

## فرا ساختار سلولهای اپیتلیال رحم انسانی، کشت یافته روی ماتریکس برون سلولی و پلاستیک

محمد رضا باغبان اسلامی نژاد <sup>☆</sup>M.Sc. <sup>☆</sup>، دکتر مجتبی رضازاده <sup>☆</sup>Ph.D. <sup>☆</sup>

دکتر تقی طریحی <sup>☆</sup>Ph.D. <sup>☆</sup>، دکتر سعید کاظمی <sup>☆</sup>Ph.D. <sup>☆</sup>

<sup>☆</sup> پژوهشکده رویان، بخش تحقیقات، گروه جنین شناسی

<sup>☆</sup> دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده علوم پزشکی، گروه علوم تشریح

✉ آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی: ۱۱۱-۱۴۱۱۵، دانشگاه تربیت مدرس

دانشکده علوم پزشکی، گروه علوم تشریح

### چکیده

✱ **هدف:** بررسی سلولهای کشت یافته اپی تلیال رحم انسانی روی ماتریکس برون سلولی و پلاستیک Polystyrene در مقایسه با سلولهای اپی تلیال بافت رحم.

✱ **مواد و روشها:** آندومتر رحم انسان، تهیه شده از نمونه‌های هیستروکتومی، به دو قطعه تقسیم گردید. یک قطعه برای مطالعه TEM (Transmission Electron Microscopy) و قطعه دیگر برای کشت استفاده شد. با استفاده از آنزیم کلاژناز نوع ۱ (۲۵/۰ درصد) سلولها از بافت جدا گردیده و در فلاسک پلاستیکی کشت داده شدند (کشت غیر قطبی). برای تعیین نوع سلول در کشت اولیه از رنگ آمیزی با آنتی سایتوکراتین ۷ استفاده شد. ۵ روز پس از کشت، با استفاده از آنزیم ۵/۰ درصد تریپسین در محلول ۵۳ میلی مولار EDTA، سلولهای کف پلاستیک جدا و روی ژل ECM (Extracellular Matrix) کشت داده شدند (کشت قطبی). بعد از چند روز جزایر سلولهای قطبی ظاهر گردید. سلولهای کشت یافته روی پلاستیک و ژل ECM و نیز بافت آندومتریم برای مطالعه TEM پاساژ داده شدند.

✱ **یافته‌ها:** نتایج رنگ آمیزی نشان داد که سلولها در کشت اولیه ماهیت اپی تلیالی دارند. تصاویر میکروسکوپ الکترونی سلولهای پوششی آندومتر کشت یافته روی پلاستیک نشان داد که این سلولها بر خلاف حالت *In vivo* کم ارتفاع، دوکی شکل و کشیده بوده، هسته قسمت اعظم سلول را تشکیل می دهد. سیتوپلاسم اندک، تعداد کم میتوکندری و rER (Rough Endoplasmic Reticulum) و وجود واکوئل از دیگر ویژگیهای این سلولها است. بین سلولها اتصال محکم که یکی از نشانه‌های مهم قطبیت سلول در سطح فرا ساختاری است مشاهده نشد.

تصاویر سلولهای کشت یافته روی ژل ECM نشان داد که این سلولها همانند حالت *In vivo* استوانه‌ای با هسته‌هایی عمده‌تاً در بخش قاعده‌ای هستند. سلولها توسط اتصال محکم و دسموزوم به هم دیگر بسته شده‌اند، این سلولها بر خلاف حالت *In vivo* هسته کاملاً یوکروماتینی داشته و از ناحیه غشاء جانبی پنجه در پنجه می‌شوند.

✱ **نتیجه‌گیری:** سلولهای اپی تلیال آندومتریم انسان، زمانی که بر پلاستیک کشت می‌شوند خصوصیات مرفولوژیک خود را از دست می‌دهند و غیر قطبی می‌شوند. همین سلولها، پس از جدا شدن از سطح پلاستیک و کشت روی ECM خصوصیات مرفولوژیک از دست رفته را باز می‌یابند و کاملاً قطبی می‌شوند.

