The ability of H₂O₂ to induce differentiation of human mesenchymal stem cells into chondrocytes

Goudarzi F., PhD Candidate^{1,2}, Mohammadalipour A., PhD³, Bahabadi M., PhD⁴, Moradi M.N., PhD Candidate¹, Sarveazad A., PhD⁵, Goodarzi M.T., PhD⁶, <u>Khodadadi I., PhD⁷</u>

1. PhD candidate, Students Research Center, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran.

2. Regenerative Medicine Research Center, Kermanshah University of Medical Sciences, Kermanshah, Iran.

3. PhD in Clinical Biochemistry, Department of Clinical Biochemistry, School of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences,

Bioinformatics Research Center, Isfahan University of Medical Sciences, Iran

4. PhD in Clinical Biochemistry, Department of Clinical Biochemistry, Faculty of Medicine, Qazvin University of Medical Sciences, Iran

1. PhD candidate, Students Research Center, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan-Iran

5. Assistant Professor in Anatomy, Colorectal Research Center, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

6. Professor in Clinical Biochemistry, Department of Biochemistry, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan-Iran

7. Associate Professor in Clinical Biochemistry, Department of Biochemistry, Hamadan University of Medical Sciences,

Hamadan, Iran (Corresponding Author), Tel:+98-81-38380572, khodadadi@umsha.ac.ir

ABSTRACT

Background and Aim: Cartilage disorders may deteriorate following oxidative stress injuries affecting mature chondrocytes. Meantime, mesenchymal stem cells (MSCs) can differentiate into chondrocytes in the presence of oxidative conditions and act as a source of compensation for injured chondrocytes. The present study aimed to investigate the effect of H_2O_2 on MSCs differentiation into chondrocytes in order to cast light on the dual roles of oxidative stress in the pathogenesis of diseases.

Materials and Methods: Human mesenchymal stem cells were isolated from abdominal adipose tissue of three different donors and cultured in the presence of 50 μ M H₂O₂ in order to differentiate into chondrocytes. We determined cell viability by tetrazolium assay and measured reactive oxygen species (ROS) level by flow cytometry. Presence of glycoseaminoglycans was confirmed by safranin staining.

Results: The percentage of cells containing ROS was significantly higher in the cells treated with hydrogen peroxide (29.2% \pm 1) compared to that in the untreated control cells (7.7% \pm 1.4). A significant increase in glycoseaminoglycan content was observed in H₂O₂ treated cells compared to that in the control cells both on the 9th day (treated: $1.57 \times 10^4 \pm 0.1 vs$ control: $0.91 \times 10^4 \pm 0.09$) and 21^{st} day (treated: $2.87 \times 10^4 \pm 0.2 vs$ control: $0.96 \times 10^4 \pm 0.07$). In addition, comparison of glycoseaminoglycan content on the 9th and 21^{st} days showed a significantly higher content in both treated and control cells on the 21^{st} day (p<0.05).

Conclusion: Hydrogen peroxide resulted in increased differentiation of adipose tissue-derived MSCs into chondrocytes. Therefore, we concluded that, oxidative stress had positive role in the induction of chondrocyte differentiation.

Keywords: Chondrocytes, Differentiation, Glycosaminoglycans, Oxidative stress, Stem cells.

Received: Mar 1, 2017 **Accepted:** Nov 20, 2017

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان / دوره بیست و دوم / بهمن و اسفند ۷۳/۱۳۹۴–۷۷

توانایی H₂O₂ در القای تمایز سلول های بنیادی مزانشیمال انسانی به کندروسیت

فرجام گودرزی^۳۵'، عادل محمد علی پور^۳، مجید بهابادی^۴، محمد نبی مرادی^۱، آرش سروآزاد^۵، محمد تقی گودرزی^۴، <u>ایرج</u> خدادادی^۲

۱. دانشجوی دکترای (PhD) بیوشیمی بالینی، مرکز پژوهش دانشجویان، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران. ۲. مرکز تحقیقات پزشکی ترمیمی، دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه، کرمانشاه، ایران. ۳. دکترای بیوشیمی بالینی (PhD)، کارشناس گروه بیوشیمی بالینی، دانشکده داروسازی و مرکز تحقیقات بیوانفورماتیک، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، ایران. ۴. دکترای بیوشیمی بالینی (PhD)، کارشناس گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران. ۵. استادیار، مرکز تحقیقات کولورکتال، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران. ۲ دانشیار، گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، ایران. ۲. دانشیار، گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران (مولف مسوول)، تلفن ثابت:۳۸۲۰۵۳–۸۱، ۱. دانشیار، گروه بیوشیمی، دانشکاه بازشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران (مولف مسوول)، تلفن ثابت:۳۸۲۰

چکیدہ

زمینه و هدف: بیماری های غضروفی در پی آسیب استرس اکسیداتیو به کندروسیت های بالغ تشدید می شوند. در عین حال سلولهای بنیادی مزانشیمال (MSCs) می توانند در حضور شرایط اکسیداتیو با تمایز به کندروسیت ها منبعی برای جبران این آسیبها باشند. این مطالعه با بررسی اثر H₂O₂ بر تمایز MSCs به کندروسیت به نقش دوگانه استرس اکسیداتیو در آسیب شناسی بیماری ها می پردازد.

روش بررسی: سلولهای بنیادی مزانشیمال انسانی از چربی شکمی سه اهدا کننده مختلف جداسازی و با پراکسید هیـدروژن ۵۰ میکرومولار درمان شدند تا به کندروسیت تمایز یابند. میزان بقاء سلولی توسط تترازولیوم، مقدار گونه های فعال اکسیژن (ROS) بروش فلوسیتومتری و وجود گلیکوز آمینو گلیکان ها با رنگ سافرانین مشخص شد.

