

اثرات سینتوزنتیک داروهای متوتروکسات و سیتارابین به تنهایی و توأم بر سلولهای لنفوسیتی بدخیم MOLT-4 در مراحل G1 و G2 چرخه سلولی

پیمان برادر بکایی[☆] M.Sc.، حسین مزدارانی[♣] Ph.D.*

[☆] دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده علوم پزشکی، گروه هماتولوژی

[♣] دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده علوم پزشکی، گروه ژنتیک پزشکی

[♣] آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی ۱۱۱-۱۴۱۱۵، دانشگاه تربیت مدرس

دانشکده علوم پزشکی، گروه ژنتیک پزشکی

چکیده

هدف: بررسی تأثیر داروهای سیتارابین (ara C) و متوتروکسات (MTX)، که در شیمی درمانی انواع لوسمیها و دیگر سرطانها مورد استفاده دارند، بر مراحل مختلف چرخه سلولی سلولهای بدخیم و نامیرای MOLT-4 به تنهایی و توأم با مشاهده تغییرات کروموزومی در مرحله متافاز سلول.

مواد و روشها: سلولهای نامیرای MOLT-4 در محیط کشت RPMI-۱۶۴۰ همراه با FCS، آنتی بیوتیکها و ال-گلوتامین کشت داده و نگهداری شد. در زمانهای مناسب، سلولها در مرحله G1 و یا مرحله G2 چرخه سلول تحت تأثیر سیتارابین و متوتروکسات با غلظتهای $100 \mu\text{mol/L}$ و $50 \mu\text{mol/L}$ به ترتیب در G1 و G2 قرار گرفتند. پس از متوقف کردن سلولها در مرحله متافاز، محصول برداری و تهیه لام میکروسکوپی با روش استاندارد انجام شد. لامها در گیسمای ۵ درصد رنگ آمیزی و با میکروسکوپ نوری با درشنمایی $\times 1000$ مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج نشان می‌دهد که ara-C و MTX با غلظت $100 \mu\text{mol/L}$ در مرحله G1 فراوانی آسیبهای کروموزومی را تا حد زیادی افزایش می‌دهند، گرچه تعداد ناهنجاریهای ایجاد شده به وسیله ara-C بیشتر از MTX است. همچنین مشاهده شد اثر توأم این داروها در مرحله G1 سلولهای MOLT4 بسیار بیشتر از تأثیر هر یک به تنهایی است.

تأثیر داروها در مرحله G2 چرخه سلول با غلظت $50 \mu\text{mol/L}$ نیز با گروه کنترل اختلاف معنی داری را نشان می‌دهد ($P < 0/05$). فراوانی آسیبهای کروماتیدی ایجاد شده به وسیله ara C در مرحله G2 بسیار بیشتر از MTX است. استفاده توأم داروها موجب افزایش قابل توجهی در ناهنجاریهای کروموزومی در مقایسه با مرحله G1 گردید.

نتیجه‌گیری: نتایج مبین آن است که این داروها بر سلولهای MOLT-4 اثری کلاستوزنیک دارند و در هر مرحله‌ای از چرخه سلول آسیب کروموزومی ایجاد می‌کنند. تأثیر توأم داروهای مورد استفاده در مرحله G1 اثری تجمعی را در مرحله G1 و اثری هم افزایی در G2 ایجاد می‌کند. علت آسیب پذیری بیشتر سلولها در مرحله G2 و حساسیت بیشتر آنها در این مرحله به بیمار دارویی، احتمالاً عدم فرصت کافی سلول برای ترمیم آسیبهای ایجاد شده در DNA و بیان آسیبهها در مرحله میتوز به صورت ناهنجاریهای کروماتیدی است.

کل واژگان: مراحل چرخه سلول، رده سلولی MOLT-4، سیتارابین، متوتروکسات، آسیبهای کروموزومی

مورد مطالعه قرار گرفته است.

