

خون

فصلنامه علمی پژوهشی
دوره ۳ شماره ۲ تابستان ۸۵ (۱۴۰۱-۱۴۰۰)

بررسی سلولی و مولکولی پیش سازهای اندوتیال خون محیطی پس از جداسازی انتخابی و مقایسه ترانسفکشن آن‌ها با دو روش لیپوفکشن و الکتروپوریشن

دکتر فردین قتحی^۱، دکتر محمد رضا باغبان اسلامی نژاد^۲، محمد باقر خادم عرفان^۳، دکتر تاکا یوکی آساها^۴

چکیده

سابقه و هدف

مغز استخوان بالغین حاوی رده‌ای از سلول‌های پیش ساز بوده که این سلول‌ها قابلیت متمایز شدن به سلول‌های اندوتیال بالغ را دارا می‌باشند. به این سلول‌ها، سلول‌های پیش ساز اندوتیال (EPC) گفته می‌شود. مطالعه‌های بالینی به منظور به کار گیری سلول‌های EPC جهت تولید عروق جدید در ارگان‌های ایسکمیک شروع شده است. در این پژوهش سلول‌های EPC از خون محیطی انسان جداسازی شده و با استفاده از روش لیپوفکشن ترانسفکت شدند.

مواد و روش‌ها

مطالعه انجام شده از نوع تجربی بود. ابتدا کل سلول‌های تک‌هسته‌ای از خون محیطی جداسازی شده سپس در محیط کشت پایه سلول‌های اندوتیال و دیش‌های پوشیده شده با فیبرونکتین، کشت داده شدند. در روز هفتم، سلول‌هایی را که از طریق اتصال به کف دیش‌ها قادر به رشد و تکثیر بودند، تریپسینیزه کرده و از ارزیابی‌های ایمونوستیتوشیمی و مولکولی، جهت تأیید ماهیت اندوتیالی آن‌ها استفاده شد. سپس دو روش الکتروپوریشن و لیپوفکشن جهت ترانسفکشن آن‌ها به کار گرفته شد.

یافته‌ها

نتایج به دست آمده از این پژوهش نشان داد که سلول‌های جداسازی شده بر روی سطوح پوشیده شده با فیبرونکتین رشد می‌کنند و در روز هفتم علاوه بر این که قادر به جذب AC-DIL (Acetylated low density lipoproteins) هستند، ژن‌های CD31، CD34، KDR و VECAM-1، Tie-1 را بیان نموده و پاسخ‌شان به آنتی‌بادی بر علیه آنتی‌ژن‌های CD31، CD34، KDR و لکتین مثبت است. همچنین سلول‌ها با استفاده از روش لیپوفکشن ترانسفکت شدند.

نتیجه‌گیری

از یافته‌های این پژوهش می‌توان نتیجه گرفت که سلول‌های EPC انسانی در روز هفتم، ژن‌های مورد مطالعه را بیان می‌کنند و این سلول‌ها با استفاده از روش لیپوفکشن هر چند با کارایی پایین ترانسفکت می‌شوند.

کلمات کلیدی: سلول‌های پیش ساز اندوتیال، جدا سازی، لیپوفکتین، الکتروپوریشن

تاریخ دریافت: ۳/۱۰/۸۴

تاریخ پذیرش: ۵/۱/۸۵

۱- مؤلف مسؤول: PhD آناتومی - آزمایشگاه تحقیقاتی سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی کردستان - صندوق پستی ۱۴۰۰-۱۳۴۴۶-۶۶۱۷۷

۲- PhD آناتومی - پژوهشکده رویان

۳- کارشناس ارشد انکل شناسی - دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی کردستان

۴- PhD آناتومی - انسیتو Riken ژاپن - مرکز بیولوژی تکاملی (COB)

مقدمه

خون محیطی بزرگ‌سالان حاوی رده سلولی بی‌نظیری از سلول‌های مشتق از مغز استخوان می‌باشد که ویژگی‌های آن‌ها مشابه با آنزیوبلاست‌های جنبشی (Embryonal) است (۱). این سلول‌ها دارای قابلیت تکثیر و تمایز به سلول‌های اندوتیال بالغ بوده و سلول‌های (EPC:Endothelial progenitor cells) پیش‌ساز اندوتیال (EPC:Endothelial progenitor cells) نامیده می‌شوند (۲-۴). نتایج مطالعه‌هایی که اخیراً بر روی نمونه‌های انسانی و حیواناتی انجام شده است پیشنهاد می‌کند که سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال توانایی بازگردن فعالیت از دست‌رفته به ارگان‌های ایسکمیک را دارا می‌باشند که این عمل احتمالاً از طریق القا و تعدیل واکوکلوروزنیس و آنزیوزنریس در نواحی با اکسیژن پایین و یا از طریق تحریک اندوتیالیزاسیون مجدد در عروق آسیب دیده انجام می‌شود (۱). سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال موجود در گردش خون محیطی برای اولین بار توسط آساهارا و همکاران در سال ۱۹۹۷ جداسازی و توصیف شدند (۵). این محققین توانستند سلول‌های $CD34^+$ را از خون محیطی انسان با استفاده از میکروبیدهای مغناطیسی جداسازی کنند. این سلول‌ها بر روی سطوح پوشش داده شده با فیبرونکتین رشد کرده و به سلول‌هایی با ویژگی سلول‌های اندوتیال تبدیل شدند (۵). چند سال بعد، در طی مطالعه‌های جداگانه، سه مارکر کشف شد که قادر به شناسایی سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال عملکردی می‌باشند (۶-۹). EPC‌های موجود در گردش خون محیطی انواع مختلفی از مارکرها را باشد مختلف بیان می‌کنند که این مارکرها مختص رده سلولی اندوتیالی می‌باشند، از جمله آن‌ها می‌توان به $CD31$ (PECAM-1)، $VE-$ ($CD31$)، $eNOS$ ، $Von-Willbrand factor$ و $E-selectin$ ، $(Endothelial nitric oxide synthase)$ $Tie-1$ اشاره کرد (۱۰، ۵، ۱). همچنین لیپوپروتئین‌های کم چگال استیله شده را اینکورپورت (Incorporation) کرده و به لکتین ویژه سلول اندوتیالی (به عنوان مثال $Ulex europaeus agglutinin-1$) متصل می‌شوند (۱۱، ۱۲).

عموماً از دو روش جهت جداسازی سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال از مغز استخوان، خون محیطی و خون بند

مواد و روش‌ها

مطالعه انجام شده از نوع تجربی بود.