یافته ها: درصد سلولهای حاوی ROS در گروه های تیمار شده با پراکسید هیدروژن (۱±۲۹/۲٪) به طور معنی داری بالاتر از درصد سلولهای متناظر گروه کنترل (۱/۴±۷/۷٪) بود. افزایش میزان گلیکوز آمینو گلیکانها به ترتیب در روزهای نهم (کنترل: ۲۰٫۹±⁺۱۰^۴ ۱۰×۱۹/۰ در مقابل درمان: ۲٫۱±⁺۱۰^۴ ۱۰×۱۵۷) و بیست و یکم (کنترل: ۲۰٫۷±⁺۱۰^۴ ۲۰۶×۹۹/۰ در مقابل درمان: ۲٫۰± ۱۰^۴ ۲۰/۷×۲۰۴) در مواجهه با H₂O₂ مشاهده گردید. همچنین میزان گلیکوز آمینو گلیکان سلولی در هر یک از گروه های کنترل و درمان شده در روز ۲۱ بطور معنی داری بیشتر از مقدار متناظر آن در روز نهم بود (۲۰*۰*۵).

نتیجه گیری: پراکسید هیدروژن منجر به افزایش تمایز سلولهای بنیادی مزانشیمال بافت چربی به کندروسیت ها گردیـد. بنـابراین می توان نتیجه گرفت که استرس اکسیداتیو به موازات دیگر اثرات شناخته شده خود در تمـایز سـلولهای بنیـادی اثـر القـایی مثبتی دارد.

> **کلیدواژه:** استرس اکسیداتیو، تمایز سلولی، سلولهای بنیادی، کندروسیت ها، گلیکوز آمینو گلیکان ها وصول مقاله:۹۵/۱۲/۱۱ اصلاحیه نهایی:۹۶/۸/۷ پذیرش:۹۶/۸/۲۹

مقدمه

غضروف ها حاوى سلول هاي كندروسيتي مبي باشند كه ماتربکس غضروفی را تولید و پایدار می کنند. این ماتریکس عمدتاً از کلاژن و پروتئوگلیکان و گلیکوز آمینو گلیکان ها ('GAGs) تشکیل شده است (۱). گلیکوز آمینو گلیکان ها جزو پلی ساکاریدهای غیر شاخه ای بسیار قطبی و جاذب آب می باشند که عمل لیز کنندگی را در بدن داشته و ترکیبی ایـده آلـی جهـت لغزنـده کـردن مفاصـل و غضروف را ایجاد می کنند (۱). عوامل متعددی منجر به تغییر ساختار این ماتریکس می گردند و متابولیسم غیر نرمال گلیکوز آمینو گلیکان ها در انواع مختلفی از بیماری ها مشاهده می شود اما مهمترین بیماری مفصلی که در آن میزان GAG به طور معنمی داری کماهش ممی یابد بیماری استئو آرتریت ^(OA) است که مشخصه بارز آن تخریب پيشرونده غضروف ها مي باشد (٢). به طور کلي غضروف حاوی کندروسیت ها و ماتریکس خارج سلولی (ECM[°]) است که هر دو در پایداری ساختار و عملکرد مفصل نقش دارند (۴و۳). مکانیسم های مختلفی در بروز ناهنجاری های غضروف موثر مبي باشند و عدم توازن بين عوامل پيش اکسیدان أو آنتی اکسیدان که منجر به القاء استرس اكسيداتيو سلولي شده و تخريب غضروف ها را بدنبال دارد از مهمترین این عوامل بشمار می آید (۵). استرس اکسیداتیو در اثر تولید گونه های فعال اکسیژن (ROS) و یا کاهش عوامل دفاعی آنتی کسیدانی مانند گلوتاتیون ايجاد مي شود (۶). توليد گونه هاي فعال اكسيژن يكي از وجوه استرس اکسیداتیو بوده و شامل رادیکال های آزاد و يراكسيدها است. بعضي از اين گونه هاي كمتر فعال (مانند سوپراکسید) می توانند توسط واکنش های اکسیداسیون-احيا با فلزات حالت گذرا يا ساير تركيبات حدواسط احيا

(مانند کینون ها) به گونه های رادیکالی شدیدتر مانند هيدروكسيل تبديل شده و منجر به تخريب سلول ها از جمله کندروسیت های موجود در غضروف مفاصل گردند (۷). در همین راستا دیده شده است که میزان تولید گلیکوز آمینو گلیکان ها (GAGs) بعنوان یکی از مارکرهای فعالیت كندروسيت ها در بيماريهاي مفصلي مانند استئو آرتريت نسبت به افراد نرمال کاهش می یابد (۸). اگرچه مقادیر بسیار بالای ROS موجب آسیب سلولی و اختلال در عملکرد آن می گردد، اما از سویی دیگر محققین بر این باورند که سطوح پایینی از مقدار ROS برای حفظ پروليفراسيون، تمايز و بقاء سلولي ضروري است (٩). اين بدان معنا است که ROS می تواند در غلظت های مختلف نقش های متفاوتی را ایفاء نماید لذا این فرضیه که در حضور شرایط استرس اکسیداتیو نه چندان شدید، بدن از طريق مكانيسم دفاعي و از طريق القاء تمايز سلول هاي بنيادي مزانشيمال ^(MSC) به كندروسيت سعي مي نماييد که کندروسیت های از دست رفته را جبران نموده و بدین ترتيب ميزان آسيب وارده را كاهش دهد چندان دور از ذهن نىست.

