

مقاله پژوهشی

بررسی روند تمایز سلول های شبه سلول عضله اسکلتی مشتق از سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی انسان تحت تاثیر 5-azacytidine در شرایط آزمایشگاه

زنیب نامجو گرمی^۱، محمد حسن حیدری^{۲*}، محسن نوروزیان^۳، رضا ماستری فراهانی^۲، تقی الطريحي^۴، عباس پیریایی^۳ و حمید بیاتی^۵، محمد حسین حیدری^۶

^۱دانشجوی کارشناسی ارشد علوم تشریح، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

^۲دانشیار گروه علوم تشریح و بیولوژی تولید مثل، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

^۳استادیار گروه علوم تشریح و بیولوژی تولید مثل، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

^۴استاد گروه بافت شناسی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

^۵استاپر گروه علوم تشریح، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران

^۶استادیار گروه علوم تشریح، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی هرمزگان، بوشهر، ایران

*نویسنده مسئول: گروه بیولوژی و علوم تشریحی، آزمایشگاه بروتومیکس، دانشکده پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی تهران ایران.

پست الکترونیک: hdr@sbmu.ac.ir

وصول: ۹۲/۱/۱۸ | اصلاح: ۹۲/۲/۳۱ | پذیرش: ۹۲/۳/۲۱

چکیده

هدف و زمینه: در این مطالعه روند تمایز سلول های شبه سلول عضله اسکلتی مشتق از سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی انسان تحت تاثیر 5-azacytidine در شرایط آزمایشگاه مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش ها: سلول های بنیادی بافت چربی انسان بعد از تخلیص، برای ایجاد تمایز استتوژنیک و آدیپوژنیک، تحت تاثیر محیط های کشت القایی استتوژنیک و آدیپوژنیک قرار گرفتند. از طرف دیگر، برای بررسی توان تمایز این سلول ها به سلول عضله اسکلتی از فاکتور 5-azacytidine [5-aza] استفاده شد. به مدت ۲۴ ساعت برای القای تمایز به سلول عضله اسکلتی تحت تاثیر 3 μ mol 5-azacytidine در هفته ۱ قرار گرفتند. سپس، این محیط کشت القایی با PBS شسته شد و سلول ها تا ۴ هفته با محیط کشت فاقد 5-azacytidine قرار گرفتند. سپس، این مقایسه الگو و میزان بیان mRNA ژن های اختصاصی عضله اسکلتی شامل *a-Myh*, *Myogenin*, *Tropomyosin*, *actin* و *Myosin* با روش RT-PCR در پایان هفته های اول تا چهارم بعد از القای استفاده شد.

یافته ها: سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی چسبنده، توان تکثیری قابل ملاحظه ای را نشان دادند و مانند مطالعات پیشین پتانسیل تمایز استتوژنیک و آدیپوژنیک را نیز داشتند. mRNA ژن های مورد بررسی به صورت الگویی وابسته به زمان بیان شدند. به نحوی که بیان Myog mRNA در تمام نمونه های هفتۀ ۱ تا ۴، به طور معنی دار با روندی سعودی افزایش یافته بود. ژن Myh در هفته ۲ نسبت به سایر هفته ها بیشترین میزان بیان خود را داشته و در هفته ۴ به کمترین مقدار خود رسیده بود. میزان بیان ژن های *a-actinin* و *Myosin* در هفته ۱ پایین بود. اما از هفته ۲ الی ۴ به طور معنی دار با روندی سعودی افزایش یافته بودند. ژن *Tropomyosin* در هیچکدام از نمونه ها بیان معنی داری نداشت.

نتیجه گیری: مطالعه حاضر نشان داد که سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی انسان می توانند تحت تاثیر 3 μ mol 5-azacytidine به سلول عضله اسکلتی تمایز پیدا کنند و با افزایش مدت زمان القا، این سلول های عضلانی اسکلتی تکوین یافته تر می شوند.

واژه های کلیدی: بافت چربی، سلول بنیادی مزانشیمی، تمایز، سلول عضله اسکلتی

انجام می‌شود و این سلول‌ها سریعاً وارد فاز پیری می‌شوند. لذا حل این مشکل راه حل جدیدی می‌طلبد تا جهت ترمیم عضله اسکلتی، از دیگر منابع سلول‌های بنیادی در مهندسی بافت و سلول درمانی استفاده نمود [۲-۹]. برای سلول درمانی و مهندسی بافت بیماری تخریب کننده عضلانی، به منبعی از سلول‌ها با توانایی ساخت فیبر عضلانی نیاز می‌باشد [۳]. بافت چربی یکی از بافت‌هایی است که امروزه مورد توجه بسیاری از پژوهشگران قرار گرفته است. ثابت شده است که علاوه بر سلول‌های متعهد چربی زا و سلول‌های عروقی از قبیل سلول‌های عضله صاف و اندوتیال، بافت چربی حاوی جمعیتی از سلول‌های چند ظرفیتی بوده که ویژگی‌های آنها مشابه به سلول‌های بنیادی مزانشیمی مغز استخوان است [۱۰-۱۵]. این سلول‌ها تحت عنوان سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی [ADSCs] نام گذاری شدند. این بافت همانند مغز استخوان منشأ مزانشیمال داشته و از چند جهت دارای مزیت می‌باشد:

۱- بافت چربی به راحتی و با حداقل روش تهاجمی و به میزان فراوان قابل دست یابی است.

۲- جمعیت سلولی حاصل از بافت چربی دارای منشأ مزانشیمال بوده و ناخالصی کمی از سلول‌های اندوتیال، سلول‌های عضلانی صاف و پری سیت‌ها را دارد.

۳- سلول‌های بنیادی حاصل از بافت چربی حتی با گذرانیدن چندین پاساژ، دیرتر وارد فاز پیری می‌شوند.

۴- سلول‌های بنیادی حاصل از بافت چربی قابلیت تمایز به سلول‌های آپیوژنیک، استئوژنیک، کندرروژنیک و میوژنیک را دارند [۲۱-۲۶].