مواد و روشها

سلولهای نامبرای رده سلولی MOLT-4 از نوع لوسمی حاد لنفوسیت T از بانک سلولی انستیتوپاستور ایران در فلاسک کشت حاوی RPMI-۱۶۴۰ و ۱۵ درصد سرم جنینی گاو (FCS) ۱۰^۶ تهیه گردید. این سلولها به طور مرتب در چرخه سلولی قرار گرفته و به طور نامحدود تکثیر می شوند.

برای کشت این سلولها از محیط RPMI-۱۶۴۰ (Sigma) همراه با ۱۵ درصد FCS (Gibco)، آنتی بیوتیک (پنی سیلین ۱۰۰ iu/ml و استرپتومایسین)، ۱۰۰ μg/ml وال-گلو تامین استفاده شد. به منظور حفظ رشد نمایی سلولها، سلولها هفته‌ای دوبار پاساژ داده و محیط کشت کامل جدید در اختیار سلولها قرار داده می شد.

* تیمار دارویی

از داروهای متوتروکسات (EBEWE) و سیتارابین (UP.John) که در RPMI-۱۶۴۰ فاقد FCS رقیق شده و در دمای ۳۰°C نگهداری شد، برای تیمار سلولها در مراحل G1 و G2 چرخه سلول استفاده شد.

تعداد ۱۰۶ سلول در ۵/۰ میلی لیتر محیط کشت (شمارش با لام نشواری انجام شد) در ۴/۵ میلی لیتر محیط کامل RPMI-۱۶۴۰ کشت داده شد. درصد زنده بودن سلولهای MOLT-4 به وسیله رنگ تریپان بلو تعیین گردید و در تمامی موارد بیش از ۹۰ درصد بود (۱۳). برای هر آزمایش از دو ظرف کشت استفاده شد. برای بررسی اثر داروها در مرحله G1 سلولهای MOLT-4، ۱۰۰ μmol/L به محیط کشت اضافه شد و سلولها به مدت سه ساعت در دمای ۳۷°C انکوباتور در معرض داروها قرار گرفتند. پس از سه ساعت داروها به وسیله سانتریفیوژ از دسترس سلولها خارج شده و محیط کشت تازه به ظرف کشت افزوده شد. ۲۲/۵ ساعت پس از تیمار سلولها، ۵۰ μl کلسمید با غلظت نهایی ۰/۱ μg/ml به محیط کشت اضافه شد و ۱/۵ ساعت پس از آن محصول برداری به عمل آمد. در این روش سلولهایی در مرحله متافاز مورد بررسی قرار می گیرند که در زمان تیمار داروها در مرحله G1 چرخه سلولی بوده اند.

برای مشاهده آسیبها در مرحله G2، سلولهای کشت شده سه ساعت قبل از محصول برداری تحت تأثیر ۵۰ μmol/L از هر یک از داروها و یا به صورت توأم قرار گرفتند. برای توقف سلولها در مرحله متافاز از کلسمید با غلظت نهایی ۰/۱ μg/ml استفاده شد.

مقدمه

سرطان عارضه‌ای است که به علل مختلف از جمله عوامل وراثتی، پرتوهای یونانز، عوامل محیطی و شیمیایی ایجاد می شود که طی آن رشد و تکثیر سلولها از کنترل طبیعی خارج می شود. برای درمان آن از روشهای مختلفی استفاده می شود و به دلیل عدم موفقیت بسیاری از روشهای مورد استفاده هنوز تحقیقات و بررسیها در دستیابی به روش مناسب ادامه دارد. در میان همه روشها، شیمی درمانی از اهمیت بسیار زیادی برخوردار است. زیرا علاوه بر استفاده آن به تنهایی، همراه با دیگر روشها از جمله پرتودرمانی، پیوند مغز استخوان و جراحی مورد استفاده قرار می گیرد. مکانیزم عمل داروهای شیمی درمانی متفاوت است (۱، ۲) و بیشتر آنها در مرحله خاصی از چرخه سلول بیشترین اثر ژنوتوکسیک یا سیتوتوکسیک را بر جای می گذارند (۳). از جمله داروهای که برای درمان انواع لوسمیها استفاده می شود، داروهای سیتارابین و متوتروکسات است (۴). این داروها از داروهای است که متناسب با مرحله چرخه سلول عمل می کنند. در عین حال هنوز بازده مناسب از این داروها حاصل نمی شود.

