 및 독성 메커니즘을 분석하며 제1세부과제 연구팀의 생화학실험으로 이를 검증한다. 3) 원인별/병기별 심부전 관련 전사체/단백체 데이터를 활용하여 심부전 신호전달네트워크 수학모델을 개발하고, 이에 대한 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 통하여 네트워크 수준의 질병조절자를 규명하고, 그에 기반한 분류법을 활용해 원인별/병기별 최적의 맞춤치료전략을 제시한다.



그림 1. 순차적 연구진행도

#### 2. 연구개발의 필요성

심부전 치료의 근본적인 해결책을 위해 시스템생물학 연구가 절실하다.

임상적 수준에서의 심부전 치료의 발전에도 불구하고, 아직 심부전의 발병률 및 사망률은 높은 상태이다. 또한 심부전의 예후를 호전시키고자 많은 임상시험이 진행되었으나, 뚜렷한 성과는 보이지 않고 있다. 그 이유는 심부전이 단일질환이지만 그 내부에 광범위한 표현형의 스펙트럼을 포함하고 있고, 원인별/병기별 심부전의 이행과정 또한 다양한형태로 나타나기 때문이다. 따라서 심부전 환자에게 일률적으로 적용되는 치료는 성공률이 낮을 뿐 아니라 효율적인 약제사용이 이루어지지 못한다는 점에서 환자의 고통 및 사회 경제적 기회비용이 큰 폭으로 증가하고 있다. 실제로 BCC(Business Communications Company)의 연구보고서에 따르면, 세계 만성심부전 치료제 시장규모는 2010년 80억달러를 기록했으며, 높은 성장률을 보이고 있어 2016년 130억달러에 도달할 전망이다(그림 2). 이 문제를 극복하기 위해 다양한 심부전 치료제가 연구되어지고 있으나 뚜렷이 더 나은 효과를 보이는 약제가 아직까지 개발되지 않고 있다. 또한 임상연구는 실제 환자를 대상으로 하기 때문에 모든 가능한 치료제의 조합들을 개인별로 테스트할 수 없어, 복잡

한 심부전의 이행 메커니즘을 이해하고 최적의 치료전략을 제시하는 데한계가 있다. 이에 시스템생물학적접근법을 활용하면, 심부전 이행과정의 정량적 분자생물학 실험과 수학적 모델링, 컴퓨터 시뮬레이션을 융합함으로써 단일 원인분자를 찾기보다 다수의 분자들이 구성하는네트워크 수준의 동역학적 분석을통해 질환의 근본 메커니즘을 밝히고, 실제 심부전환자를 치료하는 임

가

# 심부전 치료제 시장규모, 2010-2016 9000 7000 6000 교미국 교유럽 교아시아

가 .

그림 2. 전 세계 심부전 치료제 시장규모 (출처: 2011년 10월 BCC 연구보고서)

상의사에게 유용한 정보를 제공할 수 있다. 이와 같이 의학연구에 시스템생물학을 접목함으로써 기존 경험주의에 근거한 임상연구에 수학모델에 기반한 대규모 컴퓨터 시뮬레이션을 도입하여 보다 체계적으로 질병을 진단하고, 나아가 신약후보물질의 효과 및부작용을 분석할 수 있다.

# 수학모형에 기반한 동역학 분석을 통해 심부전 이행의 근본 메커니즘을 밝힐 수 있다.

심부전은 여러 가지 원인에 의해 다양한 형태로 나타나는 이질적이고 복잡한 질환으로서 다양한 표현형의 스펙트럼을 포괄한다. 즉 심부전은 원인에 따라 허혈성 원인(심근경색, 관상동맥질환 등) 또는 비허혈성 원인(고혈압, 판막부전, 유전성 심근질환 등)으로, 심장 리모델링 과정을 거치면서 보이는 심장의 모양에 따라서 구심성(concentric) 또는 원심성(eccentric)으로, 기능적 측면에 따라 수축성(systolic) 또는 이완성(diastolic) 으로 나

눌 수 있지만 이러한 여러 표현형들은 서로 분리된 것이 아니라 연속적으로 겹쳐 나타나는 스펙트럼의 형태를 보인다. 또한 심부전은시간에 따라 서로 다른 신호전달경로가 관여하여 심장의 모양이나수축기능을 변화시키면서 이행하는 역동적인 질환이다. 즉 특정 원인에 의해 심장기능이 저하되면,초기에는 교감신경계,레닌-안지오텐신 시스템 등의 보상기전이 작동하여 심근세포 내 베타수용체신호전달경로 및 안지오텐신 신호

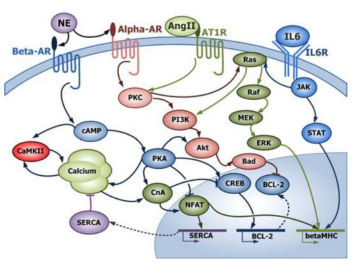


그림 3. 주요 심근세포 신호전달경로의 예

전달경로가 활성화되고, 이에 따라 세포의 여러 기능이 조절되면서 비교적 정상에 가까운 심장기능을 보이게 된다. 하지만 이 과정이 장기간 지속되어 보상기전이 과도하게 작동하게 되면, 점차 심장 리모델링 과정이 일어나면서 구조적 변화가 동반되어 심부전이진행하는 양상을 보이며, 그 과정에서 사이토카인과 관련된 신호전달경로가 작동하게 된다(그림 3).

이와 같이 심부전은 복잡한 스펙트럼을 포괄하는 동적인 질환이므로 기존의 생화학 적 실험기법에 바탕을 둔 환원주의적 접근으로는 근본 기전을 이해하기 어렵다. 따라

서 복잡한 심부전의 이행 메커니즘을 근본적으로 이해하기 위해서는 심부전의 분자 네트워크를 대상으로 한 수학모델의 동역학 분석이 필수적이다. 수학모델의 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 통해 복잡한 신호전달네트워크 내 주요 분자들의 시간에 따른 변화를 추적할 수 있을 뿐만 아니라, 정의된 출력의 정량정보를 얻을 수 있기 때문에 복잡한 표현형의 스펙트럼을 몇 가지 상태변수들의 활성도 조합으로 비교적 쉽게 표현할수 있다. 그러므로 심부전과 관련된 대규모 데이터를 기반으로 핵심 네트워크 구조를 추출하고, 이 구조를 토대로 구축된 정밀한 수학모델을 활용한 동역학 분석 및 분석결과의실험검증이 수행된다면, 심부전 이행과정의 메커니즘을 보다 구체적으로 규명할 수 있다.

네트워크 수준의 질병조절자를 통해 심부전 진단·치료의 패러다임 전환이 가능하다. 최근 연구에 따르면 심부전의 이행은 나이, 성별 등 생물학적 특성과 고혈압, 당뇨, 관상동맥질환의 유무와 같은 동반질환여부에 따라서 다양한 표현형의 스펙트럼으로 나타난다. 따라서 심부전 이행과정은 획일화된 것이 아니라 원인별/병기별로 다양한 경로 (trajectory)가 존재하며, 각 경로 위 특정지점에서 심부전이 진행하는 방향은 질병조절자(disease modifier)에 의해 결정된다고 볼 수 있다(그림 4). 즉 질병조절자는 나이, 성별, 고혈압, 비만, 당뇨, 관상동맥질환, 염증, 심장의 모양 등 다양한 범주의 정보를 모두 포함하며, 각각의 질병조절자가 특정 조합의 신호전달경로를 통한 신호흐름에 관여하여 심근세포내의 흥분-수축 결합, 세포의 크기 및 운명결정과정, 세포외기질의 생성과 소멸 등 다양한 생물학적 현상을 조절하게 된다. 하지만 이러한 질병조절자가 대별 환자의 질병경로를 결정하는 메커니즘은 아직 명확하지 않다. 즉 '질병조절자가 단독으로 작용하는가 아니면 복합적 형태로 기능을 나타내는가?', '특정 심부전 상태의 균형을 깨뜨리는 질병조절자의 조합이 존재하는가?', '질병조절자에 의한 심장의 구조 및 기능 변화가 일어나기 쉬운 특정 유전적 배경(genetic background)이 존재하는가?' 등, 현재의 심부전 연구는 이와 같은 질문에 대한 답을 찾아가는 과정이라 할 수 있다.

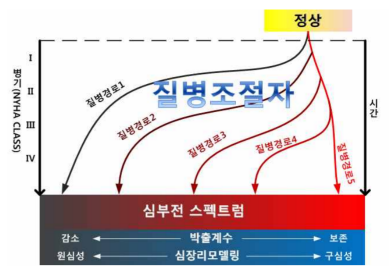
최근 들어 전사체, 단백체를 이용한 대규모의 유전자 발현분석을 통해 그 답을 찾고자하는 노력이 진행되고 있으며, 그 과정에서 수많은 새로운 바이오마커들이나 분자치료 타겟들이 제시되고 있다. 실제로 여러 개의 바이오마커들을 이용해서 심부전을 특징짓고 치료방침을 결정하는 것이 현재의 추세이며, 그러한 방법을 통해서도 맞춤치료전략에 도움을 줄 수는 있다. 하지만, 이러한 선형적 접근법에는 분명한 한계가 있다. 즉, 매번 연구가 진행될 때마다 새로운 바이오마커나 질병을 특징짓는 변수가 발견될 것이고, 그 과정을 반복하며 축적된 바이오마커들은 심부전을 더욱 복잡한 질환으로 만들어 근원적인이해를 도모하는 것은 요원한 일이 된다.

이제는 환원주의적 접근법에서 벗어나 비선형적 통합 접근법을 활용해 심부전의 진단·치료의 근본적 발전을 이루어야 할 때이다. 이를 위해서는 네트워크 질병조절자의 개념이 필수적인데, 이는 단순히 질병조절자들의 모임이 아니라 여러 질병조절자들 간 네트워크 수준의 상호작용을 이해할 수 있도록 주요 분자들과 그들 사이의 링크로 이루어진 구조를 갖는다. 이러한 네트워크 질병조절자를 통해 기존의 단순한 바이오마커들의 축적으로는 설명할 수 없었던 심부전의 광범위한 스펙트럼 및 원인별/병기별심부전의 이행과정을 정밀하게 규명하는 것이 가능하다.

네트워크 질병조절자에 기반한 심부전 분류법을 통해 원인별/병기별 맞춤치료전략을 제시할 수 있다.

기존 심부전의 분류체계는 환자의 증상과 함께 각종 심부전의 위험인자와 구조적 심장

질환의 유무를 고려한 미국 심장학회 분류법(AHA/ACC classification)이 일반적으로 이용되고 있는데 이 분류에 따르면 심부전을 stage A, stage B, stage C, stage D 의 4병기로 나누어 각 병기 에 따른 치료전략을 제시한 다. 하지만 이는 현재의 치 료방법을 기준으로 심부전치 료를 수행하기 위해 필요한 임상정보를 묶어 나타낸 것 에 불과하므로, 심부전에 대 한 분자수준의 여러 진단용 바이오마커들이 개발되고 개 인별 맞춤치료의 중요성이 부각되고 있는 현 시점에서



가 .

그림 4. 심부전 스펙트럼 및 심부전 이행과정의 모식도 ('Gilles W. De Keulenaer, Systolic and Diastolic Heart Failure Are Overlapping Phenotypes Within the Heart Failure Spectrum, Circulation 2011:123:1996-2005'의 개념도로부터 본 연구에 적용한 것임).

정확한 치료의 가이드라인으로 사용되기 어렵다. 이 문제를 해결하기 위해서는 세분화된 동물실험을 통해 심부전의 이행을 일으키는 핵심 네트워크의 재구성 방식을 탐색하고 수학적 모델기반 동역학 분석결과를 일관된 기준으로 정리하는 심부전의 네트워크 수준 분류법에 관한 연구가 필수적이다. 이를 통해 임상에서 활용 가능한 형태로개별 환자의 맞춤치료전략을 제공할 수 있을 것으로 생각된다.

### 3. 연구개발 범위

- 전 세계에서 산발적으로 축적되고 있는 전사체, 단백체 등의 다양한 종류의 실험 데이터 및 문헌정보를 기반으로 대규모 심근세포 신호전달네트워크 구축
  - O 생체분자들 간 상호작용 데이터
  - O mRNA 발현 실험데이터
  - O 세포내 단백질 위치데이터
  - O 단백질 정량실험데이터
- 대규모 신호전달네트워크의 동역학 특성이 보존된 최소구조를 동정(identification) 하는 네트워크 리덕션 기술을 활용하여 심근세포생리를 조절하는 데에 중요한 역 할을 수행하는 핵심 심근세포 신호전달네트워크 추출
- 심근세포주로부터 획득된 생화학적 실험데이터를 활용하여 핵심 신호전달네트워크 에 대한 정밀한 수학모델 개발 및 동역학 분석
- 다양한 생물학적 상황(예: 개별 단백질의 비정상적인 발현 및 유전자 돌연변이, 신호조절네트워크의 활성화정도 등)에서 심장질환에 사용되는 약물의 섭동효과를 시뮬레이션 분석을 통해 예측하고 최적치료전략 제시
- 시뮬레이션 분석을 통해 수립된 가설을 검증하기 위한 생화학실험 설계 및 실험적 검증
- 동물모델들로부터 획득한 대규모 전사체, 단백체 데이터를 기반으로 원인별/병기별 심부전 이행과정이 반영된 심부전 신호전달네트워크 구축 및 수학모델 정립
- 심부전 신호전달네트워크 수학모델을 활용하여 원인별/병기별 심부전 이행과정의 동역학적 특성 분석 및 심부전 이행과정의 다양한 형태를 표현할 수 있는 네트워 크 수준의 질병조절자 제시
- 네트워크 질병조절자에 기반한 최적 맞춤치료전략 제시

연 구 내 용	연 구 결 과
. , ,	■ 심부전 관련 대규모 데이터베이스를 구축하기 위해 심근
	세포의 신호전달경로에 관한 300여 편의 실험논문을 10명의
	연구원이 직접 조사하여 신호전달분자들 간 상호작용 정보를
	수집함. 심근세포에 여러 가지 입력신호들이 주어졌을 때의
	반응들을 분자생물학 및 생화학적 실험을 통해 관찰한 문헌
	에 대한 정보를 일관된 형태로 표현함(표 1).
	■ 수집된 문헌정보 및 실험데이터를 바탕으로, 서로 다른 17
	가지 입력신호에 대한 심근세포의 반응을 정량적으로 분석한
	5000여 건의 실험정보들을 체계적으로 정리함(그림 5).
	■ 수집된 실험정보들은 다음의 5가지 항목으로 일관되게 정
	리함. 첫째, 학회지의 이름 및 학회지의 펍메드 논문 고유 일
	련번호(PMID). 둘째, 실험의 대상이 되는 세포주(cell line) 및
	실험동물의 종류. 셋째, 입력신호의 종류. 넷째, 시간에 따른
	출력신호의 상대적인 변화의 정도. 다섯째, 생화학적 실험실
■ 심부전이행과 관련	약물의 처리 순서(pretreatment 등)나 형질도입(transfection)
된 문헌정보 및 실험데	등의 실험조건.
이터 수집(1차년도)	■ 정리된 실험정보들로부터 출력신호의 시간정보(출력신호가
	최대치에 도달하거나 최대치를 유지하는 시간)를 4가지 범위
	(1초~1분, 1분~30분, 30분~12시간, 12시간~70일)로 분류함(그림
	6A). 일례로 cAMP, RhoA는 1초~1분에, PI3K, ERK는 1
	분~30분에, HDAC2, ras는 30분~12시간에, Bcl2, Bad는 12시
	간~70일에 동작함을 확인할 수 있음.
	■ 정리된 실험데이터에서 출력신호의 상대적인 변화의 정도
	를 추출하고 이로부터 한 분자가 다른 분자에 미치는 영향력
	을 표준화하여 다른 실험과 비교할 수 있는 형태로 변환함.
	■ 실험조건, 입력신호, 출력신호 등을 바탕으로 정리된 실험
	데이터를 통합적으로 분석하여 심근세포내 복잡한 신호흐름
	을 반영한 논리적인 링크정보를 추론함. 데이터로부터 추론된
	링크는 논리 게이트(logic gate), 분지(branch), 음성피드백
	(negative feedback), 양성피드백(positive feedback)등 다양한
	네트워크 모티프를 구성하고 있음을 확인함(그림 6B). ■ 심부전의 원인별 동물모델수립을 위한 구체적인 방안에
	대하여 계획함. 심부전의 원인은 허혈성/비허혈성으로 분류할
	수 있으며, 허혈성 심부전의 경우 관상동맥결찰을 시행한 동
■ 제1세부과제 및 제9	물모델로, 비허혈성 심부전의 경우 대동맥결찰을 시행한 동물
	모델로 표현하기로 결정함.
	■ 심부전의 병기별 동물모델수립을 위한 구체적인 방안에
	대하여 계획함. 심부전의 병기는 초기/보상기/만성기로 분류
	할 수 있으며 신호전달경로의 유의미한 동역학적 변화는 주
	로 초기에 나타나므로 허혈성 심부전 동물모델과 비허혈성

가

심부전 동물모델 모두에서 초기에 정교한 실험을 진행하기로 결정함. ■ 수집된 심부전이행과 관련된 대규모 실험데이터를 숫자, 문자 및 기호로 단순화하고, 이를 매트랩(MATLAB)을 통해 거대행렬로 변환함(그림 7). ■ 거대행렬을 통해 각 노드간의 활성 및 억제 정보, 수집된 데이터의 실험 조건 및 설정 정보, 실험에 사용된 세포의 종 류, 시간정보를 시각화함으로서 수집된 대규모데이터의 성격 을 쉽게 파악할 수 있음(그림 8). ■ 집대성된 총 5000여 건의 실험데이터 중 중복되거나 모순 된 정보를 제외한 링크는 총 837개이다. 그 중 활성화 링크 ■ 수집된 대규모데이 (부호가 양수인 링크)의 개수는 702개로 그 수가 억제링크(부 터 분석(1차년도) 호가 음수인 링크)보다 많고, 데이터의 설정 정보 상 논리적 연결 관계와 시간정보를 동시에 포함하고 있는 링크가 699개 로 대다수를 차지하고 있음(그림 9A-B). ■ 수집된 모든 실험데이터는 억제제 실험을 통해 유추된 두 노드들 간의 논리적 연결 관계를 포함하고 있음(그림 9C). ■ 수집된 실험데이터의 75%는 Neonatal Rat Ventricular Myocytes(NRVM) 세포주를 사용한 것으로, 이로부터 대규모 신금세포 신호전달네트워크가 생물학적으로 타당하게 구축되 었다고 판단됨(그림 9D). ■ 다양한 종류의 데이터베이스를 통합·구축하고 실험데이터 및 문헌정보를 기반으로 주요 심근세포 신호전달경로들을 집 대성하여, 이로부터 상호소통(crosstalk) 및 다양한 피드백조 절을 포함하는 121개의 노드와 258개의 링크로 구성된 대규 모 신호전달네트워크를 구축함(그림 10). ■ 특히 본 연구에서 구축된 대규모 심근세포 신호전달네트 ■ 수집된 데이터로부워크는 기존의 네트워크와는 달리 세포사멸과 관련된 신호전 터 네트워크 구축(1차|달경로를 구체적(신호전달분자 수준)으로 포함하고 있어, 다 년도) 양한 자극신호에 따른 심근세포 비대와 세포사멸 등 두 가지 표현형의 변화를 동시에 분석가능하게 함. ■ 네트워크 모티프 분석결과, 구축된 대규모 심근세포 네트 워크는 피드포워드 회로구조(feedforward loop), 양측팬 (bi-fan) 그리고 양측평행(bi-parallel) 모티프를 포함하고 있 어, 네트워크 내 다양한 방식의 조절기작을 통하여 정보처리 가 이루어지고 있음을 알 수 있음(그림 11). ■ 대규모 네트워크를 새로운 형태의 미분방정식 모델로 표 현하여 동역학 시뮬레이션 분석을 할 수 있는 방법을 개발함 ■ 대규모 심근세포 네 (그림 12). 트워크의 동역학 시뮬 ■ 새로이 개발된 방법은 특정 노드를 활성화시키는 인자들 레이션 방법 수립(1차 만이 존재하는 경우, 또는 억제하는 인자들만이 존재하는 경 년도) 우, 그리고 이를 활성화시키는 인자들과 억제하는 인자들이

함께 존재하는 경우 등 세 가지로 분류하여 시뮬레이션 수식

- 특정 노드를 활성화시키는 인자들만이 존재하는 경우는 평형상태(steady state)에서의 그 노드의 활성도는 이를 활성화시키는 인자들의 평균값으로 결정된다. 특정 노드를 억제하는 인자들만이 존재하는 경우는 이 노드의 활성도는 평형상태에서의 최대 활성도와 억제하는 인자들의 평균값과의 차이로 결정된다. 마지막으로 특정 노드를 활성화시키는 인자들과이를 억제하는 인자들이 동시에 존재하는 경우는 두 상반된인자 그룹의 활성도간 비율에 따라 결정됨.
- 개발된 방법의 생물학적 특성을 검증하기 위해 이미 알려 진 2개 및 3개의 노드로 구성된 총 20개의 네트워크 모티프 구조를 대상으로 시뮬레이션 분석을 수행함(그림 13).
- 네트워크 모티프 구조를 대상으로 한 시뮬레이션 분석결과 신호의 전달(signal transduction, motif6), 신호의 분지(branch, motif7), 논리 게이트(logic gate, motif8) 등의 간단한 구조의 특징뿐만 아니라 일관성 피드포워드회로구조(coherent feedforward loop, motif11)에서 나타나는 신호의지연효과 및 비일관성 피드포워드회로구조(incoherent feedforward loop, motif12)에서 보이는 펄스형성효과(pulse generator) 역시 성공적으로 표현할 수 있음을 확인함(그림14).
- 대규모 심근세포 신호전달네트워크의 동역학 시뮬레이션 분석을 통해 심근세포 생리를 조절하는 17가지 입력신호에 따른 심근세포 표현형의 변화를 분석함.
- 시뮬레이션 분석결과, 심근세포에 가해질 수 있는 다양한 입력신호(isoproterenol, norepinephrine, phenylephrine, IGF1, EGF, endothelin1, angiotensinII 등)에 따라 심근세포사멸 (apoptosis of cardiomyocyte) 및 세포비대(hypertrophy) 등의 표현형의 변화가 상이하다는 것을 확인함(그림 15).
- 구체적으로 TGF-beta, FGF, IL6, TNF-alpha의 자극이 심근세포에 주어진 경우, 세포사멸이 아닌 세포비대만이 유발 되고, isoproterenol 또는 norepinephrine의 자극이 주어진 경 우에는 비교적 낮은 칼슘 활성도에 대해서도 심근세포사멸과 세포비대가 함께 일어남을 관찰함.
- 대규모 심근세포 신호전달네트워크를 대상으로 17가지 입력신호를 각각 처리한 후, 심장 약물(칼슘억제제 혹은 Ras억제제)의 효과에 대한 가상 시뮬레이션분석을 진행함. 시뮬레이션 분석결과 칼슘억제제는 세포비대에 비하여 세포사멸을 상대적으로 강하게 억제하였으며, 이러한 효과는 isoproterenol과 norepinephrine의 자극신호가 주어졌을 경우가장 뚜렷하게 나타남(그림16). 이에 반해 Ras억제제는 세포사멸에 비해 세포비대를 상대적으로 강하게 억제하는 것을 알 수 있음(그림 17).

■ 대규모 심근세포 네 트워크의 동역학 시뮬 레이션 분석(1차년도)

년도)

■ 수집된 대규모 실험데이터와 구축된 네트워크에서의 동역 ■ 구축된 네트워크가 학 시뮬레이션 결과를 비교함.

가 .

- 실헊적 사실을 잘 반영|■ 비교결과 대규모 실헊데이터로부터 논리적 개연성을 확인 하고 있는지 검증(1차|할 수 있는 총 411개의 링크 중 405개의 링크(98.54%)가 시뮬 레이션 상에서 재현되는 것을 확인하였고, 이로써 구축된 네 트워크가 실험적 사실을 잘 반영하고 있음을 검증함(표 2).
  - 핵심 심근세포 신호전달네트워크 구축을 위해 현재까지 수집된 대규모 실험 데이터베이스를 일관된 형태로 표준화하 여 활용가능한 정보로 재구성함. 수집된 정보 중에서 심근세 포 혹은 심근세포와 밀접하게 연관된 세포에서의 실험결과만 을 입력신호, 출력신호, 정량적 효과, 관찰 시간 등의 항목을 기준으로 체계적으로 표현함(표 3).
  - 핵심 신호전달 네트워크에 활용가능한 정보를 일관성있게 표현하기 위하여 논문, 실험조건, 입력, 출력으로 단순하게 구 분된 플랫폼을 개발함. 서로 다른 문헌에서도 일관된 결과를 보이는 실험결과를 우선적으로 활용할 수 있도록 설정함.
  - 재구성된 데이터베이스를 이루는 각각의 실험 대상이 된 세포주의 종류를 종합하여 분석함. 결과상, NRVM(neonatal rat ventricular myocyte)가 300건 이상으로 가장 많이 관찰되 었고, 세부조직이 표기되지 않은 심근세포주들도 다음으로 많 은 부분을 차지하고 있음을 확인함(그림 18A).
- 핵심 심근세포 신호 전달네트워크 구축을 위한 실험데이터 재구 성(2차년도)
- 재구성된 데이터베이스를 이루는 각각의 실험에서 사용된 입력신호의 종류를 종합하여 분석함. 결과상, isoproterenol, phenylephrine, angiotensin II등 심근세포의 사멸 및 비대를 일으키는 것으로 알려진 자극원이 대부분을 이루고 있음을 확인함. 또한 transfection 등의 기법을 활용한 입력신호를 통 해 세포 내 분자들간의 상호작용을 탐구한 실험도 다수 포함 되어 있음을 확인함(그림 18B).
- 재구성된 데이터베이스를 이루는 각각의 실험에서 사용된 출력신호의 종류를 종합하여 분석함. 결과상 세포 내의 주요 인산화 효소(ERK1/2 등) 및 전사인자(ANP, BNP 등)를 관찰 한 실험이 다수 포함되어 있음을 확인함(그림 18C).
- 추출된 핵심 심근세포 신호전달네트워크 구축을 위한 정 보 중 출력 분자가 최대치에 도달하거나 최대치를 유지하는 시간을 일괄적으로 추출하여 경향성을 분석함. 결과상, 입력 신호가 세포 내부 인산화효소의 활성도를 변화시키는 작용은 비교적 짧은 시간동안 일어나는 반면 세포의 표현형을 결정 하는 전사인자의 활성도는 충분히 긴 시간에 걸쳐 서서히 변 화하는 것을 확인함(그림 19).
- 개별 실험별로 실험조건 및 입력을 체계적으로 확인하여 서로 다른 실험에서 공통적으로 발견되는 링크를 추출함.
- 핵심 심근세포 신호|■ 대규모 신호전달네트워크가 위상학적으로 PKA 신호전달 전달네트워크 구축을|경로, PI3K 신호전달 경로, 칼슘 신호전달경로 및 MAPK 신

가

호전달 경로 등의 핵심 모듈들로 구성되어 있음을 확인함[참 고 문헌 1](그림 20).

네트워크 도)

- 대규모 신호전달네트워크로부터 핵심 심근세포 신호전달 네트워크를 추출해 내기 위해 동역학 분석을 시행함. 이를 위 위한 대규모 신호전달|해 대규모 신호전달네트워크의 동역학적 특성을 효율적으로 분석(2차년|분석할 수 있는 시뮬레이션 기술을 개발함[참고 문헌 2-3].
  - 대규모 신호전달네트워크를 대상으로 자극에 따른 표현형 의 변화에 대한 시뮬레이션 분석을 수행함. 자극에 따라 특징 적인 세포사멸과 세포비대의 표현형이 유도됨을 확인하고, 표 현형 변화의 패턴에 따라 자극을 3가지 그룹으로 분류함(그림 21).
  - 재구성된 데이터베이스에서 추출된 서로 다른 실험조건에 서도 공통적으로 작동하는 링크와 대규모 신호전달 네트워크 의 분석결과를 활용하여 심근세포의 병적 표현형을 결정하는 데 주요한 역할을 담당하는 분자들을 중심으로 59개의 노드 와 74개의 링크로 구성된 핵심 신호전달 네트워크를 구축함 (그림 22). 분석에서 확인된 핵심 모듈(PKA 모듈, MAPK 모듈, Calcium 모듈 등)이 구축된 핵심 네트워크의 중심 구조를 이루고 있음.
- 핵심 신호전달네트 워크 구축 및 핵심 심 근세포 신호전달네트워 크 분석을 위한 방법론 수립(2차년도)
- 핵심 신호전달네트워크의 분석을 위한 단계적 방법론을 개발함. 먼저 59개의 노드로 구성된 네트워크는 2⁵⁹가지의 가 능한 상태 조합이 가능하지만, 모든 상태를 고려하는 것은 현 실적으로 불가능하므로 확률 전이 행렬 자체에 임계값을 설 정하여 희소 행렬(sparse matrix)의 형태로 변환함. 다음으로 구축된 희소 행렬의 열벡터의 합을 계산하여 도달할 수 없는 상태(unachievable state)를 정의하여 이를 제거함. 축소된 확 률 전이 행렬을 기반으로 하여 포텐셜 에너지를 계산하고 계 산된 에너지가 수렴하는지 확인함. 마지막으로 임계치에 따른 어트랙터(attractor)의 기저 크기(basin size)의 분포를 비교하 여 결과가 임계치에 따른 결과의 차이가 허용할 만한 수준인 지 확인함(그림 23). 수립된 방법론은 핵심 심근세포 신호전 달네트워크 이외에 Yeast cell cycle네트워크를 대상으로 한 분석에서도 합리적인 결과를 도출함을 확인하여 일반적인 네 트워크 분석에 광범위하게 활용될 수 있음을 검증함(그림 24).
- 차년도)
- 구축된 핵심 신호전달네트워크에서 자극에 따른 반응을 확인하기 위해 불리언 시뮬레이션 분석을 수행함. 결과상, 베 ■ 핵심 심근세포 신호|타 수용체를 자극한 경우에는 심근세포의 사멸이 주로 발생 호전달네트워크의 동역|하고, 타이로신 키나아제 타입의 수용체를 자극한 경우에는 학 시뮬레이션 분석(2)심근세포의 비대가 주로 발생하는 것을 확인함(그림 25).
  - 두 가지 이상의 자극이 동시에 주어진 경우, 네트워크의 동역학적 변화를 관찰함. 베타 수용체와 알파 수용체를 동시 에 자극한 경우, 각각의 경우 관찰되지 않았던 심근세포의 비

가

대가 관찰되어 두 수용체와 관련된 신호전달경로 수준에서 시너지 효과가 있음을 확인함(그림 26). 알파 수용체, 베타 수용체 및 타이로신 키나아제 타입의 수용체가 모두 활성화된 경우에는 심근세포의 사멸과 비대가 동시에 일어남을 관찰함.
■ 베타 수용체와 알파 수용체를 동시에 자극한 경우 신호흐름에 대한 보다 자세한 분석을 수행한 결과상 두 수용체를

- 베타 수용체와 알파 수용체를 동시에 자극한 경우 신호흐름에 대한 보다 자세한 분석을 수행함. 결과상 두 수용체를 각각 자극하였을 경우에는 심근세포의 사멸 혹은 비대로 향하는 신호의 흐름이 일시적으로 생성되는 반면, 두 수용체를 동시에 자극한 경우에는 세포 사멸로 향하는 항시적인 신호의 흐름을 위한 트랙이 생성됨(그림 27). 이러한 변화가 두신호전달경로 간 시너지 효과의 근본 기전으로 생각됨.
- 베타수용체 신호전달경로는 심근세포의 생존을 촉진하지 만 동시에 심근세포의 사멸을 유도하기도 하여 심장독성을 유발하기도 함. 구축된 핵심 신호전달네트워크를 기반으로 세 포의 운명을 결정하는 데 중요한 역할을 담당하는 베타 수용 체 신호전달경로에 대한 정밀한 수학 모델을 구축함[참고 문 헌 4](그림 28).
- 세포의 운명결정과정(증식/사멸/생존/비대 등)을 조절하는 핵심분자스위치를 규명하고 제어기술을 개발함[참고 문헌 5-6]
- 핵심 베타수용체 신 호전달네트워크에 대한 정밀한 수학 모델구축 및 대규모 시뮬레이션 분석(2차년도)
- 개발된 세포운명결정과정 제어기술을 활용하여 ERK 신호 전달경로와 ICER 신호전달경로가 매개하는 피드포워드회로가 심근세포의 생존과 사멸을 결정하는 핵심 분자스위치임을 밝 힘(그림 29).
  - 약한 베타수용체의 자극에 대해서는 ERK 신호전달경로가 활성화되고 이로 인하여 Bcl-2 단백질의 발현량이 증가되어 심근세포의 생존이 촉진되지만, 강한 베타수용체의 자극에 대 해서는 ICER 신호전달경로가 활성화되고 Bcl-2 단백질의 발 현량이 감소하게 되어 심근세포의 사멸이 유발된다는 사실을 확인함.
  - 베타차단제의 작동원리를 밝히기 위한 추가적인 분석을 수행함. 결과상, 심근세포에 베타1차단제를 처리하였을 때 강 한 베타수용체 자극에서의 Bcl-2 발현량이 증가하고 이로 인 하여 심근세포의 생존율이 향상되어 세포보호효과가 일어남 을 확인함(그림 30).
- 심근세포의 핵심 신 호전달네트워크에 대한 자체적인 분자세포생물 학 실험 수행(본 세부 과제 연구팀의 자체적 인 분자생물학 실험)(2 차년도)
- 심근세포의 핵심 신호전달네트워크에 대한 자체적인 분자세포생물학 실험을 수행함. 구체적으로 심근세포의 사멸에 과산화수소와 isoproterenol이 함께 미치는 영향을 밝히기 위한정밀한 세포실험을 수행함. 정상 배지상태에서 과산화수소 단독, isoproterenol 단독, 그리고 과산화수소와 isoproterenol을함께 처리한 세 가지 경우에 대하여 심근세포의 사멸정도를반복적으로 측정하여 확인함. 결과상, 과산화수소에 의해서유도되는 심근세포의 사멸이 isoproterenol에 의해 저해됨을

가 .

- 과산화수소와 isoproterenol이 심근세포의 사멸에 시간에 따라 미치는 영향에 대한 분자생물학 실험을 수행함(실시간 세포 이미정 시스템인 IncuCyte ZOOM을 활용함). 결과상, 낮은 농도의 과산화수소를 처리한 경우, 세포의 사멸이 시간에 따라 달라지는 것을 확인함. 구체적으로 과산화수소를 처리한 후 48시간 이후에는, 과산화수소에 의한 세포사멸을 isoproterenol이 저해하지만, 그 이후에는 isoproterenol을 추가적으로 처리한 경우 오히려 세포사멸이 유발되고 과산화수소 단독으로 처리한 경우 다시 세포증식이 유도됨을 확인함(그림 33).
- 심근세포의 생리 및 심부전이행 과정의 메커니즘을 심층 적으로 탐구하기 위하여 핵심 심근세포 신호전달네트워크에 대한 표준화 미분방정식 모델을 개발함(그림 34).
- 핵심 심근세포 신호전달네트워크는 59개의 노드와 75개의 링크로 구성됨. 표준화 미분방정식 모델에서 각 노드의 활성 도는 0과 1사이의 값을 가짐.
- 300여편의 논문들에서 수집된 5500개의 실험정보들을 바탕으로 개별 노드들 간 상호작용을 모사하는 서로 다른 선형 (linear), 포화형(saturating), 가속형(accelerating), 힐형(Hill equation) 등 총 4가지 형태의 미분방정식 모델을 수립함(그림 35).
- 다양한 파라미터세트들에 대한 수학시뮬레이션분석을 통하여 핵심 심근세포 신호전달네트워크의 표준화 미분방정식 모델이 실제 실험적 사실을 잘 반영하고 있음을 확인함(그림 36).
- 개별 심근세포 간 이질성에 영향을 받지 않는 심부전이행의 핵심 메커니즘을 분석하기 위하여 미분방정식 모델을 구성하는 파라미터들의 분포특성에 기반한 섭동분석법 (perturbation analysis)을 개발함.
- 섭동분석법의 수행절차는 다음과 같음(그림 37).
  - 1. 문헌 정보 및 데이터베이스로부터 수집된 실험데이터를 기반으로 심근세포 신호전달네트워크를 구축하고 (Step 1) 4가지 형태의 표준화 미분방정식을 활용하여 심근세포 신호전달네트워크에 대한 수학모델을 개발함(Step 2).
  - 2. 개별 심근세포의 이질적인 생물학적 특성을 모델에 반영하기 위하여 4가지 형태의 미분방정식 모델 각각에 대한백만 개의 파라미터세트를 균등분포에 따라 추출함(Step 3).
  - 3. 균등분포에 따라 추출된 백만 개의 파라미터세트들에 대한 모델시뮬레이션 분석을 통하여(Step 4) 심부전을(상위 10%의 심근세포 비대 혹은 사멸) 유발하는 파라미터세트

■ 핵심 심근세포신호 전달네트워크에 대한 미분방정식 모델 개발 (3차년도)

■ 핵심 심근세포 신호 전달네트워크의 미분방 정식 모델 분석을 위한 방법론 수립(3차년도)

들을 수집하고 이들을 심부전이행 파라미터세트라고 명 명함(Step 5). 이 때 심근세포의 비대와 사멸은 각 심근 세포의 생리를 조절하는 핵심 단백질들의 활성도로 결정 됨(세포비대의 경우 NFAT, MEF2, GATA4가, 세포사멸 의 경우 CREB, CaMK, ERK1/2, JNK, p38이 각 세포상 태를 대표하는 마커단백질로 사용됨). 심부전이행 파라미 터세트들에서 특정 파라미터가 보이는 분포특성을 심부 전이행 주변분포라고 명명함.

가 .

- 4. 각 파라미터의 심부전이행 주변분포를 분석함. 일례로 파 라미터 P1의 심부전이행 주변분포와 같이 심부전이행 파 라미터세트 내에서 이 파라미터가 작은 값을 가지는 빈 도수가 높을 경우, 이 파라미터의 생물학적 역할은 심부 전이행과 음의 상관관계를 가진다고 생각해 볼 수 있음 (Step 6A). 또한 파라미터 P2의 심부전이행 주변분포처 럼 중간값을 가지는 빈도수가 높을 경우, 이 파라미터의 값이 높거나 혹은 낮을 때에는 그 생물학적 역할이 심부 전이행과 밀접한 관련이 없다는 것을 의미함(Step 6B). 그리고 파라미터 P3의 경우처럼 균등분포(점선)와 유사한 주변분포 특성을 보이는 경우에는 이 파라미터가 어떠한 범위값에서도 심부전이행과는 밀접한 관련이 없음을 의 미함(Step 6C).
- 5. 심근세포의 비대와 사멸을 유발하는데 있어서 일관된 주 변분포 특성을 보이는 파라미터를 동정함. 세포비대와 사 멸에 대하여 상반된 주변분포 특성을 보이는 파라미터의 경우 세포비대와 사멸을 동시에 효과적으로 조절하는 치 료타겟으로서 적합하지 않음.
- 6. 심부전이행에 대하여 개별 파라미터가 갖는 영향력을 분 석함. 이를 위해 균등분포에 따라 추출된 백만 개의 파라 미터세트들에 특정 파라미터의 주변분포 특성을 반영한 후(Step 7) 심부전이행 여부의 변화를 시뮬레이션 분석을 통해 관찰함(Step 8).
- 7. 특정 파라미터의 주변분포 특성이 반영되었을 때 심부전 관련 파라미터세트의 수가 전체 파라미터세트 중 10% 이상을 차지하는 경우, 이 파라미터를 잠재적으로 효과적 인 심부전 치료타겟으로 고려함(그림 38).
- 복잡한 심근세포 신호전달네트워크 내 심부전 이행과정을 분석하기 위하여 아래와 같은 4가지 기준을 마련하였고, 이들 ■ 시뮬레이션 분석에 기준을 모두 만족하는 파라미터를 개별 심근세포 간 이질성 기반한 심부전이행 과 (미분방정식의 4가지 형태와 랜덤모델 파라미터로 반영됨)에 정의 메커니즘 탐구(3)상관없이 일관되게 심근세포의 사멸과 비대를 조절하는 핵심 상호작용으로 제안함.
  - 1. Non-uniform association 분석: 먼저 심부전이행 파라미 터세트 내에서 4가지 형태의 표준화 미분방정식 모델 간

차년도)

일관된 경향성의 주변분포를 지닌 가운데 균등분포(녹색점선)와는 유의한 차이(이를 non-uniform association이라고 정의함)를 보이는 파라미터를 조사하였고 전체 37개의 파라미터 중 18개가 이에 해당되었음(그림 39).

가 .

- 2. Non-inverse association 분석: 파라미터 Pm1, Pm28, 그리고 Pm30 등의 경우, 세포비대와 사멸에 대하여 상반된 주변분포 특성(이를 inverse association이라고 정의함)을 보임. 일례로 리간드-베타수용체 간 상호작용을모사하는 Pm1의 경우, 그 주변분포가 심근세포비대와는양의 상관관계를 가지지만 심근세포사멸과는 음의 상관관계를 가짐. 이는 즉 Pm1을 억제함으로써 심부전을 치료하고자 하는 경우, 심근세포비대는 감소하지만 오히려심근세포사멸이 증가하게 되고, 반면 Pm1의 값을 증가시킴으로써 심부전을 제어하고자 하는 경우에는 심근세포사멸은 감소하지만 오히려 심근세포비대가 증가하는결과를 초래함. 이와 같이 심근세포비대와 사멸에 대하여 상반된 주변분포 특성을 보이는 파라미터들은 세포비대와 사멸을 동시에 효과적으로 조절하는 신호전달메커니즘이 아님을 확인함(그림 39).
- 3. Inducing relationship association 분석: 개별 파라미터의 주변분포가 심부전이행에 미치는 영향력을 분석함. 이를 위해 균등분포에 따라 추출된 백만 개의 파라미터세트들에 각각의 파라미터의 주변분포 특성을 각각 반영한 후심부전이행 여부의 변화(심근세포의 비대 혹은 사멸)를 시뮬레이션 분석을 통해 관찰함. 이 때 특정 파라미터의 주변분포가 심부전이행을 증가시키는 경우 이 파라미터가 inducing relationship association특성을 보인다고 정의함(그림 40A, C).
- 4. Suppressing relationship association 분석: 개별 파라미터의 역주변분포(균등분포에 대하여 대칭이동된 주변분포)가 심부전이행에 미치는 영향력을 분석함. 이를 위해 균등분포에 따라 추출된 백만 개의 파라미터세트들에 각각의 파라미터의 역주변분포 특성을 각각 반영한 후 심부전이행 여부의 변화(심근세포의 비대 혹은 사멸)를 시뮬레이션 분석을 통해 관찰함. 이 때 특정 파라미터의 역주변분포가 심부전이행을 감소시키는 경우 이 파라미터가 suppressing relationship association특성을 보인다고 정의함(그림 40B, D).
- 위 4가지 조건을 모두 만족하는 파라미터는 37개의 파라미터 중 Pm7, Pm10, Pm12, Pm16, Pm17 등 총 5개임(표 4). Pm7은 alpha-adrenergic receptor와 Galphaq subunit 간 상호작용을, Pm10은 IP3-Calcium간 상호작용을, Pm12는

Calmodulin-CaMK31 상호작용을, Pm16은 Calcineurin-NFAT 간 상호작용을, 그리고 Pm17은 p38-NFAT간 상호작용을 의미함. 위 시뮬레이션 결과로부터 이들 신호분자들 간 상호작용이 세포 간 이질성에 영향을 받 지 않는 가운데 심근세포비대/사멸을 효과적으로 제어할 수 있는 치료타겟으로 제안될 수 있음을 확인함.

가 .

- 심부전을 효과적으로 억제할 수 있는 최적치료타겟을 발 굴하기 위하여 컴퓨터 시뮬레이션 기반의 약물표적 효능예측 기술을 개발함[참고 문헌 7-9].
- 약물표적 효능예측 기술을 활용하여 심장질환에 사용되는 ■ 대규모 컴퓨터 시뮬 약물의 심부전 치료효과를 분석함. 시뮬레이션 결과, 심근세 레이션을 통한 심장질 포에 가해지는 다양한 자극원에 따라 심부전이행을 효과적으 환에 사용되는 약물의 로 제어하는 치료전략이 달라짐을 확인함(그림 41, 표 5). 섭동효과 분석(3차년
  - 일례로 Akt 억제제의 경우 ISO, NE, FGF, IL-6, TGF-beta, AngII, ET-1, PE 등에 의해 유발되는 심근세포 비대 모두를 효과적으로 억제할 수 있으나, PDE5 억제제의 경우 AngII, ET-1, PE 등에 의해 유발되는 심근세포 비대만 을 효과적으로 제어할 수 있음.
  - Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes(KEGG) 그리 고 PID(Pathway Interaction Database) 등을 포함한 여러 다 앙한 문헌/데이터베이스 정보를 통합·활용하여 심부전 관련 대규모 심근세포 신호전달네트워크를 구축하였음[참고 문헌 10].
  - 이 네트워크는 17개 입력 노드(PGE2, ET1, AngII, NE, PE, CT1, LIF, EGF, NRG1, HGF, VEGF, IGF1, FGF, TGF β, ECM, IL, and TNFa) 및 15개 출력 노드(cFos, ATF2, COX-2, CREB, eIF4E, BNP, NFAT, aMHC, ANP, cJun, β MHC, GATA, MEF2, eIF2B, and Casp3)를 포함한 141개 노 드 그리고 289개 링크로 구성됨(그림 42, 표 6).
- 허 13]

도)

- 심부전 관련 심근세|■ 심근세포 신호전달네트워크에 포함된 입력 노드들은 심근 포 신호전달네트워크 세포의 외부에서 세포 내부로 신호를 전달하여 적절한 세포 구축(4차년도)[참고 문|반응을 생성하는 하단 부 신호전달 경로를 활성화시키는 다 양한 외부 자극을 나타냄(그림 42, 표 6). 구축된 네트워크에 는 α- or β-AR, Ca, cGMP-PKG, MAPK, PI3K-Akt, TGFβ, Src-FAK, JAK-STAT, TNFa, 그리고 NFkB 경로(pathway) 등 현재까지 보고된 주요 심근세포 내 여러 신호전달 경로를 포함함.
  - 심근세포 신호전달네트워크의 출력 노드 중 Casp3는 세포 사멸의 지표로, 나머지 14개의 출력 노드(cFos, ATF2, COX-2, CREB, eIF4E, BNP, NFAT, aMHC, ANP, cJun, \beta MHC, GATA, MEF2, 그리고 eIF2B)는 세포 비대의 지표로 사용됨(그림 42, 표 7).
  - 심근세포 신호전달|■ 약물처치에 따른 질병세포의 동역학적 특성을 효과적으로

가

분석할 수 있는 논리형 수학모델링 기법을 개발함[참고 문헌 11-12].

네트워크에 대한 수학 모델 개발(4차년도)[참 고 문헌 13]

■ 불리언 네트워크 수학모델에서 각각의 노드의 상태 값은 활성도를 나타내며 활성화/비활성화 상태는 각각 1과 0으로 반영됨. 불리언 네트워크 모델링 기법을 활용하여 심근세포 내에 존재하는 여러 신호전달 단백질들의 활성화/비활성화 정 보에 기초한 대규모 심근세포 신호전달네트워크에 대한 수학 모델을 개발하였음(표 8). 각 노드의 진리표는 관련 문헌과 데이터베이스에 포함된 생물학적 정보를 기반으로 수립함(표 6, 8).

네트워크 수학모델에(9). 고 문헌 13]

- 심근세포 신호전달네트워크 수학모델에 대한 대규모 컴퓨 터 시뮬레이션 분석을 활용하여 심근세포의 정상상태를 가장 ■ 심근세포 신호전달|잘 재현해낼 수 있는 최적 입력 노드 조건을 설정하였음(표
- 대한 검증(4차년도)[참 심근세포 신호전달네트워크 수학모델의 최적 입력 노드 조건이 기존에 보고된 여러 실제 생물학적 현상의 특성들을 잘 모사할 수 있음을 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 통해 검증함 (그림 43, 표 10).
  - 심장 기능은 자율신경계 및 내분비계의 작용에 의해 분비 되는 성장 인자(growth factor)(IGF1, EGF, VEGF, TGFβ, FGF 등), 카테콜아민(catecholamine)(NE, PE 등), 그리고 사 이토카인(cytokine)(TNFa, ET1, IL 등) 등에 의해 조절됨. 교 감신경계와 부신은 심부전 상황 하에서 심박출량을 최대한 유지하기 위한 목적으로 보상기전을 활성화시키고, 이로 인하 여 정상생리 상태에서와는 다른 양상의 인자들이 분비되어 심장 기능을 조절함.

고 문헌 13]

- 분비 인자들의 변화가 심근세포의 사멸과 비대를 조절하 는 중요한 역할을 한다고 보고된 바에 기초하여 본 연구에서 ■ 허혈성/비허혈성 심는 심근세포 신호전달네트워크에 존재하는 입력 노드들의 강 부전에 대한 심근세포|도를 조절하여 임상에서 가장 빈번하게 관찰되는 심부전 유 신호전달네트워크 수학|형인 허혈성/비허혈성 심부전에 대한 수학모델을 개발함. 이 모델 개발(4차년도)[참|를 위해 먼저 다양한 문헌과 생체 데이터베이스를 조사하여 허혈성/비허혈성 심부전 상황 각각에서 특이적으로 활성화 또 는 비활성화되는 생체분자 정보들을 수집하였음(표 11). 이 수집된 데이터에는 심부전 상황에서 활성도가 변화하는 리간 드(ligand) 뿐만 아니라 세포내의 신호전달 키나아제 (intracellular signaling kinase) 또는 전사 인자 등 광범위한 범주의 생체분자가 포함되어 있음.
  - 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 활용하여 허혈성/비허혈 성 심부전 상황에서의 심근세포 상태를 가장 잘 재현해낼 수 있는 최적 입력 노드 조건을 설정하였음(그림 44).
  - 허혈성/비허혈성 심부전 상황을 모사하는 최적 입력 노드 조건이 기존에 보고된 심부전 실험데이터들을 잘 재현할 수

있음을 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 통해 검증함(그림 45). 종 합하여 볼 때, 정상생리 상태 및 심부전 상황을 모사하는 각 각의 최적 입력 노드 조건이 반영된 수학모델 시뮬레이션 결 과들은 실제 생물학적 상황을 잘 모사할 수 있음.

■ 끌개(attractor)는 동역학 시스템에서 안정화된 상태로 정 의가 되고 끌개는 세포가 결과적으로 획득하는 상태, 즉, 세 포의 특정 표현형(phenotype)을 나타냄. 끌개의 개념을 사용 하여서 신호전달네트워크의 동역학적 특징을 끌개지형 (attractor landscape)으로 표현할 수 있음. 끌개지형의 각 점 은 네트워크 시스템이 가질 수 있는 모든 상태들로 이루어진 상태공간(state space)으로 정의되고 이 시스템의 상태는 신호 ■ 끌개지형 분석(4차|전달네트워크를 구성하는 모든 분자들의 활성도(불리언 네트 워크 모델의 경우 0 또는 1) 집합으로 정의됨.

년도)[참고 문헌 13]

- 불리언 네트워크에서 N 노드들의 상태 공간은 2^N의 다른 상태를 가지며 동역학적 상태 전환은 순차적인 상태의 흐름 의 특징을 가지고 결국 끌개로 수렴이 됨. 끌개는 네트워크 노드들의 활성도를 대표하는 고정된 상태의 점끌개(point attractor)와 주기적으로 상태가 반복되는 순환끌개(cyclic attractor)로 나뉨. 또한 끌개에 수렴하는 상태들의 집합은 끌 개수렴공간(basin of attraction)으로 정의됨.
- 심근세포 안에서 일어나는 신호전달 과정의 동역학적 특 성을 분석하기 위해 심근세포 신호전달네트워크 수학모델에 서 끌개지형 분석을 수행하였음. 심근세포 신호전달네트워크 수학모델에서의 각 끌개는 나타나는 표현형에 따라 3개의 그 룹으로 분류하였음. 사멸 표현형은 Casp3가 한번이라도 ON 되어있는 끌개, 비대 표현형은 14개의 비대 마커들이 한 번이 라도 ON 되어있는 끌개, 그리고 남은 끌개들은 정상 표현형 으로 정의하였음.

■ 심근세포 신호전달 네트워크 수학모델에서 의 끌개 지형 분석(4차 년도)[참고 문헌 13]

■ 정상생리 상태 및 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서의 최 적 입력 노드 조건이 반영된(그림 44) 심근세포 신호전달네트 워크 수학모델의 대규모 컴퓨터 시뮬레이션을 통하여 각 상 황에서의 끌개지형을 분석함.

■ 끌개지형 분석 결과, 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서 정 상생리 상태의 경우에 비해 정상 표현형의 끌개수렴공간은 매우 감소하였고, 반면 심근세포 사멸과 비대 표현형의 끌개 수렴공간은 상당히 증가한 것을 확인함(그림 46-47, 표 12-15). 특히 비허혈성에 비해 허혈성 심부전에서 심근세포 사멸 표현형의 끌개수렴공간이 높은 것으로 관찰되는데, 이는 허혈성 심부전이 비허혈성 심부전보다 강하게 심근세포 사멸 을 유도한다는 기존의 실험 결과들과 일관됨(그림 46). 종합 하여 볼 때, 본 연구팀이 개발한 심부전 관련 심근세포 신호 전달네트워크 수학모델이 실험데이터들을 정밀하게 모사할 수 있음을 알 수 있음.

- 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 통하여 허혈성 심부전 상황에서는 Gaq/11, TRAF, PI3K, AC, G/S, 그리고 비허혈성 심부전 상황에서는 TGFR, Integrins, PI3K, Gaq/11, TRAF, Ras, Gsa가 심근세포의 사멸과 비대를 효과적으로 조절할 수 있는 질병조절자임을 확인함(표 16).
- 심부전 이행의 네트 워크 질병조절자에 대 한 동역학 특성 분석(5

차년도)[참고 문헌 13]

■ 질병조절자의 활성도를 저해하였을 때 심부전 상황에서 심근세포의 사멸과 비대가 크게 감소하는 것을 확인함(그림 48).

■ 질병조절자의 활성도를 제어하는 경우 random node의 활

성도를 조절하였을 때보다 효과적으로 심근세포의 사멸과 비

대를 억제할 수 있음을 확인함(그림 49). 또한 더 많은 개수

의 질병조절자의 활성도를 제어할수록 심근세포의 사멸과 비

- 대가 더욱 억제되는 것을 확인함(그림 49).

   종합적으로, 이 결과는 본 연구에서 규명한 질병조절자들이 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서 심근세포의 사멸과 비대를 효과적으로 억제하는데 중요하다는 것을 제시하였음.
- 심부전 이행의 네트 워크 질병조절자와 약 물표적과의 관련성 분 석(5차년도)[참고 문헌 13]
- 질병조절자와 약물표적 간의 관계성을 분석하기 위하여 먼저 DrugBank 데이터베이스 및 문헌 조사를 통해 승인되었 거나 연구 중에 있는 심부전 치료약물의 표적단백질 정보를 수집하였음(표 17).
  - 질병조절자가 통계적으로 유의하게 약물표적일 경향성이 높다는 것을 확인함(그림 50).
- 심부전 이행의 네트 워크 질병조절자에 기 반을 둔 원인별 최적 심부전 치료전략 제시 (5차년도)[참고 문헌 13]
- 질병조절자가 현재 임상에서 사용 중인 심부전 치료제(β-blocker, α-blocker, AT1R-blocker, ET1R-blocker)의 효능을 증진시키는 데에 활용될 수 있는지 탐구해보기 위하여 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 수행함. 그 결과 약물처치와 더불어 질병조절자의 활성도를 동시에 제어하였을 경우 심부전상황에서 심근세포의 사멸과 비대가 더욱 억제되는 것을 확인함(그림 51, 표 18). 이는 질병조절자가 심부전 치료제의 효능을 증진시킬 수 있음을 시사함.
  - 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석 결과, 심부전 치료제의 효능을 효과적으로 증진시킬 수 있는 질병조절자의 조합이 각심부전 상황 혹은 약물의 종류에 따라 달라진다는 것을 확인함(표 19). 종합적으로, 본 연구에서는 심부전에 대한 새로운약물표적을 밝힐 수 있는 효과적인 치료 전략을 제시하였음.

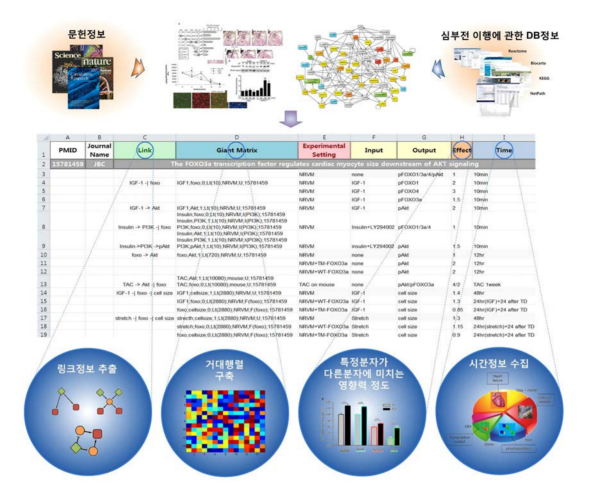


그림 5. 수집한 심근세포생리 관련 논문 및 대규모데이터를 활용가능한 정보로 재구성하는 과정에 대한 모식도.

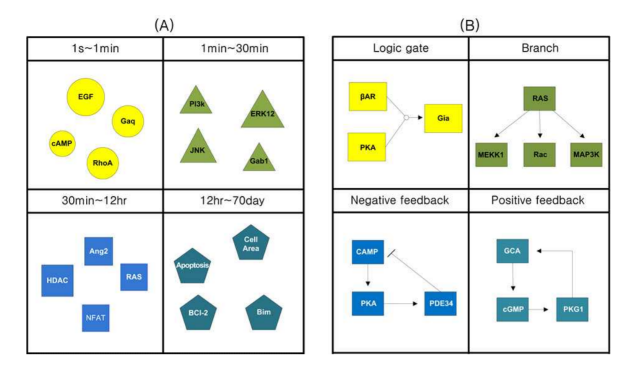


그림 6. 수집한 심근세포생리 관련 문헌정보에서 추출한(A) 시간정보와(B) 링크정보의 예시.