تا کنون نتایج آزمایشات بیانگر این بوده است که کشت کوتاه مدت سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی و ترنس پلنت آن به عضله آسیب دیده ترمیم نسبی آن را باعث می‌شود و هنوز روشی که بتواند باعث تمایز کامل سلول‌های بنیادی بافت چربی به فنتوپیپ میوژنیک شود شناخته نشده است [۲۲]. از فاکتورهایی که در حال حاضر به عنوان افزایش دهنده تمایز میوژنیک اسکلتال استفاده می‌شوند می‌توان به ۵-azacytidin اشاره کرد. فایو آزاسایتیدین اساساً به عنوان یک آنتی تومور عمل کرده و همچنین برای درمان سرطان استفاده می‌شود. این ماده

مقدمه

ترمیم ماهیچه اخیراً به عنوان تکرار تکامل ماهیچه در نظر گرفته می‌شود. اگرچه برای بدست آوردن دیدگاه‌هایی در مورد تکامل پیش از تولد ماهیچه اسکلتی به دست آمده است که در چندین مرحله هم پوشان شده مختلف صورت می‌گیرد. ساخت ماهیچه اسکلتی با اتصال میوبلاست‌ها برای تشکیل میوتیوب در روز ۹ رویانی آغاز می‌شود و سپس در روز ۱۱ و ۱۲ رویانی، میوتیوب‌ها برای تشکیل میوفیبر به هم متصل می‌شوند. برخی از میوبلاست‌ها برای تشکیل میوفیبر به هم متصل نمی‌شوند و به تکثیر و تمایز خود تا روز ۱۵-۱۷ رویانی ادامه می‌دهند و در نتیجه فیبرهای حنینی و یا ثانویه را ایجاد می‌کنند که در اصل کوچکتر هستند. در همین زمان غشای پایه در اطراف هر فیبر شروع به تشکیل می‌کند و فقط بعد از این زمان است که سلول‌های قمری را به عنوان سلول‌های تک هسته‌ای که بین غشای پایه و غشای پلاسمایی فیبر است می‌توان شناخت. در انتهای رشد بعد از تولد سلول‌های قمری وارد فاز خاموشی می‌شوند. آنها فعالیت میتوزی را آسیب بینند دوباره فعال می‌شوند. آنها فعالیت میتوزی را از سر می‌گیرند و فیبرهای آسیب دیده را ترمیم می‌کنند و یا اینکه به هم متصل شده و فیبرهای جدید را ایجاد می‌کنند [۱]. تعداد این سلول‌ها در بافت ماهیچه ای نسبتاً ثابت است [۱-۵٪]. از طرف دیگر فراوانی این سلول‌ها در عضلات مختلف متفاوت است که این احتمالاً به عملکرد متفاوت عضلات با توجه به نوع فیبر عضلانی [اکسیداتیو تند، اکسیداتیو کند، گلیکولیتیک تند] مربوط می‌شود [۲]. تا مدت‌ها گمان می‌شد که سلول‌های ماهواره‌ای تنها منبع سلول‌ها ای بنیادی در بازسازی عضله اسکلتی می‌باشد [۳]. اما مطالعات فراوانی نشان داده اند که تعداد این سلول‌ها به هنگام آسیب عضلانی در طول روند بهبود کاهش می‌یابد و به اتمام می‌رسد و در پی آن فاز تخریب عضله اسکلتی در پیش گرفته می‌شود. به علاوه نسبت سلول‌های ماهواره‌ای در انواع عضلات با افزایش سن کاهش می‌یابد که این خود دلیلی بر کاهش توانایی ترمیم عضلانی در افراد مسن می‌باشد. هم‌چنین، در تحقیقات گوناگون این نتیجه حاصل شده است که تکثیر سلول‌های ماهواره‌ای در محیط *in vitro* و *in vivo* به سختی

شد. در نهایت سلول ها با آنتی بادی های کنزوگه شده با رنگ PE FITC یا به مدت ۱/۵ ساعت اینکوبه شدند. نتایج با استفاده از دستگاه Becton Dic نرم افزار WinMDI تفسیر شد.

یکی از راه های اثبات وضعیت بنیادی در سلول های بنیادی مزانشیمی تمایز آنها به رده های مزانشیمی چربی و استخوان و غضروف می باشد که در این مطالعه، دو تمایز آدیپوزنیک و استئوژنیک انجام شده است. برای این کار، سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی در پاساز ۴ مورد استفاده قرار گرفتند. بعد از رسیدن سلول ها به تراکم ۰/۵۰٪ محیط کشت القا کننده آدیپوزنیک و استئوژنیک هر کدام به ترتیب، به مدت ۱۴ روز و ۲۱ روز به سلول های گروه آزمایش اضافه گردید. برای تمایز آدیپوزنیک از محیط کشت DMEM، FBS٪۱۰، ۰.۵ میکرومول ایزوپوتیل متیل زانتین، ۱ میکرومول دگزامتاژون، ۶۰ میکرومول ایندوماتاسین و ۵ میکرومول گلیسروفسفات، از میلی لیتر انسولین استفاده شد. برای تمایز استئوژنیک، از محیط کشت DMEM، FBS٪۱۰، ۰.۱ میکرومول آسکوربات ۲ فسفات، ۱۰ میلی مول بتا گلیسروفسفات، ۰.۱ میکرومول دگزامتاژون، ۹٪ NaCl، ۰.۱٪ HCL. ۱ میلی مول MgCl و ۵۰ میلی مول سدیم بیکربنات استفاده شد.

برای القای تمایز میوژنیک، از سلول های بنیادی بافت چربی پاساز ۴ استفاده شد. به این ترتیب که سلول ها با تراکم ۸۰۰۰ سلول در پلیت های ۴ خانه پوشیده شده با ژلاتین ۰.۲٪ کشت داده شده و با چسبیدن سلول ها به ژلاتین کف پلیت و رسیدن سلول ها به تراکم ۰.۸٪ مرحله تمایز سلول ها آغاز شد. سلول ها به پلیت های ۴ خانه پوشیده شده با ژلاتین ۰.۲٪ انتقال یافتند و به مدت ۴ هفته در محیط کشت حاوی azacytidine ۵- μm ۳- انکوبه شدند. در پایان هر هفته نمونه برداری از سلول ها به عمل آمد. همچنین سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی در پاساز ۴ برای گروه کنترل منفی با محیط کشت FBS15% انکوبه شدند و در انتهای هر هفته بیان ژن آن ها بررسی شدند. بیوپسی گرفته شده از بافت عضله اسکلتی انسان نیز به عنوان گروه کنترل مثبت در نظر گرفته شد.

سیتو توکسیک می باشد ولی در مطالعات اخیر به بررسی توان القایی این فاکتور بر تمایز های میوژنیک، آدیپوزنیک و کندروزنیک پرداخته شده است در این مطالعه برای اولین بار به بررسی اثر این فاکتور بر بیان ژن های اختصاصی عضله اسکلتی در سلول های تمایز یافته حاصله از سلول های بنیادی بافت چربی انسان در طی ۴ هفته تمایز پرداخته است. امید است که با انجام این تحقیق و حصول روند تمایز طبیعی و تجزیه و تحلیل نتایج به دست آمده، سلول های تولید شده بتوانند در آینده جایگزین سلول های بیمار و آتروفی و نکروز شده شوند.

