



## ارائه مدلی هایپروویکوالاستیک برای سلول بنیادی تحت بارگذاری تناوبی به منظور مدولاسیون مکانیکی در جهت تمایز به سلولهای غضروف لیفی

بهمن وحیدی<sup>۱\*</sup>، اسماعیل رحیم پور<sup>۲</sup>، زهرا ملاحسینی<sup>۳</sup>

- ۱- استادیار، مهندسی بیومکانیک، دانشگاه تهران، تهران  
 ۲- کارشناسی ارشد، مهندسی بیومکانیک، دانشگاه تهران، تهران  
 ۳- دانشجوی کارشناسی ارشد، مهندسی بیومکانیک، دانشگاه تهران، تهران  
 \* تهران، صندوق پستی ۱۴۳۹۹۵۷۱۳۱ bahman.vahidi@ut.ac.ir

### چکیده

سلولهای بنیادی مژنشیمال به خاطر داشتن توانایی خودنوزابی و تمایز به ردههای گوناگون سلولی گزینههای ایدهآل مهندسی بافت بازیجادگر هستند. این سلولها در پاسخ به تحریکات مکانیکی مانند کرنشهای تناوبی به سمت تمایز یافتن به سلولهایی که در درون بدن بارگذاری مشابهی را تجربه میکنند، مانند سلولهای استخوانی و غضروفی، هدایت میشوند. در این تحقیق هدف بررسی اثر کرنش تناوبی ۱۰ درصد با فرکанс ۱ هرتز روی پاسخ مکانیکی یک سلول مژنشیمال کاشته شده درون یک بلوك فیبرینی، به روش اجزای محدود و با در نظر گرفتن نقش اینتگرینها و به کارگیری مدل هایپروویکوالاستیک سیمو برای اسکلت سلول است تا زمانی که این بارگذاری تک محوره، از طریق مدولاسیون مکانیکی، سلول را در مسیر تمایز به یک سلول بالغ غضروف لیفی قرار دهد. تایج مدل ارائه شده نشان می دهد که متوسط تنش های محیطی، شعاعی و برشی به ترتیب تا ۲۴۰، ۲۶۰ و ۱۴۰ پاسکال و نیروهای متناظر تا ۲۴، ۴۵ و ۱۵ پیکونیوتون می رساند که برای انگیزش سلول به پاسخی متفاوت نسبت به شرایطی که در آن بارگذاری وجود ندارد، کافی است. نتایج این پژوهش می تواند در راستای طراحی بهتر آزمایش های زیستی بسیار مؤثر باشد.

### اطلاعات مقاله

مقاله پژوهشی کامل	1396
دریافت: ۲۷ اسفند ۱۳۹۵	
پذیرش: ۱۵ خرداد ۱۳۹۶	
ارائه در سایت: ۲۹ تیر ۱۳۹۶	
کلید واژگان:	
سلول بنیادی مژنشیمال	
بارگذاری تناوبی	
هایپروویکوالاستیک	
چسبندگی های موضعی	
تمایز غضروفی	

## A hyper-viscoelastic model for an individual stem cell subjected to cyclic loading for mechanical modulation toward differentiating to Fibrochondrocytes

Bahman Vahidi\*, Esmaeel Rahimpour, Zahra Mollahoseini

Faculty of New Sciences and Technologies, University of Tehran, Tehran, Iran.  
 \* P.O.B. 1439957131, Tehran, Iran, bahman.vahidi@ut.ac.ir

### ARTICLE INFORMATION

Original Research Paper

Received 17 March 2017

Accepted 05 June 2017

Available Online 20 July 2017

#### Keywords:

Mesenchymal stem cells  
 Cyclic loading  
 Hyper – viscoelasticity  
 Focal adhesions  
 Chondrogenic differentiation

### ABSTRACT

Stem cells due to their ability for self-renewal and the potential of differentiating to different cell lineages are the ideal choices in regenerative tissue engineering. Under cyclic loading, these cells could differentiate to those kinds of cells that experience similar conditions inside the body, like osteocytes and chondrocytes. In this research, the purpose is to investigate the effect of the 10 percent cyclic strain with the frequency of 1 Hertz on the mechanical response of a single mesenchymal stem cell cultured in a fibrin hydrogel block, using the finite element method and considering the role of integrins and implementing the Simo's hyper-viscoelastic model for the cytoskeleton as long as the uniaxial loading leads the cell to differentiate toward Fibrochondrocytes. The results of presented model show that the averages of the circumferential, radial and shear stresses are 240, 260 and 140 Pascal, respectively and corresponding forces are 24, 45 and 15 Pico-Newton. The results imply that stresses and forces generated inside the cytoskeleton are large enough to elicit a different response from the cell. These research results can be very effective for better design of biological experiments.

این سلولها می توانند بدون اینکه به سلولی دیگر تمایز یابند تکثیر شده که این تکثیر متأثر از تحریکات اعمالی روی آنها است و از طرفی توانایی تمایز به ردههای گوناگون سلولی را دارند [۲]. تحریکات بیوشیمیایی [۳]، توپوگرافی های در ابعاد میکرو و نانو [۴]، مورفولوژی<sup>۳</sup> مقید شده سلولی [۶]، سختی بستر قرارگیری سلول [۷] و تحریکات نیرویی خارجی [۸-۱۰] این سلولها می توانند بدون اینکه به سلولی دیگر تمایز یابند تکثیر شده که

مهندسي بافت باز ایجادگر<sup>۱</sup> زمینهای نوین در مهندسی پزشکی است که بر پایه‌ی تحریک آزمایشگاهی سلولهای زنده قصد دارد راهی برای تولید پافته‌های زنده در محیطی خارج از محیط بدن فراهم کند [۱]. در این میان سلولهای بنیادی<sup>۲</sup> گزینه‌های ایده‌آلی برای تحقق این هدف هستند چرا که

<sup>3</sup> Morphology

<sup>1</sup> Regenerative tissue engineering  
<sup>2</sup> Stem cells

#### Please cite this article using:

B. Vahidi, E. Rahimpour, Z. Mollahoseini, A hyper-viscoelastic model for an individual stem cell subjected to cyclic loading for mechanical modulation toward differentiating to Fibrochondrocytes, *Modares Mechanical Engineering*, Vol. 17, No. 7, pp. 207-216, 2017 (in Persian)

برای ارجاع به این مقاله از عبارت ذیل استفاده نمایید:

[www.SID.ir](http://www.SID.ir)

مکانیکی<sup>8</sup> سلول استخوان در شرایط آزمایشگاهی ایفا می کنند. به طور کلی مورفولوژی سلول ها، به طور خاص سلول های مژنشیمال این امکان را فراهم می کند تا تأثیر هندسه سلول در سرنوشت آن به خصوص تمایز بررسی شود [15]. واعظ قائمه و همکاران [16] با روش زنگ آمیزی فلورسنت<sup>9</sup> سلول های مژنشیمال، مدلی سه بعدی را توسعه دادند و پاسخ سلولی تحت تنش برشی سیال نوسانی عبوری را با استفاده از آنالیز بر هم کنش سیال جامد بررسی نمودند. مولن و همکارانش [17] مدل اجزای محدودی از سلول های مژنشیمال با دو مورفولوژی متفاوت پهن شده و شاخه دار ایجاد کردند. در این مدل، آنها چسبندگی های موضوعی را به صورت آزمایشگاهی مشاهده و در مدل ساده شده خود وارد کردند. هدف از این مطالعه مشاهده اثر سختی بستر بر مکانیک داخل سلول است. نتایج بدست آمده نشان می دهد که موقعیت و چگالی چسبندگی های موضوعی، تنش های داخل سلولی ناشی از سختی بستر را تحت تأثیر قرار می دهد. در این مدل آنها سلول را به صورت یک ماده ای الاستیک خطی مدل کردند.

تحقیقات بسیاری حاکی از اثر بارگذاری های کشنشی تناوبی<sup>10</sup> بر تمایز سلول های بنیادی بوده است. پارک و همکاران [18] اثر بارگذاری های تناوبی تک محوره و دو محوره را بر تمایز سلول های بنیادی مژنشیمال بررسی کردند. آنها از محدوده کرنش های تناوبی فیزیولوژیک برای اعمال کرنش استفاده کردند. یعنی کرنش های 10 درصد با فرکанс 1 هرتز، سلول های مورد آزمایش روی بسترهای سیلیکونی که با لایه ای از کلازن نوع 1 پوشیده شده بودند، کشت شده اند. آنها ابتدا بیان ژن های نشانگر عضلات صاف را در آزمون کرنش دو محوره اندازه گرفتند. میزان بیان این دو ژن تحت کرنش های تناوبی دو محوره کاهش چشمگیری را نسبت به گروه کنترل بدون کرنش نشان داد. با توجه به این که کرنش مکانیکی عمدۀ در رگ های خونی کرنش محیطی است، آنها نتیجه گرفته اند که کرنش های تناوبی تک محوره برای افزایش بیان نشانگر های سلول های عضله ای صاف ضروری اند. برخلاف کرنش های دو محوره، کرنش تک محوره باعث افزایش بیان نشانگر های سلول های عضله ای صاف تا دو برابر بعد از یک روز شد. اما بعد از دو روز میزان بیان این ژن ها با میزان بیان آنها در گروه کنترل برابر شد. این مشاهدات حاکی از این است که کرنش های تناوبی تک محوره به صورت گذرا باعث افزایش بیان نشانگر های انقباضی سلول های عضله ای صاف می شود.

گرینسون و همکاران [19] سلول های بنیادی مشتق شده از مغز استخوان را روی یک بستر سیلیکونی کاشته و آنها را تحت کرنش های 5 درصد با فرکанс 1 هرتز قرار دادند. مطالعه ای آنها نشان می دهد که کرنش های دارای زمان کوتاه تا 1 ساعت باعث القای پایدار تمایز استئوپلیت<sup>11</sup> سلول های بنیادی نمی شوند. بنابراین کرنش های طولانی تر و یا تکراری برای حفظ یک تمایز پیوسته ضروری هستند.