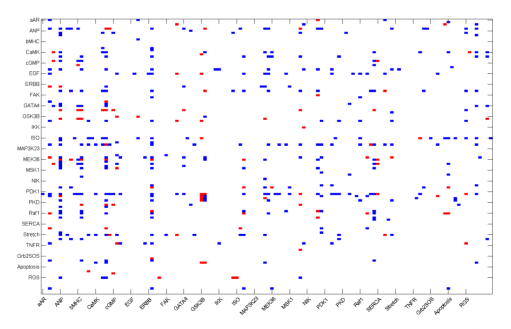


그림 7. 거대행렬을 통한 각 노드간의 활성과 억제 정보에 대한 시각화.

ナ・

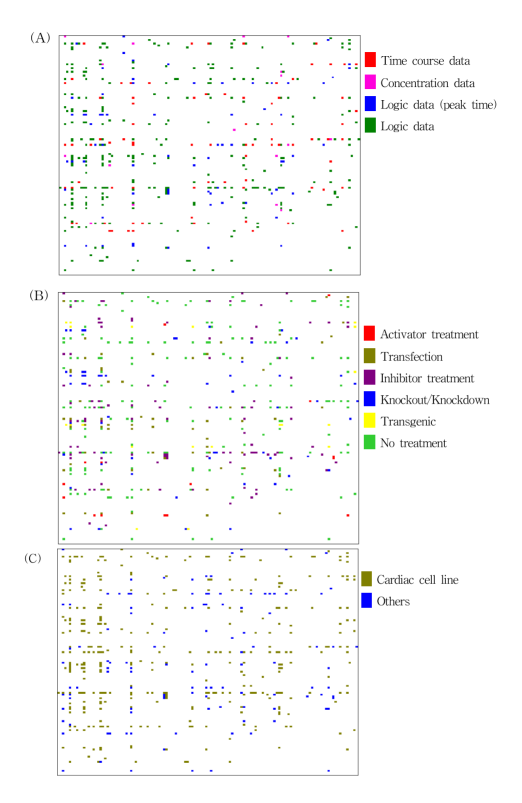
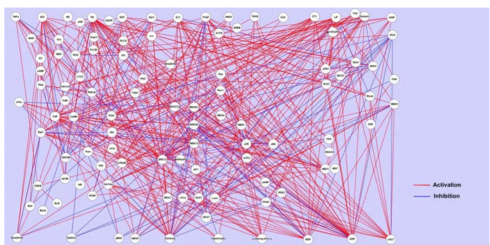
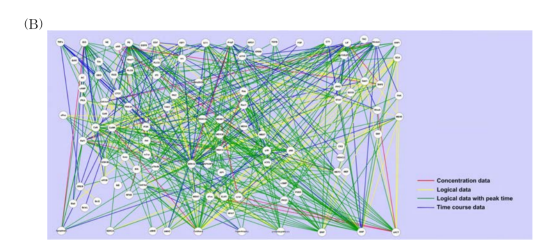


그림 8. 거대행렬을 통한 각 노드간의(A) 데이터의 성격(B) 특수실험정보 (C) 세포주 분류에 따른 시각화.

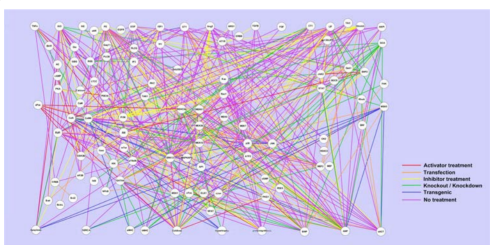
가 가

(A)









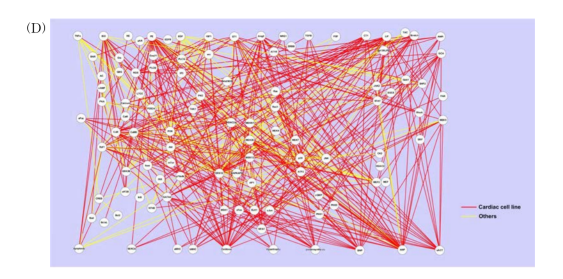


그림 9. 수집된 대규모 심근세포생리 실험데이터의 특성. (A) 활성화링크의 개수가 억제링크의 개수보다 많고, (B) 두 노드간의 논리적 연결 관계와 시간정보를 모두 포함한 실험 (C) 억제자를 이용한 실험 (D) 심근세포주를 이용한 실험이 데이터의 많은 부분을 차지하고 있음.

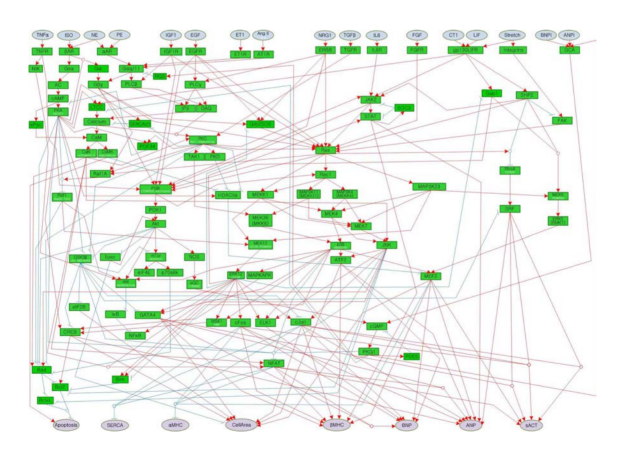


그림 10. 수집된 대규모 심근세포생리 데이터베이스로부터 구축한 심근세포 신호전달네트워크. 전체 네트워크는 121개의 노드와 258개의 링크로 구성되어 있으며 활성화 링크는 붉은색으로, 억제 링크는 푸른색으로 표시함.

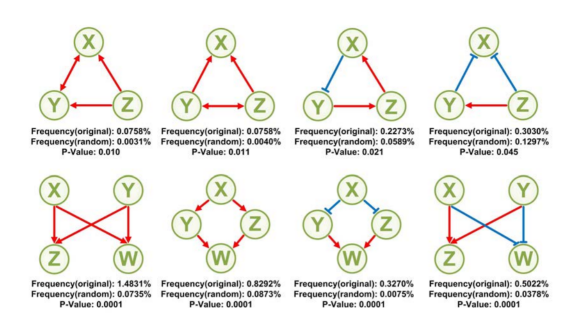


그림 11. 대규모 심근세포 신호전달네트워크에서 유의하게 관찰되는 주요 네트워크 모티프.

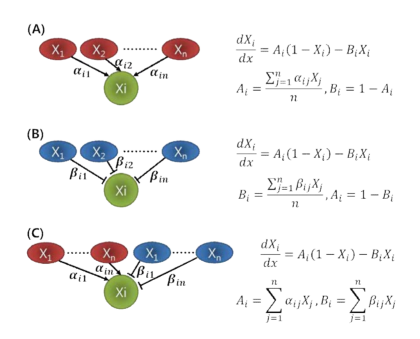


그림 12. 대규모 네트워크에 대한 동역학 시뮬레이션을 수행하기 위한 미분방정식 모델. (A) 특정 노드를 활성화시키는 인자만 존재하는 경우 또는 (B) 억제하는 인자만 존재하는 경우, 그리고 (C) 두 가지 인자가 함께 존재하는 경우로 나누어 수식을 기술함.

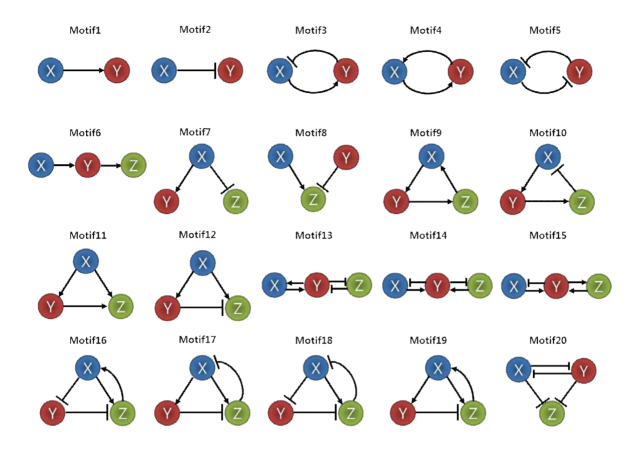


그림 13. 개발된 동역학 시뮬레이션 방법의 생물학적 타당성을 검증하는 데에 이용된 20개의 네트워크 모티프.

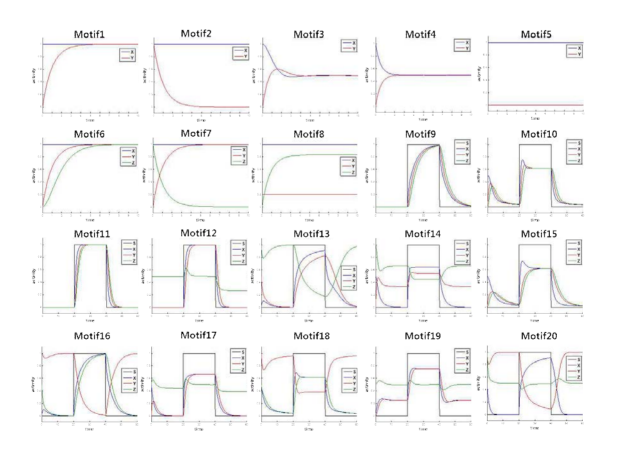


그림 14. 개발된 모델의 생물학적 특성을 검증하기 위하여 20개의 네트워크 모티프 구조를 대상으로 동역학적 시뮬레이션 분석을 수행함.

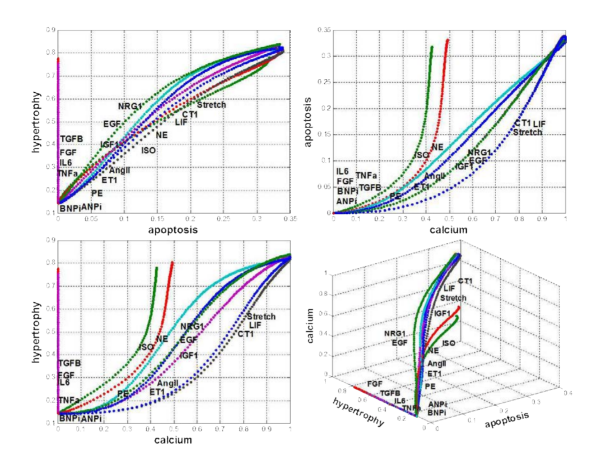


그림 15. 대규모 심근세포 신호전달네트워크의 시뮬레이션 분석결과. 17개의 입력신호에 대한 심근세포의 비대(hypertrophy) 및 사멸(apoptosis)의 변화양상은 크게 3가지 패턴으로 분류됨.

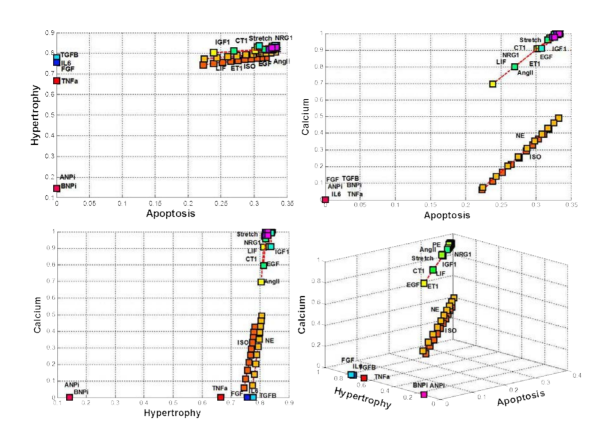


그림 16. 심부전 치료제의 일종인 칼슘억제제의 효과에 대한 시뮬레이션 분석결과. 17가지 입력신호가 각각 주어졌을 때 칼슘억제제의 효과를 심근세포 비대와 사멸로서 확인함.

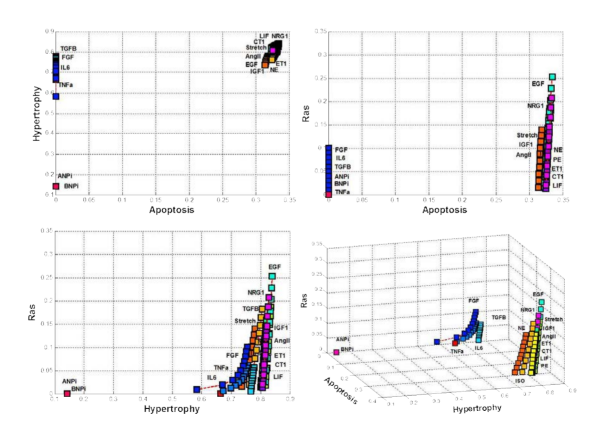
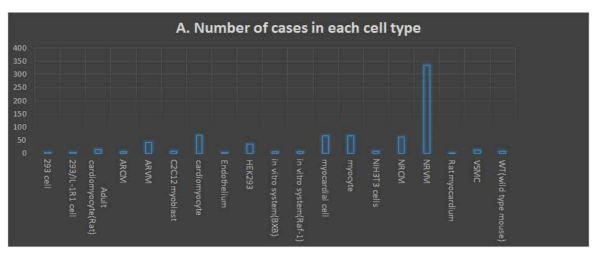
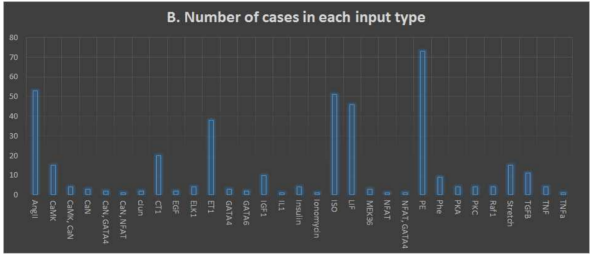


그림 17. 17가지 입력신호가 각각 주어졌을 때 Ras 억제제의 효과를 심근세포 비대와 사멸로서 확인함.





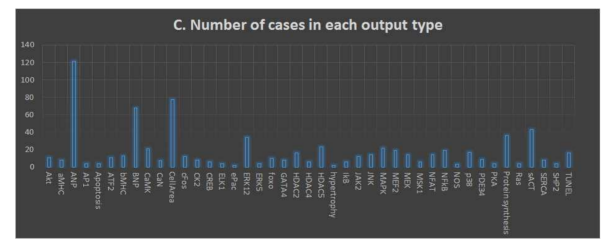


그림 18. 핵심 신호전달 네트워크 구축을 위해 추출된 데이터의 특성. (A) 활용된 세포주는 주로 심근세포주 및 심근세포주와 밀접하게 연관된 세포주가 대다수를 차지하였고, (B) 입력신호는 isoproterenol, phenylephrine, angiotensin II 등 심근세포와 사멸 및 비대를 일으키는 자극이주로 활용되었으며, (C) 출력신호로는 세포 내의 인산화효소 및 전사인자가 골고루 포함되어 있음.

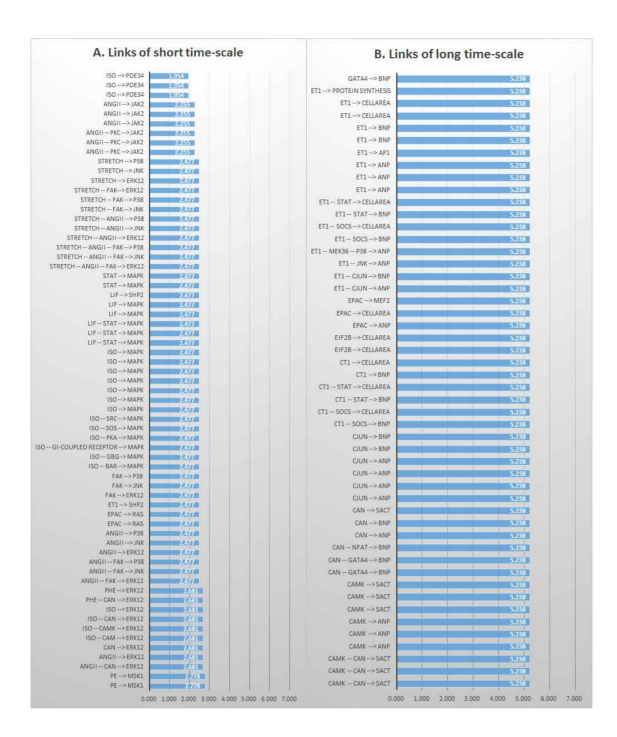


그림 19. 핵심 신호전달 네트워크 구축을 위해 추출된 데이터의 시간 정보의 특성. (A) 입력신호(isoproterenol, phenylephrine, angiotensin II, endothelin 1, leukocyte induced factor 등)가 세포 내부 인산화효소의 활성도를 변화시키는 작용은 비교적 짧은 시간동안 일어나는 반면 (B) 세포의 표현형을 결정하는 전사인자(ANP, BNP 등)의 활성도는 충분히 긴 시간에 걸쳐 서서히 변화함. 위의 막대그래프에 표시된 숫자는 시간을 초 단위로 환산한 값을 다시 밑이 10인 log를 취한 값임(예를 들어, ISO가 MAPK를 활성화시키는 작용이 최대로 일어나는 시간은 5분, 즉 300초에 해당하므로 log(300)의 값인 2.477이 표시되어 있음). 이러한 방법으로 계산된 (A)와 (B)의 로그-시간 스케일을 비교해 보면 로그 값으로 2이상 차이가 나므로, 세포 내의 작용이 넓은 시간영역대에 걸쳐 일어남을 확인할 수 있음.

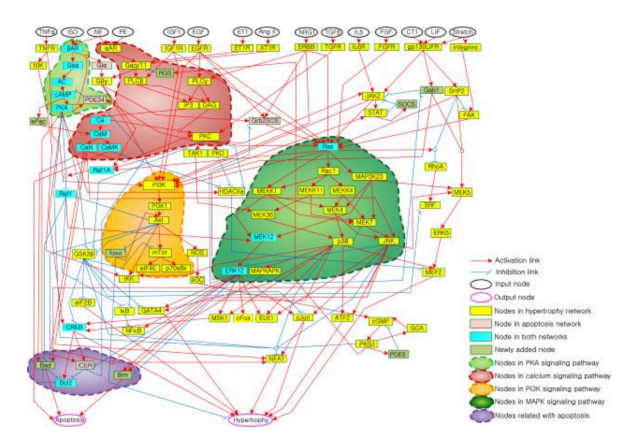


그림 20. 대규모 신호전달 네트워크 핵심 모듈. 대규모 신호전달 네트워크는 103개의 노드와 204개의 링크로 구성되어 있으며, 이전에 구축된 hypertrophy network와 apoptosis network를 통합하여 구축됨. 노드의 색깔을 이전에 소속되었던 네트워크에 따라 서로 다른 색깔로 표시하여 구분하였음. 대규모 신호전달 네트워크는 위상학적으로 PKA 신호전달 경로, PI3K 신호전달 경로, 칼슘 신호전달경로 및 MAPK 신호전달 경로 등의 핵심 모듈들로 구성되어 있음을 확인함.

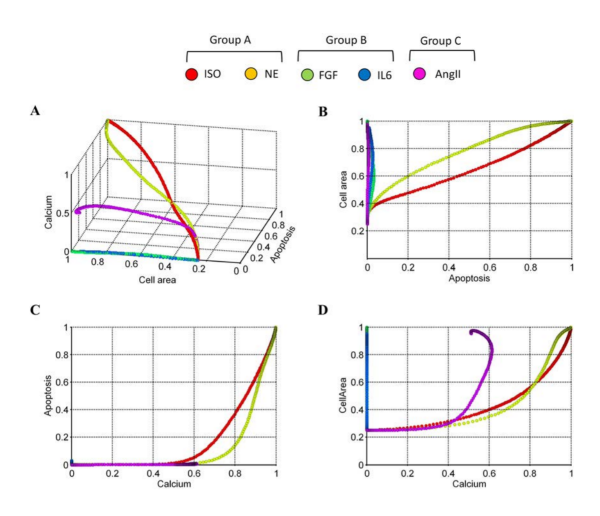


그림 21. 대규모 신호전달 네트워크를 대상으로 한 시뮬레이션 분석결과. 자극에 따라 특징적인 apoptosis와 hypertrophy의 표현형이 유도됨을 관찰할 수 있음. 그러한 표현형 변화의 패턴에 따라 자극은 3가지 그룹(i.e. group A, group B, group C)으로 분류됨.

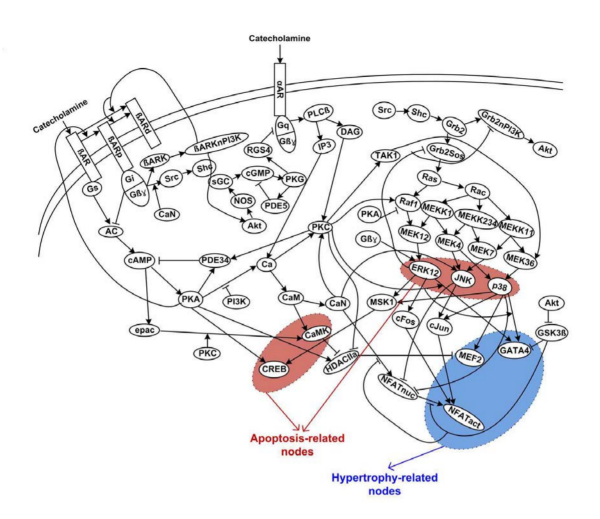
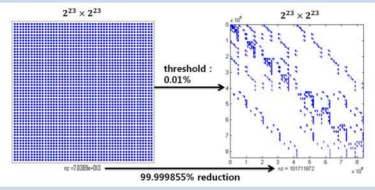


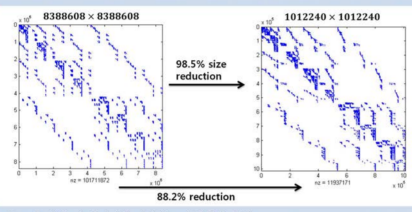
그림 22. 핵심 심근세포 신호전달네트워크. 59개의 노드와 74개의 링크로 구성되어 있으며, 이전의 분석에서 확인된 핵심 모듈(PKA 모듈, MAPK 모듈, Calcium 모듈 등)이 중심 구조를 이루고 있음.

Step 1. 확률 전이 행렬에 임계값을 설정하여 성근 행렬의 형태로 변환함

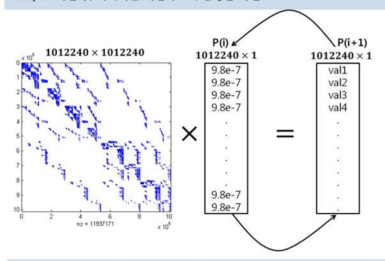
가



Step 2. 성근 행렬을 활용하여 도달할 수 없는 상태를 정의하고, 이를 제거하여 확률 전이 행렬을 축소함



Step 3. 확률 및 에너지를 계산하고 수렴성을 확인



Step 4. 임계값에 따른 확률분포의 변동성을 확인하여 방법론을 검증

그림 23. 핵심 심근세포 신호전달네트워크의 분석을 위하여 수립된 방법론. Step 1; 확률 전이 행렬에 임계값을 설정하여 희소 행렬(sparse matrix)의 형태로 변환함, step 2; 구축된 희소 행렬의 열벡터의 합을 계산하여 도달할 수 없는 상태(unachievable state)를 정의하여 이를 제거함, step 3; 축소된 확률 전이 행렬을 기반으로 하여 포텐셜 에너지를 계산하고 계산된 에너지가 수렴하는지 확인함, step 4; 임계치에 따른 어트랙터(attractor)의 기저 크기(basin size)의 분포를 비교하여 임계치에 따른 결과의 차이가 허용할 만한 수준인지를 확인함.

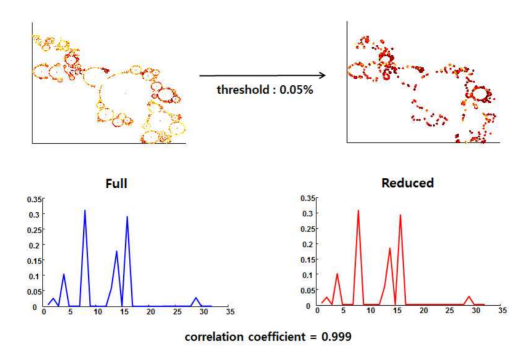


그림 24. 수립된 방법론에 대한 검증. Yeast cell cycle네트워크를 대상으로 수립된 방법론을 적용한 경우 계산된 최종 확률값 및 포텐셜 에너지가 상당한 수준으로 원래 네트워크의 특성을 잘 반영하고 있음을 확인함.

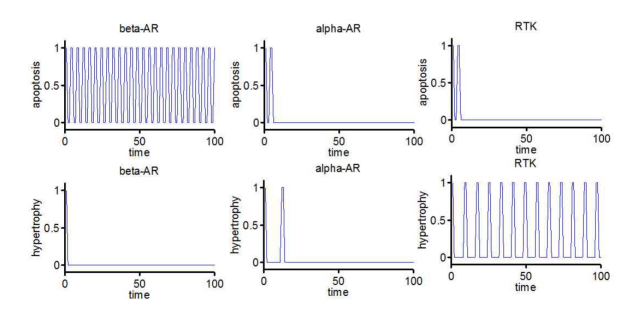


그림 25. 핵심 신호전달 네트워크에서의 자극에 따른 반응을 확인하기 위한 불리언 시뮬레이션 분석결과. 베타 수용체를 자극한 경우에는 심근세포의 사멸이 주로 발생하고, 타이로신 키나아 제 타입의 수용체를 자극한 경우에는 심근세포의 비대가 주로 발생함.

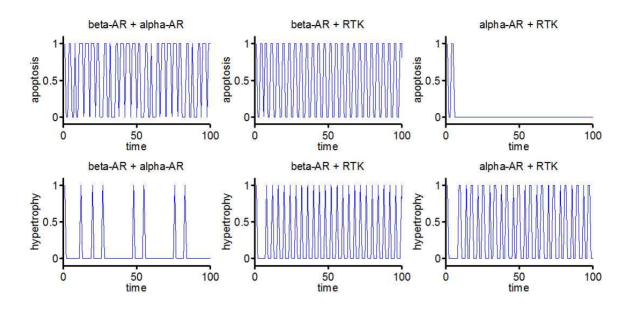


그림 26. 핵심 신호전달 네트워크에서 두 개 이상의 자극이 동시에 주어진 경우 관찰된 네트워크의 동역학적 변화. 베타 수용체와 알파 수용체를 동시에 자극한 경우, 각각의 경우 관찰되지 않았던 심근세포의 비대가 관찰되어 두 수용체와 관련된 신호전달경로 수준에서 시너지 효과가 있음을 확인함.

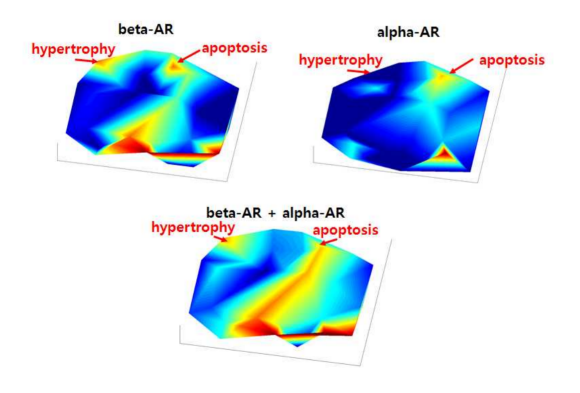


그림 27. 베타 수용체와 알파 수용체를 동시에 자극한 경우의 신호 흐름의 모식도. 두 수용체를 각각 자극하였을 경우에는 심근세포의 사멸 혹은 비대로 향하는 신호의 흐름이 일시적으로 생성되는 반면, 두 수용체를 동시에 자극한 경우에는 세포 사멸로 향하는 항시적인 신호의 흐름이 관찰됨.

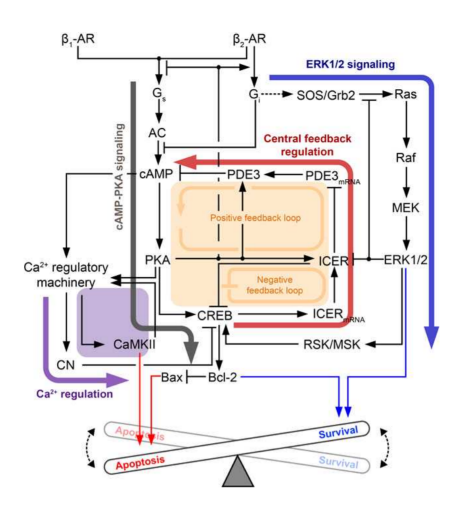


그림 28. 핵심 신호전달 네트워크를 기반으로 구축된 핵심 베타수용체 신호전달 네트워크의 모식도. 피드백 회로와 피드포워드 회로가 복잡하게 얽혀있음을 확인할 수 있음.

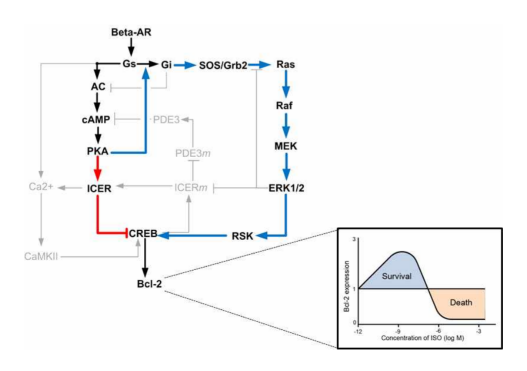


그림 29. 핵심 베타수용체 신호전달 네트워크의 핵심 구조. ERK와 ICER를 매개로 하여 작용하는 피드포워드회로가 Bcl-2분자의 스위치 반응을 유도하는데 핵심적 역할을 담당함.

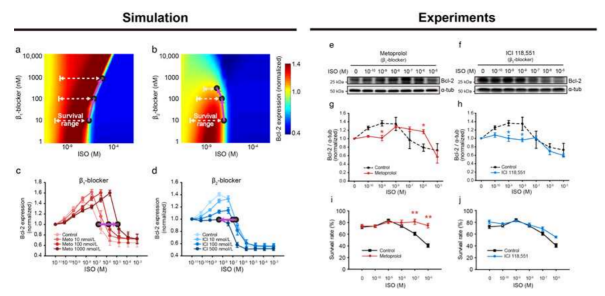
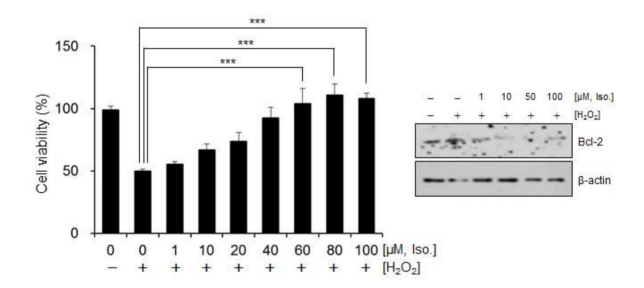


그림 30. 베타차단제의 효과에 대한 시뮬레이션 분석결과. 베타1차단제를 처리하면 강한 베타수용체 자극에서의 Bcl-2 발현량이 증가하고 이로 인하여 심근세포의 생존율이 향상되어 세포보호효과가 일어남을 확인함.



림 31. 심근세포의 사멸에 과산화수소와 isoproterenol이 함께 미치는 영향에 대한 분자생물학 실험결과(본 세부과제 연구팀의 자체실험결과임). 정상 배지상태에서 과산화수소 단독, isoproterenol 단독, 그리고 과산화수소와 isoproterenol을 함께 처리한 세 가지 경우에 대하여 심근세포의 사멸정도를 반복적으로 측정함. 과산화수소에 의해서 유도되는 심근세포의 사멸이 isoproterenol에 의해 저해됨을 확인할 수 있음.

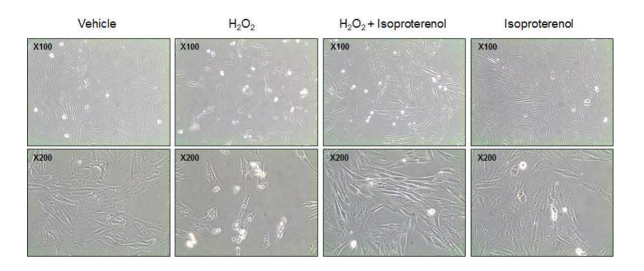


그림 32. 각 자극에 따른 심근세포의 형태 변화(본 세부과제 연구팀의 자체실험결과임). 그림 31에서의 심근세포의 사멸은 심근세포의 형태변화를 기준으로 판단함.

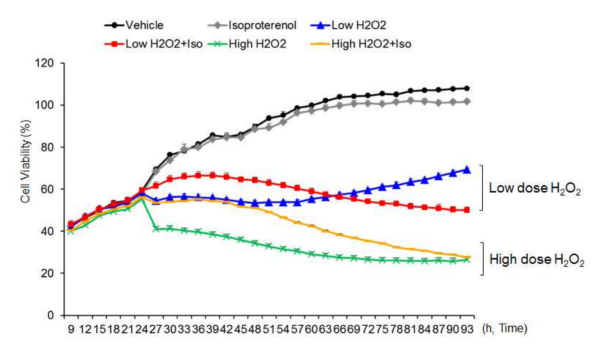


그림 33. 과산화수소와 isoproterenol이 시간의존적으로 심근세포의 사멸에 미치는 영향에 대한 분자생물학 실험결과(실시간 세포 이미징 시스템인 IncuCyte ZOOM을 활용한 본 세부과제 연구팀의 자체실험결과임). 낮은 농도의 과산화수소를 처리한 경우, 세포의 사멸이 시간에 따라 달라지는 것을 확인할 수 있음.

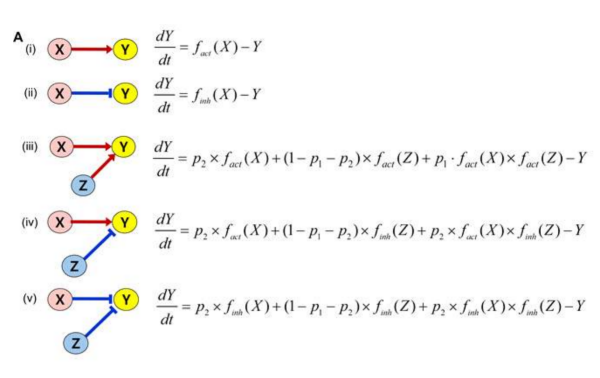


그림 34. 핵심 심근세포 신호전달네트워크를 구성하는 각 신호전달분자들 간 상호작용을 표현하는 표준화 미분방정식 형태.

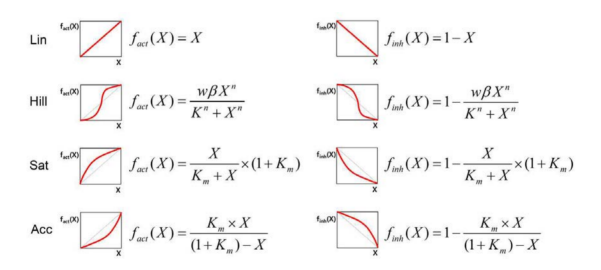


그림 35. 핵심 심근세포 신호전달네트워크에 대한 표준화 미분방정식 모델에 사용된 선형 (Linear; Lin), 힐형(Hill), 포화형(Saturating; Sat), 가속형(Accelerating; Acc) 등 4가지의 미분 방정식 형태.

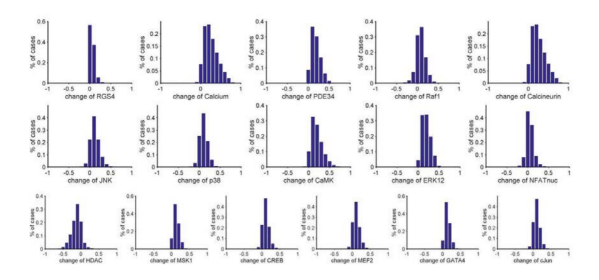
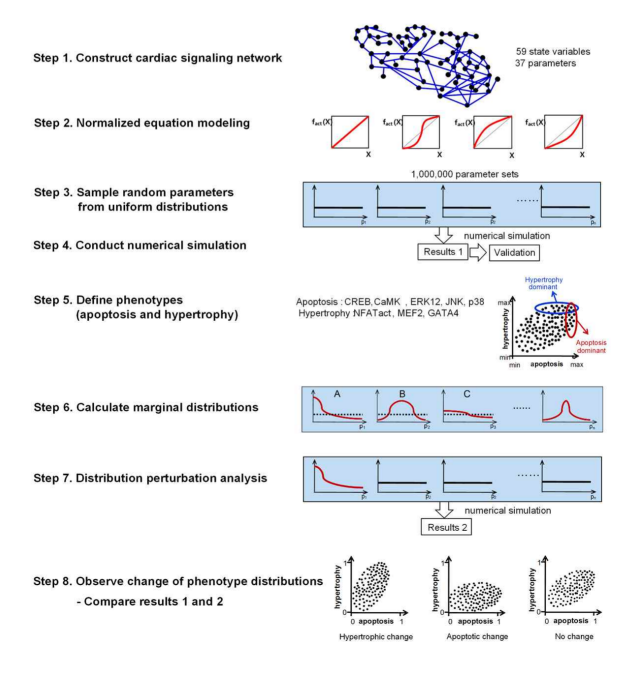


그림 36. 핵심 심근세포 신호전달네트워크에 대한 표준화 미분방정식 모델의 검증. 다양한 파라미터세트들에 대하여 모델시뮬레이션 분석을 수행한 결과 표준화 미분방정식 모델이 기존의 문헌으로부터 보고된 실험적 사실을 잘 재현해낸다는 것을 확인함.



가

그림 37. 핵심 심근세포 신호전달네트워크에 대한 표준화 미분방정식 모델의 섭동분석법 수행 절차. (Step 1) 문헌 정보와 데이터베이스 정보를 기반으로 핵심 심근세포 신호전달네트워크를 구축함. (Step 2) 선형, 힐형, 포화형, 가속형 등 4가지의 미분방정식 형태로 구성된 핵심 심근 세포 신호전달네트워크에 대한 표준화 미분방정식 모델을 개발함. (Step 3) 개별 심근세포의 이질적인 생물학적 특성을 모델에 반영하기 위하여 4가지 형태의 미분방정식 모델 각 각에 대한 백만 개의 파라미터세트를 균등분포에 따라 추출함. (Step 4) 균등분포에 따라 추출된 백만 개의 파라미터세트들에 대한 모델시뮬레이션 분석을 수행함. (Step 5) 심부전을(심근세포의 비대 혹은 사멸) 유발하는 파라미터세트들을 수집하고 이들을 심부전이행 파라미터세트라고 명명함. 이 때 심근세포의 비대와 사멸은 각 심근세포 의 생리를 조절하는 핵심 단백질들의 활성도로 결정됨(세포비대의 경우 NFAT, MEF2, GATA4가, 세포사멸의 경우 CREB, CaMK, ERK1/2, JNK, p38이 각 세포상태 를 대표하는 마커단백질로 사용됨). (Step 6) 심부전이행 파라미터세트들에서 특정 파 라미터가 가지는 분포특성을 분석하고 이를 심부전이행 주변분포라고 명명함. (Step 7) 균등분포에 따라 추출된 백만 개의 파라미터세트들에 특정 파라미터의 주변분포 특성을 반영한 후, 이 섭동이 가해진 파라미터세트들에 대한 대규모 시뮬레이션 분석 을 통하여 (Step 8) 개별 파라미터가 심부전이행에 미치는 영향력을 분석함.

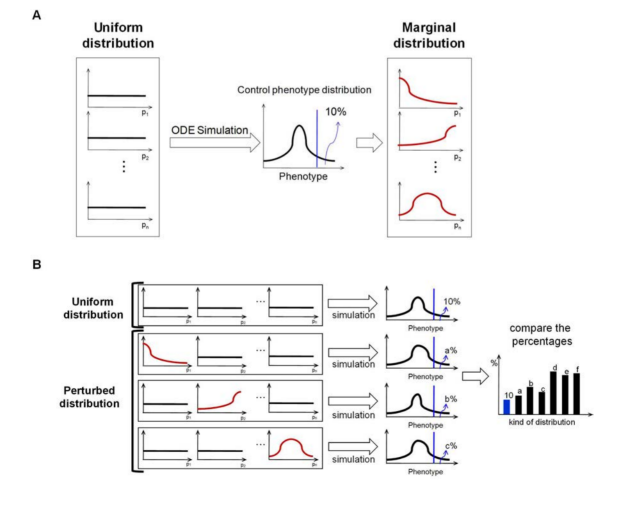


그림 38. 심부전이행 파라미터세트들의 선정기준 및 심부전이행에 대한 개별 파라미터의 영향

력 분석방법. (A) 상위 10%의 세포사멸/비대를 유발하는 파라미터세트를 심부전이행 파라미터 세트로 정의함. 이 심부전이행 파라미터세트에서 각 파라미터가 가지는 분포특성을 심부전이행 주변분포라고 명명함. (B) 심부전이행에 대하여 개별 파라미터가 갖는 영향력을 분석함. 이를 위해 균등분포에 따라 추출된 백만 개의 파라미터세트들에 특정 파라미터의 심부전이행 주변분포 특성을 반영한 후 시뮬레이션 분석을 통해 심부전이행의 변화를 관찰함.

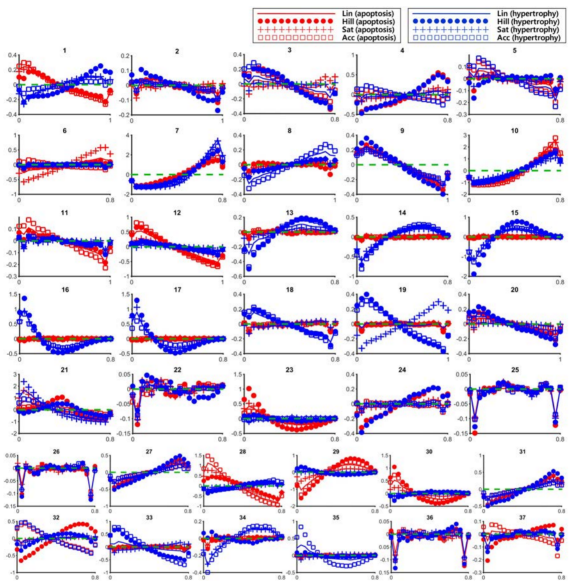


그림 39. 핵심 심근세포 신호전달네트워크의 표준화 미분방정식 모델을 구성하는 37개의 파라미터의 심부전이행 주변분포를 분석함.

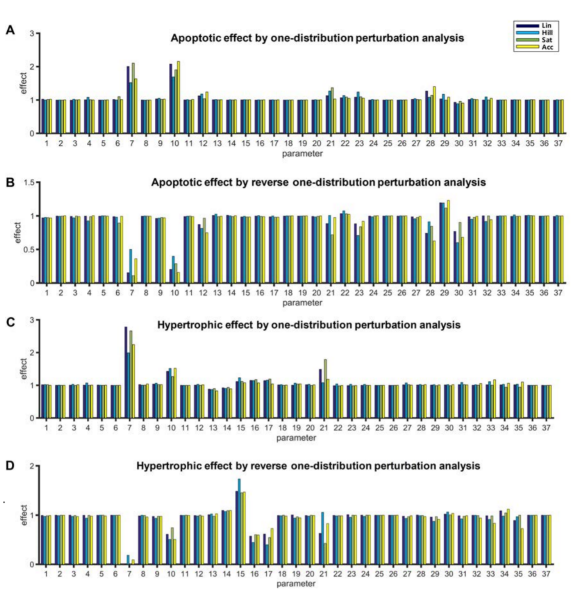


그림 40. 심부전이행에 대하여 개별 파라미터가 갖는 영향력을 분석함. 이를 위해 균등분포에 따라 추출된 백만 개의 파라미터세트들에 특정 파라미터의 심부전이행 주변 분포 특성을 반영한 후 시뮬레이션 분석을 통해 심부전이행의 변화를 관찰함.

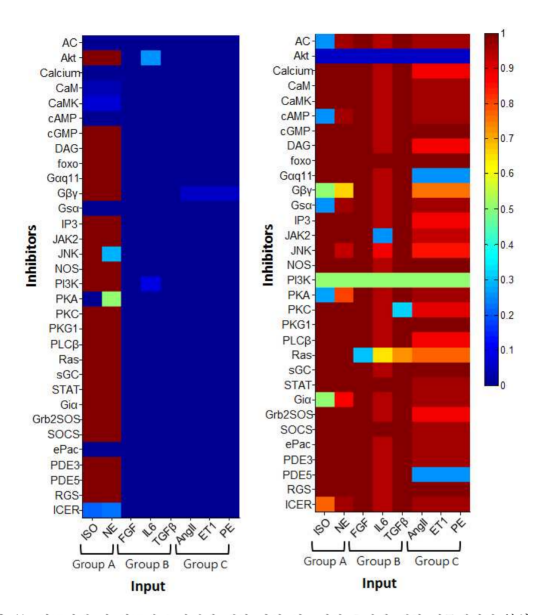


그림 41. 심근비대 및 심근세포 사멸에 대한 가상 치료제의 효과에 대한 시뮬레이션 분석결과. 왼쪽은 심근세포 사멸에 대한 효과를, 오른쪽은 심근비대에 대한 효과를 나타냄. 특정 자극에 따른 병적 표현형이 발생한 경우 효과적인 억제제가 서로 다르다는 점을 확인함.

가 ・

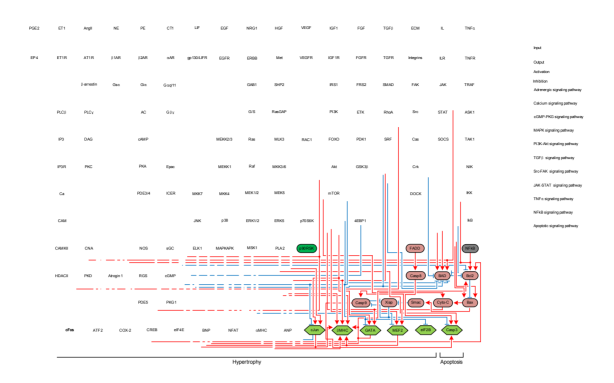


그림 42. 심부전 관련 대규모 심근세포 신호전달네트워크. 구축된 심근세포 신호전달 네트워크는 141개의 노드와 289개의 링크로 구성됨. 227개의 적색 링크는 활성화 링크를, 62개의 청색 링크는 억제 링크를 의미함.

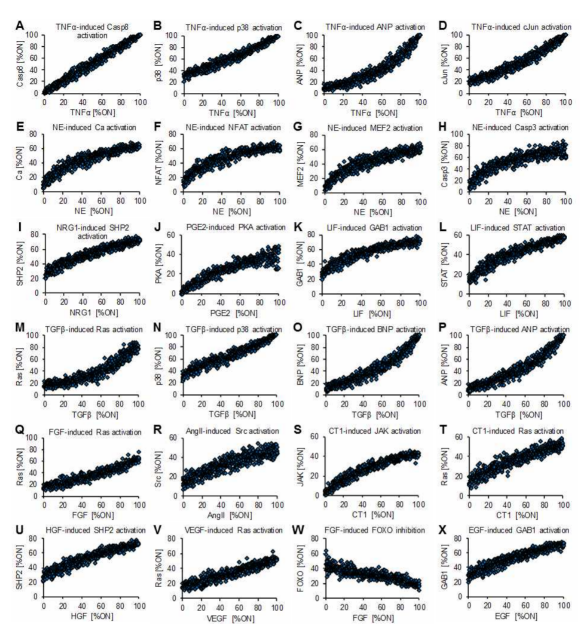


그림 43. 심근세포 신호전달네트워크 수학모델의 특정 입력자극에 따른 출력 노드들의 활성도 변화.

가 .

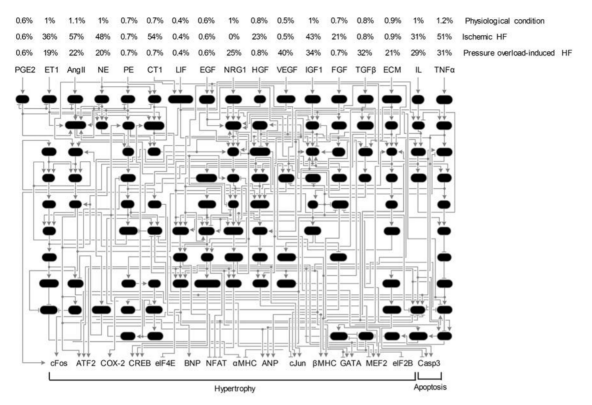


그림 44. 정상생리 상태 및 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서의 심근세포의 동역학적 특성을 결정짓는 최적 입력 노드 조건.

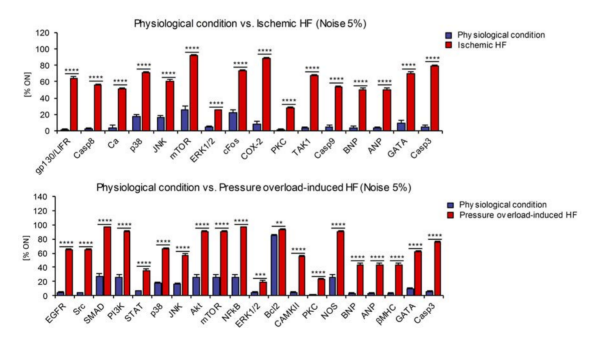


그림 45. 허혈성(A)/비허혈성(B) 심부전 상황에서의 다양한 생체분자들의 활성도.

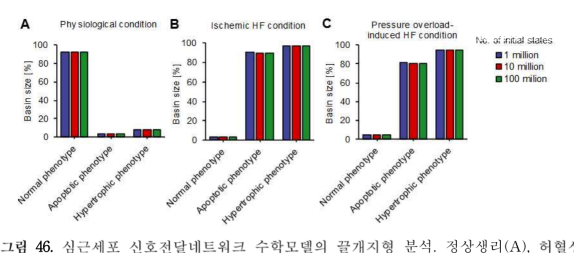
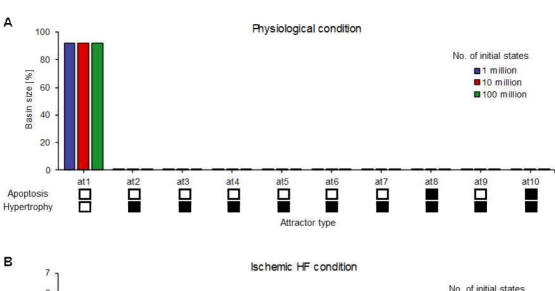
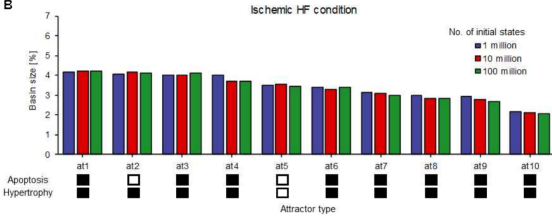


그림 46. 심근세포 신호전달네트워크 수학모델의 끌개지형 분석. 정상생리(A), 허혈성심부전(B), 또는 비허혈성 심부전(C) 상황에서 심근세포의 정상, 사멸, 또는 비대의 끌개수렴공간에 대한 분포임.





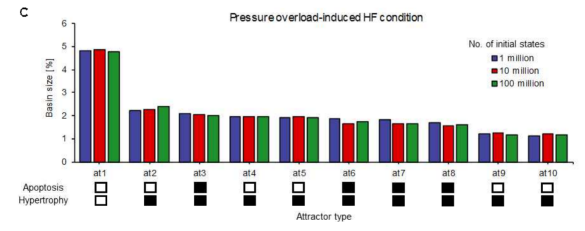


그림 47. 정상생리(A), 허혈성 심부전(B), 또는 비허혈성 심부전(C) 상황에서 끌개수렴 공간에 대한 분포.

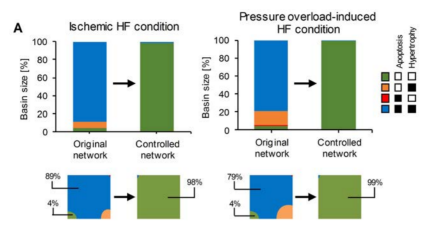


그림 48. 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서 질병조절자를 제어사멸하기 전과 후의 심 근세포반응. 녹색 바는 정상표현형을, 주황색은 비대표현형을, 적색은 사멸표현형을, 청색은 비대/사멸 표현형을 의미함.

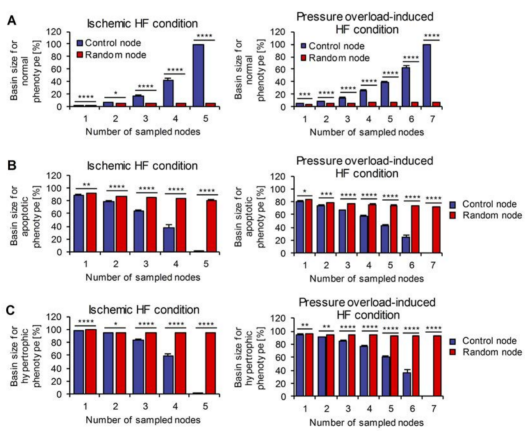


그림 49. 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서 질병조절자의 활성도를 제어하였을 때의심근세포반응: (A), (B), (C)는 각각 정상, 사멸, 비대 표현형을 의미함.

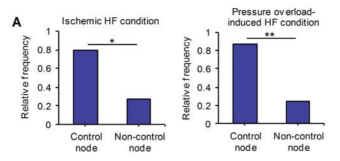


그림 50. 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서의 질병조절자와 약물표적 단백질과의 관련성.

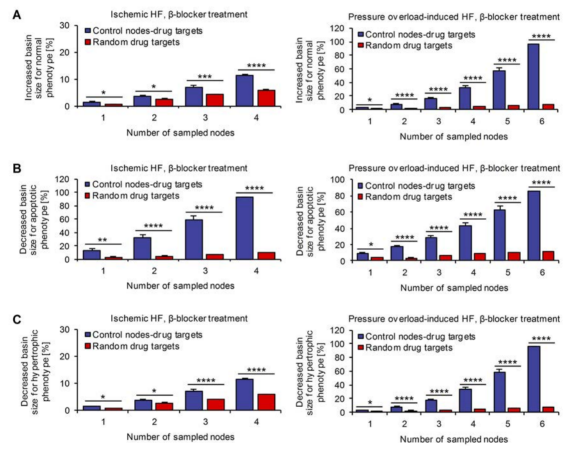


그림 51. 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서 β-blocker 처치와 더불어 질병조절자의 활성도를 제어하였을 때의 심근세포반응: (A), (B), (C)는 각각 정상, 사멸, 비대 표현형을 의미함.

표 1. 심근세포생리 관련 대규모 실험데이터수집(5000여 개의 데이터 중 1000개의 예). 수집된 실험데이터는 5가지 항목으로 일관되게 표현하여 대규모 네트워크 구축에 활용 가능한 형태로 정리함.