سلول های بنیادی مزانشیمال (MSC) سلول های چند قوه ای^۷ هستند که دارای توانایی بالایی در تکثیر خودبخودی می باشند (۱۰). در شرایط مختلف القاء، این سلول ها توانایی تبدیل به اسئوسیت (۱۱)، کندروسیت (۱۲)، آدیپوسیت (۱۳)، تنوسیت، میوسیت، نوروسیت و سلول های مزودرم احشایی را دارند (۱۴). سلول های بنیادی مزانشیمال از بافت های متعددی از جمله مغز استخوان، بافت چربی می شوند و دارای قابلیت تکثیر بالایی در محیط رشد مناسب می باشند (۹). همچنین بسته به اینکه از کدام بافت استخراج می شوند خصوصیات رشد متفاوتی از خود نشان می دهند. این مطالعه قصد دارد با بررسی اثر 20 H بر تمایز سلول

⁻ Glycosaminoglycans

 ² Osteoarthritis
³- Extracellular matrix

⁴- Pro-oxidants

⁵-Reactive oxygen species

⁶ Mesenchymal Stem Cells

⁷-Multipotent

های بنیادی مشتق شده از بافت چربی انسانی به کندروسیت ها فرضیه پیشگفت را که شرایط استرس اکسیداتیو نه چندان شدید می تواند موجب افزایش قابلیت تمایز سلولهای بنیادی به کندروسیت گردد را مورد بررسی قرار دهد. در این مطالعه قابلیت سنتز گلیکوز آمینو گلیکان ها توسط سلول های کندروسیت حاصله بعنوان شاخص تمایز به کار خواهد رفت.

روش بررسی محیط کشت FBS ،DMEM-f12، پنسی سیلین/استرپتومایسین ۱٪، انسولین، دگزامتازون، ایندومتاسین، اسکوربیک اسید ۲-فسفات و فلوروفورهای DCFDA و PI از شیسر کت سیگما Sigma-Aldrich Ltd., UK) خریداری شدند.

جداسازى سلول هاى بنيادى مزانشيمال انسان: سلول ها از محلول ليپو آسپيره بافت چربي زير جلدي انساني از سه خانم ۳۰ تا ۳۵ ساله ای که جهت انجام عمل لیپوساکشن ناحیه شكم به كلينيك زيبايي ارم (تهران، دهكده المپيك) مراجعه کرده بودند تهیه شد. پس از جداسازی چربی و خون ظاهری، محلول مورد نظر با ``PBS و پنی سیلین–استریتومایسین ۵٪ سه بار شستشو داده شد. جهت حل کردن بافت چربی و به منظور آزادسازی سلول ها از بافت همبند، از کلاژناز تیپ | با غلظت ۰/۱٪ استفاده شد و سپس کلاژناز موجود در محلول توسط محیط ۱۰ FBS ٪ و پن<u>ے</u> کشيت حياوي DMEM-f12، سيلين/استريتومايسين ١٪ (به غلظت نهايي پنسي سيلين 100 U/ml و استریتومایسین 100 µg/ml) خنثی شد. پس از سانتريفيوژ، يلت تشكيل شده كه حاوى Stromal Vascular Fraction بود در محيط کشت حاوى DMEM-f12، ۲۰ FBS ٪ و پنى سيلين-استريتومايسين ١ ٪ قرار داده شد. پس از آن، محیط کشت سلول ها به محیط حاوى DMEM-f12، ۱۰ FBS ، DMEM-f12 ٪ و يني سيلين–استريتومايسين

۲٪ تغییر پیدا کرد و محیط کشت سلول ها هر ۴–۳ روز تا رسیدن
به اشباع ۸۰–۹۰٪ تعویض شد.

بسبی مدین میل میان میل تعیین هویت سلول های مزانشیمال بنیادی : بمنظور اطمینان از اینکه سلول های مزانشیمال مورد استفاده سلولهایی بنیادی هستند و با توجه به اینکه این سلول ها از بافت چربی جدا شده اند نسبت به تمایز آنها به سلول چربی بافت چربی جدا شده اند نسبت به تمایز آنها به سلول چربی قابلیت ذخیره سازی تری گلیسرید در سلول های بالغ ایجاد قابلیت ذخیره سازی تری گلیسرید در سلول های بالغ ایجاد شده مورد بررسی قرار گرفت. برای تمایز سلول های بنیادی به آدیپوسیت، سلول ها در پلیت ۶ خانه کشت داده شدند و پس از اشباع ۲۰ تا ۸۰ درصدی توسط محیط حاوی انسولین پس از اشباع ۲۰ تا ۸۰ درصدی توسط محیط حاوی انسولین ایندومتاسین Mμ 200 به مدت ۱۴ روز تیمار شدند. در پایان دوره، رنگ آمیزی Oil Red O برای تایید وجود قطرات چربی انجام شد.

پس از پایان دوره تیمار، سلول ها توسط PBS دوبار شستشو داده شده و با ۵٫۰ میلی لیتر از محلول فرمالین ۱۰٪ به مدت ۳۰ دقیقه انکوبه شدند. پس از شستشوی با آب دیونیزه، سلول ها در محلول ایزوپروپانول ۶۰٪ قرار گرفتند و با رنگ Oil Red O رنگ آمیزی شدند. در ادامه رنگ با رنگ Oil Red O رنگ کردن هسته سلول و ایجاد کنتراست با رنگ قرمز Oil Red O به هر چاهک اضافه شد و سلول ها در زیرمیکروسکوپ نوری مورد مشاهده قرار گرفتند.