کنلی و همکاران [20] سلول های بنیادی مشتق شده از مغز استخوان را در درون هیدروزل های فیبرین<sup>12</sup> کاشته و در معرض جابجا ی کششی تناوبی 10 درصد با فرکанс 1 هرتز قرار دادند. اعمال این بارگذاری به مدت 24 ساعت باعث سنتز هر دوی بروتئین و بروتو گلیکن<sup>13</sup> شد. اعمال یک هفتاهی کرنش های کشنشی قطع و وصل شونده، محتوا کلازن و گگ سولفاته را افزایش داد. در کل این مطالعه بیانگر این است که ترکیب عوامل غضروف زا<sup>14</sup>

هر یک عواملی هستند که تغییر در میزان و ترکیب آنها با هم منجر به نرخ های تکثیر و تمایز مختلف و جهت گیری های مختلف سلولی برای سلول های بنیادی می شود.

حقوقان بسیاری به کمک مدل های مادی مختلف سعی در بررسی پاسخ مکانیکی سلول های زنده تحت تحریکات مکانیکی گوناگون داشته اند. کارشر و همکاران [11] از یک مدل سه بعدی اجزای محدود برای بدست آوردن توزیع تنش در تک لایه ای از سلول ها در آزمون سلول سنجی مغناطیسی استفاده کردند. آنها مدل های ویسکوالاستیک مکسول و ویوت را برای این منظور به کار برده اند و سازگاری بیشتر مدل مکسول با نتایج آزمایشگاهی را نسبت به مدل و ویوت گزارش کردند. ملاحظات نوین این تحقیق شامل اعمال ویسکوالاستیسیته بر یک مدل توزیع شده فضایی سلول برای سلول های چسبیده و بررسی اثر مدل های مختلف ماده بر پاسخ مکانیکی سلول، در نظر گرفتن نقش مکانیکی ترکیبی غشاء و قشر سلول در سلول سنجی مغناطیس در پاسخ سلولی و در نظر گرفتن اثر نرخ بارگذاری بر توزیع تنش می باشد.

با یاجنز و همکاران [12] مدل اجزای محدود را برای بدست آوردن خواص مکانیکی سلول های کندروسایت و مقایسه ای آن با نتایج تحلیلی موجود ایجاد کردند. آنها از مدل های مادی هایپرالاستیک نشوهوکین<sup>1</sup> تراکم پذیر و تراکم ناپذیر برای مدل کردن رفتار الاستیک غیرخطی سلول، مدل دوفازی الاستیکی که تانسور تنش فاز جامد آن به صورت نشوهوکین است و مدل دوفازی ویسکوالاستیکی که تانسور تنش فاز جامد آن با تانسور تنش یک ماده ویسکوالاستیک دو مدل دوفازی ویسکوالاستیک که تانسور تنش فاز جامد آن با تانسور تنش دست آمده به وسیله ای این گروه پیشنهاد می کند که یک مدل دوفازی الاستیک محض نمی تواند پاسخ خوش آزمایشگاهی مشاهده شده در کندروسایتها را به طور کامل ضبط کند، در حالی که یک مدل ویسکوالاستیک دوفازی به صورت دقیق تری پاسخ سلول را پیش بینی می کند. این یافته پیشنهاد می کند که پدیده دوفازی احتمالاً مکانیزم عمده مسئول ویسکوالاستیسیته سلولی نیست.

وزیری و کاظم پور مفرد [13] یک مدل اجزای محدود را برای شبیه سازی پاسخ مکانیکی هسته در مکش مایکرو پیپت ایجاد کردند. هدف از این مطالعه بررسی نقش های متایز اجزای مختلف هسته در پاسخ بیومکانیکی هسته ای ایزوله شده است. در مدل محاسباتی ارائه شده به وسیله ای این گروه ناکلوبلاسم<sup>2</sup> به صورت یک ماده ویسکوالاستیک مکسول مدل شده است.

اخيراً برخی از حقوقان اثر اینتگرین ها و چسبندگی های موضوعی<sup>3</sup> ناشی از آنها در پاسخ مکانیکی سلول زنده به تحریک خارجی را مورد مطالعه قرار دادند. ووگان و همکارانش [14] مدل اجزای محدود را برای سلول های استئوبلیت<sup>4</sup> و استئوسایت<sup>5</sup> تحت شرایط فیزیولوژیک و شرایط آزمایشگاهی ایجاد کردند. در این مدل آنها اثر حسگر های مکانیکی سلول یعنی اینتگرین ها و سیلیوم<sup>6</sup> آن را بر توزیع و میزان تنش برای هر دو نوع سلول بررسی کردند. در این مدل که با در نظر گرفتن برهمن کنش جامد سیال<sup>7</sup>، سلول ها تحت اثر جریان پایای فیزیولوژیک و آزمایشگاهی قرار می گیرند، نتایج بدست آمده نشان می دهد که این حسگر های مکانیکی به اندازه ای کافی برای انگیزش یک پاسخ از سلول تحت اثر جریان سیال تحریک می شوند. بنابراین این حسگر های مکانیکی احتمالاً نقشی در واسطه بودن تفسیر

<sup>8</sup> Mechanotransduction

<sup>9</sup> Fluorescent staining

<sup>10</sup> Cyclic tensile loading

<sup>11</sup> Osteogenic

<sup>12</sup> Fibrin hydrogel

<sup>13</sup> Proteoglycan

<sup>14</sup> Chondrogenic

<sup>1</sup> Neo - Hookean

<sup>2</sup> Nucleoplasm

<sup>3</sup> Focal adhesions

<sup>4</sup> Osteoblast

<sup>5</sup> Osteocyte

<sup>6</sup> Cilium

<sup>7</sup> Fluid – structure interaction

حجمی - برشی ماتریس گرادیان تغییر شکل، تانسور راستگرد کوشی-گرین، تابع انرژی کرنشی و تانسور تنش دوم پیولا-کراف ضروری می‌نماید. در معادله‌ی (1)،  $F$  گرادیان تغییر شکل،  $J = \det F$ ،  $\Psi$  تغییر حجم نسبی برای یک جزء پیوسته و معادل بخش اتساعی گرادیان تغییر شکل و  $\bar{F}$  بخش حافظ حجم<sup>۱</sup> ماتریس می‌باشد.

$$\bar{F} = J^{-\frac{1}{3}} F \quad (1)$$

تانسور راستگرد کوشی-گرین در معادله‌ی (2) و تجزیه‌ی حجمی-برشی آن در معادله‌ی (3) تعریف شده است [22].

$$C = F^T F \quad (2)$$

$$\bar{C} = J^{\frac{2}{3}} C \quad (3)$$

رفتار مواد هایپرالاستیک بر حسب تابع چگالی انرژی کرنشی آن‌ها  $\psi$  توصیف می‌شود. در معادله‌ی (4) این تابع به دو بخش حجمی (عبارت اول) و حافظ حجم (عبارت دوم) تجزیه شده است [22].

$$\psi(C) = \psi_{vol}(J) + \psi_{iso}(\bar{C}) \quad (4)$$

برای یک ماده‌ی هایپرالاستیک تانسور تنش مادی متقابن دوم پیولا-کراف طبق معادله‌ی (5) تعریف می‌شود [22].

$$S = 2 \frac{\partial \Psi(C)}{\partial C} \quad (5)$$

در معادله‌ی (6) به دو بخش حجمی  $S_{vol}$  و برشی  $S_{iso}$  تقسیم شده است. در معادله‌ی (7)  $S_{vol}$  در معادله‌ی (8) بر حسب تغییرات بخش متضایر از تابع  $\psi$  نسبت به  $C$  تعریف می‌شوند. عملگر  $dev$  در معادله‌ی (8) طبق معادله‌ی (9) اثر می‌کند [22].

$$S = 2 \frac{\partial \Psi(C)}{\partial C} = S_{vol} + S_{iso} \quad (6)$$

$$S_{vol} = 2 \frac{\partial \Psi_{vol}(J)}{\partial C} = J \frac{\partial \Psi_{vol}(J)}{\partial J} C^{-1} \quad (7)$$

$$S_{iso} = 2 \frac{\partial \Psi_{iso}(\bar{C})}{\partial C} = J^{-\frac{2}{3}} dev(\bar{S}) \quad (8)$$

$$dev(\bar{S}) = \left( I - \frac{1}{3} C \otimes C^{-1} \right) : \bar{S} \quad (9)$$

در معادله‌ی (9)،  $I$  تانسور واحد مرتبه‌ی چهار و  $\otimes$  بیانگر ضرب تانسوری است. طبق معادلات سیمو تنش‌های دوم پیولا - کراف برای کرنش‌های محدود از معادله‌ی (10) بدست می‌آید. در این معادله از معادله‌ی (6) بدست می‌آید که در این حالت  $\psi$  تابع انرژی کرنشی کل ذخیره شده‌ی اولیه  $\psi_{vol}^0 + \psi_{iso}^0 = \psi^0$  می‌باشد. عملگر  $(.)$  طبق معادله‌ی (11) تعریف می‌شود. در معادله‌ی (10)،  $Q_i$  را تانسور تنش ساختگی جزء  $i$ -ام می‌نامند [22].

$$S(t) = S^0(t) - J^{-\frac{2}{3}} dev \left[ \sum_{i=1}^n Q_i(t) \right] \quad (10)$$

$$dev(.) = \left( I - \frac{1}{3} C \otimes C^{-1} \right) : . \quad (11)$$

$Q_i$  ها پاسخ معادله‌ی دیفرانسیل مرتبه‌ی اول (12) هستند. در این معادله  $T_i$  ثابت زمانی جزء ویسکوالاستیک  $i$ -ام و  $\gamma_i$  نسبت ثابت الاستیک جزء  $i$ -ام به مجموع ثوابت الاستیک تمام شاخه‌هast [22].

$$\dot{Q}_i(t) + \frac{1}{T_i} Q_i(t) = \frac{\gamma_i}{T_i} dev \left( 2 \frac{\partial \Psi_{iso}^0(\bar{C})}{\partial C} \right) \quad (12)$$

معادله‌ی (12) پاسخی به شکل معادله‌ی (13) دارد [22]:

$$Q_i(t) = \frac{\gamma_i}{T_i} \int_{-\infty}^t e^{-\frac{(t-\tau)}{T_i}} dev \left( 2 \frac{\partial \Psi_{iso}^0(\bar{C})}{\partial C} \right) d\tau \quad (13)$$

<sup>۱</sup> Isochoric

و بارگذاری تناوبی پتانسیل تولید آزمایشگاهی بافت غضروف لیفی<sup>۱</sup> را دارد. حقیقی پور و همکاران [21] اثر کرنش‌های تناوبی را بر تمایز مایوزنیک<sup>۲</sup> سلول‌های بنیادی مژنشیمال مطالعه کردند. آن‌ها سلول‌های بنیادی را روی بستر سیلیکونی<sup>۳</sup> پوشیده شده با کلاژن کاشته و در معرض کرنش‌های سیلیک 10 درصدی با فرکانس 1 هرتز قرار دادند. مشاهدات این گروه حاکی از این است که بارگذاری مکانیکی به تنهایی می‌تواند آغازگر تمایز مایوزنیک باشد. علاوه بر این، ترکیب عوامل رشد و بارگذاری مکانیکی می‌تواند باعث افزایش بیشتر بیان نشانگرهای ماهیچه‌ای شود.