No.	Cell line	Input	Output	Effect	Time
1	NRVM	none	pFOXO1/3a/4/pAkt	1	10min
2	NRVM	IGF-1	pFOXO1	2	10min
3	NRVM	IGF-1	pFOXO4	3	10min
4	NRVM	IGF-1	pFOXO3a	1.5	10min
5	NRVM	IGF-1	pAkt	2	10min
6	NRVM	Insulin+LY294002	pFOXO1/3a/4	1	10min
7	NRVM	insulin+LY294002	pAkt	1.5	10min
8	NRVM	none	pAkt	1.	12hr
9	NRVM+TM-FOXO3a	none	pAkt	2.	12hr
10	NRVM+WT-FOXO3a	none	pAkt	2.	12hr
11	TAC on mouse	none	pAkt/pFOXO3a	4/2	TAC 1wk
12	NRVM	IGF-1	cell size	1.4	48hr
13	NRVM+WT-FOXO3a	IGF-1	cell size	1.3	24hr(IGF)+24 after TD
14	NRVM+TM-FOXO3a	IGF-1	cell size	0.85	24hr(IGF)+24 after TD
15	NRVM	stretch	cell size	1.3	48hr
16	NRVM+WT-FOXO3a	stretch	cell size	1.15	24hr(stretch)+
17	NRVM+TM-FOXO3a	stretch	cell size	0.9	24 after TD 24hr(stretch)+
					24 after TD
18	HEK293	none	pMAPK	1	5min
19	HEK293	Isoprenaline(10^-10/- 9/-8/-7/-6/-5)	pMAPK	1.2/2/4/5.5/	5min
20	HEK293	Isoprenaline+Propran olol	pMAPK	1	5min
21	HEK293	Isoprenaline	pMAPK	6.5	5min
22	HEK293+bARKct TF	Isoprenaline	pMAPK	3	5min
23	HEK293	Isoprenaline+PTX	pMAPK	1.7	5min
24	HEK293+Csk TF	Isoprenaline	pMAPK	3	5min
25	HEK293+Sos-Pro TF	Isoprenaline	pMAPK	2.6	5min
26	HEK293	Isoprenaline	pMAPK	7	5min
27	HEK293	Isoprenaline+H-89	pMAPK	1.5	5min
28	HEK293	LPA	pMAPK	8	5min
29	HEK293	LPA+H-89	pMAPK	8	5min
30	HEK293	isoprenaline	pMAPK	5	5min
30		isopierialine	PIVIAFIX	5	JIIIII
31	HEK293+ERK1 TF+b2ARWT TF	isoprenaline	рМАРК	7	5min
20	HEK293+ERK1	isoprenaline	pMAPK	2	5min
32	TF+b2ARmut TF	Isoprenaine	PIVIAER	3	SITIIII
33	Adult cardiomyocyte(Rat)	phenylephrine(10uM)	normalized LTCC current	1.0/0.95/0. 9/0.92/0.98 /1/1.15/1.1 8	0/1/2/3/4/5/10/ 1 5min
34	Adult cardiomyocyte(Rat)+B APTA pretx	phenylephrine(10uM)	normalized LTCC current	1/1/1/1/1/1/	0/1/2/3/4/5/10/ 15min
35	Adult cardiomyocyte(Rat)+K N-93(0.5uM) pretx	phenylephrine(10uM)	normalized LTCC current	1.0/0.9/0.8/ 0.8/0.79/0. 76/0.7/0.65	0/1/2/3/4/5/10/ 15min
36	Adult cardiomyocyte(Rat)+K N-92(0.5uM) pretx	phenylephrine(10uM)	normalized LTCC current	1.0/0.98/0. 95/1.0/1.03 /1.05/1.15/ 1.17	0/1/2/3/4/5/10/ 15min
37	Adult cardiomyocyte(Rat)+c helerythrine(10uM) pretx	phenylephrine(10uM)	normalized LTCC current	1.0/0.9/0.8/ 0.77/0.75/0 .7/0.55/0.4 5	0/1/2/3/4/5/10/ 15min
38	Adult	control/phe(0.1uM)/1/	CaMKII activation	100/130/17	15min
50	cardiomyocyte(Rat)	10/100		0/190/185	
39	Adult	control/prazocin/pra+	CaMKII activation	100/100/10	15min

	cardiomyocyte(Rat)	phe		5	
40	Adult	control/KN-93/KN-93	CoMKII activation	400/70/75	1Emin
40	cardiomyocyte(Rat)	+phe	CaMKII activation	100/70/75	15min
44	Adult	control/che/che+phe	CaMKII activation	400/05/00	15min
41	cardiomyocyte(Rat)	control/cne/cne i prie		100/85/99	1311111
42	control mouse	none	p38 kinase activity	1	
43	control	phenylephrine	p38 kinase activity	1.6	30min
44	p38aCKO(10wk)	none	p38 kinase activity	0.25	00
45	p38aCKO(10wk)	phenylephrine none	p38 kinase activity FS	0.4	30min
46 47	control p38aCKO(10wk)	none	FS	37 37	
48	p38aCKO(10wk)	TAC(1wk)	FS	15	
49	p38aCKO(10wk)	sham(1wk)	FS	37	
50	control	TAC(1wk)	FS	37	
51	control	sham(1wk)	FS	37	
52	control	sham(1wk)	TUNEL(+) myocytes	37	
53	control	TAC(1wk)	TUNEL(+) myocytes	37	
54	p38aCKO(10wk)	sham(1wk)	TUNEL(+) myocytes	37	
55	p38aCKO(10wk)	TAC(1wk)	TUNEL(+) myocytes cytochrome c in cytosol	115	
56 57	control	sham(1wk) TAC(1wk)	cytochrome c in cytosol	1.5	
57 58	p38aCKO(10wk)	sham(1wk)	cytochrome c in cytosol	1.3	
58 	p38aCKO(10wk)	TAC(1wk)	cytochrome c in cytosol	3.7	
60	control	TAC(1wk)	Bax/Bcl	1	
61	p38aCKO(10wk)	TAC(1wk)	Bax/Bcl	1.7	
62	control	sham(1wk)	pJNK/totalJNK	1	
63	control	TAC(1wk)	pJNK/totalJNK	2.2	
64	p38aCKO(10wk)	sham(1wk)	pJNK/totalJNK	0.7	
65	p38aCKO(10wk)	TAC(1wk)	pJNK/totalJNK	3.5	
66 67	control	sham(1wk) TAC(1wk)	pERK/totalERK pERK/totalERK	2	
68	control p38aCKO(10wk)	sham(1wk)	pERK/totalERK	1	
69	p38aCKO(10wk)	TAC(1wk)	pERK/totalERK	2	
70	control	sham(1wk)	pMKK3/6 / totalMKK3/6	1	
71	control	TAC(1wk)	pMKK3/6 / totalMKK3/6	5	
72	p38aCKO(10wk)	sham(1wk)	pMKK3/6 / totalMKK3/6	5	
73	p38aCKO(10wk)	TAC(1wk)	pMKK3/6 / totalMKK3/6	40	
74	control	saline	LVDd	3.5	
75	control	isoproterenol(7.5mg/k g/day for 2days)	LVDd	3.5	
76	p38aCKO(10wk)	saline	LVDd	3.5	
77	p38aCKO(10wk)	isoproterenol(7.5mg/k g/day for 2days)	LVDd	4.5	
78	control	saline	FS	40	
79	control	isoproterenol(7.5mg/k g/day for 2days)	FS	48	
80	p38aCKO(10wk)	saline	FS	38	
81	p38aCKO(10wk)	isoproterenol(7.5mg/k	FS	15	
	. ,	g/day for 2days)	TUNEL(+) myocytes		
82	control	isoproterenol(7.5mg/k	. , , , ,	23	
83	control	g/day for 2days)	TUNEL(+) myocytes	26	
84	p38aCKO(10wk)	saline isoproterenol(7.5mg/k	TUNEL(+) myocytes	25	
85	p38aCKO(10wk)	g/day for 2days)	TUNEL(+) myocytes	50	
86	control cell	isoproterenol(0uM) isoproterenol(0uM)	survival survival	100	
87	p38aCKO(10wk) cell	isoproterenol(0.31uM		100	
88	control cell	) isoproterenol(0.31uM	survival	120	
89	p38aCKO(10wk) cell	)	survival	110	
90	control cell	isoproterenol(0.63uM)	survival	110	
91	p38aCKO(10wk) cell	isoproterenol(0.63uM )	survival	105	
92	control cell	isoproterenol(1.25uM)	survival	120	
93	p38aCKO(10wk) cell	isoproterenol(1.25uM )	survival	102	
94	control cell	isoproterenol(2.5uM)	survival	120	
95	p38aCKO(10wk) cell	isoproterenol(2.5uM)	survival	50	

96	control cell	isoproterenol(5uM)	survival	120	
97	p38aCKO(10wk) cell	isoproterenol(5uM)	survival	30	
98	control cell	isoproterenol(10uM)	survival	50	
		isoproterenol(10uM)			
99	p38aCKO(10wk) cell		survival	25	
100	control cell	isoproterenol(20uM)	survival	28	
101	p38aCKO(10wk) cell	isoproterenol(20uM)	survival	28	
102	control cell	isoproterenol(40uM)	survival	28	
103	p38aCKO(10wk) cell	isoproterenol(40uM)	survival	28	
104	H9C2 myocyte	none	MEF2	1	
105	H9C2 myocyte	dbcAMP(1mM)	MEF2	0.1	
105	H9C2 Hlyocyte	` ,	IVILI Z	0.1	
106	H9C2 myocyte	dbcAMP(1mM) + KT5720(2uM)	MEF2	0.8	
107	COS cells	Myc-PKA:none	MEF2	0.05	
				0.05	
108	COS cells+MEF2C	Myc-PKA:none	MEF2	1	
100	COS	Myc-PKA:none	MEF2	0.1	
109	cells+MEF2C+HDAC4	Wyc-PKA.none	IVIEFZ	0.1	
	COS				
		5			
110	cells+MEF2C+HDAC4	Myc-PKA:none	MEF2	1.2	
	+CaMKII				
111	COS cells	Myc-PKA:low	MEF2	0.05	
112		Myc-PKA:low	MEF2	1	
112	COS cells+MEF2C	,		1	
113	COS	Myc-PKA:low	MEF2	0.15	
110	cells+MEF2C+HDAC4	,		0.10	
	COS				
114	cells+MEF2C+HDAC4	Myc-PKA:low	MEF2	0.5	
114		,		0.5	
	+CaMKII				
115	COS cells	Myc-PKA:high	MEF2	0.05	
116	COS cells+MEF2C	Myc-PKA:high	MEF2	1	
	COS				
117		Myc-PKA:high	MEF2	0.13	
	cells+MEF2C+HDAC4				
	COS				
118	cells+MEF2C+HDAC4	Myc-PKA:high	MEF2	0.3	
	LC-MICH				
440	+CaMKII	nana	EDIZ4/2	0.4	
119	NRVM	none	ERK1/2	0.1	
			-		0.1/0.1/0.1
119 120	NRVM NRVM+thapsigargin/ni	none	ERK1/2 ERK1/2	0.1	0.1/0.1/0.1
120	NRVM		-	0.1/0.1/0.1	0.1/0.1/0.1
	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM	none	ERK1/2		0.1/0.1/0.1
120	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni	none	ERK1/2	0.1/0.1/0.1	0.1/0.1/0.1
120 121 122	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx	none Iso	ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2	0.1/0.1/0.1	0.5/0.2/0.2
120	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM	none	ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2	0.1/0.1/0.1	
120 121 122	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx	none Iso	ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2	0.5/0.2/0.2
120 121 122 123	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso	ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1	0.5/0.2/0.2 8min 8min
120 121 122 123	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none	ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1	0.5/0.2/0.2 8min
120 121 122 123 124 125	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx	none Iso Iso Iso Iso Iso	ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4	0.5/0.2/0.2 8min 8min 8min
120 121 122 123 124 125 126	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM	none Iso Iso Iso Iso Inone Iso Inone	ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4 0.1	0.5/0.2/0.2 8min 8min 8min 8min
120 121 122 123 124 125 126 127	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso Iso Iso Inone Iso Iso Angli	ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2 ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4 0.1 0.4	0.5/0.2/0.2 8min 8min 8min 8min 8min
120 121 122 123 124 125 126 127 128	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Angli PHE	ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4 0.1 0.4 2	0.5/0.2/0.2 8min 8min 8min 8min 8min 8min
120 121 122 123 124 125 126 127	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Phone Iso	ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4 0.1 0.4	0.5/0.2/0.2 8min 8min 8min 8min 8min
120 121 122 123 124 125 126 127 128	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Angli PHE	ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4 0.1 0.4 2	0.5/0.2/0.2 8min 8min 8min 8min 8min 8min
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Phone Iso	ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4 0.1 0.4 2 0.1	0.5/0.2/0.2 8min 8min 8min 8min 8min 8min 8min
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Phone Angli PHE Rone Angli	ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4 0.1 0.4 2 0.1 0.4 1.5	0.5/0.2/0.2  8min
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Angli PHE none Angli PHE	ERK1/2	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18	0.5/0.2/0.2 8min 8min 8min 8min 8min 8min 8min 8min
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Phone Angli PHE Rone Angli	ERK1/2	0.1/0.1/0.1 1 0.5/0.2/0.2 0.1 1 1.3/0.4/0.4 0.1 0.4 2 0.1 0.4 1.5	0.5/0.2/0.2  8min
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Angli PHE none Angli PHE	ERK1/2	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18	0.5/0.2/0.2  8min  9min  0/1/2/5/15/30m
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Angli PHE none Angli PHE	ERK1/2	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130	0.5/0.2/0.2  8min  9min  0/1/2/5/15/30m
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Iso Angli PHE none Angli PHE Iso(10uM)	ERK1/2  CALCINEUTIN	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19	0.5/0.2/0.2  8min  0/1/2/5/15/30m  in
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso none AnglI PHE none AnglI PHE Iso(10uM)	ERK1/2	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/	0.5/0.2/0.2  8min  9min  0/1/2/5/15/30m
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Iso Angli PHE none Angli PHE Iso(10uM)	ERK1/2  CALCINEUTIN	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19	0.5/0.2/0.2  8min  0/1/2/5/15/30m  in
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso	ERK1/2 CALCINEURIN	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/	0.5/0.2/0.2  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  0/1/2/5/15/30m  in  5min
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Iso Angli PHE none Angli PHE Iso(10uM)	ERK1/2  CALCINEUTIN	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/	0.5/0.2/0.2  8min  0/1/2/5/15/30m  in
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso	ERK1/2 CALCINEURIN	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5	0.5/0.2/0.2  8min  5min  5min  0/1/2/5/15/30m  10  0/1/2/5/10/15m  10
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Iso Iso None AnglI PHE None AnglI PHE Iso(10uM) Iso(0/0.01/0.1/1/10/1 00uM)	ERK1/2  Calcineurin  Raf-1	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/	0.5/0.2/0.2  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  0/1/2/5/15/30m  in  0/1/2/5/10/15m  in  0/1/2/5/10/15m
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM+KN93/W7/CsA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso	ERK1/2 CALCINEURIN	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5	0.5/0.2/0.2  8min  5min  5min  0/1/2/5/15/30m  10  0/1/2/5/10/15m  10
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Iso Iso None AnglI PHE None AnglI PHE Iso(10uM) Iso(0/0.01/0.1/1/10/1 00uM)	ERK1/2  Calcineurin  Raf-1	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5  0.1/0.1/0.1/	0.5/0.2/0.2  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  0/1/2/5/15/30m  in  0/1/2/5/10/15m  in  0/1/2/5/10/15m
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132 133	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso Iso Iso Iso Iso Iso Iso None AnglI PHE None AnglI PHE Iso(10uM) Iso(0/0.01/0.1/1/10/1 00uM) Iso Iso Sham/TAC	ERK1/2 Calcineurin  Raf-1 Raf-1 Epac1 expression	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5  0.1/0.1/0.1/ 0.1/0.1/0.1  1/1.6	0.5/0.2/0.2  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  70/1/2/5/15/30m  5min  0/1/2/5/10/15m  10  0/1/2/5/10/15m  10  5day
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso	ERK1/2  Calcineurin  Raf-1  Raf-1	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5  0.1/0.1/0.1/ 0.1/0.1/0.1  1/1.6  100/110/11	0.5/0.2/0.2  8min  5min  0/1/2/5/15/30m  in  0/1/2/5/10/15m  in  0/1/2/5/10/15m  in
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132 133	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso none Iso	ERK1/2 Calcineurin  Raf-1 Raf-1 Epac1 expression	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5  0.1/0.1/0.1/ 0.1/0.1/0.1  1/1.6  100/110/11  0/140	0.5/0.2/0.2  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  70/1/2/5/15/30m  5min  0/1/2/5/10/15m  10  0/1/2/5/10/15m  10  5day
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132 133 134 135 136 137	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso	ERK1/2 Calcineurin  Raf-1 Raf-1 Epac1 expression Cell area	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5  0.1/0.1/0.1/ 0.1/0.1/0.1  1/1.6  100/110/11	0.5/0.2/0.2  8min  0/1/2/5/15/30m  in  5min  0/1/2/5/10/15m  in  0/1/2/5/10/15m  in  5day  24hr(8-CPT)  36hr(Ad.Epac
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132 133	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso Iso Iso none Iso	ERK1/2 Calcineurin  Raf-1 Raf-1 Epac1 expression	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5  0.1/0.1/0.1/ 0.1/0.1/0.1  1/1.6  100/110/11  0/140  100/115/10	0.5/0.2/0.2  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  8min  70/1/2/5/15/30m  5min  0/1/2/5/10/15m  10/1/2/5/10/15m  5day  24hr(8-CPT)
120 121 122 123 124 125 126 127 128 129 130 131 132 133 134 135 136 137	NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM+thapsigargin/ni fedipine/EGTA pretx NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	none Iso	ERK1/2 Calcineurin  Raf-1 Raf-1 Epac1 expression Cell area	0.1/0.1/0.1  1  0.5/0.2/0.2  0.1  1.3/0.4/0.4  0.1  0.4  2  0.1  0.4  1.5  100/120/18  0/260/150/ 130  100/180/19  0/200/310/ 300  0.1/0.5/1/1/ 1/0.5  0.1/0.1/0.1/ 0.1/0.1/0.1  1/1.6  100/110/11  0/140	0.5/0.2/0.2  8min  0/1/2/5/15/30m  in  5min  0/1/2/5/10/15m  in  0/1/2/5/10/15m  in  5day  24hr(8-CPT)  36hr(Ad.Epac

		DT/Ad Ence/Ad Ence		1	Т
		PT/Ad.Epac/Ad.Epac +8-CPT		1	+5min(8-CPT)
140	ARVM	Ad.GFP/Ad.GFP+Ad. RasS17N/Ad.Epac/A d.Epac+8-CPT	[3H]-Leucine uptake	100/105/12 0/85	1day(8-CPT)
141	ARVM	Ad.GFP/Ad.GFP+Ad. RasS17N/Ad.Epac/A d.Epac+8-CPT	Calcineurin activity	100/150/22 0/130	30min(8-CPT)
142	ARVM	Ad.GFP/Ad.Epac1/Ad .Epac1+8-CPT/Ad.Ep ac1+8-CPT+KN-93	P-CaMKII/total CaMKII	1/1.2/3/1.2	30min(8-CPT)
143	ARVM	none/CsA/KN93/8-CP T/8-CPT+CsA/8-CPT +KN-93	[3H]-Leucine uptake	100/95/96/ 150/115/98	24hr
144	NRVM	shCT/shCT+ISO/shE pac1/shEpac1+ISO	Cell area	100/150/10 4/130	48hr(ISO)
145	NRVM	shCT/shCT+ISO/shE pac1/shEpac1+ISO	ANF	25/225/60/ 140	48hr(ISO)
146	ARVM	none/Ad.PKI/ISO/Ad. PKI+ISO	[3H]-Leucine uptake	110/95/150 /140	24hr(ISO)
147	ARVM	none/Ad.PKI/ISO/Ad. PKI+ISO	PKA activity	80/70/180/ 90	10min(ISO)
148	ARVM	Ad.Epac1/Ad.Epac1+ ISO/Ad.Epac1R279K/ Ad.Epac1R279K+ISO	[3H]-Leucine uptake	100/135/11 5/115	24hr
149	Human heart(NonFailing(NF)/ Heart Failure(HF))	none	Epac1 expression	1.0/2.0	
150	ARVM	8-CPT(10uM)	nuclear HDAC5	1.0/1.0/0.8 7/0.72/0.66 /0.63	0/10/20/30/40/ 50/60min
151	ARVM	endothelin(100nM)	nuclear HDAC5	1.0/0.95/0. 87/0.82/0.7 8/0.67/0.55	0/10/20/30/40/ 50/60min
152	NRVM	control/epac1WT TF	MEF-2	100/300	
153	NRVM	8-CPT/KN93+8-CPT	nuclear HDAC5	0.7/1.0	
154	NRVM	control/Iso(10^-7)/Iso( 10^-6)/Iso(10^-5)/Iso( 5*10^-5)/Ionomycin(1 0^-6)	% of TUNEL positive cells	4/5/10/15/2 1/18	48hr
155	NRVM	control/Iso(50uM)/Cs A pretx(1hr)+Iso/FK506 (1hr)+Iso/nifedipine(1 hr)+Iso	% of TUNEL positive cells	5/18/5/5/9	48hr
156	NRVM	Iso(50uM)	pBad	1/0.5/0.5/1	0/2/4/6hr
157	NRVM	Iso(50uM)+FK506	pBad	1/1/1/1	0/2/4/6hr
158	NRVM	Iso(50uM)+nifedipine	pBad	1/1/1/1	0/2/4/6hr
159	NRVM	Iso(50uM)	Bcl-2	1/1/1/1/1	0/6/12/24/48hr
160	NRVM	Iso(50uM)	cytosolic cyt c	1/2/3/3	0/8/18/24hr
161	control	none	survival	1.0/1.0/1.0/ 0.95/0.95	0/100/200/300/ 400
162	Creb1 deficient mice	none	survival	1.0/0.98/0. 95/0.9/0.9	0/100/200/300/ 400
163	control/creb1 deficient mice	none	bcl-2 expression	100/100	
164	3T3 cells	Vector/Active AKT TF/WT AKT TF/Inactive AKT TF	pBAD	0/1/0/0	
165	3T3 cells	none/PDGF/Wort+PD GF/LY294002+PDGF	pBAD	0.1/1/0.5/0. 5	0.1/1/0.5/0.5
166	DHL-9 cells	Basal Promoter/WtUREDR E/MutCRE	bcl-2	1.0/3.0/1.3	1.0/3.0/1.3
167	ARCM	none	TUNEL positive cells(%)	2/4/5/8/9	0/1/2/3/4day
168	ARCM	CA-CaMKIIdc	TUNEL positive cells(%)	3/9/18/20/2 2	0/1/2/3/4day
169	ARCM	CA-CaMKIIdc+DN-C aMKIIdc	TUNEL positive cells(%)	3/4/12/13/1 4	0/1/2/3/4day
170	ARCM	CA-CaMKIIdc+AIP	TUNEL positive cells(%)	3/7/8/12/13	0/1/2/3/4day
171	ARCM	CA-CaMKIIdc+Bcl-XL	TUNEL positive cells(%)	3/5/10/12/1 4	0/1/2/3/4day

				4/0/4 4/4 0/4	
172	ARCM	CaMKII activity(1/2/3/5/7)	TUNEL positive cells(%)	4/6/14/16/1 7	24hr
173	HEK293+BAD TF+B-RAF TF	DMSO/BAY43-9006 0.1uM/1uM/10uM	pBAD(S75)	0.35/0.45/0	16hr TF + 22hr BAY
174	HEK293+BAD TF+B-RAF TF	DMSO/BAY43-9006 0.1uM/1uM/10uM	pBAD(S99)	0.4/0.4/0.0 5/0	16hr TF + 22hr BAY
175	HEK293+BAD TF+B-RAF TF	DMSO/BAY43-9006 0.1uM/1uM/10uM	pBAD(S118)	0.15/0.3/0. 01/0.01	16hr TF + 22hr BAY
176	HEK293+BAD	none	Apoptotic cells(%)	25	16hr TF + 30hr culture
177	HEK293+BAD+B-RAF -KD	none	Apoptotic cells(%)	24	16hr TF + 30hr culture
178	HEK293+BAD+B-RAF	none	Apoptotic cells(%)	10	16hr TF + 30hr culture
179	HEK293+B-RAF	none	Apoptotic cells(%)	8	16hr TF + 30hr culture
180	HEK293+PDE3A2	Ctrl/ISO/PMA	PDE3A2-pS428	0.1/0.1/1.0	ISO(1uM) 90s, PMA(10ng/ml) for 15min
181	HEK293+PDE3A1	Ctrl/ISO/PMA	PDE3A1-pS312	0.1/1.0/0.1	ISO(1uM) 90s, PMA(10ng/ml) for 15min
182	HEK293+PDE3A2	Ctrl/ISO/IBMX/IBMX+ ISO	PDE3A1-pS312	0.2/0.2/0.2/	ISO(1uM) 90s, PMA(10ng/ml) for 15min
183	HEK293+PDE3A2	Ctrl/ISO/IBMX/IBMX+ ISO	PDE3A1-pS312	0.1/0.2/0.2/ 1.0	ISO(1uM) 90s, PMA(10ng/ml) for 15min
184	HEK293+PDE3A2	PKA 0nM/10nM/100nM	PDE3A2-pS312	0.1/0.5/1.0	20min
185	HEK293+PDE3A1	PKA 0nM/10nM/100nM	PDE3A1-pS312	0.1/0.2/1.0	20min
186	HEK293+PDE3A2	Ctrl/PMA/dBcAMP	PDE3 activity	100/120/12 5	PMA 15min, dBcAMP 1h
187	HEK293+PDE3A1	Ctrl/ISO/PMA/dBcAM	PDE3 activity	100/100/10 0/145	ISO 90s, PMA 15min, dBcAMP 1h
188	ARVM	Ctrl/Bay/Iso/Iso+Bay	t1/2off relaxation(s) of calcium transient	0.45/0.4/0. 25/0.25	0.45/0.4/0.25/0 .25
189	ARVM	Ctrl/Bay/Iso/Iso+Bay	Sarcomere shortening	-1/-2/-10/-1 5	-1/-2/-10/-15
190	ARVM	Ctrl/Bay/Iso/Iso+Bay	t1/2off relaxation(s) of sarcomere shortening	0.5/0.35/0. 15/0.15	0.5/0.35/0.15/0 .15
191	ARVM	Ctrl/Cil/Iso/Iso+Cil	Fura2 ratio(% of diastolic ratio)	20/45/100/ 140	20/45/100/140
192	ARVM	Ctrl/Cil/Iso/Iso+Cil	t1/2off relaxation(s) of calcium transient	0.4/0.3/0.2 5/0.2	0.4/0.3/0.25/0. 2
193	ARVM	Ctrl/Cil/Iso/Iso+Cil	Sarcomere shortening	-1/-3/-10/-1 7	-1/-3/-10/-17
194	ARVM	Ctrl/Cil/Iso/Iso+Cil	t1/2off relaxation(s) of sarcomere shortening	0.5/0.25/0. 15/0.1	0.5/0.25/0.15/0
195	ARVM	Ctrl/Ro/Iso/Iso+Ro	Fura2 ratio(% of diastolic ratio)	20/20/80/1 40	20/20/80/140
196	ARVM	Ctrl/Ro/Iso/Iso+Ro	t1/2off relaxation(s) of calcium transient	0.4/0.35/0. 25/0.25	0.4/0.35/0.25/0 .25
197	ARVM	Ctrl/Ro/Iso/Iso+Ro	Sarcomere shortening	-1/-1/-12/-1 8	-1/-1/-12/-18
198	ARVM	Ctrl/Ro/Iso/Iso+Ro	t1/2off relaxation(s) of sarcomere shortening	0.5/0.45/0. 15/0.1	0.5/0.45/0.15/0 .1
199	ARVM	KT/DT-2/SNAP/SNA P+KT/SNAP+DT-2/S p-8	ICNG density	0.1/0.1/2.0/ 4.0/4.5/23	SNAP(1~2min
200	ARVM	none/KT/IBMX/IBMX +KT	cGMP	80/90/100/ 110	SNAP(5min)
201	ARVM	SNAP/SNAP+KT/IBM X+SNAP/IBMX+SNA P+KT	cGMP	180/280/42 0/400	SNAP(5min)

	I	AND/AND AZTEGORIO			lass Octob
202	ARVM	ANP/ANP+KT5823/S p-8	ICNG current	4.0/2.0/5.0	less than 1min
203	ARVM	control/DT-2/SNAP/S NAP+DT-2	PDE5	1.2/0.8/2.3/ 1.2	SNAP(5min)
204	ARVM	ANP/ANP+PKG(+)/A NP+PKG(+)+KT	ICNG density	8.0/12.0/7. 0	8.0/12.0/7.0
205	ARVM	control/PKGI/ANP(10 nM)/ANP(10nM)+PK GI/ANP(100nM)/ANP (100nM)+PKGI	pGC activity	0.3/0.4/0.5/	0.3/0.4/0.5/0.7/ 0.8/1.3
206	NRCM	Angll	ANF	1.8	12hr
207	NRCM	AngII+Los	ANF	1.1	12hr
208	C2C12 myoblast+AT1a TF	Angll	ANF	14	12hr
209	C2C12 myoblast+AT1a TF	AnglI+Los	ANF	1	12hr
210	C2C12 myoblast+N74D	Angll	ANF	1	12hr
211	C2C12 myoblast+AT2 TF	Angll	ANF	1	12hr
212	C2C12 myoblast	Angll	ANF	10	12hr
213	C2C12 myoblast+STAT site del	Angll	ANF	5	12hr
214	C2C12 myoblast+AP-1 site del	AnglI	ANF	13	12hr
215	C2C12 myoblast+GATA site del	AnglI	ANF	7	12hr
216	C2C12 myoblast+GATA site del+GATA/SRE 중	Angll	ANF	1	12hr
217	GATA site del C2C12 myoblast+GATA/SRE site del	Angll	ANF	8	12hr
218	C2C12 myoblast+STAT site del+AP-1 site del+GATA site del	AnglI	ANF	3	12hr
219	myoblast+STAT site del+AP-1 site del+GATA site del+GATA/SRE 중 SRE site del	AnglI	ANF	2.5	12hr
220	C2C12 myoblast+promoter	Angll	ANF	1	
221	C2C12 myoblast+promoter+S TAT site	Angli	ANF	5	
222	C2C12 myoblast+promoter+G ATA/SRE site	Angll	ANF	7	
223	C2C12 myoblast+promoter +STAT site+GATA/SRE site	Angll	ANF	31	
224	C2C12 myoblast+promoter+S TAT site del+GATA/SRE site	Angll	ANF	6	

	T	I			ı
	C2C12				
	myoblast+promoter+G				
225	ATA/SRE 중 GATA	Angll	ANF	14	
	site del+GATA/SRE				
	site				
	C2C12				
	myoblast+promoter+S				
226		Angll	ANF	11	
	TAT site+GATA/SRE				
	중 SRE site del	A II	ANIE		0.41-
227	C2C12 myoblast	Angll	ANF	5.2	24hr
228	C2C12	Angll	ANF	1	24hr
	myoblast+GATA mut				
229	C2C12	Angll	ANF	2.5	24hr
	myoblast+STAT del				
230	C2C12 myoblast	Angli	ANF	100	12hr
231	C2C12 myoblast	Angll+GF109203X	ANF	20	12hr
232	C2C12 myoblast	Angll+LY294002	ANF	180	12hr
233	C2C12 myoblast	Angll+U73122	ANF ANF	5	12hr 12hr
234	C2C12 myoblast	AngII+SB203580 AngII+PD98059	ANF	150	12hr 12hr
235	C2C12 myoblast C2C12 myoblast	Angli+AG490	ANF	40	12111 12hr
230	C2C12 myobiast		, arvi	40	
237		AngII	ANF	100	12hr
	myoblast+AT1aR WT C2C12				
222		Angli	ANE	70	12hr
238	myobalst+AT1aR	Angll	ANF	70	12hr
	IIGG				
	C2C12				
239	myoblast+AT1aR	Angll	ANF	60	12hr
	WT+STAT mut				
	C2C12				
240	myoblast+AT1aR	Angll	ANF	60	12hr
	IIGG+STAT mut				
	C2C12				
241	myoblast+AT1aR	Angll	ANF	100	12hr
	expression vector	_			
	C2C12				
	myoblast+AT1aR				
242		AngII	ANF	225	12hr
	expression				
	vector+PKC				
	C2C12				
243	myoblast+AT1aR	Angll	ANF	140	12hr
	expression	_			
	vector+ERK1				
	C2C12				
244	myoblast+AT1aR	Angli	ANF	135	12hr
244	expression	,	, 41 VI	100	12111
	vector+ERK2				
	C2C12				
245	myoblast+SRE	Angll	ANF	4	12hr
•	mut/-135 ANF	_			
	C2C12				
246	myoblast+SRE	Angll+GF109203X	ANF	1	12hr
2-10				'	
-	mut/-135 ANF C2C12				
0.47		Angli	ANF	4.5	12hr
247	myoblast+STAT/-57	AngII	MINE	4.5	12111
	ANF				
	C2C12				
248	myoblast+STAT/-57	AngII+GF109203X	ANF	4.3	12hr
	ANF				
249	C2C12 myoblast	none	ANF promotor activation	1.8	12hr
250	C2C12 myoblast	GF109203X	ANF promotor activation	1	12hr
251	C2C12	none	ANF promotor activation	6.5	12hr

					T.
	myoblast+GATA 4				
252	C2C12	GF109203X	ANF promotor activation	0.1	12hr
252	myoblast+GATA-4	GI 109203X	ANI promotor activation	0.1	12111
253	C2C12 myoblast	none	ANF promotor activation	1	12hr
254	C2C12 myoblast	Ang II	ANF promotor activation	3	12hr
204	C2C12 myobiast	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	респисанием		1-11
255	myoblast+GATA-4	none	ANF promotor activation	7	12hr
256	C2C12 myoblast+GATA-4 WT	Ang II	ANF promotor activation	9	12hr
257	C2C12 myoblast+DBD	none	ANF promotor activation	0.8	12hr
258	C2C12 myoblast+DBD	Ang II	ANF promotor activation	1	12hr
259	C2C12 myoblast+ZN mut	none	ANF promotor activation	1	12hr
260	C2C12 myoblast+ZN mut	Ang II	ANF promotor activation	0.9	12hr
261	NIH 3T3 cell+STAT1α	none	ANF promotor activation	2.5	12hr
262	NIH 3T3 cell+STAT1α	Ang II	ANF promotor activation	5	12hr
263	NIH 3T3 cell	none	ANF promotor activation	1	12hr
264	NIH 3T3 cell+GATA-4	none	ANF promotor activation	2.5	12hr
265	NIH 3T3 cell+STAT1α(+)	none	ANF promotor activation	1.8	12hr
266	NIH 3T3 cell+GATA-4+STAT1α (+)	none	ANF promotor activation	5.8	12hr
267	NIH 3T3 cell+STAT1α(++)	none	ANF promotor activation	0.5	12hr
268	NIH 3T3 cell+GATA-4+STAT1α (++)	none	ANF promotor activation	11	12hr
269	NIH 3T3 cell+STAT3(+)	none	ANF promotor activation	1	12hr
270	NIH 3T3 cell+GATA-4+STAT3	none	ANF promotor activation	2	12hr
271	NIH 3T3 cell+STAT3(++)	none	ANF promotor activation	0.6	12hr
272	NIH 3T3 cell+GATA-4+STAT3( ++)	none	ANF promotor activation	2.2	12hr
273	NIH 3T3 cell+STAT5b(+)	none	ANF promotor activation	0.4	12hr
274	NIH 3T3 cell+GATA-4+STAT5b (+)	none	ANF promotor activation	6	12hr
275	NIH 3T3 cell+STAT5b(++)	none	ANF promotor activation	0.2	12hr
276	NIH 3T3 cell+GATA-4+STAT5b (++)	none	ANF promotor activation	6	12hr
277	NIH 3T3 cell+GATA-4	none	ANF promotor activation	1	12hr
278	NIH 3T3 cell+HA-STAT1α	none	ANF promotor activation	0.2	12hr
279	NIH 3T3 cell	CBP(+)	ANF promotor activation	0.5	12hr
280	NIH 3T3 cell	CBP(++)	ANF promotor activation	0.4	12hr
20:	NIH 3T3	CDD(LL)	AND properties and the Control	_	10hr
281	cell+GATA-4+HA-STA	CBP(++)	ANF promotor activation	5	12hr

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
Τ1α				
NIH 3T3 cell+GATA-4	CBP(+)	ANF promotor activation	0.7	12hr
NIH 3T3 cell+GATA-4	CBP(++)	ANF promotor activation	0.6	12hr
NIH 3T3 cell+HA-STAT1α	CBP(+)	ANF promotor activation	0.7	12hr
NIH 3T3	CBP(++)	ANF promotor activation	0.6	12hr
NIH 3T3	CBP(+)	ANE promotor activation	25	12hr
Τ1α		7 an promoter deareners	25	12
cell+GATA-4+HA-STA T1α	CBP(++)	ANF promotor activation	40	12hr
cardiomyocyte WT+STAT1α(+)	none	ANF promotor activation	1.3	12hr
cardiomyocyte WT+STAT1α(+)+GAT A mut	none	ANF promotor activation	1.4	12hr
cardiomyocyte WT+STAT1α(++)	none	ANF promotor activation	2	12hr
WT+STAT1α(++)+GA	none	ANF promotor activation	1	12hr
cardiomyocyte	none	ANF promotor activation	4	12hr
cardiomyocyte WT+STAT1α(+++)+G ATA mut	none	ANF promotor activation	2	12hr
cardiomyocte+αG4	Ang II	ANF fold enrichment(distal)	3.8	48hr
cardiomyocte+αG4	Ang II	enrichment(proximal)	4.8	48hr
1/3	Ang II	ANF fold enrichment(distal)	3.8	48hr
cardiomyocte+αSTAT 1/3	Ang II	ANF fold enrichment(proximal)	3.9	48hr
-1176VEGF+GATA-4	none	ANF promotor activation	1	
-1176VEGF+STAT1α	none	ANF promotor activation	3	
-1176VEGF+GATA-4+ STAT1α	none	ANF promotor activation	6	
NIH 3T3 cell+ -360cFos+GATA-4	none	ANF promotor activation	3	
NIH 3T3 cell+ -360cFos+STAT1α  NIH 3T3 cell+	none	ANF promotor activation	3	
-360cFos+GATA-4+S	none	ANF promotor activation	7	
NIH 3T3 cell+-757Bcl-X+GATA -4	none	ANF promotor activation	2	
NIH 3T3 cell+-757Bcl-X+STAT 1α	none	ANF promotor activation	4	
NIH 3T3 cell+-757Bcl-X+GATA -4+STAT1a	none	ANF promotor activation	16	
C2C12 myoblast+STAT1α	none	ANF promotor activation	1	
	NIH 3T3 cell+GATA-4 NIH 3T3 cell+GATA-4 NIH 3T3 cell+HA-STAT1 NIH 3T3 cell+HA-STAT1 NIH 3T3 cell+GATA-4+HA-STA T1 NIH 3T3 cell+GATA-4+HA-STA T1 cardiomyocyte WT+STAT1a(+) cardiomyocyte WT+STAT1a(+)+GAT A mut cardiomyocyte WT+STAT1a(++)+GA TA mut cardiomyocyte WT+STAT1a(++)+GA TA mut cardiomyocyte WT+STAT1a(++)+GA TA mut cardiomyocyte WT+STAT1a(++)+GA TA mut cardiomyocyte WT+STAT1a(+++)+G ATA mut cardiomyocyte WT+STAT1a(+++) Cardiomyocyte WT+STAT1a(+++++) Cardiomyocyte WT+STAT1a(++++++) Cardiomyocyte WT+STAT1a(++++++++++++++++++++++++++++++++++++	NIH 3T3 cell+GATA-4 NIH 3T3 cell+GATA-4 NIH 3T3 cell+HA-STAT1a NIH 3T3 cell+HA-STAT1a NIH 3T3 cell+GATA-4+HA-STA T1a NIH 3T3 cell+GATA-4+HA-STA T1a NIH 3T3 cell+GATA-4+HA-STA T1b T1a NIH 3T3 cell+GATA-4+HA-STA T1b Cardiomyocyte WT+STAT1a(+) cardiomyocyte WT+STAT1a(+)+GAT A mut cardiomyocyte WT+STAT1a(++)+GAT A mut cardiomyocyte WT+STAT1a(++)+GAT A mut cardiomyocyte WT+STAT1a(++)+GA TA mut cardiomyocyte WT+STAT1a(+++)-G ATA mut cardiomyocyte WT+STAT1a(+++)-G ATA mut cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II none Ang II 1/3 cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II none 1/3 Cardiomyocte+aG4 Ang II none 1/3 Cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II none 1/3 Cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II none 1/3 Cardiomyocte+aG4 Ang II none 1/3 Ang II 1/3 Cardiomyocte+aG4 Ang II cardiomyocte+aG4 Ang II none 1/3 Cardiomyocte+aG4 Ang II none 1/3 Ang II 1/3 Ang II 1/3 Cardiomyocte+aG4 Ang II none 1/4 Ang II NIH 3T3 cell+ none 1/5 -360cFos+GATA-4 NIH 3T3 cell+ -360cFos+GATA-4 NIH 3T3 cell+ -360cFos+GATA-4 NIH 3T3 cell+ -360cFos+GATA-4 NIH 3T3 cell+ -360cFos+GATA-4 NIH 3T3 Cell+-757Bcl-X+GATA A NIH 3T3 Cell+-757Bcl-X+STAT A NIH 3T3 Cell757Bcl-X+STAT A NIH 3T3 Cell757Bcl-X-STAT A NIH 3T3 Cell757Bcl-X-STAT A NIH 3T3 Cell757Bcl-X-	NIH 3T3	NIH 3T3

308	C2C12	none	ANF promotor activation	2	
	myoblast+SRF		,		
309	C2C12	none	ANF promotor activation	15	
	myoblast+GATA-4				
040	C2C12	nono	ANF promotor activation	_	
310	myoblast+STAT1α+S	none	ANT Promotor activation	5	
	RF C2C12				
044		none	AND promotor potivotion	00	
311	myoblast+STAT1α+G	none	ANF promotor activation	22	
	ATA-4 C2C12				
242		none	ANF promotor activation	25	
312	myoblast+SRF+GATA	Tione	ANI Promotor activation	25	
	-4 C2C12				
242		nono	ANE promotor potivotion		
313	myoblast+STAT1α+S	none	ANF promotor activation	55	
314	RF+GATA-4 NRCM	none	MEF2 fold activation	1	15hr
315	NRCM	PE	MEF2 fold activation	4.5	15hr
316	NRCM	FBS	MEF2 fold activation	5.5	15hr
317	NRCM+Gal-MEF2C	PE	MEF2C fold activation	45	15hr
318	NRCM+Gal-MEF2C	PE+KN62	MEF2C fold activation	25	15hr
319	NRCM+Gal-MEF2C	PE+SB202190	MEF2C fold activation	35	15hr
320	NRCM+Gal-MEF2C	PE+KN62+SB202190	MEF2C fold activation	5	15hr
321	NRCM	none	MEF2C fold activation	1	15hr
322	NRCM+activated	none	MEF2C fold activation	15	15hr
	CaMK IV				
323	NRCM+activated	none	MEF2C fold activation	1	15hr
	MKK6		MEEOC AN fold		
324	NRCM	none	MEF2C-∆N fold activation	1	15hr
	NRCM+activated		MEF2C-∆N fold	_	451
325	CaMK IV	none	activation	2	15hr
326	NRCM+activated	none	MEF2C-∆N fold	9	15hr
320	MKK6	Hone	activation	9	15111
327	10T1/2 cell	none	MEF2 fold activation	1	48hr
328	10T1/2 cell+MEF2A	none	MEF2 fold activation	10	48hr
020	reporter TF				-
329	10T1/2 cell+MEF2A	none	MEF2 fold activation	15	48hr
	reporter TF+HDAC1				
330	10T1/2 cell+MEF2A	none	MEF2 fold activation	10	48hr
	reporter TF+HDAC3 10T1/2 cell+MEF2A				
331		none	MEF2 fold activation	0.5	48hr
	reporter TF+HDAC4 10T1/2 cell+MEF2A				
332	reporter TF+HDAC5	none	MEF2 fold activation	0.7	48hr
	10T1/2 cell+MEF2A				
333	reporter	none	MEF2 fold activation	6	48hr
	TF+HDAC5∆N				_
334	10T1/2 cell	none	MEF2 fold activation	1	48hr
	10T1/2 cell+MEF2C				
335	reporter TF	none	MEF2 fold activation	12.5	48hr
222	10T1/2 cell+MEF2C	none	MEF2 fold activation	15	48hr
336	reporter TF+HDAC1	none	WEFZ 1010 activation	15	40111
227	10T1/2 cell+MEF2C	none	MEF2 fold activation	0.5	48hr
337	reporter TF+HDAC3		וויבו ב וטוע מטווימנוטוו	9.5	FOITI
338	10T1/2 cell+MEF2C	none	MEF2 fold activation	0.2	48hr
330	reporter TF+HDAC4			0.2	
339	10T1/2 cell+MEF2C	none	MEF2 fold activation	0.5	48hr
555	reporter TF+HDAC5			0.0	-
	10T1/2 cell+MEF2C				
340	reporter	none	MEF2 fold activation	7	48hr
	TF+HDAC5∆N		MEEO CALL CO		401-
341	10T1/2 cell	none	MEF2 fold activation	1	48hr
342	10T1/2 cell+MEF2D	none	MEF2 fold activation	50	48hr

				T	
	reporter TF				
343	10T1/2 cell+MEF2D reporter TF+HDAC1	none	MEF2 fold activation	40	48hr
	10T1/2 cell+MEF2D				
344	reporter TF+HDAC3	none	MEF2 fold activation	40	48hr
345	10T1/2 cell+MEF2D	none	MEF2 fold activation	0.5	48hr
	reporter TF+HDAC4 10T1/2 cell+MEF2D				
346	reporter TF+HDAC5	none	MEF2 fold activation	1	48hr
	10T1/2 cell+MEF2D				
347	reporter	none	MEF2 fold activation	35	48hr
	TF+HDAC5∆N				
348	10T1/2 cell	none	GAL fold activation	1	48hr
349	10T1/2 cell+Gal-MEF2C	none	GAL fold activation	15	48hr
349	vector	Hone	OAL IOIG activation	13	40111
	10T1/2				
350	cell+Gal-MEF2C	none	GAL fold activation	20	48hr
	vector+HDAC1				
	10T1/2				
351	cell+Gal-MEF2C	none	GAL fold activation	13.5	48hr
	vector+HDAC3				
352	10T1/2	none	GAL fold activation	0.5	48hr
352	cell+Gal-MEF2C vector+HDAC4	Hone	GAL IOIU activation	0.5	40111
	10T1/2				
353	cell+Gal-MEF2C	none	GAL fold activation	0.5	48hr
	vector+HDAC5				
	10T1/2				
354	cell+Gal-MEF2C	none	GAL fold activation	15	48hr
055	vector+HDAC5∆N	nono	GAL fold activation	4	48hr
355	10T1/2 cell 10T1/2	none	GAL IOIU activation	1	40111
356	cell+Gal-MEF2C∆N	none	GAL fold activation	150	48hr
	vector				
	10T1/2				
357	cell+Gal-MEF2C∆N	none	GAL fold activation	120	48hr
	vector+HDAC4				
250	10T1/2	none	GAL fold activation	150	48hr
358	cell+Gal-MEF2C∆N vector+HDAC5	Hone	OAL IOIU activation	150	40111
	10T1/2				
359	cell+Gal-MEF2C∆N	none	GAL fold activation	160	48hr
	vector+HDAC5∆N				
360	10T1/2 cell	none	MEF2C fold activation	1	48hr
361	10T1/2	none	MEF2C fold activation	12.5	48hr
	cell+Gal-MEF2C 10T1/2				
362	cell+Gal-MEF2C+HDA	none	MEF2C fold activation	1	48hr
	C5				
	10T1/2				
363	cell+Gal-MEF2C+CaM	none	MEF2C fold activation	60	48hr
	K I				
204	10T1/2	none	MEF2C fold activation	25	48hr
364	cell+Gal-MEF2C+CaM K I+HDAC5	none	IVILI ZO IOIU ACIIVALION	25	40111
	10T1/2				
365	cell+Gal-MEF2C+MK	none	MEF2C fold activation	30	48hr
	K6				
	10T1/2				
366	cell+Gal-MEF2C+MK	none	MEF2C fold activation	2	48hr
	K6+HDAC5				

Colle-Cal-MEP2C+CaM   None   MEF2C fold activation   150   48hr   K   I-MKK6   IOT 1/2   None   MEF2C fold activation   35   48hr   MEF2						
K 1+MKK6		10T1/2				
MEF2C fold activation   35   48hr	367	cell+Gal-MEF2C+CaM	none	MEF2C fold activation	150	48hr
MEF2C fold activation   35   48hr						
See   See		-				
	260		none	MEE2C fold activation	25	18hr
369   293T cell	300		Hone	IVILI 20 IOIG activation	35	40111
293T cell+HDAC4   none	000			LIDAC arminostis activity	000	406
293T						_
The content of the	370		none	HDAC enzymatic activity	650	40111
NRVM				LIDAG and the said the		401-
372   NRVM   None   Surface area   4.4   72hr	371		none	HDAC enzymatic activity	750	48nr
STATE   Section   PE   Surface area   9.7   72hr						
NRVM+Afos TF   None   Surface area   5   72hr					-	
375   NRVM-Afos TF   PE   Surface area   9.7   72hr   376   NRVM   NRVM   PE   α-MHC   0.3   72hr   377   NRVM   PE   α-MHC   0.3   72hr   378   NRVM-Afos TF   none   α-MHC   1.1   72hr   72hr   379   NRVM-Afos TF   PE   α-MHC   8   72hr   380   NRVM   none   SERCA2a   1   72hr   72hr   381   NRVM   PE   SERCA2a   1   72hr   382   NRVM-Afos TF   none   SERCA2a   1.1   72hr   72hr   382   NRVM-Afos TF   none   SERCA2a   1.1   72hr   72hr   383   NRVM   none   ANP   1   72hr   72hr   384   NRVM-Afos TF   PE   SERCA2a   1.1   72hr   72hr   385   NRVM-Afos TF   PE   ANP   8   72hr   72hr   386   NRVM-Afos TF   none   ANP   0.8   72hr   387   NRVM-Afos TF   PE   ANP   2   72hr   389   NRVM   PE   ANP   0.8   72hr   389   NRVM   PE   B-MHC   1   72hr   72hr   390   NRVM-Afos TF   PE   B-MHC   1.7   72hr   72hr   391   NRVM-Afos TF   PE   B-MHC   0.3   72hr   392   NRVM   PE   B-MHC   0.3   72hr   393   NRVM   NONE   B-MHC   0.2   72hr   394   NRVM-Afos TF   PE   B-MHC   0.2   72hr   395   NRVM-Afos TF   PE   S-ACT   4.5   72hr   396   NRVM-Afos TF   none   S-ACT   0.9   72hr   396   NRVM-Afos TF   PE   S-ACT   0.9   72hr   397   NRVM-Afos TF   PE   S-ACT   0.9   72hr   398   NRVM   NONE   BNP   1   72hr   72hr   398   NRVM-Afos TF   PE   S-ACT   0.9   72hr   398   NRVM-Afos TF   PE   S-ACT   0.9   72hr   398   NRVM-Afos TF   None   BNP   0.9   72hr   398   NRVM-Afos TF   None   BNP   0.9   72hr   398   NRVM-Afos TF   None   G-MHC   1.3   72hr						
376   NRVM   None   α-MHC   1   72hr	-					
277   NRVM						
378   NRVM+Afos TF   none   α-MHC   1.1   72hr						
NRVM+Afos TF   PE   C-MHC   8   72hr						
NRVM				********		
NRVM						
SERCA2a   1.1   72hr					-	
SERCA2a   NRVM   None   ANP   1   72hr					-	
NRVM						
See						
386   NRVM+Afos TF   none   ANP   2   72hr						
387   NRVM+Afos TF   PE   ANP   2   72hr						
SASE   NRVM   NONE   S-MHC   1   72hr						
389 NRVM			_ · <del>_</del>			
390   NRVM+Afos TF   none   β-MHC   0.3   72hr				'		
NRVM+Afos TF   PE   β-MHC   0.2   72hr				•		
392   NRVM   None   SACT   1   72hr				-		
NRVM				<u> </u>		
394 NRVM+Afos TF none sACT 0.9 72hr 395 NRVM+Afos TF PE sACT 2.4 72hr 396 NRVM none BNP 1 72hr 397 NRVM PE BNP 7 72hr 398 NRVM+Afos TF none BNP 0.9 72hr 399 NRVM+Afos TF PE BNP 0.9 72hr 399 NRVM+Afos TF PE BNP 2.3 72hr 400 NRVM none α-MHC 1 72hr 401 NRVM+Afos TF none α-MHC 1.3 72hr 402 NRVM+MKK6 TF none α-MHC 0.2 72hr 403 TF+MKK6 TF none α-MHC 0.2 72hr 404 NRVM none SERCA22 1 72hr 405 NRVM+MKK6 TF none SERCA22 1 72hr 406 NRVM+MK6 TF none SERCA22 1 72hr 407 NRVM+Afos TF none SERCA22 1 72hr 408 NRVM+MK6 TF none SERCA22 1.2 72hr 409 NRVM+Afos TF none NRVM+Afos TF none SERCA22 1.2 72hr 401 NRVM+Afos TF none SERCA22 1.2 72hr 402 NRVM+MK6 TF none SERCA22 1.2 72hr 403 NRVM+Afos TF none SERCA22 1.2 72hr 404 NRVM none ANP 1 72hr 405 NRVM+Afos TF none ANP 1 72hr 407 NRVM+Afos TF none ANP 1 72hr 408 NRVM none ANP 1 72hr 409 NRVM+Afos TF none ANP 0.9 72hr 410 NRVM+MK6 TF none ANP 0.9 72hr 411 NRVM+Afos TF none ANP 1 72hr 412 NRVM none B-MHC 1 72hr 413 NRVM+Afos TF none ANP 1 72hr 414 NRVM NRVM NONE B-MHC 0.3 72hr 415 NRVM+Afos TF none B-MHC 0.3 72hr 416 NRVM NRVM NONE B-MHC 0.1 72hr 417 NRVM+Afos TF none B-MHC 0.1 72hr 418 NRVM+Afos TF none B-MHC 0.1 72hr 419 NRVM+Afos TF none SACT 0.7 72hr 419 NRVM+Afos TF none BNP 0.1 72hr 420 NRVM none BNP 1 72hr 421 NRVM+Afos TF none BNP 0.1 72hr 422 NRVM+MK6 TF none BNP 0.1 72hr					_ ·	
395   NRVM+Afos TF   PE   sACT   2.4   72hr						
396   NRVM   None   BNP   1   72hr						
NRVM						
398   NRVM+Afos TF   none   BNP   0.9   72hr						
399   NRVM+Afos TF   PE   BNP   2.3   72hr						
400         NRVM         none         α-MHC         1         72hr           401         NRVM+Afos TF         none         α-MHC         1.3         72hr           402         NRVM+MK6 TF         none         α-MHC         0.2         72hr           403         NRVM+MK6 TF         none         α-MHC         0.8         72hr           404         NRVM         none         SERCA2a         1         72hr           405         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1         72hr           406         NRVM-KK6 TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           407         NRVM-KK6 TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+K66 TF         none         ANP         1         72hr           410         NRVM+K66 TF						
401         NRVM+Afos TF         none         α-MHC         1.3         72hr           402         NRVM+MKK6 TF         none         α-MHC         0.2         72hr           403         NRVM+Afos TF         none         α-MHC         0.8         72hr           404         NRVM         none         SERCA2a         1         72hr           405         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1         72hr           406         NRVM+MK6 TF         none         SERCA2a         0.2         72hr           407         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           407         NRVM+Afos TF         none         ANP         1         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         18         72hr           410         NRVM+MK6 TF         none         ANP         18         72hr           411         NRVM+MK6 TF         none         ANP         4         72hr           412         NRVM         none         β-MHC         1         72hr           413						
402         NRVM+MKK6 TF         none         α-MHC         0.2         72hr           403         NRVM+Afos TF+MKK6 TF         none         α-MHC         0.8         72hr           404         NRVM         none         SERCA2a         1         72hr           405         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1         72hr           406         NRVM+MK6 TF         none         SERCA2a         0.2         72hr           407         NRVM+Afos TF+MKK6 TF         none         ANP         1         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         18         72hr           410         NRVM+Afos TF         none         ANP         4         72hr           411         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         1         72hr           412         NRVM         none         β-MHC         1         72hr           413         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.3         72hr <t< td=""><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></t<>						
NRVM+Afos   TF+MKK6 TF   None   C-MHC   O.8   72hr					-	
403         TF+MKK6 TF         none         d-MIC         0.8         72hr           404         NRVM         none         SERCA2a         1         72hr           405         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         0.2         72hr           406         NRVM+Afos         none         SERCA2a         0.2         72hr           407         TF+MKK6 TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         18         72hr           410         NRVM+MK6 TF         none         ANP         4         72hr           411         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         1         72hr           412         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.3         72hr           413         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.1         72hr           415         TF+MK66 TF         none         β-MHC         0.1         72hr           416	402	-	none	α-МНС	0.2	72hr
404         NRVM         none         SERCA2a         1         72hr           405         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1         72hr           406         NRVM+MK6 TF         none         SERCA2a         0.2         72hr           407         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           408         NRVM+Afos TF         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         1         72hr           410         NRVM+Afos TF         none         ANP         4         72hr           411         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         1         72hr           412         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.3         72hr           414         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.1         72hr           416         NRVM+Afos TF         none         SACT         0.7         72hr           417         NRVM+Afos TF         none         SACT         9         72hr           419	403		none	α-MHC	0.8	72hr
405         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1         72hr           406         NRVM+MKK6 TF         none         SERCA2a         0.2         72hr           407         NRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         0.9         72hr           410         NRVM+MK6 TF         none         ANP         18         72hr           410         NRVM+Afos TF         none         ANP         4         72hr           411         TF+MK6 TF         none         ANP         4         72hr           412         NRVM         none         β-MHC         1         72hr           413         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         3.8         72hr           414         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.1         72hr           415         TF+MK6 TF         none         β-MHC         0.1         72hr           416         NRVM         none         SACT         1         72hr           418	404	-	none	SERCA2a	1	72hr
406         NRVM+MKK6 TF         none         SERCA2a         0.2         72hr           407         TRVM+Afos TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         0.9         72hr           410         NRVM+MKK6 TF         none         ANP         18         72hr           411         NRVM+Afos TF         none         ANP         4         72hr           412         NRVM         none         β-MHC         1         72hr           412         NRVM         none         β-MHC         0.3         72hr           413         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         3.8         72hr           414         NRVM+Afos         none         β-MHC         0.1         72hr           415         TR+MKK6 TF         none         β-MHC         0.1         72hr           416         NRVM         none         sACT         1         72hr           416         NRVM         none         sACT         9         72hr           418         NRVM+Afos	-					
407         NRVM+Afos TF+MKK6 TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         0.9         72hr           410         NRVM+MKK6 TF         none         ANP         18         72hr           411         NRVM+Afos TF+MKK6 TF         none         ANP         4         72hr           412         NRVM         none         β-MHC         1         72hr           413         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.3         72hr           414         NRVM+MK6 TF         none         β-MHC         3.8         72hr           415         NRVM+Afos TF+MK6 TF         none         SACT         0.1         72hr           416         NRVM         none         SACT         1         72hr           418         NRVM+Afos TF         none         SACT         9         72hr           419         NRVM+Afos TF+MK6 TF         none         SACT         2         72hr           420         NRVM         none         BNP         1         72hr <t< td=""><td></td><td></td><td></td><td></td><td>-</td><td></td></t<>					-	
407         TF+MKK6 TF         none         SERCA2a         1.2         72hr           408         NRVM         none         ANP         1         72hr           409         NRVM+Afos TF         none         ANP         0.9         72hr           410         NRVM+MK6 TF         none         ANP         18         72hr           411         NRVM+Afos TF         none         ANP         4         72hr           412         NRVM         none         β-MHC         1         72hr           413         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.3         72hr           414         NRVM+MK6 TF         none         β-MHC         3.8         72hr           415         NRVM+Afos TF         none         β-MHC         0.1         72hr           416         NRVM         none         sACT         1         72hr           417         NRVM+Afos TF         none         sACT         9         72hr           418         NRVM+Afos         none         sACT         2         72hr           419         TF+MK6 TF         none         sACT         2         72hr           420         NRVM </td <td></td> <td>-</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td>		-				
409       NRVM+Afos TF       none       ANP       0.9       72hr         410       NRVM+MKK6 TF       none       ANP       18       72hr         411       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       ANP       4       72hr         412       NRVM       none       β-MHC       1       72hr         413       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.3       72hr         414       NRVM+MKK6 TF       none       β-MHC       3.8       72hr         415       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       β-MHC       0.1       72hr         416       NRVM       none       sACT       1       72hr         417       NRVM+Afos TF       none       sACT       9       72hr         418       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       sACT       2       72hr         420       NRVM       none       BNP       1       72hr         421       NRVM+Afos TF       none       BNP       0.1       72hr         422       NRVM+MK6 TF       none       BNP       0.1       72hr         422       NRVM+Afos       TO       DNP       0.1       72hr         422 <td>407</td> <td></td> <td>none</td> <td>SEKUAZA</td> <td>1.2</td> <td>/ Znr</td>	407		none	SEKUAZA	1.2	/ Znr
410       NRVM+MKK6 TF       none       ANP       18       72hr         411       NRVM+Afos TF       none       ANP       4       72hr         412       NRVM       none       β-MHC       1       72hr         413       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.3       72hr         414       NRVM+MKK6 TF       none       β-MHC       3.8       72hr         415       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.1       72hr         416       NRVM       none       sACT       1       72hr         417       NRVM+Afos TF       none       sACT       0.7       72hr         418       NRVM+MKK6 TF       none       sACT       9       72hr         419       NRVM+Afos       none       sACT       2       72hr         420       NRVM       none       BNP       1       72hr         421       NRVM+Afos TF       none       BNP       0.1       72hr         422       NRVM+MKK6 TF       none       BNP       11       72hr         422       NRVM+Afos       T       none       BNP       11       72hr	408	NRVM	none	ANP	1	72hr
411       NRVM+Afos TF       none       ANP       4       72hr         412       NRVM       none       β-MHC       1       72hr         413       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.3       72hr         414       NRVM+MKK6 TF       none       β-MHC       3.8       72hr         415       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.1       72hr         416       NRVM       none       sACT       1       72hr         417       NRVM+Afos TF       none       sACT       0.7       72hr         418       NRVM+MKK6 TF       none       sACT       9       72hr         419       NRVM+Afos TF       none       sACT       2       72hr         420       NRVM       none       BNP       1       72hr         421       NRVM+Afos TF       none       BNP       0.1       72hr         422       NRVM+MKK6 TF       none       BNP       11       72hr         422       NRVM+Afos       TONE       BNP       11       72hr         422       NRVM+Afos       TONE       DNP       11       72hr	409	NRVM+Afos TF	none	ANP	0.9	72hr
411       TF+MKK6 TF       none       ANP       4       72hr         412       NRVM       none       β-MHC       1       72hr         413       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.3       72hr         414       NRVM+MKK6 TF       none       β-MHC       3.8       72hr         415       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       β-MHC       0.1       72hr         416       NRVM       none       sACT       1       72hr         417       NRVM+Afos TF       none       sACT       0.7       72hr         418       NRVM+MK6 TF       none       sACT       9       72hr         419       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       BNP       1       72hr         420       NRVM       none       BNP       1       72hr         421       NRVM+Afos TF       none       BNP       0.1       72hr         422       NRVM+MKK6 TF       none       BNP       11       72hr         422       NRVM+Afos       NRVM+Afos       NRVM+Afos       NRVM+Afos       NRVM+Afos	410	NRVM+MKK6 TF	none	ANP	18	72hr
412       NRVM       none       β-MHC       1       72hr         413       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.3       72hr         414       NRVM+MKK6 TF       none       β-MHC       3.8       72hr         415       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       β-MHC       0.1       72hr         416       NRVM       none       sACT       1       72hr         417       NRVM+Afos TF       none       sACT       0.7       72hr         418       NRVM+MKK6 TF       none       sACT       9       72hr         419       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       BNP       1       72hr         420       NRVM       none       BNP       1       72hr         421       NRVM+Afos TF       none       BNP       0.1       72hr         422       NRVM+MKK6 TF       none       BNP       11       72hr         422       NRVM+Afos       NRVM+Afos       NRVM+Afos       NRVM+Afos       NRVM+Afos       NRVM+Afos	<u>4</u> 11		none	ANP	4	72hr
413       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.3       72hr         414       NRVM+MKK6 TF       none       β-MHC       3.8       72hr         415       NRVM+Afos TF       none       β-MHC       0.1       72hr         416       NRVM       none       sACT       1       72hr         417       NRVM+Afos TF       none       sACT       0.7       72hr         418       NRVM+MKK6 TF       none       sACT       9       72hr         419       NRVM+Afos TF       none       sACT       2       72hr         420       NRVM       none       BNP       1       72hr         421       NRVM+Afos TF       none       BNP       0.1       72hr         422       NRVM+MKK6 TF       none       BNP       11       72hr         420       NRVM+Afos       F       none       BNP       11       72hr						
414       NRVM+MKK6 TF       none       β-MHC       3.8       72hr         415       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       β-MHC       0.1       72hr         416       NRVM       none       sACT       1       72hr         417       NRVM+Afos TF       none       sACT       0.7       72hr         418       NRVM+MKK6 TF       none       sACT       9       72hr         419       NRVM+Afos TF+MKK6 TF       none       sACT       2       72hr         420       NRVM       none       BNP       1       72hr         421       NRVM+Afos TF       none       BNP       0.1       72hr         422       NRVM+MKK6 TF       none       BNP       11       72hr         420       NRVM+Afos       BNP       11       72hr				•	-	
NRVM+Afos   TF+MKK6 TF   None   β-MHC   O.1   72hr	-			'		
415 TF+MKK6 TF NONE P-MHC 0.1 72hr 416 NRVM none SACT 1 72hr 417 NRVM+Afos TF none SACT 0.7 72hr 418 NRVM+MKK6 TF none SACT 9 72hr 419 NRVM+Afos TF+MKK6 TF none SACT 2 72hr 420 NRVM none BNP 1 72hr 421 NRVM+Afos TF none BNP 0.1 72hr 422 NRVM+MKK6 TF none BNP 1.1 72hr 423 NRVM+MKK6 TF none BNP 1.1 72hr 424 NRVM+MKK6 TF none BNP 1.1 72hr	414		none	β-MHC	3.8	/2hr
416         NRVM         none         sACT         1         72hr           417         NRVM+Afos TF         none         sACT         0.7         72hr           418         NRVM+MKK6 TF         none         sACT         9         72hr           419         NRVM+Afos TF+MKK6 TF         none         sACT         2         72hr           420         NRVM         none         BNP         1         72hr           421         NRVM+Afos TF         none         BNP         0.1         72hr           422         NRVM+MKK6 TF         none         BNP         11         72hr           420         NRVM+Afos         NRVM+Afos         NRVM+Afos         NRVM+Afos	415		none	β-МНС	0.1	72hr
417         NRVM+Afos TF         none         sACT         0.7         72hr           418         NRVM+MKK6 TF         none         sACT         9         72hr           419         NRVM+Afos TF         none         sACT         2         72hr           420         NRVM         none         BNP         1         72hr           421         NRVM+Afos TF         none         BNP         0.1         72hr           422         NRVM+MKK6 TF         none         BNP         11         72hr           420         NRVM+Afos         DNP         11         72hr	A16	-	none	sACT	1	72hr
418         NRVM+MKK6 TF         none         sACT         9         72hr           419         NRVM+Afos TF+MKK6 TF         none         sACT         2         72hr           420         NRVM         none         BNP         1         72hr           421         NRVM+Afos TF         none         BNP         0.1         72hr           422         NRVM+MKK6 TF         none         BNP         11         72hr           420         NRVM+Afos         DNP         11         72hr						
419         NRVM+Afos TF+MKK6 TF         none         sACT         2         72hr           420         NRVM         none         BNP         1         72hr           421         NRVM+Afos TF         none         BNP         0.1         72hr           422         NRVM+MKK6 TF         none         BNP         11         72hr           420         NRVM+Afos         DNP         11         72hr						
419     TF+MKK6 TF     none     SACT     2     72nr       420     NRVM     none     BNP     1     72hr       421     NRVM+Afos TF     none     BNP     0.1     72hr       422     NRVM+MKK6 TF     none     BNP     11     72hr       420     NRVM+Afos     NRVM+Afos     NRVM+Afos		-				
421 NRVM+Afos TF none BNP 0.1 72hr 422 NRVM+MKK6 TF none BNP 11 72hr 420 NRVM+Afos DNP 70hr	419		none	sACT	2	72hr
421         NRVM+Afos TF         none         BNP         0.1         72hr           422         NRVM+MKK6 TF         none         BNP         11         72hr           422         NRVM+Afos         DNP         11         72hr	420	NRVM	none	BNP	1	72hr
422 NRVM+MKK6 TF none BNP 11 72hr		NRVM+Afos TF	none	BNP		72hr
NRVM+Afos DND 701	422	NRVM+MKK6 TF	none	BNP	11	72hr
1.5   TF+MKK6 TF   11.5   12111	422	NRVM+Afos	none	RNP		72hr
	+23	IF+MKK6 TF	110110	5.11	1.0	/ 2111