متصل به (Chemicon, Donkey anti mouse)cy3 جهت اتصال به آنتی بادی بر علیه CD31 و KDR با غلظت $\frac{1}{100}$ و آنتی بادی ثانویه متصل به Jackson, Goat anti FITC (mouse) جهت اتصال به آنتی بادی بر علیه CD34 با غلظت $\frac{1}{100}$ به مدت یک ساعت در دمای اتاق به سلول ها اعمال شدند. لازم به ذکر است که ایمونو سیتو شیمی برای آنتی بادی های CD31 و CD34 به صورت هم زمان بر روی سلول های مشابهی به شکل رنگ آمیزی دو گانه (Double Staining) انجام شد، به طوری که ابتدا آنتی بادی اولیه ضد CD34، سپس آنتی بادی ثانویه بر علیه آن و پس از شستشوی سلول ها از آنتی بادی اولیه ضد CD31 و سپس آنتی بادی ثانویه بر علیه آن استفاده شد. پس از شستشوی سلول ها با بافر فسفات، از Vector hard set رنگ داپی (Dapi) هم موجود بود، جهت مأونت کردن سلول ها استفاده شد و نهایتاً سلول ها به کمک میکروسکوپ فلورسنت مطالعه و عکسبرداری شدند.

بررسی RT-PCR:

از RT-PCR جهت تأیید بیان ژن های مورد مطالعه استفاده شد (جدول ۱). به این ترتیب که ابتدا با استفاده از محلول ایزوژن، RNA کل را از سلول هایی که در روز هفتم آزمایش قرار داشتند استخراج نموده، از آنزیم DNase برای حذف احتمالی آلودگی ژنومی استفاده شد. جهت تبدیل mRNA مورد نظر به cDNA از کیت پرومگا، AMV reverse transcriptase و آنزیم oligodT استفاده شد. واکنش RT در حجم نهایی ۲۰ میکرو لیتر انجام گرفت. سایر مواد لازم جهت انجام واکنش شامل بافر تکثیر $10\times$ ، مخلوط dNTP ده میلی مolar ، MgCl₂ بیست و پنج میلی مolar ، ممانعت کننده آنزیم RNasin (RNase) و آب عاری از نوکلئاز بود. پس از تهیه cDNA، واکنش PCR جهت تکثیر قطعه مورد نظر انجام گرفت. از کیت Ampli Taq Gold (Ampli Taq Gold) جهت انجام واکنش PCR استفاده شد. واکنش PCR در حجم نهایی ۵۰ میکرو لیتر انجام شد و جهت تهیه حجم مذکور علاوه بر الگو (محصول واکنش RT)، از بافر تکثیر $10\times$ ،

جدا سازی سلول های پیش ساز اندو تیال از خون محیطی انسان:

جهت جدا سازی سلول های سلول های پیش ساز اندو تیال انسان، ابتدا کل سلول های تک هسته ای از خون محیطی جدا سازی شد. به این منظور، ۱۰۰ میلی لیتر خون به روش معمول خونگیری از ورید مدین کوبیتال ناحیه آرجن با استفاده از یک سرنگ ۲۰G و لوله های فالکون ۵۰ میلی لیتری جمع آوری شده و بلا فاصله به زیر هود لامینار منتقل شدند.

از سانتریفوژ مبتنی بر به کار گیری هیستو پک Density-gradient centrifugation with (۱/۰۷۷ histopag) جهت جدا سازی سلول های تک هسته ای استفاده شد. سپس سلول ها در محیط کشت (Cambrex) EGM2 با غلظت 1×10^7 در خانه در دیش های کشت شش خانه ای که با فیبرونکتین پوشش داده شده بودند (Falcon) کشت داده شدند (۱۳). روز جدا سازی به عنوان روز صفر در نظر گرفته شد و در روز های چهارم، هفتم و دهم، سلول ها پاساژ داده شدند.

ارزیابی های مورفولوژیک و ایمونو سیتو شیمی سلول ها: در طول آزمایش از میکروسکوپ معکوس جهت ارزیابی مورفولوژیک سلول ها استفاده شد. Dil-Ac- $10\mu\text{g/ml}$ Biomedical Technologi Inc.) LDL (Fluorescein Griffonia و آنتی بادی بر علیه لکتین simplicifolia Lectin I, Vector laboratory) با غلظت $5\mu\text{g/ml}$ که کونزروگه به FITC بود استفاده شد. به منظور ارزیابی ایمونو سیتو شیمی سلول ها، در روز هفتم سلول ها به مدت ۷ دقیقه در دمای اتاق با استفاده از متابول با دمای -20°C (Merck) فیکس شدند. سپس آنتی بادی های اولیه

جهت (Dako, mouse anti human) CD31 با غلظت $\frac{1}{40}$

جهت (Dako, mouse anti human) CD34 با غلظت $\frac{1}{50}$ به

مدت ۲ ساعت و آنتی بادی اولیه بر علیه (Dako, mouse anti human)

KDR anti human) با غلظت $\frac{1}{100}$ به صورت آور نایت

(Overnight) به سلول ها اعمال شدند. آنتی بادی های ثانویه

جهت الکتروپوریشن سلول‌ها، دستگاه Gene pulser II کمپانی بیوراد به کار گرفته شد. پارامترهای دستگاه در ۵ آزمایش متوالی به صورت (F، ۳۵۰ μF، ۵۰۰ V)، (۳۰۰ V، ۳۵۰ μF)، (۲۵۰ μF، ۴۰۰ V)، (۴۰۰ μF، ۳۵۰ V)، (۳۰۰ V، ۲۵۰ μF) تنظیم شده و الکتروپوریشن انجام شد. همچنین در آزمایش‌های جداگانه دیگری پارامترها را به صورت (μF، ۵۰۰ V، ۳۵۰ μF)، (۲۵۰ V، ۴۰۰ μF) تنظیم نموده و بلافاصله قبل از الکتروپوریشن، کیووت حامل سلول‌ها و به DNA به مدت ۱ دقیقه بر روی یخ‌انکوبه شد. در کلیه آزمایش‌ها هر بار مقدار ۳۰ میکروگرم از پلاسمید pCAG-IRES2- VENUSnucmem no NotI 262 آزمایشگاه بیولوژی استم‌سل واقع در CDB وابسته به مؤسسه Riken (راپن تهیه شد) که حامل ژن پروتئین فلورسنت زرد (Yellow Flurescent protein) بود استفاده شد و پس از الکتروپوریشن، سلول‌ها به محیط کشت سرمه‌دار با دمای ۳۷ درجه منتقل شدند. بعد از گذشت ۲۴ تا ۷۲ ساعت بیان موقت YFP به وسیله میکروسکوپ معکوس فلورسنت (زایس) بررسی شد. در روش لیپوفکشن، از لیپیدهای کاتیونی ساخت شرکت کیاژن استفاده شد. ۲۴ لیپوفکشن مطابق با پروتکل Superfect transfection reagent انجام شد. به طور همراه خلاصه، ۲۴ ساعت قبل از ترانسفکشن (روز ششم) سوسپانسیون سلولی تهیه شده و شمارش سلولی انجام شد تعداد $10^4 \times 2$ سلول به هر خانه از اسلایدهای ۴ خانه پوشش داده شده با فیبرونکتین منتقل شد. در روز ترانسفکشن (روز هفتم) از لیپوفکشن با نسبت‌های ۷، ۶، ۵، ۴، ۳، ۸ و ۰ میکرولیتر استفاده شد به طوری که میزان DNA پلاسمیدی در هر آزمایش $1\mu\text{g}$ بود. ۲۴ تا ۷۲ ساعت بعد از انجام لیپوفکشن، سلول‌ها با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت معکوس مطالعه شدند.