اما آزمایشی که مبنای این پژوهش برای شبیه‌سازی پاسخ مکانیکی سلول‌های بنیادی مژنشیمال به کرنش‌های تناوبی قرار گرفته، آزمایشی است که توسط کلی و همکاران [20] انجام شده است. در تحقیق انجام شده به وسیله‌ی این گروه طی 7 روز پیش کاشت در شرایط محیط کاشت، سلول‌ها ماتریس فیبرین 20 میلی‌متری را به میزان 30 درصد تا طول متوسط 13.87 میلی‌متر منقبض کردند. سپس 1.4 میلی‌متر جابجایی (10) درصد طول روز 7 آم، به گروه سازه‌های تحت بارگذاری وارد شد. سلول‌ها در گروه درون محیط کاشت به منقبض کردن سازه‌های ژلی تا 9.68 و 8.75 میلی‌متر بعد از به ترتیب 14 و 21 روز ادامه دادند. اثر این انتقال به صورت افزایش مدول یانگ سازه لحظه شده است.

با مبنای قرار دادن این آزمایش، هدف این تحقیق بررسی اثر بارگذاری تناوبی روی یک سلول مژنشیمال است که در درون یک بلوك فیبرینی کاشته شده است تا آن که این بارگذاری تناوبی بتواند سلول را به سمت تمایز به سلول‌های بالغ غضروف لیفی سوق دهد. اهمیت بررسی این مسئله به پاسخی که اسکلت سلولی به تنش‌های تناوبی اعمالی می‌دهد و هم چنین فهم بهتر مکانیزم‌های تنظیم مکانیکی واپسی به تش بر می‌گردد. برای تحقق این اهداف، یک مدل مادی هایپر-ویسکوالاستیک<sup>۴</sup> برای مدل کردن اسکلت سلولی به روش اجزای محدود به کار برده شده است. ضمن آن که نقش اینتگرین‌ها به عنوان پل‌های ارتباطی سلول و ماتریس خارج سلولی در نظر گرفته شده است. در تحقیق حاضر ابتدا میدان تنش درون بلوك فیبرینی تحت کرنش 10 درصد به دست می‌آید سپس از تنش به دست آمده در مرکز بلوك به عنوان شرط مزدی در مدل ساخته شده برای سلول برای بررسی اثر بارگذاری بر آن استفاده می‌شود.

آنچه این تحقیق را از تحقیقات انجام شده در حوزه‌ی مکانیک سلولی تمایز می‌کند از دو جنبه قابل بیان است. اولین وجه تمایز این تحقیق ارائه‌ی مدلی هایپر-ویسکوالاستیک برای سلول در تغییر شکل‌های بزرگ است. دومین وجه تمایز این تحقیق به بررسی پاسخ مکانیکی سلول بنیادی تحت کرنش‌های تناوبی با در نظر گرفتن نقش اینتگرین‌ها در چسیندگی‌های موضوعی مربوط می‌شود.

## 2- مواد و روش‌ها

### 2-1- معادلات حاکم

سیمو و همکاران مدلی ساختاری برای ویسکوالاستیک غیرخطی بر مبنای متغیرهای حالت ایجاد کردند. این مدل موادی را شامل می‌شود که در بارگذاری کوتاه مدت مانند یک ماده هایپرالاستیک رفتار می‌کنند. در مدل سیمو رفتار ویسکوالاستیک تنها به برش محدود است [22]. بنابراین تجزیه‌ی

<sup>1</sup> Fibrocartilage

<sup>2</sup> Myogenic

<sup>3</sup> Silicon

<sup>4</sup> Hyper - viscoelastic

<sup>5</sup> Integrins

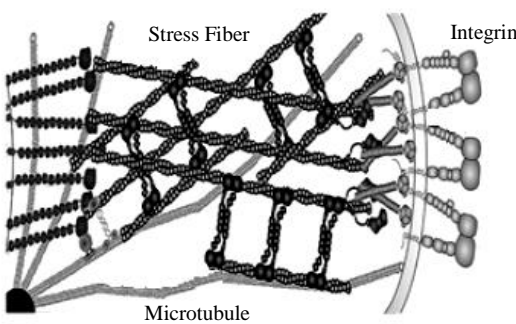


Fig. 2 Cytoskeleton and its components [26]

شکل 2 اسکلت سلولی و اجزای تشکیل دهنده آن [26]

جدول 1 خواص مکانیکی فیبرهای تنشی و میکروتوبول‌ها

Table 1 Mechanical properties of tensile fibers and microtubules		
زمان تخفیف	مدول یانگ	اجزای سازنده
[28] 6 ثانیه	[27] 15000 پاسکال	فیبرهای تنشی
[30] 30 ثانیه	[29] 0.7 گیگاپاسکال	میکروتوبول‌ها

## 2-2- محاسبه‌ی خواص مؤثر کامپوزیت هیدروژل - سلول

فرض می‌شود که سلول‌های بنیادی مزنشمیال به صورت کره‌هایی با قطر 25 میکرومتر [31] درون داریست هیدروژل فیبرین پخش شده‌اند. این ترکیب باعث تولید کامپوزیتی می‌شود که برای تخمین تنش در آن باید خواص مکانیکی مؤثر آن را دانست. مدل تحلیلی که از آن برای این مقصود استفاده شده است، مدل مادی کامپوزیت ارائه شده توسط هاشین می‌باشد (شکل 3). این مدل شامل مجموعه‌ای از ذرات کروی قرار گرفته درون ورق‌های هم مرکز یک ماتریس خارجی است [32]. سفتی مؤثر این گونه کامپوزیتی با فرض اتصالات همسانگرد باید در شرط هاشین - شریکمن صدق کند [32].

$$\frac{n+1+c(n-1)}{n+1-c(n-1)} \leq e \leq \frac{2+c(n-1)}{2n-c(n-1)} \quad (19)$$

نمادهای استفاده شده در معادله (19) دارای این معانی‌اند: نسبت سفتی  $n$ , مدل یانگ نسبی کامپوزیت  $\frac{E_p}{E_s}$ . مدل یانگ فازهای  $S$  و  $P$ , مدل یانگ نسبی کامپوزیت  $\frac{E_p}{E_s}$  می‌باشد. هر مدل سفتی از این مواد کامپوزیت ایزوتروپ با دانستن تنش در یکی از فازهای سازنده می‌تواند پیش‌بینی شود [32].

$$k = \frac{K}{K_S} = \left[ 1 + c \frac{1 - n_k}{n_k} \frac{\sigma_p}{\sigma} \right]^{-1} \quad (20)$$

$$\frac{\sigma_p}{\sigma} = \frac{n_k(1 + \kappa_S)}{n_k + \kappa_S[1 + (n_k - 1)c]} \quad (21)$$

$$g = \frac{G}{G_S} = \left[ 1 + c \frac{1 - n_g}{n_g} \frac{s_p}{s} \right]^{-1} \quad (22)$$

در معادلات (20) تا (22) نمادهای مورد استفاده،  $g$ ,  $g = \frac{G}{G_S}$  و  $k = \frac{K}{K_S}$  به ترتیب بیانگر مدول حجمی نسبی و مدول برشی نسبی می‌باشند. معادله (21) نسبت تنش حجمی را به دست می‌دهد. نسبت سفتی حجمی  $n_k$  و نسبت سفتی برشی  $n_g = \frac{G_p}{G_s}$  می‌باشد. در نهایت برای نسبت تنش اعوجاجی می‌توان نوشت [32]:

$$\frac{s_p}{s} = \frac{n_g(1 + \gamma_S)}{n_g + \gamma_S[1 + (n_g - 1)c]} \quad (23)$$

مدول یانگ و ضریب پواسون در معادله (24)، مدول‌های حجمی و برشی در معادله (25) و کمیت‌های مربوط به ضریب پواسون ( $K$  و  $\gamma$ ) در

در اینجا فرض می‌شود کهتابع چگالی انرژی کرنشی اولیه ذخیره شده برابر با انرژی کرنشی ذخیره شده در یک ماده‌ی هایپرالاستیک نشوهوکین باشد که در معادله (14) بیان شده است [23].

$$\psi^0 = \psi_{\text{neo-Hookean}} = \frac{\mu}{2}(I_c - 3) - \mu(\ln J) + \frac{\lambda}{2}(\ln J)^2 \quad (14)$$