روش کار

نمونه بافت چربی احشایی انسانی بعد از شستشو با محلول فسفات بافر سالین [PBS] به تکه هایی با ابعاد کوچک برش داده شد و به مدت ۵۰ دقیقه در دمای ۳۷°C و ۰/۷۵ gr ۰/۹۵٪ رطوبت در معرض کلائزناز تیپ ۱ قرار گرفت. بعد از هضم شدن بافت چربی، جهت خنثی شدن عمل کلائزناز، دو برابر حجم نمونه، محیط کشت دارای FBS٪۱۵ به آن اضافه کرده و حجم نهایی فیلتر شد. مایع حاصل به یک فالکون ۱۵ منتقل شد و دو مرتبه در دور ۲۰۰۰ به مدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ شد. سلول های حاصل بعد از شمارش با استفاده از لام نئوبار، با تراکم ۱۲۰۰۰۰۰ سلول در هر سانتی متر مربع در فلاسک های ۲۵ سانتی متر مربع حاوی DMEM و FBS15٪ و Pens/Trep ریخته شدند و در انکوباتور انکوبه شدند. محیط کشت فلاسک ها هر روز یک بار جهت از بین رفتن بافت چربی موجود تعویض شد. پس از آنکه ۹۰٪ کف فلاسک با سلول پر شد، سلول ها به نسبت ۱ به ۴ پاساز داده شدند. از سلول های پاساز ۴ برای انجام مراحل بعدی استفاده شد.

برای فلوسیتومتری سلول های جدا شده کشت داده شدند و در پاساز چهار بعد از جدا شدن با تریپسین، در حدود ده هزار سلول شمارش شده و به فالکون انتقال پیدا کردند. برای ممانعت از اتصال غیر اختصاصی آنتی بادی ها از مرحله بلوك کننده FC به وسیله BSA با غلظت ۰/۰۵٪ استفاده شد. سپس با پافرمالدھید ۴٪ تشییت شده و برای نفوذپذیر کردن نسبت به آنتی بادی های درون سلولی از Triton-X100 با غلظت ۰/۵٪ به مدت ۴ دقیقه استفاده

نسخه بردار معکوس MMULV رشته مکمل cDNA ساخته شد. سپس واکنش PCR با استفاده از پرایمرهای جدول اختصاصی [جدول ۱]، در حجم ۳۰ میکرولیتر و در ۲۵ تا ۳۰ سیکل انجام شد. سرانجام محصولات PCR به دست آمده روی ژل اکارز ۲ درصد الکتروفورز شد و تصاویر ژل ها با استفاده از دستگاه UV-Transilluminator در حضور سایبر گرین و تحت تابش نور UV تهیه شد. برای مقایسه نیمی کمی بیان ژن های مورد بررسی در زمان های مورد نظر از ژن GAPDH به عنوان کنترل داخلی استفاده شد و میزان بیان ژن ها

جهت مقایسه الگو و میزان بیان ژن های اختصاصی بافت عضله اسکلتی در سلول های در حال تمایز، شاخص های تمایز عضله اسکلتی شامل بیان ژن های Myh، Myog، Tropomyosin، alpha-actin و Myosin در پایان هفته های اول تا چهارم مورد بررسی قرار گرفت. هم چنین از ژن GAPDH به عنوان کنترل داخلی استفاده شد. برای این منظور در هر مورد حدود ۵۰۰ هزار تا ۱ میلیون از سلول ها توسط PBS شسته و توسط بافر RNase ^{plus} لیز شدند. کل سلول ها با این روش استخراج شده و با استفاده از پرایمر Oligo dt و آنزیم

جدول ۱. مشخصات پرایمرهای مورد استفاده در PCR (جدول پرایمراه)

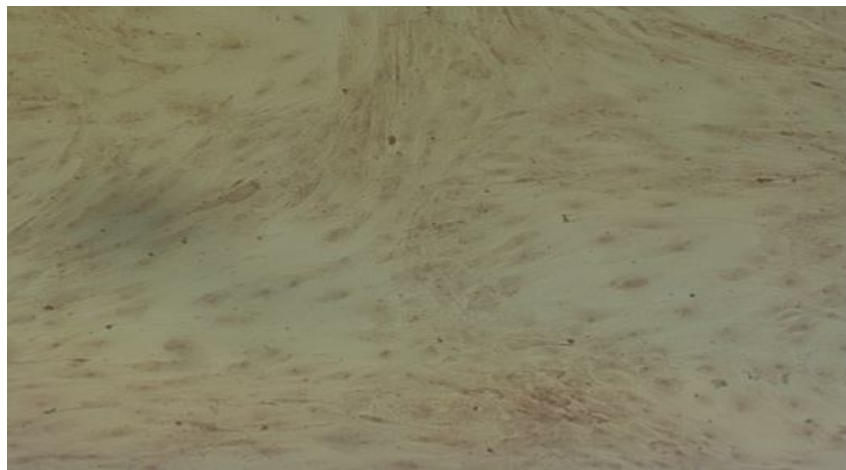
Genes	Primer sequences	Length (bp)
HLA-DR	F: 5'AGGCAGTTATGTTGACT 3' R: 5' GGCTGTTGTGAGCACAGTT 3' F: 5' TGTTGGAGTGGATCCGCCGACAA 3' R: 5' CATCCTGCCCTCAGAGGGATGAA 3' F: 5' TATTGGCGCCTGGTCACCAGGGCTGC 3' R: 5' GGTCAATGAGTCCTCCACGACGATAACC 3'	۲۳۰
Aiphactinin		۲۳۰
GAPDH		۵۱۰
Tropomyosin	F: 5' ATAAGAAAGCCGCTGAGGACAAG 3' R: 5' CATGGCCCGGTTTCTATC 3'	۳۲۰
Myoh	F: 5' GACAACCTGGCAGATGCTG 3' R: 5' CTTGCGTGTTCTCCTCTC 3'	۲۰۰
Myogenin	F: 5' ACAGCGCCTCCTGCAGTCCAG 3' R: 5' GGAGGCAGCTGGATGAGGGCG 3'	۴۰۰

بررسی CD-Marker های اختصاصی سلولهای مزانشیمی در سلولهای پاساز چهارم با استفاده از flow cytometry نشان داد که بطور میانگین ۹۸/۶ درصد این سلول مارکر CD105 و حدود ۹۹/۶ درصد آن ها مارکر CD90 را بیان کردند. CD105 و CD90 مارکرهای اختصاصی سلول های بنیادی مزانشیمی هستند. در حالیکه همین سلولها تقریباً مارکرهای اختصاصی سلول های بنیادی هماتوپوئیک مانند CD34 و CD45 را بیان نکردند. بنابراین سلول های مورد استفاده در تحقیق حاضر سلول های بنیادی مزانشیمی بودند (نمودار ۱). پتانسیل تمایزی سلول های بنیادی مزانشیمی نیز با کشت این سلول ها در محیط های آدیپوزنیک و استئوژنیک