روش القاء تمايز:

از آنجا که در اکثر بیماری های قلبی-عروقی و بیماری های مزمن غلظت ۵۰ میکرومولار پراکسید هیدروژن به عنوان عامل آسیب رسان گزارش شده است در این مطالعه نیز از غلظت ۵۰ میکرومولار پراکسید هیدروژن برای مداخله استفاده شد و اثر بخشی این غلظت بر تمایز سلول های بنیادی مزانشیمال بافت چربی به کندروسیت ها مورد بررسی قرار گرفت.

⁸ 2,7 -Dichlorofluorescin diacetate

⁹ Propidium Iodide

¹⁰ Phosphate buffered saline

در ص

سلول های بنیادی در پاساژ چهارم با دانسیته ۵۰۰۰ سلول بر سانتی مترمربع کشت داده شدند و پس از رسیدن به اشباع ۹۰٪، محیط کشت کندروژنیک (محیط القاء تمایز سلول های بنیادی به کندروسیت) بصورت یک روز در میان و به مدت ۲۱ روز به پلیت ها اضافه شد. محیط القاء شامل اسکوربیک اسید ۲-فسفات ۵۰ میکرو گرم در میلی لیتر (Sigma-Aldrich Ltd., UK)، دگزامتیازون ۱۰۰ نانومولار (ITS (Sigma-Aldrich Ltd., UK))، کا

Invitrogen Thermo Fisher Scientific, USA))، پــــرولین ۵۰ میکرو گـــرم در میلــــی لیتـــر (Merck, Germany) و TGF- 3 بـــا غلظـــت ۱۰ نانو گرم در میلی لیتر بود.

تاييد وجود گونه هاي آزاد اكسيژن به روش فلوسايتومتري: از آنجا که هدف از این مطالعه بررسی نقش پراکسید هیدروژن در القاء تمایز است بمنظور اطمینان از افزایش گونه های فعال اکسیژن (ROS) درون سلولی در مواجهه با H2O2 و در نتیجے اظمینان از ایجاد شرایط استرس اکسیداتیو درون سلولی در سلول های مزانشیمال، میزان ROS به روش فلوسایتومتری و با استفاده از فلو روفو رهای DCFDA و PI خریداری شده از شرکت سیگما (Sigma-Aldrich Ltd., UK) سنجیدہ شد. رنگ DCFDA توسط سلول های زنده برداشته شده و یس از واکنش با رادیکال های آزاد خاصیت فلورسنس (نشر نور در طول موج ۵۲۷ نانومتر) پیدا می کند. رنگ PI نیز به DNA سلول های مرده متصل می شود که در طول موج ۶۲۰ نانومتر نشر نور دارد. در این روش سلول ها از فلاسک جدا شده و پس از شمارش در سه تيوب مختلف (هر تيـوب ۱۱۰ هـزار سلول) در غلظت های صفر و ۵۰ میکرومولار پراکسید هیدروژن انکوبه شدند. سپس سلول ها در محلول ۸ میکرومولار DCFDA انکوبه شدند و توسط دستگاه فلو س_____ا بتو متر ی Sysmex Partec

(Sysmex Europe GmbH, Germany) مــــورد سنجش قرار گرفتند. اندازه گيري بقاء سلول ها : برای انجام این منظور از کیت MTS Cell (Abcam, UK) Abcam ش___ Proliferation استفاده شد. در این روش تترازولیوم توسط سلول زنده برداشته شده و بوسیله آنزیم های NAD(P)H دهیدروژناز به فورمازان تبدیل می شود که در طول موج ۴۹۰-۵۰۰ قابلیت جذب نور دارد. بطور خلاصه، ۳۰۰۰ سلول در هر چاهک پلیت ۹۶ تایی کشت داده شد و پس از رسیدن به اشباع ٨٠-٩٠٪ القاء تمايز از طريق ايجاد استرس اكسيداتيو انجام شد و سلول ها در روزهای ۹ و ۲۱ با PBS شسته شده و در حضور ۲۰ میکرولیتر از محلـول MTS انکوبـه شـدند. در پایان انکوباسیون، جذب نمونه ها در طول موج ۴۹۰-۵۰۰ نانومتر توسط دستگاه Plate Reader قرائت شد و بر اساس دستورالعمل شركت سازنده كيت، ميزان بقاء سلول ها که با میزان جذب نوری در این طول موج رابطه مستقیم دارد بر حسب Absorbance گزارش شد. بررسی سنتز گلیکوز آمینو گلیکان ها به روش رنگ آمیزی با

سافرانین: قابلیت سنتز گلیکوز آمینو گلیکان ها که شاخص تمایز سلول ها به کندروسیت می باشد توسط سافرانین که به گلیکوز آمینو گلیکان ها اتصال یافته و به رنگ قرمز در می آید مشخص شد. پس از القاء تمایز در پایان روز بیست و یکم، سلول های تمایز یافته با PBS شسته شده و با یکم، سلول های تمایز یافته با RSS شسته شده و با مماتو کسیلین Y Fast Green پوشانده شدند. سپس سلول ها با رنگ Fast Green ۲ ٪ پوشیده شده و پس از شستشو در معرض رنگ سافرانین ۰/۰ ٪ قرار گرفتند و زیر میکروسکوپ اینورت مشاهده و تصویربرداری شدند. بمنظور مقایسه مقدار گلیکوز آمینو گلیکان سنتز شده، اmageJ تصاویر حاصله توسط نرم افزار آنلایین ImageJ) مورد پردازش قرار