در معادله فوق  $\mu$  و  $\lambda$  ثوابت مادی و  $I_c$  ناواردای اول تانسور تغییر شکل راستگرد کوشی-گرین است. در این صورت معادلات (15) و (16) به ترتیب بخش‌های حجمی و حافظ حجم  $\psi$  را نمایش می‌دهند:

$$\psi_{\text{vol}}(J) = -\mu(\ln J) + \frac{\lambda}{2}(\ln J)^2 \quad (15)$$

$$\psi_{\text{iso}}(\bar{C}) = \frac{\mu}{2}(I_{\bar{C}} - 3) \quad (16)$$

معادله (17) عبارت داخل پرانتر سمت راست معادله (12) را به ازای معادله  $\psi^0 = \psi_{\text{iso}}^0$  و  $I_{\bar{C}} = \bar{C}:I$  محاسبه می‌کند که منظور از عملگر (: ) ضرب دوبله‌ی دو تانسور است. در نهایت، معادله (18) حاصل عملگر  $\text{dev}(\mu I)$  را که لازمه‌ی حل معادله دیفرانسیل (12) است را به دست می‌دهد [24].

$$2 \frac{\partial \psi_{\text{iso}}^0(\bar{C})}{\partial \bar{C}} = \mu I \quad (17)$$

$$\begin{aligned} \text{dev}(\mu I) &= \left( I - \frac{1}{3} \bar{C} \otimes \bar{C}^{-1} \right) : \mu I \\ &= \mu \left( I - \frac{1}{3} \text{trace}(\bar{C}^T I) \bar{C}^{-1} \right) \end{aligned} \quad (18)$$

عبارت‌های اعوجاجی معادله (18) به زبان برنامه‌نویسی کامسول نوشته شده و در نتیجه با به دست آمدن تانسور تنش ساختگی  $Q_i$  معادله (13)، تانسور تنش پیولا-کراف دوم بر اساس معادله (10) حاصل می‌شود. در بسط مدل هایپر-ویسکوالاستیک استفاده شده برای مدل کردن اسکلت سلولی از مدل کلی مکسول شکل 1 که دارای دو جزء ویسکوالاستیک و یک جزء الاستیک خالص است، استفاده شده است. اجزای ویسکوالاستیک در واقع نماینده‌ی اجزای سازنده‌ی اسکلت سلولی یعنی فیبرهای تنشی و میکروتوبول‌ها می‌باشند. در شکل 2 شماتیک اسکلت سلولی به همراه اجزای سازنده‌ی آن نمایش داده شده است.

در جدول 1، خواص مکانیکی فیبرهای تنشی و میکروتوبول‌ها شامل مadol یانگ و زمان تخفیف ارائه شده است. با توجه به این جدول و تعریف پارامترهای مدل سیمو، مقادیر ثوابت مکانیکی  $E_\infty = 1000 \text{ Pa}$  و  $\eta_2 = 30 \text{ s}$  برای  $\eta_1 = 6 \text{ s}$   $E_2 = 0.7 \text{ GPa}$ ,  $E_1 = 15000 \text{ Pa}$  بدست می‌آید. مقدار  $E_\infty$  در واقع بیانگر مدول الاستیک سلول است که با روش میکروسکوپ نیروی اتمی برای سلول چسبیده اندازه‌گیری شده است [25].

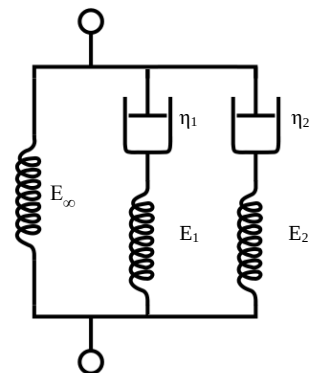


Fig. 1 Chosen Maxwell model to model cytoskeleton

شکل 1 مدل مکسول انتخاب شده برای مدل کردن اسکلت سلولی

جدول 2 ثوابت مدل کامپوزیت هاشین برای کامپوزیت سلول - فیبرین

مقدار	ثابت
$8.18 \times 10^{15}$	حجم سلول ( $m^3$ )
$600 \times 10^{-9}$	حجم بلوك فیبرین (ml) [20]
$4.9 \times 10^{-14}$	کل حجم سلول‌ها ( $m^3$ )
0.083	غلظت حجمی سلول‌ها
3333.3	$K_p$ (Pa)
16666.7	$K_s$ (Pa)
344.8	$G_p$ (Pa)
1724	$G_s$ (Pa)
0.2	$n_k$
0.2	$n_g$
0.138	$\kappa$
1.35	$\gamma$
0.69	$\sigma_p$
0.32	$s_p$
0.81	$s$
0.9	$k$
13500	$K$ (Pa)
1551	$G$ (Pa)
0.44	$v$
0.896	$e$
4483	$E$ (Pa)

و همکاران نمایش داده شده است. در شکل 5 مدل ساخته شده در نرم افزار کامپوزیت برای بلوك فیبرینی به همراه دو قطعه‌ی پلی‌اتیلنی انتهایی آن نشان داده شده است. شکل 6 نیز شبکه‌ی تولیدی برای بلوك فیبرینی به منظور تحلیل اجزای محدود تحت بارگذاری کششی در نرمافزار کامپوزیت را ارائه می‌دهد.

خواص هسته به منظور ساده‌سازی مساله، معادل با خواص مکانیکی کل سلول در نظر گرفته شده است. اینتگرین‌ها به صورت یک لایه‌ی الاستیک با سختی کل 0.001 نیوتون بر متر مدل شده‌اند (تعداد فرضی یکصد اینتگرین یک با سختی 0.0001 نیوتون بر متر [34]).

در شکل 7 مدل متقارن محوری که در مقیاس میکرو برای مدل کردن سلول و ماتریس فیبرینی اطراف آن ساخته شده، نمایش داده شده است. این مدل در واقع یک چهارم مدل کامل است چرا که مدل مساله حول خطوط 1 و 2 تقارن دارد. شکل 8، بیانگر شبکه‌ی ایجاد شده برای مدل میکرو می‌باشد.

بارگذاری کششی بر وجه سمت راست بخش فیبرینی شکل 7 وارد می‌شود. همگرایی و دقت حل بسیار به گام زمانی وابسته است، لذا گام زمانی برابر با 0.005 ثانیه انتخاب شده است. با توجه به این گام زمانی و کل بازه حل که 20 ثانیه است، 4000 تکرار نیاز است.

به منظور بررسی استقلال از شبکه، میانگین زمانی نیروی برشی روی خطی که با افق زاویه 45 درجه می‌سازد، معیار سنجش قرار گرفت. به دلیل طولانی بودن زمان حل (82 ساعت برای شبکه 1400 (المانی)، با هدف کاهش هزینه محاسباتی، 1 ثانیه از بازه حل بررسی شد. مطابق با شکل 9، تعداد 1400 المان نتیجه مشابهی با ریزترین شبکه (3000 المان) دارد. بنابراین با توجه به هزینه محاسباتی، شبکه 1400 المانی برای مدل سازی انتخاب شد. بر اساس اینکه دوره تناوب بارگذاری 1 ثانیه است و در این 1 ثانیه تغییرات قابل توجهی با افزایش تعداد المان‌ها مشاهده نشد، می‌توان نتایج این بررسی را برای بارگذاری 20 ثانیه‌ای نیز معتبر دانست.

به وجه داخلی سوراخ راست بلوك قیبرینی جابجایی تناوبی  $u$  با دامنه‌ی 1.4 میلی‌متر طبق معادله‌ی (30) وارد می‌شود:

معادله‌ی (26) تعریف شده‌اند [32].

$$E = \frac{9KG}{3K + G}; v = \frac{3K - 2G}{2(3K + G)} \quad (24)$$

$$G = \frac{E}{2(1 + v)}; K = \frac{E}{3(1 - 2v)} \quad (25)$$

$$\kappa = \frac{2(1 - 2v)}{1 + v}; \gamma = \frac{7 - 5v}{2(4 - 5v)} \quad (26)$$

مقصود از  $c$  در معادلات فوق غلظت حجمی فاز  $P$  است که با رابطه‌ی تعیین می‌شود [32]:

$$c = \frac{V_p}{V_p + V_s} \quad (27)$$

از روابط (28) و (29) می‌توان برای تعیین مدل الاستیک مؤثر کامپوزیت و ضریب پواسون آن استفاده کرد [32].

$$e = \frac{3kg}{2(1 + v_s)k + (1 - 2v_s)g} \quad (28)$$

$$v = \frac{(1 + v_s)k - (1 - 2v_s)g}{2(1 + v_s)k + (1 - 2v_s)g} \quad (29)$$

برای محاسبه‌ی خواص مکانیکی کامپوزیت سلول - فیبرین نیاز به خواص مکانیکی هر یک از اجزای سازنده است. برای سلول مدلول یانگ برابر با 1000 پاسکال در نظر گرفته شده است. هم چنین با توجه به این که غلظت فیبرینوژن استفاده شده در ساخت فیبرین 50 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بوده و غلظت ترومبین 50 یونیت بر میلی‌لیتر، لذا با توجه به [33] می‌توان دریافت که مدلول یانگ سازه‌ی فیبرینی برابر با 5000 پاسکال می‌باشد. ضریب پواسون سازه و سلول برابر با 0.45 در نظر گرفته شده است. در جدول 2 تمام کمیت‌های تعریف شده در معادلات (19) تا (29) برای مسئله‌ی مورد بررسی محاسبه شده و به دست آمدند. چگالی سلول در بلوك فیبرینی 10<sup>7</sup> سلول در میلی‌لیتر در نظر گرفته شده است [20].

در آزمایش مبنای [20] کامپوزیت فیبرین- سلول بر اثر انقباض سلول‌های مژنشیمال از طول اولیه‌ی 20 میلی‌متر به طول 14 میلی‌متر در روز هفتم و به طول 8.75 میلی‌متر در پایان روز بیست و یکم می‌رسد. بنابراین در درون سازه‌ی کامپوزیتی یک پیش‌تنش ناشی از انقباض اسکلت سلولی به وجود آمده است. با فرض یکنواخت بودن توزیع این پیش‌تنش و به کمک قانون هوک می‌توان مقدار آن را به صورت زیر تخمین زد. کرنش در این حالت برابر است با 0.56 و تنش برابر است با 1600<sup>0.56</sup> = 2850 پاسکال. با افزودن این مقدار به مدلول یانگ به دست آمده در جدول 2، در نهایت مقدار 6083 پاسکال برای مدلول یانگ بلوك فیبرینی به دست می‌آید.