**کل واژگان:** ژل ECM، سلولهای اپی تلیال آندومتریم انسان، قطبیت سلولی

## مقدمه

کشت سلولهای جانوری و انسانی در محیط آزمایشگاهی (*In vitro*) با تقلید از محیط *In vivo* همواره مورد توجه محققین بوده است. در این بین سلولهای اپی تلیال جایگاه خاصی داشته، محققین با کشت آن اهداف مختلفی از جمله مطالعه تمایز سلولها، برهم کنش سلولی و ترشح برداری را در نظر دارند. کشت استاندارد و معمول سلول، مدل مناسبی برای دستیابی به اهداف مذکور نیست، زیرا زمانی که سلولهای اپی تلیال بر روی پلاستیک یا سطح شیشه کشت می شوند، ویژگیهای ساختاری و عملکردی تمایز یافته سلول به تدریج تغییر می کند (۱، ۲، ۳، ۴، ۵). این تغییرات به صورت از دست رفتن قطبیت سلول پدیدار می شود. سلولهای کشت شده، شکل استوانه‌ای یا مکعبی را از دست داده، پهن می شوند و اتصالات جانبی سلولها از بین می رود. چنین سلولهایی که با حالت *In vivo* فاصله زیادی دارند، مدل مناسبی برای مطالعه اهداف فوق نیستند. به همین دلیل محققین کوشیده‌اند علل و عوامل از دست رفتن تمایز سلولی را یافته و در نهایت شرایطی فراهم آورند تا سلولها در حد امکان، خصوصیات مرفولوژیکی و عملکردی خود را در محیط آزمایشگاهی حفظ نموده و کمتر دستخوش تغییرات گردند.

قطبیت سلول پوششی به مفهوم وجود نواحی (domain) مختلف در غشاء و سیتوپلاسم آن است در سطح فرا ساختاری، یکی از نشانه‌های قطبیت سلول، برقراری اتصال محکم میان سلولهای مجاور است که از مخلوط شدن پروتئینهای غشاء راسی با غشاء قاعده‌ای - جانبی جلوگیری می کند. یافته‌های محققین پیشین نشان می دهد که ماتریکس خارج سلولی یکی از عوامل اصلی ایجادکننده قطبیت و حفظ عملکرد متمایز سلولی در محیط کشت است. Chambard و همکاران در سال ۱۹۸۱ سلولهای تیروئیدی را روی ژل Collagen کشت دادند، در این شرایط، سلولها اطراف قطعات ژل کلاژن تجمع نموده، نسبت به آن قطبی شدند و ساختاری شبیه فولیکولهای تیروئیدی تشکیل شد. این محققین نتیجه گرفتند که برهم کنش غشاء سلولی با اجزاء خارج سلولی عامل تعیین کننده در قطبی شدن سلولها است (۶). Benali و همکاران در سال ۱۹۸۹، سلولهای غده‌ای نای گاو را روی ECM کشت دادند (۷). نتایج این محققین یافته‌های Chambard و همکاران را تأیید نمود. یافته‌های Hootman و همکاران در سال ۱۹۸۸ در کشت سلولهای اپی تلیال مجرای پانکراتیک خوکچه هندی نیز مؤید این نکته است که برای حفظ حالت تمایز سلولی، وجود ECM به عنوان سوبسترای کشت سلول ضرورت دارد (۸). محققین دیگر نیز تجربیات مشابهی را در کشت سلولهای اندومتریمی بر عصاره غشاء پایه طبیعی استخراج شده از نومور موش Engelbreth-Holm-Swarm داشته‌اند (۹، ۱۰).

عامل موثر دیگر در القای تمایز سلولی و ایجاد قطبیت در محیط کشت، تغذیه از طریق غشاء قاعده‌ای جانبی است (۱۱). این پدیده از طریق سیستم کشت دو حفره‌ای (Dual Chamber) محقق می شود. در حفره بالایی سلولهای اپی تلیالی و در حفره پایینی محیط کشت قرار می گیرد. سلولها از طریق غشاء قاعده‌ای جانبی با دسترسی به مواد

غذایی قطبی می شوند. Hadley و همکاران در سال ۱۹۸۷ سلولهای سرتولی موش صحرائی را با این روش کشت داده، تمایز و ترشح قطبی این سلولها را مطالعه نمودند (۱۲، ۱۳).