424	NIDV/M±0 MHC TE	none	promotor activity	1	48hr
424	NRVM+β-MHC TF NRVM+β-MHC	none	promotor activity	1	
425	TF+RSVc-Jun	none	promotor activity	10	48hr
426	NRVM+ α-MHC TF	none	promotor activity	1	48hr
427	NRVM+ α-MHC TF+RSVc-Jun	none	promotor activity	0.4	48hr
428	NRVM+sACT/CAT TF	none	promotor activity	1	48hr
429	NRVM+sACT/CAT TF+RSVc-Jun	none	promotor activity	5	48hr
430	NRVM+SERCA2/CAT TF	none	promotor activity	1	48hr
431	NRVM+SERCA2/CAT TF+RSVc-Jun	none	promotor activity	0.8	48hr
432	HEK293	TNF(1nM)	PI3K	0	0
433	HEK293	TNF(1nM)	PI3K	3.8	5min
434	HEK293	TNF(1nM)	PI3K	5	10min
435	HEK293 HEK293	TNF(1nM) TNF(1nM)	PI3K PI3K	7.2	20min 40min
436	HEK293	, ,	Phos-Akt	7	-
437	HEK293	TNF(1nM)	Phos-Akt	0	0 10min
438	HEK293	TNF(1nM) TNF(1nM)		X	-
439	HEK293 HEK293	TNF(1nM)	Phos-Akt Phos-Akt	2.2	20min 40min
440 441	HEK293	TNF(1nM)	Phos-Akt	1.5	60min
441	HEK293	TNF(1nM)	Phos-Akt	1.5 X	120min
442	HEK293	none	Phos-Akt	1	30min
443	HEK293	TNF(1nM)	Phos-Akt	2	30min
444	HEK293	wortmannin(100nM)	Phos-Akt	1	30min
446	HEK293	wortmannin(100nM) pretx 30min + TNF(1nM)	Phos-Akt	1	30min
447	HEK293	TNF(1nM)	Phos-Akt	2	30min
448	HEK293+dnp85	TNF(1nM)	Phos-Akt	1	30min
449	HEK293+pCMV	none	NF-kB	1	6hr
450	HEK293+pCMV	TNF(1nM)	NF-kB	5	6hr
451	HEK293+pCMV+CA-A kt	none	NF-kB	4	6hr
452	HEK293+pCMV+CA-A kt	TNF(1nM)	NF-kB	5.5	6hr
453	HEK293+pCMV+KD-A kt	TNF(1nM)	NF-kB	3	6hr
454	HEK293	TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	0min
455	HEK293	TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	10min
456	HEK293	TNF(1nM)	ΙΚΚα	0.5	20min
457	HEK293	TNF(1nM)	IKKα	0.4	40min
458	HEK293	TNF(1nM)	ΙΚΚα	0.3	60min
459	HEK293	wortmannin(100nM) pretx + TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	10min
460	HEK293	wortmannin(100nM) pretx + TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	20min
461	HEK293	wortmannin(100nM) pretx + TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	40min
462	HEK293	wortmannin(100nM) pretx + TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	60min
463	HEK293	wortmannin(100nM) pretx + TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	60min
464	HEK293+IKKa mutant(T23A)	TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	10min
465	HEK293+IKKa mutant(T23A)	TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	20min
466	HEK293+IKKa mutant(T23A)	TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	40min
467	HEK293+IKKa mutant(T23A)	TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	60min
468	HEK293+IKKa mutant(T23A)	TNF(1nM)	ΙΚΚα	1	60min
469	NRVM+p3TP-Lux TF+β-gal	none	hypertrophy	1	24hr
470	NRVM+p3TP-Lux TF+β-gal	TGF-β1	hypertrophy	5.5	24hr
471	NRVM+ANF TF+β-gal	none	ANF promotor activity	1	24hr
472	NRVM+ANF TF+β-gal	TGF-β1	ANF promotor activity	1.87	24hr
473	NRVM+ANF TF+β-gal	ET-1	ANF promotor activity	2.12	24hr
474	NRVM+BNP TF+β-gal	none	BNP promotor activity	1	24hr

475	NRVM+BNP	TGF-β1	BNP promotor activity	2.12	24hr
4/3	TF+β-gal NRVM+BNP	'			
476	TF+β-gal	ET-1	BNP promotor activity	1.87	24hr
477	NRVM	TGF-β1	pATF2	0	0min
478	NRVM	TGF-β1	pATF2	0	2.5min
479	NRVM	TGF-β1	pATF2	2	5min
480	NRVM	TGF-β1	pATF2	6	10min
481	NRVM	TGF-β1	pATF2	3	15min
482	NRVM	TGF-β1	pATF2	0	30min
483	NRVM	TGF-β1	pATF2	0	60min
484	NRVM	TGF-β1	pATF2 GAL4 ATF2 binding	0	120min
485	NRVM+Gal-4	none	activity  GAL4 ATF2 binding  GAL4 ATF2 binding	0	24hr
486	NRVM+Gal-4+TGF-β1	none	activity  GAL4 ATF2 binding  GAL4 ATF2 binding	0	24hr
487	NRVM+Gal-4 ATF-2 NRVM+Gal-4	none	activity  GAL4 ATF2 binding  GAL4 ATF2 binding	1	24hr
488	ATF-2+TGF-β1	none	activity  GAL4 ATF2 binding	2.4	24hr
489	ATF-2+AngII NRVM+Gal-4	none	activity  GAL4 ATF2 binding  GAL4 ATF2 binding	1.5	24hr
490	ATF-2+ET-1 NRVM+pcDNA	none	activity  ANF promotor activity	1.3	24hr
491 492	NRVM+pcDNA	TGF-81	ANF promotor activity	1.8	24hr 24hr
492	NRVM+ATF-2DN	none	ANF promotor activity	0.5	24hr 24hr
493	NRVM+ATF-2DN	TGF-β1	ANF promotor activity	0.5	24nr 24hr
494	NRVM+TAK1DN	none	ANF promotor activity	1	24hr
496	NRVM+TAK1DN	TGF-β1	ANF promotor activity	1.1	24hr
497	NRVM+pcDNA	none	ANF promotor activity	1.1	24hr
498	NRVM+pcDNA	TGF-β1	ANF promotor activity	1.3	24hr
499	NRVM+ATF-2WT	none	ANF promotor activity	1.7	24hr
500	NRVM+ATF-2WT	TGF-β1	ANF promotor activity	2.3	24hr
501	NRVM+p38WT	none	ANF promotor activity	1.7	24hr
502	NRVM+p38WT	TGF-β1	ANF promotor activity	2	24hr
503	NRVM+ANF TF+β-gal	none	ANF promotor activity	1	24hr
504	NRVM+ANF TF+β-gal	TGF-β1	ANF promotor activity	1.8	24hr
505	NRVM+ANF TF+β-gal	GF109203X	ANF promotor activity	0.9	24hr
506	NRVM+ANF TF+β-gal	TGF-β1+GF109203X	ANF promotor activity	1	24hr
507	NRVM+Adβ-gal	none	NFAT transcriptional activity	1	48hr
508	NRVM+AdNFAT	none	NFAT transcriptional activity	2.5	48hr
509	NRVM+AdMEK1	none	NFAT transcriptional activity	2.3	48hr
510	NRVM+AdNFAT+AdM EK1	none	NFAT transcriptional activity	9.8	48hr
511	NRVM	none	NFAT	1	2hr
512	NRVM+AdMEK1+NFA T-luc	none	NFAT	2.8	2hr
513	NRVM	none	NFAT	0.5	2hr
514	NRVM+AdMEK1+TAT A-luc	none	NFAT	0.7	2hr
515	NRVM	none	NFAT transcriptional activity	5	6weeks
516	NRVM+NFAT-luc	none	NFAT transcriptional activity	50	6weeks
517	NRVM+NFAT-luc	MEK1	NFAT transcriptional activity	320	6weeks
518	NRVM	none	% nuclear NFATc1	1	48hr
519	NRVM+AdNFATc1-G FP+Ad∆CnA	none	% nuclear NFATc1	90	48hr
520	NRVM+AdNFATc1-G FP+Ad∆CnA+AdMEK 1	none	% nuclear NFATc1	85	48hr
521	NRVM+AdNFATc1-G FP+Ad∆CnA+AdMKK 7	none	% nuclear NFATc1	50	48hr
522	NRVM+AdNFATc1-G FP+Ad∆CnA+AdMKK 6	none	% nuclear NFATc1	18	48hr
	FP+Ad∆CnA+AdMKK	none	% nuclear NFATc1 % nuclear NFATc1	18	48hr 48hr

	NIDVANIA ANIEATAA O		I	ı	1
525	NRVM+AdNFATc1-G FP+Ad∆CnA+AdMEK 1dn	none	% nuclear NFATc1	90	48hr
526	NRVM+AdNFATc1-G FP+Ad∆CnA+AdMKP 3	none	% nuclear NFATc1	85	48hr
527	CnB1(+/+) MEF+Adβ-gal	none	% nuclear NFATc1	5	30min
528	CnB1(+/+) MEF+AdMEK1	none	% nuclear NFATc1	10	30min
529	CnB1(+/+) MEF	lono	% nuclear NFATc1	90	30min
530	CnB1(-/-) MEF+Adβ-gal	none	% nuclear NFATc1	3	30min
531	CnB1(-/-) MEF+AdMEK1	none	% nuclear NFATc1	5	30min
532	CnB1(-/-) MEF	lono	% nuclear NFATc1	6	30min
533	CnB1(+/+)	none	NFAT transcriptional activity	1000	12.5day
534	AdMEK1+CnB1(+/+)	none	NFAT transcriptional activity	200000	12.5day
535	CnB1(-/-)	none	NFAT transcriptional activity	500	12.5day
536	AdMEK1+CnB1(-/-)	none	NFAT transcriptional activity	50000	12.5day
537	CnB1(+/+)	none	fold NFAT activation	1	12.5day
538	AdMEK1+CnB1(+/+)	none	fold NFAT activation	11	12.5day
539	CnB1(-/-)	none	fold NFAT activation	1	12.5day
540	AdMEK1+CnB1(-/-)	none	fold NFAT activation	8	12.5day
541	NRVM+AdNFAT-luc	none	NFAT transcriptional activity	1	48hr
542	NRVM+AdNFAT-luc+ MEK1	none	NFAT transcriptional activity	10	48hr
543	NRVM+AdNFAT-luc+ ∆NFAT	none	NFAT transcriptional activity	110	48hr
544	NRVM+AdNFAT-luc+ MEK1+∆NFAT	none	NFAT transcriptional activity	280	48hr
545	NRVM+AdNFAT-luc+ TAM67	none	NFAT transcriptional activity	1	48hr
546	NRVM+AdNFAT-luc+ MEK1+TAM67	none	NFAT transcriptional activity	1	48hr
547	NRVM+AdNFAT-luc+ △NFAT+TAM67	none	NFAT transcriptional activity	40	48hr
548	NRVM+AdNFAT-luc+ MEK1+∆NFAT+TAM6 7	none	NFAT transcriptional activity	70	48hr
549	NRVM+AP-1-luc	none	NFAT transcriptional activity	1	6hr
550	NRVM+AP-1-luc+ME K1	none	NFAT transcriptional activity	3.5	6hr
551	NRVM+AP-1-luc+TAM 67	none	NFAT transcriptional activity	0.7	6hr
552	NRVM+AP-1-luc	U0126	NFAT transcriptional activity	0.3	6hr
553	NRVM+AP-1-luc+MK P3	none	NFAT transcriptional activity	0.8	6hr
554	NRVM+Adβ-gal	none	cardiomyocyte surface area	1	48hr
555	NRVM+AdMEK1	none	cardiomyocyte surface area	1.6	48hr
556	NRVM+Adcain	none	cardiomyocyte surface area	1.1	48hr
557	NRVM+AdVIVIT	none	cardiomyocyte surface area	0.9	48hr
558	NRVM+MEK1+cain	none	cardiomyocyte surface area	1.2	48hr
559	MEK1+VIVIT	none	cardiomyocyte surface area	1.1	48hr
560	NRVM+ANF-luc	none	ANF promotor activity	1	48hr
561	NRVM+ANF-luc+MEK 1	none	ANF promotor activity	3.5	48hr
562	NRVM+ANF-luc+cain	none	ANF promotor activity	0.5	48hr
563	NRVM+ANF-luc+MEK 1+cain	none	ANF promotor activity	1.7	48hr
564	NRVM+Adβ-gal	none	cardiomyocyte surface area	1	48hr
565	NRVM+Ad∆CnA	none	cardiomyocyte surface area	1.7	48hr
566	NRVM+AdMEK1dn+A	none	cardiomyocyte surface	1.2	48hr

					T.
	d∆CnA		area		
567	NRVM+AdMKP3+Ad∆ CnA	none	cardiomyocyte surface area	1.2	48hr
568	NRVM+NFAT-luc+Ad β-gal	none	NFAT transcriptional activity	1	48hr
569	NRVM+NFAT-luc+Ad MEK1dn	none	NFAT transcriptional activity	1	48hr
570	NRVM+NFAT-luc+Ad MKP3	none	NFAT transcriptional activity	1	48hr
571	NRVM+NFAT-luc+Ad ∆CnA	none	NFAT transcriptional activity	160	48hr
572	NRVM+NFAT-luc+Ad MEK1dn+Ad∆CnA	none	NFAT transcriptional activity	50	48hr
573	NRVM+NFAT-luc+Ad MKP3+Ad∆CnA	none	NFAT transcriptional activity	50	48hr
574	NRVM+ANF-luc	none	ANF promotor activity	1	48hr
575	NRVM+ANF-luc+Ad∆ CnA	none	ANF promotor activity	11	48hr
576	NRVM+ANF-luc+Ad∆ CnA+MEK1dn	none	ANF promotor activity	3	48hr
577	NRVM+ANF-luc+Ad∆ CnA+MKP3	none	ANF promotor activity	3	48hr
578	NRVM	none	3H-Phe incorporation	1	48hr
579	NRVM	ET1	3H-Phe incorporation	1.4	48hr
580	NRVM	PE	3H-Phe incorporation	1.5	48hr
581	NRVM	none	cardiomyocyte size	1	48hr
582	NRVM	ET1	cardiomyocyte size	2.3	48hr
583	NRVM	PE	cardiomyocyte size	2.5	48hr
584	NRVM	ET1	AP-1 DNA binding activity	1	0hr
585	NRVM	ET1	AP-1 DNA binding activity	3.5	3hr
586	NRVM	ET1	AP-1 DNA binding activity	3.8	6hr
587	NRVM	ET1	AP-1 DNA binding activity	3.5	12hr
588	NRVM	ET1	AP-1 DNA binding activity	2.2	24hr
589	NRVM	PE	AP-1 DNA binding activity	1	0hr
590	NRVM	PE	AP-1 DNA binding activity	4.8	3hr
591	NRVM	PE	AP-1 DNA binding activity	4	6hr
592	NRVM	PE	AP-1 DNA binding activity	3.8	12hr
593	NRVM	PE	AP-1 DNA binding activity	2.1	24hr
594	NRVM	none	AP-1/Luciferease activity	1	48hr
595	NRVM	ET1	AP-1/Luciferease activity	2.4	48hr
596	NRVM	PE	AP-1/Luciferease activity	2.9	48hr
597	NRVM+LacZ	none	AP-1/Luciferease activity	0.8	48hr
598	NRVM+LacZ	ET1	AP-1/Luciferease activity	2.2	48hr
599	NRVM+LacZ	PE	AP-1/Luciferease activity	3.8	48hr
600	NRVM	none	ANP	1	48hr
601	NRVM	ET1	ANP	1.9	48hr
602	NRVM	none	BNP	1	48hr
603	NRVM	ET1	BNP	1.6	48hr
604	NRVM+LacZ	none	ANP	1	48hr
605	NRVM+LacZ	ET1	ANP	1.7	48hr
606	NRVM+LacZ	none	BNP	1.7	48hr
607	NRVM+LacZ	ET1	BNP	1.5	48hr
608	NRVM+DNJun	none	ANP	1.5	48hr
609	NRVM+DNJun	ET1	ANP	1	48hr
610	NRVM+DNJun	none	BNP	0.5	48hr
	NRVM+DNJun	ET1	BNP		48hr
611			ANP	0.6	
612	NRVM	none		1	48hr
613	NRVM	PE	ANP	1.8	48hr
614	NRVM	none	BNP	1	48hr
615	NRVM	PE	BNP	1.7	48hr
616	NRVM+LacZ	none	ANP	0.9	48hr
617	NRVM+LacZ	PE	ANP	1.6	48hr
618	NRVM+LacZ	none	BNP	1.1	48hr
619	NRVM+LacZ	PE	BNP	1.4	48hr

	AIDVAA DALL		AND		101
620	NRVM+DNJun	none	ANP	0.8	48hr
621	NRVM+DNJun	PE	ANP	0.9	48hr
622	NRVM+DNJun	none	BNP	0.3	48hr
623	NRVM+DNJun	PE	BNP	0.4	48hr
624	NRVM	PE	pCREB/CREB	0.2	0min
625	NRVM	PE	pCREB/CREB	0.3	1min
626	NRVM	PE	pCREB/CREB	0.5	2min
	NRVM	PE	pCREB/CREB		5min
627			I •	1.5	-
628	NRVM	PE	pCREB/CREB	1.4	10min
629	NRVM	PE	pCREB/CREB	1.5	15min
630	NRVM	PE	pCREB/CREB	0.6	30min
631	NRVM	none	p-MSK1	50	10min
632	NRVM	PE	p-MSK1	200	10min
032	INIXVIVI	Ro318220 pretx	p-Wort	200	10111111
633	NRVM	10min+PE	p-MSK1	150	10min
634	NRVM	H89 pretx 10min+PE	p-MSK1	210	10min
635	NRVM	none	p-MSK1	40	10min
	NRVM	PE	p-MSK1		10min
636			<b>'</b>	200	-
637	NRVM	RpcAMP 10min+PE	p-MSK1	220	10min
638	NRVM	none	MSK1 activity	60	10min
639	NRVM	PE	MSK1 activity	270	10min
640	NRVM	Ro318220 pretx 10min+PE	MSK1 activity	280	10min
	A I D V /A /		•		40
641	NRVM	PE+Ro318220	MSK1 activity	50	10min
642	NRVM	H89 pretx 10min+PE	MSK1 activity	200	10min
643	NRVM	PE+H89	MSK1 activity	70	10min
644	NRVM	RpcAMP pretx 10min+PE	MSK1 activity	280	10min
645	NRVM	none	pCREB/CREB	1	10min
646	NRVM	PE	pCREB/CREB	4	10min
040	INICAINI		pCREB/CREB	4	10111111
647	NRVM	PE+Ro318220 pretx 10min	pCREB/CREB	2	10min
648	NRVM	PE+H89 pretx 10min	pCREB/CREB	1.9	10min
649	NRVM	none	pCREB/CREB	1	10min
650	NRVM	PE	pCREB/CREB	4	10min
030		PE+SB203580 pretx		+	10111111
651	NRVM	10min	pCREB/CREB	1.5	10min
652	NRVM	PE+PD98059 pretx 10min	pCREB/CREB	1.4	10min
653	NRVM	PE+SB203580 pretx 10min+PD98059 pretx 10min	pCREB/CREB	1.4	10min
654	NRVM	none	pCREB/CREB	1	10min
655	NRVM	PE	pCREB/CREB	4	10min
656	NRVM	PE+RpcAMP pretx 10min	pCREB/CREB	1.5	10min
	NID) (M		ODED/ODED		40'.
657	NRVM	PE+FORSKOLIN	pCREB/CREB	2.2	10min
658	NRVM	PE	ANF mRNA expression	1.6	0min
659	NRVM	PE	ANF mRNA expression	1.7	20min
660	NRVM	PE	ANF mRNA expression	2.6	30min
661	NRVM	PE	ANF mRNA expression	1.8	40min
662	NRVM	PE	ANF mRNA expression	2.5	60min
	NRVM	PE			
663			ANF mRNA expression	2.9	90min
664	NRVM	PE	ANF mRNA expression	2.8	120min
665	NRVM	none	ANF mRNA expression	1.9	40min
666	NRVM	PE	ANF mRNA expression	3.1	40min
667	NRVM	PE+SB203580 pretx 10min	ANF mRNA expression	2.1	40min
668	NRVM	PE+PD98059 pretx	ANF mRNA expression	2.3	40min
300		10min PE+SB203580 pretx	The state of the s	2.0	1 2
669	NRVM	10min+PD98059 pretx 10min	ANF mRNA expression	2	40min
670	NRVM	PE+Ro318220 pretx 10min	ANF mRNA expression	2.4	40min
671	NRVM	PE+H89 pretx 10min	ANF mRNA expression	1.6	40min
	ND\/M	PE+RpcAMP pretx			40min
672	NRVM	10min	ANF mRNA expression	2.5	40min
	NRVM	none	BNP mRNA level	1	24hr
673	INITAVIVI	110110			
			BNP mRNA level	2.2	24hr
674	NRVM	ET-1	BNP mRNA level	2.2	
			BNP mRNA level ANP mRNA level ANP mRNA level	2.2 1 1.5	24hr 24hr 24hr

				I	
677	NRVM	none	BNP	1	24hr
678	NRVM	ET-1	BNP	3.4	24hr
679	NRVM	ET-1+BQ610	BNP	1.1	24hr
680	NRVM NRVM	ET-1+bosentan	BNP	1.4	24hr
681	NRVM	none ET-1	p-ERK1 p-ERK1	X	0min 5min
682	NRVM	ET-1	•	positive	15min
683	INKVIVI	EI-1	p-ERK1	positive	Tomin
684	NRVM	ET-1	p-ERK1	little positive	1hr
685	NRVM	ET-1	p-ERK1	х	3hr
686	NRVM	ET-1	p-ERK1	х	24hr
687	HEK293	ERK2	MSK1 activity	0/375/500/ 580	0/10/20/40min
688	HEK293	р38β	MSK1 activity	0/350/440/ 470	0/10/20/40min
689	HEK293	ρ38α	MSK1 activity	0/200/310/ 400	0/10/20/40min
690	HEK293	р38δ	MSK1 activity	0/50/70/10	0/10/20/40min
691	HEK293	р38ү	MSK1 activity	0/10/20/30/ 40	0/10/20/40min
692	HEK293	ERK2	МАРКАРК-1а	0/43/65/70/ 75	0/10/20/30/40 min
693	HEK293	p38β/SAPK2b	MAPKAPK-1a	0/0/0/0/0	0/10/20/30/40 min
694	HEK293	p38α/SAPK2a	MAPKAPK-1a	0/0/0/0/0	0/10/20/30/40 min
695	HEK293	p38δ/SAPK4	MAPKAPK-1a	0/0/0/0/0	0/10/20/30/40 min 0/10/20/30/40
696	HEK293	p38γ/SAPK3	MAPKAPK-1a	0/0/0/0/0	min
697	NRVM	CT-1	p-p38	1	0min
698	NRVM	CT-1	p-p38	2.1	1min
699	NRVM	CT-1	p-p38	2.2	5min
700	NRVM	CT-1	p-p38	2.8	15min
701	NRVM	CT-1 CT-1	p-p38	5.1	30min
702	NRVM	CT-1	p-p38	1.7	60min
703	NRVM NRVM	CT-1	p-Akt	1	0min
704	NRVM	CT-1	p-Akt	1	1min
705			p-Akt	2.7	5min
706	NRVM NRVM	CT-1	p-Akt p-Akt	9.7	15min 30min
707	NRVM	CT-1	p-Akt	7.1	60min
708 709	NRVM	CT-1	p-ERK	1.9	0min
710	NRVM	CT-1	p-ERK	6.1	1min
711	NRVM	CT-1	p-ERK	7.1	5min
712	NRVM	CT-1	p-ERK	15.7	15min
713	NRVM	CT-1	p-ERK	6.2	30min
713	NRVM	CT-1	p-ERK	1.4	60min
715	NRVM	none	p-p38	1.4	30min
716	NRVM	CT-1	p-p38	3	30min
717	NRVM	CT-1+SB202190pretx 1hr	p-p38	4	30min
718	NRVM	CT-1+LY294002 pretx 1hr	p-p38	2	30min
719	NRVM	CT-1+U0126 pretx 1hr	p-p38	3	30min
720	NRVM	none	p-Akt	0	15min
721	NRVM	CT-1	p-Akt	1	15min
722	NRVM	CT-1+SB202190 pretx 1hr CT-1+LY294002	p-Akt	1	15min
723	NRVM	DT-1+LY294002 pretx 1hr CT-1+U0126 pretx	p-Akt	0	15min
724	NRVM	1hr	p-Akt	1	15min
725	NRVM	none	p-ERK	1	15min
726	NRVM	CT-1	p-ERK	3	15min
727	NRVM	CT-1+SB202190 pretx 1hr	p-ERK	5	15min
728	NRVM	CT-1+LY294002	p-ERK	3	15min
	i .	1	i	i	l .

		pretx 1hr			
700	NIDV/M	CT-1+U0126 pretx	~ FDV	1	15mir
729	NRVM	1hr	p-ERK	1	15min
730	Myocardial cells+NF-kB/luciferase +βgal	CT-1 0nM	NF-kB	20	24hr
731	Myocardial cells+NF-kB/luciferase +βgal	CT-1 0.01nM	NF-kB	26	24hr
732	Myocardial cells+NF-kB/luciferase +βgal	CT-1 0.1nM	NF-kB	65	24hr
733	Myocardial cells+NF-kB/luciferase +βgal	CT-1 1.0nM	NF-kB	95	24hr
734	Myocardial cells+NF-kB/luciferase +βgal	CT-1 5.0nM	NF-kB	100	24hr
735	Myocardial cells+NF-kB/luciferase +βgal	CT-1 10nM	NF-kB	86	24hr
736	NRVM	CT-1	lkB	81	0min
737	NRVM	CT-1	lkB	91	1min
738	NRVM	CT-1	lkB	101	15min
739	NRVM	CT-1	lkB	27	30min
740	NRVM	CT-1	lkB	25	50min
741	NRVM	CT-1	lkB	89	90min
742	NRVM	none	NF-kB	28	24hr
743	NRVM	CT-1	NF-kB	100	24hr
744	NRVM	CT-1+SB202190	NF-kB	65	24hr
745	NRVM	CT-1+LY294002	NF-kB	55	24hr
746	NRVM	CT-1+U0126	NF-kB	45	24hr
747	NRVM	CT-1+SB202190+LY 294002+ U0126	NF-kB	29	24hr
748	NRVM	none	NF-kB	18	24hr
749	NRVM	CT-1	NF-kB	100	24hr
750	NRVM+lkBα-M	CT-1	NF-kB	38	24hr
751	NRVM+IKKβ-M	CT-1	NF-kB	30	24hr
752	NRVM+TAK1-M	CT-1	NF-kB	39	24hr
753	NRVM+MEK-M	CT-1	NF-kB	32	24hr
754	NRVM+p110-M	CT-1	NF-kB	40	24hr
755	NRVM	none	Apoptosis	12	60min
756	NRVM+H/R	none	Apoptosis	49	60min
757	NRVM+H/R	CT-1	Apoptosis	13	60min
758	NRVM+H/R	control peptide	Apoptosis	44	60min
759	NRVM+H/R	CT-1+control peptide	Apoptosis	18	60min
760	NRVM+H/R	NBD peptide	Apoptosis	48	60min
761	NRVM+H/R	CT-1+NBD peptide	Apoptosis	52	60min
762	NRVM+AdGATA4	none	GATA4 : DNA binding activity	1	3hr
763	NRVM+AdGATA4	PE	GATA4 : DNA binding activity	2.1	3hr
764	NRVM+AdGATA4	none	GATA4 binding activity	1	48hr
765	NRVM+AdGATA4+Ad Engr	none	GATA4 binding activity	1.1	48hr
766	NRVM+AdGATA4+Ad G4-Engr	none	GATA4 binding activity	0.5	48hr
767	NRVM+AdGATA6	none	GATA6 binding activity	1	48hr
768	NRVM+AdGATA6+Ad Engr NRVM+AdGATA6+Ad	none	GATA6 binding activity	1.1	48hr
769 770	G6-Engr NRVM+pCDNA	none	GATA6 binding activity  BNP promotor	0.7	48hr 24hr
771	NRVM+AdGATA4	none	BNP promotor	4	24hr
772	NRVM+AdGATA6	none	BNP promotor	3.9	24hr
773	NRVM+pCDNA	PE	BNP promotor	4	24hr
774	NRVM+AdGATA4	PE	BNP promotor	16	24hr
775	NRVM+AdGATA6	PE	BNP promotor	10	24hr
776	NRVM+G4-Engr	PE	BNP promotor	10	24hr
777	NRVM+G4-Engr+GAT	PE	BNP promotor	2	24hr
778	NRVM+G4-Engr+GAT	PE	BNP promotor	1.5	24hr
779	A6 NRVM+Engr	PE	BNP promotor	1.5	24hr
. •		l .		1	1

780	NRVM+βgal	none	cardiomyocyte surface area	800	48hr
781	NRVM+GATA4	none	cardiomyocyte surface area	2200	48hr
782	NRVM+GATA6	none	cardiomyocyte surface area	2250	48hr
783	NRVM+GATA4+Engr	none	cardiomyocyte surface area	2150	48hr
784	NRVM+GATA6+Engr	none	cardiomyocyte surface area	2250	48hr
785	NRVM+GATA4+G4-E	none	cardiomyocyte surface area	1000	48hr
786	NRVM+GATA6+G4-E	none	cardiomyocyte surface area	1000	48hr
787	NRVM+βgal	none	3H-Leucine incorporation	1	48hr
788	NRVM+GATA4	none	3H-Leucine incorporation	1.28	48hr
789	NRVM+GATA6	none	3H-Leucine incorporation	1.3	48hr
790	NRVM+GATA4+Engr	none	3H-Leucine incorporation	1.25	48hr
791	NRVM+GATA6+Engr	none	3H-Leucine incorporation	1.27	48hr
792	NRVM+GATA4+G4-E	none	3H-Leucine incorporation	1	48hr
793	NRVM+GATA6+G4-E ngr	none	3H-Leucine incorporation	1	48hr
794	NRVM+Adβgal	none	cardiomyocyte surface area	800	24hr
795	NRVM+Adβgal	PE	cardiomyocyte surface area	1800	24hr
796	NRVM+AdEngr	PE	cardiomyocyte surface area	1600	24hr
797	NRVM+AdG4-Engr	PE	cardiomyocyte surface area	1000	24hr
798	NRVM+Adβgal	none	3H-Leucine incorporation	1	24hr
799	NRVM+Adβgal	PE	3H-Leucine incorporation	1.2	24hr
800	NRVM+AdEngr	PE	3H-Leucine incorporation	1.15	24hr
801	NRVM+AdG4-Engr	PE	3H-Leucine incorporation	1	24hr
802	NRVM+Adβgal	none	ANF expression	17	24hr
803	NRVM+Adβgal	PE	ANF expression	68	24hr
804	NRVM+AdEngr	PE	ANF expression	68	24hr
805	NRVM+AdG4-Engr	PE	ANF expression	30	24hr
806	WT mouse	none	Heart/body weight ratio	4.2	2month
807	NRVM+GATA4 TG(2.5fold)	none	Heart/body weight ratio	4.5	2month
808	WT mouse	none	Heart/body weight ratio	4.1	4month
809	NRVM+GATA4 TG(2.5fold)	none	Heart/body weight ratio	4.7	4month
810	WT mouse	none	Heart/body weight ratio	4.3	6month
811	NRVM+GATA4 TG(2.5fold)	none	Heart/body weight ratio	5.5	6month
812	WT mouse	none	Heart/body weight ratio	4.5	8month
813	NRVM+GATA4 TG(2.5fold)	none	Heart/body weight ratio	6.5	8month
814	WT mouse	none	ANF mRNA levels	1	wild-type
815	2month old mouse heart+GATA4 TG	none	ANF mRNA levels	3.8	2month
816	4month old mouse heart+GATA4 TG	none	ANF mRNA levels	4.2	4month
817	6month old mouse heart+GATA4 TG	none	ANF mRNA levels	13	6month
818	8month old mouse heart+GATA4 TG	none	ANF mRNA levels	9.5	8month
819	WT mouse	none	BNP mRNA levels	1	wild-type
820	2month old mouse heart+GATA4 TG	none	BNP mRNA levels	2	2month
821	4month old mouse heart+GATA4 TG	none	BNP mRNA levels	3.9	4month
822	6month old mouse heart+GATA4 TG	none	BNP mRNA levels	6	6month
823	8month old mouse heart+GATA4 TG	none	BNP mRNA levels	4	8month
824	WT mouse	none	Sk-α-actin mRNA levels	1	wild-type
825	2month old mouse heart+GATA4 TG	none	Sk-α-actin mRNA levels	1.1	2month
826	4month old mouse heart+GATA4 TG 6month old mouse	none	Sk-α-actin mRNA levels	1	4month
827	heart+GATA4 TG	none	Sk-α-actin mRNA levels	6	6month

000	8month old mouse	nono	Sk-α-actin mRNA levels		8month
828	heart+GATA4 TG	none		5	
829	NRVM	none	BNP mRNA levels	1	24hr
830	NRVM+AS4	none	BNP mRNA levels BNP mRNA levels	0.35	24hr
831	NRVM+AS6 NRVM	none	α-MHC mRNA levels	0.39	24hr 24hr
832	NRVM+AS4	none	α-MHC mRNA levels	1	24111 24hr
833 834	NRVM+AS6	none	α-MHC mRNA levels	0.18	24111 24hr
835	NRVM	none	β-MHC mRNA levels	1	24hr
836	NRVM+AS4	none	β-MHC mRNA levels	0.27	24hr
837	NRVM+AS6	none	β-MHC mRNA levels	0.27	24hr
838	NRVM	none	c.α-actin	1	24hr
839	NRVM+AS4	none	c.α-actin	0.97	24hr
840	NRVM+AS6	none	c.α-actin	1.1	24hr
841	NRVM	none	pERK	1	0min
842	NRVM+stretch 2min	none	pERK	1.6	2min
843	NRVM+stretch 5min	none	pERK	2.3	5min
844	NRVM+stretch 10min	none	pERK	1.8	10min
845	NRVM+stretch 15min	none	pERK	1.6	15min
846	NRVM	ATB	pERK	1.0	0min
847	NRVM+stretch 2min	ATB	pERK	1.7	2min
848	NRVM+stretch 5min	ATB	pERK	2	5min
849	NRVM+stretch 10min	ATB	pERK	1.2	10min
850	NRVM+stretch 15min	ATB	pERK	1.1	15min
851	NRVM	none	p-p38	1.1	0min
852	NRVM+stretch 2min	none	p-p38	1.3	2min
853	NRVM+stretch 5min	none	p-p38	1.7	5min
854	NRVM+stretch 10min	none	p-p38	1.6	10min
855	NRVM+stretch 15min	none	p-p38	1.6	15min
856	NRVM	ATB	p-p38	1.0	0min
857	NRVM+stretch 2min	ATB	p-p38	1.2	2min
858	NRVM+stretch 5min	ATB	p-p38	1.5	5min
859	NRVM+stretch 10min	ATB	p-p38	1.2	10min
860	NRVM+stretch 15min	ATB	p-p38	1.2	15min
861	NRVM	none	pJNK	1	0min
862	NRVM+stretch 2min	none	pJNK	1.8	2min
863	NRVM+stretch 5min	none	pJNK	2	5min
864	NRVM+stretch 10min	none	pJNK	1.5	10min
865	NRVM+stretch 15min	none	pJNK	1.4	15min
866	NRVM	ATB	pJNK	1.4	0min
867	NRVM+stretch 2min	ATB	pJNK	1.6	2min
868	NRVM+stretch 5min	ATB	pJNK	2	5min
869	NRVM+stretch 10min	ATB	pJNK	1.9	10min
870	NRVM+stretch 15min	ATB	pJNK	1.9	15min
871	NRVM+stretch	none	FAK-pY397	1.5	0min
872	NRVM+stretch	none	FAK-pY397	1.7	2min
873	NRVM+stretch	none	FAK-pY397	1.7	5min
874	NRVM+stretch	none	FAK-pY397	1.2	10min
875	NRVM+stretch	none	FAK-pY397	1.2	15min
876	NRVM+stretch	ATB	FAK-pY397	1	0min
877	NRVM+stretch	ATB	FAK-pY397	1.7	2min
878	NRVM+stretch	ATB	FAK-pY397	2	5min
879	NRVM+stretch	ATB	FAK-pY397	1.1	10min
880	NRVM+stretch	ATB	FAK-pY397	1.1	15min
881	NRVM+no stretch+GFP	none	pERK	1	5min
882	NRVM+no stretch+FRNK	none	pERK	0.8	5min
883	NRVM+stretch 5min+GFP	none	pERK	2	5min
884	NRVM+stretch 5min+FRNK	none	pERK	1.2	5min
885	NRVM+no stretch+GFP NRVM+no	АТВ	pERK	1	5min
886	NRVM+no stretch+FRNK NRVM+stretch	ATB	pERK	1.5	5min
887	5min+GFP NRVM+stretch	ATB	pERK	1.6	5min
888 889	5min+FRNK NRVM+no	ATB none	pERK p-p38	1.7	5min 5min
009	14174141-110	1.0110	P P00	1	J

1	otrotob I CCD			<u> </u>	
	stretch+GFP				
890	NRVM+no stretch+FRNK	none	p-p38	1.4	5min
891	NRVM+stretch 5min+GFP	none	p-p38	1.3	5min
892	NRVM+stretch 5min+FRNK	none	p-p38	1.6	5min
893	NRVM+no stretch+GFP	ATB	p-p38	1	5min
894	NRVM+no stretch+FRNK	ATB	p-p38	1.4	5min
895	NRVM+stretch 5min+GFP	ATB	p-p38	1.4	5min
896	NRVM+stretch 5min+FRNK	ATB	p-p38	1.6	5min
897	NRVM+no stretch+GFP	none	pJNK	1	5min
898	NRVM+no stretch+FRNK	none	pJNK	1.6	5min
899	NRVM+stretch 5min+GFP	none	pJNK	1.8	5min
900	NRVM+stretch 5min+FRNK	none	pJNK	3.3	5min
901	NRVM+no stretch+GFP	ATB	pJNK	1	5min
902	NRVM+no stretch+FRNK	ATB	pJNK	1.8	5min
903	NRVM+stretch 5min+GFP	ATB	pJNK	2	5min
904	NRVM+stretch 5min+FRNK			3.2	5min
905	wild type	none	HDAC kinase activity	0.25	
906	CM+Cn-Tg	none	HDAC kinase activity	1	
907	CM+Cn-Tg	rapamycin	HDAC kinase activity	0.8	
908	CM+Cn-Tg	wortmannin	HDAC kinase activity	0.9	
909	CM+Cn-Tg	PD98059	HDAC kinase activity	1	
910	CM+Cn-Tg	SB203580	HDAC kinase activity	1	
911	CM+Cn-Tg	olomoucine	HDAC kinase activity	0.9	
912	CM+Cn-Tg	roscovitine	HDAC kinase activity	0.8	
913	CM+Cn-Tg CM+Cn-Tg	62	HDAC kinase activity HDAC kinase activity	0.7	
914	CM+Cn-Tg CM+Cn-Tg	92	HDAC kinase activity  HDAC kinase activity	0.9	
915	CM+Cn-Tg CM+Cn-Tg	93 AIP	HDAC kinase activity  HDAC kinase activity	1	
916 917	CM+Cn-Tg	GF109203X	HDAC kinase activity	0.9	
917	CM+Cn-Tg	G06976	HDAC kinase activity	1	
918	CM+Cn-Tg	Go6983	HDAC kinase activity	1	
920	CM+Cn-Tg	Ro-31-8425	HDAC kinase activity	0.8	
921	CM+Cn-Tg	H89	HDAC kinase activity	0.0	
922	CM+Cn-Tg	4-cyano	HDAC kinase activity	0.75	
923	CM+Cn-Tg	HA1004	HDAC kinase activity	0.6	
924	CM+Cn-Tg	AIP+Go6983	HDAC kinase activity	1	
925	CM+Cn-Tg	HA1004+Go6983	HDAC kinase activity	0.8	
926	NRVM	none	ANF expression	1	24hr
927	NRVM	PE	ANF expression	4	24hr
928	NRVM+Ad-HDAC5(S2 59/498A)	PE	ANF expression	0.3	24hr
929	NRVM+Ad-MITR(S21 8/448A)	PE	ANF expression	1.2	24hr
930	NRVM	none	β-MHC expression	1	24hr
931	NRVM NRVM+Ad-HDAC5(S2	PE PE	β-MHC expression	2.5	24hr 24hr
932	59/498A) NRVM+Ad-MITR(S21	PE PE	β-MHC expression β-MHC expression	0.4	24hr
934	8/448A) wild type	none	Heart weight/body weight	5.1	1month
935	HDAC9(-/-)	none	Heart weight/body weight	5.1	1month
936	wild type	none	Heart weight/body weight	4.2	8month
937	HDAC9(-/-)	none	Heart weight/body weight	6.3	8month
938	wild type+Sham	none	LV weight/body weight	3.7	21days
939	wild type+TAB	none	LV weight/body weight	5	21days
940	HDAC9(-/-)+Sham	none	LV weight/body weight	3.9	21days
941	HDAC9(-/-)+TAB	none	LV weight/body weight	7.8	21days
942	non-Tg+HDAC9(+/+)	none	Heart weight/body weight	5	4weeks

				ı	
943	non-Tg+HDAC9(+/-)	none	Heart weight/body weight	5	4weeks
944	non-Tg+HDAC9(-/-)	none	Heart weight/body weight	5	4weeks
945	Cn-Tg+HDAC9(+/+)	none	Heart weight/body weight	12	4weeks
946	Cn-Tg+HDAC9(+/-)	none	Heart weight/body weight	15	4weeks
947	Cn-Tg+HDAC9(-/-)	none	Heart weight/body weight	17	4weeks
948	wild type	none	ANF mRNA expression	1	4weeks
949	HDAC9(-/-)	none	ANF mRNA expression	1.1	4weeks
950	Cn-Tg	none	ANF mRNA expression	1.2	4weeks
951	Cn-Tg+HDAC9(-/-)	none	ANF mRNA expression	3	4weeks
952	wild type	none	BNP mRNA expression	1	4weeks
953	HDAC9(-/-)	none	BNP mRNA expression	1.1	4weeks
954	Cn-Tg	none	BNP mRNA expression	2.9	4weeks
955	Cn-Tg+HDAC9(-/-)	none	BNP mRNA expression	5.8	4weeks
956	wild type	none	β-MHC mRNA expression	1	4weeks
957	HDAC9(-/-)	none	β-MHC mRNA expression	1.1	4weeks
958	Cn-Tg	none	β-MHC mRNA expression	5	4weeks
959	Cn-Tg+HDAC9(-/-)	none	β-MHC mRNA expression	9.8	4weeks
960	myocardial cell+pCEP	none	p38 fold activation	8	48hr
961	myocardial cell+activated Ras TF	none	p38 fold activation	5	48hr
962	myocardial cell+activated Rac	none	p38 fold activation	7	48hr
963	myocardial cell+activated Raf-1	none	p38 fold activation	8	48hr
964	myocardial cell+activated MEKK1	none	p38 fold activation	30	48hr
965	myocardial cell+activated MKK6	none	p38 fold activation	100	48hr
966	myocardial cell+pCEP	none	JNK fold activation	10	48hr
967	myocardial cell+activated Ras	none	JNK fold activation	10	48hr
968	myocardial cell+activated Rac	none	JNK fold activation	75	48hr
969	myocardial cell+activated Raf-1	none	JNK fold activation	5	48hr
970	myocardial cell+activated MEKK1	none	JNK fold activation	100	48hr
971	myocardial cell+activated MKK6	none	JNK fold activation	8	48hr
972	myocardial cell+pCEP	none	ERK fold activation	4	48hr
973	myocardial cell+activated Ras	none	ERK fold activation	38	48hr
974	myocardial cell+activated Rac	none	ERK fold activation	2	48hr
975	myocardial cell+activated Raf-1	none	ERK fold activation	28	48hr
976	myocardial cell+activated MEKK1	none	ERK fold activation	100	48hr
977	myocardial cell+activated MKK6	none	ERK fold activation	1	48hr
978	myocardial cell+ANP-300GL+pCE P	none	ANP	1	48hr
979	myocardial cell+ANP-300GL+acti vated Ras	none	ANP	18	48hr
980	myocardial cell+ANP-300GL+acti vated Rac	none	ANP	8	48hr
981	myocardial cell+ANP-300GL+acti vated Raf-1	none	ANP	5	48hr
982	myocardial cell+ANP-300GL+acti vated MEKK1	none	ANP	16	48hr
983	myocardial cell+ANP-300GL+acti vated MKK6	none	ANP	100	48hr
984	myocardial cell+BNP-2501GL+pC EP	none	BNP	1	48hr
985	myocardial cell+BNP-2501GL+act	none	BNP	100	48hr

	1	I	T	I	I
	ivated Ras				
986	myocardial cell+BNP-2501GL+act ivated Rac	none	BNP	20	48hr
987	myocardial cell+BNP-2501GL+act ivated Raf-1		BNP	10	48hr
988	myocardial cell+BNP-2501GL+act ivated MEKK1		BNP	22	48hr
989	myocardial cell+BNP-2501GL+act ivated MKK6	none	BNP	80	48hr
990	myocardial cell+α-SkA-394GL+pC EP	none	α-SkA	1	48hr
991	myocardial cell+α-SkA-394G+acti vated Ras	none	α-SkA	100	48hr
992	myocardial cell+α-SkA-394G+acti vated Rac	none	α-SkA	30	48hr
993	myocardial cell+α-SkA-394G+acti vated Raf-1	none	α-SkA	20	48hr
994	myocardial cell+α-SkA-394G+acti vated MEKK1	none	α-SkA	20	48hr
995	myocardial cell+α-SkA-394G+acti vated MKK6	none	α-SkA	90	48hr
996	myocardial cell+pCEP	none	Cardiac myocyte area	600	48hr
997	myocardial cell+pCEP	PE	Cardiac myocyte area	1800	48hr
998	myocardial cell+activated Raf-1	none	Cardiac myocyte area	1000	48hr
999	myocardial cell+activated MEKK1	none	Cardiac myocyte area	1700	48hr
1000	myocardial cell+activated MKK6	none	Cardiac myocyte area	2300	48hr

표 2. 구축된 대규모 심근세포 네트워크에 대한 동역학적 시뮬레이션 결과를 실험적 사실과 비교·검증함. 실험 정보로부터 확인한 총 411개의 링크 중에서 405개의 링크(98.54%)가 시뮬레이션에서 재현됨. 일치여부(coherency, coh)항목의 C는 시뮬레이션결과와 실험결과가 일치함을, I는 일치하지 않음을 나타냄.