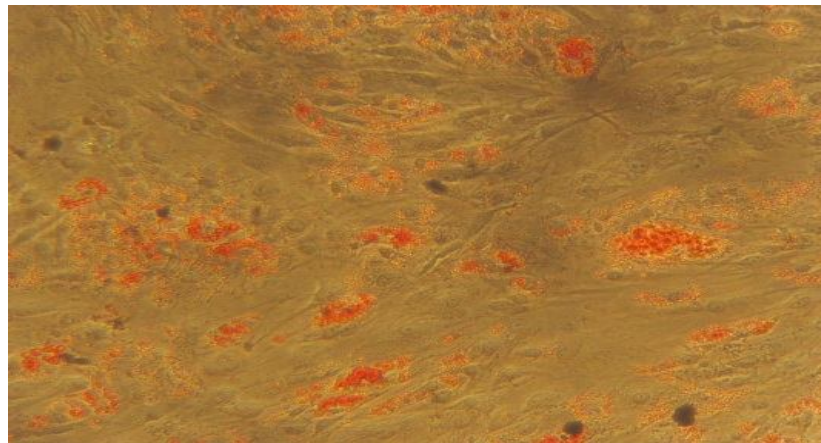
نسبت به روز صفر [سلول مزانشیم پاساز ۴] محاسبه شد(جدول ۱). در این مطالعه با استفاده از نرم افزار Gene Tools میزان بیان زن را در تکنیک RT-PCR به صورت داده های کمی پارامتریک درامده و با استفاده از برنامه SPSS16 و روش آماری LSD ANOVA تجزیه تحلیل آماری صورت پذیرفت.

یافته ها

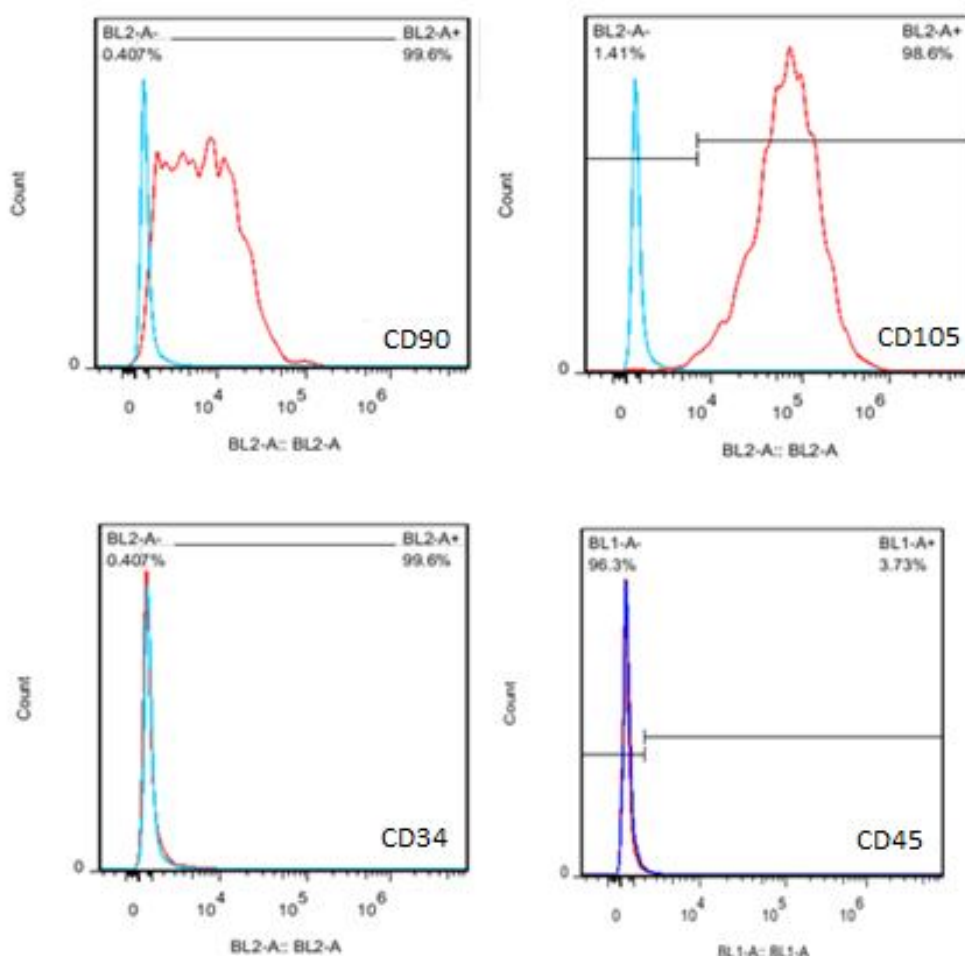
در مطالعه با میکروسکوپ نوری، سلول های بنیادی مزانشیمی دوکی شکل و شبیه فیبروبلاست بافت چربی، به هنگام جداسازی و کشت از لحاظ مورفولوژیک شبیه سلول های بنیادی مزانشیمی هستند که از بافت های دیگر تا به حال جداسازی شده است(شکل ۱).



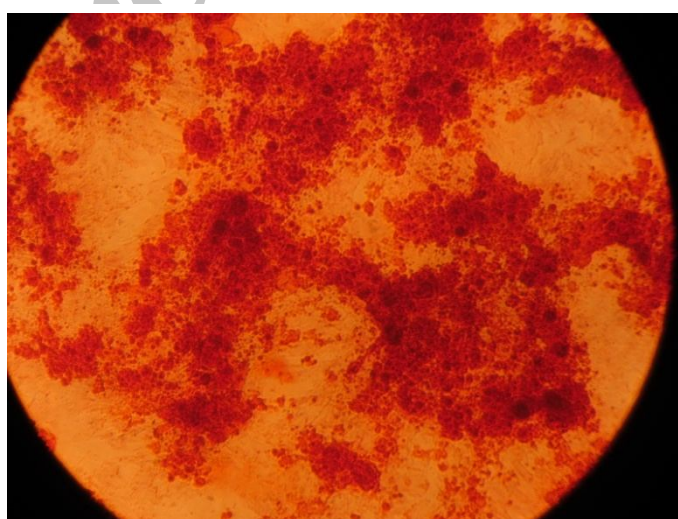
شکل ۱: تصویر میکروسکوپ نوری (سلول های بنیادی مشتق از بافت چربی در پاساز ۴)