یافته‌ها

نتایج به دست آمده از این پژوهش نشان داد در صورتی که سلول‌های تک هسته‌ای موجود در خون محیطی، پس از جداسازی از خون در ظرف‌های پوشش داده شده با فیبرونکتین و محیط کشت EGM2 کشت داده

مخلوط dNTP بیست و پنج میلی مولار، آنزیم DNA پلی‌مراز (Ampli Taq Gold)، MgCl₂ بیست و پنج میلی (Forward) و پایین دست (Reverse)، با مشخصات جدول ۱ استفاده شد. پس از آماده ساختن حجم مورد نظر جهت انجام واکنش، واکنش PCR مطابق دستورالعمل کیت با یک مرحله پره انکوباسیون به مدت ۵ دقیقه در دمای ۹۵ درجه شروع شد. با شرایط دناتوراسیون ۴۵ ثانیه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد، Annealing ۳۰ ثانیه بسته به نوع آغازگر در دمای ۵۶–۶۰ درجه سانتی‌گراد و Extention ۱ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد انجام گرفت. تعداد سیکل ۳۰ بار، یک سیکل Extention نهایی به صورت پنج دقیقه در ۷۲ درجه سانتی‌گراد در نظر گرفته شد.

بعد از اتمام واکنش، ۵ میکرولیتر از محصول واکنش PCR توسط الکتروفورز ژل آگارز ۱/۵ درصد بررسی شد. ژن‌هایی که بیان آن‌ها مطالعه شد به همراه آغازگرهای مورد استفاده در این پژوهش در جدول شماره ۱ آورده شده‌است. ژن GAPDH به عنوان کنترل داخلی و سایر ژن‌ها به صورت ژن‌های اختصاصی سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال مورد مطالعه قرار گرفتند.

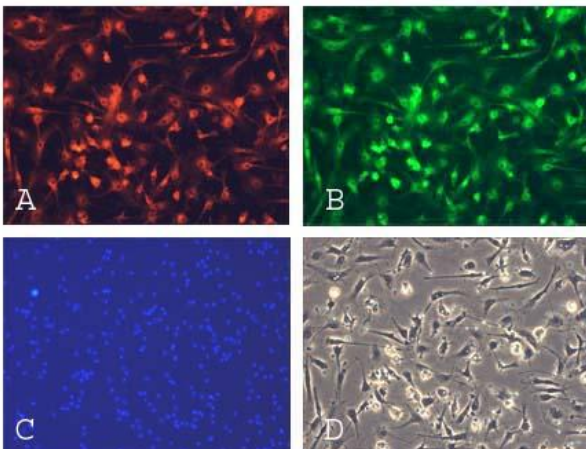
جدول ۱: اسمی ژن‌ها و توالی مربوط به آغازگرهای بالادست (F) و پایین دستی (R) که در این پژوهش استفاده شدند

نام ژن	نام آغازگر	توالی آغازگر
GAPDH	humanGAPDH-F	5'GCCCGACGAAGAGCACAAGA 3'
	humanGAPDH-R	5'TAGGCCCTCCCTTCAA 3'
CD31	h CD31-F	5'AGGACATCCATGTTCCGAGA3'
	h CD31-R	5'TGAACCGTGTCTCACGGTTG3'
CD34	h CD34-F	5'TGAGCCTCACCTGTACTC3'
	h CD34-R	5'AGGAGCTGATCTGGCTATG3'
KDR/fik-1	h KDR/fik-1-F	5'CCCTGGCTGTTGAAGAGTT3'
	h KDR/fik-1-R	5'GGACAGGGGAAGAACAAA3'
VCAM1	VCAM1-F	5'AGAAATGCCCATCTATGTC3'
	VCAM1-R	5'CGGCATCTTACAAAACCTG3'
Tie1	Tie1-F	5'GCAAACCTGCTGCTAAC3'
	Tie1-R	5'GGATGCCAGGATAGCTATG3'

ترانسفکت کردن موقتی (Transient transfection) سلول‌های کشت داده شده با وکتور پلاسمیدی: در این پژوهش در روز هفتم از دو روش لیپوفکشن و الکتروپوریشن جهت ترانسفکشن سلول‌ها استفاده شد.

که جهت ارزیابی استفاده شدند دارای توانایی جذب Dil-Ac-LDL بودند. همچنین تمام سلول‌هایی که به طور همزمان بر روی آن‌ها ارزیابی به کمک لکتین و Dil-Ac-LDL صورت گرفت، پاسخ‌شان در مقایسه با گروه کنترل منفی مثبت بود(شکل ۲). به طوری که سلول‌هایی که Dil-Ac-LDL را جذب کرده بودند، به دلیل حضور Dil در

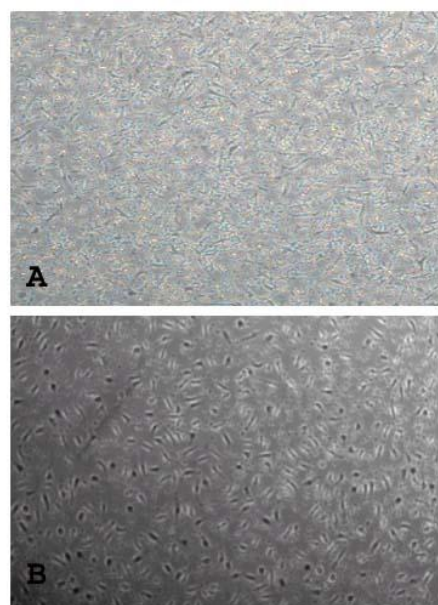
شکل ۲: تصاویر مربوط به سلول‌های hEPC در روز هفتم (بزرگنمایی $\times 200$)، A: نشان می‌دهد که تقریباً ۱۰۰ درصد سلول‌های جداسازی شده Ac-dil را اینکورپوریت کرده‌اند. B: همان سلول‌ها را نشان می‌دهد که واکنش‌شان به آنتی‌بادی بر علیه لکتین مثبت شده است. C: هسته سلول‌ها را نشان می‌دهد که با Dapi رنگ شده‌اند. D: تصویر سلول‌های قبلی است که با میکروسکوپ فاز کتراست مشاهده شده است.