Link	aab	DMID	Link	aah	DMID	Link	aab	DMID
Link	coh		Link	coh	PMID	Link	coh	PMID
CREB→Bcl2	С	165545	IGF1→p70s6k	С	11493700	Stretch foxo	С	15781459
ERK12 Bim	С	1091313	p70s6k• Bad	С	11493700	cFos aMHC	С	15795322
PKC• GSK3B	С	1324914	ERK12→GATA4	С	11585926	cFos SERCA	С	15795322
EGF→PLCG	С	2472219	MEK12→GATA4	С	11585926	cFos→ANP	С	15795322
EGF→EGFR	C	2472219	MEK12→CellArea	С	11585926	cFos→bMHC	С	15795322
PE→ANP	O	8621626	MEK12→ANP	С	11585926	cFos→BNP	С	15795322
MEK36→p38	С	8622669	MEK7→GATA4	С	11585926	cJun→bMHC	С	15795322
cFos→sACT	С	8631897	MEK7→CellArea	С	11585926	MEK36 SERCA	С	15795322
cJun→sACT	С	8631897	MEK7→ANP	С	11585926	MEK36→bMHC	С	15795322
EGF→MEK12	С	8798560	PE→MEK12	С	11585926	PE SERCA	С	15795322
gp130LIFR→		0001010	1054 114			DE 40E		
STAT	С	8921810	IGF1→Akt	С	11715022	PE→sACT	С	15795322
LIF→STAT	С	8921810	SHP2→p70s6k	С	11715022	JNK→cJun	С	15961069
LIF→ERK12	С	8921810	mTor→p70s6k	С	11715023	JNK→ERK12	С	15961069
EGF→MEKK1	С	9305638	ET1→CellArea	С	11799083	NFkB→MEF2	С	15961069
EGF→JNK	С	9305638	ET1→BNP	С	11799083	Stretch→JNK	С	15961069
EGF→ERK12	С	9305638	CaN→NFAT	С	12177418	Stretch→ERK12	С	15961069
MEKK1→ERK12	С	9305638	LTCC→NFAT	С	12177418	Stretch→FAK	С	15961069
MEK36→ANP	C	9314533	PE→cGMP	С	12177418	PE→aAR	С	15964981
MEK36→BNP	С	9314533	JNK→Bad	С	12189144	EGF foxo	С	16020479
MEK36→sACT	С	9314533	HDACIIa CellArea	С	12202037	EGF GSK3B	С	16020479
M E K 3 6 →				_				
CellArea	С	9314533	MEK12→HDACIIa	С	12202037	PE¶foxo	С	16020479
MEK36→MEF2	С	9314533	PE→bMHC	С	12202037	PE→Akt	С	16020479

가

MEKK129		0214522	DISK HDACIIA	С	12202027	PE-GSK3B	<u> </u>	16020470
MEKK1→p38 MEKK1→ANP	C	9314533 9314533	PI3K→HDACIIa PKA→HDACIIa	C	12202037 12202037	Akt foxo	C	16020479 16021479
MEKK1→ANI MEKK1→BNP	C	9314533	AngII→MEK12	C	12494267	Angll→ATF2	С	16125722
MEKK1→sACT	C	9314533	ANPi→cGMP	C	12727932	ET1→ATF2	C	16125722
M E K K 1 →					12727002	211 7(112		
CellArea	С	9314533	JNK→Bim	С	12818176	TGFB→CellArea	С	16125722
PE→CellArea	С	9314533	Gab1→sACT	С	12855672	TGFB→ANP	С	16125722
PE→MEF2	C	9314533	Gab1→5/(61	C	12855672	TGFB→BNP	С	16125722
Rac1→JNK	C	9314533	Gab1→Akt	C	12855672	TGFB→ATF2	С	16125722
Rac1→ANP	C	9314533	LIF→SHP2	C	12855672	TGFB→PKC	C	16125722
Rac1→BNP	C	9314533	LIF→Akt	C	12855672	PKC→Raf1	C	16172266
Rac1→sACT	C	9314533	aAR→elF2B	C	15001529	PKC→MEK12	C	16172266
Raf1 JNK	C	9314533	BAR→elF2B	C	15001529	PKC→ERK12	C	16172266
Raf1→ERK12	C	9314533	GSK3B-elF2B	C	15001529	PKC→STAT	C	16172266
Raf1→ANP	С	9314533	ISO→elF2B	С	15001529	AngII→ANP	С	16260600
Raf1→BNP	С	9314533	ISO GSK3B	С	15001529	AT1R→ANP	С	16260600
Raf1→sACT	С	9314533	ISO→CellArea	С	15001529	JAK→ANP	С	16260600
Raf1→CellArea	С	9314533	GSK3B→HDACIIa	С	15367659	PKC→ANP	С	16260600
Ras→ERK12	С	9314533	PE• HDACIIa	С	15367659	PLCB→ANP	С	16260600
Ras→ANP	С	9314533	PE→RhoA	С	15367659	STAT→ANP	С	16260600
Ras→BNP	С	9314533	PE→PI3K	С	15367659	ERK12 Akt	С	16687399
Ras→sACT	С	9314533	PE→PKC	С	15367659	PI3K-Gab1	С	16687399
Akt Bad	С	9346240	PE→CREB	С	15522277	Bim→Apoptosis	С	16818494
ISO→BAR	С	9363896	PE→MSK1	С	15522277	p38→Bim	С	16818494
ISO→GBG	С	9363896	p38- Apoptosis	С	15572667	PKA→RGS	С	16885398
ISO→PKA	С	9363896	CT1→BNP	С	15623435	PKA Gaq11	С	16885398
AngII→JAK	С	9468195	CT1→CellArea	С	15623435	PKG1→RGS	С	16885398
AngII→AT1R	С	9468195	ET1→MEK12	С	15623435	PKG1• Gaq11	С	16885398
LIF→JAK	С	9468195	MEK12→BNP	С	15623435	cAMP GSK3B	С	16934435
TNFa→NFkB	С	9520446	CaN→MEK12	С	15657416	ePac GSK3B	С	16934435
TNFa→IKK	С	9520446	MEK12→NFAT	С	15657416	IGF1 GSK3B	С	16934435
EGF→Raf1	С	9525855	foxo→Akt	С	15781459	PI3K-GSK3B	С	16934435
EGF→Ras	С	9525855	IGF1 foxo	С	15781459	PKA GSK3B	С	16934435
AngII→NFAT	С	9568714	IGF1→CellArea	С	15781459	MEK12→ELK1	С	17082647
CaN→BNP	С	9568714	CaMK→CaN	С	10811847	MEK12→CREB	С	17082647
CaN→CellArea	С	9568714	CaMK→sACT	С	10811847	TNFa→ERK12	С	17082647
PE→NFAT	С	9568714	CaMK→CellArea	С	10811847	TNFa→ELK1	С	17082647
ET1→p38	С	9584192	CaMK-aMHC	С	10811847	TNFa→CREB	С	17082647
ET1→JNK	С	9584192	EGF→MEF2	С	10849446	CaMK→Apoptosis	С	17296607
ET1→ERK12	С	9584192	EGF→cJun ERK12→MEF2	C	10849446	CaMK-BclxL	C	17296607
ET1→ANP LIF→p38	C	9584192 9584192	MEF2→cJun	C	10849446 10849446	MEK12 Ras Raf1 Akt	C	18059341 18059341
MEKK1→cJun	С	9584192	MEK5→ERK12	C	10849446	Raf1 Ras	C	18059341
p38→ANP	С	9584192	MEK5→cJun	C	10849446	ePac→CellArea	С	18323524
PE→JNK	C	9584192	CT1→STAT	C	10856262	ePac→CaMK	С	18323524
PE→ERK12	C	9584192	JNK-Bcl2	C	10030202	ISO→ANP	С	18323524
ERK12→MSK1	С	9687510	JNK-BclxL	C	10913135	Gag11→PLCB	С	18390926
p38→MSK1	C	9687510	ISO→Apoptosis	C	10931827	Angll→RGS	С	18443239
p38→ATF2	C	9688607	ISO→CaN	C	10931827	ANPi→RGS	C	18443239
AC→Apoptosis	C	9751683	ISO→Bad	C	10931827	ANPi→PKG1	С	18443239
NE→Apoptosis	С	9751683	LIF→Raf1	C	11009450	ANPi→ANP	С	18443239
p38→MEF2	С	10330143	LIF→p70s6k	C	11009450	ANPi→CaN	С	18443239
GATA4→BNP	C	10330176	LIF→MEK12	C	11009450	ANPi→NFAT	C	18443239
GATA4→bMHC	C	10330176	LIF→PI3K	C	11009450	ET1→NFAT	C	18443239
Stretch→STAT	С	10347087	ET1→IP3	С	11073891	GCA→RGS	С	18443239
Stretch→JAK	С	10347087	LIF→Calcium	С	11073891	RGS-IP3	С	18443239
Stretch→						·		
gp130LIFR	С	10347087	LIF→CaMK	С	11073891	RGS→ANP	С	18443239
Stretch →								
	С	10347087	LIF→CaN	С	11073891	RGS→CaN	С	18443239
Calcium		10247007	LIE MEKKA		11072001	DCC NEAT		10442020
Stretch→CaMK	С	10347087	LIF→MEKK1	С	11073891	RGS→NFAT	С	18443239
Stretch→PKC	C	10347087	LIF→cFos	C	11073891	Gaq11→CellArea	C	19564249
FGF→ERK12		10362356	LIF - CACT	C	11073891	Gaq11→ANP	C	19564249
FGF→Raf1	C	10362356	LIF→SACT	C	11073891	NE→PLCB	C	19564249
Akt→NFkB	_	10485710	LIF→NFAT	1	11073891	PE→PLCB PLCB→CellArea		19564249
TNFa→Pl3K	С	10485710	EGF→PI3K	C	11134009		C	19564249
IGF1→Raf1	С	10559134	EGF→Akt		11134009	Raf1 Apoptosis		19667065
IGF1→ERK12	С	10559134	PI3K→Akt	С	11134009	AngII→bMHC	С	19713680

IGF1→STAT	С	10559134	SHP2→Ras	С	11134009	AngII→cFos	С	19713680
				C		Angli→Cros Angli→CellArea	C	
IGF1→Calcium		10559134	RhoA→sACT		11259397		C	19713680
IGF1→PKC	С	10559134	RhoA→SRF	С	11259397	AngII→Akt		20052676
MEK12→ERK12	С	10564160	GATA4→CellArea	С	11356841	Angll→p38	C	20052676
NRG1→p70s6k	С	10564160	GATA4→ANP	С	11356841	AngII→MEF2	C	20052676
NRG1→ERK12	C	10564160	PE→GATA4	С	11356841	ET1→sACT	С	20226789
PI3K→p70s6k	С	10564160	PE→BNP	С	11356841	ET1→RhoA	С	20226789
NRG1→PI3K	С	10564360	LIF→MEK5	С	11387209	ET1 SHP2	С	20226789
Raf1 Bad	С	10597268	MEK5→ANP	С	11387209	LIF→RhoA	С	20226789
CaMK→MEF2	С	10737771	MEK5→BNP	С	11387209	IGF1→RGS	С	20362664
CaMK→MEK36	С	10737771	MEK5→sACT	C	11387209	ISO→RGS	С	20362664
HDACIIa MEF2	С	10737771	MEK5→Apoptosis	С	11387209	PI3K→Rac1	С	20518848
M E K 3 6 →	С	10737771	MEK5 aMHC	С	11387209	PI3K→ERK12	С	20518848
HDACIIa			_					200.00.0
PE→CaMK	С	10737771	MEK5 SERCA	С	11387209	ANP→GCA	С	20847310
Stretch→cFos	С	10784353	PE→MEK5	С	11387209	PDE5 cGMP	С	20847310
Stretch→ANP	С	10784353	AngII→ERK12	С	11435346	PKG1• cGMP	С	20847310
Stretch→cJun	С	10784353	CaM→ERK12	С	11435346	PKG1→PDE5	С	20847310
Calcium→CaN	O	10788473	ISO→ERK12	С	11435346	PKG1→GCA	С	20847310
CaN→JNK	O	10788473	ISO→Raf1	С	11435346	AngII→p70s6k	С	21376054
CaN→ERK12	O	10788473	CT1→p38	С	11448959	ePac HDACIIa	С	22056318
CaN→PKC	С	10788473	CT1→Akt	С	11448959	ePac→MEF2	С	22056318
CaN→ANP	С	10788473	CT1→ERK12	С	11448959	ET1 HDACIIa	С	22056318
MEK4→CellArea	C	10788473	CT1→PI3K	С	11448959	aAR→Akt	С	22845314
MEK4→ANP	C	10788473	CT1→NFkB	С	11448959	RGS→CellArea	С	23454748
PE→MEK4	С	10788473	CT1-IkB	С	11448959	Angli- HDAClla	С	24152730
PKC→CellArea	С	10788473	CT1→IKK	С	11448959	AngII→GATA4	С	24152730
ET1→CaN	С	10809760	CT1→TAK1	С	11448959	ISO→PDE34	С	24248367
CaMK→ANP	С	10811847	CT1→MEK12	С	11448959	PKA→PDE34	С	24248367
GSK3B- cJun	С	165545	PKG1- BNP	С	9314533	PKC→PDE34	С	24248367
MEK36- ANP	С	1324914	PKG1- CellArea	С	9314533	ERK12- ANP	С	9468195
MEK36- ATF2	С	2472219	HDACIIa- ANP	С	9314533	PI3K- ANP	С	9468195
MEK36- CellAre			· ·	_		· ·		
a	С	2472219	HDACIIa- BNP	С	9314533	PKG1->Gaq11	С	9520446
Rac1- p38	С	8621626	HDACIIa- bMHC	С	9314533	FAK- p38	С	9520446
Rac1- ERK12	C	8622669	PE->HDACIIa	C	9314533	ANPi->IP3	C	9525855
Ras-lp38	C	8631897	PKC->HDACIIa	C	9314533	GCA- CellArea	C	9568714
IKK- NFkB	С	8631897	AnglI- ERK12	C	9314533	GCA-IBNP	c	9568714
Angli- NFAT	C	8798560	GCA-JANP	C	9314533	GCA-ICaN	C	9568714
PE-INFAT	C	8921810	GCA- sACT	C	9314533	GCA-INFAT	C	9568714
MEKK1-JNK	С	8921810	GCA- bMHC	C	9314533	GCA- GATA4	C	9568714
SHP2- JAK	С	9305638	GCA- cGMP	C	9314533	SHP2- CellArea	C	9584192
PKA- Bad	С	9305638	p38-JNK	C	9314533	Stretch- FAK	C	9584192
CaMK->HDACII		3303030	poo-joivit	$\vdash$	3314333	Otroton-ji Ait	<u> </u>	3304132
	С	9305638	p38- ERK12	С	9314533	AngII- bMHC	С	9584192
a Ctrotob lo lun		0244502	MEKAO ICTAT		0244522	Angli IoCaa	_	0504400
Stretch- cJun	С	9314533	MEK12- STAT		9314533	Angli- cFos	С	9584192
Stretch- cFos	С	9314533	PE->foxo		9468195	AnglI- CellArea	С	9584192
LIF- CellArea	С	9314533	LIF- sACT		9584192	p38- MEK36	С	9314533
ISO- LTCC	C	9314533	LIF- RhoA		9584192	SOCS- ERK12	C	9314533
CT1->lkB		9314533	PE- RGS	C	9584192	foxo- CellArea	C	9314533
IGF1- Bad	С	9314533	TNFa- RGS		9687510	cJun- bMHC	С	9314533
SHP2- Akt	С	9314533	PKA- MEF2	С	9688607	PE- CellArea	С	9314533
PKG1- NFAT	С	9314533	aAR- p38	С	9751683	PE- cFos	С	9346240

표 3. 심부전 관련 대규모 실험데이터수집(5000여 개의 데이터 중 700개의 예). 수집된 실험데이터는 6가지 항목으로 일관되게 표현하여 대규모 네트워크 구축에 활용가능한 형태로 정리함.

					effec	
No	cell	Input	output	Intervention	t	Time
1	NRCM	Angll	ANP		1	12 hour
2	NRCM	Angll	ANP	AT1R(-)	0.61	12 hour
3	cardiomyocyte	Angll	ANP	GATA4(-)	0.79	48 hour
4	cardiomyocyte	Angll	ANP	GATA4(-)	1	48 hour
5	cardiomyocyte	Angll	ANP	STAT(-)	0.79	48 hour
6	cardiomyocyte	Angll	ANP	STAT(-)	0.81	48 hour

A   NRCM	- T	NDOM		I NACEO	Τ	0.00	45 5
9   NRCM		NRCM	DE	MEF2		0.02	15 hour 15 hour
10   NRCM			PE.				15 hour
11   NRCM			PE				15 hour
12   NRCM					CaMK(-)		15 hour
13   NRCM					. ,		15 hour
14   NRCM							15 hour
15   NRCM					( ), per( )		15 hour
16   NRCM					CaMK(+)	1	15 hour
19   NRCM	16	NRCM		MEF2		0.07	15 hour
19	17	NRCM		MEF2		0.07	15 hour
20   NRVM							15 hour
21					MEK36(+)	0.6	15 hour
22	_						72 hour
23			PE				72 hour
24   NRVM					. ,		72 hour
25   NRVM			PE		cFos(-)		72 hour
26							72 hour
PE   SERCA   CFOS(-)   0.64			PE		а <b>Г</b> аа/ )		72 hour
28			DE				72 hour
29			FE		UFU5(-)		72 hour 72 hour
ANP			PE				72 hour
1			FL.		cFos(-)		72 hour
32   NRVM			PF				72 hour
33					5, 55( <i>j</i>		72 hour
34   NRVM			PF				72 hour
35 NRVM					cFos(-)		72 hour
SACT   SACT   SACT   1   1   1   1   1   1   1   1   1			PE			_	72 hour
38					5. 55( )		72 hour
39   NRVM	37	NRVM	PE	sACT		1	72 hour
40	38	NRVM		sACT	cFos(-)	0.2	72 hour
41         NRVM         PE         BNP         cFos(-)         0.13           42         NRVM         PE         BNP         cFos(-)         0.33           44         NRVM         aMHC         (Fos(-)         0.77           45         NRVM         aMHC         (Fos(-)         1           46         NRVM         aMHC         MEK36(+)         0.15           47         NRVM         aMHC         cFos(-)         0.83           49         NRVM         SERCA         0.83         0.83           49         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           49         NRVM	39	NRVM	PE	sACT	cFos(-)	0.53	72 hour
42         NRVM         BNP         cFos(-)         0.13           43         NRVM         PE         BNP         cFos(-)         0.33           44         NRVM         aMHC         0.77         1           45         NRVM         aMHC         cFos(-)         1           46         NRVM         aMHC         MEK36(+)         0.15           47         NRVM         aMHC         cFos(-)         0.83           49         NRVM         SERCA         0.83         0.83           49         NRVM         SERCA         MEK36(+)         0.17           50         NRVM         SERCA         MEK36(+)         0.17           51         NRVM         SERCA         MEK36(+)         1           52         NRVM         ANP         cFos(-)         0.06           53         NRVM         ANP         CFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         CFos	40	NRVM		BNP		0.14	72 hour
43         NRVM         PE         BNP         cFos(-)         0.33           44         NRVM         aMHC         0.77           45         NRVM         aMHC         cFos(-)         1           46         NRVM         aMHC         MEK36(+)         0.15           47         NRVM         aMHC         cFos(-)         0.83           48         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           49         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           50         NRVM         ANP         CFos(-)         0.06           53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         BMHC         cFos(-)			PE				72 hour
44         NRVM         aMHC         0.77           45         NRVM         aMHC         cFos(-)         1           46         NRVM         aMHC         MEK36(+)         0.15           47         NRVM         aMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.62           48         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           50         NRVM         ANP         cFos(-)         0.06           53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         BMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         BMHC         cFos(-)         <							72 hour
45         NRVM         aMHC         cFos(-)         1           46         NRVM         aMHC         MEK36(+)         0.15           47         NRVM         aMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.62           48         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           49         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           50         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.03           50         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           50         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.03           51         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.17           51         NRVM         ANP         CFos(-)         0.06           53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         BMHC         CFos(-)         0.08           58         NRVM         BMHC         CFos(-)         0.08           58         NRVM         BMHC <td< td=""><td></td><td></td><td>PE</td><td></td><td>cFos(-)</td><td>0.33</td><td>72 hour</td></td<>			PE		cFos(-)	0.33	72 hour
46         NRVM         aMHC         MEK36(+)         0.15           47         NRVM         aMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.62           48         NRVM         SERCA         0.83           49         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           50         NRVM         SERCA         MEK36(+)         0.17           51         NRVM         SERCA         cFos(-), MEK36(+)         1           52         NRVM         ANP         0.06           53         NRVM         ANP         cFos(-), MEK36(+)         1           53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.02           55         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.01							72 hour
47         NRVM         aMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.62           48         NRVM         SERCA         0.83           49         NRVM         SERCA         cFos(-)         0.83           50         NRVM         SERCA         dFos(-)         0.83           50         NRVM         SERCA         dFos(-)         0.07           51         NRVM         ANP         0.06         0.06           53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         dFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         BMHC         cFos(-)         0.02           55         NRVM         BMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         BMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         BACT         cFos(-)         0.03<							72 hour
48         NRVM         SERCA         CFos(-)         0.83           49         NRVM         SERCA         CFos(-)         0.83           50         NRVM         SERCA         MEK36(+)         0.17           51         NRVM         SERCA         CFos(-)         MEK36(+)         1           52         NRVM         ANP         CFos(-)         0.06           53         NRVM         ANP         CFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         MEK36(+)         1           55         NRVM         ANP         CFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         CFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         CFos(-)         0.05           54         NRVM         BMHC         CFos(-)         0.02           55         NRVM         BMHC         CFos(-)         0.08           57         NRVM         BMHC         CFos(-)         0.08           58         NRVM         BMHC         CFos(-)         0.08           58         NRVM         BACT         CFos(-)         0.03           60         NRVM         SACT							72 hour
49         NRVM         SERCA         CFos(-)         0.83           50         NRVM         SERCA         MEK36(+)         0.17           51         NRVM         SERCA         CFos(-), MEK36(+)         1           52         NRVM         ANP         0.06           53         NRVM         ANP         CFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         MEK36(+)         1           55         NRVM         ANP         CFos(-), MEK36(+)         0.22           56         NRVM         bMHC         CFos(-), MEK36(+)         0.22           57         NRVM         bMHC         CFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         CFos(-)         0.08           60         NRVM         SACT         CFos(-)         0.03           60         NRVM         SACT         CFos(-)         0.08           62         NRVM         SACT         CFos(-)         0.08           62         NRVM         SACT         CFos(-)         0.08           62         NRVM         SACT         CFos(-) <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>cFos(-), MEK36(+)</td> <td></td> <td>72 hour</td>					cFos(-), MEK36(+)		72 hour
50         NRVM         SERCA         MEK36(+)         0.17           51         NRVM         SERCA         cFos(-), MEK36(+)         1           52         NRVM         ANP         0.06           53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         MEK36(+)         1           55         NRVM         ANP         cFos(-), MEK36(+)         0.22           56         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.26           57         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         cFos(-)         0.09           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         sNP<					oFoo()		72 hour 72 hour
51         NRVM         SERCA         cFos(-), MEK36(+)         1           52         NRVM         ANP         0.06           53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         MEK36(+)         1           55         NRVM         ANP         cFos(-), MEK36(+)         0.22           56         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           57         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           60         NRVM         sACT         0.11         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           63         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           64         NRVM         sACT         cFos(-)         MEK36(+)         1           63         NRVM         sBNP         cFos	_						72 hour
52         NRVM         ANP         0.06           53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         MEK36(+)         1           55         NRVM         ANP         cFos(-), MEK36(+)         0.22           56         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           57         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         cFos(-)         0.09           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           67         NRVM         BNP         cFos(-)					. ,		72 hour
53         NRVM         ANP         cFos(-)         0.05           54         NRVM         ANP         MEK36(+)         1           55         NRVM         ANP         cFos(-), MEK36(+)         0.22           56         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.26           57         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.11           61         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         cFos(-)         0.12           68         HEK293         TNF         Akt         0.5           69         HEK293					C1 03(-), WEROO(1)		72 hour
54         NRVM         ANP         MEK36(+)         1           55         NRVM         ANP         cFos(-), MEK36(+)         0.22           56         NRVM         bMHC         0.26           57         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.01           61         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-)         0.02           64         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         cFos(-)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)<					cFos(-)		72 hour
55         NRVM         ANP         cFos(-), MEK36(+)         0.22           56         NRVM         bMHC         0.26           57         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.11           61         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         cFos(-)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5							72 hour
56         NRVM         bMHC         0.26           57         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5					` '		72 hour
57         NRVM         bMHC         cFos(-)         0.08           58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           61         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5					,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		72 hour
58         NRVM         bMHC         MEK36(+)         1           59         NRVM         bMHC         cFos(-), MEK36(+)         0.03           60         NRVM         sACT         0.11           61         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18					cFos(-)		72 hour
60         NRVM         sACT         0.11           61         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         0.09           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18	58	NRVM		bMHC	MEK36(+)		72 hour
61         NRVM         sACT         cFos(-)         0.08           62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         0.09           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18					cFos(-), MEK36(+)	0.03	72 hour
62         NRVM         sACT         MEK36(+)         1           63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         0.09           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18							72 hour
63         NRVM         sACT         cFos(-), MEK36(+)         0.22           64         NRVM         BNP         0.09           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18							72 hour
64         NRVM         BNP         0.09           65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18					` '		72 hour
65         NRVM         BNP         cFos(-)         0.01           66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18					cFos(-), MEK36(+)		72 hour
66         NRVM         BNP         MEK36(+)         1           67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18					<b>5</b> ()		72 hour
67         NRVM         BNP         cFos(-), MEK36(+)         0.12           68         HEK293         Akt         0.5           69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18							72 hour
68       HEK293       Akt       0.5         69       HEK293       TNF       Akt       1         70       HEK293       TNF       Akt       PI3K(-)       0.5         71       HEK293       NFkB       0.18					• '		72 hour
69         HEK293         TNF         Akt         1           70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18					cros(-), MEK36(+)		72 hour
70         HEK293         TNF         Akt         PI3K(-)         0.5           71         HEK293         NFkB         0.18			TNIC				30 minute
71 HEK293 NFkB 0.18					DISK( )		30 minute
			INF		rion(-)		30 minute 6 hour
					Δkt(+)		6 hour
73 HEK293 TNF NFkB 0.91			TNF		רותנ(י)		6 hour
74 HEK293 TNF NFkB Akt(+) 1					Akt(+)		6 hour
75 NRVM hypertrophy 0.18			1141		, ard . )		24 hour

			<del>-</del>	<u> </u>		
76	NRVM	TGFB	hypertrophy		1	24 hour
77	NRVM		ANP		0.43	24 hour
78	NRVM	TGFB	ANP		0.81	24 hour
79	NRVM		ANP		0.47	24 hour
80	NRVM	ET1	ANP		1	24 hour
81	NRVM		BNP		0.47	24 hour
82	NRVM	TGFB	BNP		1	24 hour
83	NRVM		BNP		0.53	24 hour
84	NRVM	ET1	BNP		1	24 hour
85	NRVM		ATF2		0.42	24 hour
86	NRVM		ATF2	TGFB(+)	1	24 hour
87	NRVM		ATF2		0.42	24 hour
88	NRVM		ATF2	AngII(+)	0.63	24 hour
89	NRVM		ATF2		0.42	24 hour
90	NRVM		ATF2	ET1(+)	0.54	24 hour
91	NRVM		ANP		0.43	24 hour
92	NRVM	TGFB	ANP		0.78	24 hour
93	NRVM		ANP	ATF2(-)	0.22	24 hour
94	NRVM	TGFB	ANP	ATF2(-)	0.26	24 hour
95	NRVM		ANP	TAK1(-)	0.43	24 hour
96	NRVM	TGFB	ANP	TAK1(-)	0.48	24 hour
97	NRVM		ANP	ATF2(+)	0.74	24 hour
98	NRVM	TGFB	ANP	ATF2(+)	1	24 hour
99	NRVM		ANP	p38(+)	0.74	24 hour
100	NRVM	TGFB	ANP	p38(+)	0.87	24 hour
101	NRVM		ANP		0.43	24 hour
102	NRVM	TGFB	ANP		0.78	24 hour
103	NRVM		ANP		0.43	24 hour
104	NRVM		ANP	PKC(-)	0.39	24 hour
105	NRVM	TGFB	ANP	,	0.78	24 hour
106	NRVM	TGFB	ANP	PKC(-)	0.43	24 hour
107	NRVM		NFAT		0.1	48 hour
108	NRVM		NFAT	MEK12(+)	0.23	48 hour
109	NRVM		NFAT	,	0.26	48 hour
110	NRVM		NFAT	MEK12(+)	1	48 hour
111	NRVM		Protein synthesis	( )	0.71	48 hour
			,			
112	NRVM	ET1	Protein synthesis		1	48 hour
113	NRVM		Protein synthesis		0.67	48 hour
114	NRVM	PE	Protein synthesis		1	48 hour
115	NRVM		CellArea		0.43	48 hour
116	NRVM	ET1	CellArea		1	48 hour
117	NRVM		CellArea		0.4	48 hour
118	NRVM	PE	CellArea		1	48 hour
119	NRVM		AP1		0.42	48 hour
120	NRVM	ET1	AP1		1	48 hour
121	NRVM		AP1		0.34	48 hour
122	NRVM	PE	AP1		1	48 hour
123	NRVM		ANP		0.53	48 hour
124	NRVM	ET1	ANP		1	48 hour
125	NRVM		BNP		0.63	48 hour
126	NRVM	ET1	BNP		1	48 hour
127	NRVM		ANP	cJun(-)	0.53	48 hour
128	NRVM	ET1	ANP	cJun(-)	0.53	48 hour
129	NRVM		BNP	cJun(-)	0.31	48 hour
130	NRVM	ET1	BNP	cJun(-)	0.38	48 hour
131	NRVM		ANP	``	0.56	48 hour
132	NRVM	PE	ANP		1	48 hour
133	NRVM		BNP		0.59	48 hour
134	NRVM	PE	BNP		1	48 hour
135	NRVM		ANP	cJun(-)	0.44	48 hour
136	NRVM	PE	ANP	cJun(-)	0.5	48 hour
137	NRVM		BNP	cJun(-)	0.18	48 hour
138	NRVM	PE	BNP	cJun(-)	0.24	48 hour
139	NRVM		MSK1		0.18	10 minute
140	NRVM	PE	MSK1		0.71	10 minute
			MSK1	PKA(-)	0.79	10 minute
141	NRVM	l PE	INIOINI	\\rac{1}{2}		
141 142	NRVM NRVM	PE		1 104(-)	0.73	10 minute
141 142 143		PE	MSK1 MSK1	1 100(-)		

				I =		
144	NRVM	PE	MSK1	PKA(-)	1	10 minute
145	NRVM	DE	CREB		0.25	10 minute
146	NRVM	PE	CREB	MCKA()	1	10 minute
147 148	NRVM NRVM	PE PE	CREB	MSK1(-)	0.5	10 minute
149	NRVM	PE	CREB CREB	p38(-), MEK12(-) PKA(-)	0.35	10 minute 10 minute
150	NRVM	PE	CREB	AC(+)	0.55	10 minute
151	NRVM		ANP	7.0(.)	0.61	40 minute
152	NRVM	PE	ANP		1	40 minute
153	NRVM	PE	ANP	p38(-), MEK12(-)	0.65	40 minute
154	NRVM	PE	ANP	MSK1(-)	0.52	40 minute
155	NRVM	PE	ANP	PKA(-)	0.81	40 minute
156	NRVM		p38		0.33	30 minute
157	NRVM	CT1	p38		1	30 minute
158	NRVM	CT1	p38	PI3K(-)	0.67	30 minute
159	NRVM	0.7.4	Akt		0	15 minute
160 161	NRVM NRVM	CT1 CT1	Akt Akt	DISK( )	0	15 minute
162	NRVM	CIT	ERK12	PI3K(-)	0.33	15 minute 15 minute
163	NRVM	CT1	ERK12		1	15 minute
164	NRVM	CT1	ERK12	MEK12(-)	0.33	15 minute
165	NRVM		NFkB		0.33	24 hour
166	NRVM	CT1	NFkB		1	24 hour
167	NRVM	CT1	NFkB	p38(-)	0.65	24 hour
168	NRVM	CT1	NFkB	PI3K(-)	0.55	24 hour
169	NRVM	CT1	NFkB	MEK12(-)	0.45	24 hour
170	NRVM	CT1	NFkB	IkB(-)	0.38	24 hour
171	NRVM	CT1	NFkB	IKK(-)	0.3	24 hour
172	NRVM	CT1	NFkB	TAK1(-)	0.39	24 hour
173	NRVM	CT1	NFkB	MEK12(-)	0.32	24 hour
174 175	NRVM NRVM		ERK12 ERK12	FAK()	0.5	5 minute 5 minute
176	NRVM	Stretch	ERK12	FAK(-)	1	5 minute
177	NRVM	Stretch	ERK12	FAK(-)	0.6	5 minute
178	NRVM	Otroton	ERK12	Angll(-)	0.5	5 minute
179	NRVM		ERK12	FAK(-), Angll(-)	0.75	5 minute
180	NRVM	Stretch	ERK12	Angll(-)	0.8	5 minute
181	NRVM	Stretch	ERK12	FAK(-), AngII(-)	0.85	5 minute
182	NRVM		p38		0.63	5 minute
183	NRVM		p38	FAK(-)	0.88	5 minute
184	NRVM	Stretch	p38		0.81	5 minute
185	NRVM	Stretch	p38	FAK(-)	1	5 minute
186	NRVM		p38	Angll(-)	0.63	5 minute
187	NRVM	Ctrotob	p38	FAK(-), Angll(-)	0.88	5 minute
188 189	NRVM NRVM	Stretch Stretch	p38	Angll(-) FAK(-), Angll(-)	0.88	5 minute 5 minute
190	NRVM	Outli	JNK	- Alx(-), Align(-)	0.3	5 minute
191	NRVM		JNK	FAK(-)	0.48	5 minute
192	NRVM	Stretch	JNK		0.55	5 minute
193	NRVM	Stretch	JNK	FAK(-)	1	5 minute
194	NRVM		JNK	Angll(-)	0.3	5 minute
195	NRVM		JNK	FAK(-), AngII(-)	0.55	5 minute
196	NRVM	Stretch	JNK	Angll(-)	0.61	5 minute
197	NRVM	Stretch	JNK	FAK(-), AngII(-)	0.97	5 minute
198	NRVM		sACT		0.5	24 hour
199	NRVM	ET1	sACT		1	24 hour
200	NRVM NRVM	LIF	sACT sACT		0.48	24 hour
201	NRVM	LIF	BNP		0.48	24 hour 24 hour
202	NRVM	ET1	BNP		1	24 hour
203	NRVM	<u> </u>	BNP		0.63	24 hour
205	NRVM	LIF	BNP		0.03	24 hour
206	NRVM		SHP2		1	5 minute
207	NRVM	ET1	SHP2		0.8	5 minute
208	NRVM		SHP2		0.59	5 minute
209	NRVM	LIF	SHP2		1	5 minute
210	NRVM		sACT		0.5	24 hour
211	NRVM		sACT	RhoA(-)	0.25	24 hour
212	NRVM	ET1	sACT	1	0.85	24 hour

213         NRVM         ET1         SACT         RhoA(-)           214         NRVM         SACT         SHP2(+)           215         NRVM         LIF         SACT         SHP2(+)           216         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           217         NRVM         BNP         SHP2(-)           218         NRVM         BNP         SHP2(-)           220         NRVM         LIF         BNP           220         NRVM         LIF         BNP           221         NRVM         LIF         BNP           221         NRVM         SACT         SHP2(-)           222         NRVM         SACT         SHP2(-)           223         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           226         NRVM         SACT         SHP2(-)           227         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           229         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           230 <t< th=""><th>0.86 A(-) 0.24 0.48 A(+) 0.29 0.86</th><th>24 hour 24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 27 hour 28 hour 29 hour 29 hour 29 hour 20 hour 21 hour 22 hour 22 hour 23 hour 24 hour 25 minute 15 minute 15 minute 15 minute</th></t<>	0.86 A(-) 0.24 0.48 A(+) 0.29 0.86	24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 27 hour 28 hour 29 hour 29 hour 29 hour 20 hour 21 hour 22 hour 22 hour 23 hour 24 hour 25 minute 15 minute 15 minute 15 minute
215         NRVM         SACT         SHP2(+)           216         NRVM         LIF         sACT           217         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           218         NRVM         BNP         SHP2(-)           219         NRVM         BNP         SHP2(-)           220         NRVM         LIF         BNP           221         NRVM         LIF         BNP           221         NRVM         SACT         SHP2(-)           222         NRVM         SACT         SHP2(-)           223         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           226         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)	0.57 0.38 1 0.63 0.56 1 0.81 0.48 0.63 0.48 0.69 0.86 0.92 1 0.01 0.44 0.01	24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 29 hour 29 hour 29 hour 20 hour 210 minute 15 minute 15 minute 15 minute
216         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           217         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           218         NRVM         BNP         SHP2(-)           219         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           220         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           221         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           222         NRVM         SACT         SHP2(-)         RNOA           223         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)         RNOA           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)         RNOA           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)         RNOA           226         NRVM         SACT         SHP2(-)         RNOA         SACT         SHP2(-)         RNOA           227         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)         RNOA         SAC	0.38 1 0.63 0.56 1 0.81 0.48 0.24 0.86 0.24 0.48 0.49 0.29 0.86 0.4 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4	24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 29 hour 19 minute 10 minute 11 minute 11 minute
217         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           218         NRVM         BNP         SHP2(-)           219         NRVM         BNP         SHP2(-)           220         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           221         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           222         NRVM         SACT         SHP2(-)         RhoA           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)         RhoA           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)         RhoA           226         NRVM         SACT         SHP2(-)         RhoA           227         NRVM         SACT         SHP2(-)         RhoA           228         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)         RhoA           229         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)         RhoA           230         NRVM         ERK5         SHP2(-)         RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         <	1 0.63 0.56 1 0.81 0.48 0.24 0.86 0.29 0.86 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4 0.01	24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 29 hour 10 minute 11 minute 11 minute 11 minute
218         NRVM         BNP         SHP2(-)           219         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           220         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           221         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           222         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           226         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           227         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(-)           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)	0.63 0.56 1 0.81 0.48 (-) 0.24 0.86 (-) 0.24 0.48 (-) 0.29 0.86 (-) 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4	24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 29 hour 10 minute 11 minute 11 minute 11 minute
219         NRVM         BNP         SHP2(-)           220         NRVM         LIF         BNP           221         NRVM         LIF         BNP           222         NRVM         SACT         SHP2(-)           223         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           226         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           227         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(-)           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           233         NRVM         LIF <t< td=""><td>0.56 1 0.81 0.48 0.24 0.86 0.24 0.48 0.29 0.86 0.4 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4</td><td>24 hour 24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 29 hour 10 minute 11 minute 11 minute 11 minute</td></t<>	0.56 1 0.81 0.48 0.24 0.86 0.24 0.48 0.29 0.86 0.4 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4	24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 29 hour 10 minute 11 minute 11 minute 11 minute
220         NRVM         LIF         BNP           221         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           222         NRVM         SACT         SHP2(-)           223         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           226         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           227         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(-)           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3         Cells         MEK         CAMP(+) <td>1 0.81 0.48 0.49 0.86 0.49 0.86 0.49 0.86 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4 0.01</td> <td>24 hour 24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 19 minute 10 minute 110 minute 110 minute</td>	1 0.81 0.48 0.49 0.86 0.49 0.86 0.49 0.86 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4 0.01	24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 19 minute 10 minute 110 minute 110 minute
221         NRVM         LIF         BNP         SHP2(-)           222         NRVM         sACT         SHP2(-)           223         NRVM         sACT         SHP2(-)           224         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           225         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)         RhoA           226         NRVM         SACT         SHP2(-)         SHP2(-)           227         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)         RhoA           228         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)         RhoA           230         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)         RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(+)         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	0.81 0.48 0.24 0.86 0.24 0.48 0.49 0.29 0.86 0.4 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4	24 hour 25 hour 26 hour 27 hour 28 hour 19 minute 10 minute 10 minute 11 minute 11 minute
222         NRVM         SACT         SHP2(-)           223         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           226         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           227         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(-)         NPA           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK         CAMP(+)	0.48 A(-) 0.24 0.86 A(-) 0.24 0.48 A(+) 0.29 0.86 A(+) 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4	24 hour 25 hour 26 hour 15 minute 15 minute 15 minute 15 minute
223         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           224         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           225         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           226         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           227         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(-)         NROA           231         NRVM         ERK5         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK         CAMP(+)	(-) 0.24 0.86 (-) 0.24 0.48 (+) 0.29 0.86 (+) 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01	24 hour 15 minute 15 minute 15 minute 15 minute
224         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           225         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-), RhoA           226         NRVM         sACT         SHP2(-), RhoA           227         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           229         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         ERK5         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(-), RhoA           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK         CAMP(+)	0.86 A(-) 0.24 0.48 A(+) 0.29 0.86 A(+) 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4	24 hour 24 hour 24 hour 24 hour 24 hour 24 hour 15 minute 15 minute 15 minute 15 minute
225         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-), RhoA           226         NRVM         sACT         SHP2(-)           227         NRVM         sACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           229         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         ERK5         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(-), RhoA           232         NRVM         ERK5         SHP2(-), RhoA           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK         SHP2(+)           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         CAMP(+)	(-) 0.24 0.48 (+) 0.29 0.86 (+) 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01	24 hour 24 hour 24 hour 24 hour 24 hour 15 minute 15 minute 15 minute 15 minute
226         NRVM         sACT         SHP2(-)           227         NRVM         sACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-)           229         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         ERK5         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	0.48 A(+) 0.29 0.86 A(+) 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4 0.01	24 hour 24 hour 25 hour 15 minute 15 minute 15 minute 15 minute
227         NRVM         SACT         SHP2(-), RhoA           228         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-)           229         NRVM         LIF         SACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         ERK5         SHP2(-), RhoA           231         NRVM         ERK5         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK         cAMP(+)	0.86 0(+) 0.38 0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4 0.01	24 hour 24 hour 25 hour 15 minute 15 minute 15 minute 15 minute
229         NRVM         LIF         sACT         SHP2(-), RhoA           230         NRVM         ERK5         SHP2(+)           231         NRVM         ERK5         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4 0.01	24 hour 15 minute 15 minute 15 minute 15 minute
230         NRVM         ERK5           231         NRVM         ERK5         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	0.4 0.68 0.92 1 0.01 0.4 0.01	15 minute 15 minute 15 minute 15 minute
231         NRVM         ERK5         SHP2(+)           232         NRVM         LIF         ERK5           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	0.68 0.92 1 0.01 0.4 0.01	15 minute 15 minute 15 minute
232         NRVM         LIF         ERK5           233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	0.92 1 0.01 0.4 0.01	15 minute 15 minute
233         NRVM         LIF         ERK5         SHP2(+)           234         NIH3T3 cells         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	1 0.01 0.4 0.01	15 minute
234         NIH3T3 cells         MEK           235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	0.01 0.4 0.01	
235         NIH3T3 cells         Raf1         MEK           236         NIH3T3 cells         MEK         cAMP(+)	0.4 0.01	15 minute
236 NIH3T3 cells MEK cAMP(+)	0.01	
		15 minute
	0.01	15 minute
237 NIH3T3 cells Raf1 MEK CAMP(+)		15 minute
238 NIH3T3 cells MEK PKC(+)	1	15 minute
239 NIH3T3 cells Raf1 MEK PKC(+)	1	15 minute
240 NIH3T3 cells MEK CAMP(+), PKC		15 minute
241 NIH3T3 cells Raf1 MEK cAMP(+), PKC	<del>`</del>	15 minute
242         in vitro system(BXB)         IkB           243         in vitro system(BXB)         PKA         IkB	0.33	20 minute 20 minute
244 in vitro system(BXB) PKC IkB	1	20 minute
244 III vitro system(BXB) FRC IKB  245 In vitro system(BXB) MEK	0.01	20 minute
246 in vitro system(BXB) PKA MEK	0.01	20 minute
247 in vitro system(BXB) PKC MEK	1	20 minute
248 in vitro system(Raf-1) IkB	0.33	20 minute
249 in vitro system(Raf-1) PKA IkB	0.00	20 minute
250 in vitro system(Raf-1) PKC IkB	1	20 minute
251 in vitro system(Raf-1) MEK	0.01	20 minute
252 in vitro system(Raf-1) PKA MEK	0.01	20 minute
253 in vitro system(Raf-1) PKC MEK	1	20 minute
254 myocyte ELK1 ELK1	0.22	48 hour
255 myocyte ELK1 ELK1 p38(+), MEK36	6(+) 1	48 hour
256 myocyte ELK1 ELK1 MEK36(+)	0.97	48 hour
257         myocyte         ELK1         ELK1         MEK36(+), p38	3(-) 0.06	48 hour
258 myocyte ANP	0.01	48 hour
259 myocyte ANP MEK36(+)	1	48 hour
260         myocyte         ANP         p38(+)	0.18	48 hour
261 myocyte ANP MEK36(+)	0.2	48 hour
262 myocyte ANP p38(+), MEK36		48 hour
263 myocyte ANP p38(+), MEK36		48 hour
264 myocyte ANP	0.01	48 hour
265 myocyte ET1 ANP	0.1	48 hour
266 myocyte ET1 ANP p38(+), MEK36	<u>`</u>	48 hour
267 myocyte ANP	0	48 hour
268         myocyte         PE         ANP           269         myocyte         PE         ANP         p38(+), MEK36	0.12	48 hour 48 hour
269         myocyte         PE         ANP         p38(+), MEK36           270         myocyte         ANP	0.03	48 hour
270 myocyte ANP	0.03	48 hour
271 Inlyocyte LIF ANP p38(+), MEK36		48 hour
273 myocyte Lii ANP	0.2	48 hour
274 myocyte cJun ANP	1	48 hour
275 myocyte cJun ANP	0.4	48 hour
276 myocyte ANP	0.14	48 hour
277 myocyte ET1 ANP	1	48 hour
278 myocyte ET1 ANP JNK(+)	0.29	48 hour
279 myocyte ANP	0.04	48 hour
280 myocyte PE ANP	1	48 hour
281 myocyte PE ANP JNK(+)	0.4	48 hour

282	myocyte		ANP		0.17	48 hour
283	myocyte	LIF	ANP		1	48 hour
284	myocyte	LIF	ANP	JNK(+)	0.67	48 hour
285	293 cell		NFkB		0.01	36 hour
286	293 cell		NFkB	NFkB(+)	0.21	36 hour
287	293 cell		NFkB	NFkB(+), IKK(+)	1	36 hour
288	293/IL-1R1 cell		NFkB		0.06	6 hour
289	293/IL-1R1 cell	IL1	NFkB		1	6 hour
290	293/IL-1R1 cell	TNFa	NFkB		0.23	6 hour
291	NRVM		HDAC5		0.75	2 hour
292	NRVM	PE	HDAC5		0.15	2 hour
293	NRVM	PE	HDAC5	CaMK(-)	0.1	2 hour
294	NRVM	PE	HDAC5	MEK12(-)	0.15	2 hour
295	NRVM	PE	HDAC5	PKA(-)	0.3	2 hour
296	NRVM	PE	HDAC5	RhoA(-)	0.2	2 hour
297	NRVM	PE	HDAC5	DAG(-)	0.25	2 hour
298	NRVM	PE	HDAC5	PI3K(-)	0.02	2 hour
299	NRVM	PE	HDAC5	S6 kinase(-)	0.2	2 hour
300	NRVM	PE	HDAC5	GSK3B(-)	0.01	2 hour
301	NRVM	PE	HDAC5	PKC(-)	0.6	2 hour
				0 7		
				Ser/Thr protein		
302	NRVM	PE	HDAC5	kinase(-)	1	2 hour
303	NRVM		HDAC5		0.33	2 hour
304	NRVM	PE	HDAC5		0.1	2 hour
305	NRVM	PE	HDAC5	PKC(-)	0.43	2 hour
306	NRVM	ET1	HDAC5		0.96	2 hour
307	NRVM	ET1	HDAC5	PKC(-)	1	2 hour
308	NRCM		HDAC4		1	24 hour
309	NRCM	Angll	HDAC4		0.3	24 hour
310	NRCM	ET1	HDAC4		0.5	24 hour
311	NRCM		HDAC5		1	24 hour
312	NRCM	Angll	HDAC5		0.29	24 hour
313	NRCM	ET1	HDAC5		0.43	24 hour
314	NRCM		HDAC4		1	24 hour
315	NRCM	Angll	HDAC4		0.33	24 hour
316	NRCM	ET1	HDAC4		0.32	24 hour
317	NRCM		HDAC5		1	24 hour
318	NRCM	Angll	HDAC5		0.23	24 hour
319	NRCM	ET1	HDAC5		0.23	24 hour
320	NRCM		HDAC2		0.11	24 hour
321	NRCM	Angll	HDAC2		0.56	24 hour
322	NRCM	79	HDAC2		0.22	24 hour
323	NRCM	Angll	HDAC2		1	24 hour
324	NRCM	7 11911	CK2		0.44	24 hour
325	NRCM	Angll	CK2		1	24 hour
326	NRCM	ET1	CK2		1	24 hour
327	NRCM		HDAC2		0.17	24 hour
328	NRCM	Angll	HDAC2		0.17	24 hour
329	NRCM	, « igii	CellArea		0.42	24 hour
330	NRCM	Angll	CellArea		1	24 hour
331	WT(wild type mouse)	, « igii	CK2		0.45	24 hour
332	WT(wild type mouse)	Angll	CK2		0.45	24 hour
333	WT(wild type mouse)	Angli	CK2		1	24 hour
334	WT(wild type mouse)		CK2	Estrogen(+)	0.56	24 hour
334	vvi (wiid type mouse)	AngII	UNZ	LStrogeri(+)	0.56	24 110UF
		l			l <u>.</u> .	
335	WT(wild type mouse)	Angll	CK2	Estrogen Receptor(+)	0.65	24 hour
336	WT(wild type mouse)		HDAC2		0.33	24 hour
337	WT(wild type mouse)	Angll	HDAC2		1	24 hour
338	WT(wild type mouse)	AngII	HDAC2	Estrogen(+)	0.39	24 hour
339	WT(wild type mouse)	Angll	HDAC2	Estrogen Receptor(+)	0.44	24 hour
340	NRCM		GATA4		0.3	24 hour
341	NRCM	Angll	GATA4		1	24 hour
342	NRCM		GATA4		0.3	24 hour
343	NRCM	Angll	GATA4		1	24 hour
344	NRCM	Ť	GATA4		0.36	24 hour
345	NRCM	Angll	GATA4		1	24 hour
346	VSMC	.3	JAK2		0.2	3 minute
		I	1	I .	· ··-	

	1,40140		1416	T		
347	VSMC	Angll	JAK2		0.8	3 minute
348	VSMC	A m =-11	JAK2	DKC()	0.04	3 minute
349	VSMC	Angll	JAK2	PKC(-)	0.14	3 minute
350	VSMC VSMC	Anall	JAK2 JAK2		0.2	3 minute
351 352	VSMC	Angll	JAK2 JAK2		0.16	3 minute 3 minute
353	VSMC	Angll	JAK2 JAK2	PKC(-)	0.16	3 minute
354	VSMC	Angli	JAK2 JAK2	1 NO(-)	0.24	3 minute
355	VSMC	Angll	JAK2		1	3 minute
356	VSMC	y.ı	JAK2		0.4	3 minute
357	VSMC	Angll	JAK2	PKC(-)	0.8	3 minute
358	NRVM		BNP	- \ /	0.45	24 hour
359	NRVM	ET1	BNP		1	24 hour
360	NRVM		ANP		0.67	24 hour
361	NRVM	ET1	ANP		1	24 hour
362	NRVM		BNP		0.29	24 hour
363	NRVM	ET1	BNP		1	24 hour
364	NRVM	ET1	BNP	ET1R(-)	0.32	24 hour
365	NRVM	ET1	BNP	ET1R(-)	0.41	24 hour
366	NRVM		GATA4		0.48	3 hour
367	NRVM	PE	GATA4		1	3 hour
368	NRVM		BNP	0.714	0.06	24 hour
369	NRVM		BNP	GATAG(+)	0.25	24 hour
370	NRVM	DE	BNP	GATA6(+)	0.24	24 hour
371	NRVM	PE	BNP	CATA4(:)	0.25	24 hour
372	NRVM	PE	BNP	GATAC(+)	1	24 hour
373	NRVM	PE	BNP	GATA6(+)	0.63	24 hour
374	NRVM	CATAA	CellArea		0.36	48 hour
375 376	NRVM NRVM	GATA4 GATA6	CellArea CellArea		0.98	48 hour 48 hour
376	NRVM	GATAO	Protein synthesis		0.77	48 hour
378	NRVM	GATA4	Protein synthesis		0.77	48 hour
379	NRVM	GATA4 GATA6	Protein synthesis		1	48 hour
380	NRVM	5,11710	CellArea		0.44	24 hour
381	NRVM	PE	CellArea		1	24 hour
382	NRVM	•	Protein synthesis		0.83	24 hour
383	NRVM	PE	Protein synthesis		1	24 hour
384	NRVM		ANP		0.25	24 hour
385	NRVM	PE	ANP		1	24 hour
386	NRVM		ANP		0.25	24 hour
387	NRVM	PE	ANP		1	24 hour
388	NRVM		bMHC		0.4	24 hour
389	NRVM	PE	bMHC		1	24 hour
390	myocardial cell		p38		0.08	48 hour
391	myocardial cell		p38	Ras(+)	0.05	48 hour
392	myocardial cell		p38	Rac1(+)	0.07	48 hour
393	myocardial cell		p38	Raf1(+)	0.08	48 hour
394	myocardial cell		p38	MEK12(+)	0.3	48 hour
395	myocardial cell		p38	MEK36(+)	1	48 hour
396	myocardial cell		JNK		0.1	48 hour
397	myocardial cell		JNK	Ras(+)	0.1	48 hour
398	myocardial cell		JNK	Rac1(+)	0.75	48 hour
399	myocardial cell		JNK	Raf1(+)	0.05	48 hour
400	myocardial cell		JNK	MEK12(+)	1	48 hour
401	myocardial cell		JNK	MEK36(+)	0.08	48 hour
402	myocardial cell		ERK12	Des(I)	0.04	48 hour
403	myocardial cell		ERK12	Ras(+)	0.38	48 hour
404	myocardial cell		ERK12	Rac1(+)	0.02	48 hour
405 406	myocardial cell myocardial cell		ERK12 ERK12	Raf1(+) MEK12(+)	0.28	48 hour 48 hour
406	myocardial cell		ERK12	MEK36(+)	0.01	48 hour
407	myocardial cell		ANP	INITION (+)	0.01	48 hour
			ANP	Ras(+)	0.01	48 hour
-	myocardial cell	l	I / MINI	1.43(1)	J U. 10	TO HOUL
409	myocardial cell			Rac1(+)	U Uŏ	48 hour
409 410	myocardial cell		ANP	Rac1(+)	0.08	48 hour
409 410 411	myocardial cell myocardial cell		ANP ANP	Raf1(+)	0.05	48 hour
409 410 411 412	myocardial cell myocardial cell myocardial cell		ANP ANP ANP	Raf1(+) MEK12(+)	0.05 0.16	48 hour 48 hour
409 410 411	myocardial cell myocardial cell		ANP ANP	Raf1(+)	0.05	48 hour

415	myocardial cell		BNP	Ras(+)	1	48 hour
416	myocardial cell		BNP	Rac1(+)	0.2	48 hour
417	myocardial cell		BNP	Raf1(+)	0.1	48 hour
418	myocardial cell		BNP	MEK12(+)	0.22	48 hour
419	myocardial cell		BNP	MEK36(+)	0.8	48 hour
420	myocardial cell		sACT		0.01	48 hour
421	myocardial cell		sACT	Ras(+)	1	48 hour
422	myocardial cell		sACT	Rac1(+)	0.3	48 hour
423	myocardial cell		sACT	Raf1(+)	0.2	48 hour
424	myocardial cell		sACT	MEK12(+)	0.2	48 hour
425	myocardial cell		sACT	MEK36(+)	0.9	48 hour
426	myocardial cell		CellArea		0.26	48 hour
427	myocardial cell	PE	CellArea		0.78	48 hour
428	myocardial cell		CellArea	Raf1(+)	0.43	48 hour
429	myocardial cell		CellArea	MEK12(+)	0.74	48 hour
430	myocardial cell		CellArea	MEK36(+)	1	48 hour
431	myocardial cell		ANP		0.11	48 hour
432	myocardial cell		ANP	p38(-)	0.1	48 hour
433	myocardial cell	PE	ANP		0.63	48 hour
434	myocardial cell		ANP	MEK36(+)	1	48 hour
435	myocardial cell		ANP	p38(-), MEK36(+)	0.28	48 hour
436	myocardial cell		BNP		0.3	48 hour
437	myocardial cell		BNP	p38(-)	0.18	48 hour
438	myocardial cell	PE	BNP		1	48 hour
439	myocardial cell		BNP	MKK6(+)	0.65	48 hour
440	myocardial cell		BNP	p38(-), MEK36(+)	0.3	48 hour
441	myocardial cell		ATF2		0.38	48 hour
442	myocardial cell		ATF2	p38(-)	0.1	48 hour
443	myocardial cell	PE	ATF2		1	48 hour
444	myocardial cell		ATF2	MEK36(+)	0.8	48 hour
445	myocardial cell		ATF2	p38(-), MEK36(+)	0.25	48 hour
446	myocardial cell		CellArea		0.44	48 hour
447	myocardial cell		CellArea	p38(-)	0.4	48 hour
448	myocardial cell	PE	CellArea		0.72	48 hour
449	myocardial cell	PE	CellArea	p38(-)	0.48	48 hour
450	myocardial cell	MEK36	CellArea		1	48 hour
451	myocardial cell	MEK36	CellArea	p38(-)	0.36	48 hour
452	myocardial cell		MEF2	MEF2(+)	0.5	24 hour
453	myocardial cell	PE	MEF2	MEF2(+)	1	24 hour
454	myocardial cell		MEF2	MEF2(+)	0.1	24 hour
455	myocardial cell	MEK36	MEF2	MEF2(+)	1	24 hour
456	cardiomyocyte		ANP		0.1	48 hour
457	cardiomyocyte	CaN	ANP		0.22	48 hour
458	cardiomyocyte	CAMK	ANP		0.4	48 hour
459	cardiomyocyte	CAMK	ANP	CaN(-)	0.11	48 hour
		CAMK,				
460	cardiomyocyte	CaN	ANP		0.8	48 hour
461	cardiomyocyte	CAMK	ANP		0.32	48 hour
462	cardiomyocyte	CAMK	ANP	CaN(-)	0.25	48 hour
	-	CAMK,				
463	cardiomyocyte	CaN	ANP		1	48 hour
464	cardiomyocyte	CAMK	ANP		0.3	48 hour
465	cardiomyocyte		sACT		0.03	48 hour
466	cardiomyocyte	CaN	sACT		0.03	48 hour
467	cardiomyocyte	CAMK	sACT		0.56	48 hour
468	cardiomyocyte	CAMK	sACT	CaN(-)	0.25	48 hour
		CAMK,		20( /	1	
469	cardiamyosuta	CaN	SACT		1	48 hour
	cardiomyocyte cardiomyocyte		sACT		1 0.34	
470 471	cardiomyocyte	CAMK CAMK	sACT sACT	CaN()	0.34	48 hour
4/1	cardiomyocyte		3/101	CaN(-)	0.16	48 hour
,		CAMK,				
472	cardiomyocyte	CaN	sACT		0.72	48 hour
473	cardiomyocyte	CAMK	sACT		0.28	48 hour
	NRVM		BNP		0.01	48 hour
474				i	0.03	48 hour
475	NRVM	CaN	BNP			
	NRVM NRVM	NFAT	BNP		0.03	48 hour
475						