### 2-3- مدل اجزای محدود چند - مقیاسی

در شکل 4، دستگاه اعمال بارگذاری تناوبی کششی استفاده شده توسط کتلی

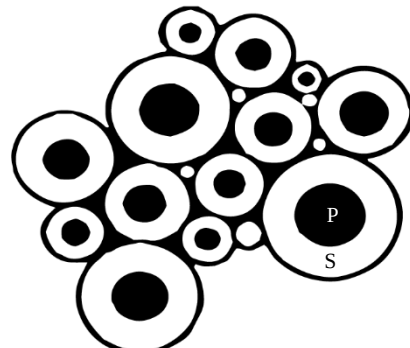
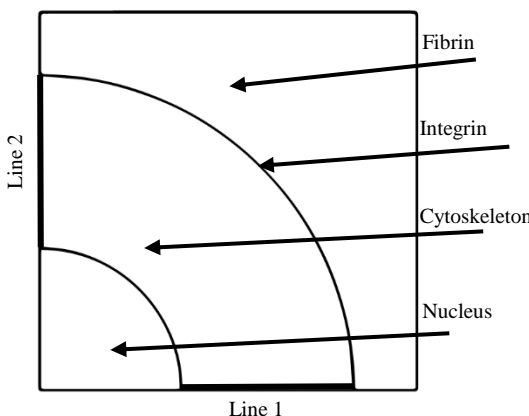


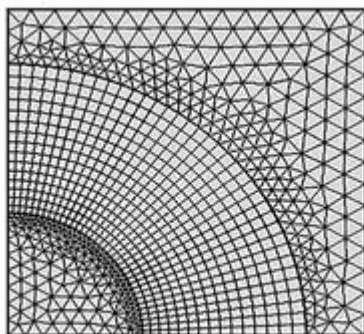
Fig. 3 Schematic expression of the composite spheres assemblage [32]

شکل 3 بیان شماتیکی کامپوزیت مجموعه‌ی کره‌ها شده توسط هاشین [32]



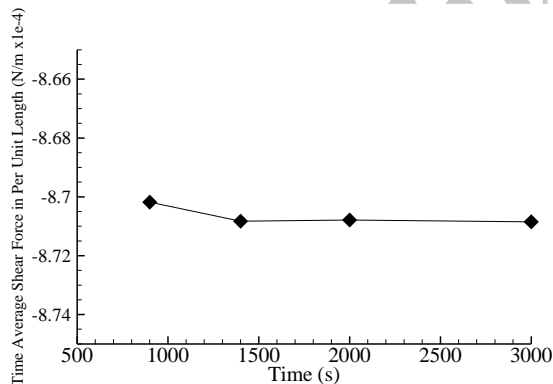
**Fig. 7** The model including the cytoplasm, integrins, cell nucleus and a small part of fibrin blocks (dimensions in micrometers).

شکل 7 مدل شامل سیتوپلاسم، اینتگرین‌ها، هسته‌ی سلول و بخش کوچکی از بلوك فیبرینی (ابعاد به میکرومتر)



**Fig. 8** Created mesh on cellular model in micro-scale

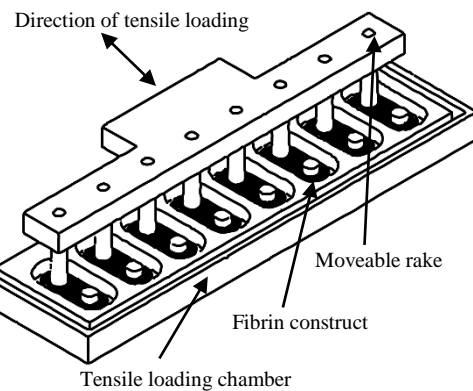
شکل 8 شبکه‌ی توپلیدی روی مدل سلولی در ابعاد میکرو



**Fig. 9** Mesh independency analysis

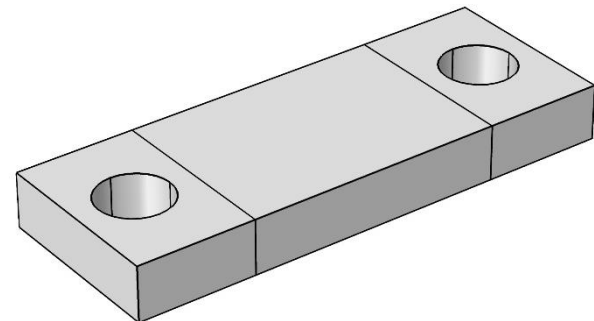
شکل 9 بررسی استقلال از شبکه

تنش‌ها و نیروهای ایجاد شده درون اسکلت سلولی و اطمینان از این که مقادیر این تنش‌ها و نیروها با تغییر تنش اعمالی خارجی دچار تغییرات غیرمنطقی و ناگهانی نمی‌شود، تحلیل حساسیت انجام گرفته است. در این تحلیل مقادیر تنش‌ها و نیروهای شعاعی و محیطی به ازای 5 مقادیر مختلف برای دامنه تنش اعمالی خارجی (480, 580, 680, 780 و 880 پاسکال) در منحنی‌های شکل‌های 11 و 12 رسم شده‌اند. همان‌گونه که روشنی از این منحنی‌ها می‌توان دریافت هیچ‌گونه تغییرات ناگهانی در مقادیر تنش‌ها و نیروهای



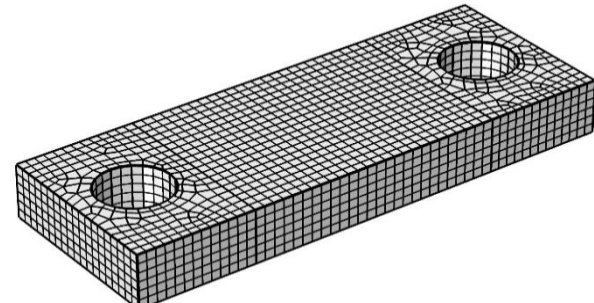
**Fig. 4** loading device on the fibrin block [35]

شکل 4 دستگاه اعمال بارگذاری کششی بر بلوك فیبرینی [35]



**Fig. 5** Fibrin block model in Comsol (fibrin block size 20×10×3 mm, dimensions of each polyethylene piece 6.5×10×3 and diameter of each hole 4mm)

شکل 5 بلوك فیبرینی مدل شده در کامسول (ابعاد بلوك فیبرینی 20×10×3 میلی‌متر، ابعاد هر قطعه‌ی پلی‌اتیلنی 6.5×10×3 میلی‌متر و قطر هر سوراخ 4 میلی‌متر است.



**Fig.6** Created mesh on the fibrin block

شکل 6 شبکه ایجاد شده بر بلوك فیبرینی

$$u_x = 0.0014 \left( 0.5 \sin \left( 2\pi t - \frac{\pi}{2} \right) + 0.5 \right) \quad (30)$$

وضعیت تنش در مقطع میانی بلوك فیبرینی به عنوان وضعیت تنش حول یک سلول در مرکز بلوك، به نحوی که مرکز سلول و مرکز بلوك بر یکدیگر منطبق باشند، مدنظر است. همچنین تنها تنش در راستای اعمال بارگذاری ( $\sigma_{xx}$ ) قابل توجه است. از آنجا که بلوك فیبرینی به صورت ماده‌ای الاستیک مدل شده است، مقادار  $\sigma_{xx}$  همان فرم معادله‌ی (30) را دارد است با دامنه‌ای برابر 680 پاسکال (معادله‌ی (31)، شکل 10).

$$\sigma_{xx} = 680 \left( 0.5 \sin \left( 2\pi t - \frac{\pi}{2} \right) + 0.5 \right) \quad (31)$$

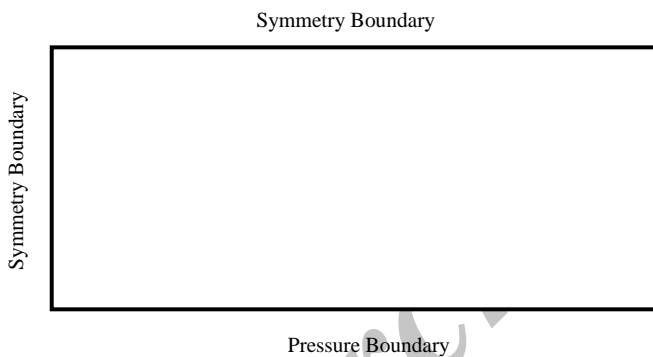
#### 4-2- تحلیل حساسیت

با هدف بررسی اثر تغییرات تنش اعمالی خارجی به مدل، در ابعاد میکرو، بر

بارگذاری فشاری قرار گرفته است و منحنی های تنش فشاری بر حسب کشش در نرخ های مختلف بارگذاری رسم شده‌اند. در شکل 13 مدل ساده‌ی دو بعدی پلی‌پوریتانی به همراه شرایط مرزی تعريف شده روی آن نمایش داده شده است. در شکل 14 نتایج حاصل از شبیه‌سازی تست شبه-استاتیک انجام شده روی قطعات PU50 با مقادیر حاصل از آزمایش مقایسه شده‌اند. می‌توان اختلاف بین این منحنی‌ها در کرنش‌های بزرگ را به مدل نکردن قطعات به صورت متقاض مhor نسبت داد.