متوتروکسات یک آنتاگونیست اسید فولیک است که به جایگاه کانالیتیک فعال دی هیدروفولات ردوکتاز^۱ متصل می شود و در سنتز شکل احیاء شده که واحدهای تک کربنی را قبول می کند مداخله می نماید. عدم این کوفاکتور مانع سنتز تیمیدیلات نوکلئوتیدهای پورین وابسته آمینه‌های سرین و متیونین می شود. لذا موجب توقف سنتز DNA و RNA و پروتئین می شود (۵).

ara C یک باز دارنده ترمیم پارگیهای دو رشته DNA است (۶) و نشان داده شده است که فراوانی ناهنجاریهای کروموزومی را در لنفوسیتهای تابش دیده در مرحله G2 و ردههای فیروپلاستی سالم و مشتق شده از سلولهای اتاکسی تلانژیکازی^۳ را در مرحله G2 افزایش می دهد (۷، ۸). بررسیهای زیادی برای استفاده توأم داروهای مختلف و بهبود تأثیر آنها صورت گرفته است (۲، ۹). و در بسیاری از این مطالعات از رده سلولی MOLT-4 استفاده شد. برای مثال، تأثیر جنیستین^۴ بر چرخه سلول لنفوسیت نرمال و بدخیم MOLT-4 (۱۰)، استوراسپورین^۵ در مرحله G2 چرخه سلول سلولی MOLT-4 (۱۱) و نیز سینرژسم بین فلاپیریدول^۶ و بسیاری از داروهای شیمی درمانی مورد بررسی قرار گرفت (۹). مشخص شد که کامپوتسین^۷ که یک داروی ممانعت کننده فعالیت آنزیم توپوایزومراز^۱ می باشد بر سلولهای لنفوسیتی بدخیم MOLT-4، HL-60، L1210 موثر است (۱۲). بررسیهای بیشتر انجام شده با داروهای تنیپوزاید^۸ و متانسولفان^۹ داد که این داروها بیشترین تأثیر را در مرحله چرخه سلول اعمال می کنند (۳). مطالعات انجام شده به وضوح نشان مبین تأثیر و مکانیزم متفاوت داروهای مختلف به ویژه زمانی که به صورت توأم مورد استفاده قرار می گیرند.

در تحقیق حاضر تأثیر داروهای araC و MTX به تنهایی یا به صورت توأم در مراحل G1 و G2 چرخه سلولی سلولهای بدخیم و نامبرای MOLT-4 با بررسی ناهنجاریهای کروموزومی در مرحله میتوز

- | | |
|----------------------------|----------------------|
| 1. Dihydrofolate Reductase | 6. Flavopiridol |
| 2. Double Strand Break | 7. Camptothecin |
| 3. Ataxia Telangiectasia | 8. Teniposide |
| 4. Genistein | 9. Methanesulfon |
| 5. Staurosporine | 10. Fetal Calf Serum |