478	NRVM	GATA4	BNP		0.13	48 hour
710	T ST S V IVI	CaN,	5141		0.10	TO HOUL
479	NRVM	GATA4	BNP		0.14	48 hour
-,, 5			2.11		J. 17	10 11001
		NFAT,				
480	NRVM	GATA4	BNP		1	48 hour
		CaN,				
481	NRVM	GATA4	BNP	BNP(+)	0.08	48 hour
482	NRVM		NFAT		0.06	48 hour
483	NRVM	PE	NFAT		1	48 hour
484	NRVM	PE	NFAT	CaN(-)	0.13	48 hour
485	NRVM	Angll	NFAT		0.44	48 hour
486	NRVM	Angll	NFAT	CaN(-)	0.06	48 hour
487	myocyte		MAPK	OTAT(:)	0.19	5 minute
488	myocyte		MAPK MAPK	STAT(+)	0.22	5 minute
489	myocyte	LIF	MAPK	STAT(-)	-	5 minute 5 minute
490 491	myocyte myocyte	LIF	MAPK	STAT(+)	0.94	5 minute 5 minute
492	myocyte	LIF	MAPK	STAT(+)	0.97	5 minute
493	myocyte	LIF	MAPK	MAPK(-)	0.06	5 minute
494	myocyte	LIF	MAPK	STAT(-), MAPK(-)	0.03	5 minute
495	myocyte		cFos	( // /	0.00	30 minute
496	myocyte		cFos	STAT(+)	0	30 minute
497	myocyte		cFos	STAT(-)	0	30 minute
498	myocyte	LIF	cFos		0.29	30 minute
499	myocyte	LIF	cFos	STAT(+)	1	30 minute
500	myocyte	LIF	cFos	STAT(-)	0.21	30 minute
501	myocyte	LIF	cFos	MAPK(-)	0.07	30 minute
502	myocyte	LIF	cFos	STAT(+), MAPK(-)	0.14	30 minute
503	myocyte	LIF	cFos	STAT(-), MAPK(-)	0.07	30 minute
504	myocyte		ANP	OTAT(:)	0.24	24 hour
505	myocyte		ANP	STAT(+)	0.47	24 hour
506	myocyte		ANP	STAT(-)	0.13	24 hour
507	myocyte	LIF	ANP	CTAT(1)	0.44	24 hour
508	myocyte	LIF LIF	ANP ANP	STAT(+)	0.23	24 hour 24 hour
509 510	myocyte myocyte	LIF	ANP	STAT(-) MAPK(-)	0.23	24 hour
510	myocyte	LIF	ANP	STAT(+), MAPK(-)	0.07	24 hour
512	myocyte	LIF	ANP	STAT(-), MAPK(-)	0.24	24 hour
7.2	,,		· · · ·	(),()	1.00	
513	myocyte		Protein synthesis		0.78	24 hour
3,3	,00,10		. rotoni oyntiiosis		1 5.70	2. 11001
514	myocyte		Protein synthesis	STAT(+)	0.81	24 hour
314	myOcyte		i roteiii synthesis	01/1(1)	0.01	24 HOUI
_{E4F}	myoouto		Protein synthesis	CTAT()	0.75	24 5005
515	myocyte		riotein synthesis	STAT(-)	0.75	24 hour
_{E40}	myssyts	, , _	Drotoin available			24 5
516	myocyte	LIF	Protein synthesis		0.9	24 hour
_,_			Duntain month 1	CTAT(1)		04 5
517	myocyte	LIF	Protein synthesis	STAT(+)	1	24 hour
			Buttets # 1	OTAT()		
518	myocyte	LIF	Protein synthesis	STAT(-)	0.88	24 hour
519	myocyte	LIF	Protein synthesis	MAPK(-)	0.6	24 hour
520	myocyte	LIF	Protein synthesis	STAT(+), MAPK(-)	0.69	24 hour
521	myocyte	LIF	Protein synthesis	STAT(-), MAPK(-)	0.5	24 hour
522	NRVM		CellArea	SHP2(+)	1	
523	NRVM		CellArea	SHP2(+), FAK(-)	0.56	
524	NRVM		bMHC		0.91	
525	NRVM		bMHC	FAK(-)	1	
526	NRVM		CellArea	SHP2(+)	0.78	
527	NRVM		CellArea	SHP2(+), mTor(-)	0.42	40.1
528	NRCM	A m = 11	HDAC2		0.34	12 hour
529	NRCM	Angll	HDAC2	LIDACO()	1	12 hour
530 531	NRCM NRCM	Angll	HDAC2 bMHC	HDAC2(-)	0.66	12 hour 12 hour
JUI	TALLYON	l	DIVII IO	<u> </u>	J U.44	12 110u1

			T			
532	NRCM	AngII	bMHC		1	12 hour
533	NRCM	Angll	bMHC	HDAC2(-)	0.67	12 hour
534	NRCM		CellArea		0.36	12 hour
535	NRCM	Angll	CellArea		1	12 hour
536	NRCM	Angll	CellArea	HDAC2(-)	0.77	12 hour
537	NRCM		HDAC2		0.57	12 hour
538	NRCM	Angll	HDAC2		1	12 hour
539	NRCM	Angll	HDAC2	HDAC2(-)	0.73	12 hour
540	NRCM		cFos		0.5	12 hour
541	NRCM	Angll	cFos		1	12 hour
542	NRCM	Angll	cFos	HDAC2(-)	0.67	12 hour
543	C2C12 myoblast	Angll	ANP		1	12 hour
544	C2C12 myoblast	Angll	ANP	JAK2(-)	0.2	12 hour
545	C2C12 myoblast	Angll	ANP	PKC(-)	0.4	12 hour
546	NRVM		foxo		0.33	10 minute
547	NRVM	IGF1	foxo		0.67	10 minute
548	NRVM	IGF1	foxo		1	10 minute
549	NRVM	IGF1	foxo		0.5	10 minute
550	NRVM	IGF1	Akt	DIOL(()	0.67	10 minute
551	NRVM	Insulin	foxo	PI3K(-)	1	10 minute
552	NRVM	Insulin	foxo	PI3K(-)	1	10 minute
553	NRVM	Insulin	foxo	PI3K(-)	1 0.75	10 minute
554	NRVM	Insulin	Akt	PI3K(-)	0.75	10 minute
555	NRVM		Akt	<b>5</b> (1)	0.5	12 hour
556	NRVM+TM-FOXO3a	-	Akt	foxo(+)	1	12 hour
557	NRVM+WT-FOXO3a	1054	Akt	foxo(+)	1	12 hour
558	NRVM	IGF1	CellArea	( ( 1 )	1	48 hour
559	NRVM+WT-FOXO3a	IGF1	CellArea	foxo(+)	0.93	48 hour
560	NRVM+TM-FOXO3a	IGF1	CellArea	foxo(+)	0.61	48 hour
561	NRVM	Stretch	CellArea	<b>5</b> (.)	0.93	48 hour
562	NRVM+WT-FOXO3a	Stretch	CellArea	foxo(+)	0.82	48 hour
563	NRVM+TM-FOXO3a	Stretch	CellArea	foxo(+)	0.64	48 hour
564	NRVM		ERK12	0-1-1()	0.08	04 1
565	NRVM		ERK12	Calcium(-)	0.08	24 hour
566 567	NRVM NRVM		ERK12 ERK12	Calcium(-)	0.08	30 minute
568	NRVM	ISO	ERK12	Calcium(-)	0.08	10 minute
	NRVM	ISO		Coloium()		24 hour
569		ISO	ERK12 ERK12	Calcium(-) Calcium(-)	0.38	30 minute
570 571	NRVM NRVM	ISO	ERK12	Calcium(-)	0.15	10 minute
572	NRVM	130	ERK12	Calcium(-)	0.13	8 minute
573	NRVM	ISO	ERK12		0.00	8 minute
574	NRVM	ISO	ERK12	CaMK(-)	1	8 minute
575	NRVM	ISO	ERK12			
576	NRVM				I N 31	
577		Lieu		CaM(-)	0.31	8 minute
311		ISO	ERK12	CaN(-)	0.31	8 minute 8 minute
	NRVM		ERK12 ERK12		0.31 0.05	8 minute 8 minute 8 minute
578	NRVM NRVM	Angll	ERK12 ERK12 ERK12		0.31 0.05 0.05	8 minute 8 minute 8 minute 8 minute
578 579	NRVM NRVM NRVM		ERK12 ERK12 ERK12 ERK12	CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1	8 minute 8 minute 8 minute 8 minute 8 minute 8 minute
578 579 580	NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12	CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07	8 minute
578 579 580 581	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12	CaN(-) CaN(-) CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27	8 minute
578 579 580 581 582	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12	CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27	8 minute
578 579 580 581 582 583	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2	CaN(-) CaN(-) CaN(-) CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33	8 minute 4 minute 4 minute
578 579 580 581 582 583 584	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2	CaN(-) CaN(-) CaN(-) CaN(-) ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33	8 minute
578 579 580 581 582 583 584 585	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7	8 minute 4 minute 4 minute
578 579 580 581 582 583 584 585 586	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2	CaN(-) CaN(-) CaN(-) CaN(-) ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33	8 minute 4 minute 4 hour 4 hour
578 579 580 581 582 583 584 585	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7	8 minute 4 minute 4 minute
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll Phe	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1	8 minute 4 m
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll Phe ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29	8 minute 4 minute 4 hour 4 hour 4 hour 4 hour 4 hour 4 hour
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	Angll Phe Angll Phe ISO ISO ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL TUNEL TUNEL TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29	8 minute 48 hour 48 hour 48 hour 48 hour 48 hour 48 hour
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 589	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO ISO ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48	8 minute 4 minute 4 hour 4 hour 4 hour 4 hour 4 hour 4 hour
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 589 590 591	NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO ISO ISO ION ION ION ION ION ION ION ION ION IO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL TUNEL TUNEL TUNEL TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48 0.71 1	8 minute 4 m
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 589 590 591	NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO ISO ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL TUNEL TUNEL TUNEL TUNEL TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48 0.71 1	8 minute 4 m
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 590 591	NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO ISO ISO ION ION ION ION ION ION ION ION ION IO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48 0.71 1	8 minute 4 m
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 590 591 592 593	NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO ISO ISO ISO ISO ISO ISO ISO ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+)  ePac(+),CaMK(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48 0.71 1	8 minute 4 mour
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 590 591 592 593 594 595	NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+), CaMK(-)  CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48 0.71 1 0.86 0.28	8 minute 4 mour
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 590 591 592 593 594 595 596	NRVM           NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+),CaMK(-)  CaN(-)  CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48 0.71 1 0.86 0.28 1 0.28	8 minute 4 mour
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 590 591 592 593 594 595 596 597	NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+), CaMK(-)  CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48 0.71 1 0.86 0.28 1 0.28 0.5	8 minute 4 minute 8 minute 4 m
578 579 580 581 582 583 584 585 586 587 588 590 591 592 593 594 595 596	NRVM           NRVM	AnglI Phe AnglI Phe ISO	ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 ERK12 MEF2 MEF2 HDAC5 HDAC5 TUNEL	CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  CaN(-)  ePac(+)  ePac(+),CaMK(-)  CaN(-)  CaN(-)	0.31 0.05 0.05 1 0.07 0.27 1 0.33 1 0.7 1 0.19 0.29 0.48 0.71 1 0.86 0.28 1 0.28	8 minute 4 mour

				_		
600	Adult cardiomyocyte(Rat)	Phe	CAMK		0.89	15 minute
601	Adult cardiomyocyte(Rat)	Phe	CAMK		1	15 minute
602	Adult cardiomyocyte(Rat)	Phe	CAMK		0.97	15 minute
603	Adult cardiomyocyte(Rat)		CAMK	15()	0.53	15 minute
604	Adult cardiomyocyte(Rat)		CAMK	aAR(-)	0.53	15 minute
605	Adult cardiomyocyte(Rat)	Phe	CAMK	aAR(-)	0.55	15 minute
606	Adult cardiomyocyte(Rat)		CAMK	O-14(//)	0.53	15 minute
607	Adult cardiomyocyte(Rat)	Dha	CAMK	CaMK(-)	0.37	15 minute
608	Adult cardiomyocyte(Rat)	Phe	CAMK	CaMK(-)	0.39	15 minute
609	Adult cardiomyocyte(Rat)		CAMK CAMK	DICC( )	0.53	15 minute
610 611	Adult cardiomyocyte(Rat) Adult cardiomyocyte(Rat)	Phe	CAMK	PKC(-)	0.45	15 minute 15 minute
612	Rat myocardium	FILE	ePac	PRG(-)	0.52	5 day
613	Rat myocardium		ePac		1	5 day
614	ARVM		CellArea		0.71	24 hour
615	ARVM		CellArea	ePac(+)	0.71	24 hour
616	ARVM		CellArea	er ac(1)	0.79	24 hour
617	ARVM		CellArea	ePac(+)	1	24 hour
618	ARVM		CellArea	Ci ac(i)	0.71	36 hour
619	ARVM		CellArea	ePac(+)	0.82	36 hour
620	ARVM		CellArea	οι αυ( · <i>)</i>	0.62	36 hour
621	ARVM		CellArea	ePac(+)	0.73	36 hour
622	ARVM		Ras	J. 40(.)	0.93	5 minute
623	ARVM		Ras	ePac(+)	0.7	5 minute
624	ARVM		Ras	erac(+)	0.7	5 minute
625	ARVM		Ras	ePac(+)	1	5 minute
023	ARVIVI		Nas	erac(+)	+'-	3 minute
000	45) 44					, ,
626	ARVM		Protein synthesis		0.83	1 day
627	ARVM		Protein synthesis	Ras(-)	0.88	1 day
628	ARVM		Protein synthesis		1	1 day
629	ARVM		Protein synthesis	ePac(+)	0.71	1 day
630	ARVM		CaN	( /	0.45	30 minute
631	ARVM		CaN	Ras(-)	0.68	30 minute
632	ARVM		CaN		1	30 minute
633	ARVM		CaN	ePac(+)	0.59	30 minute
634	ARVM		CaMK	5. 5.5( )	0.33	30 minute
635	ARVM		CaMK		0.4	30 minute
636	ARVM		CaMK	ePac(+)	1	30 minute
637	ARVM		CaMK	ePac(+), CaMK(-)	0.4	30 minute
				, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
638	ARVM		Protein synthesis		0.67	24 hour
000	7444101		1 Totom Synthosis		10.07	Z+ Hour
620	ADVM		Drotoin outlibrais	CoN()	0.60	24 have
639	ARVM		Protein synthesis	CaN(-)	0.63	24 hour
ا ا	.5.4.		1			
640	ARVM		Protein synthesis	CaMK(-)	0.64	24 hour
641	ARVM		Protein synthesis	ePac(+)	1	24 hour
642	ARVM		Protein synthesis	ePac(+), CaN(-)	0.77	24 hour
			,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
643	ARVM		Protein synthesis	ePac(+), CaMK(-)	0.65	24 hour
644	NRVM		CellArea	51 45( · ), 541VII (-)	0.67	48 hour
645	NRVM	ISO	CellArea		1	48 hour
646	NRVM	+:55	CellArea	ePac(+)	0.69	48 hour
647	NRVM	ISO	CellArea	ePac(+)	0.87	48 hour
648	NRVM	+ .55	ANP	J. 20( )	0.11	48 hour
649	NRVM	ISO	ANP		1	48 hour
650	NRVM	100	ANP	ePac(+)	0.27	48 hour
651	NRVM	ISO	ANP	ePac(+)	0.62	48 hour
331	1.0.00101	1.50	/ 11 11	J. 40(.)	10.02	+0 /10ui
050	ADVIM		Drotoin and the cal		0.70	24 5
652	ARVM		Protein synthesis		0.73	24 hour
	ì	1		1	1	1
653	ARVM		Protein synthesis	PKA(-)	0.63	24 hour
653 654	ARVM ARVM	ISO	Protein synthesis Protein synthesis	PKA(-)	0.63	24 hour 24 hour

			T	T		1
655	ARVM	ISO	Protein synthesis	PKA(-)	0.93	24 hour
656 657	ARVM ARVM		PKA PKA	PKA(-)	0.44	10 minute 10 minute
658	ARVM	ISO	PKA	FRA(-)	1	10 minute
659	ARVM	ISO	PKA	PKA(-)	0.5	10 minute
039	AITVIVI	100	TIVA	1104(-)	0.5	10 minute
660	A D) /A4		Dratain aunthonia		0.74	24 hour
660	ARVM		Protein synthesis		0.74	24 hour
004	A D) /A 4	100	Duntain aventhania			04 5 5 1 1
661	ARVM	ISO	Protein synthesis		1	24 hour
662	ARVM		Protein synthesis	cAMP(-)	0.85	24 hour
663	ARVM	ISO	Protein synthesis	cAMP(-)	0.85	24 hour
664	ARCM	CaMK	TUNEL		0.24	24 hour
665	ARCM	CaMK	TUNEL		0.35	24 hour
666	ARCM ARCM	CaMK	TUNEL		0.82	24 hour
667 668	ARCM	CaMK CaMK	TUNEL		0.94	24 hour 24 hour
669	HEK293	Calvir	MAPK		0.13	5 minute
670	HEK293	ISO	MAPK	BAR(-)	0.13	5 minute
671	HEK293	ISO	MAPK	<i>5</i> / 11 (( <i>)</i>	0.13	5 minute
672	HEK293	ISO	MAPK	GBG(+)	0.38	5 minute
673	HEK293	ISO	MAPK	GBG(1)	0.21	5 minute
674	HEK293	ISO	MAPK	Src(-)	0.38	5 minute
675	HEK293	ISO	MAPK	Sos(-)	0.33	5 minute
676	HEK293	ISO	MAPK	(/	0.88	5 minute
677	HEK293	ISO	MAPK	Gi-coupled receptor(-)	0.19	5 minute
678	HEK293	ISO	MAPK		1	5 minute
679	HEK293	ISO	MAPK		1	5 minute
680	HEK293	ISO	MAPK		0.63	5 minute
681	HEK293	ISO	MAPK		0.88	5 minute
682	HEK293	ISO	MAPK	PKA(-)	0.38	5 minute
683	HEK293		Apoptosis	Bad(+)	1	30 hour
684	HEK293		Apoptosis	Bad(+), Raf1(-)	0.96	30 hour
685	HEK293		Apoptosis	Bad(+), Raf1(+)	0.4	30 hour
686	HEK293		Apoptosis	Raf1(+)	0.32	30 hour
687	HEK293		PDE34		0.1	
688	HEK293	ISO	PDE34	DI(O()	0.1	90 second
689	HEK293		PDE34	PKC(+)	1	15 minute
690	HEK293	100	PDE34		0.1	00
691 692	HEK293 HEK293	ISO	PDE34 PDE34	PKC(+)	0.1	90 second 15 minute
693	HEK293		PDE34	FRO(+)	0.69	13 minute
694	HEK293		PDE34	PKC(+)	0.03	15 minute
695	HEK293		PDE34	110(1)	0.86	1 hour
696	HEK293		PDE34		0.69	
697	HEK293	ISO	PDE34		0.69	90 second
698	HEK293		PDE34	PKC(+)	0.69	15 minute
699	HEK293		PDE34		1	1 hour
700	NRVM		foxo		0.33	24 hour
701	NRVM	EGF	foxo		0.33	24 hour
702	NRVM	PE	foxo	BAR(-)	1	24 hour
703	cardiomyocyte		ANP		0.43	
704	cardiomyocyte	EGF	ANP		1	1 hour
705	cardiomyocyte		BNP		0.42	48 hour
706	cardiomyocyte	CT1	BNP		0.88	48 hour
707	cardiomyocyte	ET1	BNP	MEKAO	1	48 hour
708	cardiomyocyte	07.1	BNP	MEK12(-)	0.48	
709	cardiomyocyte	CT1	BNP	MEK12(-)	1	
710	cardiomyocyte	ET1	BNP	MEK12(-)	0.62	
711 712	cardiomyocyte	CT4	BNP BNP	MEK5(-)	0.48	
712	cardiomyocyte cardiomyocyte	CT1 ET1	BNP	MEK5(-) MEK5(-)	0.52	-
713	cardiomyocyte	<u> </u>	BNP	SOCS(+)	0.43	48 hour
714	cardiomyocyte	CT1	BNP	SOCS(+)	0.43	48 hour
716	cardiomyocyte	ET1	BNP	SOCS(+)	1	48 hour
	- Juliuliliyooyl <del>o</del>		וויוטן	J J J J J J J J J J J J J J J J J J J	1 1	_I TO HOUL

717	cardiomyocyte		BNP	STAT(+)	0.48	48 hour
718	cardiomyocyte	CT1	BNP	STAT(+)	0.81	48 hour
719	cardiomyocyte	ET1	BNP	STAT(+)	1	48 hour
720	cardiomyocyte		CellArea		0.3	48 hour
721	cardiomyocyte	CT1	CellArea		0.94	48 hour
722	cardiomyocyte	ET1	CellArea		1	48 hour
723	cardiomyocyte		CellArea	MEK12(-)	0.34	
724	cardiomyocyte	CT1	CellArea	MEK12(-)	1	
725	cardiomyocyte	ET1	CellArea	MEK12(-)	0.62	
726	cardiomyocyte		CellArea	MEK5(-)	0.31	
727	cardiomyocyte	CT1	CellArea	MEK5(-)	0.44	
728	cardiomyocyte	ET1	CellArea	MEK5(-)	1	
729	cardiomyocyte		CellArea	SOCS(+)	0.32	48 hour
730	cardiomyocyte	CT1	CellArea	SOCS(+)	0.42	48 hour
731	cardiomyocyte	ET1	CellArea	SOCS(+)	1	48 hour
732	cardiomyocyte		CellArea	STAT(+)	0.31	48 hour
733	cardiomyocyte	CT1	CellArea	STAT(+)	0.94	48 hour
734	cardiomyocyte	ET1	CellArea	STAT(+)	1	48 hour
735	cardiomyocyte		ERK12		0.1	
736	cardiomyocyte	CT1	ERK12		1	
737	cardiomyocyte	CT1	ERK12	SOCS(+)	0.2	
738	cardiomyocyte	CT1	ERK12	STAT(+)	1	
739	cardiomyocyte		ERK5		0.13	
740	cardiomyocyte	CT1	ERK5		1	
741	cardiomyocyte	CT1	ERK5	SOCS(+)	0.25	
742	cardiomyocyte	CT1	ERK5	STAT(+)	1	
743	cardiomyocyte		elF2B		0.71	
744	cardiomyocyte	ISO	elF2B		0.36	
745	cardiomyocyte		elF2B	GSK3B(+)	1	
746	cardiomyocyte		elF2B	GSK3B(-)	0.29	
747	cardiomyocyte	ISO	elF2B	BAR(-)	0.57	
748	cardiomyocyte	ISO	elF2B	aAR(-)	0.14	
749	cardiomyocyte		CellArea		0.5	48 hour
750	cardiomyocyte	ISO	CellArea		1	48 hour
751	cardiomyocyte		CellArea	GSK3B(+)	0.4	48 hour
752	cardiomyocyte	ISO	CellArea	GSK3B(+)	0.5	48 hour
753	cardiomyocyte	ISO	CellArea	BAR(-)	0.5	48 hour
754	cardiomyocyte	ISO	CellArea	aAR(-)	0.9	48 hour
755	cardiomyocyte		CellArea	GSK3B(-)	0.75	48 hour
756	cardiomyocyte		CellArea	,	0.43	48 hour
757	cardiomyocyte		CellArea	eIF2B(+)	0.52	48 hour
758	cardiomyocyte	ISO	CellArea	elF2B(+)	1	48 hour
759	cardiomyocyte		CellArea	elF2B(-)	0.26	48 hour
760	cardiomyocyte	ISO	CellArea	elF2B(-)	0.48	48 hour
761	cardiomyocyte		NFAT	MEKK1(+)	0	15 minute
762	cardiomyocyte	LIF	NFAT	MEKK1(+)	0.01	15 minute
763	cardiomyocyte	LIF	NFAT	MEKK1(+)	0.03	15 minute
764	cardiomyocyte		NFAT	MEKK1(+),CaN(-)	0.01	15 minute
765	cardiomyocyte		NFAT	Calcium(+)	1	15 minute
766	cardiomyocyte		CaMK	, ,	0.59	15 minute
767	cardiomyocyte	LIF	CaMK		1	15 minute
768	cardiomyocyte	LIF	CaMK	Calcium(-)	0.59	15 minute
769	cardiomyocyte		CaN		0.56	15 minute
770	cardiomyocyte	LIF	CaN		1	15 minute
771	cardiomyocyte	LIF	CaN	Calcium(-)	0.56	15 minute
772	cardiomyocyte		CellArea	,,	0.67	24 hour
773	cardiomyocyte		CellArea	CaN(-)	0.67	24 hour
774	cardiomyocyte	ISO	CellArea		1	24 hour
775	cardiomyocyte	ISO	CellArea	CaN(-)	0.87	24 hour
776	NRVM		CellArea		0.6	24 hour
777	NRVM	ISO	CellArea		0.8	24 hour
778	NRVM	ET1	CellArea	RGS2(+)	1	24 hour
779	NRVM		CellArea	RGS2(+)	0.57	24 hour
780	NRVM	ISO	CellArea	RGS2(+)	0.43	24 hour
781	NRVM	ET1	CellArea	RGS2(+)	0.43	24 hour
782	Endothelium		NOS	` '	0.4	6 week
783	Endothelium	IGF1	NOS		1	6 week
784	Endothelium	IGF1	NOS	RGS(+)	0.88	6 week
785	NRCM		CellArea	` ′	0.43	24 hour
				İ		

786	NRCM	IGF1	CellArea		0.42	24 hour
787	NRCM	Angll	CellArea		1	24 hour
788	C2C12 myoblast	Angll	ANP		1	24 hour
789	C2C12 myoblast	Angll	ANP	STAT(-)	0.48	24 hour
790	C2C12 myoblast	Angll	ANP		1	12 hour
791	C2C12 myoblast	Angll	ANP	PKC(-)	0.2	12 hour

가

**표 4.** 핵심 심근세포 신호전달네트워크 수학모델을 구성하는 37개의 파라미터들이 가지는 주변분포의 특성

		심근세포사멸	심근세포비대
Coherent	음의	pm1, pm9 ^a , pm11 ^a , pm12 ^{a,b,c} ,	pm9 ^a , pm16 ^{a,b,c} , pm17 ^{a,b,c} ,
and	상관	pm23 ^c , pm28 ^{b,c} , pm30	pm29 ^a
non-uniform	관계		
	양의	pm7 ^{a,b,c} , pm10 ^{a,b,c} , pm27 ^a ,	pm1, pm7 ^{a,b,c} , pm8, pm10 ^{a,b,c} ,
	상관	pm29 ^a , pm31 ^a	pm13 ^a , pm14 ^a , pm15 ^{a,b} , pm27 ^a ,
	관계		pm28 ^{b,c} , pm30, pm31 ^a
Incoherent or		pm2, pm3, pm4, pm5, pm6,	pm2, pm3, pm4, pm5, pm6,
near-uniform		pm8, pm13, pm14, pm15,	pm11, pm12, pm18, pm19,
		pm16, pm17, pm18, pm19,	pm20, pm21 ^b , pm22, pm23,
		pm20, pm21 ^b , pm22, pm24,	pm24, pm25,pm26, pm32,
		pm25, pm26, pm32, pm34,	pm33, pm34, pm35°, pm36,
		pm35, pm36, pm37	pm37

"Coherent"는 4가지 형태의 표준화 미분방정식 모델 간 일관된 경향성의 주변분포를 지닌 파라미터를 의미하는 반면, "incoherent"는 표준화 미분방정식 모델 간 일관되지 않은 경향성의 주변분포를 지닌 파라미터를 의미함.

"Non-uniform"은 심부전이행 주변분포가 균등분포와 유의한 차이를 보이는 파라미터(심부 전이행 에 영향을 끼치는)를, "near-uniform"은 심부전이행 주변분포가 균등분포와 유사한

파라미터(심부전이행 조절과정에 개입되지 않는)를 의미함.

가

"양의 상관관계"는 특정 파라미터의 심부전이행 주변분포를 관찰하였을 때 높은 값을 갖는 빈도수가 높은 경우를, "음의 상관관계"는 낮은 값을 갖는 빈도가 높은 경우를 의미함.

^a주변분포가 non-inverse association 특성을 가지는 파라미터

^b주변분포가 inducing relationship association 특성을 가지는 파라미터

^c주변분포가 suppressing relationship association 특성을 가지는 파라미터

표 5. 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석에 기반한 심근세포 자극원 별 최적 심부전 치료전략 제안

자극원	세포사멸	세포비대	최적치료 타겟
ISO, NE	증가	증가	AC, cAMP, PKA, ICER, NFAT
CT1, FGF, IL6, stretch, TGF- $\beta$ , LIF TNF- $\alpha$ ,	영향없음	증가	Akt, PI3K, NFAT
Angll, EGF, ET1, IGF1, NRG1, PE	영향없음	증가	DAG, Gαq, Gβγ, IP3, PKC, PLCβ, Akt, PI3K, NFAT

표 6. 심근세포 신호전달네트워크를 이루고 있는 289개 링크.

심근세포	. 신호선날네	트워크들 이두	고 있는 2897	H 딩크.
Link index	Source	Interaction	Target	Reference (PMID)
1	TNFa	+	TNFR	1313418
2	TNFR	+	TRAF	10795740
3	TGFR	+	TRAF	19339207, 18922473
4	TRAF	+	FADD	22458338
5	TRAF	+	ETK	23628802
6	TRAF	+	ASK1	15864310
7	CNA	+	ASK1	16648474
8	Akt	_	ASK1	11154276
9	RAC1	+	MLK3	11713255
10	TRAF	+	MLK3	19918265
11	TAK1	+	MKK3/6	8663074
12	MLK3	+	MKK3/6	12024021
13	ASK1	+	MKK3/6	15598880
14	MEKK1	+	MKK4	9405400
15	MEKK2/3	+	MKK4	14734742
16	ASK1	+	MKK4	15598880
17	MLK3	+	MKK4	17064355
18	Akt	-	MKK4	11707464
19	MEKK2/3	+	MKK7	10347227

20	MLK3	+	MKK7	10849438
21	ASK1	+	MKK7	15598880
22	MEKK1	+	MKK7	15866172
23	MKK7	+	JNK	11062067
24	MKK4	+	JNK	11062067, 8622669
25	MKK4	+	p38	7839144
26	MKK3/6	+	p38	8622669
27	р38	+	MAPKAPK	10988297, 9687510
28	JNK	+	ATF2	8654373
29	PKC	+	ATF2	22304920
30	р38	+	ATF2	9688607, 8622669
31	JNK	+	ELK1	8654373
32	ERK1/2	+	ELK1	17082637
33	p38	+	ELK1	9584192, 8622669
34	PKC	+	TAK1	16125722
35	TRAF	+	TAK1	22860133
36	TAK1	+	NIK	10094049
37	NIK	+	IKK	9520446
38	Akt	+	IKK	10485710
39	IKK	_	IkB	9891086
40	IkB	_	NFkB	1493333
41	CREB	+	COX-2	18030357
42	NFkB	+	COX-2	18286508
43	NE	+	β1AR	9751683
44	β-arrestin	_	β1AR	2163110
45	NE	+	β2AR	9751683
46	β-arrestin	_	β2AR	2163110
47	β1AR	+	Gsa	12106601
48	EP4	+	Gsa	16204467
49	β2AR	+	Gsa	12106601, 9363896
50	Gsa	+	AC	9417641, 9363896
51	Gia	_	AC	8327893
52	AC	+	cAMP	9417641, 20530128
53	PDE3/4	_	cAMP	20530128
54	cAMP	+	PKA	9363896, 20530128
55	MAPKAPK	+	CREB	12171911
56	MSK1	+	CREB	15522277
57	PKA	+	CREB	18205034
58	Akt	+	CREB	10753867, 9829964
59	GSK3β	_	CREB	11579131
60	CREB	+	Bcl2	8816467
61	NFkB	+	Bcl2	12032828
62	GATA	+	Bcl2	16469847
63	ICER	_	Bcl2	25517116
64	BAD	_	Bcl2	10931827
65	JNK	+	BAD	12189144
66	CNA	+	BAD	10195903
67	p38	+	BAD	15972258
68	p90RSK	_	BAD	10574959
69	p70S6K	_	BAD	11493700
	F. 00011		2.12	11100100

70	PKA	_	BAD	10230394
71	Raf	_	BAD	19667065, 10597268
72	Akt	-	BAD	9346240
73	cAMP	+	Epac	15550931
74	β2AR	+	Gia	9363896
75	PKA	+	Gia	9363896
76	NE	+	αAR	8945889
77	PE	+	αAR	18390926
78	β-arrestin	_	αAR	8553074
79	αAR	+	Gaq/11	10189964
80	ET1R	+	Gaq/11	10189964
81	AT1R	+	Gaq/11	10189964
82	RGS	_	Gaq/11	16843638
83	Gaq/11	+	Gβγ	16339447
84	Gia	+	Gβγ	9363896, 10819326
85	Gaq/11	+	PLCβ	19564249, 21873996
86	PLCy	+	DAG	1848725
87	PLCβ	+	DAG	11753430
88	Epac	+	DAG	22056318
89	Ca	+	PKC	9814702, 10788473
90	DAG	+	PKC	9814702, 10788473
91	PKC	+	PKD	15367659
92	PLCy	+	IP3	1848725
93	PLCβ	+	IP3	21873996
94	Epac	+	IP3	22056318
95	IP3	+	IP3R	2174351
96	TGFR	+	Ca	19339207 ,9295299
97	IP3R	+	Ca	2174351, 2174351
98	PKA	+	Ca	9247274, 15539636
99	Ca	+	CAM	12485993
100	CAM	+	CAMKII	18957419
101	PKC	_	HDACII	15367659
102	PKD	-	HDACII	15367659
103	CAMKII	-	HDACII	10737771, 22042619
104	p38	+	MEF2	10531040, 10330143, 10737771
105	ERK5	+	MEF2	10849446, 9384584
106	HDACII	_	MEF2	10737771, 22042619, 12202037
107	CAM	+	CNA	11435346
108	Atrogin1	_	CNA	16952979
109	ERK1/2	+	PLA2	11279537
110	Ca	+	PLA2	23076158
111	JNK	+	Bax	16709574
112	p38	+	Bax	16709574
113	Bcl2	_	Bax	11279112
114	Bax	+	Cyto-C	9763433
115	Ca	+	Cyto-C	18064042
116	Bax	+	Smac	12670894
117	Casp9	-	Xiap	19077196
118	Smac	-	Xiap	19077196
119	FADD	+	Casp8	22675671

120	Cyto-C	+	Casp9	10940292
121	Xiap	-	Casp9	11242052
122	PLA2	+	Casp3	16564042
123	Casp9	+	Casp3	19077196
124	Casp8	+	Casp3	19528949
125	Xiap	_	Casp3	19077196
126	PGE2	+	EP4	16204467
127	β-arrestin	-	EP4	8553074
128	ET1	+	ET1R	9075635
129	β-arrestin	-	ET1R	8553074
130	AngII	+	AT1R	9468195
131	β-arrestin	-	AT1R	8553074
132	AT1R	+	β-arrestin	12949261
133	β2AR	+	β-arrestin	16280323
134	EP4	+	β-arrestin	16432186
135	αAR	+	β-arrestin	16605244
136	β1AR	+	β-arrestin	20421423
137	ET1R	+	β-arrestin	22480514
138	IGF1	+	IGF1R	1320025
139	IGF1R	+	IRS1	11557037
140	JAK	+	IRS1	17620314
141	p70S6K	_	IRS1	18952604
142	SHP2	_	IRS1	15272025
143	Gβγ	+	PI3K	12507995
144	ETK	+	PI3K	14532277
145	GAB1	+	PI3K	16687399
146	Ras	+	PI3K	18059341
147	FAK	+	PI3K	18854312
148	IRS1	+	PI3K	20018868
149	SHP2	_	PI3K	12024020
150	PI3K	+	PDK1	12167717
151	PDK1	+	Akt	18718528
152	Akt	+	mTOR	11715023
153	mTOR	+	p70S6K	12604610, 11715023
154	mTOR	_	4EBP1	10364159
155	4EBP1	_	eIF4E	26824022
156	Akt	_	FOXO	15781459
157	FOXO	+	Atrogin1	16952979
158	Akt	+	NOS	10376603
159	NOS	+	sGC	10376603, 2567995
160	PI3K	+	RAC1	20518848
161	DOCK	+	RAC1	21613211
162	Akt	_	RAC1	10617634
163	RAC1	+	MEKK2/3	25012295, 21471448
164	MEKK2/3	+	MEK5	11073940
165	SHP2	+	MEK5	22020294
166	MEK5	+	ERK5	11387209
167	PKA	+	ICER	16186489
168	CREB	+	ICER	25517116
169	ERK1/2	_	ICER	25517116
109	EMAT/ &		ICEN	2001/110

170	ERK5	_	ICER	17272811
171	PKA	+	PDE3/4	24248367, 16642035
172	ICER	_	PDE3/4	24007532
173	PKC	_	GSK3β	1324914
174	PKA	-	GSK3β	16934435
175	Akt	-	GSK3β	11715022, 11382772
176	GSK3β	-	eIF2B	11756553
177	JNK	+	cJun	8654373
178	ERK1/2	+	cJun	12881422
179	GSK3β	-	cJun	24027432
180	EGF	+	EGFR	8526802, 14732694
181	Src	+	EGFR	10075741
182	NRG1	+	ERBB	16554459
183	CT1	+	gp130/LIFR	8621626
184	LIF	+	gp130/LIFR	8921810
185	HGF	+	Met	23994610
186	VEGF	+	VEGFR	20019242
187	JAK	+	GAB1	9632795
188	gp130/LIFR	+	GAB1	12855672
189	ERBB	+	GAB1	14668796
190	FGFR	+	GAB1	15199124
191	EGFR	+	GAB1	15550174
192	VEGFR	+	GAB1	15665327
193	Met	+	GAB1	21293003
194	ERK1/2	_	GAB1	16687399
195	IRS1	+	G/S	7862167
196	Gβγ	+	G/S	8576109
197	FAK	+	G/S	10373445
198	FRS2	+	G/S	15199124
199	GAB1	+	G/S	16687399
200	ERK1/2	_	G/S	8626428
201	PKC	+	Ras	9525855
202	G/S	+	Ras	9363896, 8479536
203	RasGAP	_	Ras	16687399
204	Ras	+	Raf	8332195, 9525855
205	PKC	+	Raf	8798560, 7935389, 16172266
206	PKA	_	Raf	7935389
207	Akt	_	Raf	10576742
208	MEKK1	+	MEK1/2	7624324
209	Raf	+	MEK1/2	11948406
210	MEKK2/3	+	MEK1/2	27339033, 9006902
211	MEK1/2	+	ERK1/2	8557975, 8622669
212	ERK1/2	+	MSK1	9687510
213	p38	+	MSK1	9687510
214	ERK1/2	+	p90RSK	17664275
215	Ras	+	MEKK1	7744823
216	ERK1/2	+	NFAT	15657416
217	CNA	+	NFAT	15657416, 12202037, 12177418
218	GSK3β	_	NFAT	9072970
219	PKA	_	NFAT	19460777
-				

220	p38	-	NFAT	10652349, 12750397
221	JNK	-	NFAT	10652349, 14517246
222	GAB1	+	SHP2	16687399
223	EGFR	+	RasGAP	14560030
224	GAB1	+	RasGAP	16687399
225	SHP2		RasGAP	16687399
226	ERK1/2	+	GATA	11585926
227	p38	+	GATA	11641276
228	GSK3β	-	GATA	18830417, 11382772
229	GAB1	+	PLCy	10734310
230	Src	+	PLCy	12845332
231	PI3K	+	PLCy	20011604
232	TGFβ	+	TGFR	19339207
233	NFkB	+	SMAD	22641218
234	TGFR	+	SMAD	23275155
235	IL	+	ILR	7539136
236	ILR	+	JAK	9794795
237	gp130/LIFR	+	JAK	7537214, 8921810
238	SOCS	-	JAK	11326271
239	ERK1/2	+	STAT	8537333
240	JAK	+	STAT	9815665, 10347087
241	STAT	+	SOCS	11714737
242	FGF	+	FGFR	9223382
243	FGFR	+	FRS2	15199124
244	ECM	+	Integrins	10988244
245	Ras	+	RhoA	12429740
246	Integrins	+	RhoA	24040310
247	SHP2	-	RhoA	20226789
248	RhoA	+	SRF	20226789, 11259397
249	ELK1	+	cFos	10900171
250	SRF	+	cFos	24788515
251	Integrins	+	FAK	17583725
252	SHP2	_	FAK	18757826
253	Gβγ	+	Src	8702633
254	FAK	+	Src	9148935
255	CNA	+	Src	11435346
256	β-arrestin	+	Src	11566877
257	SHP2	+	Src	23178938
258	Src	+	Cas	11604500
259	Cas	+	Crk	22251701
260	Crk	+	DOCK	8657152
261	sGC	+	cGMP	11172039
262	PDE5	_	cGMP	20847310, 10385692
263	cGMP	+	PKG1	12177418
264	PKG1	+	PDE5	20847310, 11723116
265	PKG1	+	RGS	18443239
266	STAT	+	ANP	10618415
267	cJun	+	ANP	11799083
268	GATA	+	ANP	14627981
269	CREB	+	ANP	15522277

270	cFos	+	ANP	15795322
271	ATF2	+	ANP	16125722
272	NFAT	+	ANP	19560554
273	MEF2	+	ANP	10531040, 12202037
274	NFAT	+	BNP	9568714
275	GATA	+	BNP	9568714
276	MEF2	+	BNP	10790371
277	cJun	+	BNP	11799083
278	ELK1	+	BNP	12446726
279	cFos	+	BNP	15795322
280	MEF2	+	αМНС	8366095
281	cFos	_	αМНС	15795322
282	cJun	_	αМНС	15795322
283	GATA	+	βМНС	10212268
284	STAT	+	βМНС	10618415
285	cFos	+	βМНС	15795322
286	cJun	+	βМНС	15795322
287	ATF2	+	βМНС	16125722
288	MEF2	+	βМНС	17111365
289	NFAT	+	βМНС	17111365

표 7. 심근세포 신호전달네트워크 수학모델에서 심근세포의 사멸과 비대를 결정하는 데 사용되는 출력 노드.

· · · · <u>- · · · · · · · · · · · · · · ·</u>					
Output	Phenotype	Reference			
Casp3	Apoptosis	26566650			
αМНС	Hypertrophy	17111039			
βМНС	Hypertrophy	2156896			
NFAT	Hypertrophy	12663489			
ATF2	Hypertrophy	20029425			
COX-2	Hypertrophy	24291639			
CREB	Hypertrophy	25869400			
MEF2	Hypertrophy	19074824			
eIF4E	Hypertrophy	18752467			
cJun	Hypertrophy	16690042			
ANP	Hypertrophy	12805233			
BNP	Hypertrophy	12805233			
GATA	Hypertrophy	18752467			
eIF2B	Hypertrophy	15276475			
cFos	Hypertrophy	16690042			

가

표 8. 불리언 네트워크 수학모델의 진리표.

Node index	Logic table			Remarks
1	TNFa 0 1	TNFR 0 1		TNFa induces TNFR activation.
2	TNFR 0 0 1 1	TGFR 0 1 0 1	TRAF 0 1 1 1	_ TNFR recruits and activates TRAF.  TGFβ promotes TRAF activation through TGFR.
3	<b>TRAF</b> 0 1	FADD 0 1		TRAF activates FADD and mediates signals.
4	TRAF 0 1	ETK 0 1		TRAF activates ETK.

	A	kt	TRAF	CNA	ASI	<u></u> ζ1		
		0	0	0	0		Akt phosphorylates and	
		0	0	1	1		negatively regulates ASK1	
_		0	1	0	1		activity.	
5		0	1	1	1		TRAF activates ASK1.	
		1	0	0	0		CNA directly	
		1	0	1			dephosphorylates and	
		l 1	1	0 1	$\begin{bmatrix} 0 \\ 0 \end{bmatrix}$		activates ASK1.	
		TRAF		RAC1		LK3		
		0		0		0	TRAF is essential for	
6		0		1		1	MLK3 activation.	
		1		0		1	RAC1 activates MLK3.	
		1		1	<u> </u>	1		
		SK1 0	MLK3	TAK 1	MK	0 0	ASK1 directly	
		0	0	1		1	phosphorylates and	
		0	1	0		1	activates MKK3/6.	
7		0	1	1		1	MLK3 stimulates the	
		1	0	0		1	activity of MKK3/6.	
	1		0 1			1	TAK1 strongly activates	
	1		1 0			1	MKK3/6.	
		1	1	1		1		
	Akt 0	ASK1 0	MLK3	MEKK1 0	MEKK2/3 0	MKK4 0		
	0	0	0	0	1	0		
	0	0	0	1	0	0		
	0	0	0	1	1	0		
	0	0	1	0	0	0		
	0	0	1	0	1	0		
	0	0	1	1	0	0		
	0	0	1	1	1	1		
	0	1	0	0	0		Akt negatively regulates	
	0	1 1	$0 \\ 0$	0 1	1 0	$\begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix}$	MKK4.	
	0	1	0	1	1	1 1	ASK1 directly	
	0	1	1	0	0	1 1	phosphorylates and	
	0	1	1	0	1	1	activates MKK4.	
8	0	1	1	1	0	1	MLK3 activates MKK4.	
	0	1	1	1	1	1	MEKK1 activates MKK4.	
	1	0	0	0	0	0	MEKK2/3 induces MKK4	
	1	0	0	0	1	0	phosphorylation and	
	1	0	0	1	0	0		
	1	0	0	1	1	0	activation.	
	1	0	1	0	0	0		
		0	1	0	1	$\begin{bmatrix} 0 \\ 0 \end{bmatrix}$		
	1	Λ	1	1				
	1	0	1	1	0			
	1	0	1	1	1	0		
	1	0	1 0	1 0		0 0		
	1 1 1	0	1	1	1 0	0		
	1 1 1 1	0 1 1	1 0 0	1 0 0	1 0 1	0 0 0		

	1 1 1 1	l 1 l 1	0 1	1	0	
	1 1		1	1	0	
	ASK1	MLK3	MEKK1	MEKK2	/3 MKK7	
	0	0	0	0	0	
	0	0	0	1	0	
	0	0	1	0	0	ASK1 directly
	0	0	1	1	1	phosphorylates and
	0	l	0	0		activates MKK7.
	0	1	0	1		MLK3 activates MKK7.
9	0	1 1	1	0	1 1	MEKK1 activates MKK7.
9	1	0	0	0	1 1	
	1	0	0	1	1	MEKK2/3 induces
	1	0	1	0	1 1	MKK7 phosphorylation
	1	0	1	1	1 1	and activation.
	1	1	0	0	1	
	1	1	0	1	1	
	1	1	1	0	1	
	1	1	1	1	1	
	MKK4 0		MKK7		JNK	
10	0		0 1		0	MKK4 or MKK7 activates
10	1		0		1	JNK.
	1		1		1	
	MKI	K4	MKK3/6		p38	MKK4 phosphorylates and
	0		0		0	activates p38.
11	0		1		1	Activated MKK3/6 causes
	1		0		1	an increase in p38
	1		1	<u> </u>	1	activity.
12	p38		1	KAPK	_	MAPKAPK is activated by
12		0 1		0 1		p38.
	JNK	PKO			ATF2	JNK phosphorylates ATF2
	0	0	0		0	and increases ATF2
	0	0	1		1	transcriptional activity.
1.0	0	1	0		1	PKC promotes the
13	0	1	1		I 1	function of ATF2 in the
	1 1	0	0		1	nucleus.
	1	1	0		1	p38 phosphorylates and
	1	1	1		1	activates ATF2.
	TNIIZ	ERK:	1/2 p	38	ELK1	JNK phosphorylates ELK1
	JNK				0	arar buoshnor arres EFILL
	0	0		0	U	and increases FIK1
	0 0	0		1	1	and increases ELK1
14	0 0 0			0 1 0	1	transcriptional activity.
14	0 0	0 1 1		1 0 1	1 1 1	transcriptional activity. ERK1/2 plays key roles
14	0 0 0	0 1 1 0		1	1 1 1 1	transcriptional activity. ERK1/2 plays key roles in ELK1 activation.
14	0 0 0	0 1 1		1 0 1	1 1 1 1 1	transcriptional activity. ERK1/2 plays key roles

	TRAF	PKC	TAK1	<b>_</b> TRAF is required for
-	0	0	0	TAK1 activation.
15	0	1	1	Inhibition of PKC blocks
	1	0	1	TAK1 activity.
	1	1	1	TAKI activity.
16	TAK1	NIK 0		TAK1 activates NIK.
10	0 1	1		TAKT activates Nik.
	NIK	Akt	IKK	NIK activates IKK by
-	0	0	0	phosphorylation.
17	0	1	1	Akt mediates IKK
	1	0	1	phosphorylation and
	1	1	1	activation.
	IKK	IkB		IKK phosphorylates and
18	0	1		inhibits IkB.
_	1	0		IIIIIDIUS IKD.
1.0	IkB	NFkB		IkB inhibits the nuclear
19	0	1		localization of NFkB.
	CDED	) O	COV 2	
	CREB 0	NFkB 0	COX-2 0	_ CREB mediates the
20	0	1	0	activation of COX-2.
20	1	0	0	NFkB stimulates the
	1	1	1	activation of COX-2.
	β-arrestin	NE	β1AR	β-arrestin effects
•	0	0	0	desensitization of β1AR.
21	0	1	1	NE stimulates apoptosis
	1	0	0	by the activation of β1AR
	1	1	0	in myocytes.
	β-arrestin	NE	β2AR	<b>_</b> β-arrestin effects
•	0	0	0	desensitization of β2AR.
22	0	1	1	NE activates β2AR in
	1	0	0	
_	1	1	0	myocytes.
	$\beta 1AR$ $\beta 2A$		Gsα	
	0 0		0	
	0 0	-	1 1	β1AR or β2AR activates
23	0 1	0	1	Gsa.
20	1 0	0	1	EP4 stimulates the
	1 0	•	1 1	activation of Gsa.
	1 1	0	1 1	
	1 1	1	1	
	Giα	Gsα	AC	
-	0	0	0	Giainhibits AC.
24	0	1	1	Gsastimulates the active
<b>-</b> 1	1	0	0	form of AC.
<u> </u>				101 01 110.
<b>J</b> 1	1	1	0	
25 I	1 PDE3/4	1 AC	0 cAMP	PDE3/4 inhibits cAMP

		0 1 1		1 0 1	1 (	)	AC converts adenosine triphosphate (ATP) to cAMP.
		cAMP		PKA	<u> </u>		
26		0 1		0 1			PKA is activated by cAMP.
	GSK3β	PKA		MAPKAPK	MSK1	CREB	
	0	0	0	0	0	0	
	0	0	0	0	1	1	
	0	0	0	1	0	l l	
	$0 \\ 0$	0	0 1	0	1 0		
	0	0	1	0	1	1	
	0	0	1	1	0	1	
	0	0	1	1	1	1	
	0	1	0	0	0	1	GSK3β inhibits CREB
	0	1	0	0	1	1	DNA binding activity.
	0	1	0	1	0	1	Activated PKA induces
	0	1	0	1	1	1	CREB phosphorylation and
	0	1	1	0	0	1	activation.
	0	1	1	0	1	1	Akt enhances CREB
	0	1	1	l	0	1 1	
27	0	0	1 0	0	1	1	activity.
	l 1	0	0	0	0	$\begin{bmatrix} 0 \\ 0 \end{bmatrix}$	Activated MAPKAPK
	1	0	0	1	0	0	phosphorylates and
	1	0	0	1	1	0	activates CREB.
	1	0	1	0	0	0	MSK1 activates CREB in
	1	0	1	0	1	0	adult rat cardiac
	1	0	1	1	0	0	myocytes.
	1	0	1	1	1	0	
	1	1	0	0	0	0	
	1	1	0	0	1	0	
	1	1	0	1	0	0	
	1	l 1	0	1	1	0	
	1 1	1	1	0	0	$\begin{bmatrix} 0 \\ 0 \end{bmatrix}$	
	1	1	1	1	0	0	
	1	1	1	1	1	0	
	ICER	BAD	GATA	CREB	NFkB	Bcl2	Inhibition of ICER
	0	0	0	0	0	1	increases the Bcl2
	0	0	0	0	1	1	expression.
	0	0	0	1	0	1	BAD promotes cell death
	0	0	0	1	1	1	by inhibiting Bcl2
00	0	0	1	0	0	l l	functions.
28	0	0	1 1	0 1	1	1	GATA upregulates the
	0	0	1 1	1	1	1 1	Bcl2 gene expression in
	0	1	0	0	0	0	the heart.
	0	1	0	0	1	0	CREB induces the Bcl2
	0	1	0	1	0	0	
	0	-	•	1	U	U	expression.

	0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 1 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 1 1 1 1	1 1 1 0 0 0 0 0 1 1 1 1 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 1 1 0 0 1 1 1 0 0 1 1 1 0 0 1 1 1 0 0 1 1 1 0 0 1 1 1 0 0 1 1	0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1	0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 0 0	expression.
29	Akt PK 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0 0 00 0		P90RSK  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Raf         CNA           0         0           0         0           0         0           0         0           0         1           0         1           0         1           1         0           1         0           1         1           1         1           1         1           1         1           0         0           0         0           0         0           0         0           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1           0         1 <td>  P38</td> <td></td> <td>Akt phosphorylates and inactivates BAD. PKA phosphorylates and inactivates BAD. p70S6K inactivates the pro-apoptotic molecule BAD. p90RSK blocks BAD-mediated cell death. Raf stimulates BAD phosphorylation and inactivation. CNA dephosphorylates and activates BAD. p38 activates BAD. JNK activates BAD.</td>	P38		Akt phosphorylates and inactivates BAD. PKA phosphorylates and inactivates BAD. p70S6K inactivates the pro-apoptotic molecule BAD. p90RSK blocks BAD-mediated cell death. Raf stimulates BAD phosphorylation and inactivation. CNA dephosphorylates and activates BAD. p38 activates BAD. JNK activates BAD.