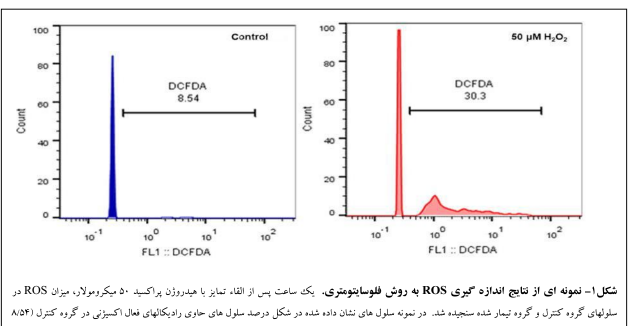
ممِله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان / دوره بیست و دوم / بهمن و اسفند ۱۳۹۷

گرفته و نتایج بصورت نیمه کمی بر اساس تعداد پیکسل ها گزارش گردید. آزمون های آماری: یافته ها با استفاده از نرم افزار آماری SPSS 21 مورد یافته ها با استفاده از نرم افزار آماری SPSS 21 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. و نرم افزار بین مطالعه داده ها به صورت SEM نمایش داده این مطالعه داده ها به صورت SEM نمایش داده شده اند و ۲۰/۰۵ م به عنوان تغییر معنی دار در نظر گرفته شد. از تست Shapiro-Wilk جهت بررسی نرمالیتی داده شد. از تست Shapiro-Wilk جهت بررسی نرمالیتی داده ها استفاده شد. از تست آماری t-test برای مقایسه بین دو گروه استفاده شد. برای مقایسه قبل و بعد از مداخله نیز از تست Pair t-test استفاده شد. کلیه آزمون ها بصورت که اولا" سلول ها در هر دو گروه کنترل و تیمار شده از ۳ اهدا کننده (s=n) مختلف جدا گردنده و کشت داده شدند

تا بدین ترتیب اثر تفاوت های بیولوژیکی به حداقل برسد. ثانیا" کلیه مراحل کشت و آزمایشات از ابتدا تا انتها بطور مستقل در زمان متفاوتی تکرار شدند تا از خطاهای تجربی (Experimental) کاسته شود.

یافته ها

سنجش گونه های فعال اکسیژن به روش فلوسایتومتری: بررسی های فلوسیتومتری بمنظور سنجش ROS نشان داد که بطور میانگین در گروه کنترل ۲/۴±۷/۷ ٪ سلول ها حاوی ROS قابل سنجش بودند در حالیکه در ۱±۲۹/۲ ٪ سلول هایی که پراکسید هیدروژن ۵۰ میکرومولار را دریافت کرده بودند وجود ROS مشاهده گردید. در شکل ۱ میزان ROS در نمونه ای از گروه های سلولی تیمار نشده (کنترل) و تیمار شده نشان داده شده است.

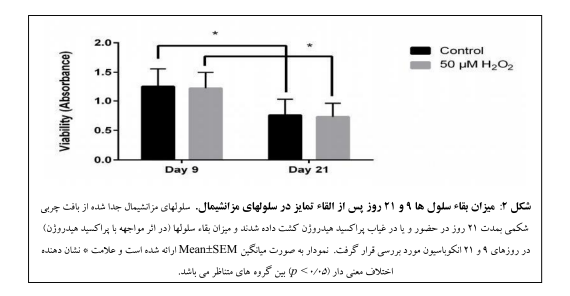


٪) بدست آمد که کمتر از مقدار متناظر (۳۰/۳ ٪) در گروه تیمار شده بود.

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان / دوره بیست و دوم / بهمن و اسفند ۱۳۹۷

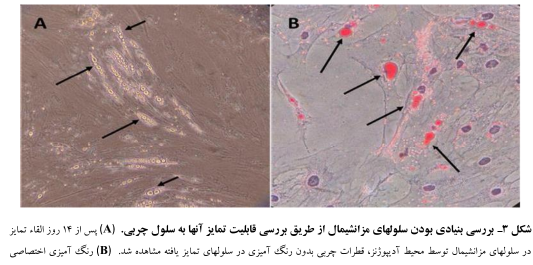
اندازه گیری بقاء سلول ها: تفاوتی در میزان بقاء سلول های کنترل و سلولهای تیمار شده یا H₂O₂ در روز نهم (۹۹۹– p) ویا در روز بیست یکم تمایز (۲۵۱۱– p) مشاهده نشد (شکل ۲) درحالیکه در هر دو گروه از سلولها اعم از سلول های کنترل و

سلولهای تیمار شده، اختلاف معناداری در میزان بقاء سلولی بین روزهای ۹ و ۲۱ وجود داشت (p <۰/۰۰۱) بدین معنی که با افزایش روزهای مواجهه یا H₂O2 میزان بقاء سلولی نیز کاهش یافت.



رنگ آمیزی Oil Red O: رنگ آمیزی نشان داد که سلول های بنیادی مزانشیمال انسانی پس از ۱۴ روز به سلولهایی تمایز می یابند که قادر به ذخبره سازی مقدار زیادی چربی در خود می باشند

(شکل ۳) بعبارت دیگر ضمن اینکه وجود سلول های بالغ آدیپوسیت حاوی قطرات چربی با رنگ آمیزی Oil Red نشان داده شد با انجام این آزمون بنیادی بودن سلولهای مزانشیمال اولیه نیز مورد تائید قرار گرفت.