محققین با استفاده از دو عامل ECM و تغذیه از طریق غشاء قاعده‌ای جانبی، سعی در قطبی کردن سلولهای مختلفی نموده‌اند که در این بین، سلولهای اپی تلیال رحم، در مدل حیوانی جایگاه ویژه‌ای داشته است. کشت قطبی (کشت بر روی ژل ECM) سلولهای اپی تلیال رحم خوکچه هندی (۱۴، ۱۵) موش صحرائی (۱)، خرگوش (۵)، موش بر نقش عمومی در مطالعه فیزیولوژی سلولهای اپی تلیال، به طور اخص، مدل مناسبی برای مطالعه لانه گزینی جنین است. همچنین از کشت قطبی این سلولها می توان در بهبود رشد و تکوین جنین سود برد. متأسفانه کشت قطبی سلولهای پوششی رحم انسان نسبت به مدل حیوانی به دلیل مشکلات دسترسی به بافتهای انسانی کمتر مورد توجه قرار می گیرد.

هدف از این مطالعه، قطبی کردن سلولهای اپی تلیوم رحم انسان روی ژل ECM، در یک سیستم دو حفره‌ای (Dual Chamber) است. در مطالعه حاضر، برای کشت قطبی از سلولهای پاساژ اول استفاده شده است. محققین پیشین سلولهای اپی تلیال را در کشت اولیه قطبی نموده‌اند. به نظر می رسد استفاده از سلولهای پاساژ اول در کشت قطبی، تا اندازه‌ای مشکل دسترسی به بافتهای انسانی را برطرف کند زیرا با کشت اولیه سلولهای اپی تلیالی تکثیر می یابند و در نتیجه میزان زیادی از آنها برای استفاده در کشت قطبی در دسترس خواهند بود.

## روش انجام کار

## ۱- تهیه نمونه

نمونه‌های رحم انسانی با مراجعه به بیمارستانهای آرش و امام خمینی تهران از بیماران، در سن پیش از یائسگی، به دنبال هیستروکتومی ناشی از عارضه در لوله رحم یا میوتریوم (مشکلاتی غیر از بیماری اندومتریوم) تهیه شد. نمونه‌ها با هماهنگی و اخذ رضایت نامه از بیمار دریافت شد. در اتاق عمل بیمارستان برای جداسازی آندومتریوم، ابتدا یک برش صلیبی در دیواره قدامی رحم ایجاد و دیواره‌ها کنار زده شد و با لبه تیغ بیستوری، آندومتریوم دیواره خلفی فوندوس رحم جدا گردید و در داخل لوله ۱۳ سی سی محتوی محیط HBSS (Hank's Balanced Slat Solution) قرار گرفت و به آزمایشگاه منتقل گردید. نمونه‌ها در شرایط استریل چند بار با HBSS شسته شدند تا کاملاً عاری از خون و لخته خونی شدند. سپس آندومتریوم به دو قطعه تقسیم شد. یک قطعه برای مطالعه TEM و قطعه دیگر برای کشت مورد استفاده قرار گرفت. قطعه‌ای که برای TEM در نظر گرفته شده بود پس از ثبوت با محلول کارنوفسکی و اسمیوم ۱ درصد هر کدام به مدت یک ساعت، آبیگری با درجات صعودی اتانول (Merck)، آغشنگی با مخلوط استون (Merck) و رزین آرالین (Sigma) در داخل قالبهای رزینی قرار داده شد.

## ۲- جداسازی سلول و کشت غیر قطبی (کشت روی پلاستیک)

برای جداسازی سلولهای پوششی اندومتریوم، نکه‌های بافتی به قطعی

شستشو با سانتیفریژ با دور ۱۲۰۰ دور در دقیقه، برای کشت قطبی استفاده شدند. تعداد سلولهای مورد استفاده در کشت قطبی  $4 \times 10^5$  سلول در میلی لیتر بود.