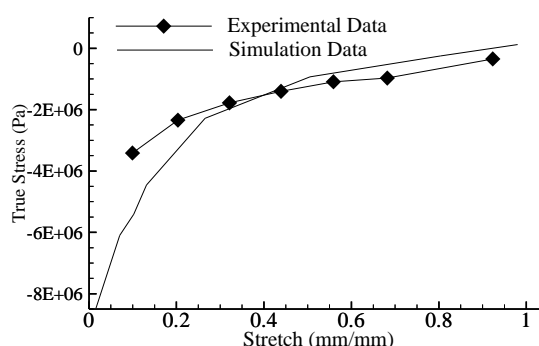
### 3- نتایج

به منظور داشتن معیاری از هر یک از تنش‌های محیطی، شعاعی و برشی ایجاد شده در داخل اسکلت سلولی منحنی‌های مربوطه در شکل‌های 15 تا 17 نمایش داده شده‌اند. این منحنی‌ها به ترتیب متوسط تنش‌های 260, 240 و 140 پاسکال را برای اسکلت سلولی در لحظات اوج بارگذاری پیش‌بینی می‌کنند. شکل‌های 18 تا 20 میزان تیروی ایجاد شده روی مولکول‌های زیستی، بر حسب نیرو بر واحد طول را نشان می‌دهند. در شکل 18 مقدار نیروی محیطی بر واحد طول روى خط 2 (مشخص شده در شکل 7) به 0.0024 نیوتون بر متر می‌رسد. با توجه به ابعاد مولکول‌های زیستی که در محدوده‌ی چند نانومتر قرار می‌گیرند، لذا حداکثر نیروی پیش‌بینی شده توسط این منحنی‌ها چندین پیکونیوتون روی هر مولکول می‌باشد. در شکل 19 منحنی یکسانی برای تیروی شعاعی بر واحد طول خط 1 (مشخص شده در شکل 7) رسم شده است. برای مولکولی در ابعاد 10 نانومتر این نیرو به 45



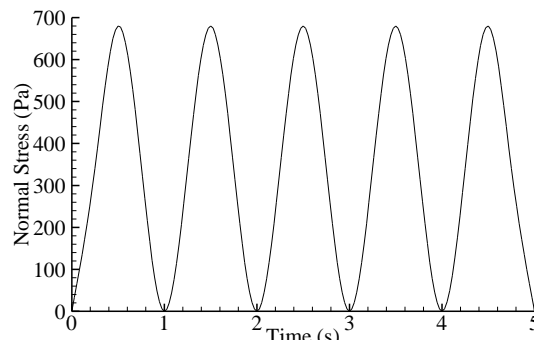
**Fig. 13** Polyurethane 2D model with boundary conditions to simulate in Comsol

شکل 13 مدل دو بعدی پلی‌پوریتانی به همراه شرایط مرزی برای شبیه‌سازی در کامسول



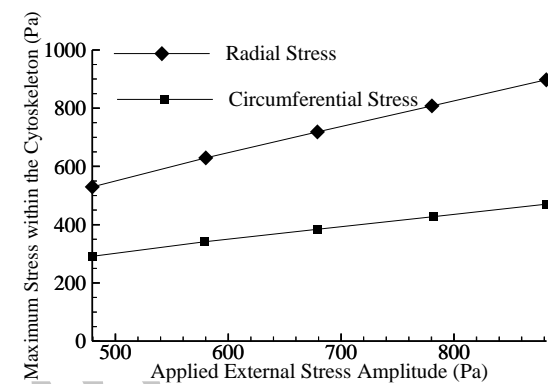
**Fig. 14** The comparison between experimental and simulation results for polyurethane components under quasi-static pressure test

شکل 14 مقایسه بین نتایج تجربی و شبیه‌سازی برای قطعات پلی‌پوریتانی تحت تست فشاری شبه-استاتیک



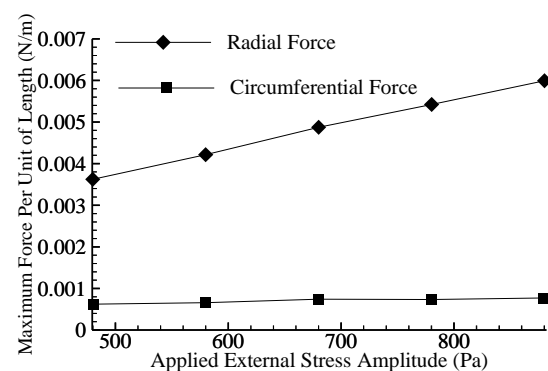
**Fig.10** تنش کششی تناوبی در نقطه‌ی میانی بلوك فیبرینی به صورت تابعی از زمان

شکل 10 تنش کششی تناوبی در نقطه‌ی میانی بلوك فیبرینی به صورت تابعی از زمان



**Fig. 11** The Maximum radial and circumferential stresses within the cytoskeleton for 5 different values of applied external stress amplitude

شکل 11 حداکثر تنش‌های شعاعی و محیطی درون اسکلت سلولی به ازای 5 مقدار مختلف برای تنش اعمالی خارجی



**Fig. 12** The Maximum radial and circumferential forces on line 1 within the cytoskeleton for 5 different values of applied external stress amplitude

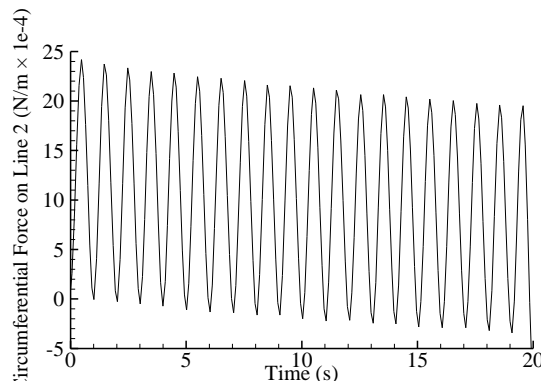
شکل 12 حداکثر نیروهای شعاعی و محیطی بر واحد طول روى خط 1 درون اسکلت سلولی به ازای 5 مقدار مختلف برای تنش اعمالی خارجی

ایجاد شده درون اسکلت سلولی با تغییر دامنه‌ی تنش خارجی اعمالی رخ نمی‌دهد.

### 2- صحبت‌سنگی مدل ارائه شده

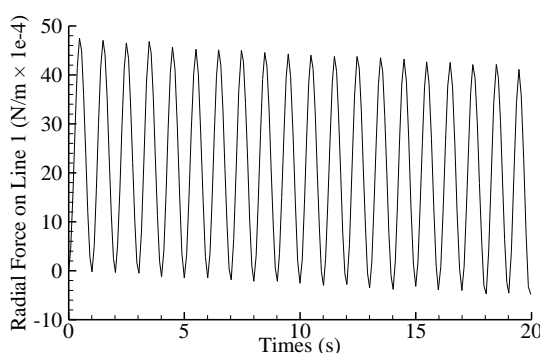
به منظور بررسی درستی مدل ارائه شده برای اسکلت سلولی، آزمایش انجام شده در [36] به کمک این مدل شبیه‌سازی شده است. در این آزمایش قطعات استوانه‌ای پلی‌پوریتانی<sup>۱</sup> با قطر 15 میلی‌متر و طول 6 میلی‌متر تحت

<sup>1</sup> Polyurethane



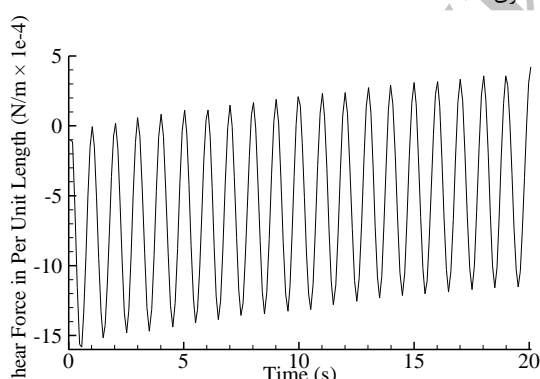
**Fig. 18** The circumferential force on line 2 within cytoskeleton in the first 20 seconds of loading

شکل 18 نیروی محیطی روی خط 2 درون اسکلت سلولی در 20 ثانیه ابتدایی بارگذاری



**Fig. 19** The radial force on line 1 within the cytoskeleton in the first 20 seconds of loading

شکل 19 نیروی شعاعی روی خط 1 درون اسکلت سلولی در 20 ثانیه ابتدایی بارگذاری



**Fig. 20** The shear force on the line which makes a 45 degree angle with the horizon within the cytoskeleton in the first 20 seconds of loading

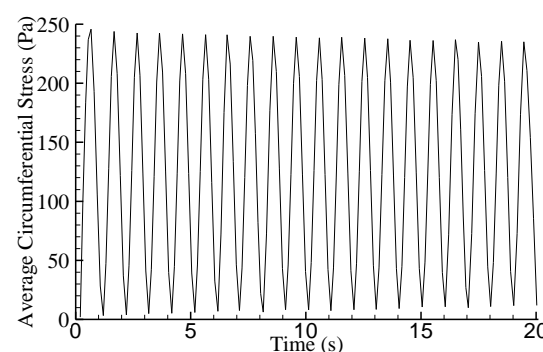
شکل 20 نیروی برشی روی خطی که با افق زاویه ۴۵ درجه می‌سازد درون اسکلت سلولی در 20 ثانیه ابتدایی بارگذاری

می‌کند، سنجید. همان‌گونه که در آزمایش انجام شده توسط کلنی و همکارانش [20] گزارش شد، افزودن بارگذاری تناوبی باعث انگیزش پاسخی متفاوت از سلول‌های بنیادی نسبت به گروههایی می‌شود که تنها در محیط غضروفزا قرار داده شده‌اند. لذا سطح تنش‌های ایجاد شده در سیتوپلاسم، که از یک سو به غشاء و از سوی دیگر به هسته متصل است، باید در محدوده تنش‌هایی باشد که باعث انگیزش پاسخی متفاوت از سلول نسبت به یک حالت مرجع می‌شوند. از آنجایی که در شکل‌های 15 تا 17 به ترتیب برای متوسط تنش‌های محیطی، شعاعی و برشی به روشی مشخص است که

پیکونیوت می‌رسد. در شکل 20 نیروهای برشی ایجاد شده روی خطی که درون سیتوپلاسم است و با محور افق زاویه ۴۵ درجه می‌سازد، رسم شده است. این نیروها نیز، هم‌چون دو نیروی محیطی و شعاعی، در ابعاد مولکولی اندازه‌ی چندین پیکونیوت را دارند.