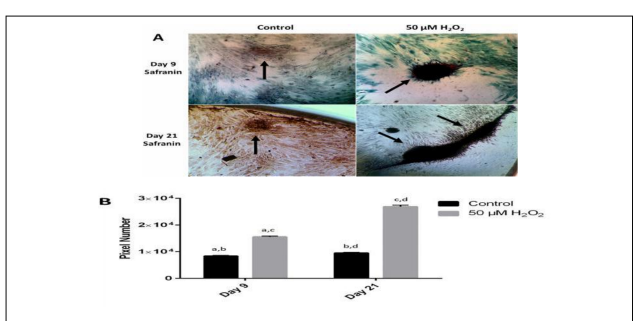


در سونهای مراسبهای توسط معیط ادیپورم. طراف چربی باوی رفت امیری در سونهای لمایر یافته مسامعه سد. (ط) رفت امیری سلولها با Oil Red O/Hematoxylinنیز وجود قطرات چربی را در درون سلولی تمایز یافته اثبات نمود. (بزرگنمایی ۱۰۰ برابر)

> رنگ آمیزی گلیکوز آمینو گلیکان ها: رنگ آمیزی گلیکوز آمینو گلیکوز آمینو گلیکان ها توسط رنگ سافرانین در روزهای ۹ و ۲۱ پس از شروع القاء انجام شد. همانطور که در شکل A-۴ نشان داده شده است، میزان پلیت (pellet) حاوی گلیکوز آمینو گلیکان ها در سلولهای پلیت (pellet) حاوی گلیکوز آمینو گلیکان ها در سلولهای دریافت کننده پراکسید هیدروژن ۵۰ میکرومولار بطور قابل توجهی بیشتر از مقدار متناظر در سلولهای گروه کنترل بود. این نتیجه در هر دو نوبت روز نهم و بیست و یکم مشهود بود.

علاوه بر این آنالیز نیمه کمی تصاویر نشان داد (شکل B-۴) که مواجهه با H2O2 موجب افزایش قابل توجهی در میزان گلیکوز آمینو گلیکان سلول ها نسبت به گروه کنترل چه در روز نهم (کنترل: ۲۰/۰± ۱۰^{*} ۱۰ × ۱۹/۱۰ در مقابل درمان: ۲/۰± ۱۰^۴ × ۱/۵۷) و چه در روز بیست و یکم (کنترل: ۲۰/۰± ۱۰^۴ خام × ۱۰۴) گردید. ضمن اینکه میزان گلیکوز آمینو گلیکان سلول ها در هر یک از گروه ها در روز ۲۱ بطور معنی داری بیشتر از مقدار متناظر آن در روز ۹ القاء بود (۵۰/۰ > *p*).

۷۰ توانایی H₂O₂ در القای..



شکل ۴: رنگ آمیزی گلیکوز آمینو گلیکان (GAG) **توسط سافرانین**. (A) رنگ آمیزی در روزهای ۹ و ۲۱ پس از القاء حاکی از تفاوت قابل توجهی در میزان GAG بین سلول های کنترل و سلول های تیمار شده می باشد. (B) آنالیز نیمه کمی تصاویر ۴–A نه تنها حاکی از وجود اختلاف معنی داری در میزان GAG سلولی در بین دو گروه کنترل و تیمار شده در روزهای ۹ و ۲۱ بود بلکه وجود تفاوت قابل ملاحظه ای را در هر گروه بین روزهای ۹ و ۲۱ نشان داد. اختلاف معنی دار در میزان GAG سلولی گروه ها (۲۰/۰۰ چ) با یکی از حروف مشابه ۵، b و یا ۵ نشان داده شده است. (۵): اختلاف معنی دار در میزان GAG شاولی (۵): اختلاف معنی دار در میزان GAG گروه های کنترل و مداخله در روزهای ۹ و ۲۱، (۵): اختلاف معنی دار در میزان GAG گروه می تعاور ۲۰ (۵): اختلاف معنی دار در میزان GAG میزان GAG گروه های کنترل و مداخله در روزهای ۹ و ۲۱، (۵): اختلاف معنی دار در میزان GAG گروه مداخله در روزهای ۹ و ۲۱، (۵): اختلاف معنی دار در میزان GAG گروه های کنترل و مداخله در روزهای ۹ و ۲۱، (۵): اختلاف معنی دار در میزان GAG گروه مای کنترل و مداخله در روز ۹، (۵)

بحث

اگرچه استرس اکسیداتیو و رادیکال های آزاد اکسیژنی بعنوان فاکتورهای مهم دخیل در تخریب غضروف ها طی بیماریهایی مانند استئوآرتریت شناخته شده اند (۱۵) لیکن وجود غلظت های پایینی از مقدار ROS سلولی برای حفظ پرولیفراسیون، تمایز و بقاء سلولی ضروری محسوب می گردد (۹) و بعبارتی دیگر ROS دارای نقش دو گانه ای در غلظت های درون سلولی کم و زیاد می باشد. وجود چنین نقش دو گانه ای ما را بر آن داشت که توانایی شرایط استرس اکسیداتیو ملایم را در القاء تمایز سلول های بنیادی مزانشیمال (MSCs) به کندروسیت بررسی نموده و امکان مزانریسان کندروسیت های از دست رفته در بیماریهای مفصلی را از طریسیق درمسان های ای سای احیساء کننسده در مطالعه حاضر اگرچه در طول دوره ۲۱ روزه کشت در مطالعه حاضر اگرچه در طول دوره ۲۱ روزه کشت

سلولها میزان یقاء سلولی بطور معناداری در هر دو گروه تیمار شده و تیمار نشده کاهش یافت لیکن تفاوتی در میزان بقاء و یا مرگ و میر در سلول های مواجهه شده با پراکسید هیدروژن در مقایسه با سلولهای گروه کنترل دیده نشد. بعبارت دیگر غلظت H2O2 بکار رفته (۵۰ میکرومولار) برای سلول ها سمی و توکسیک محسوب نگردید. این در حالی است که در مطالعه Man و همکاران که از دوزهای میر سلول ها مشاهده گردید (۱۶). بنظر می رسد که عدم مشابهت نتایج مطالعه حاضر با نتایج مطالعه Man و همکاران ناشی از کاربرد غلظت های ۱۰ و ۲۰ برابری پراکسید هیدروژن در مطالعه یاد شده بوده است که بدلیل پراکسید هیدروژن در مطالعه یاد شده بوده است که بدلیل عطروه بر این در براسی سوابق متون شواهدی مبنی بر تغییرات غلظتی 2O2 در بیماریها به مقادیری مانند ۵۰۰ و