برای ایجاد سیستم دو حفره‌ای (Dual chamber) از ظرف ۲۴ خانه‌ای Falcon استفاده گردید. در داخل هر خانه،  $5/0$  میلی لیتر محیط کشت اضافه گردید، سپس Insert پوشیده با ژل ECM داخل آن قرار گرفت و سرانجام  $1/0$  میلی لیتر محیط حاوی سلولهای اپی تلیالی روی Insert اضافه گردید و در  $37$  درجه سانتیگراد و  $5\%$  درصد  $CO_2$  انکوبه شد. در چنین شرایطی سلولها در حفره بالایی و بر روی کف Insert چسبیده و از طریق منافذ کف آن مواد غذایی را از حفره پایینی دریافت می‌کند. محیط سلولها هر دو روز یکبار عوض شد.

#### ۵- محیط مصرفی جهت کشت سلولهای قطبی

برای کشت قطبی از محیط بدون فنول (Sigma) DMEM/F12 حاوی  $10^5$  میکرو لیتر در میلی لیتر رتینونیک اسید  $10^6$  میکرو لیتر در میلی لیتر (EGF(Epidermal Growth Factor, Sigma),  $10^6$  میکرو لیتر در میلی لیتر ترانسفرین (Sigma) و  $5\%$  درصد (Seromed) FCS استفاده گردید.

#### ۶- آماده سازی سلول برای مطالعه فرا ساختاری

الف) سلولهای غیر قطبی:

سلولها روی لامل کشت شدند، به همراه آن مراحل فیکس و آبیگری و آغشتگی را به ترتیب با کارنوفسکی + اسمیوم  $1\%$  درصد، اتانول و مخلوط رزین و استون طی کردند. برای قالب‌گیری از تکنیک flat embedding استفاده شد. بدین ترتیب که قالبها با رزین آرائدیت پر شدند و لامل به همراه سلولهای سطح آن، بر روی قالب محتوی رزین قرار گرفت. پس از انجام عمل پلی‌مریزاسیون، لامل از سطح رزین جدا شده سلولها در سطح رزین باقی ماندند.

ب) سلولهای قطبی:

سلولها به همراه Insert و با استفاده از محلول کارنوفسکی فیکس اولیه شدند پس از شستشو با بافر فسفات سورنسون، ژل ECM سطح Insert به همراه سلولهای قطبی، قطعه قطعه شدند و فیکس ثانویه با اسمیوم  $1\%$  درصد انجام شد. پس از آبیگری با اتانول و آغشتگی با مخلوط رزین آرائدیت و استون عمل قالب‌گیری انجام شد. قالبها به ضخامت‌های  $500$  و  $700$  نانومتری برش‌گیری شدند. برشهای  $500$  نانومتری با تولوئیدین پلو و  $700$  نانومتری با اورانیل استات و سیرتات سرب رنگ آمیزی شده و با میکروسکوپ الکترونی Zeiss  $1000$  کیلوولت بررسی شدند.

### یافته‌ها

\* (۱) کشت غیرقطبی

در کشت غیرقطبی، تعدادی از قطعات سلولهای اپی تلیالی سطحی و غده‌ای به سطح پلاستیک چسبیده، و به شکل explant عمل می‌نمایند. تعدادی دیگر از قطعات سلولهای اپی تلیالی به کف نمی‌چسبند و به

ریز یک میلیتری بریده شد و به لوله  $13$  سی سی محتوی آنزیم کلاژناز نوع  $25/0$  درصد (Sigma) منتقل و به مدت  $1/5$  ساعت در انکوباتور  $37$  درجه سانتیگراد و  $5\%$  درصد  $CO_2$  انکوبه شد. تحت تاثیر آنزیم، غده آندومتریم و قطعات سلولهای پوششی سطحی از ساختارهای زیرین جدا شده و به حالت شناور در داخل آنزیم قرار گرفت، برای جداسازی بخش اپی تلیالی از بافت هضم نشده از تکنیک Unit gravity sedimentation استفاده گردید. بدین ترتیب که محتویات لوله هم زده شده و به صورت عمودی قرار گرفت. پس از  $40$  ثانیه،  $2/3$  بالایی (حاوی بخش اپی تلیالی) برداشته شد و  $1/3$  پایینی (حاوی بافت هضم نشده) بیرون ریخته شد. بخش اپی تلیالی در داخل فلاسکهای  $50$  میلی لیتری و با محیط (Dulbecco modified Eagles medium /F12 Ham, Sigma) DMEM/F12 محتوی  $10^6$  درصد FCS (Fetal Calf Serum, seromed) و در  $37$  درجه سانتیگراد و  $5\%$  درصد  $CO_2$  کشت داده شد. غلظت سلولهای مورد استفاده  $5 \times 10^5 - 2$  سلول در میلی لیتر بود.