آن‌ها که یک ماده فلورسنت با رنگ قرمز است، با فیلتر Texaz-red به رنگ قرمز و سلول‌هایی که لکتین به آن‌ها متصل شده بود، چون کونزروگه به رنگ فلورسنت سبز بود با فیلتر FITC قابل مشاهده بودند. همان‌طوری که در شکل ۲-B دیده می‌شود، پاسخ تمامی سلول‌ها به لکتین مثبت بود و قادر به جذب Dil-Ac-LDL هم بودند. در گروه کنترل منفی از Dil-Ac-LDL و لکتین جهت ارزیابی آن‌ها استفاده نشده بود اما مشابه بقیه سلول‌های گروه آزمایش، سایر مراحل بر روی آن‌ها انجام شد، هیچ‌گونه سیگنال فلورسنت قرمز یا سبزی در آن‌ها مشاهده نشد. همچنین سلول‌هایی که به وسیله آنتی‌بادی KDR و یا به طور همزمان با آنتی‌بادی‌های CD31 و CD34 تحت ارزیابی

شوند، به تدریج بخشی از این سلول‌ها که همان سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال موجود در خون محیطی می‌باشند شروع به چسبیدن به کف ظرف نموده و رشد می‌کنند به طوری که به تدریج سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال از سایر سلول‌های تک‌هسته‌ای جدا می‌شوند(شکل ۱).

شکل ۱: تصاویر میکروسکوپ نوری از مراحل کشت سلول‌های hEPC (بزرگنمایی $\times 200$)

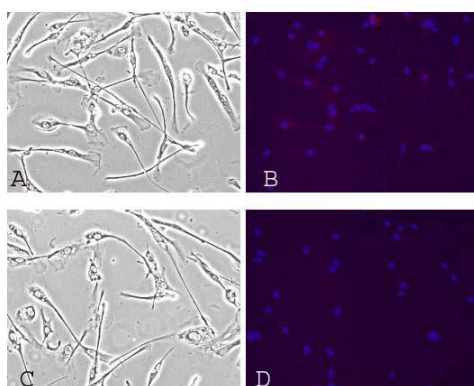


A: تصویری از کل سلول‌های منونوکلئار در روز چهارم، بخشی از سلول‌ها از طریق اتصال به سطوح پوشیده شده با فیبرونکتین رشد کرده و سایر سلول‌های منونوکلئار کشت داده شده، پس از ۴ روز هنوز به شکل معلق در محیط کشت باقی مانده‌اند.

B: تصویر سلول‌های hEPC در روز هشتم، بر تعداد این سلول‌ها نسبت به روز چهارم افزوده شده است.

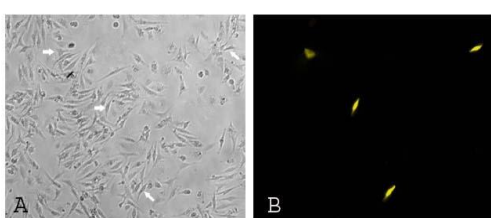
به منظور تأیید فنوتیپ اندوتیالی و ارزیابی ایمونوستیزیمی سلول‌های جداسازی شده در روز ۷، از ماده Dil-Ac-LDL و نیز آنتی‌بادی‌های لکتین، CD31، CD34 و KDR استفاده شد. یکی از روش‌های مورد استفاده جهت تشخیص سلول‌هایی با ویژگی اندوتیالی، ارزیابی توانایی سلول‌ها در جذب Dil-Ac-LDL است. ماده مذکور یک نوع لیپوپروتئین است که با ماده فلورسنت Dil کونزروگه شده و اختصاصاً به وسیله رده سلول‌هایی با ماهیت اندوتیالی جذب می‌شود. تقریباً تمامی سلول‌هایی

شکل ۴: ایمونوستیوشیمی سلول‌های hEPC (بزرگنمایی $\times 200$). A: تصویر سلول‌های اندوتیال پروژنیتور را نشان می‌دهد که واکنش شان به آنتی‌بادی بر علیه KDR یا FLK-1 مثبت شده است و هسته آن‌ها با داپی رنگ شده است. B: همان سلول‌ها را نشان می‌دهد که با میکروسکوپ فاز کتراست مشاهده شده است. C: تصویر سلول‌های اندوتیال پروژنیتور را در گروه کنترل منفی نشان می‌دهد که واکنش شان به آنتی‌بادی ثانویه منفی بوده و هسته آن‌ها با داپی رنگ شده است. D: تصویر سلول‌های قبلي است که با میکروسکوپ فاز کتراست مشاهده شده است.



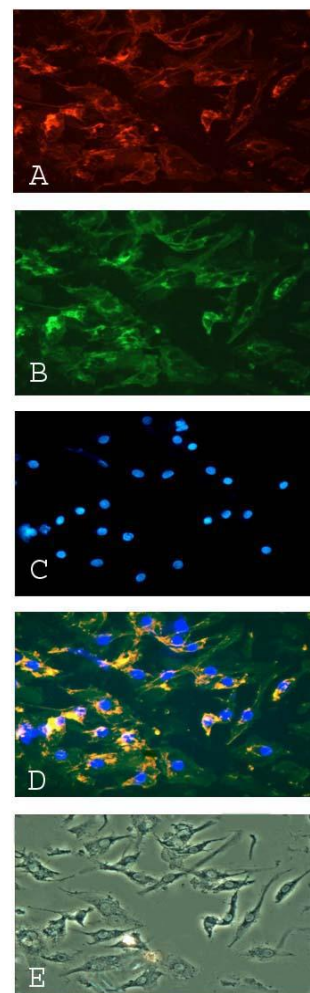
علاوه بر ارزیابی‌های مورفولوژیک و ایمونوستیوشیمی، در روز هفتم بیان ۶ ژن اختصاصی سلول‌های EPC در سلول‌های مورد مطالعه، به روش RT-PCR مورد ارزیابی قرار گرفت و بیان آن‌ها تایید شد. اندازه باندهای مربوط به ۵ ژن مورد مطالعه به ترتیب ($CD31 = 578 \text{ bp}$ ، $(\text{VECAM}-1 = 375 \text{ bp})$ ، $(\text{KDR} = 180 \text{ bp})$ ، $(\text{CD34} = 219 \text{ bp})$ و $(\text{Tie}-1 = 173 \text{ bp})$ و اندازه باند ژن GAPDH که به صورت کنترل داخلی استفاده شد، 134 bp بود (شکل ۵).