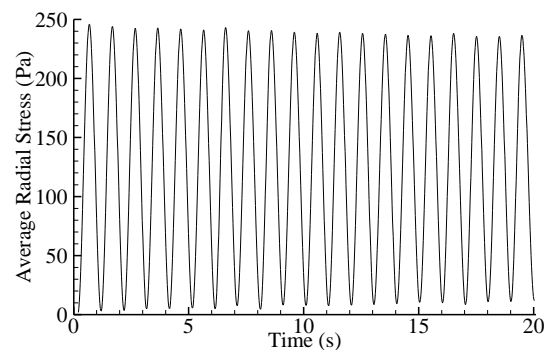
#### 4- بحث

با توجه به مطالعات انجام شده در تحقیقات گذشته مدلی که اثرات ویسکوالاستیک و هایپرالاستیک را با هم به کار گرفته باشد، ارائه نشده است، لذا نمی‌توان نتایج تحقیق ارائه شده را با مدل‌های مشابه گذشته مقایسه و اعتبارسنجی کرد. اما می‌توان صحت نتایج گرفته شده را با مقایسه نتایج گزارش شده که سلول تحت شرایط بارگذاری مختلف تجربه



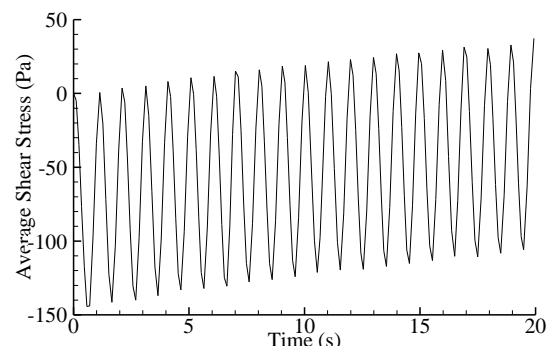
**Fig. 15** The average circumferential stress within the cytoskeleton in the first 20 seconds of loading-

شکل 15 متوسط تنش محیطی درون اسکلت سلولی در 20 ثانیه ابتدایی بارگذاری



**Fig. 16** The average radial stress in the cytoskeleton in the first 20 seconds of loading

شکل 16 متوسط تنش شعاعی درون اسکلت سلولی در 20 ثانیه ابتدایی بارگذاری



**Fig. 17** The average shear stress within the cytoskeleton in the first 20 seconds of loading

شکل 17 متوسط تنش برشی درون اسکلت سلولی در 20 ثانیه ابتدایی بارگذاری

ویسکوالاستیک غیرخطی سیمو است. این مدل بر پایه‌ی سری‌های دیریشله – پرونی در ریاضیات سعی در تقریب زدن پاسخ یک مجموعه‌ی اجزای ویسکوالاستیک غیرخطی به کمک ترم‌های نمایی این سری‌ها دارد. اجزای سلولی که نقش ویسکوالاستیک آن‌ها لاحظ شده است، شامل فیبرهای تنفسی و میکرو توبول‌ها می‌باشند. گرچه اجزای حد وسط نیز می‌توانند نقش چشم‌گیری در پاسخ سلولی داشته باشند، اما تحقیقی که در بردارنده‌ی خواص ویسکوالاستیک این جزء خاص باشد یافته نشد.

اولین جنبه‌ی نوآوری این تحقیق ارائه‌ی مدلی هایپر-ویسکوالاستیک برای سلول زنده به منظور بررسی دقیق‌تر پاسخ مکانیکی آن می‌باشد. جنبه دوم به بررسی پاسخ مکانیکی سلول‌های مژنشیمال درون دارستی از جنس فیبرین بر می‌گردد که در آن اثر اینتگرین‌ها به عنوان ارتباط دهنده‌های اسکلت سلولی به ماتریس خارج سلولی در نظر گرفته شده است. این تحلیل چندمقیاسی بر آن بوده است که به صورت هر چه دقیق‌تر شرایط مکانیکی (از جنس تنفس) اطراف یک سلول بنیادی درون فیبرین را از شرایط مکروی آن بدست آورده و به عنوان شرایط مرزی مدل میکروی سلول برای بررسی پاسخ مدل هایپر-ویسکوالاستیک ارائه شده استفاده کند.

نتایج این تحقیق نشان می‌دهد که مدل ارائه شده توانسته است سطحی از تنفس را برای اسکلت سلولی پیش‌بینی کند که برای تحریک سلول به پاسخی متفاوت نسبت به حالتی که در آن بارگذاری وجود ندارد، کافی می‌باشد. این پاسخ متفاوت به صورت افزایش نشان‌گرهای سلول غضروف لیفی و یا به عبارتی تمایز به سلول‌های غضروف لیفی نمود یافته است.

## 6- مراجع

- [1] B. M. Abdallah, H. Saeed, M. Kassem, *Human Mesenchymal Stem Cells: Basic Biology and Clinical Applications for Bone Tissue Regeneration*, pp. 177-190, Humana Press, 2009.
- [2] H. Bethesda, U. S. Department of Health and Human Services, *Stem Cell Basics*, Accessed: <https://stemcells.nih.gov/info/basics.htm>.
- [3] H. W. Wu, C. C. Lin, S. M. Hwang, Y. J. Chang, G. B. Lee, microfluidic device for chemical and mechanical stimulation of mesenchymal stem cells, *Microfluidics and Nanofluidics*, Vol. 11, No. 5, pp. 545-556, 2011.
- [4] E. K. Yim, S.W. Pang, K.W. Leong, Synthetic nanostructures inducing differentiation of human mesenchymal stem cells into neuronal lineage, *Experimental Cell Research*, Vol. 313, No. 9, pp. 1820-1829, 2007.
- [5] M. J. Dalby, N. Gadegaard, R. Tare, A. Andar, M.O. Riehle, P. Herzky, C.D. Wilkinson, R.O. Oreffo, The control of human mesenchymal cell differentiation using nanoscale symmetry and disorder, *Nature Materials*, Vol. 6, No. 12, pp. 997-1003, 2007.
- [6] R. McBeath, D. M. Pirone, C. M. Nelson, K. Bhadriraju, C. S. Chen, Cell shape, cytoskeletal tension, and RhoA regulate stem cell lineage commitment, *Developmental Cell*, Vol. 6, No. 4, pp. 483-495, 2004.
- [7] Y. S. Pek, A. C. Wan, J. Y. Ying, The effect of matrix stiffness on mesenchymal stem cell differentiation in a 3D thixotropic gel, *Biomaterials*, Vol. 31, No. 3, pp. 385-391, 2010.
- [8] O. Schätti, S. Grad, J. Goldhahn, G. Salzmann, Z. Li, M. Alini, M. J. Stoddart, A combination of shear and dynamic compression leads to mechanically induced chondrogenesis of human mesenchymal stem cells, *European Cells & Materials*, Vol. 22, pp. 214-225, 2011.
- [9] W. Y. Sim, S. W. Park, S. H. Park, B. H. Min, S. R. Park, S. S. Yang, A pneumatic micro cell chip for the differentiation of human mesenchymal stem cells under mechanical stimulation, *Lab on a Chip*, Vol. 7, No. 12, pp. 1775-1782, 2007.
- [10] F. Zhao, R. Chella, T. Ma, Effects of shear stress on 3-D human mesenchymal stem cell construct development in a perfusion bioreactor system: Experiments and hydrodynamic modeling, *Biotechnology and Biengineering*, Vol. 96, No. 3, pp. 584-595, 2007.
- [11] H. Karcher, J. Lammerding, H. Huang, R. T. Lee, R. D. Kamm, M. R. Kaazempur-Mofrad, A three-dimensional viscoelastic model for cell deformation with experimental verification, *Biophysical Journal*, Vol. 85, No. 5, pp. 3336-3349, 2003.
- [12] F. P. Baaijens, W. R. Trickey, T. A. Laursen, F. Guilak, Large deformation finite element analysis of micropipette aspiration to determine the mechanical properties of the chondrocyte, *Annals of Biomedical Engineering*, Vol. 33, No. 4, pp. 494-501, 2005.
- [13] A. Vaziri, M. R. Mofrad, Mechanics and deformation of the nucleus in micropipette aspiration experiment, *Journal of Biomechanics*, Vol. 40, No. 4, pp. 2053-2062, 2007.

متوسط هر یک از این تنی‌ها مقادیر حداقل 240 و 260 و 140 پاسکال را دارند، لذا این تنی‌ها از مرتبه‌ی چندین صد پاسکال بوده که برای انگیزش پاسخ از سلول کافی هستند [37].