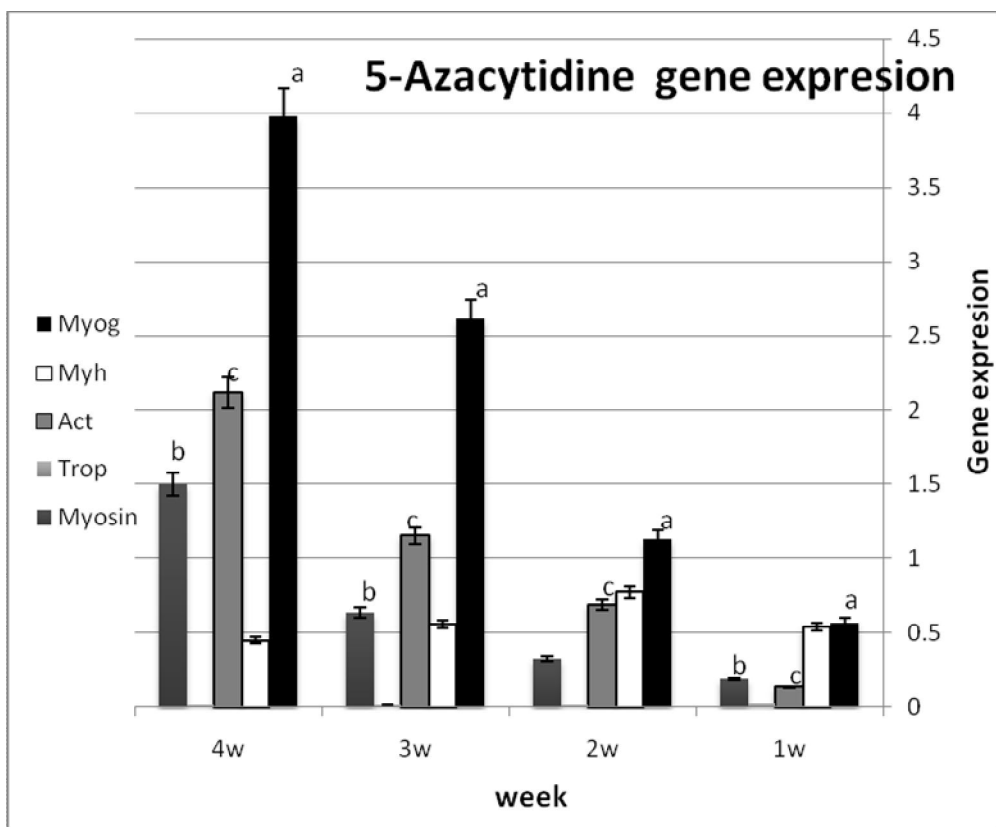
شکل ۲: رنگ آمیزی آلیزارین رد برای تمایز استئوژنیک (تمایز استئوژنیک)



نمودار ۱: نمودارهای فلوسیتومتری بررسی CD-Marker های سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی انسان در پاساز چهارم، که برای القای تمایز به سلول عضله اسکلتی استفاده شدند.



شکل ۳: رنگ آمیزی Oil-red O برای تمایز آدیپوزنیک (تمایز آدیپوزنیک)



نمودار ۲: میزان بیان ژن های اختصاصی عضله اسکلتی در سلول های تمایز یافته حاصل از سلول های بنیادی بافت چربی

مورد ارزیابی قرار گرفت. پس از ۲ هفته کشت سلول ها در محیط آدیپوزنیک، قطرات چربی در سیتوپلاسم سلول ها ظاهر شدند که برای مشاهده محتوای تری گلیسیرید آنها از رنگ آمیزی Oil red استفاده شد (شکل ۲). در تمایز استئوژنیک، بعد از ۳ هفته سلول ها چند لایه شده و در اطراف خود ماتریکس معدنی ترشح کردند که با رنگ آمیزی Alizarin red به صورت کلونی های استخوانی قابل رویت بودند(شکل ۳).

نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی تحت القاء محیط کشت حاوی 5-azacytidine قادر به بیان ژن های اختصاصی عضله اسکلتی می باشد. به طوری که میزان بیان ژن های

Myog a- actin ، Myh ،Myog در تمام نمونه های هفته ۱ تا ۴، به طور معنی داری نسبت به گروه کنترل منفی افزایش یافته بودند($P < 0.05$). ولی میزان بیان ژن Tropomyosin تفاوت معنی داری نسبت به گروه کنترل منفی نداشت($P > 0.05$). بیان mRNA Myog در تمام نمونه های هفته ۱ تا ۴، به طور معنی داری با روندی صعودی افزایش یافته بود($P < 0.05$). ژن Myh در هفته ۲ نسبت به سایر هفته ها بیشترین میزان بیان خود را داشته و در هفته ۴ به کمترین مقدار خود رسیده بود($P < 0.05$). میزان بیان ژن های a-actinin و Myosin در هفته ۱ پایین بود. اما از هفته ۲ الی ۴ به طور معنی داری با روندی صعودی افزایش یافته بودند($P < 0.05$) (نمودار ۲).

استخوان و بافت چربی و عروق خونی شده اند که قادراند به انواع مختلفی از سلول ها و بافت ها تبدیل شوند [۳۰-۲۹،۷]. در مطالعات مختلف بسیاری از فاکتورهای بالقوه میوزنیک بررسی شده اند و مشخص شده است که در تمایز سلول بنیادی به سلول عضله اسکلتی، فاکتورهای القایی مختلفی از قبیل 5-azacytidine، سرم اسب، دگزامتازون، هیدروکورتیزون، آمفوتیریپسین بی، TGF- β ، ترکیبی از انسولین و ترنسفرین و سلنیوم و غیره نقش دارند [۳۱]. فاکتور 5-azacytidine عامل دمتیله کننده ای است که به طور انتخابی موجب فعال شدن بیان ژن ها شده و بر وضعیت تمایزی ژن ها تاثیر می گذارد و نشان داده شده که موجب تمایز سلول های بنیادی مزانشیمی به میوبلاست های اسکلتی می شود بنابراین در این مطالعه برای بهبود شرایط محیط کشت تمایز عضله اسکلتی از ماده شیمیایی 5-azacytidine استفاده شده است [۳۲].

نتایج مطالعات مختلف نشان می دهد وقتی که سلول ها در حضور 5-azacytidine انکوبه شوند به سلول های شبه اسکلتال میوسیت تمایز می یابند اما تعیین غلظت دقیق تمایز میوزنیک آن هنوز نا معلوم و در حال بررسی می باشد به طوری که Taylor و Jones در سال ۱۹۸۲ برای اولین بار گزارش دادند که 5-azacytidine سبب القای میوزنیک در سلول های بنیادی جنینی و بالغ می شود [۳۳].