شکل ۵: تصویر سلول‌های اندوتیال پروژنیتور انسانی (hEPC) با میکروسکوپ معکوس فلورسنت و فاز کتراست (بزرگنمایی $\times 200$). A: سلول‌های فلورسنت در بررسی با فیلتر YFP به رنگ زرد دیده می‌شوند. B: همان میدان که با میکروسکوپ فاز کتراست مشاهده شده است. پیکان به سلول‌های ترانسفکت شده با YFP اشاره می‌کند سایر سلول‌ها ترانسفکت نشده و لذا هنگام مشاهده با میکروسکوپ معکوس فلورسنت دیده نمی‌شوند.



ایمونوستیوشیمی به روش غیر مستقیم قرار گرفته، پاسخ‌شان به آنتی‌بادی‌های اولیه و ثانویه مثبت بود به طوری که بسته به نوع آنتی‌بادی ثانویه، با فیلترهای FITC با Texaz-red قابل مشاهده بودند. در حالی که در گروه کنترل منفی که در آن‌ها از آنتی‌بادی اولیه استفاده شد، هیچ گونه سیگنال فلورسنتی مشاهده نشد (شکل‌های ۳ و ۴).

شکل ۳: ایمونوستیوشیمی سلول‌های hEPC (بزرگنمایی $\times 200$). A: تصویر سلول‌های اندوتیال پروژنیتور را نشان می‌دهد که واکنش شان به آنتی‌بادی بر علیه CD31 مثبت شده است. B: تصویر سلول‌های اندوتیال پروژنیتور را نشان می‌دهد که واکنش شان به آنتی‌بادی بر علیه CD34 مثبت شده است. C: هسته سلول‌ها را نشان می‌دهد که با داپی رنگ شده‌اند. D: نتیجه میکس شدن تصاویر A و B را نشان می‌دهد. E: تصویر سلول‌های قبلي است که با میکروسکوپ فاز کتراست مشاهده شده است.

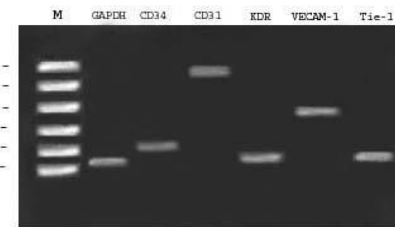


می شود(۵). در حالی که محققین مذکور نشان دادند که فرایнд واسکولوژنیس بعد از تولد، هم اتفاق می افتد. در طی این فرایند که بیشتر در طی تکامل جنین رخ می دهد، عروق خونی جنین از سلول های پیش ساز اندوتیال یا آنژیوبلاست ها حاصل می شوند (۵). از نظر بیان ژنی آنژیوبلاست ها و سلول های هماتوپویتیک (HSCs)، هر دو، آنتی ژن های مشابه را بیان می کنند که از جمله آن ها می توان به آنتی ژن های CD34، CD31، FKL-1 و Tie-2 اشاره کرد. لذا به راحتی می توان حدس زد که این سلول ها از یک منشاء مشترک برخوردار باشند (۵، ۱۷). آنتی ژن CD34 در تمام سلول های هماتوپویتیک بیان شده اما بیان آن در سلول های هماتوپویتیک کاملاً تمایز یافته از دست می رود، این آنتی ژن همچنین در سن بلوغ به وسیله بسیاری از سلول های اندوتیال فعل اشده بیان می شود(۵). FKL-1 گیرنده ای برای فاکتور رشد VEGF است که در هر دو دسته سلول های هماتوپویتیک اولیه و سلول های اندوتیال بیان می شود اما بیان آن در سلول های هماتوپویتیک تمایز یافته از دست می رود. FKL-1 در موش با نام VEGFR-2 شناخته شده و همولوگ انسانی آن KDR است(۵). آساهارا و همکاران با تکیه بر این واقعیت و درجه اثبات این فرضیه که خون محیطی حاوی سلول هایی است که می توانند به سلول های اندوتیال تمایز پیدا کنند، اقدام به جداسازی سلول های CD34⁺ از خون محیطی موش خون محیطی انسان و FKL-1⁺ از خون محیطی انسان نموده و پس از کشت آن ها در شرایط خاص آزمایشگاهی توانستند آن ها را به سلول های اندوتیال تمایز دهنند. آن ها برای تأیید فنوتیپ سلول های شبه اندوتیال حاصل از سلول های CD34⁺ علاوه بر ارزیابی توانایی سلول ها در جذب Acl-Dil و اتصال به لکتین، بیان ژن های ecNOS، FIK-1/KDR و CD31 را بررسی کرده و بیان این ژن ها را در سلول های مذکور مشاهده کردند. آن ها همچنین از طریق پیوند سلول های پیش ساز اندوتیال به مدل های ایسکمیک، ماهیت عملکردی سلول ها را تایید کردند(۵). آساهارا و همکاران در ادامه تحقیقات شان در سال ۲۰۰۰ اقدام به جداسازی سلول های پیش ساز اندوتیال به روش تکثیر آزمایشگاهی از خون محیطی انسان

نتایج به کارگیری روش های الکتروپوریشن و لیپوفکشن در ترانسفکشن سلول های پیش ساز اندوتیال با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت ارزیابی شد. در هنگام استفاده از الکتروپوریشن، در تمام موارد بیشتر از ۹۰ درصد از سلول ها از بین رفته و در هیچ کدام از سلول های باقی مانده هم بیان YGFP مشاهده نشد اما در هنگام استفاده از لیپوفکشن اگر چه در غلظت های بیشتر از ۵ میکرولیتر مرجگ سلولی افزایش می یافتد اما در دوز ۶ میکرولیتر لیپوفکتامین و ۱ میکروگرم پلاسمید، حدود یک درصد از سلول ها ترانسفکت شده و بیان ژن گزارش گر پروتئین فلورسنت زرد در آن ها مشاهده شد(شکل ۶).