ممِله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان / دوره بیست و دوم / بهمن و اسفند ۱۳۹۷

۱۰۰۰ میکرومولار مشاهده نشد و غلظت ۵۰ میکرومولار مورد استفاده در این مطالعه تناسب بیشتری را با غلظت های پاتولوژیک H₂O₂ در بدن داشته و بنظر می رسد انتخاب آن منطقي بوده است. اگرچه در اين مطالعه غلظت انتخابي H₂O₂ تغییر قابل ملاحظه ای را در میزان مرگ و میر سلول ها در مقایسه با مرگ و میر سلول های گروه کنترل (بدون مواجهه با پراکسید هیدروژن) ایجاد نکرد لیکن موجب افزایش قابل توجه میزان گونه های فعال اکسیژن درون سلولي گرديد كه به نوبه خود موجب القاء تمايز سلولهاي بنيادي به كندروسيت ها شدند.

در مطالعه حاضر بررسی های میکروسکوپی حاکی از افزایش گلیکوز آمینو گلیکان ها در سلول های دریافت کننده H₂O₂ نسبت به سلول های گروه کنترل بود که این افزایش میزان GAG در مواجهه با H₂O₂ هـم بـه صـورت کیفی در نمای میکروسکوپی و هم در آنالیز نیمه کمی تصاوير حاصله مشهود بود. ايـن يافتـه نشانگر ايـن واقعيـت است که پراکسید هیدروژن قادر است موجب تمایز سلولهای بنیادی مزانشیمال به کندروسیت گردد که این فرضیه از طریق مشاهده افزایش توانایی سلولهای تیمار شده با H2O2 در سنتز GAG به روشنی نشان داده شده است. اگرچه این فرضیه برای اولین بار در این مطالعه مورد بررسی واقع شده و شواهدي بر آن در سوابق متون موجود نيست لیکن پیش از ایس Ida K با مطالعه بر روی پاتوژنز استئوآرتریت نشان داده بود که سلول ها تلاش دارند که كمبود پروتئو گليكان غضروف بيماران مبتلا به استئو آرتريت را با تولید حجم بالایی از گلیکوز آمینو گلیکان ها (اگرچه با ساختمان تكامل نيافته و نابالغ) جبران كنند (١٧). بعبارت دیگر بنظر می رسد که شرایط استرس اکسیداتیو که در بیماری استئو آرتریت ایجاد می شود در مطالعه Ida K خود موجب افزايش سنتز كليكوز آمينو كليكان ها از طريق القاء تمایز سلولهای بنیادی گردیده است. بنابراین تصور می شود که سنتز مقادیر بالای گلیکوز آمینو گلیکان مشاهده شده در مطالعه Ida K و مشابهت آن با یافته های بدست آمده از

مطالعه حاضر بدين گونـه قابـل توضيح اسـت كـه اسـترس اکسیداتیو ناشی از مواجهه سلول ها با H2O2 موجب القاء تمایز سلولهای بنیادی و افزایش سنتز گلیکوز آمینو گلیکان ها می گردد.

با توجه به نتایج مطالعات گذشته بنظر می رسد که با مشاهده القاء پیری در مطالعه Brandl و همکاران (۱۸) و نیز افزايش ميزان گليكوز آمينو گليكان هايي مانند هيالورونيك اسید در مطالعه Yu CJ و همکاران که هر دو در اثر استرس اکسیداتیو حاصل شدہ اند (۱۹) می توان نتیجہ گرفت که استرس اکسیداتیو منجر به افزایش سرعت بلوغ كندروسيت ها و توليد حجم بالاي گليكوز آميونو گليكان ها می شود. در همین راستا مطالعه ما نیز نشان داد کـه اسـترس اكسيداتيو قادر است با تمايز سلول هاى مزانشيمال بافت چربے بے کندروسیت ہے بے توانےایی سینتز گليكوز آميونو گليكان سلولها بيفزايد. اگرچه سلول هاي مزانشیمال بافت چربی پیش تر در مطالعات گذشته نیز در مواجهه با H2O2 قرار گرفته اند (۱۶) لیکن نتایج مطالعه حاضر از آن جهت حائز اهمیت است که در بررسی های گذشته بدلیل کاربرد غلظت های بسیار بالای پراکسید هيدروژن (۵۰۰ تا ۱۰۰۰ ميکرومولار) اثرات H₂O₂ بيشتر از جنبه توکسیکولوژی بر روی سلول ها مورد توجه قرار گرفته است و امکان تعمیم نتایج حاصله به شرایط فیزیولوژیک و حتى شرايط پاتولوژيكي مانند استئو آرتريت، بيماري هاي قلبی-عروقی و بیماری های مزمن که در آن سطح H₂O₂ تنها به غلظت هایی تـا حـدود ۵۰ میکرومـولار افـزایش مـی یابد وجود ندارد. این در حالی است که مطالعه ما نشان داد بروز شرایط استرس اکسیداتیو و تولید رادیکال های آزاد اکسیژنی و H₂O₂ به هنگام بیماری های مفصلی، اگرچه نوعي پاسخ به بروز بيماري مي باشد اما در عين حال مي تواند با تاثیر بر کندروسیت ها بر توانایی سنتز گلیکوز آمینو گلیکان آنها افـزوده و موجـب تسـریع بلـوغ کندروست ها گردد. جهه **نتیجه گیری** صب استرس اکسیداتیو منجر به افزایش سرعت تمایز سلول های یش بنیادی مزانشیمال به سمت کندروسیت و در کنار آن افزایش لازم GAG در کندروسیت ها می شود. حزان