جين فنگ هو با به کار بردن ۱۰ میکرومول 5-azacytidine برای ۲۴ ساعت در دو گروه سلول بنیادی مغز استخوان دریافت کننده لیزر و فاقد لیزر و انجام دادن ایمونوستیتوشیمی، نشان داد که بعد از دو هفته، پروتئین های اختصاصی عضله اسکلتی از قبیل دسمین و آلفا-اکتین در هر دو گروه بیان شدند. بدین ترتیب به اثبات رسانید که 5-azacytidine نقش مهمی در تسهیل تمایز میوزنیک ایفا می کند. بررسی های وی در حد آنالیزهای سیتو توکسیک بوده و بررسی تمایز میوزنیک، از نظر ژنتیکی و انجام PCR نبوده است [۳۴]. در مطالعه ای دیگر، ریوسک، ۰/۵ میکرومول 5-azacytidine را به

بحث

در سراسر طول عمر، عضلات بدن به طور مداوم در مواجهه با نیروهای بیومکانیکی و یا تغییرات دزنراتیو مرتبط با انواع بیماری ها قرار می گیرند. در عضله اسکلتی برخلاف عضله قلبی در مراحل اولیه بعد از آسیب، ترمیم دوباره عضله آغاز می شود اما در شکل های شدیدتر آسیب عضله اسکلتی مانند بیماری دیستروفی دوش روند ترمیم پس از چند سال از بین می رود [۲۳]. بازسازی اولیه عضله اسکلتی در هنگام آسیب دزنراتیو، توسط تکثیر و تمایز سلولهای بنیادی میوزنیک واقع در بافت خود عضله اسکلتی انجام می شود. این سلول ها، سلول های اقاماری نام دارند و در زیر بازال لامینای هر فیبر عضلانی قرار می گیرند [۲۴]. تعداد این سلولها در بافت ماهیچه ای نسبتاً ثابت و کم می باشد [۱-۵٪]. از طرف دیگر فراوانی این سلولها در عضلات مختلف متفاوت است که این احتمالاً به عملکرد متفاوت عضلات با توجه به نوع فیبر عضلانی (اسکسیداتیو تند، اسکسیداتیو کند، گلیکولیتیک تند) مربوط می شود [۲۵]. تا مدت ها گمان می شد که سلول های ماهواره ای تنها منبع سلولهای بنیادی در بازسازی عضله اسکلتی می باشد [۲۶]. اما مطالعات فراوانی نشان داده اند که تعداد این سلول ها به هنگام آسیب عضلانی در طول روند بهبود کاهش می یابد و به اتمام می رسد و در پی آن فاز تخریب عضله اسکلتی در پیش گرفته می شود. به علاوه نسبت سلول های ماهواره ای در انواع عضلات با افزایش سن کاهش می یابد که این خود دلیلی بر کاهش توانایی ترمیم عضلانی در افراد مسن می باشد. هم چنین، در تحقیقات گوناگون این نتیجه حاصل شده است که تکثیر سلول های ماهواره ای در *in vivo* و *in vitro* به سختی انجام می شود و این سلول ها سریعاً وارد فاز پیری می شوند. بنابراین راه حل جدیدی را برای رفع این مشکل باید اتخاذ نمود تا جهت ترمیم عضله اسکلتی، از دیگر منابع سلول های بنیادی در مهندسی بافت و سلول درمانی استفاده نمود [۲۵-۲۸]. برای سلول درمانی و مهندسی بافت بیماری تخریب کننده عضلانی، به منبعی از سلول ها با توانایی ساخت فیبر عضلانی نیاز می باشد [۲۶]. در طی سال های اخیر، داشمندان موفق به جداسازی و کشت سلول های بنیادی، عمدتاً از مغز

در انتهای هفته چهارم می باشد. همانطور که گفته شد، بیان این ژن ها در اوایل تمایز میوژنیک کم یا غیر قابل توجه می باشد و بیان آن ها تحت اثر القایی ژن های تمایز اولیه، مثل Myogenin و Myh 5 به تدریج افزایش می یابد که این روند مشابه نتایج کار این مطالعه که در غلظت ۳ میکرومول 5-azacytidine انجام شد می باشد. با توجه به اثر مثبت غلظت ۳ میکرومول 5-azacytidine بر افزایش بیان ژن های یاد شده می توان نتیجه گرفت که این غلظت یک غلظت مناسب برای تمایز عضله اسکلتی می باشد چرا که غلظت های بالا آن سیتوکسیک و پایین ان بی تاثیر بر تمایز سلول های عضله اسکلتی می باشد و می توان نتیجه گرفت غلظت ۳ میکرومول به عنوان غلظت مناسب و معادل برای تمایز این سلول ها باشد. البته باید گفت میزان بیان ژن Tropomyosin به عنوان یک ژن ساختاری عضله اسکلتی برخلاف ژن های alpha-actin و Myosin در طی ۴ هفته کاهش یافته بود که این کاهش بیان ژن مارا به سمت انجام مطالعات بیشتر در این زمینه سوق می دهدتا به استفاده از سایر فاکتور های تمایزی و محیط های کشت بهترین تمایز عضله اسکلتی را از سلول های بنیادی مشتق از بافت چربی داشته باشیم از طرفی با مشخص کردن روند تمایزی سلول های بنیادی مزانشیمی به سلول عضله اسکلتی، می توانیم به راهکاری برای دست یابی به سلول هایی مناسبتر به منظور استفاده در سلول درمانی دست یابیم. به گونه ای که سلولهای حاصله شباهت بیشتری به سلول عضله اسکلتی بالغ داشته باشند، و همچنین درصد بیشتری از سلول های بنیادی به سلول های شبه سلول عضله اسکلتی تمایز یابند.

نتیجه گیری

نتیجه حاصل از این مطالعه نشان داد که سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی انسان تحت 5-aza قادر به بیان ژنهای اختصاصی عضله اسکلتی می باشند.

تشکر و قدردانی

این مقاله نتایج حاصل از پایان نامه انجام شده با کد ۱۷۶ در گروه علوم تشریح و بیولوژی دانشکده علوم پزشکی دانشگاه شهید بهشتی می باشد و از همکاری صمیمانه اعضای محترم گروه علوم تشریح کمال تشکر را داریم.

مدت ۲۴ ساعت برای القای میوژنیک در سلول های بنیادی پالپ دندان استفاده نمود. نتایج RT-PCR بعد از ۳ هفته نشان داد که بیان ژن MyoD باعث up-regulate شدن بیان ژن Myog شد و تشکیل میوتیوب و تمایز نهایی سلول عضله اسکلتی با بیان زنجیره سنگین ژن Myosin مشخص می شود [۳۲]. آقای ونرونگ^۱ به بررسی اثر 5-azacytidine ۱۰ میکرومول بر تمایز عضله قلبی و اسکلتی سلول های بنیادی مغز استخان پرداخته بود و مشاهده کرد که میزان بیان ژن های Myosin و alpha-actin در عضله اسکلتی در انتهای هفته دوم افزایش یافته بود [۳۵]. با توجه به مطالعات یاد شده هنوز منع سلولی بهینه جهت تمایز میوژنیک و میزان دقیق غلظت فاکتور القایی و بیان سایر ژن های اختصاصی عضله اسکلتی در تمایز های با مدت زمان بیشتر کشت سلول ها نامعلوم و مبهم می باشد. به همین منظور در این مطالعه بیان چندین ژن اختصاصی عضله اسکلتی از قبیل Myh ، Myog ، Tropomyosin و Myosin در پایان هفته های اول تا چهارم، در سلول های تمایز یافته حاصل از سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی انسانی تحت تاثیر غلظت 5-azacytidine 3 μ mol در هفته ۳ و ۴ مورد بررسی قرارداده شد و نتایج به این گونه بود که ژن mRNA در همه up-regulate ها بیان قابل توجه ای داشته و باعث شدن بیان ژن Myh می شود. این نتایج مشابه کار Ryusuke 5-azacytidin بود که نشان داد بیان Myogenin تحت تاثیر افزایش می یابد 32 . ژن Myh در هفته ۲ به طور قابل توجهی افزایش یافته و سپس در هفته ۳ و ۴ روند نزولی را نشان داده است. . ژن های Myh و Myog جزء فاکتورهای تنظیمی میوژنیک بوده و بیان آن ها منجر به بیان ژن های اختصاصی سلول تمایز یافته عضله alpha-actin و Tropomyosin و Myosin مانند alpha-actin می شوند. در این مطالعه بیان ژن های actin و Myosin از هفته ۱ تا ۴، نسبت به گروه کنترل منفی به طور معناداری افزایش یافت به گونه ای که Myosin بیشترین میزان بیان ژن های alpha-actin و