#### ۳- ایمونوسیتوشیمی

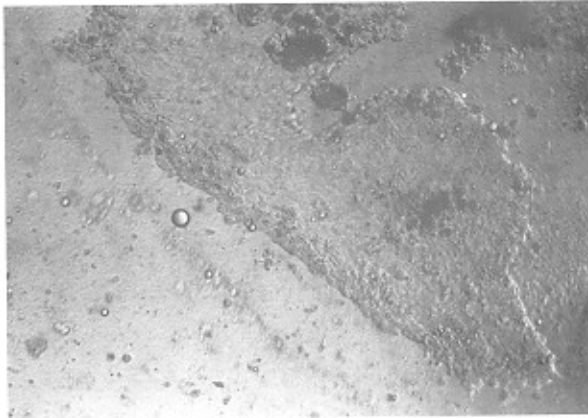
برای تعیین نوع سلولهای کشت شده در کشت اولیه از آنتی سائتوکراتین ۷ استفاده شد. برای این منظور سلولها روی لامل (NUNC) کشت داده شدند. برای رنگ آمیزی از Dako Envision System بر اساس دستورالعمل کارخانه سازنده استفاده شد. به طور خلاصه ابتدا پراکسید داخلی سلولها با استفاده از محلول مهارکننده پراکسید خنثی گردید، سپس آنتی سائتوکراتین ۷ اثر داده شد و به دنبال آن پلی مر به همراه آنتی بادی ثانویه نشان دار شده با پراکسید استفاده شد و در پایان با افزودن محلول سوبستراکروموزن در اثر واکنش با پراکسید رسوب قهوه‌ای رنگ در سیتوپلاسم سلولهای اپی تلیالی به عنوان شاخص وجود سائتوکراتین ایجاد شد. از رنگ همتاکسیلین برای رنگ آمیزی هسته سلولها استفاده گردید (شکل ۳). نمونه‌ها با میکروسکوپ معمولی بررسی و رنگ پذیری سلولها با گروه کنترل (بافت آندومتریم) مورد ارزیابی قرار گرفت.

#### ۴- پاساژ سلول و کشت قطبی (کشت روی ژل ECM):

در کشت غیر قطبی پس از گذشت پنج روز،  $70\%$  درصد سطح پوشیده از سلولهای اپی تلیالی بود و از این سلولها برای کشت قطبی استفاده گردید. بدین ترتیب که یک روز قبل از کشت قطبی، ژل (Sigma) ECM به نسبت یک به چهار با محیط DMEM/F12 رفیق شد و به میزان  $5/0$  سی سی روی Filter Insert (Millipore) با اندازه منافذ  $4/0$  میکرومتر و قطر  $12$  میلی متر ریخته شد. Insert به مدت یک ساعت در انکوباتور  $37$  درجه سانتیگراد قرار گرفت تا فرآیند ژل شدن کامل شود و به مدت  $24$  ساعت در شرایط کاملاً استریل خشک گردید.

در روز کشت قطبی، با استفاده از آنزیم  $5/0$  درصد ترینسین (Gibco) در محلول  $53$  میلی مولار EDTA (Sigma)، سلولهای غیر قطبی از کف فلاسک جدا شده، پس از خنثی کردن آنزیم و دو بار

زمان تعویض محیط کشت، از داخل Insert خارج می‌شوند. سلولهای قطبی به کندی رشد کرده و در مقایسه با سلولهای غیرقطبی دیرتر کف Insert را پر می‌نمایند. این زمان بسته به اینکه چه تعداد سلول بتوانند به سطح ژل ECM بچسبند، متفاوت است. هرچه تعداد سلولهای چسبیده زیاد باشند زمان پر شدن کف Insert کمتر می‌شود به‌طور متوسط در کشت قطبی، این زمان بین ۱۵-۱۲ روز می‌باشد. در حالی که در کشت غیرقطبی در طی ۶-۵ روز سلولها کف فلاسک را پر می‌نمایند.