0	0	1	0	0	0	0	0	0
0	0	1	0	0	0	0	1	0
0	0	1	0	0	0	1	0	0
0	0	1	0	0	0	1	1	1
0	0	1	0	0	1	0	0	1
0	0	1	0	0	1	0	1	1
0	0	1	0	0	1	1	0	1
0	0	1	0	0	1	1	1	1
0	0	1	0	1	0	0	0	0
0	0	1	0	1	0	0	1	0
0	0	1	0	1	0	1	0	0
0	0	1	0	1	0	1	1	0
0	0	1	0	1	1	0	0	0
0	0	1	0	1	1	0	1	1
0	0	1	0	1	1	1	0	1
0	0	1	0	1	1	1	1	1
0	0	1	1	0	0	0	0	0
0	0	1	1	0	0	0	1	0
0	0	1	1	0	0	1	0	0
0	0	1	1	0	0	1	1	0
0	0	1	1	0	1	0	0	0
0	0	1	1	0	1	0	1	1
0	0	1	1	0	1	1	0	1
0	0	1	1	0	1	1	1	1
0	0	1	1	1	0	0	0	0
0	0	1	1	1	0	0	1	0
0	0	1	1	1	0	1	0	0
0	0	1	1	1	0	1	1	0
0	0	1	1	1	1	0	0	0
0	0	1	1	1	1	0	1	0
0	0	1	1	1	1	1	0	0
0	0	1	1	1	1	1	1	1
0	1	0	0	0	0	0	0	0
0	1	0	0	0	0	0	1	0
0	1	0	0	0	0	1	0	0
0	1	0	0	0	0	1	1	1
0	1	0	0	0	1	0	0	1
0	1	0	0	0	1	0	1	1
0	1	0	0	0	1	1	0	1
0	1	0	0	0	1	1	1	1
0	1	0	0	1	0	0	0	0
0	1	0	0	1	0	0	1	0
0	1	0	0	1	0	1	0	0
0	1	0	0	1	0	1	1	0
0	1	0	0	1	1	0	0	0
0	1	0	0	1	1	0	1	1
0	1	0	0	1	1	1	0	1
0	1	0	0	1	1	1	1	1
0	1	0	1	0	0	0	0	0
0	1	0	1	0	0	0	1	0
0	1	0	1	0	0	1	0	0
0	1	0	1	0	0	1	1	0
0	1	0	1	0	1	0	0	0
0	1	0	1	0	1	0	1	1
	_	_	•	_	_	_		

0	1	0	1	0	1	1	0	1
0	1	0	1	0	1	1	1	1
0	1	0	1	1	0	0	0	0
0	1	0	1	1	0	0	1	0
0	1	0	1	1	0	1	0	0
0	1	0	1	1	0	1	1	0
0	1	0	1	1	1	0	0	0
0	1	0	1	1	1	0	1	0
0	1	0	1	1	1	1	0	0
0	1	0	1	1	1	1	1	1
0	1	1	0	0	0	0	0	0
0	1	1	0	0	0	0	1	0
0	1	1	0	0	0	1	0	0
0	1	1	0	0	0	1	1	0
0	1	1	0	0	1	0	0	0
0	1	1	0	0	1	0	1	1
0	1	1	0	0	1	1	0	1
0	1	1	0	0	1	1	1	1
0	1	1	0	1	0	0	0	0
0	1	1	0	1	0	0	1	0
0	1	1	0	1	0	1	0	0
0	1	1	0	1	0	1	1	0
0	1	1	0	1	1	0	0	0
0	1	1	0	1	1	0	1	0
0	1	1	0	1	1	1	0	0
0	1	1	0	1	1	1	1	1
0	1	1	1	0	0	0	0	0
0	1	1	1	0	0	0	1	0
0	1	1	1	0	0	1	0	0
0	1	1	1	0	0	1	1	0
0	1	1	1	0	1	0	0	0
0	1	1	1	0	1	0	1	0
0	1	1	1	0	1	1	0	0
0	1	1	1	0	1	1	1	1
0	1	1	1	1	0	0	0	0
0	1	1	1	1	0	0	1	0
0	1	1	1	1	0	1	0	0
0	1	1	1	1	0	1	1	0
0	1	1	1	1	1	0	0	0
0	1	1	1	1	1	0	1	0
0	1	1	1	1	1	1	0	0
0	1	1	1	1	1	1	1	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	1	0
1	0	0	0	0	0	1	0	0
1	0	0	0	0	0	1	1	1
1	0	0	0	0	1	0	0	1
1	0	0	0	0	1	0	1	1
1	0	0	0	0	1	1	0	1
1	0	0	0	0	1	1	1	1
1	0	0	0	1	0	0	0	0
1	0	0	0	1	0	0	1	0
1	0	0	0	1	0	1	0	0
1	0	0	0	1	0	1	1	0
•	-			•		-	•	·

1	0	0	0	1	1	0	0	0	
1	0	0	0	1	1	0	1	1	
1	0	0	0	1	1	1	0	1	
1	0	0	0	1	1	1	1	1	
1	0	0	1	0	0	0	0	0	
1	0	0	1	0	0	0	1	0	
1	0	0	1	0	0	1	0	0	
1	0	0	1	0	0	1	1	0	
1	0	0	1	0	1	0	0	0	
1	0	0	1	0	1	0	1	1	
1	0	0	1	0	1	1	0	1	
1	0	0	1	0	1	1	1	1	
1	0	0	1	1	0	0	0	0	
1	0	0	1	1	0	0	1	0	
1	0	0	1	1	0	1	0	0	
1	0	0	1	1	0	1	1	0	
1	0	0	1	1	1	0	0	0	
1	0	0	1	1	1	0	1	0	
1	0	0	1	1	1	1	0	0	
1	0	0	1	1	1	1	1	1	
1	0	1	0	0	0	0	0	0	
1	0	1	0	0	0	0	1	0	
1	0	1	0	0	0	1	0	0	
1	0	1	0	0	0	1	1	0	
1	0	1	0	0	1	0	0	0	
1	0	1	0	0	1	0	1	1	
1	0	1	0	0	1	1	0	1	
1	0	1	0	0	1	1	1	1	
1	0	1	0	1	0	0	0	0	
1	0	1	0	1	0	0	1	0	
1	0	1	0	1	0	1	0	0	
1	0	1	0	1	0	1	1	0	
1	0		0		1		0	0	
		1		1		0			
1	0	1	0	1	1	0	1	0	
1	0	1	0	1	1	1	0	0	
1	0	1	0	1	1	1	1	1	
1	0	1	1	0	0	0	0	0	
1	0	1	1	0	0	0	1	0	
1	0	1	1	0	0	1	0	0	
1	0	1	1	0	0	1	1	0	
1	0	1	1	•	1	0	0	0	
1	0	1	1	0	1	0	1	0	
1	0	1	1	0	1	1	0	0	
1	0	1	1	0	1	1	1	1	
1	0	1	1	1	0	0	0	0	
1	0	1	1	1	0	0	1	0	
1	0	1	1	1	0	1	0	0	
1	0	1	1	1	0	1	1	0	
1	0	1	1	1	1	0	0	0	
1	0	1	1	1	1	0	1	0	
1	0		1		1	1	0	0	
1	0	1	1	1	1	1	1	0	
1	1	0	0	0	0	0	0	0	
1	1	0	0	0	0	0	1	0	
		-			-	-	-	<u> </u>	

1	1	0	0	0	0	1	0	0
1	1	0	0	0	0	1	1	0
1	1	0	0	0	1	0	0	0
1	1	0	0	0	1	0	1	1
1	1	0	0	0	1	1	0	1
1	1	0	0	0	1	1	1	1
1	1	0	0	1	0	0	0	0
1	1	0	0	1	0	0	1	0
1	1	0	0	1	0	1	0	0
1	1	0	0	1	0	1	1	0
1	1	0	0	1	1	0	0	0
1	1	0	0	1	1	0	1	0
1	1	0	0	1	1	1	0	0
1	1	0	0	1	1	1	1	1
1	1	0	1	0	0	0	0	0
1	1	0	1	0	0	0	1	0
1	1	0	1	0	0	1	0	0
1	1	0	1	0	0	1	1	0
1	1	0	1	0	1	0	0	0
1	1	0	1	0	1	0	1	0
1	1	0	1	0	1	1	0	0
1	1	0	1	0	1	1	1	1
1	1	0	1	1	0	0	0	0
1	1	0	1	1	0	0	1	0
1	1	0	1	1	0	1	0	0
1	1	0	1	1	0	1	1	0
1	1	0	1	1	1	0	0	0
1	1	0	1	1	1	0	1	0
1	1	0	1	1	1	1	0	0
1	1	0	1	1	1	1	1	0
1	1	1	0	0	0	0	0	0
1	1	1	0	0	0	0	1	0
1	1	1	0	0	0	1	0	0
1	1	1	0	0	0	1	1	0
1	1	1	0	0	1	0	0	0
1	1	1	0	0	1	0	1	0
1	1	1	0	0	1	1	0	0
1	1	1	0	0	1	1	1	1
1	1	1	0	1	0	0	0	0
1	1	1	0	1	0	0	1	0
1	1	1	0	1	0	1	0	0
1	1	1	0	1	0	1	1	0
1	1	1	0	1	1	0	0	0
1	1	1	0	1	1	0	1	0
1	1	1	0	1	1	1	0	0
1	1	1	0	1	1	1	1	0
1	1	1	1	0	0	0	0	0
1	1	1	1	0	0	0	1	0
1	1	1	1	0	0	1	0	0
1	1	1	1	0	0	1	1	0
1	1	1	1	0	1	0	0	0
1	1	1	1	0	1	0	1	0
1	1	1	1	0	1	1	0	0
1	1	1	1	0	1	1	1	0

30	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 1 1 1 1 1 1 1	1 1 0 1 1 0 1 1 0 1 1 0 1 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	0 0 1 1 0 0 1	0 1 0 1 0 1 0	0 0 0 0 0 0 0	cAMP induces Epac activation.
31	β2AR 0 0 1 1		PKA 0 1 0 1		Giα 0 0 0 1		β2AR flows signals by activating Gia. PKA enhances Gia incorporation of GTP.
32	β-arrestin 0 0 0 1 1 1 1	NE 0 0 1 1 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	PE 0 1 0 1 0 1 0		αAR 0 1 1 0 0 0 0 0 0		β-arrestinbinds to αARand contributes to the desensitization.  NE binds to and activates αAR.  PE induces αAR activation.
33	RGS  0 0 0 0 0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1	0 0 0 0 1 1 1 0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	ET1R  0 0 0 1 1 1 0 0 0 1 1 1 0 0 0 1 1 1 1	0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1		6aq/11 0 1 1 1 1 1 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0	RGS inhibits the spontaneous activity of Gaq/11.  aAR activates Gaq/11.  ET1 activates Gaq/11 through ET1R in cardiomyocytes.  AngII activates Gaq/11 through AT1R in cardiomyocytes.
34	Giα 0 0 1 1		Gαq/11 0 1 0 1		Gβγ 0 1 1 1		Giα activates Gβγ. Gαq/11 activates Gβγ.
35	<b>G</b> αq/ 0 1	11	PLCβ 0 1	-	-		Gaq/11 mediates the activation of PLCβ.
36							Activated Epac produces

가 가

	Epac	PLCγ	PLCβ	DAG	
	0 0 0 0 1 1 1	0 0 1 1 0 0 1 1	0 1 0 1 0 1	0 0 0 1 1 1 1	DAG. PLCγproduces DAG. PLCβproduces DAG.
7	Ca 0 0 1 1		DAG 0 1 0 1 1	PKC 0 0 0 1	PKC is activated by Ca and DAG signals.
38	PKC 0 1		PKD 0 1	_	PKC affects PKD activation.
39	Epac 0 0 0 0 1 1 1	PLCγ 0 0 1 1 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	PLCβ  0 1 0 1 0 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	IP3 0 0 1 1 1 1 1	Activated Epac produces IP3. PLCγproduces IP3. PLCβproduces IP3.
0	IP3 0 1		IP3R 0 1		IP3 induces IP3R activation.
1	PKA 0 0 0 0 1 1 1	0 0 1 1 0 0 1 1	TGFR 0 1 0 1 0 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Ca 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1	PKA increases cardiac Ca channel currents. IP3 binds to IP3R and releases Ca from the endoplasmic reticulum. TGFβ binds to TGFR and stimulates Ca influx.
2	<b>Ca</b> 0 1		0 1	_	Ca loading activates CAM.
3	CAM 0 1		CAMKII 0 1	_	CAM activates CAMKII.
4	PKC 0 0	PKD 0 0	CAMKII 0 1	HDACII 1 0	PKC drives nuclear export of HDACII in cardiomyocytes.

	0 0 1 1 1	1 0 1 1 0 0 0 1 1 0 1 1	0 0 0 0 0	PKD directly phosphorylates HDACII and stimulates its nuclear export. CAMKII dissociates HDACII from the
45	0 0 0 0 0 1 1 1 1	ERK5         p38           0         0           0         1           1         0           1         1           0         0           0         1           1         0           1         1           1         1	MEF2  0 1 1 1 0 0 0 0 0 0	DNA-binding domain.  Inhibited HDACII stimulates MEF2 activity. ERK5 positively regulates MEF2. p38 activates MEF2 in cardiomyocytes.
46	Atrogin1 0 0 1 1	CAM 0 1 0 1	CNA 0 1 0 0	<ul><li>Atrogin1 promotes CNA proteolysis.</li><li>CAM increases the activity of CNA.</li></ul>
47	Ca 0 0 1 1	ERK1/2 0 1 0 1	PLA2 0 1 1 1	PLA2 is activated by Ca. ERK1/2 activates PLA2.
48	Bcl2 0 0 0 0 1 1 1	p38         JNK           0         0           0         1           1         0           1         1           0         0           0         1           1         0           1         1	Bax 0 1 1 1 0 0 0 0	Bcl2 prevents Bax oligomerization. p38 or JNK mediated phosphorylation of Bax leads to its activation.
49	0 0 1 1	Ca 0 1 0 1	Cyto-C 0 0 0 1	Bax induces Cyto-C release from mitochondria. Ca induces Cyto-C release from mitochondria in the adult mouse heart.
50	Bax 0 1	Smac 0 1		Absence of Bax blocks Smac activity.
51	Casp9 0 0 1	Smac 0 1 0	Xiap 1 0 0	<ul> <li>Casp9 binds to and inhibits Xiap.</li> <li>Smac negatively regulates Xiap.</li> </ul>

가 가

				0 1		
	X	iap	Cv	rto-C	Casp	)
		0		0	0	Xiap inhibits active Casp9.
53		0		1	1	Cyto-C promotes Casp9
		1		0	0	activation.
		1		1	1	
	Xiap PLA2 Casp9 Casp8 0 0 0 0		Casp3			
	0	0	0	1	1	
	0	0	1	0	1	
	0	0	1	1	1	V
	0	1	0	0	1	Xiap inhibits Casp3.
0 1		1	0	1	1	PLA2 induces apoptosis
	0	1	1	0	1	by activating Casp3.
54	0	1	1	1	1	Casp9 catalyzes the
	1	0	0	0	0	activation of Casp3.
	1	0	0	1		Casp8 activates Casp3 to
	1	0	1	0	0	induce apoptosis.
	1 1	0	0	0	$\begin{bmatrix} 1 \\ 0 \end{bmatrix}$	
	1	1	0	1	1	
1 1		1	1	0	0	
	1	1	1	1	1	
	β-arr	estin	PGI	E <b>2</b>	EP4	β-arrestinbinds to EP4
	(	)	0		0	and contributes to the
55	(	)	1		1	desensitization.
	1		0		0	PGE2 induces EP4
	1		1		0	activation.
	β-arr	estin	ET	1	ET1R	β-arrestinbinds to ET1R
	p un		0		0	and contributes to the
	(	)	1	1	1	desensitization.
56			0		0	ET1 :- 4 ET1D
56	1	1 0		0	ET1 induces ET1R	
56	1		1		0	activation.
56	1 1 β-arr		1 Ang	gII		
56		estin	1	gII	0	activation.
	β-arr	restin	1 Ang	gII	0 AT1R	activation. β-arrestinbinds to AT1R
	β-arr	restin	1 Ang	şII	0 AT1R 0	activation. β-arrestinbinds to AT1R and contributes to the desensitization.
	β-arr	estin )	1 Ang 0 1	ξII .	0 AT1R 0 1	activation. β-arrestinbinds to AT1R and contributes to the
	β-arr ( ( 1	estin )	Ang 0 1	gII ETIR	0 AT1R 0 1 0	activation.  β-arrestinbinds to AT1R and contributes to the desensitization. AngII induces the activation of AT1R.
	β-arr ( ( ( ( 1 1 1 αAR β 0	restin  1 AR β2AR  0 0	1 Ang 0 1 0 1 EP4	ETIR 0	0 AT1R 0 1 0 0 AT1R β-arres 0 0	activation.  β-arrestinbinds to AT1R and contributes to the desensitization. AngII induces the activation of AT1R.  tin αAR recruits and activates
	β-arr ( ( ( ( 1 1 1 αAR β 0 0	TAR β2AR 0 0 0 0 0	1 Ang 0 1 0 1 0 1 EP4 0 0	ETIR 0 0 0	0 AT1R 0 1 0 0 AT1R 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	activation.  β-arrestinbinds to AT1R and contributes to the desensitization. AngII induces the activation of AT1R.  tin αAR recruits and activates β-arrestin.
	β-arr () () () () () () () () () () () () ()	Pestin  1 AR β2AR  0 0 0 0 0 0	1 Ang 0 1 0 1 0 1 EP4 0 0 0	ETIR 0 0 1	0 AT1R 0 1 0 0 AT1R β-arres 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	activation.  β-arrestinbinds to AT1R  and contributes to the  desensitization.  AngII induces the  activation of AT1R.  tin  αAR recruits and activates β-arrestin.  β1AR activates
57	β-arr () () () () () () () () () () () () ()	Pestin  1 AR β2AR  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	1 Ang 0 1 0 1 0 1 EP4 0 0 0 0	ETIR 0 0 1 1 1	0 AT1R 0 1 0 0 AT1R β-arres 1 1 1 1 1 1	activation.  β-arrestinbinds to AT1R and contributes to the desensitization. AngII induces the activation of AT1R.  tin  αAR recruits and activates β-arrestin. β1AR activates β-arrestin.
56	β-arr () () () () () () () () () () () () ()	TAR β2AR 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	1 Ang 0 1 0 1 EP4 0 0 0 1	ETIR 0 0 1 1 1 0 0	0 AT1R 0 1 0 0 AT1R 0 0 1 1 0 1 1 1 0 1 1 1 1 0 1	activation.  β-arrestinbinds to AT1R  and contributes to the  desensitization.  AngII induces the  activation of AT1R.  tin  αAR recruits and activates  β-arrestin.  β1AR activates  β-arrestin.  β2AR activates
57	β-arr () () () () () () () () () () () () ()	Pestin  1 AR β2AR  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	1 Ang 0 1 0 1 0 1 EP4 0 0 0 0	ETIR 0 0 1 1 1	0 AT1R 0 1 0 0 AT1R β-arres 1 1 1 1 1 1	activation.  β-arrestinbinds to AT1R and contributes to the desensitization. AngII induces the activation of AT1R.  tin aAR recruits and activates β-arrestin. β1AR activates β-arrestin. β2AR activates β-arrestin.
57	β-arr () () () () () () () () () () () () ()	Pestin (1)  1 AR β2AR (1)  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	1 Ang 0 1 0 1 EP4 0 0 0 1	ETIR 0 0 1 1 0 0 0	0 AT1R 0 1 0 0 AT1R β-arres 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	activation.  β-arrestinbinds to AT1R  and contributes to the  desensitization.  AngII induces the  activation of AT1R.  tin  αAR recruits and activates β-arrestin.  β1AR activates β-arrestin.  β2AR activates β-arrestin.  EP4 induces β-arrestin
57	β-arr () () () () () () () () () () () () ()	Pestin (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	1 Ang 0 1 0 1 EP4 0 0 0 1	ETIR 0 0 1 1 0 0 1	0 AT1R 0 1 0 0 AT1R 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	activation.  β-arrestinbinds to AT1R and contributes to the desensitization. AngII induces the activation of AT1R.  tin αAR recruits and activates β-arrestin. β1AR activates β-arrestin. β2AR activates β-arrestin.

0	0	1	0	1	0	1
0	0	1	0	1	1	1
0	0	1	1	0	0	1
0	0	1	1	0	1	1
0	0	1	1	1	0	1
0	0	1	1	1	1	1
0	1	0	0	0	0	1
0	1	0	0	0	1	1
0	1	0	0	1	0	1
0	1	0	0	1	1	1
0	1	0	1	0	0	1
0	1	0	1	0	1	1
0	1	0	1	1	0	1
0	1	0	1	1	1	1
0	1	1	0	0	0	1
0	1	1	0	0	1	1
0	1	1	0	1	0	1
0	1	1	0	1	1	1
0	1	1	1	0	0	1
0	1	1	1	0	1	1
0	1	1	1	1	0	1
0	1	1	1	1	1	1
1	0	0	0	0	0	1
1	0	0	0	0	1	1
1	0	0	0	1	0	1
1	0	0	0	1	1	1
1	0	0	1	0	0	1
1	0	0	1	0	1	1
1	0	0	1	1	0	1
1	0	0	1	1	1	1
1	0	1	0	0	0	1
1	0	1	0	0	1	1
1	0	1	0	1	0	1
1	0	1	0	1	1	1
1	0	1	1	0	0	1
1	0	1	1	0	1	1
1	0	1	1	1	0	1
1	0	1	1	1	1	1
1	1	0	0	0	0	1
1	1	0	0	0	1	1
1	1	0	0	1	0	1
1	1	0	0	1	1	1
1	1	0	1	0	0	1
1	1	0	1	0	1	1
1	1	0	1	1	0	1
1	1	0	1	1	1	1
1	1	1	0	0	0	1
1	1	1	0	0	1	1
1	1	1	0	1	0	1
1	1	1	0	1	1	1
1	1	1	1	0	0	1
1	1	1	1	0	1	1
1	1	1	1	1	0	1
1	1	1	1	1	1	1
	-	-	-	-	- 1	-

activates  $\beta$ -arrestin. Stimulation of AT1R leads to the activation of  $\beta$ -arrestin.

		IGF1			IGF1	R			IGF1 stimulates and
59		0			0		_		activates IGF1R.
		1			1				4007,4000 141 110
	p70S		SHP2	2 IC	3F1R	JAK		IRS1	_
	0		0		0	0		0	
	0		0		0	1		1	
	$0 \\ 0$		0		l 1	0 1		1 1	p70S6K inhibits IRS1 and
	0		1		0	0		0	promotes insulin
	0		1		0	1		0	resistance.
	0		1		1	0		0	
60	0		1		1	1		0	Activated SHP2 blocks
	1		0		0	0		0	IRS1.
	1		0		0	1		0	IGF1R induces IRS1
	1		0		1	0		0	activation.
	1		0		1	1		0	IRS1 is activated by JAK.
	1		1		0	0		0	
	1		1		0	1		0	
	l		1		1	0		0	
	SHP2	Gβγ	1 IRS1	GAB1	Ras	1 FAK	ETK	0 PI3K	
	0	<u>Gβγ</u>	0	0	0	0	0	0	
	0	0	0	0	0	0	1	1	
	0	0	0	0	0	1	0	1	
	0	0	0	0	0	1	1	1	
	0	0	0	0	1	0	0	1	
	0	0	0	0	1	0	1	1	
	0	0	0	0	1	1	0	1	
	0	0	0	0	1	1	1	1	Inhibition of SHP2
	0	0	0	1	0	0	1	1	activates PI3K. Direct
	0	0	0	1	0	1	0	1	stimulation of Gβγ
	0	0	0	1	0	1	1	1	activates PI3K.
	0	0	0	1	1	0	0	1	Phosphorylated IRS1
	0	0	0	1	1	0	1	1	
	0	0	0	1	1	1	0	1	activates PI3K.
61	0	0	0	1	1	1	1	1	GAB1 enhances PI3K
	0	0	1	0	0	0	0	1	activation.
	0	0	1	0	0	0	1	1	Ras activates PI3K.
	0	0	1	0	0	1	0	1	Stimulation of FAK leads
	0	0	1	0	0	1	1	1	to the activation of PI3K
	0	0	1	0	1	0	0	1	in cardiomyocytes.
	0	0	1	0	1	0	1	1 1	ETK directly mediates the
	0	0	1	0	1	1	1	1	activation of PI3K.
	0	0	1	1	0	0	0	1	
	0	0	1	1	0	0	1	1	
	0	0	1	1	0	1	0	1	
	0	0	1	1	0	1	1	1	
	0	0	1	1	1	0	0	1	
	0	0	1	1	1	0	1	1	
	0	0	1	1	1	1	0	1	
	0	0	1	1	1	1	1	1	

0	1	0	0	0	0	0	1
0	1	0	0	0	0	1	1
0	1	0	0	0	1	0	1
0	1	0	0	0	1	1	1
0	1	0	0	1	0	0	1
0	1	0	0	1	0	1	1
0	1	0	0	1	1	0	1
0	1	0	0	1	1	1	1
			1				
0	1	0		0	0	0	1
0	1	0	1	0	0	1	1
0	1	0	1	0	1	0	1
0	1	0	1	0	1	1	1
0	1	0	1	1	0	0	1
0	1	0	1	1	0	1	1
0	1	0	1	1	1	0	1
0	1	0	1	1	1	1	1
0	1	1	0	0	0	0	1
0	1	1	0	0	0	1	1
0	1	1	0	0	1	0	1
0	1	1	0	0	1	1	1
0	1	1	0	1	0	0	1
0	1	1	0	1	0	1	1
0	1	1	0	1	1	0	1
0	1	1	0	1	1	1	1
0	1	1	1	0	0	0	1
0	1	1	1	0	0	1	1
0	1	1	1	0	1	0	1
0	1	1	1	0	1	1	1
0	1	1	1	1	0	0	1
0	1	1	1	1	0	1	1
0	1	1	1	1	1	0	1
			1	1	1	1	1
1		0	0	0	0	0	1
1	0	0	0	0	0	1	1
1	0	0	0	0	1	0	1
1		0	0	0	1	1	1
1		0	0	1	0	0	1
1	0	0	0	1	0	1	1
1	0	0	0	1	1	0	1
1	0	0	0	1	1	1	1
1	0	0	1	0	0	0	0
1	0	0	1	0	0	1	1
1	0	0	1	0	1	0	1
1	0	0	1	0	1	1	1
1	0	0	1	1	0	0	1
1	0	0	1	1	0	1	1
1		0	1	1	1	0	1
1	0	0	1	1	1	1	1
1		1	0	0	0	0	0
1		1	0	0	0	1	1
1		1	0	0	1	0	1
				0			
1		1	0		1	1	1
1		1	0	1	0	0	1
1	0	1	0	1	0	1	1

	1	0	1	0	1	1	0	1	
	1	0	1	0	1	1	1	1	
	1	0	1	1	0	0	0	0	
	1	0	1	1	0	0	1	1	
	1	0	1	1	0	1	0	1	
	1	0	1	1	0	1	1	1	
	1	0	1	1	1	0	0	1	
	1	0	1	1	1	0	1	1	
	1	0	1	1	1	1	0	1	
	1	0	1	1	1	1	1	1	
	1	1	0	0	0	0	0	1	
	1	1	0	0	0	0	1	1	
	1	1	0	0	0	1	0	1	
	1	1	0	0	0	1	1	1	
	1	1	0	0	1	0	0	1	
	1	1	0	0	1	0	1	1	
	1	1	0	0	1	1	0	1	
	1	1	0	0	1	1	1	1	
	1	1	0	1	0	0	0	1	
	1	1	0	1	0	0	1	1	
	1	1	0	1	0	1	0	1	
	1	1	0	1	0	1	1	1	
	1	1	0	1	1	0	0	1	
	1	1	0	1	1	0	1	1	
	1	1	0	1	1	1	0	1	
	1	1	0	1	1	1	1	1	
	1	1	1	0	0	0	0	1	
	1	1	1	0	0	0	1	1	
	1	1	1	0	0	1	0	1	
	1	1	1	0	0	1	1	1	
	1	1	1	0	1	0	0	1	
	1	1	1	0	1	0	1	1	
	1	1	1	0	1	1	0	1	
	1	1	1	0	1	1	1	1	
	1	1	1	1	0	0	0	1	
	1	1	1	1	0	0	1	1	
	1	1	1	1	0	1	0	1	
	1	1	1	1	0	1	1	1	
	1	1	1	1	1	0	0	1	
	1	1	1	1	1	0	1	1	
	1	1	1	1	1	1	0	1	
	1	1	1	1	1	1	1	1	
		PI3K			PDK1				
62		0			0		_		PI3K promotes the
02		1			1				activation of PDK1.
		1		ı	1				
		PDK			Akt				PDK1 is required for Akt
63		0			0		_		activation.
		1			1				activation.
6.4	A 1.4			#-T∩D				Akt activates mTOR and	
64		Akt			mTOR		_		regulates muscle
							-		

	0 1	0 1		hypertrophy.
65	mTOR 0 1	p70S6K 0 1		mTOR binds to and activates p70S6K.
66	mTOR 0 1	4EBP1 1 0		mTOR phosphorylates and inhibits 4EBP1 directly.
67	4EBP1 0 1	eIF4E 1 0		4EBP1 inhibits eIF4E by repressing phosphorylation.
68	Akt 0 1	FOXO 1 0		FOXO is inactivated by Akt.
69	FOXO 0 1	Atrogin1 0 1		FOXO elevates the level of Atrogin1 in cardiomyocytes.
70	Akt 0 1	NOS 0 1		NOS is activated by Akt.
71	NOS 0 1	sGC 0 1		NOS stimulates and activates sGC.
72	Akt         PI3I           0         0           0         0           0         1           0         1           1         0           1         0           1         1           1         1           1         1           1         1           1         1	0 1 0 1 0 1 0 1 0	RAC1  0  1  1  0  0  0  0  0  0  0	Akt inhibits and phosphorylates RAC1. PI3K mediates RAC1 activation in cardiomyocytes. RAC1 activation is mediated by DOCK.
73	RAC1 0 1	MEKK2/3 0 1	_	RAC1 stimulates and activates MEKK2/3.
74	0 0 1 1	SHP2 0 1 0 1	MEK5 0 1 1 1	MEKK2/3 activates MEK5. SHP2 activates MEK5 in cardiomyocytes.
75	MEK5	ERK5		MEK5 activates ERK5.

	0		0 1			
	ERK5	ERK1/2	CREB	PKA	ICER	
	0	0	0	0	0	-
	0	0	0	1	1	ERK5 reduces cardiac
	0	0	1	0	1	apoptosis through the
	0	0	1	1	1	inhibition of ICER.
	0	1	0	0	0	
	0	1	0	1	0	ERK1/2 negatively
	0	1	1	0	0	regulates ICER in
76	0	1	1	1	1	cardiomyocytes.
	1	0	0	0	0	CREB activates ICER and
	1	0	0	1	0	promotes the cell death.
	1	0	1	0	0	PKA stabilizes and
	1	0	1	1	1	upregulates ICER.
	1	1	0	0	0	upregulates ICEK.
	1	1	0	1	0	
	1	1	1	0	0	
	1	1	1	1	0	
	ICER		PKA	F	PDE3/4	In cardiomyocytes, ICER
	0		0		0	represses PDE3/4.
77	0		1		1	Stimulation of PKA leads
	1 0		0	to the activation of		
	1		1		0	PDE3/4.
	Akt	PKA	PKC	GS	Κ3β	
	0	0	0		1	Akt promotes hypertrophy
	0 0		1		0	by inhibiting GSK3β.
	0 1		0		0	
78	0	1	1		0	PKA phosphorylates and
	1	0	0		0	inhibits GSK3β.
	1	0	1		0	PKC negatively regulates
	1	1	0		0	GSK3β.
	1	1	1		0	
	GSK3	3B	eIF2B			GSK3β phosphorylates
79	0		1			and inhibits eIF2B.
	1	I	0			
	GSK3β	ERK1/	/2 JNK	c	Jun	COLLOG
	0	0	0		0	GSK3β promotes cJun
	0	0	1		1	degradation.
	0	1	0		1	ERK1/2 phosphorylates
80	0	1	1		1	and activates cJun.
	1	0	0		0	JNK phosphorylates and
	1	0	1		0	activates cJun.
	1	1	0		0	activates coun.
	1	1	1		0	
	EGF		Src		EGFR	EGF induces EGFR
	0		0		0	dimerization and its
81	0		1		1	activation.
	1	0 1			1	Src phosphorylates EGFR
	1		1		1	and promotes the
				•		and promotes the

가 .

										receptor function.
82		NRG1 0 1			ERI 0 1					NRG1 induces ERBB activation.
83	(	OT1 0 0 1 1		LIF 0 1 0 1			gp130/I 0 1 1	LIFR	_	CT1 flows signals by activating gp130/LIFR in cardiomyocytes. gp130/LIFR is activated in the heart after LIF treatment.
84		<b>HGF</b> 0 1			0 1	)				HGF induces Met activation.
85		VEGI 0 1	7		VEC 0 1	)				VEGFR is activated by VEGF in cardiomyocytes.
86	ERK1/2  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	FGFR  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	EGF R  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	ERBB  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 1 1 1 1	gp130 //LIFR  0 0 0 0 0 0 0 0 1 1 1 1 1 0 0 0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	0 0 0 0 1 1 1 1 0 0 0 0 1 1 1 1 0 0 0 0	VEGFR  0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1	GABI  0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	ERK1/2 inhibits GAB1. FGFR phosphorylates and activates GAB1. EGFR activates GAB1. ERBB mediates the activation of GAB1. gp130/LIFR phosphorylates and activates GAB1 which induces cardiac hypertrophy. Met enhances GAB1 activation. VEGFR mediates the activation of GAB1. JAK phosphorylates and activates GAB1.

0	0	0	1	1	1	1	1	1	
0	0	1	0	0	0	0	0	1	
0	0	1	0	0	0	0	1	1	
0	0	1	0	0	0	1	0	1	
0	0	1	0	0	0	1	1	1	
0	0	1	0	0	1	0	0	1	
0	0	1	0	0	1	0	1	1	
0	0	1	0	0	1	1	0	1	
0	0	1	0	0	1	1	1	1	
0	0	1	0	1	0	0	0	1	
0	0	1	0	1	0	0	1	1	
0	0	1	0	1	0	1	0	1	
0	0	1	0	1	0	1	1	1	
0	0	1	0	1	1	0	0	1	
0	0	1	0	1	1	0	1	1	
0	0	1	0	1	1	1	0	1	
0	0	1	0	1	1	1	1	1	
0	0	1	1	0	0	0	0	1	
0	0	1	1	0	0	0	1	1	
0	0	1	1	0	0	1	0	1	
0	0	1	1	0	0	1	1	1	
0	0	1	1	0	1	0	0	1	
0	0	1	1	0	1	0	1	1	
0	0	1	1	0	1	1	0	1	
0	0	1	1	0	1	1	1	1	
0	0	1	1	1	0	0	0	1	
0	0	1	1	1	0	0	1	1	
0	0	1	1	1	0	1	0	1	
0	0	1	1	1	0	1	1	1	
0	0	1	1	1	1	0	0	1	
0	0	1	1	1	1	0	1	1	
0	0	1	1		1	1	0		
0	0	1	1	1	1	1	1	1 1	
				0					
0	1 1	0	0	0	0	0	0	1	
0	1		0	0	0	1	0	1 1	
		0	0				1	1	
0	1	0		0	0	1			
0	1	0	0	0	1	0	0	1	
0	1	0	0	0	1	0	1	1	
0	1	0	0	0	1	1	0	1	
0	1	0	0	0	1	1	1	1	
0	1	0	0	1	0	0	0	1	
0	1	0	0	1	0	0	1	1	
0	1	0	0	1	0	1	0	1	
0	1	0	0	1	0	1	1	1	
0	1	0	0	1	1	0	0	1	
0	1	0	0	1	1	0	1	1	
0	1	0	0	1	1	1	0	1	
0	1	0	0	1	1	1	1	1	
0	1	0	1	0	0	0	0	1	
0	1	0	1	0	0	0	1	1	
0	1	0	1	0	0	1	0	1	
0	1	0	1	0	0	1	1	1	
0	1	0	1	0	1	0	0	1	

0	1	0	1	0	1	0	1	1	
0	1	0	1	0	1	1	0	1	
0	1	0	1	0	1	1	1	1	
0	1	0	1	1	0	0	0	1	
0	1	0	1	1	0	0	1	1	
0	1	0	1	1	0	1	0	1	
0	1	0	1	1	0	1	1	1	
0	1	0	1	1	1	0	0	1	
0	1	0	1	1	1	0	1	1	
0	1	0	1	1	1	1	0	1	
0	1	0	1	1	1	1	1	1	
0	1	1	0	0	0	0	0	1	
0	1	1	0	0	0	0	1	1	
0	1	1	0	0	0	1	0	1	
0	1	1	0	0	0	1	1	1	
0	1	1	0	0	1	0	0	1	
0	1	1	0	0	1	0	1	1	
0	1	1	0	0	1	1	0	1	
0	1	1	0	0	1	1	1	1	
0	1	1	0	1	0	0	0	1	
0	1		0	1	0	0	1		
		1						1	
0	1	1	0	1	0	1	0	1	
0	1	1	0	1	0	1	1	1	
0	1	1	0	1	1	0	0	1	
0	1	1	0	1	1	0	1	1	
0	1	1	0	1	1	1	0	1	
0	1	1	0	1	1	1	1	1	
0	1	1	1	0	0	0	0	1	
0	1	1	1	0	0	0	1	1	
0	1	1	1	0	0	1	0	1	
0	1	1	1	0	0	1	1	1	
0	1	1	1	0	1	0	0	1	
0	1		1	0	1	0	1	1	
0	1	1	1		1	1	0	1	
0	-			Ü	1	1	1	1	
0	1		1	1	0	0	0	1	
0	1	1	1	1	0	0	1	1	
0	1		1		0	1	0	1	
0	1	1	1	-	0	1	1	1	
0	1	1	1		1	0	0	1	
0	1	1			1	0	1	1	
0	1	1	1	-	1	1	0	1	
0	1	1	1	1	1	1	1	1	
1	0	0	0	0	0	0	0	0	
1	0	0	0	0	0	0	1	0	
1	0	0	0	0	0	1	0	0	
1	0	0	0	0	0	1	1	0	
1	0	0	0	0	1	0	0	0	
1	0	0	0	0	1	0	1	0	
1	0	0	0	0	1	1	0	0	
1	0	0	0	0	1	1	1	0	
1	0	0	0	1	0	0	0	0	
1	0	0	0	1	0	0	1	0	
1	0	0	0	1	0	1	0	0	
								•	

가 . 가

1	0	0	0	1	0	1	1	0	
1	0	0	0	1	1	0	0	0	
1	0	0	0	1	1	0	1	0	
1	0	0	0	1	1	1	0	0	
1	0	0	0	1	1	1	1	0	
1	0	0	1	0	0	0	0	0	
1	0	0	1	0	0	0	1	0	
1	0	0	1	0	0	1	0	0	
1	0	0	1	0	0	1	1	0	
1	0	0	1	0	1	0	0	0	
1	0	0	1	0	1	0	1	0	
1	0	0	1	0	1	1	0	0	
1	0	0	1	0	1	1	1	0	
1	0	0	1	1	0	0	0	0	
1	0	0	1	1	0	0	1	0	
1	0	0	1	1	0	1	0	0	
1	0	0	1	1	0	1	1	0	
1	0	0	1	1	1	0	0	0	
1	0	0	1	1	1	0	1	0	
1	0	0	1	1	1	1	0	0	
1	0	0	1	1	1	1	1	0	
1	0	1	0	0	0	0	0	0	
1	0	1	0	0	0	0	1	0	
1	0	1	0	0	0	1	0	0	
1	0	1	0	0	0	1	1	0	
1	0	1	0	0	1	0	0	0	
1	0	1	0	0	1	0	1	0	
1	0	1	0	0	1	1	0	0	
1	0	1	0	0	1	1	1	0	
1	0	1	0	1	0	0	0	0	
1	0	1	0	1	0	0	1	0	
1	0	1	0	1	0	1	0	0	
1	0	1	0	1	0	1	1	0	
1	0	1	0	1	1	0	0	0	
1	0	1	0	1	1	0	1	0	
1	0	1	0	1	1	1	0	0	
1	0	1	0	1	1	1	1	0	
1	0	1	1	0	0	0	0	0	
1	0	1	1	0	0	0	1	0	
1	0	1	1	0	0	1	0	0	
1	0	1	1	0	0	1	1	0	
1	0	1	1	0	1	0	0	0	
1	0	1	1	0	1	0	1	0	
1	0	1	1	0	1	1	0	0	
1	0	1	1	0	1	1	1	0	
1	0	1	1	1	0	0	0	0	
1	0	1	1	1	0	0	1	0	
1	0	1	1	1	0	1	0	0	
1	0	1	1	1	0	1	1	0	
1	0	1	1	1	1	0	0	0	
1	0	1	1	1	1	0	1	0	
1	0	1	1	1		1	0	0	
1	0	1	1	1	1	1	1	0	
1	1	0	0	0	0		0	0	
									_

1	1	0	0	0	0	0	1	0	
1	1	0	0	0	0	1	0	0	
1	1	0	0	0	0	1	1	0	
1	1	0	0	0	1	0	0	0	
1	1	0	0	0	1	0	1	0	
1	1	0	0	0	1	1	0	0	
1	1	0	0	0	1	1	1	0	
1	1	0	0	1	0	0	0	0	
1	1	0	0	1	0	0	1	0	
1	1	0	0	1	0	1	0	0	
1	1	0	0	1	0	1	1	0	
1	1	0	0	1	1	0	0	0	
1	1	0	0	1	1	0	1	0	
1	1	0	0	1	1	1	0	0	
1	1	0	0	1	1	1	1	0	
1	1	0	1	0	0	0	0	0	
1	1	0	1	0	0	0	1	0	
1	1	0	1	0	0	1	0	0	
1	1	0	1	0	0	1	1	0	
1	1	0	1	0	1	0	0	0	
1	1	0	1	0	1	0	1	0	
1	1	0	1	0	1	1	0	0	
1	1	0	1	0	1	1	1	0	
1	1	0	1	1	0	0	0	0	
1	1	0	1	1	0	0	1	0	
1	1	0	1	1	0	1	0	0	
1	1	0	1	1	0	1	1	0	
1	1	0	1	1	1	0	0	0	
1	1	0	1	1	1	0	1	0	
1	1	0	1	1	1	1	0	0	
1	1	0	1	1	1	1	1	0	
1	1	1	0	0	0	0	0	0	
1	1	1	0	0	0	0	1	0	
1	1	1	0	0	0	1	0	0	
1	1	1	0	0	0	1	1	0	
1	1	1	0	0	1	0	0	0	
1	1	1	0	0	1	0	1	0	
1	1	1	0	0	1	1	0	0	
1	1	1	0	0	1	1	1	0	
1	1	1	0	1	0	0	0	0	
1	1	1	0	1	0	0	1	0	
1	1	1	0	1	0	1	0	0	
1	1	1	0	1	0	1	1	0	
1	1	1	0	1	1	0	0	0	
1			0	1		0	1	0	
1		1	0		1	1	0	0	
1	1	1	0	1	1	1	1	0	
1				0		0	0	0	
1	1		1	0	0	0	1	0	
1	1	1	1	0	0	1	0	0	
1				0	0	1	1	0	
1	1			0		0	0	0	
1			1	0	1	0	1	0	
1		1					0	0	

	1	1	1 1	0	1	1	1	0	
	1	1	1 1		0	0	0	0	
	1	1	1 1	1	0	0	1	0	
	1	1	1 1	1	0	1	0	0	
	1	1	1 1	1	0	1	1	0	
	1	1	1 1	1	1	0	0	0	
	1	1	1 1	1	1	0	1	0	
	1	1	1 1		1	1	0	0	
	1	1	1 1		1	1	1	0	
	ERK1/2 0	<b>G</b> βγ	GAB1 0	FRS2	FAK 0	IRS1	G/S 0	_	
	0	0	0	0	0	1	1		
	0	0	0	0	1	0	1		
	0	0	0	0	1	1	1		
	0	0	0	1	0	0	1		
	0	0	0	1	0	1	1		
	0	0	0	1	1	0	1		
	0	0	0	1	1	1	1		
	0	0	1	0	0	0	1		
	0	0	1	0	0	1	1		
	0	0	1	0	1	0	1		
	0	0	1	0	1	1	1		
	0	0	1	1	0	0	1		
	0	0	1	1	0	1	1		
	0	0	1	1	1	0	1		ERK1/2 disassociates the
	0	0	1	1	1	1	1		G/S complex.
	0	1	0	0	0	0	1		Gβy promotes the
	0	1	0	0		1	1		association of G/S
	0	1 1	0	0	1 1	0	1 1		complex.
	0	1	0	1	0	0	1		GAB1 induces the
7	0	1	0	1	0	1	1		
7	0	1	0	1	1	0	1		recruitment of the G/S
	0	1	0	1	1	1	1		complex.
	0	1	1	0	0	0	1		FRS2 activates G/S.
	0	1	1	0	0	1	1		FAK induces G/S signal
	0	1	1	0	1	0	1		flows.
	0	1	1	0	1	1	1		IRS1 binds to and
	0	1	1	1	0	0	1		activates G/S.
	0	1	1	1	0	1	1		
	0	1	1	1	1	0	1		
	0	1	1	1	1	1	1		
	1	0	0	0	0	0	0		
	1	0	0	0	0	1	0		
	1	0	0	0	1	0	0		
	1	0	0	0	1	1	0		
	1	0	0	1	0	0	0		
	1	0	0	1	0	1	0		
	1	0	0	1	1	0	0		
	1	0	0	1	1	1	0		
	1	0	1	0	0	0	0		
	1	0	1	0	0	1	0		
	1	0	1	0	1	0	0		
	1	0	1	0	1	1	0		

	1	0 1		0	0		0	
	1	0 1		0	1		0	
	1	0 1		1	0		0	
	1	0 1	-	1	1		0	
	1 1	1 (		0	0 1		0	
	1	1 (		1	0		0	
	1	1 (		1	1		0	
	1	1 (		0	0		0	
	1	1 (		0	1		0	
	1	1 (	) 1	1	0		0	
	1	1 (	) 1	1	1		0	
	1	1 1	0	0	0		0	
	1	1 1	0	0	1		0	
	1	1 1		1	0		0	
	1	1 1		1	1		0	
	1	1 1		0	0		0	
	1 1	1 1 1 1		0 1	1 0		0	
	1	1 1		1	1		0	
			G/S	PKC		<u> </u> Daa	-	
	RasGA 0	.r	0	0		Ras 0		
	0		0	1		1		D CAD 11 4 41
	0		1	0		1		RasGAP mediates the
88	0		1	1		1		inhibition of Ras.
	1		0	0		0		G/S activates Ras.
	1		0	1		0		PKC activates Ras.
	1		1	0		0		
	1		1	1		0		
	PKA	Akt	Ras		PKC		Raf	<u>.</u>
	0	0	0		0		0	
	0	0	0		1		1	
	0	0	1		()		4	
	0	0	1		•		1	
	Λ	0	1		1		1	
	0	1	1 0		1 0		1 0	PKA inhibits Raf.
	0	1	0		1 0 1		1 0 0	
89	0	1 1 1	0		1 0 1 0		1 0 0 0	Akt inhibits the activation
89	0	1	0		1 0 1		1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf.
89	0	1 1 1 1	0 1 1		1 0 1 0		1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation.
89	0 0 0 1	1 1 1 1 0	0 1 1 0		1 0 1 0 1		1 0 0 0 1	Akt inhibits the activation of Raf.
89	0 0 0 1 1	1 1 1 1 0 0	0 1 1 0		1 0 1 0 1 0		1 0 0 0 1 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation.
89	0 0 0 1 1	1 1 1 1 0 0	0 1 1 0 0		1 0 1 0 1 0 1		1 0 0 0 1 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation.
89	0 0 0 1 1 1	1 1 1 1 0 0 0	0 1 1 0 0 1 1		1 0 1 0 1 0 1 0		1 0 0 0 1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation.
89	0 0 0 1 1 1 1	1 1 1 1 0 0 0	0 1 1 0 0 1 1		1 0 1 0 1 0 1 0 1		1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation.
89	0 0 0 1 1 1 1 1	1 1 1 1 0 0 0 0 0	0 1 1 0 0 1 1		1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1		1 0 0 0 1 0 0 0 1 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation.
89	0 0 0 1 1 1 1 1 1	1 1 1 1 0 0 0 0 0	0 1 1 0 0 1 1 0 0	EKK2/3	1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1		1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation. PKC activates Raf.
89	0 0 0 1 1 1 1 1 1 1	1 1 1 1 0 0 0 0 1 1 1 1	0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1	EKK2/3 0	1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1		1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation. PKC activates Raf.  Raf phosphorylates and
89	0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 1 1 1 0 0 0 0 1 1 1 1	0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 1		1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1		1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation. PKC activates Raf.  Raf phosphorylates and activates MEK1/2.
90	0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 1 1 1 0 0 0 0 0 1 1 1 1	0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1	0	1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1	0	1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation. PKC activates Raf.  Raf phosphorylates and activates MEK1/2. MEKK1 phosphorylates
	0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 0	1 1 1 1 0 0 0 0 0 1 1 1 1 1	0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 1	0 1 0 1	1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1	0	1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation. PKC activates Raf.  Raf phosphorylates and activates MEK1/2. MEKK1 phosphorylates and activates MEK1/2.
	0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 0 0	1 1 1 1 0 0 0 0 0 1 1 1 1 1	0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 1	0 1 0	1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1	0 0 0	1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0	Akt inhibits the activation of Raf. Ras affects Raf activation. PKC activates Raf.  Raf phosphorylates and activates MEK1/2. MEKK1 phosphorylates

	1 1		1 1		0	1 1		
91	M.	<mark>IEK 1/2</mark> 0 1		ER	0 1	_		MEK1/2 phosphorylates and activates ERK1/2.
92	ERK 1/2 0 0 1 1			p38 0 1 0 1		MSK1 0 0 0 1		MSK1 is activated by ERK1/2 and p38.
93	ERK1/2 0 1			p90RSK 0 1				ERK1/2 mediates the activation of p90RSK.
94		Ras 0 1		ME	EKK1 0 1			Ras directly activates MEKK1.
95	GSK3β 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	PKA 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 1 1 1 1	p38 0 0 0 0 0 0 0 0 0 1 1 1 1 1 1 0 0 0 0	JNK  0 0 0 0 0 1 1 1 1 0 0 0 0 1 1 1 1 1 0 0 0 1 1 1 1 1 0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	CNA  0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 1 0 0 1 1 1 0 0 1 1 1 0 0 1 1 1 1 0 1 1 1 1 0 1 1 1 1 0 1 1 1 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	ERK1/2  0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 0	NFAT  0 1 1 1 0 1 1 1 0 1 1 1 0 1 1 1 0 1 1 1 0 1 1 1 0 1 1 1 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	GSK3β enchances the nuclear export of NFAT. PKA inhibits NFAT. p38 blocks the nuclear translocation of NFAT. JNK blocks the nuclear translocation of NFAT. CNA activates the hypertrophy signaling of NFAT in cardiac myocytes. ERK1/2 increases the DNA binding activity of NFAT.

	1 1 1	0 0 0	0 0 0	0 0 0	0 0 1	0 1 0	0 1 1	
	1	0	0	0	1	1	1	
	1	0	0	1	0	0	0	
	1	0	0	1	0	1	1	
	1	0	0	1	1	0	1	
	1	0	0	1	1	1	1	
	1	0	1	0	0	0	0	
	1	0	1	0	0	1	1	
	1	0	1	0	1	0	1	
	1	0	1	0	1	1	1	
	1	0	1	1	0	0	0	
	1	0	1	1	0	1	1	
	1	0	1	1	1	0	1	
	1	0	1	1	1	1	1	
	1	1	0	0	0	0	0	
	1	1	0	0	0	1	1	
	1	1	0	0	1	0	1	
	1	1	0	0	1	1	1	
	1	1	0	1 1	0	0 1	0	
	1 1	1 1	0	1	0 1	0	1	
	1	1	0	1	1	1	1	
	1	1	1	0	0	0	0	
	1	1	1	0	0	1	1	
	1	1	1	0	1	0	1	
	1	1	1	0	1	1	1	
	1	1	1	1	0	0	0	
	1	1	1	1	0	1	0	
	1	1	1	1	1	0	0	
	1	1	1	1	1	1	0	
							•	
-		GAB1			HP2			GAB1 induces the
3		0			0			activation of SHP2.
		1	I		1			
	SHP	2	EGFR	(	GAB1	RasG	AP_	
	0		0		0	0		CLIDO
	0		0		1	1		SHP2 negatively regulates
	0		1		Λ	1		RasGAP signalings.

	•	ı	•		
	SHP2	EGFR	GAB1	RasGAP	
	0	0	0	0	
	0	0	1	1	SHP2 negatively regulates
	0	1	0	1	RasGAP signalings.
97	0	1	1	1	RasGAP is directly
	1	0	0	0	activated by EGFR.
	1	0	1	0	GAB1 activates RasGAP.
	1	1	0	0	
	1	1	1	0	
	GSK3β	ERK1/2	p38	GATA	GSK3β negatively
	0	0	0	0	regulates GATA in
	0	0	1	1	cardiac myocytes.
98	0	1	0	1	ERK1/2 activates GATA
30	0	1	1	1	,
	1	0	0	0	in cardiomyocytes.
	1	0	1	0	p38 phosphorylates and
	1	1	0	0	activates GATA.

			1 0	
99	0	1 1  AB1 Src 0 0 0 1 1 1 0 0 1 1 0 0 0 1 1 1 0 1 1 1 TGFR	0 PLCγ 0 1 1 1 1 1 1 1	PI3K activity is required for PLCy activation. GAB1 induces the activation of PLCy. PLCy is activated by Src.
100	0	0		TGFβinduces TGFR activation.
101	TGFR 0 0 1 1	NFkB 0 1 0 1	SMAD 0 1 1	<ul> <li>Decreased TGFR affects</li> <li>SMAD negatively.</li> <li>NFkB mediates SMAD activation.</li> </ul>
102	1L 0 1	ILR 0 1		IL induces ILR activation.
103	SOCS gp1  0 0 0 0 1 1 1 1 1	30/LIFR         ILR           0         0           0         1           1         0           1         1           0         0           0         1           1         0           1         1	JAK 0 1 1 1 0 0 0 0 0 0	SOCS negatively regulates JAK.  gp130/LIFR activates JAK in cardiac myocytes.  IL activates JAK through ILR.
104	JAK 0 0 1 1	ERK1/2 0 1 0 1	STAT 0 1 1	JAK activates STAT. STAT activity is enhanced by ERK1/2.
105	STAT 0 1	SOCS 0 1		SOCS is activated by STAT.
106	FGF 0 1	FGFR 0 1		FGF induces FGFR activation.
107	FGFR 0 1	FRS2 0 1		FGFR promotes FRS2 signaling functions.
108	ECM	Integrins		ECM induces Integrins

	0		0			activation in cardiac myocytes.
109	SHP2 0 0 0 0 1 1 1 1	Ras 0 0 1 1 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 0 1 0 1 0 1 0 1 0 1 1 0 1 1 0 1 1 0 1 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	RhoA  0  1  1  1  0  0  0  0  0  0	_	SHP2 negatively regulates RhoA. Stimulation of Ras leads to the activation of RhoA. Integrins directly induce the activation of RhoA.
110	RhoA 0 1		SRF 0 1			RhoA activates SRF.
111	ELK1 0 0 1 1		SRF 0 1 0 1	cFos 0 1 1 1		ELK1 activates cFos gene during cardiac myocyte hypertrophy.  SRF binds to the transcription start site of cFos and promotes its expression.
112	SHP2 0 0 1 1	In	0 1 0 1	FAK 0 1 0		SHP2 negatively regulates FAK in cardiomyocytes. Integrins phosphorylate and activate FAK.
113	B-arrestin  0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	FAK SH  0 0 0  0 0 0  0 0 0  0 1  0 1  0 1  1 0 1  1 1 0  1 1 1  1 1 1  1 1 1  1 1 1  0 0 0  0 0 0  0 0 0  0 1  0 1	0 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 1 1 0 0 0 0	<ul> <li>Gβγ</li> <li>0</li> <li>1</li> <li>0</li> <li< td=""><td>Src  0 1 1 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1</td><td>β-arrestin recruits and activates Src. FAK activates Src. SHP2 induces Src activation by dephosphorylation. CNA activates Src. Gβγ promotes Src activation.</td></li<></ul>	Src  0 1 1 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	β-arrestin recruits and activates Src. FAK activates Src. SHP2 induces Src activation by dephosphorylation. CNA activates Src. Gβγ promotes Src activation.

	1 1 1 1 1 1 1 1 1		0 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 0 0 0 0 1 1 1	1 0 0 1 1 0 0 1 1		1 0 1 0 1 0 1 0	1 1 1 1 1 1 1	
0 1					Cas 0 1				Src phosphorylates and activates Cas.
Cas 0 1				Crk 0 1			_		Cas promotes Crk signalings.
Crk 0 1				DOCK 0 1					Crk activates DOCK and transduces signals.
PDE5 0 0 1 1				9 SGC 0 1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			0 1 0 0	Р	Activated PDE5 decreases cGMP signalings. sGC synthesizes cGMP in rat cardiac myocytes.
		)		PKG1 0 1			_		PKG1 is activated by cGMP.
	0	)			PDE5 0 1				Activated PKG1 in adult cardiomyocytes stimulates PDE5 activation.
	0	)			RGS 0 1		_		PKG1 phosphorylates and activates RGS.
0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	CREB 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	MEF2 0 0 0 0 0 0 0 0 1 1 1 1	NFAT  0  0  0  1  1  1  0  0  0  0  0  0  0	GATA 0 0 1 1 0 0 1 1 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1	STAT  0  1  0  1  0  1  0  1  0  1  0  1  0  1  1	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	promter activity. cFos activates the transcription of the ANP promoter. cJun positively regulates the ANP expression. CREB activates the ANP expression. MEF2 increases the ANP expression.
	0 0 0 0 0 0 0 0	The state of the	Total	1	1	1	1	1	1

0	0	0	0	1	1	0	0	0
0	0	0	0	1	1	0	1	0
0	0	0	0	1	1	1	0	0
0	0	0	0	1	1	1	1	0
0	0	0	1	0	0	0	0	0
0	0	0	1	0	0	0	1	0
0	0	0	1	0	0	1	0	0
0	0	0	1	0	0	1	1	0
0	0	0	1	0	1	0	0	0
0	0	0	1	0	1	0	1	0
0	0	0	1	0	1	1	0	0
0	0	0	1	0	1	1	1	0
0	0	0	1	1	0	0	0	0
0	0	0	1	1	0	0	1	0
0	0	0	1	1	0	1	0	0
0	0	0	1	1	0	1	1	0
0	0	0	1	1	1	0	0	0
0	0	0	1	1	1	0	1	0
0	0	0	1	1	1	1	0	0
0	0	0	1	1	1	1	1	0
0	0	1	0	0	0	0	0	0
0	0	1	0	0	0	0	1	0
0	0	1	0	0	0	1	0	0
0	0	1	0	0	0	1	1	0
0	0	1	0	0	1	0	0	0
0	0	1	0	0	1	0	1	0
0	0	1	0	0	1	1	0	0
0	0	1	0	0	1	1	1	0
0	0	1	0	1	0	0	0	0
0	0	1	0	1	0	0	1	0
0	0	1	0	1	0	1	0	0
0	0	1	0	1	0	1	1	0
0	0	1	0	1	1	0	0	0
0	0	1	0	1	1	0	1	0
0	0	1	0	1	1	1	0	0
0	0	1	0	1	1	1	1	0
0	0	1	1	0	0	0	0	0
0	0	1	1	0	0	0	1	0
0	0	1	1	0	0	1	0	0
0	0	1	1	0	0	1	1	0
0	0	1	1	0	1	0	0	0
0	0	1	1	0	1	0	1	0
0	0	1	1	0	1	1	0	0
0	0	1	1	0	1	1	1	0
0	0	1	1	1	0	0	0	0
0	0	1	1	1	0	0	1	0
0	0	1	1	1	0	1	0	0
0	0	1	1	1	0	1	1	0
0	0	1	1	1	1	0	0	0
0	0	1	1	1	1	0	1	0
0	0	1	1	1	1	1	0	0
0	0	1	1	1	1	1	1	0
0	1	0	0	0	0	0	0	0
0	1	0	0	0	0	0	1	0
-	•	~	•	~	~	~	•	ı ~

NFAT activates the transcription of ANP.
GATA activates the transcription of the ANP promoter.
STAT increases the ANP expression in the heart.

가 가 .