اگر نیروی خارجی بخواهد قادر به ایجاد یک تغییر چشم‌گیر در نرخ واکنش‌های باپوشیمیایی داخل سلولی شود، اثر نیرو روی ساختار پروتئین باید از آنچه وابسته به نوسانات دمایی است، پیشی گیرد. برای مقدار انرژی حرارتی برابر با 4 پیکونیوتون در نانومتر و در نظر گرفتن تغییرات ساختاری با طول مشخصه‌ای در مقایس 1 تا 10 نانومتر، سطوح نیروی متضایر در محدوده‌ی 0.4 تا 4 پیکونیوتون خواهد افتاد. این مقدار نیرو در تطابق با مقدار نیرویی است که یک مولکول مایوزین، در سازگاری با این نظریه که انتباش فعل سلولی می‌تواند منجر به القای سیگنال‌دهی سلولی شود، می‌باشد [37]. نتایج شکل 18 حاکی از این است که برای مولکول‌های زیستی با ابعاد 1 تا 10 نانومتر مقدار نیروی محیطی ایجاد شده روی مولکول 2.4 تا 24 پیکونیوتون است. با توجه به شکل 19 برای مولکول‌های با ابعاد ذکر شده، مقدار نیروی شعاعی ایجاد شده در بازه‌ی 4.5 تا 45 پیکونیوتون می‌باشد. همچنین بر اساس شکل 20 نیروی برشی روی مولکول در بازه‌ی 1.5 تا 15 پیکونیوتون قرار می‌گیرد. بنابراین هر یک از تنی‌های محیطی، شعاعی و برشی مستعد فعال‌سازی مولکول‌های زیستی و تأثیرگذاری بر نرخ و میزان واکنش‌های شیمیایی درون سلول می‌باشد. به عنوان نمونه مولکول زیستی فیلامین را در نظر بگیرید. فیلامین<sup>1</sup> یکی از متصل‌کننده‌های عرضی بسیار مهم فیلامان‌های اکتنی است که از طریق تماس مستقیم و غیرمستقیم با اینتگرین‌ها باعث لنگر اندختن اسکلت سلولی اکتنی به غشاء لیپیدی سلول می‌شود. پیشنهاد شده است که تحت نیروهای برشی، فیلامین‌ها در سراسر سلول ابیشه می‌شوند که باعث افزایش پایداری و مقاومت مکانیکی سلول می‌شوند [38]. فیلامین می‌تواند به شکل‌های ساختاری مختلفی تحت اعمال نیرو و گشتاور درآید و به موجب این رفتار یک انتقال‌دهنده‌ی نیرو در اسکلت سلولی است. با استفاده از مایکروسکوپ نیروی اتمی نشان داده شده است که بازکردن ناحیه‌ی شبیه ایمونوگلوبین فیلامین‌ها در محدوده‌ی نیروی 220 پیکونیوتون رخ می‌دهد. همچنین نشان داده شده است که این ناحیه از مولکول، تحت بارگذاری‌های کوچک (25 پیکونیوتون) تغییرات ساختاری چشم‌گیری پیدا می‌کند که نشان‌دهنده‌ی نقش این مولکول به عنوان یک حسگر مکانیکی است که با نیرو فعال می‌شود [38].

از محدودیت‌های این تحقیق می‌توان به مدل کردن دو بعدی سلول، مدل نکردن چسبندگی‌های موضعی به صورت متمرکز و مدل کردن سلول به عنوان ماده‌ای منفعل اشاره کرد. همچنین مدل هاشین که در این تحقیق مورد استفاده قرار گرفت، در میکرومکانیک مواد محدودیت‌هایی دارد که در پژوهش‌های آنی مورد ملاحظه قرار می‌گیرد. در تحقیقات آینده می‌توان به سمت توسعه‌ی مدل‌هایی که بازاریابی خاص اسکلت سلولی را تحت بارگذاری‌های مختلف لحظه‌ی ذکر شده پیش‌نیاهاد شده در این جا و همچنین رفع محدودیت‌های ذکر شده پیش‌رفت.

## 5- نتیجه‌گیری

مطالعات صورت گرفته در مورد بنا نهادن مدلی برای اسکلت سلولی که هم دربردارنده‌ی اثرات ویسکوالاستیک و هم اثرات هایپر-ویسکوالاستیک باشد مسیر تحقیق را به تئوری‌های کلاسیک مدل‌های غیرخطی برای مواد ویسکوالاستیک رهنمون شد. مدلی که در بخش (1-2) مطرح شد مدل

<sup>1</sup> Filamin

- microscopy, *Journal of Cellular and Molecular Medicine*, Vol. 12, No. 2, pp. 537-552, 2007.
- [26] Z. Jahed, H. Shams, M. R. Mofrad, A Disulfide Bond Is Required for the Transmission of Forces through SUN-KASH Complexes, *Biophysical Journal*, Vol. 109, No. 13, pp. 501-509, 2015.
- [27] L. Lu, S. J. Oswald, H. Ngu, F. C. Yin, Mechanical properties of actin stress fibers in living cells, *Biophysical Journal*, Vol. 95, No. 12, pp. 6060-6071, 2008.
- [28] S. Kumar, I. Maxwell, A. Heisterkamp, T. R. Polte, T. P. Lele, M. Salanga, E. Mazur, Viscoelastic retraction of single living stress fibers and its impact on cell shape, cytoskeletal organization, and extracellular matrix mechanics, *Biophysical Journal*, Vol. 90, No. 10, pp. 3762-3773, 2006.
- [29] D. B. Wells, A. Aksimentiev, Mechanical properties of a complete microtubule revealed through molecular dynamics simulation, *Biophysical Journal*, Vol. 99, No. 2, pp. 629-637, 2010.
- [30] Y. C. Lin, G. H. Koenderink, F. C. MacKintosh, D. A. Weitz, Viscoelastic properties of microtubule networks, *Macromolecules*, Vol. 40, No. 21, pp. 7714-7720, 2007.
- [31] G. Jianfeng, G. Ling, S. Wang, Y. Zhang, T. Cai, R. C. Zhao, Y. Wu, The size of mesenchymal stem cells is a significant cause of vascular obstructions and stroke, *Stem Cell Reviews and Reports*, Vol. 10, No. 2, pp. 295-303, 2014.
- [32] L. F. Nielsen, *Composite Materials: Properties as Influenced by Phase Geometry*, Springer Science & Business Media, pp. 126-128, 2005.
- [33] H. Duong, B. Wu, B. Tawil, Modulation of 3D fibrin matrix stiffness by intrinsic fibrinogen-thrombin compositions and by extrinsic cellular activity, *Tissue Engineering Part A*, Vol. 15, No. 7, pp. 1865-1876, 2009.
- [34] X. Peng, J. Huang, C. Xiong, J. Fang, Cell adhesion nucleation regulated by substrate stiffness: A Monte Carlo study, *Journal of Biomechanics*, Vol. 45, No. 1, pp. 116-122, 2012.
- [35] E. J. Vanderploeg, S. M. Imler, K. R. Brodkin, A. J. García, M. E. Levenston, Oscillatory tension differentially modulates matrix metabolism and cytoskeletal organization in chondrocytes and fibrochondrocytes, *Journal of Biomechanics*, Vol. 37, No. 12, pp. 1941-1952, 2004.
- [36] D. Doman, D. S. Cronin, C. P. Salisbury, Characterization of polyurethane rubber at high deformation rates, *Experimental Mechanics*, Vol. 46, No. 3, pp. 367-376, 2006.
- [37] H. Huang, R. D. Kamm, R.T. Lee, Cell mechanics and mechanotransduction: pathways, probes, and physiology, *American Journal of Physiology-Cell Physiology*, Vol. 287, No. 1, pp. C1-C11, 2004.
- [38] Z. Jahed, H. Shams, M. Mehrbod, M. R. Mofrad, Mechanotransduction pathways linking the extracellular matrix to the nucleus, *International Review of Cell and Molecular Biology*, Vol. 310, No. 171, pp. 220, 2014.
- [14] E. P. Dowling, W. Ronan, J. P. McGarry, Computational investigation of in situ chondrocyte deformation and actin cytoskeleton remodelling under physiological loading, *Acta Biomaterialia*, Vol. 9, No. 4, pp. 5943-5955, 2013.
- [15] Z. Alihemmati, B. Vahidi, N. Haghhipour, M. Salehi, Computational simulation of static/cyclic cell stimulations to investigate mechanical modulation of an individual mesenchymal stem cell using confocal microscop, *Materials Science and Engineering.C, Materials for Biological Applications*, Vol. 70, No. 1, 2017.
- [16] R. Vaez Ghaemi, B. Vahidi, M. H. Sabour, N. Haghhipour, Z. Alihemmati, Fluid-structure interactions analysis of shear-induce modulation of a mesenchymal stem cell: An image-based study, *Artificial Organs*, Vol. 40, No. 3, pp. 278-287, 2016.
- [17] C. A. Mullen, T. J. Vaughan, M. C. Voisin, M. A. Brennan, P. Layrolle, L. M. McNamara, Cell morphology and focal adhesion location alters internal cell stress, *Journal of The Royal Society Interface*, Vol. 11, No. 111, 2014.
- [18] J. S. Park, J. S. Chu, C. Cheng, F. Chen, D. Chen, S. Li, Differential effects of equiaxial and uniaxial strain on mesenchymal stem cells, *Biotechnology and Bioengineering*, Vol. 88, No. 3, pp. 359-368, 2004.
- [19] M. van Griensven, S. Diederichs, S. Roeker, S. Boehm, A. Peterbauer, S. Wolbank, D. Riechers, F. Stahl, C. Kasper, Mechanical strain using 2D and 3D bioreactors induces osteogenesis: Implications for bone tissue engineering, *Advanced in Biochemical Engineering/ Biotechnology*, Vol. 112, pp. 95-124, 2009.
- [20] J. T. Connelly, E. J. Vanderploeg, J. K. Mouw, C. G. Wilson, M. E. Levenston, Tensile loading modulates bone marrow stromal cell differentiation and the development of engineered fibrocartilage constructs, *Tissue Engineering Part A*, Vol. 16, No. 6, pp. 1913-1923, 2010.
- [21] N. Haghhipour, S. Heidarian, M. A. Shokrgozar, N. Amirizadeh, Differential effects of cyclic uniaxial stretch on human mesenchymal stem cell into skeletal muscle cell, *Cell Biology International*, Vol. 36, No. 7, pp. 669-675, 2012.
- [22] S. P. C. Marques, G. J. Creus *Computational Viscoelasticity*, Springer Science & Business Media, pp. 71-75, 2012.
- [23] J. Bonet, R. D Wood, *Nonlinear Continuum Mechanics for Finite Element Analysis*, pp. 161, (Translated by I. Mahmoodzani Kani) University of Tehran Press, 2007. (in Persian فارسی)
- [24] G. A. Holzapfel, *Nonlinear Solid Mechanics*, pp. 212-294, London: John Wiley & Sons Ltd, 2000.
- [25] D. Docheva, D. Padula, C. Popov, W. Mutschler, H. C.Schaumann, M. Schieker, Researching into the cellular shape, volume and elasticity of mesenchymal stem cells, osteoblasts and osteosarcoma cells by atomic force