شکل ۳: فتومیکروگراف سلولهای کشت یافته روی ژل ECM، روز پنجم کشت. در تصویر جزیره‌ای از سلولهای غیر قطبی دیده می‌شود. بزرگنمایی ۱۰۰x



شکل ۴: الکترون میکروگراف سلول کشت یافته روی پلاستیک: سلول بر خلاف حالت *In vivo* دوکی شکل و کشیده است. بزرگنمایی ۳۰۰۰x

#### ۴) فراساختار

الف) فراساختار سلولهای پوششی رحم در حالت *In vivo*

۱) تصاویر مقاطع نیمه نازک: این سلولها استوانه‌ای بوده و به صورت تک لایه و تنگاتنگ، در کنار هم قرار گرفته‌اند. در سطح رأسی سلولها میکروویلی مشاهده می‌شود. هسته سلولها تقریباً بیضی شکل بوده، در بخش قاعده‌ای، میانی و با رأسی قرار می‌گیرند. زیر سلولهای پوششی، استروما، حاوی سلولهای استرومایی و عروق خونی مشاهده می‌شود (شکل ۱۱).

۲) تصاویر مقاطع نازک: سلولهای پوششی روی غشاء پایه قرار دارند. این سلولها در بخش بالایی غشاء جانبی توسط کمپلکس

حالت شناور در محیط قرار می‌گیرند. این قطعات، در زمان تعویض محیط، بیرون ریخته می‌شوند. قطعات چسبیده منشاء کشت سلول می‌شود.

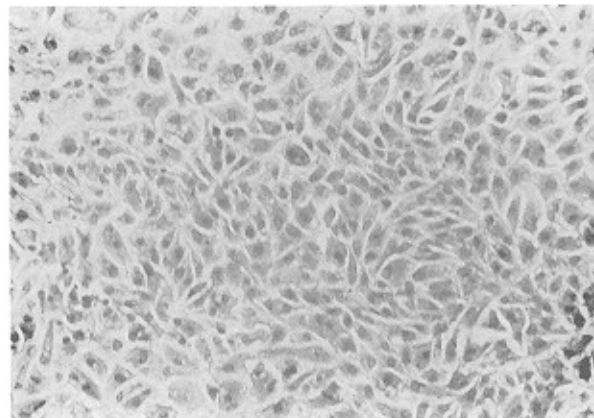
پس از گذشت ۲۴ ساعت، سلولهای محیطی قطعات اپی تلیالی، شروع به تکثیر نموده، جزایر کوچک سلولی ایجاد می‌نمایند، به تدریج این جزایر بزرگتر شده (شکل ۱) و در بعضی نقاط به همدیگر می‌رسند. بدین ترتیب سلولها، کف ظرف را پر می‌نمایند.



شکل ۱: فتومیکروگراف سلولهای کشت یافته روی پلاستیک: روز سوم کشت. در تصویر جزیره‌ای از سلولهای غیر قطبی دیده می‌شود. بزرگنمایی ۱۰۰x

#### ۲) رنگ آمیزی یا آنتی سایتوکراتین

در کشت اولیه بر روی پلاستیک، با استفاده از آنتی سایتوکراتین ۷، سیتوپلاسم سلولهای کشت یافته به رنگ قهوه‌ای در آمده که این موضوع نشان دهنده وجود سایتوکراتین ۷ و در نتیجه ماهیت اپی تلیالی سلولهاست (شکل ۲).