1 -WENRONG

Reference

1. Cosimo De Bari, Francesco Dell'Accio, Frank Vandenabeele, Joris R. Vermeesch, Jean-Marc Raymackers and Frank P. Luyten: Skeletal muscle repair by adult human Mesenchymal stem cells from synovial membrane. *TRUP*. 2003; 909–918
2. Chet E. Holterman, Michael A. Rudnicki: Molecular regulation of satellite cell function. *Seminars in Cell & Developmental Biology*. 16 (2005) 575–584
3. Jennifer CJ Chen and David J Goldhamer: Skeletal muscle stem cells. *Reproductive Biology and Endocrinology* 2003; 1:1-7
4. Cosimo De Bari, Francesco Dell'Accio, Frank Vandenabeele, Joris R. Vermeesch, Jean-Marc Raymackers and Frank P. Luyten: Skeletal muscle repair by adult human Mesenchymal stem cells from synovial membrane. *TRUP*. 2003, 909–918
5. Jerzy Kawiak, Edyta Brzóska, Iwona Grabowska, Grazyna Hoser, Włodysława Stremińska, Danuta Wasilewska, Eugeniusz Krzysztof Machaj, Zygmunt Pojda and Jerzy Moraczewski: Contribution of stem cells to skeletal muscle regeneration. *Folia Histochem Cytophisiol*. 2006; 44(2): 75-79
6. alle, Jordi Diaz-Manera, Graziella Messina, and Giulio Cossu: Repairing skeletal muscle: regenerative potential of skeletal muscle stem cells. *J Clin Invest*. 2010; 120(1): 11–19
7. Jerry Chan, Keelin O'donoghue, Manuela Gavina, Yvan Torrynte, Nigel kennea, Huseyin Mehmet, Helen Stewart, Diana J. Watt, Jennifer E. Morgan, Nicholas M. Fisk: Galectin-1 induces skeletal muscle differentiation in human fetal Mesenchymal stem cells and increases muscle regeneration. *STEM CELLS*. 2006; 24:1879–1891
8. Eun Ji Gang, Ju Ah Jeong, Seung Hyun Hong, Soo Han Hwang, Seong Whan Kim, Il Ho Yang, Chiyoung Ahn, Hoon Han, Hoeon Kim: Skeletal myogenic differentiation of mesenchymal stem cells isolated from human umbilical cord blood. *STEM CELLS*. 2004; 22: 617–624
9. Giulio Cossu and Fulvio Mavilio: Myogenic stem cells for the therapy of primary myopathies: wishful thinking or therapeutic perspective? *Clinical Investigation*. 2000; 1669-1674
10. Zuk PA, Zhu M, Ashjian P, De Ugarte DA, Huang JI, Mizuno H, et al: Human adipose tissue is a source of multipotent stem cells. *Mol Biol Cell*. 2002; 13(12): 4279-95
11. De Ugarte DA, Alfonso Z, Zuk PA, Elbarbary A, Zhu M, Ashjian P, et al: Differential expression of stem cell mobilization-associated molecules on multi-lineage cells from adipose tissue and bone marrow. *Immunol Lett* 2003; 89(2-3): 267-70
12. Zuk PA, Zhu M, Mizuno H, Huang J, Futrell JW, Katz AJ, et al: Multilineage cells from human adipose tissue: implications for cell-based therapies. *Tissue Eng* 2001; 7(2): 211-28
13. Wickham MQ, Erickson GR, Gimble JM, Vail TP, Guilak F: Multipotent stromal cells derived from the infrapatellar fat pad of the knee. *Clin Orthop Relat Res* 2003; 412: 196-212
14. Rodriguez AM, Elabd C, Amri EZ, Ailhaud G, Dani C: The human adipose tissue is a source of multipotent stem cells. *Biochimie* 2005; 87(1): 125-8
15. Rodriguez AM, Pisani D, Dechesne CA, Turc-Carel C, Kurzenne JY, Wdziekonski B, et al: Transplantation of a multipotent cell population from human adipose tissue induce dystrophin expression in the immunocompetent mdx mouse. *J Exp Med* 2005; 201(9): 1397-405
16. alle, Jordi Diaz-Manera, Graziella Messina, and Giulio Cossu: Repairing skeletal muscle: regenerative potential of skeletal muscle stem cells. *J Clin Invest*. 2010; 120(1): 11–19
17. Giuliana Di Rocco, Maria Grazia Iachinimoto, Alessandra Tritarelli, Stefania Straino, Antonella Zacheo, Antonia Germani, Filippo Crea and Maurizio C. Capogrossi: Myogenic potential of adipose-tissue-derived cells. *J Cell Sci*. 2006; 15; 119(Pt 14): 2945-2952
18. Jean Gekas, Guillaume Walther, Daniel Skuk, Emmanuel Bujold, Isabelle Harvey, Olivier Francois Bertrand: In vitro and in vivo study of human amniotic fluid-derived stem cell differentiation into myogenic lineage. *Clin Exp Med*. 2010; 10:1-6
19. Brian M Strem, Kevin C Hicok, Min Zhu, Isabella Wulur, Zeni Alfonso, Ronda E Schreiber, John K Fraser and Marc H Hedrick: Multipotential differentiation of adipose tissue-derived stem cells. *Keio J Med*. 2005; 54 (3): 132–141