0	1	0	0	0	0	1	0	0
0	1	0	0	0	0	1	1	0
0	1	0	0	0	1	0	0	0
0	1	0	0	0	1	0	1	0
0	1	0	0	0	1	1	0	0
0	1	0	0	0	1	1	1	0
0	1	0	0	1	0	0	0	0
0	1	0	0	1	0	0	1	0
0	1	0	0	1	0	1	0	0
0	1	0	0	1	0	1	1	0
0	1	0	0	1	1	0	0	0
0	1	0	0	1	1	0	1	0
0	1	0	0	1	1	1	0	0
0	1	0	0	1	1	1	1	0
0	1	0	1	0	0	0	0	0
0	1	0	1	0	0	0	1	0
0	1	0	1	0	0	1	0	0
0	1	0	1	0	0	1	1	0
0	1	0	1	0	1	0	0	0
0	1	0	1	0	1	0	1	0
0	1	0	1	0	1	1	0	0
0	1	0	1	0	1	1	1	0
0	1	0	1	1	0	0	0	0
0	1	0	1	1	0	0	1	0
0	1	0	1	1	0	1	0	0
0	1	0	1	1	0	1	1	0
0	1	0	1	1	1	0	0	0
0	1	0	1	1	1	0	1	0
0	1	0	1	1	1	1	0	0
0	1	0	1	1	1	1	1	0
0	1	1	0	0	0	0	0	0
			0	0	0	0	1	0
0	1			0		1	0	0
0	1			0		1	1	0
0	1		0		1	0	0	0
0	1	1	0		1	0	1	0
0	1	1	0		1	1	0	0
0	1				1	1	1	0
0		1	0		0	0	0	0
0	1		0		0	0	1	0
0	1		0		0	1	0	0
0	1			1	0	1	1	0
0	1	1	0	1	1	0	0	0
0	1		0			0	1	0
						1	0	0
0	1				1	1	1	0
0	1			0	0	0	0	0
0	1			0	0	0	1	0
0	1	1	1	0	0	1	0	0
0	1	1		0	0	1	1	0
0	1				1	0	0	0
		1			1		1	0
		1		0			0	0
0			1		1			0
U		1	1	9	1	1	1	J

0	1	1	1	1	0	0	0	0
0	1	1	1	1	0	0	1	0
0	1	1	1	1	0	1	0	0
0	1	1	1	1	0	1	1	0
0	1	1	1	1	1	0	0	0
0	1	1	1	1	1	0	1	0
0	1	1	1	1	1	1	0	0
0	1	1	1	1	1	1	1	0
1	0	0	0	0	0	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0	1	0
1	0	0	0	0	0	1	0	0
1	0	0	0	0	0	1	1	0
1	0	0	0	0	1	0	0	0
1	0	0	0	0	1	0	1	0
1	0	0	0	0	1	1	0	0
1	0	0	0	0	1	1	1	0
1	0	0	0	1	0	0	0	0
1	0	0	0	1	0	0	1	0
1	0	0	0	1	0	1	0	0
1	0	0	0	1	0	1	1	0
1	0	0	0	1	1	0	0	0
1	0	0	0	1	1	0	1	0
1	0	0	0	1	1	1	0	0
1				1				0
	0	0	0		1	1	1	
1	0	0	1	0	0	0	0	0
1	0	0	1			0	1	
1	0	0	1	0	0	1	0	0
1	0	0	1	0	0	1	1	0
1	0	0	1	0	1	0	0	0
1	0	0	1	0	1	0	1	0
1	0	0	1	0	1	1	0	0
1	0	0	1	0	1	1	1	0
1	0	0	1	1	0	0	0	0
1	0	0	1	1	0	0	1	0
1	0	0	1	1	0	1	0	0
1	0	0	1	1	0	1	1	0
1	0	0	1	1	1	0	0	0
1	0	0	1	1	1	0	1	0
1	0	0	1	1	1	1	0	0
1	0	0	1	1	1	1	1	0
1	0	1	0	0	0	0	0	0
1	0	1	0	0	0	0	1	0
1	0	1	0	0	0	1	0	0
1	0	1	0	0	0	1	1	0
1	0	1	0	0	1	0	0	0
1	0	1	0	0	1	0	1	0
1	0	1	0	0	1	1	0	0
1	0	1	0	0	1	1	1	0
1	0	1	0	1	0	0	0	0
1	0	1	0	1	0	0	1	0
1	0	1	0	1	0	1	0	0
1	0	1	0	1	0	1	1	0
1	0	1	0	1	1	0	0	0
1	0	1	0	1	1	0	1	0
								•

1	0	1	0	1	1	1	0	0
1	0	1	0	1	1	1	1	0
1	0	1	1	0	0	0	0	0
1	0	1	1		0	0	1	0
1	0	1	1		0	1	0	0
1	0	1	1		0	1	1	0
1	0	1	1		1	0	0	0
	0	1		0			1	0
1			1		1	0		
1	0	1	1	0	1	1	0	0
1	0	1	1		1	1	1	0
1	0	1	1		0	0	0	0
1	0	1	1		0	0	1	0
1	0	1	1		0	1	0	0
1	0	1	1	1	0	1	1	0
1	0	1	1	1	1	0	0	0
1	0	1	1	1	1	0	1	0
1	0	1	1	1	1	1	0	0
1	0	1	1	1	1	1	1	0
1	1	0	0	0	0	0	0	0
1	1	0	0	0	0	0	1	0
1	1	0	0		0	1	0	0
1	1	0	0		0	1	1	0
1		0	0		1	0	0	0
1		0	0		1	0	1	0
1	1	0	0	0	1	1	0	0
			0					0
1		0			1	1	1	
1		0	0		0	0	0	0
1	1	0	0		0	0	1	0
1	1	0	0		0	1	0	0
1	1	0	0		0	1	1	0
1	1	0	0	1	1	0	0	0
1	1	0	0	1	1	0	1	0
1	1	0	0	1	1	1	0	0
1	1	0	0	1	1	1	1	0
1	1	0	1	0	0	0	0	0
1	1	0	1	0	0	0	1	0
1	1	0	1	0	0	1	0	0
1	1	0	1	0	0	1	1	0
1		0	1		1	0	0	0
1		0			1	0	1	0
1		0	1		1	1	0	0
1		0			1		1	0
1		0			0		0	0
1		0	1		0	0	1	0
1		0			0	1	0	0
1		0			0	1	1	0
1		0			1	0	0	0
1		0			1	0	1	0
1		0			1	1	0	0
1		0				1	1	0
1	1	1	0	0	0	0	0	1
1	1	1	0	0	0	0	1	1
1	1	1	0	0	0	1	0	1
1	1	1	0	0	0	1	1	1
							•	

CFOS	cjun		CLKI	MEF2	NFAI	GAI		
 cFos	cJun		ELK1	MEF2	NFAT	GAT		NP
1	1	1	1	1	1	1	1	
1	1	1	1	1	1	1	0	l
1	1	1	1	1	1	0	1	I
1	1	1	1	1	1	0	0	
1	1	1	1	1	0	1	1	
1	1	1	1	1	0	1	0	
1	1	1	1	1	0	0	1	١
1	1	1	1	1	0	0	0	I
1	1	1	1	0	1	1	1	١
1	1	1	1 1	0	1 1	1	0	١
1 1	1	1	1	0	1	0	0	
1	1 1	1	1	0	0	1	1	
1	1	1	1	0	0	1	0	
1	1	1	1	0	0	0	1	
1	1	1	1	0	0	0	0	
1	1	1	0	1	1	1	1	
1	1	1	0	1	1	1	0	ĺ
1	1	1	0	1	1	0	1	
1	1	1	0	1	1	0	0	
1	1	1	0	1	0	1	1	ĺ
1	1	1	0	1	0	1	0	
1	1	1	0	1	0	0	1	
1	1	1	0	1	0	0	0	
1	1	1	0	0	1	1	1	1
1	1	1	0	0	1	1	0	1
1	1	1	0	0	1	0	1	
1	1	1	0	0	1	0	0	ı

	cFos	cJun	ELK1	MEF2	NFAT	GATA	BNP	
	0	0	0	0	0	0	0	
122	0	0	0	0	0	1	0	
	0	0	0	0	1	0	0	
	0	0	0	0	1	1	0	
	0	0	0	1	0	0	0	cFos positively
	0	0	0	1	0	1	0	upregulates the BNP
	0	0	0	1	1	0	0	expression.
	0	0	0	1	1	1	0	cJun increases the BNP
	0	0	1	0	0	0	0	
	0	0	1	0	0	1	0	expression.
	0	0	1	0	1	0	0	ELK1 binds on the BNP
199	0	0	1	0	1	1	0	promoter and activates it
122	0	0	1	1	0	0	0	transcription.
	0	0	1	1	0	1	0	MEF2 activates the BNP
	0	0	1	1	1	0	0	promoter.
	0	0	1	1	1	1	0	NFAT activates the BNP
	0	1	0	0	0	0	0	
	0	1	0	0	0	1	0	promoter.
	0	1	0	0	1	0	0	GATA activates the BNP
	0	1	0	0	1	1	0	promoter.
	0	1	0	1	0	0	0	
	0	1	0	1	0	1	0	
	0	1	0	1	1	0	0	
	0	1	0	1	1	1	0	
	0	1	1	0	0	0	0	

	0	0	0	0	0	1	1 0 0	βMHC expression. cJun upregulates the
124	0 0	0 0 0	0 0	0 0	0 0 0	0	0 1 0 0 0	βMHC gene induction. cFos upregulates the
	ATF2	cFos 0	cJun 0	GATA 0			ГАТ ВМН	C ATF2 promotes the
	1	1	1		1		0	cardiomyocytes.
		1	1		0		0	the aMHC promoter in
		l 1	0		1		0	MEF2 positively regulates
123		) 1	1 0		1		0	αMHC.
100		)	1		0		0	cFos downregulates
	_	)	0		1		1	cJun.
		)	0		0		0	activity is repressed by
		un	cFo		MEF2		aMHC	The aMHC promoter
	1	1	1	1	1	1	1 1	
	1 1	1 1	1 1	1 1	0 1	1	1 1	
	1	1	1	1	0	0	1	
	1	1	1	0	1	1	1	
	1	1	1	0	1	0	1	
	1	1	1	0	0	1	1	
	1 1	1	0 1	1 0	1 0	1 0	0	
	1	1 1	0	1	1	0	0	
	1	1	0	1	0	1	0	
	1	1	0	1	0	0	0	
	1	1	0	0	1	1	0	
	1	1	0	0	1	0	0	
	1	1	0	0	0	1	0	
	1 1	0 1	1 0	1 0	1 0	1 0	0 0	
	1	0	1	1	1	0	0	
	1	0	1	1	0	1	0	
	1	0	1	1	0	0	0	
	1	0	1	0	1	1	0	
	1 1	0	1 1	0	0 1	0	0	
	1	0	1	0	0	0 1	0 0	
	1	0	0	1	1	1	0	
	1	0	0	1	1	0	0	
	1	0	0	1	0	1	0	
	1	0	0	1	0	0	0	
	1 1	0	0	0	1 1	0 1	0 0	
	1	0	0	0	0	1	0	
	1	0	0	0	0	0	0	
	0	1	1	1	1	1	0	
	0	1	1	1	1	0	0	
	0	1	1	1	0	1	0	
	0	1	1	1	0	0	0	
	0	1 1	1 1	0	1 1	0 1	0 0	
	0	1	1	0	0	1	0	

0	0	0	0	1	0	1	0	
0	0	0	0	1	1	0	0	
0	0	0	0	1	1	1	0	
0	0	0	1	0	0	0	0	
0	0	0	1	0	0	1	0	
0	0	0	1	0	1	0	0	
0	0	0	1	0	1	1	0	
0	0	0	1	1	0	0	0	
0	0	0	1	1	0	1	0	
0	0	0	1	1	1	0	0	
0	0	0	1	1	1	1	0	
0	0	1	0	0	0	0	0	
0	0	1	0	0	0	1	0	
0	0	1	0	0	1	0	0	
0	0	1	0	0	1	1	0	
0	0	1	0	1	0	0	0	
0	0	1	0	1	0	1	0	
0	0	1	0	1	1	0	0	
0	0	1	0	1	1	1	0	βMHC expression.
0	0	1	1	0	0	0	0	
0	0	1	1	0	0	1	0	GATA increases the
0	0	1	1	0	1	0	0	activity of βMHC
0	0	1	1	0	1	1	0	promoter and stimulates
0	0	1	1	1	0	0	0	hypertrophic
0	0	1	1	1	0	1	0	responsiveness.
0	0	1	1	1	1	0	0	
0	0	1	1	1	1	1	0	MEF2 activates the βMHC
0	1	0	0	0	0	0	0	promoter.
0	1	0	0	0	0	1	0	NFAT activates the
0	1	0	0	0	1	0	0	βMHC promoter.
0	1	0	0	0	1	1	0	STAT increases the
0	1	0	0	1	0	0	0	βMHC expression and
0	1	0	0	1	0	1	0	causes myocardial
0	1	0	0	1	1	0	0	-
0	1	0	0	1	1	1	0	hypertrophy.
0	1	0	1	0	0	0	0	
0	1	0	1	0	0	1	0	
0	1	0	1	0	1	0	0	
0	1	0	1	0	1	1	0	
0	1	0	1	1	0	0	0	
0	1	0	1	1	0	1	0	
0	1	0	1	1	1	0	0	
0	1	0	1	1	1	1	0	
0	1	1	0	0	0	0	0	
0	1	1	0	0	0	1	0	
0	1	1	0	0	1	0	0	
0	1	1	0	0	1	1	0	
0	1	1	0	1	0	0	0	
0	1	1	0	1	0	1	0	
0	1	1	0	1	1	0	0	
0	1	1	0	1	1	1	0	
0	1	1	1	0	0	0	0	
0	1	1	1	0	0	1	0	
0	1	1	1	0	1	0	0	
	•					~	<u> </u>	

가 . 가

0	1	1	1	0	1	1	0	
0	1	1	1	1	0	0	0	
0	1	1	1	1	0	1	0	
0	1	1	1	1	1	0	0	
0	1	1	1	1	1	1	0	
1	0	0	0	0	0	0	0	
1	0	0	0	0	0	1	0	
	0	0		0				
1			0		1	0	0	
1	0	0	0	0	1	1	0	
1	0	0	0	1	0	0	0	
1	0	0	0	1	0	1	0	
1	0	0	0	1	1	0	0	
1	0	0	0	1	1	1	0	
1	0	0	1	0	0	0	0	
1	0	0	1	0	0	1	0	
1	0	0	1	0	1	0	0	
1	0	0	1	0	1	1	0	
1	0	0	1	1	0	0	0	
1	0	0	1	1	0	1	0	
1	0	0	1	1	1	0	0	
1	0	0	1	1	1	1	0	
1	0	1	0	0	0	0	0	
1	0	1	0	0	0	1	0	
1	0	1	0	0	1	0	0	
1	0	1	0	0	1	1	0	
1	0	1	0	1	0	0	0	
1	0	1	0	1	0	1	0	
1	0	1	0	1	1	0	0	
1	0	1	0	1	1	1	0	
1	0	1	1	0	0	0	0	
1	0	1	1	0	0	1	0	
1	0	1	1	0	1	0	0	
1	0	1	1	0	1	1	0	
1	0	1	1	1	0	0	0	
1	0	1	1	1	0	1	0	
1	0	1	1	1	1	0	0	
1	0	1	1	1	1	1	0	
1	1	0	0	0	0	0	0	
1	1	0	0	0	0	1	0	
1	1	0	0	0	1	0	0	
1	1	0	0	0	1	1	0	
1	1	0	0	1	0	0	0	
1	1	0	0	1	0	1	0	
1	1	0	0	1	1	0	0	
1	1	0	0	1	1	1	0	
1	1	0	1	0	0	0	0	
1	1	0	1	0	0	1	0	
1	1	0	1	0	1	0	0	
1	1	0	1	0	1	1	0	
1	1	0	1	1	0	0	0	
1	1	0	1	1	0	1	0	
1	1	0	1	1	1	0	0	
1	1	0	1	1	1	1	0	
1	1	1	0	0	0	0	1	
-	-	-	-	-	-	~	i -	

가

1	1	1	0	0	0	1	1
1	1	1	0	0	1	0	1
1	1	1	0	0	1	1	1
1	1	1	0	1	0	0	1
1	1	1	0	1	0	1	1
1	1	1	0	1	1	0	1
1	1	1	0	1	1	1	1
1	1	1	1	0	0	0	1
1	1	1	1	0	0	1	1
1	1	1	1	0	1	0	1
1	1	1	1	0	1	1	1
1	1	1	1	1	0	0	1
1	1	1	1	1	0	1	1
1	1	1	1	1	1	0	1
1	1	1	1	1	1	1	1

표 9. 심근세포 신호전달네트워크 수학모델에서 심근세포의 정상생리 상태를 나타내는 최적 입력 노드 조건.

Input	PGE2	ET1	AngII	NE	PE	CT1	LIF	EGF	NRG1
Basal									
intensity	0.6	1	1.1	1	0.7	0.7	0.4	0.6	1
(%)									
Input	HGF	VEGF	IGF1	FGF	TGFβ	ECM	IL	TNFa	
Basal									
intensity	0.8	0.5	1	0.7	0.8	0.9	1	1.2	
(%)									

가 .

가

또 10. 불편	리언 네트	워크 -	수학모	델에	서의	입력	노드	-출력	노드	.의 관	上계.		
					Stea	ady s	tate a	ctivit	y(%)				Ref.
Input of interest	TNFa	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
Regulator y node	Casp8	1.2	13.8	21.6	28.6	43.2	51.6	57.4	67.4	80	92.8	100	2480233
	PI3K	51	58.8	58.2	69.2	73.8	76.6	83.4	85.6	91.4	97.4	100	2000745
	р38	31.2	39.6	43.6	48	57.8	62.6	66	72	84	93.6	100	1465698
	JNK	28.4	37.4	41.8	45.8	55.8	61.4	64.6	71.2	82.8	93	100	1465698
	Akt	51.2	60	59	69	73.4	76	84.2	85.6	91.6	97.2	100	1240931
	NFkB	52.8	67	70.4	79.6	85.6	87.6	93.2	97.4	98.8	99.8	100	1240931
	COX-2	21.6	31.8	33.8	45.6	54.2	58.8	69.6	74	86.8	95.8	100	1604364
	NOS	51	60.4	59	69.2	73.2	76	84.2	85.6	91.6	97.2	100	1072838
	ANP	9.4	12.4	13.8	19.8	29.8	35	39.8	47.8	66.4	86.4	100	1240931

CREB 39.6 45.6 44.2 56 60.6 63.8 74 75.2 87.4 96 100 19  ATF2 34.4 41.6 44.6 49.6 60.4 63.4 68.2 73.2 84 94.2 100 12  Casp3 14.6 27.6 37.2 43.8 56.8 62.6 64.2 73.6 83.8 93.6 100 17  TRAF 1.2 13.8 21.6 28.4 44 51 58.6 67 80.2 93 100 15  ETK 1.2 13.6 21.6 28.4 43.4 50.8 57.8 67 80 93.2 100 19  IKK 53 66.8 70.4 79.6 85.6 87.8 92.8 97.4 98.8 99.8 100 19  IRB 47.2 33 29.6 20.2 14.4 12.4 7 2.6 1.2 0.2 0 25  Input of interest NE 0 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100  Ca 8.4 21.2 33.6 37.8 47 44.4 52.6 53 60.4 58.8 62.6 24  IP3 5.2 15.6 24.8 28.2 36 34 42.2 40 47.6 48 49.4 11	2409315 9339243 2665585 7616742 5743827 9788501 9181934 5712896
ATF2 34.4 41.6 44.6 49.6 60.4 63.4 68.2 73.2 84 94.2 100 12  Casp3 14.6 27.6 37.2 43.8 56.8 62.6 64.2 73.6 83.8 93.6 100 17  TRAF 1.2 13.8 21.6 28.4 44 51 58.6 67 80.2 93 100 15  ETK 1.2 13.6 21.6 28.4 43.4 50.8 57.8 67 80 93.2 100 19  IKK 53 66.8 70.4 79.6 85.6 87.8 92.8 97.4 98.8 99.8 100 19  IKB 47.2 33 29.6 20.2 14.4 12.4 7 2.6 1.2 0.2 0 25  Input of interest NE 0 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100  Ca 8.4 21.2 33.6 37.8 47 44.4 52.6 53 60.4 58.8 62.6 24  IP3 5.2 15.6 24.8 28.2 36 34 42.2 40 47.6 48 49.4 11	2665585 7616742 5743827 9788501 9181934
Casp3       14.6       27.6       37.2       43.8       56.8       62.6       64.2       73.6       83.8       93.6       100       17         TRAF       1.2       13.8       21.6       28.4       44       51       58.6       67       80.2       93       100       15         ETK       1.2       13.6       21.6       28.4       43.4       50.8       57.8       67       80       93.2       100       19         IKK       53       66.8       70.4       79.6       85.6       87.8       92.8       97.4       98.8       99.8       100       19         Input of interest       NE       0       10       20       30       40       50       60       70       80       90       100         Ca       8.4       21.2       33.6       37.8       47       44.4       52.6       53       60.4       58.8       62.6       24         IP3       5.2       15.6       24.8       28.2       36       34       42.2       40       47.6       48       49.4       11	7616742 5743827 9788501 9181934
TRAF 1.2 13.8 21.6 28.4 44 51 58.6 67 80.2 93 100 15  ETK 1.2 13.6 21.6 28.4 43.4 50.8 57.8 67 80 93.2 100 19  IKK 53 66.8 70.4 79.6 85.6 87.8 92.8 97.4 98.8 99.8 100 19  IkB 47.2 33 29.6 20.2 14.4 12.4 7 2.6 1.2 0.2 0 25  Input of interest NE 0 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100  Ca 8.4 21.2 33.6 37.8 47 44.4 52.6 53 60.4 58.8 62.6 24  IP3 5.2 15.6 24.8 28.2 36 34 42.2 40 47.6 48 49.4 11	5743827 9788501 9181934
ETK 1.2 13.6 21.6 28.4 43.4 50.8 57.8 67 80 93.2 100 19  IKK 53 66.8 70.4 79.6 85.6 87.8 92.8 97.4 98.8 99.8 100 19  IkB 47.2 33 29.6 20.2 14.4 12.4 7 2.6 1.2 0.2 0 25  Input of interest NE 0 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100  Ca 8.4 21.2 33.6 37.8 47 44.4 52.6 53 60.4 58.8 62.6 24  IP3 5.2 15.6 24.8 28.2 36 34 42.2 40 47.6 48 49.4 11	9788501 9181934
IKK       53       66.8       70.4       79.6       85.6       87.8       92.8       97.4       98.8       99.8       100       19         IkB       47.2       33       29.6       20.2       14.4       12.4       7       2.6       1.2       0.2       0       25         Input of interest       NE       0       10       20       30       40       50       60       70       80       90       100       100         Ca       8.4       21.2       33.6       37.8       47       44.4       52.6       53       60.4       58.8       62.6       24         IP3       5.2       15.6       24.8       28.2       36       34       42.2       40       47.6       48       49.4       11	9181934
Input of interest         NE         0         10         20         30         40         50         60         70         80         90         100           IP3         5.2         15.6         24.8         28.2         36         34         42.2         40         47.6         48         49.4         11	
Input of interest         NE         0         10         20         30         40         50         60         70         80         90         100           Ca         8.4         21.2         33.6         37.8         47         44.4         52.6         53         60.4         58.8         62.6         24           IP3         5.2         15.6         24.8         28.2         36         34         42.2         40         47.6         48         49.4         11	5712896
IP3 5.2 15.6 24.8 28.2 36 34 42.2 40 47.6 48 49.4 11	
IP3 5.2 15.6 24.8 28.2 36 34 42.2 40 47.6 48 49.4 11	
	4777478
CNA 42 134 216 25 34 33 398 398 47 474 558 24	1867373
C1(11 4.2 10.4 21.0 20 04 00 00.0 00.0 41 41.4 00.0 24	4777478
Casp9 11.8 26.4 42.8 48.6 56.8 51.6 59.4 63.4 70 66.4 66 10	0861165
Regulator NFAT 13.6 25 36 39 47.6 46.8 57 55.2 62 61.4 60.2 21	1474694
y node CREB 34.4 57.6 62.8 66.2 75 73.4 79 77.4 82.4 81.4 95.2 85	3565052
MEF2 7.2 18.2 33 35.4 44.4 43.8 50.4 50.8 57.4 57 62.8 22	2042619
Casp3 12 25.6 42.8 49.8 55.2 53.4 61.6 65.2 72 71.4 65 15	5158148
PLCy 60.4 78.4 79.2 81.4 88.6 88 90.6 91.4 95.4 93.4 97.4 19	9538471
PKC 2.6 8 15.8 18.6 23.6 22 28.8 28.8 34 33.4 37.4 12	2623998
Input of interest PGE2 0 10 20 30 40 50 60 70 80 90 100	
cAMP 1.4 8.6 13.8 19 21.4 27 30 32.2 35.6 36.6 41.8 22	2493261
p38 31 42.2 43.8 48.6 55.4 58.2 60.2 63.2 63.6 65.6 69.6 18	8030065
Regulator y node PKA 1.4 8.6 13.8 19 21.8 26.4 30 32.4 35.6 36.2 41.6 22	2493261
BNP 9.6 16.4 18.8 23.6 28.4 28.6 33 36.6 36.6 41.4 46.8 16	6428339
ANP 8.6 15 17.8 23 28.2 28 32.6 36.6 36.4 41.4 46.8 79	945244

	Src	13.4	17.8	18.8	27.2	30.8	33.8	36.8	40.8	45.6	47.8	46.4	24699426
	PLCy	62.8	72	71.2	80	82.8	84.6	86.2	89.6	91.4	91.2	92.4	7541047
Regulator	COX-2	22.4	28.4	29.4	33.4	37.2	38.4	44.2	51.6	49.2	48	50.6	12388637
y node	CREB	40	44.6	45.6	51.6	55.4	55	61.8	66.8	65	63.4	66.4	21376054
	β-arrestin	9.6	15.8	20.6	27.2	30.8	35.8	38.4	41.6	46	47.4	50	20460106
	EGFR	14.2	19.4	20	30.4	32.4	35.4	37.6	42	46.6	48.6	46.8	26762600
Input of interest	EGF	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
	Ras	15.2	19	19.8	25.2	30.2	32.8	38.4	37.8	43.8	48.4	51	19015044
Regulator	GAB1	25.2	34.2	37.6	46.8	51.8	54.4	62	63	66	69.4	72.2	11323411
y node	SHP2	25.4	34	38	46.6	51.6	54.2	62	62.8	65.6	69.4	71.8	11323411
	MEKK1	15	19.2	19.8	24.6	30	32.8	38.4	37.6	43.4	48.2	50.6	15371522
Input of interest	NRG1	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
Regulator	GAB1	23.2	34.4	40.8	43.2	50.6	55.6	62	62.2	64	69.6	72.8	17571162
y node	SHP2	23.6	33.8	40.8	43.8	50.2	55.4	62.6	62.6	63.6	69.6	72.4	17571162
Input of interest	CT1	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
	STAT	12.6	20.4	26.8	35.2	39.8	43.2	46.6	51.2	52.2	56.6	58.2	17157282
Regulator y node	Ras	13.8	20	23.4	32.4	36.2	38.4	41	45.8	45.8	51.2	51.8	18246092
	JAK	3.6	11	15.6	22	27.4	31.6	34	37.6	37.8	41	42	18246092
Input of interest	LIF	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
	GAB1	25.4	39.4	45.2	47.4	54.2	58.6	60	63.4	67.8	69.4	72.8	12855672
	SHP2	25.6	38.8	45.4	47.2	54	58.2	60.2	63.6	68	69.2	72.4	12855672
Regulator y node	STAT	16.4	24	31.2	34	39.4	42.2	47.2	47.8	52.6	55.8	58.2	17157282
	Ras	15.4	22.4	26.6	31	37.4	38.4	39.6	43.4	46.6	48.2	51.8	18246092
	JAK	6.2	14.2	20	21.2	27	29.8	32.8	36.4	37.2	39.4	42	9351438
Input of interest	HGF	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
Regulator y node	Ras	15.4	17.8	20.2	23.6	32	32.6	39.6	44.2	44.8	48.4	51.8	23044624

	1	1											1
	GAB1	24	32.4	37.4	45.8	51.2	53.2	60.6	64.2	65.4	69.6	72.8	25528308
	SHP2	24.2	32.4	37.8	45.6	51.4	53.2	60.8	64.4	65.4	69.6	72.4	25528308
Input of interest	VEGF	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
	Ras	15.2	20.4	19.2	21	30.2	33.6	39.8	40.6	44.2	50.6	51.8	18391074
Regulator y node	GAB1	24	33.2	38.2	41.4	50.2	56.2	59.8	63.6	66.8	69	72.8	25528308
	SHP2	24	33	38.4	41.6	50.6	56	60	63.8	66.8	69.2	72.4	25528308
Input of interest	TGFβ	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
	PI3K	50.8	59.8	56.2	69.8	76.8	82.2	87.6	91.6	93.8	97.4	100	22174951
	Ras	16	18.4	17.6	20.8	30	31.4	43	50.2	56.2	69	78.2	10843986
	р38	30	45	47.6	54.6	63.6	63.6	69.6	76.8	83.2	90.6	100	16183734
	JNK	26.8	42.4	45.8	52	60.4	61.2	68	75.4	82	89.2	100	18922473
	Akt	50.8	60.2	57	69.4	76.4	82	87.2	91.4	94	97.6	100	23416528
	NFkB	52	67	66.8	80.6	88	92.4	95.4	97.2	98.6	99.8	100	22174951
Regulator y node	NOS	50.6	60.6	57.2	69.4	76	82.2	87.2	91.4	94.2	97.6	100	11514268
	BNP	10.6	18.8	16.6	27.2	31.8	40	45.2	57	68.6	79.4	100	15367659
	ANP	9.8	17.6	15.6	27	31.2	38.4	45	56.6	68.4	79.4	100	15367659
	FOXO	49.4	39.4	42.8	30.6	24	17.8	12.8	8.6	5.8	2.4	0	23393573
	SMAD	52.2	70.8	71.8	85.2	92.2	96.4	98.8	98.8	99.6	100	100	23416528
	TRAF	1.8	13.4	17.4	28	43.4	48.8	61	72	80.8	88	100	21537080
	TAK1	5.4	16.4	20	31.2	47.4	51.6	63.4	73	82.2	89.8	100	16183734
Input of interest	FGF	0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	
	Ras	15.4	18.8	22.6	30.4	35.8	36.2	41.6	45.2	50.8	58.4	66.2	24349409
	PI3K	50.2	58.2	61.8	65.4	68.2	68.4	68.4	69.4	74.8	79.8	83.2	26899709
Regulator y node	Akt	50.4	59.2	62.4	65.2	68.4	68.4	68.8	69	75.4	80	83	26899709
	mTOR	50	59.2	62.2	64.8	68.6	68	68.8	69.2	75.2	79.6	83	25787015
	FOXO	50	40.8	37.8	35.2	31.4	32	31.2	30.8	24.8	20.4	17	26899709
	!	I											I

CREB	37	44.6	48	51.2	55.2	54.2	53.6	57	61.2	66.6	70.4	8887554
FRS2	0	9	22.4	32	42.2	50.4	55	70.8	79	90.6	100	22207710
GAB1	24.4	33.2	41.4	46.2	53.6	53.2	57.6	62.6	67.6	72	75.6	17145761
SHP2	24.6	33.2	41.6	46.4	53.2	53.4	57.8	62.8	67.2	72.2	76	9632781
 G/S	28.8	36	43	49	54.2	54.6	58.6	61.6	67.8	71.4	75.6	9632781

표 11. 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서 활성도가 증가/감소되는 노드.

Туре	Node	Classification	Regulation	Reference (PMID)
	AngII	Input	Up	24830442
	CT1	Input	Up	14674704
	ET1	Input	Up	2050938
	FGF	Input	Up	12504809
	HGF	Input	Up	8619866, 15550692
	IGF1	Input	Up	10588817
	IL	Input	Up	22261166
	NE	Input	Up	24830442
	NRG1	Input	Down	25996292
	TNFα	Input	Up	25323011
	Ca	Internal regulatory node	Up	12193215
	Casp8	Internal regulatory node	Up	25323011
	Casp9	Internal regulatory node	Up	25323011
Ischemic	ERK1/2	Internal regulatory node	Up	20186881, 18955663
HF	gp130/LIFR	Internal regulatory node	Up	11013126
	JNK	Internal regulatory node	Up	9618295
	mTOR	Internal regulatory node	Up	24628978
	p38	Internal regulatory node	Up	20186881
	PKC	Internal regulatory node	Up	20874717
	TAK1	Internal regulatory node	Up	16183734
	ANP	Output	Up	23429874
	BNP	Output	Up	23429874
	Casp3	Output	Up	25323011
	cFos	Output	Up	23054911
	COX-2	Output	Up	12710523
	GATA	Output	Up	20200331

	AngII	Input	Up	23909633
	ECM	Input	Up	27550917
	ET1	Input	Up	7771559
	IGF1	Input	Up	19933931
	IL	Input	Up	25755743
	NE	Input	Up	20083574
	NRG1	Input	Up	10421602, 17709650
	TGFβ	Input	Up	24827470
	$TNF\alpha$	Input	Up	21993001
	VEGF	Input	Up	24887083
	Akt	Internal regulatory node	Up	24887083
	Bcl2	Internal regulatory node	Up	22825686
	CAMKII	Internal regulatory node	Up	19381018
	EGFR	Internal regulatory node	Up	21369867
	ERK1/2	Internal regulatory node	Up	20926779
Pressure	JNK	Internal regulatory node	Up	11527648
overload- induced	mTOR	Internal regulatory node	Up	20861467
HF	NFkB	Internal regulatory node	Up	24827470
	NOS	Internal regulatory node	Up	24887083
	р38	Internal regulatory node	Up	11527648
	PI3K	Internal regulatory node	Up	24887083
	PKC	Internal regulatory node	Up	21364651
	SMAD	Internal regulatory node	Up	19030868
	Src	Internal regulatory node	Up	20110410
	STAT	Internal regulatory node	Up	22825686
	ANP	Output	Up	22825686, 24586871
	BNP	Output	Up	24586871
	Casp3	Output	Up	15572667
	GATA	Output	Up	20705924
	βМНС	Output	Up	23493786

가

표 12. 끌개수렴공간에 따른 끌개의 분포.

A. 정상생리 상태에서 끌개수렴공간에 따른 끌개의 분포.

1 million i	nitial states	10 million	initial states	100 million	initial states
Basin size	Proportion	Basin size	Proportion	Basin size	Proportion
> 90%	0.0145	> 90%	0.0062	> 90%	0.0043
> 75%	•	> 75%	•	> 75%	•
> 50%	•	> 50%	•	> 50%	•
> 25%	•	> 25%	•	> 25%	•
> 10%	•	> 10%	•	> 10%	•
> 5%	•	> 5%	•	> 5%	•
> 1%	•	> 1%	•	> 1%	•
< 1%	0.9855	< 1%	0.9938	< 1%	0.9957

B. 허혈성 심부전 상황에서 끌개수렴공간에 따른 끌개의 분포.

1 million initial states		10 million	initial states	100 million initial states		
Basin size	Proportion	Basin size	Proportion	Basin size	Proportion	
> 90%	•	> 90%	•	> 90%	•	
> 75%	•	> 75%	•	> 75%	•	
> 50%	•	> 50%	•	> 50%	•	
> 25%	•	> 25%	•	> 25%	•	
> 10%	•	> 10%	•	> 10%	•	
> 5%	•	> 5%	•	> 5%	•	

> 1%	0.0146	> 1%	0.0063	> 1%	0.0045
< 1%	0.9854	< 1%	0.9937	< 1%	0.9955

C. 비허혈성 심부전 상황에서 끌개수렴공간에 따른 끌개의 분포.

가

1 million	1 million initial states		initial states	100 million	initial states
Basin size	Proportion	Basin size	Proportion	Basin size	Proportion
> 90%	•	> 90%	•	> 90%	•
> 75%	•	> 75%	•	> 75%	•
> 50%	•	> 50%	•	> 50%	•
> 25%	•	> 25%	•	> 25%	•
> 10%	•	> 10%	•	> 10%	•
> 5%	•	> 5%	•	> 5%	•
> 1%	0.0047	> 1%	0.0024	> 1%	0.0017
< 1%	0.9953	< 1%	0.9976	< 1%	0.9983

표 13. 정상생리 상태에서 심근세포 신호전달네트워크 수학모델의 끌개 모양.

Nodes	Fixed attractor-1	Basin size: 0.91709
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-2	Basin size: 0.00502
cFos		W. Company of the Com
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
NT Y	Cyclic attractor-3	Basin size: 0.00474
Nodes	Cyclic attractor-3	Basin size: 0.004/4
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		

CREB MEF2 ATF2 Casp3

Nodes	Cyclic attractor-4	Basin size: 0.00464
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
сJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-5	Basin size: 0.00443
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-6	Basin size: 0.00442
cFos		*
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		

eIF2B GATA cJun eIF4E NFAT CREB MEF2 ATF2 Casp3

Nodes	Cyclic attractor-7	Basin size: 0.0044
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-8	Basin size: 0.00414
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-9	Basin size: 0.00406
cFos		

Nodes Cyclic attractor-9	Basin size: 0.00406
cFos	
COX-2	
BNP	
ANP	
xMHC	
вмнс вмнс	
eIF2B	
GATA GATA	
cJun Clum	
eIF4E	
NFAT NFAT	
CREB	
MEF2	
ATF2	
Casn3	

Nodes	Cyclic attractor-10	Basin si
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		

표 14. 허혈성 심부전 상황에서 심근세포 신호전달네트워크 수학모델의 끌개모양.

Nodes	Cyclic attractor-1	Basin size: 0.04235
cFos		•
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-2	Basin size: 0.04135
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
AIIZ		

Nodes	Cyclic attractor-3	Basin size: 0.04111
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		

Nodes	Cyclic attractor-4	Basin size: 0.03725
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Fixed attractor-5	Basin size: 0.03465
cFos		22
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
A CEPPO		
MEF2		
ATF2		

Nodes		Cyclic at	tractor-	-6					
cFos									
COX-2							345		
BNP				П					
ANP									
αМНС									
βМНС									
eIF2B									
GATA				П					
cJun									
eIF4E									
NFAT									
CREB									
MEF2									
ATF2									
Casp3				ji ji	ij			Г	

Nodes	Cyclic attractor-7	Basin size: 0.02983
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-8	Basin size: 0.02858
cFos		92
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		

Nodes		(	Cyclic	attra	ctor	-9									Bas	in s	ize:	0.0	270	4			
cFos																				1			
COX-2												П											
BNP					П	T	П		П	T	П												
ANP					П																		
αМНС																							
βМНС																							
eIF2B																		Т					
GATA					П			П	П	Т					$\Box$			Т			П		
cJ <del>u</del> n																							
eIF4E																							
NFAT																							
CREB																		Т					
MEF2								П					$\top$					Т					
ATF2																		Т					
Casp3									7	11													

Nodes	 7.0		Су	clic a	ttract	or-10	0	 				
cFos												
COX-2												
BNP												
ANP												
αМНС												
βМНС												
eIF2B	i 🗆 i											
GATA									П		$\top$	Т
cJun												
eIF4E								П	П	П	Т	Т
NFAT									$\exists$			
CREB									П		7	Т
MEF2									$\exists$		$\top$	Т
ATF2									T		Т	Т
Casp3	i i	Ti III										

가

가 .

표 15. 비허혈성 심부전 상황에서 심근세포 신호전달네트워크 수학모델의 끌개모양.

Nodes	Fixed attractor-1	Basin size: 0.04765
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		1
Nodes	Cyclic attractor-2	Basin size: 0.02375
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-3	Basin size: 0.01993

Nodes		Cyc	lic att	racto	r-3						
cFos											
COX-2											
BNP		П							П		
ANP											
αМНС											
βМНС											
eIF2B											
GATA						Г			П		
cJun											
eIF4E											
NFAT								ij_			
CREB											
MEF2											
ATF2											
Casp3				il I	i ji			il T			

가 가 .

Basin size: 0.01943

Cyclic attractor-4

Nodes

eIF4E NFAT CREB MEF2 ATF2 Casp3

rvodes	Cyclic attractor-4	Dasiii size. 0.01743
cFos		*
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
Nodes	Cyclic attractor-5	Basin size: 0.01921
cFos		And the state of t
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
вмнс		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		
	A Programme C	D
Nodes	Cyclic attractor-6	Basin size: 0.0172
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αMHC		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		

Nodes	Cyclic attractor-7	Basin size: 0.0163				
cFos						
COX-2						
BNP						
ANP						
αМНС						
βМНС						
eIF2B						
GATA						
cJun						
eIF4E						
NFAT						
CREB						
MEF2						
ATF2						
Casp3	- Table 100 100 100 100 100 100 100 100 100 10					
Nodes	Cyclic attractor-8	Basin size: 0.01615				
cFos						
COX-2						
BNP						
ANP αMHC						
βМНС						
eIF2B						
GATA						
cJun						
eIF4E						
NFAT						
CREB						
MEF2						
ATF2		<u> </u>				
Casp3						
Nodes	Cyclic attractor-9	Basin size: 0.01185				
cFos		101				
COX-2						
BNP						
ANP						
αМНС						
βМНС						
eIF2B						
GATA						
cJun						
eIF4E						
NFAT						
CREB						
MEF2 ATF2						
Casp3						
Caspo						

Nodes	Cyclic attractor-10	Basin size: 0.0118
cFos		
COX-2		
BNP		
ANP		
αМНС		
βМНС		
eIF2B		
GATA		
cJun		
eIF4E		
NFAT		
CREB		
MEF2		
ATF2		
Casp3		

표 16. 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서 심근세포의 사멸과 비대를 효과적으로 제어하는 질병조절자.

Ischemic H	F condition	Pressure overload-induced HF condition				
Control nodes	Control direction	Control nodes	Control direction			
Gaq/11	Inhibition	TGFR	Inhibition			
TRAF	TRAF Inhibition		Inhibition			
PI3K	PI3K Inhibition		Inhibition			
AC	AC Inhibition		Inhibition			
G/S	Inhibition	TRAF	Inhibition			
•	•		Inhibition			
•	•	Gsa	Inhibition			

**표 17.** 약물표적의 목록.

Drug target	Classification	Reference
AT1R	Approved	24203711
ET1R	Approved	24203711
$\alpha AR$	Approved	24203711
β1AR	Approved	24203711
β2AR	Approved	24203711
AC	Under research	23281408
Akt	Under research	12563301, 23281408
ASK1	Under research	27713345, 12563301
CAMKII	Under research	27713345
DAG	Under research	27713345
ERK1/2	Under research	27713345, 12563301
ERK5	Under research	27713345
FAK	Under research	22383703
Gaq/11	Under research	12563301
$G\beta\gamma$	Under research	12563301
HDACII	Under research	23281408
Integrins	Under research	21637377
JNK	Under research	27713345, 12563301
MEK1/2	Under research	12563301
MEKK1	Under research	12563301
MKK3/6	Under research	12563301
MKK4	Under research	12563301
MKK7	Under research	12563301
MLK3	Under research	12563301
p38	Under research	27713345, 12563301
PDE5	Under research	23281408
PI3K	Under research	27713345, 23281408
PKA	Under research	27713345
PKC	Under research	27713345, 12563301
PKG1	Under research	23281408
Raf	Under research	12563301
Ras	Under research	12563301
RhoA	Under research	23281408
TAK1	Under research	12563301
TGFR	Under research	26431212
TRAF	Under research	24378234
β-arrestin	Under research	21074538

표 18. 질병조절자가 임상에서 사용 중인 여러 심부전 치료제의 효능에 미치는 영향

A. 임상에서 사용 중인 여러 심부전 치료제를 처치함과 더불어 질병조절자의 활성도를 동시에 제어하였을 때 심근세포의 정상표현형에 미치는 영향

		Ischemic HF	condition		Pressure overload-induced HF condition					
	Number				Number	Increased avera of attractors for phenoty				
	of sampled nodes	Control nodes-drug targets	Random drug targets	p-value	of sampled nodes	Control nodes-drug targets	Random drug targets	p-value		
	1	1.275	0.519	0.031	1	2.700	0.881	0.011		
	2	3.533	2.649	0.034	2	7.847	2.128	< 0.001		
β-	3	7.025	4.232	< 0.001	3	16.900	2.456	< 0.001		
β- blocker	4	11.320	5.935	< 0.001	4	32.073	3.991	< 0.001		
	5	•	•	•	5	5 56.750 5.439		< 0.001		
	6	•	•	•	6	96.400 7.325		< 0.001		
	1	0.925	0.781	0.627	1	2.383	0.895	0.024		
	2	2.667	1.698	<0.001	2	6.593	1.876	<0.001		
α-	3	5.950	2.475	<0.001	3	13.575	2.359	< 0.001		
blocker	4	11.190	3.657	<0.001	4	24.753	3.556			
	5	•	•	•	5	42.267	4.869	< 0.001		
	6	•	•	•	6	68.730	5.709	< 0.001		
	1	0.775	0.673	0.785	1	3.683	0.835	0.013		
	2	2.217	2.082	0.597	2	9.080	1.753	< 0.001		
AT1R-	3	5.250	3.302	< 0.001	3	16.910	1.281	< 0.001		
blocker	4	11.060	4.234	< 0.001	4	28.233	2.854	< 0.001		
	5	•	•	•	5	44.550	3.923	< 0.001		
	6	•	•	•	6	67.200	4.573	<0.001		
	1	0.525	0.473	0.089	1	2.683	0.786	0.010		
	2	1.867	1.498	< 0.001	2	7.173	1.656	< 0.001		
ET1R-	3	4.975	2.263	< 0.001	3	14.370	2.046	< 0.001		
blocker	4	10.680	3.238	< 0.001	4	25.573	3.276	< 0.001		
	5	•	•	•	5	42.667	4.385	< 0.001		
	6	•	•		6	67.800	5.079	< 0.001		

B. 임상에서 사용 중인 여러 심부전 치료제를 처치함과 더불어 질병조절자의 활성도를 동시에 제어하였을 때 심근세포의 사멸표현형에 미치는 영향

		Ischemic H	F condition		Pressure overload-induced HF condition				
	Number	Decreased average basin s of attractors for apoptosis			Number	Decreased average of attractors for			
	of sampled nodes	Control nodes-drug targets	Random drug targets	p-value	of sampled nodes	Control nodes-drug targets	Random drug targets	p-value	
	1	13.150	3.035	0.002	1	8.550	3.714	0.055	
	2	32.333	4.326	< 0.001	2	17.087	3.589	< 0.001	
β-	3	58.975	6.506	< 0.001	3	28.355	6.944	< 0.001	
β- blocker	4	92.680	9.340	< 0.001	4	43.113	8.620	< 0.001	
	5	•	•	•	5	62.050	9.901	< 0.001	
	6	•	•	•	6	85.300	11.712	<0.001	
	1	8.600	1.200	< 0.001	1	6.517	1.246	0.003	
	2	23.600	2.532	< 0.001	2	12.593	2.563	< 0.001	
α-	3	50.200	3.584	< 0.001	3	20.430	5.177	<0.001	
blocker	4	92.650	5.647	< 0.001	4	30.480	5.691	< 0.001	
	5	•	•	•	5	43.100	7.345	<0.001	
	6	•	•	•	6	57.530	8.778	< 0.001	
	1	6.375	0.354	<0.001	1	6.733 0.330		<0.001	
	2	18.167	0.859	< 0.001	2	11.987	0.818	<0.001	
AT1R-b	3	41.675	0.639	<0.001	3	18.590 1.566		<0.001	
locker	4	83.050	1.817	< 0.001	4	26.793	2.122	<0.001	
	5	•	•	•	5	36.683	2.929	<0.001	
	6	•	•	•	6	47.300	3.722	<0.001	
	1	6.575	0.908	< 0.001	1	6.517	0.984	0.001	
	2	19.250	1.946	<0.001	2	12.453	2.056	<0.001	
ET1R-b	3	44.500	2.993	< 0.001	3	19.975	4.513	<0.001	
locker	4	88.200	4.584	< 0.001	4	29.473	5.202	<0.001	
	5	•	•	•	5	41.200	6.446	<0.001	
	6	•	•	•	6	54.300	7.584	<0.001	

C. 임상에서 사용 중인 여러 심부전 치료제를 처치함과 더불어 질병조절자의 활성도를 동시에 제어하였을 때 심근세포의 비대표현형에 미치는 영향

		Ischemic HF	condition		Pressure overload-induced HF condition					
	Number of	Decreased avera of attractors fo	r hypertrophy	p-value	Number of sampled nodes	Decreased avera of attractors fo				
	sampled nodes	Control nodes-drug targets	Random drug targets	p-value		Control nodes-drug targets	Random drug targets	p-value		
	1	1.275	0.522	0.032	1	2.700	0.881	0.011		
	2	3.533	2.660	0.036	2	7.980	2.142	< 0.001		
β-	3	7.025	3.882	< 0.001	3	17.450	2.714	< 0.001		
β- blocker	4	11.390	5.743	< 0.001	4	33.313	.313 4.146			
	5 • •		•	•	5	58.417	6.027	< 0.001		
	6	•	•	•	6	96.400 7.484		< 0.001		
	1	0.925	0.889	0.907	1	2.383	0.976	0.033		
	2	2.667	1.923	0.001	2	6.727	2.040	< 0.001		
α-	3	5.950	2.840	< 0.001	3	14.045	2.606	< 0.001		
blocker	4	11.290	4.258	< 0.001	4	25.707	3.881	< 0.001		
	5	•	•	•	5	43.450	5.465	< 0.001		
	6	•	•	•	6	68.730	6.367	< 0.001		
	1	0.775	0.416	0.180	1	3.683	0.838	0.013		
	2	2.217	2.119	0.002	2	9.280	1.781	< 0.001		
AT1R-b	3	5.250	3.382	< 0.001	3	17.520 1.389		< 0.001		
locker	4	11.110	4.500	< 0.001	4	29.313	3.007	< 0.001		
	5	•	•	•	5	45.733	4.324	< 0.001		
	6	•	•	•	6	67.200	4.988	< 0.001		
	1	0.525	0.481	0.824	1	2.683	0.789	0.010		
	2	1.867	1.529	0.071	2	7.353	1.680	< 0.001		
ET1R-b	3	4.975	2.326	< 0.001	3	14.920	2.137	< 0.001		
locker	4	10.830	3.435	< 0.001	4	26.593	3.393	< 0.001		
	5	•	•	•	5	43.850	4.734	< 0.001		
	6	•	•	•	6	67.800	5.458	< 0.001		

표 19. 허혈성/비허혈성 심부전 상황에서 여러 심부전 치료제의 효능을 효과적으로 증진시키는 최적 조합의 질병조절자. 검은색 상자는 최적 조합에 해당하는 질병조절 자를 나타냄.

		Optimal combinations of control nodes									
			Ischen	nic HF		P	ressure	overlo	ad-ind	uced H	F
Drugs	No. of perturbed control nodes	Gaq/11	TRAF	PI3K	AC	RAS	Gaq/11	TGFR	PI3K	TRAF	Integrins
	1										
er	2										
β-blocker	3										
-blc	4										
β	5	•	•	•	•						
	6	•	•	•	•						
	1										
er	3										
α-blocker											
-ble	5										
α		•	•	•	•						
	6	•	•	•	•						
12	1										
cke	2										
blo	3										
1R-	5										
AT1R-blocker		•	•	•	•						
,	6	•	•	•	•						
H	1										
cke	2										
ET1R-blocker	3										
-K-	4										
ET1	5	•	•	•	•						
I	6	•	•	•	•						

## 3. 목표 달성도 및 관련 분야 기여도

#### 3-1. 목표

1. 심부전 관련 신호전달경로 데이터 수집, 통합 및 실험계획

가

- 2. 심부전 관련 대규모 심근세포 신호전달네트워크 구축
- 3. 심부전 이행의 핵심 신호전달네트워크 추출
- 4. 핵심 심근세포 신호전달네트워크를 기반으로 정밀한 수학모델 구축
- 5. 컴퓨터 시뮬레이션을 통한 심부전 이행과정의 메커니즘 탐구
- 6. 시뮬레이션을 통한 심장질환에 사용되는 약물의 섭동효과 분석

## 3-2. 목표 달성여부

- 1. 대규모 심부전 신호전달네트워크를 구축하고 이에 대한 정밀한 수학모델을 개발함.
- 2. 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 통하여 심부전 이행과정의 핵심 메커니즘을 탐 구하고, 심부전 유형별 최적치료전략을 제시함.

## 3-3. 목표 미달성 시 원인(사유) 및 차후대책(후속연구의 필요성 등)

- 1. 본 3세부과제 연구팀의 목표는 심근세포의 생리학적 기능을 조절하는 주요 신호전 달분자들로 구성된 심근세포 신호전달네트워크에 대한 수학모델을 개발하고, 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 통하여 시스템 차원에서 심부전 이행과정의 기저 메커니즘 을 분석하는 것임. 이를 위해 본 연구팀은 300여 편의 문헌과 다양한 생체데이터베이 스 및 제1세부과제에서 생산한 실험데이터를 기반으로 수많은 심근세포 내 신호전달 분자들 간 복잡한 상호작용으로 이루어진 대규모 심근세포 신호전달네트워크를 구축 하였고, 이에 대한 수학모델을 개발함. 그런데, 본 연구팀이 개발한 심근세포 신호전 달네트워크 수학모델은 단백질 결합 혹은 인산화 등의 post-translational mechanism 으로 인하여 기능이 조절되는 신호전달분자들로 주로 구성되어 있어, 1세부과제 팀에 서 생산한 NGS 유전체/전사체 데이터를 기반으로 수학모델을 검증하는 데에는 일부 미흡한 바가 있었고, 이를 극복하기 위하여 1세부과제팀의 NGS 데이터와 더불어 본 연구팀이 자체적으로 수집한 문헌 및 생체데이터베이스로부터 확보한 실험정보를 수 학모델 검증에 활용하였음. 따라서, 후속과제를 수행할 수 있는 기회가 마련된다면 심 근세포 내 신호전달분자들의 활성도를 시스템 수준에서 총체적으로 관찰할 수 있는 대용량 단백체 데이터에 기반하여 심근세포 신호전달네트워크 수학모델을 심층적으로 검증하고자 함. 더 나아가 본 연구과제에서 규명한 네트워크 질병조절자 중 일부에 대하여 생물학적 역할을 실험검증을 통해 규명하였는데(Shin et al., Nat. Commun., 2014), 후속연구를 통해 네트워크 질병조절자의 약물표적으로서의 효용성을 in vitro 및 in vivo 실험을 통하여 시스템 수준에서 체계적으로 평가하고자 함.
- 2. 본 연구과제에서 연구팀은 대규모 컴퓨터 시뮬레이션 분석을 통하여 심부전 상황에서 심근세포의 사멸과 비대를 효과적으로 억제할 수 있는 질병조절자를 발굴하고,이 질병조절자가 기존에 임상에서 사용된 다양한 심부전 치료제의 효능을 증진시킬수 있는 효율적인 심부전 약물표적으로 활용될 수 있음을 제안하였음. 그런데 심부전의 주요 분자병리 메커니즘으로는 본 연구과제에서 중점적으로 다루었던 심근세포의 사멸/비대 뿐만 아니라 심근세포 내 칼슘생리의 비정상적인 조절로 인한 근수축/이완의 기능손실 및 심근세포와 심장섬유모세포(cardiac fibroblast), 대식세포, 내피세포간 세포-세포 상호작용으로 인한 심장 섬유화 등이 존재함. 본 연구팀은 후속과제를수행할 수 있는 기회가 마련된다면 현 심근세포 신호전달네트워크 수학모델을 확장보완하여 심근세포 내 칼슘생리 관련 신호전달경로 및 심장 섬유화에 관여하는 심장섬

가

가 .

유모세포/대식세포/내피세포와 심근세포 간의 세포 간 통신 메커니즘을 포괄함으로써 실제 심장생리병리를 더욱 잘 모사할 수 있는 대형 다중스케일 심장네트워크 수학모 델을 개발할 계획임. 그리고 이 심장모델의 컴퓨터 시뮬레이션 분석 및 첨단 in vitro/in vivo 실험기법 등을 융합한 시스템생물학 접근법을 통하여 원인별/병기별 심 부전의 발병·이행 기전을 심층적으로 이해하고 효과적인 심부전 치료전략을 동정하고 자 함.

#### 4. 연구개발성과의 활용 계획 등(그림 52)

- 본 과제를 통해 개발될 네트워크 질병조절자에 기반한 심부전 이행의 분류법은 기존의 임상지침에 기반한 심부전 분류체계의 대안으로 임상진단에 널리 이용될 수있다.
- 심부전 이행의 수학모델을 바탕으로 한 시뮬레이션 분석을 통하여 심부전 치료제의 치료효과를 가상공간에서 탐구하고 이를 임상에 적용함으로써 효과적인 치료전략을 수립할 수 있다.
- 네트워크 질병조절자를 규명함으로써 맞춤형 심부전 치료제의 약물 표적을 발굴할 수 있고, 또한 신규 후보신약물질의 효능분석 및 우수한 진단용 바이오마커 개발 에 활용될 수 있다.
- 본 과제를 통해 도출될 네트워크 질병조절자의 개념과 이를 활용한 분석법은 심부 전이외의 여타 복잡계 질환에도 적용 가능한 원천기술이므로 향후 다른 종류의 질 환 연구에도 널리 활용될 수 있다.
- 본 과제를 통해서 개발될 네트워크 질병조절자에 기반한 심부전 이행의 분류법은 시스템생물학 기술이 임상과학연구에 응용되어 미래의 부가가치를 창출하는 신산 업 형성의 근간을 마련할 수 있음을 보여주는 좋은 사례가 될 것이다.
- 본 과제의 연구결과는 국내외의 실험생물학자, 임상의료진, 약학자 등 심장질환 관 런 연구자와 관련 기술, 산업 분야에 확대 제공될 수 있다. 이러한 기술 확산을 통 해 심부전 이행의 숨겨진 동역학 메커니즘에 대한 연구전반에 본 연구의 성과가 활용될 수 있다.
- 본 연구를 통하여 개발될 방법론은 맞춤치료를 위한 핵심 원천기술이므로 특허 및 기술이전을 통하여 고부가가치를 창출할 수 있다.
- 본 연구를 통하여 배출될 융합형 석, 박사 졸업자들은 향후 대한민국 바이오 및 임상분야의 발전에 공헌하게 될 중요한 인재들이 될 것이다.

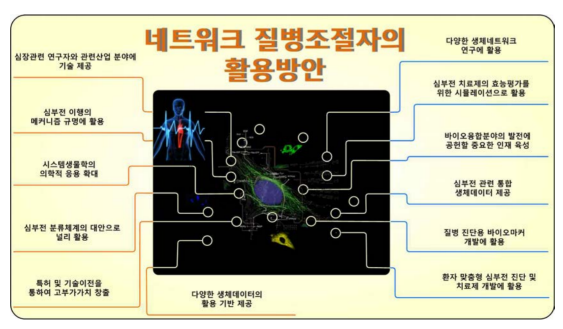


그림 52. 본 연구의 활용방안

#### 붙임. 참고 문헌

1. J. H. Kang, et al., Systems biological approaches to the cardiac signaling network, *Brief Bioinform*, 17(3):419–28, 2016.

- 2. C. Hong, et al., An efficient steady-state analysis method for large Boolean networks with high maximum node connectivity, *PLoS One*, 10(12):1-19. 2015.
- 3. H. Chu, et al., Precritical state transition dynamics in the attractor landscape of a molecular interaction network underlying colorectal tumorigenesis, *PLoS One*, 10(10):1–12. 2015.
- 4. S.-Y. Shin, et al., The switching role of β-adrenergic receptor signalling in cell survival or death decision of cardiomyocytes. *Nat Commun*, 5(5777):1–13. 2014.
- 5. H.-S. Lee, et al., MLK3 is part of a feedback mechanism that regulates different cellular responses to reactive oxygen species, *Sci Signal*, 7(328):ra52. 2014.
- 6. D. Shin, et al., The hidden switches underlying RORalpha-mediated circuits that critically regulate uncontrolled cell proliferation, *J Mol Cell Biol*, 6(4):338–348. 2014.
- 7. T.-H. Kim, et al., Network Based Identification of Feedback Modules that Control RhoA Activity and Cell migration, *J Mol Cell Biol*, 7(3):242-252. 2015.
- 8. H.-S. Lee, et al., A systems-biological study on the identification of safe and effective molecular targets for the reduction of ultraviolet B-induced skin pigmentation, *Sci Rep*, 5(10305):1–11. 2015.
- 9. S.-J. Park, et al., State feedback control of real-time discrete event systems with infinite states, *Int J Control*, 88(5):1078-1088. 2015.
- 10. J.-H. Kang et al., Context-independent essential regulatory interactions for apoptosis and hypertrophy in the cardiac signaling network, *Sci Rep*, 7(34):1-14, 2017.
- 11. J.-K. Won et al., Protein disulfide isomerase inhibition synergistically enhances the efficacy of sorafenib for hepatocellular carcinoma, *Hepatology*, 66(3):855–868, 2017.
- 12. S.-H. Cho et al., Attractor landscape analysis of colorectal tumorigenesis and its reversion, *BMC Syst Biol* 10(96):1–13, 2016.
- 13. D. Park et al., Attractor landscape analysis of the cardiac signaling network reveals mechanism-based therapeutic strategies for heart failure, *J Mol Cell Biol* 10(3):180-194, 2018.

가

# 뒷면지

주 의

- 1. 이 보고서는 과학기술정보통신부에서 시행한 바이오의료기술개발사업의 연구보고서입니다.
- 2. 이 보고서 내용을 발표하는 때에는 반드시 과학기술정보통신부에서 시행한 바이오·의료기술 개발사업의 연구결과임을 밝혀야 합니다.
- 3. 국가과학기술 기밀 유지에 필요한 내용은 대외적으로 발표 또는 공개하여서는 안 됩니다.