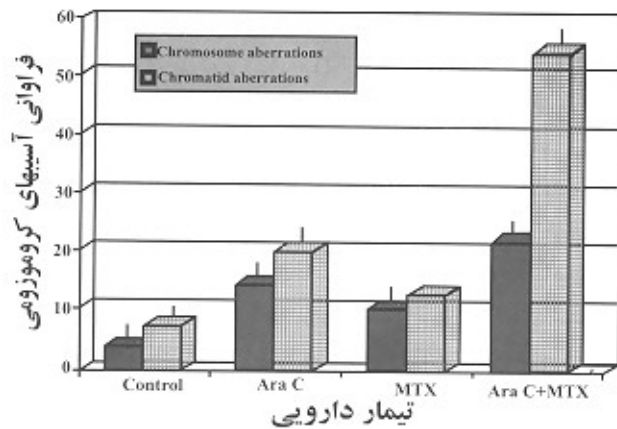
* محصول برداری

پس از توقف سلولها در مرحله متافاز به وسیله کلسیمید، محتویات ظرفهای کشت به لوله سانتریفیوژ منتقل و به مدت ۸ دقیقه و با دور ۱۰۰۰ rpm سانتریفیوژ شد. پس از دور ریختن محیط روی سلولها، سلولها به مدت ۱۵ دقیقه در معرض شوک هیپوتونیک (KCl ۰/۷۵M) قرار گرفتند. پس از برداشتن KCl با سانتریفیوژ مجدد، سلولها در محلول کارنوی (Carnoy's Fixative) مشکل از متانول و اسیداستیک گلاسیال (۱:۳) تثبیت شدند. شستوی مجدد، سلولها در محلول کارنوی مشکل از متانول و اسید استیک گلاسیال (۱:۳) تثبیت شدند. شستوی سلولها در محل فیکساتیو برای دو بار دیگر تکرار شد. سلولها به صورت معلق سوسپانسیون در محلول فیکساتیو تازه بر روی لامهای سرد و خیس و کاملاً تمیز، پرتاب و در هوای اتاق خشک شد. لامهای تهیه شده در محلول گیسمای ۵ درصد به مدت ۱۵ دقیقه رنگ آمیزی و با میکروسکوپ نوری معمولی با درشتنمایی $\times 1000$ بررسی گردید. برای هر نمونه حداقل تعداد ۱۰۰ سلول متافازی با توزیع مناسب مورد مطالعه قرار گرفت (۱۴). برای بررسی اثر داروها در مرحله G1 انواع آسیبهای کروموزومی (شکست ساده، دیسانتریک و حلقه) و برای تأثیر آنها در مرحله G2 انواع آسیبهای کروماتیدی (حذف و تبادل) شمارش و ثبت گردید. محاسبات آماری با استفاده از آزمون کای دو (X²) انجام شد.

یافته‌ها

نتایج حاصل از تأثیر داروهای ara-C و MTX با غلظت ۱۰۰ μg/ml در مرحله G1 در جدول ۱ و با غلظت ۵۰ μmol/L در مرحله G2 در جدول ۲ خلاصه و مقایسه اثرات مشاهده شده در دو مرحله در شکل ۱ نشان داده شده است. تعداد آسیبهای کروموزومی و شکستهای کروماتیدی ایجاد شده در سلولهای MOLT-4 پس از تیمار با ara-C تا حد قابل توجهی بیشتر از

نمونه‌های شاهد است، که تفاوت از نظر آماری اختلاف معنی داری را نشان می‌دهد ($P < 0/05$). علیرغم استفاده از غلظت کمتر دارو در مرحله G2 فراوانی آسیبهای کروماتیدی مشاهده شده بیشتر از آسیبهای کروموزومی ایجاد شده در G1 بوده است.



نمودار ۱: مقایسه فراوانی ناهنجاریهای کروموزومی ایجاد شده در مراحل G1 و G2 چرخه سلول پس از تیمار با ara-C و MTX و ترکیب ara-C+MTX. دُز دارویی مورد استفاده در مرحله G1 ۱۰۰ μmol/L و در مرحله G2 ۵۰ μmol/L بوده است.

نتایج نسبتاً مشابهی از تأثیر داروهای MTX در مراحل G1 و G2 حاصل شد اما در مجموع تعداد آسیبهای کروموزومی مشاهده شده کمتر از تأثیر ara-C بر سلولها MOLT-4 است (جدول ۱ و ۲). اثر توأم داروهای ara-C و MTX با غلظت ۱۰۰ μmol/L در مرحله G1 و ۵۰ μmol/L در مرحله G2 نشان داد که تعداد آسیبهای ایجاد شده در مرحله G1 و فراوانی آسیبها در مرحله G2 بود که تفاوت از نظر آماری کاملاً معنی دار است ($P < 0/001$). بنابراین اگرچه دُز دارویی مورد استفاده در مرحله G1 دو برابر دُز در مرحله G2 بود ولی میزان آسیبها در مرحله G2 بسیار بیشتر بوده است. بنابراین مرحله G2 حساسیت بسیار بیشتری نسبت به مرحله G1 نشان می‌دهد (نمودار ۱).