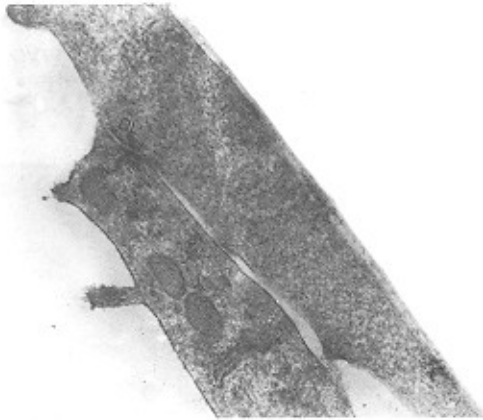


شکل ۲: فتومیکروگراف سلولهای کشت یافته روی پلاستیک: سایتوکراتین ۷ در سیتوپلاسم سلولهای اپی تلیالی به رنگ قهوه‌ای در آمده است. رنگ آمیزی ایمونوسیتوشیمی. بزرگنمایی ۲۰۰x (تصویر رنگی: صفحه ۱۹۷)

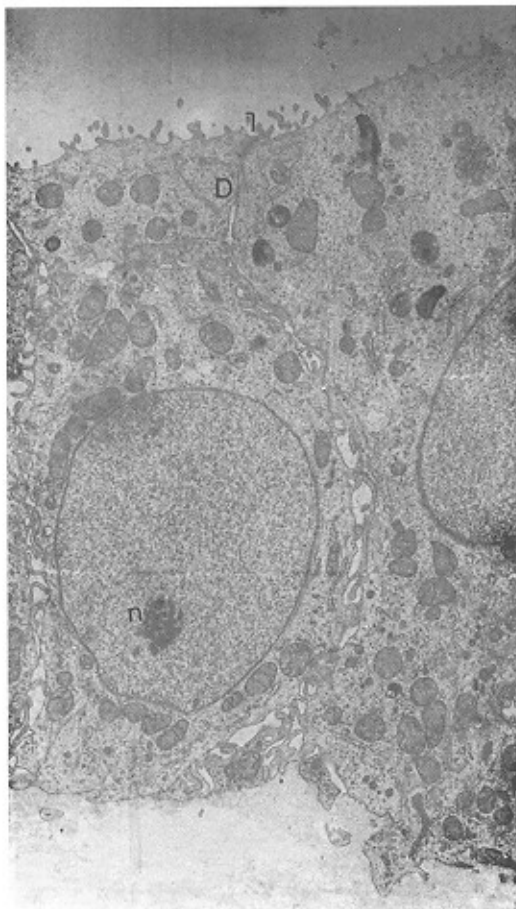
#### ۳) کشت قطبی

در کشت قطبی، سلولهای اپی تلیالی بر روی ژل ECM می‌چسبند و جزایر سلولهای قطبی را ایجاد می‌نمایند (شکل ۳) سلولهای شناور در





شکل ۶: الکترون میکروگراف سلول کشت یافته روی پلاستیک: دو سلول روی هم قرار گرفته و تنها اتصال شبیه دسموزوم (DL) در بین آنها ایجاد شده است و در سطح سلول زائده انگشتی (P) شکل دیده می‌شود. بزرگنمایی « $\times 20000$ »



شکل ۷: الکترون میکروگراف سلول کشت یافته روی ژل ECM: سلول استوانه‌ای بوده و هسته در بخش قاعده‌ای قرار گرفته است اتصال محکم (T) و دسموزوم (D) ایجاد شده است. سلول هستک (n) واضحی دارد. بزرگنمایی « $\times 30000$ »

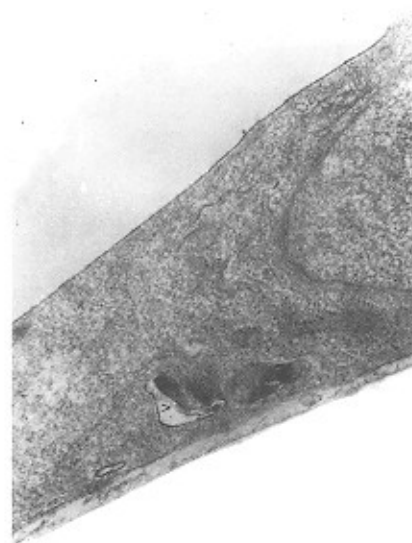
(ج) فراساختار سلولهای پوششی رحم کشت شده روی ژل ECM: (۱) تصاویر مقاطع نیمه نازک: این سلولها همانند حالت *in vivo* از یک لایه سلول استوانه‌ای تشکیل یافته است. در سطح سلولها