تشکر و قدردانی

نویسندگان مقاله مراتب تشکر و قدردانی خود را از دانشگاه علوم پزشکی همدان بدلیل تامین اعتبار مورد نیاز و از مرکز پژوهش دانشجویان بخاطر حمایت های ارزشمند خود اعلام می دارند. همچنین از مسئولین محترم و کارکنان کلینیک زیبایی ارم (تهران، دهکده المپیک) که محلول لیپو آسپیره بافت چربی زیر جلدی انسانی را برای استفاده در این مطالعه در اختیار محققین قرار دادند تشکر و قدردانی می گردد. هر چند در این مطالعه ما بخوبی نشان دادیم که مواجهه سلول های بنیادی مزانشیمال بافت چربی با H₂O2 موجب القاء تمایز سلول های یاد شده به کندروسیت ها و افزایش سنتز گلیکوز آمیونو گلیکان ها در آنها می گردد لیکن لازم بسه یاد آوری است کسه سنجش کمی میزان گلیکوز آمیونو گلیکان ها و میزان هیدرو کسی پرولین بافتی، بررسی تغییرات در سطح بیان ژن های دخیل در استرس اکسیداتیو، بررسی سیستم دفاع آنتی اکسیدانی و نیز بررسی های اعتباری در این پژوهش انجام نشده است می تواند با شناسایی مکانیسم مولکولی اثر 202 ابر سلول های مزانشیمال تا حدودی زیادی ضمن اعتبار بخشی به یافته ها و مشاهدات ما، اطلاعات نوینی را در خصوص نقش دو گانه استرس اکسیداتیو در سلولها آشکار سازد.

Reference

1.Mow VC, Guo XE. Mechano-electrochemical properties of articular cartilage: their inhomogeneities and anisotropies. Annu Rev Biomed Eng 2002;4:175-209.

2. Plaas AH, West LA, Wong Palms S, Nelson FR. Glycosaminoglycan sulfation in human osteoarthritis. Disease-related alterations at the non-reducing termini of chondroitin and dermatan sulfate. J Biol Chem 1998;273:12642-9.

3. Bhosale AM, Richardson JB. Articular cartilage: structure, injuries and review of management. Br Med Bull 2008;87:77-95.

4. Temenoff JS, Mikos AG. Review: tissue engineering for regeneration of articular cartilage. Biomaterials 2000;21:431-40.

5. Chiang H, Jiang CC. Repair of articular cartilage defects: review and perspectives. J Formos Med Assoc 2009;108:87-101.

6. Schafer FQ, Buettner GR. Redox environment of the cell as viewed through the redox state of the glutathione disulfide/glutathione couple. Free Radic Biol Med 2001;30:1191-212.

7. Valko M, Morris H, Cronin MT. Metals, toxicity and oxidative stress. Curr Med Chem 2005;12:1161-208.

8. Naveen SV, Ahmad RE, Hui WJ, Suhaeb AM, Murali MR, Shanmugam R, et al. Histology, glycosaminoglycan level and cartilage stiffness in monoiodoacetate-induced osteoarthritis: comparative analysis with anterior cruciate ligament transection in rat model and human osteoarthritis. Int J Med Sci 2014;11:97-105.

9. Denu RA, Hematti P. Effects of Oxidative Stress on Mesenchymal Stem Cell Biology. Oxid Med Cell Longev 2016;2016:2989076.

10. Da Silva ML, Caplan AI, Nardi NB. In search of the in vivo identity of mesenchymal stem cells. Stem Cells 2008;26:2287-99.

11. Brighton CT, Hunt RM. Early histological and ultrastructural changes in medullary fracture callus. J Bone Joint Surg Am 1991;73:832-47.

12. Brighton CT, Hunt RM. Early histologic and ultrastructural changes in microvessels of periosteal callus. J Orthop Trauma 1997;11:244-53.

13. Scott MA, Nguyen VT, Levi B, James AW. Current methods of adipogenic differentiation of mesenchymal stem cells. Stem Cells Dev 2011;20:1793-804.

14. Chamberlain G, Fox J, Ashton B, and Middleton J. Concise review: mesenchymal stem cells: their phenotype, differentiation capacity, immunological features, and potential for homing. Stem Cells 2007;25:2739-49.

15. Afonso V, Champy R, Mitrovic D, Collin P, Lomri A. Reactive oxygen species and superoxide dismutases: role in joint diseases. Joint Bone Spine 2007;74:324-9.

16. Khan IM, Gilbert SJ, Caterson B, Sandell LJ, Archer CW. Oxidative stress induces expression of osteoarthritis markers procollagen IIA and 3B3(-) in adult bovine articular cartilage. Osteoarthritis Cartilage 2008;16:698-707.

17. Ida K. An experimental study on the pathogenesis of osteoarthritis--histological and biochemical changes of proteoglycan in the osteoarthritic cartilage of rabbit in the early stage- (author's transl). Nihon Seikeigeka Gakkai Zasshi 1979;53:949-62.

18. Brandl A, Hartmann A, Bechmann V, Graf B, Nerlich M, Angele P. Oxidative stress induces senescence in chondrocytes. J Orthop Res 2011;29:1114-20.

19. Yu CJ, Ko CJ, Hsieh CH, Chien CT, Huang LH, Lee CW, et al. Proteomic analysis of osteoarthritic chondrocyte reveals the hyaluronic acid-regulated proteins involved in chondroprotective effect under oxidative stress. J Proteomics 2014;99:40-53.