جدول ۱: فراوانی ناهنجاریهای کروموزومی در سلولهای MOLT-4 ناشی از تیمار با داروهای ara-C و MTX در مرحله G1 چرخه سلول

تیمار دارویی	تعداد متافازهای بررسی شده	آسیبهای کروموزومی			مجموع آسیبها SE±	آندیس میتوزی SE±
		شکاف	شکست ساده	تبادل		
کنترل	۱۰۰	۱±۱	۲±۱	۰	۳±۱	۶±۰/۱
ara-C ۱۰۰ μmol/L	۱۰۰	۱±۰	۱۱±۲	۲±۱	۱۲±۲	۵/۶±۰/۲
MTX ۱۰۰ μmol/L	۱۰۰	۱±۱	۷±۱	۲±۱	۱۰±۱	۵/۸±۰/۱
(۱۰۰ μmol/L هر یک) ara-C+MTX	۱۰۰	۳±۱	۱۷±۱	۲±۱	۲۲±۲	۲/۷±۰/۳

جدول ۲: فراوانی آسیبهای کروماتیدی در سلولهای MOLT-4 پس از تیمار با ara-C و MTX در مرحله G2 چرخه سلول

تیمار دارویی	تعداد متافازهای بررسی شده	آسیبهای کروماتیدی			مجموع آسیبها SE±	آندیس میتوزی SE±
		شکاف	حذف	تبادل		
کنترل	۱۰۰	۰	۷±۱	۰	۷±۱	۲/۸±۰/۲
ara-C ۵۰ μmol/L	۱۰۰	۲±۱	۱۸±۲	۰	۲۰±۳	۲±۰/۲
MTX ۵۰ μmol/L	۱۰۰	۲±۱	۱۱±۱	۰	۱۳±۱	۲/۲±۰/۶
(۵۰ μmol/L هر یک) ara-C+MTX	۱۰۰	۵±۱	۵۱±۳	۰	۵۶±۲	۲/۸±۰/۱

بحث

مرحله G1 تقریباً معادل اثر هر یک از آنها به تنهایی باشد اثر هم افزایی در نظر گرفته می‌شود (۱۹). چنانکه در جدول ۲ مشاهده می‌شود میزان آسیبهای کروموزومی ایجاد شده در مرحله G2 با داروی ara-C معادل ۲۰ و MTX معادل ۱۳ می‌باشد، در حالی که استفاده توأم آنها منجر به تعداد آسیبهای معادل ۵۶ گردید و این اثر یک اثر هم افزایی است.

یافته‌های این تحقیق مشابهت زیادی با یافته‌های دیگر محققین مبنی بر استفاده از داروهای مختلف و رده سلولی MOLT-4 با استفاده از دیگر سلولها دارد (۵، ۱۰، ۱۹) لذا به وضوح نشان می‌دهد که اثر این داروها می‌تواند وابسته به مرحله چرخه سلول باشد (۳).

نتایج این تحقیق نشان می‌دهد که داروهای ara-C و MTX هر دو از عوامل مستعد و بالقوه ایجادکننده ناهنجاریهای کروموزومی هستند. اما تأثیر آنها در مرحله G2 چرخه سلول بیشتر از مرحله G1 است. استفاده توأم این دو دارو در مرحله G1 منجر به ایجاد اثر جمععی و استفاده توأم آنها در مرحله G2 به ایجاد اثر هم افزایی می‌انجامد.

تقدیر و تشکر

این تحقیق با حمایت مالی امور پژوهشی دانشگاه تربیت مدرس انجام شده است. از آقای دکتر علی اکبر پورفتح‌الله به خاطر حمایت و اظهار نظرهای ارزنده ایشان تشکر و قدردانی می‌شود.