شکل ۶: بررسی بیان ۵ ژن مختص سلول های اندوتیال و سلول های خونی به روش RT-PCR

M: مارکر به کار گرفته شده را نشان می دهد که اندازه باندهای آن هر کدام ۱۰۰bp می باشد. ردیف های بعدی به ترتیب مربوط به بیان ژن های (CD31 = 578 bp)، (CD 34 = 219 bp)، (GAPDH=139bp)، (CD 31 = 173bp) و (VECAM-1=375bp)، (KDR = 180 bp) که استفاده شد.



بحث

نتایج این پژوهش از نقطه نظر شناسایی سلول های سلول های پیش ساز اندوتیال حائز اهمیت بوده و به ویژه هنگامی که سلول های پیش ساز اندوتیال به روش تکثیر آزمایشگاهی جداسازی می شوند جهت تایید فنوتیپ و ژنوتیپ این سلول ها قابل استفاده می باشد. تا قبل از سال ۱۹۹۷ زمانی که برای اولین بار آساهارا و همکاران توانستند سلول های EPC را از خون محیطی انسان جداسازی کنند، باور بر این بود که بعد از تولد تولید سلول های اندوتیال جدید فقط از طریق تکثیر، مهاجرت و تغییر شکل سلول های اندوتیال عروق خونی از پیش موجود امکان پذیر است، فرایندی که اصطلاحاً آنژیوژنیس نامیده

چسبنده قادر به جذب یا اینکورپویریشن Acl-Dil، توانایی اتصال به لکتین، بیان آنتی‌ژن‌های KDR، VWF و Tie-2 و در بررسی‌های انجام شده با میکروسکوپ الکترونی حاوی اجسام واپیل پالاد (Wieble plade bodies) بودند (۱۹). نتایج این پژوهش از نظر بیان ژن‌های CD34 و KDR و توانایی اتصال سلول‌ها به لکتین و جذب Acl-Dil مشابه مطالعه اخیر بود. در سال ۲۰۰۳ ریمن و همکاران گزارش کردند که منشاء سلول‌هایی که تحت عنوان سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال از خون محیطی جداسازی می‌شوند، منویت‌ها یا ماکروفازهای خونی می‌باشد (۲۰). نتایج مطالعه‌های قبلی که در زمینه نئواسکولاریزاسیون جنبی انجام شده‌اند پیشنهاد می‌کند که بیان هم‌زمان ژن‌های FIK-1 و VE-cadherin، نقطه جدایی سلول‌های اندوتیال از سلول‌های رده‌های سلولی خونساز محسوب می‌شود (۲۱). علاوه بر این ترکیبی از آنتی‌بادی‌های منونوکلئالی که واکنش آن‌ها بر علیه VE-, FIK-1/KDR، Tie-1/KDR، cadherin-2، Tie-1 و Tie-2 مثبت است بیان‌گر مراحل حد واسط تمایز سلول‌های اندوتیال از سلول‌های بنیادی جنبی بوده و توانایی سلول‌ها در جذب Acl-Dil و اتصال به لکتین باعث شناسایی بیشتر سلول‌های اندوتیال می‌شود (۲۲-۲۴). با توجه به مروری بر مطالعه‌های انجام شده و مقایسه‌ای که مابین نتایج این مطالعه با آن‌ها انجام شد، به طور خلاصه می‌توان گفت که نتایج بخش اول این پژوهش به شناسایی بیشتر سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال کمک می‌کند. نتایج به دست آمده در قسمت به کارگیری الکتروپوریشن، با در نظر گرفتن شرایط ترانسفکشن از جمله دستگاه مورد استفاده، پارامترهای انتخاب شده و پلasmid به کار رفته کاملاً غیر قابل قبول بوده و لذا می‌توان احتمال داد که این روش، روش مناسبی جهت ترانسفکشن سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال نمی‌باشد، البته مرگ سلولی بالا در هنگام الکتروپوریشن معمولاً حدود ۹۰ درصد بوده که از این نقطه نظر نتایج به دست آمده غیرمنتظره نبود اما از آنجایی که هیچ کدام از سلول‌ها به صورتی که بیان ژن ترانسفکت شده در آن‌ها قابل مشاهده باشد، ترانسفکت نشدن می‌توان گفت روش مذکور جهت انتقال ژن به سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال

نمودند (۱۳). آن‌ها علاوه بر این که از طریق پیوند سلول‌های EPC جداسازی شده به روش تکثیر آزمایشگاهی، ماهیت عملکردی آن‌ها را تایید کردند، بیان ژن‌های CD31 و VEGFR-2 (KDR)، VE-cadherin و آنتی‌ژن‌های Integrin $\alpha_{v}\beta_3$ ، CD34 و CD14 را در سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال مشاهده کردند (۱۳).

در این روش نسبت به روش قبلی که مبنی بر جداسازی سلول‌های CD34⁺ بود، هم تعداد سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال بیشتری از حجم مساوی از خون محیطی ($10^{0}/5\times 10^{4}$ در مقابل $3/5\times 10^{4}$ سلول در میلی لیتر) جداسازی می‌شد و هم میزان نئواسکولاریزاسیون، بعد از پیوند سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال به نواحی ایسکمیک بیشتر بود (۱۳). نتایج این پژوهش که در ادامه پژوهش‌های قبلی آساهارا و همکاران به منظور شناسایی بیشتر سلول‌های EPC حاصل از روش تکثیر آزمایشگاهی و نیز جهت دست‌یابی به روش مناسب برای ترانسفکشن سلول‌ها طرح ریزی شد از نقطه نظر تأیید بیان ژن‌های CD31، Acl-Dil، CD34 و توانایی اتصال به لکتین و جذب KDR، CD31 و VE-cadherin ماهیت اندوتیالی سلول‌های جداسازی شده مشابه مطالعه آساهارا و همکاران در سال ۱۹۹۷ و از نقطه نظر بیان ژن‌ها یا آنتی‌ژنهای EGFR-2 (KDR)، CD34 مشابه نتایج مطالعه آساهارا و همکاران در سال ۲۰۰۰ بود، ضمن این که بیان دو ژن اختصاصی دیگر سلول‌های اندوتیال Tie-1، VECAM-1 هم در سلول‌های جداسازی شده تأیید شد (۱۳، ۵). مطالعه‌های دیگری هم در زمینه جداسازی سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال انجام گرفته که از جمله آن‌ها می‌توان به مطالعه ماتسوموتو و همکاران در سال ۲۰۰۰ اشاره کرد (۱۸). آن‌ها با استفاده از LTC- و CFC (Colony forming assay) و جداسازی IC (Long term culture initiating cells) سلول‌های AC133⁺CD34⁺ و AC133⁻CD34⁺ به این نتیجه رسیدند که در جداسازی سلول‌های خونساز اولیه از خون محیطی بهتر است مارکر AC133 ملاک عمل قرار گیرد. در سال ۲۰۰۰ جهلینگ و همکاران توانستند از طریق جداسازی سلول‌های AC133⁺، دو گروه سلول چسبنده و غیر چسبنده جدا کنند به طوری که سلول‌های