- 20.Hiroshi Mizuno and Hiko Hyakusoku: Mesengenic potential and future clinical perspective of human processed lipoaspirate cells. *J Nippon Med Sch.* 2003; 70(4): 300-305
- 21.Patricia A. Zuk, Min Zhu, Peter Ashjian, Daniel A. De Ugarte, Jerry I. Huang, Hiroshi Mizuno, Zeni C. Alfonso, John K. Fraser, Prosper Benhaim and Marc H. Hedrick: Human Adipose Tissue Is a Source of Multipotent Stem Cells. *Molecular Biology of the Cell.* 2002; 13: 4279-4295
- 22.Giuliana Di Rocco^{1,*}, Maria Grazia Iachinimoto², Alessandra Tritarelli², Stefania Straino², Antonella Zacheo², Antonia Germani¹, Filippo Crea³ and Maurizio C. Capogrossi^{2,*}: Myogenic potential of adipose-tissue-derived cells. *Journal of Cell Science* 119, 2945-2952 . 2006; doi:10.1242/jcs.03029
- 23.Zeidán Chuliá F, Noda M .Opening The Mesenchymal Stem Cell Tool Box .*Eur J Dent* 2009; 3:240-249.
- 24.Reginald E. Bittner , Christian Schöfer, Klara Weipoltshammer , Silva Ivanova, Berthold Streubel, Erwin Hauser, Michael Freilinger , Harald Höger, Adelheid Elbe Bürger, Franz Wachtler: Recruitment of bone-marrow-derived cells by skeletal and cardiac muscle in adult dystrophic mdx mice. *Anat Embryol.* 1999; 199: 391-396
- 25.Chet E. Holterman, Michael A. Rudnicki: Molecular regulation of satellite cell function. *Seminars in Cell & Developmental Biology.* 16 (2005) 575-584
- 26.Jennifer CJ Chen and David J Goldhamer: Skeletal muscle stem cells. *Reproductive Biology and Endocrinology* 2003; 1:1-7
- 27.Eun Ji Gang, Ju Ah Jeong, Seung Hyun Hong, Soo Han Hwang, Seong Whan Kim, Il Ho Yang, Chiyoung Ahn, Hoon Han, Hoeon Kim: Skeletal myogenic differentiation of mesenchymal stem cells isolated from human umbilical cord blood. *STEM CELLS.* 2004; 22: 617-624
- 28.Giulio Cossu and Fulvio Mavilio: Myogenic stem cells for the therapy of primary myopathies: wishful thinking or therapeutic perspective? *Clinical Investigation.* 2000; 1669-1674
- 29.Takeshi Endo: Stem cells and plasticity of skeletal muscle cell differentiation: potential application to cell therapy for degenerative muscular diseases. *Regenerative Medicine.* 2007; 2(3): 243-256
- 30.Richard K. Burt, Yvonne Loh, William Pearce, Nirat Beohar, Walter G. Barr, Robert Craig, Yanting Wen, Jonathan A. Rapp and John Kessler: Clinical applications of blood-derived and marrow-derived stem cells for nonmalignant diseases. *JAMA.* 2008 Feb 27; 299(8): 925-936
- 31.Peter E, Westerweel and Marianne C: Directing myogenic mesenchymal stem cell differentiation. *Circ Res* 2008; 103: 560-561
- 32.Ryusuke Nakatsuka, Tadashige Nozaki, Yasushi Uemura, Yoshikatsu Matsuoka, Yutaka Sasaki, Mitsuko Shinohara, Kiyoshi Ohura, Yoshiaki Sonoda;; 5-Aza-2'-deoxycytidine treatment induces skeletal myogenic differentiation of mouse dental pulp stem cells. *Archives Of Oral Biology* 2010; 55: 350-357
- 33.Frank P. Barry, J. Mary Murphy: Mesenchymal stem cells: clinical applications and biological characterization. *The Internal Journal Of Biochemistry & Cell Biology* 2004; 568-584
- 34.Jian-Feng Hou, Hao Zhang, Xin Yuan, Jun Li, Ying-jie Wei and Sheng-shou Hu: In vitro effects of low-level laser irradiation for bone marrow mesenchymal stem cells: proliferation, growth factors secretion and myogenic differentiation. *Lasers in Surgery and Medicine* 2008; 40: 726-733
- 35.Wenrong Xu, Xiran Zhang, Hui Qian, Wei Zhu, Xiaochun Sun, Jiabo Hu, Hong Zhou and Yongchang Chen: Mesenchymal stem cells from adult human bone marrow differentiate into a cardiomyocyte phenotype. *Experimental Biology and Medicine* 2004; 229: 623-631

Original Article

Evaluation of the differentiation process of human adipose tissue-derived mesenchymal stem cells to skeletal muscle-like cells: An in vitro study

Namjoo Germi Z¹, Heydari M^{2*}, Noruzian M³, Mastari Farahani M², Altarihi T⁴, Piryaei M³, Bayati V⁵, Heydari M⁶

¹M.Sc student of Anatomical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

²Associate Professor of Anatomical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³Assistant Professor Anatomical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁴Professor of Histology,Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

⁵Assistant Professor of Anatomical Sciences, Cellular and Molecular Biology Research Center,Jondi Shapoor University of Medical Sciences,Ahvaz,Iran

⁶Assistant Professor Anatomical Sciences, Hormozgan University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

***Corresponding Author:**
School of Medicine, Shaheed beheshti Medical Sciences University, Tehran, Iran
Email: hdr@sbmu.ac.ir

Abstract

Background Objectives: This study was carried out to evaluate the development of skeletal muscle-like cells derived from human adipose tissue mesenchymal stem cells induced by 5-azacytidine [5-aza] under in vitro condition.

Materials and methods: Human adipose tissue mesenchymal stem cells [ADSCs] were purified. These cells were cultured in osteogenic or adipogenic induction medium to induce osteogenic and adipogenic differentiation. On the other hand, the skeletal myogenic differentiation potential of these cells was investigated using 3 μ mol 5-azacytidine [5-aza] treatment for 24 hours. Then the culture was washed out by PBS and were put in the culture medium free of 5-aza for another 4 weeks until sampling. RT-PCR assay was performed to detect the expression of specific skeletal muscle genes including Myogenin, Myh, alpha-actin, tropomyosin and myosin at 1-4 weeks after the first induction.

Results: The adherent adipose tissue-derived mesenchymal stem cells exhibited a significant proliferative capacity and also showed osteogenic and adipogenic differentiation as seen in previous studies. The expression of four skeletal muscle cells genes was detected 1st to 4th week after induction in a time-dependent manner. There was a continuous increase in expression of Myogenin gene from the 1st to 4th week, whereas that of the Myh was higher after two weeks and lower after 4 weeks in comparison to the other weeks. The levels of mRNA of alpha-actin and Myosin expression were at the highest level in the fourth week. Expression of tropomyosin gene was not significant in the samples.

Conclusion: The current study indicated that stimulating human adipose tissue-derived mesenchymal stem cells by 5-aza with the concentration of 3 μ mol under in vitro condition can lead to differentiating skeletal muscle-like cells. Furthermore prolonged culture duration may lead to more differentiated cells.

Key words: Adipose tissue, Mesenchymal stem cells, differentiation, skeletal muscle cell

Submitted: 1 Apr 2013

Revised: 21 May 2013

Accepted: 1 June 2013