References

1. Hittleman WN, Cheong N, Shon HY, Lee JS, Tigavd JD, Vadhan-Raj S: Tumorigenesis and tumor response: view from the prematurely condensed chromosome. In: Chromosomal aberrations, Obe G and Natarajam AT (des); 1990; 101-113
2. Zhang R, Christopherson DI: Metabolic effects of thiopurine derivatives against human CCRF-CEM leukemia cells. Int J Biochem and cell Biology; 30: 885-895-1198
3. Giacinata DB, Zbigniew DZ: Camptothecin, teniposide, or 4'-(9'-acridinyl)-3-methanesulfonyl-anisidine, but not mitoxantrone or Doxorubicin, induces degradation of nuclear DNA in the S-phase of HL-60 cells. Cancer Res; 1991; 51: 1165-1169
4. Richard LG, Bithell C, Foerster J, Athens W, Lukens J: Wintrobe's clinical hematology. Vol 2, London: Malvern Ins; 1993; pp: 1854-1993
5. Willimore E, Frank A, Padget K, Tibly M, Austin C: Etoposid targets topoisomerase IIa and IIb in leukemic cells. Molecular pharmacology; 1998; 53: 78-85
6. Iliakis G, Bryant PB: Effect of nucleoside analogues ara-C and ara-A on the growth and repair of both potentially lethal damage and DNA double strand breaks in mammalian cells in culture. Anticancer Res; 1983; 3: 143-150
7. Holmberg M, Gumauskas E: The role of short lived DNA lesions in the production of chromosome exchange aberrations: Mutation Res; 1986; 160: 221-229
8. Mozdarani H, Bryant PE: Cytogenic response of normal human and ataxiat elangiectasia G2 cells exposed to X-rays and ara-C. Mutation Res; 1989; 226: 223-228
9. Keith C, Bible S, Cott H, Kau RM: Cytotoxic synergy between flvopiridol and various antineoplastic agents: the importance of sequence of administration cancer. Res; 1997; 57: 3375-3380
10. Traganos F, Ardeli B, Halko N, Bruno S, Darzynkiewicz Z: Effects of Genistein on the growth and cell cycle progression of normal human lymphocytes and human leukemic MOLT-4 and HL-60 cells. Cancer Research; 1992; 52: 6200-6208
11. Traganos F, Gong J, Ardeli B, Darzynkiewicz Z: Effect of staurosporine on MOLT-4 cell progression through G2 and on cytokinesis. J Cellular Physiology. 1994; 158: 535-544
12. Delbino G, Skierski JS, Darsynkiewicz Z: Diverse effects of camptothecin and inhibitor of camptothecin

and inhibitor of topoisomerase I on the cell cycle of lymphocytic (L1210, MOLT-4) and myelogenous (HL60, KG1) leukemic cells. *Cancer Research*; 1990; 50: 5746-5750

13. Abel G, Schimmer O: Induction of structural chromosome aberrations and sister chromatid exchange in human lymphocyte in vitro by Aristolochic acid. *Human Genetics*; 1983; 64: 131-133

14. Rooney DE, Czepulkowski BH: Human cytogenetics a practical approach. Vol 2. Oxford University Press. 1992; 189-208

15. Little Fiedl G, Colyer SP, Sayer AM, Pufraim RJ: Sister chromatid exchanges in human lymphocytes exposed during G0 to four classes of DNA damaging

chemical. *Mutation Research*; 1979; 67: 259-269

16. Mosilova J, Michalova K, Pacovsky V: Induction of sister chromatid exchange by mitomycin C in lymphocytes of young and old human donors. *Neurobiology*; 1984; 30: 365-370

17. Russell PJ: *Genetics*; Wesley Longman Inc; California; pp: 1998; 47-58

18. Lewin B: *Genes IV*; Oxford University Press. 1998; 630-655

19. Khilman BA, Anderson HC: Synergistic enhancement of the frequency of chromatid aberrations in cultured human lymphocytes by combination of inhibitors of DNA repair. *Mutation Research*; 1985; 313-325