پلاسمیدی به همراه ۳ میکرولیتر لیپوفکتامین ذکر کرده است(۲۷). از این نظر نتایج مطالعه مذکور با این مطالعه متفاوت است اما از آنجایی که کارایی ترانسفکشن علاوه بر مقدار پلاسمید و لیپوفکتامین تحت تأثیر عوامل مختلفی مانند نوع پلاسمید، نوع لیپوفکتامین (و شرکت سازنده) و بروز مسمومیت سلولی در مورد بعضی از سلول‌ها نیز می‌باشد، نتایج به دست آمده را نمی‌توان با نتایج مطالعه مذکور به شکل مستدل مورد بحث قرار داد. (۲۶، ۲۸-۳۱).

اما در صورتی که این نتایج را با نتایج به دست آمده از به کارگیری آدنوویروس مقایسه کنیم که حدود ۴۰ درصد گزارش شده است، شاید بتوان گفت که ترانسفکشن سلول‌ها با روش لیپوفکشن و اختصاصاً Qiagen perfect از کارایی ترانسفکشن بسیار کمی برخوردار است.

تشکر و قدردانی

در این پژوهش از کمک‌ها و مساعدت‌های پرسنل محترم Stem cell and translational research department واقع در مرکز بیولوژی تکاملی، انسیتو Riken کشور ژاپن بهره‌مند شدیم که بدین وسیله از ایشان قدردانی می‌شود.

مناسب به نظر نمی‌رسد(۲۵). هنگام استفاده از روش لیپوفکشن، حدود یک درصد از سلول‌ها با استفاده از لیپوفکشن با شرایط ۶ میکرولیتر لیپوفکتامین و ۱ میکرولیتر ترانسفکت شدند و لذا می‌توان گفت که در مقایسه با الکتروپوریشن روش خوبی جهت ترانسفکشن سلول‌های پیش‌ساز اندوتیال در روز هفتم می‌باشد. در هنگام استفاده از دوز بالاتر از ۶ میکرولیتر لیپوفکتامین (Qiagen perfect) درصد زیادی از سلول‌ها از بین می‌رفتند که این بیانگر حساسیت سلول‌ها به لیپوفکتامین است که در مورد بعضی از سلول‌ها مانند سلول‌های بنیادی جنینی نیز قبلاً گزارش شده است(۲۶).

نتیجه گیری

مروری بر مطالعه‌های انجام شده نشان داد که تاکنون فقط یک بار نتایج استفاده از لیپوفکشن جهت ترانسفکشن سلول‌های اندوتیال پروژنیتور در سایت Pubmed گزارش شده است که به علت انگلیسی نبودن و در دسترس نبودن اصل مقاله، مقایسه جزئیات این پژوهش با نتایج مطالعه مذکور امکان‌پذیر نمی‌باشد. اگر چه در بخش خلاصه مقاله بهترین شرایط لیپوفکشن را استفاده از ۱ میکروگرم DNA

References:

- 1- Histov M, Erl W, Weber PC. Endothelial Progenitor cells, isolation and characterization. TCM 2003; 3(5):
- 2- Walter DH, Rittig K, Bahlmann FH, Kirchmair R, Silver M, Murayama T, et al. Statin therapy accelerates reendothelialization: a novel effect involving mobilization and incorporation of bone marrow-derived endothelial progenitor cells. Circulation 2002; 105: 3017-3024.
- 3- Kocher AA, Schuster MD, Szabolcs MJ, Takuma S, Burkhoff D, Wang J, et al. Neovascularization of ischemic myocardium by human bone-marrow-derived angioblasts prevents cardiomyocyte apoptosis, reduces remodeling and improves cardiac function. Nat Med 2001; 7:430-436.
- 4- Assmus B, Schachinger V, Yeupe C, Britten M, Lehmann R, Dobert N, et al. Transplantation of progenitor cells and regeneration enhancement in acute myocardial infarction (TOPCARE-AMI). Circulation 2002; 106:3009-3017.
- 5- Asahara T, Murohara T, Sullivan A, Silver M, van der Zee R, et al. Isolation of putative progenitor endothelial cells for angiogenesis. Science 1997; 275:964-967.
- 6- Gehling UM, Ergun S, Schumacher U, Wagener C, Pantel K, Otte M, et al. In vitro differentiation of endothelial cells from AC133-positive progenitor cells. Blood 2000; 95:3106-3112.
- 7- Pichev M, Naiyer AJ, Pereira D, Zhu Z, Lane WJ, Williams M, et al. Expression of VEGFR-2 and AC133 by circulation human CD34+ cells identifies a population of functional endothelial precursors. Blood 2000; 95:952-958.
- 8- Yin AH, Miraglia S, Zanjani ED, Almeida-Porada G, Ogawa M, Leary AG, et al. AC133m a novel marker for human hematopoietic stem and progenitor cells. Blood 1997; 90: 5002-5012.
- 9- Reyes M, Dudek A, Jahagirdar B, Koodie L, Marker PH, Verfaillie CM. Origin of endothelial progenitors in human postnatal bone marrow. J Clin Invest 2002; 109: 337-346.
- 10- Kaushal S, Amici GE, Gulescian KJ, Shapira OM, Perry T, Sutherland FW, et al. Functional small-diameter neovessels created using endothelial progenitor cells expanded ex vivo. Nat Med 2001; 7:1035-1040.
- 11- Murohara T. Therapeutic vasculogenesis using human cord blood-derived endothelial progenitors. Trends Cardiovasc Med 2001; 11: 303-307.
- 12- Murohara T, Ikeda H, Duan J, Shintani S, Sasaki K, Eguchi H, et al. Transplanted cord blood-derived endothelial precursor cells augment postnatal neovascularization. J Clin Invest 2000; 105: 1527-1536.
- 13- Kalka C, Masuda H, Takahashi T, Kalka-Moll WM, Silver M, Kearney M, et al. Transplantation of ex vivo expanded endothelial progenitor cells for therapeutic neovascularization. Proc Natl Acad Sci USA 2000; 97: 3422-3427.
- 14- Kawamuro A, Asahara T, Losordo DW. Transplantation of endothelial cells for therapeutic neovascularization. Cardiovascular Radiation Medicine 2002; 3(3-4): 221-225.
- 15- Kalka C, Masuda H, Takahashi T, Gordon R, Tepper O, Asahara T, et al. Vascular endothelial growth factor (165) gene transfer augments circulating endothelial progenitor cells in human subjects. Circ Res 2000; 86: 1198-1202.
- 16- Waguro H, Yamaguchi J, Kalka C, Murasawa S, Masuda H, Hayashi S, et al. Endothelial progenitor cell vascular endothelial growth factor gene transfer for vascular regeneration. Circulation, 2002; 12: 732-738.
- 17- Flamme I, Risau W. Induction of vasculogenesis and hematopoiesis in vitro. Development 1992; 116(2): 435-9.
- 18- Matsumoto K, Yasui K, Yamashita N, Horie Y, Yamada T, et al. In vitro Proliferation Potential of AC133 Positive Cells. In Peripheral Blood. Stem cells 2000; 18: 196-203.
- 19- Gehling U M, Ergun S, Schumacher U, Wagner C, Pantel K, Otte M, et al. In vitro differentiation of endothelial cells from AC133-positive progenitor cells. Blood 2000; 95 (10L) 3106-3112.
- 20- Rehman J, Li J, Orschell CM, March KL. Peripheral blood "endothelial progenitor cells" are derived from monocyte/macrophages and secrete angiogenic growth factors. Circulation 2003; 107: 1164-1169.
- 21- Choi K, Kennedy M, Kazarov A, Papadimitriou JC, Keller G. A common precursor for hematopoietic and endothelial cells.. Development 1998; 125: 725-732.
- 22- Nishikawa S, Hirashima M, Matsuyoshi N, et al. A common precursor for hematopoietic and endothelial cells. Development 1998; 125: 1747-1757.
- 23- Vitter D, Prandini MH, Berthier R, et al. Embryonic stem cells differentiate in vitro to endothelial cells through successive maturation steps. Blood 1996; 88: 3424-3431.
- 24- Yamaguchi TP, Dumont DJ, Conlon RA, Breitman ML, Rossant J, et al. flk-1, an fms-related receptor tyrosine kinase is an early marker for endothelial cell precursors. Development 1993; 118: 489-498.
- 25- Doetschman T, Maeda N, Smithice O. Targeted mutation of the hprt gene in mouse embryonic stem cells. Proc Natl Acad Sci U S A 1988; 85 (22): 8583-7.
- 26- Watanabe M, Shirayoshi Y, Koshimizu U, Hashimoto S, Yonehara S, Eguchi Y, et al. Gene transfection of mouse primordial germ cells in vitro and analysis of their survival and growth control. Exp Cell Res 1997; 10; 230(1): 76-83.
- 27- Zaric V, Weltin D, Stephen D. Therapeutic angiogenesis using genetic transfections. An in vitro quantitative and functional study after gene code transfer for vascular endothelial growth factor. Arch Mal Coeur vaiss 2000; 93(8): 987-91.
- 28- Ma H, Liu Q, Diamond SL, Pierce EA. Mouse embryonic stem cells efficiently lipofected with nuclear localization peptide result in a high yield of chimeric mice and retain germline transmission potency . Methods 2004 ; 33 (2) : 113-20.
- 29- Ma H, Diamond SL. Nonviral gene therapy and its delivery systems. Curr Pharm Biotechnol 2001; 2(1): 1-17.

- 30- Chung S, Andersson T, Sonntag KC, Bjorklund L, Isacson O, Kim KS. Analysis of different promoter systems for efficient transgene expression in mouse embryonic stem cell lines. *Stem Cells* 2002; 20(2): 139-45.
- 31- Ward CM, Stern PL. The human cytomegalovirus immediate-early promoter is transcriptionally active in undifferentiated mouse embryonic stem cells. *Stem Cells* 2002; 20(5): 472-5.

Cellular and molecular evaluation of endothelial progenitor cells after selective isolation from peripheral blood and comparison of their transection by lipofection and electroporation

Fathi F.¹(PhD), Bageban Eslaminejad M.R.²(PhD), Khadem Erfan M.B.³(MS), Yuki Asahara T.⁴(PhD)

¹ Cellular and Molecular Research Lab, Kurdistan University of Medical Sciences

² Ruyan Research Center, Tehran

³ College of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences

⁴ Riken Institute, Center of Biology, Japan

Abstract

Background and Objectives

Bone marrow of adults contains a subtype of progenitor cells that has the capacity to differentiate into mature endothelial cells and has therefore been termed as endothelial progenitor cells (EPCs). Clinical studies employing EPCs for revascularization of ischemic organs have just started to be conducted. In the present research, endothelial progenitor cells were isolated from peripheral blood and transfected by lipofection method.

Materials and Methods

All mononuclear cells were isolated from peripheral blood by vivo expansion method and cultured in fibronectin coated dishes and basal EC medium. In day 7, the cells were trypsinized and examined by immunocytochemical and molecular evaluation methods; then, electroporation and lipofection methods were used for transfection of EPCs.

Results

Observations showed isolated cells were proliferated on fibronectin coated surfaces. The cells were able to incorporate Acl-Dil and express CD31, CD34, KDR, VECAM-1, Tie-1 genes, CD31, CD34, Lectin and KDR antigens. The cells were also transfected by lipofection method.

Conclusions

It can be concluded that hEPCs express specific endothelial genes in day 7 and are transfected by lipofection method with low efficiency.

Key words: Endothelial progenitor cells (EPCs), Isolation, Lipofection, Electroporation

SJIBTO 2006; 3(2) : 121-131

Received: 24 Dec 2005

Accepted: 25 Mar 2006

Correspondence: Fathi F. PhD of Anatomy. Cellular and Molecular Research Lab, Kurdistan University of Medical Sciences

P.O.Box: 66177-13446, Tehran, Iran. Tel: (+98871) 6661830 ; Fax : (+98871) 6660051

E-mail: farfath@yahoo.com