اتصال به سلولهای مجاور بسته شده‌اند. پایین‌تر از اتصالات، غشاء سلول به صورت عمودی تا غشاء پایه سلول امتداد می‌یابد و هیچ‌گونه پنجه در پنجه شدن بین سلولها اتفاق نمی‌افتد. هسته سلولهای پوششی عمدتاً یوکروماتین بوده، مناطق هتروکروماتین اغلب زیر پوشش هسته تجمع پیدا کرده‌اند در بعضی موارد مناطقی از پوشش هسته پیچ خورده هستند. سیتوپلاسم سلولهای پوششی حاوی مخازن شبکه آندوپلاسمی خشن (rER)، گلژی کمپلکس، میتوکندری و تعدادی واکوئل است.

rER در سرتاسر سلول وجود داشته و بیشتر در نیمه بالایی سلول تجمع دارد. میتوکندریها تقریباً کوچک و کروی بوده و در لایه‌ای مخازن rER جای گرفته‌اند. واکوئلهای در اطراف هسته و بیشتر در زیر هسته تجمع یافته‌اند (شکل ۹).

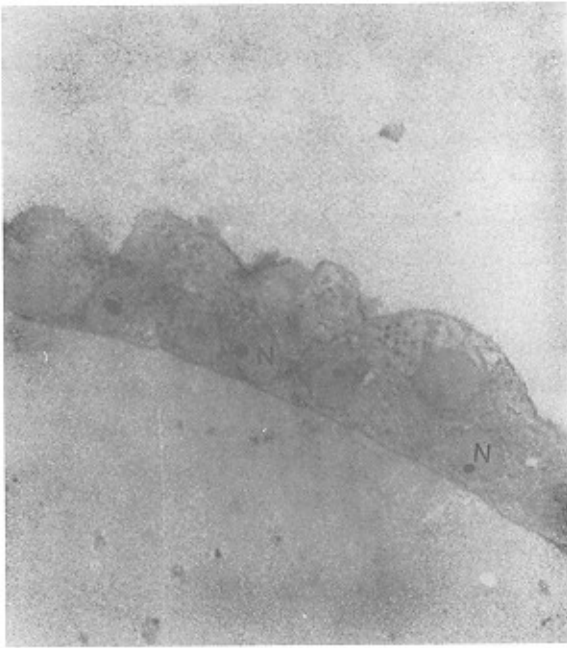
(ب) فراساختار سلولهای پوششی رحم کشت شده روی پلاستیک (۱) تصاویر مقاطع نیمه نازک: این سلولها بر خلاف حالت *in vivo* کم ارتفاع، دوکی شکل و کشیده بوده، قسمت اعظم سیتوپلاسم را هسته‌ای دوکی شکل اشغال می‌کند.

(۲) تصاویر مقاطع نازک: سلولهای کشت یافته روی پلاستیک بر خلاف حالت *in vivo* میکروویلی نداشته، بر سطح آنها در بعضی مناطق و به ندرت زوائدی انگشت مانند وجود دارد. امتداد این سلولها به طور ساده روی هم قرار گرفته و اتصال محکم بین آنها ایجاد نمی‌شود. در بعضی موارد اتصالات شبیه دسموزوم وجود دارد (شکل ۶). هسته سلول به طور یکنواخت یوکروماتین بوده و فرورفتگی‌های نسبتاً عمیقی دارد. سیتوپلاسم سلول الکترون دس بوده، حاوی تعدادی rER و میتوکندری است. میتوکندریها تقریباً بیضی شکل هستند در داخل سیتوپلاسم تعدادی واکوئل یا مواد الکترون دس مشاهده می‌شود (شکل ۵).



شکل ۵: الکترون میکروگراف سلول کشت یافته روی پلاستیک: در نزدیکی هسته واکوئل (V) حاوی مواد الکترون دس دیده می‌شود. بزرگنمایی « $\times 20000$ »

میکروبی مشاهده می‌شود. هسته سلولها کروی تا بیضی شکل بوده و عمدتاً در نیمه پایینی سلول واقع شده است. بر خلاف حالت *In vivo*، زیر سلولهای پوششی لایه‌ای از ژل ECM وجود دارد (شکل ۱۰).

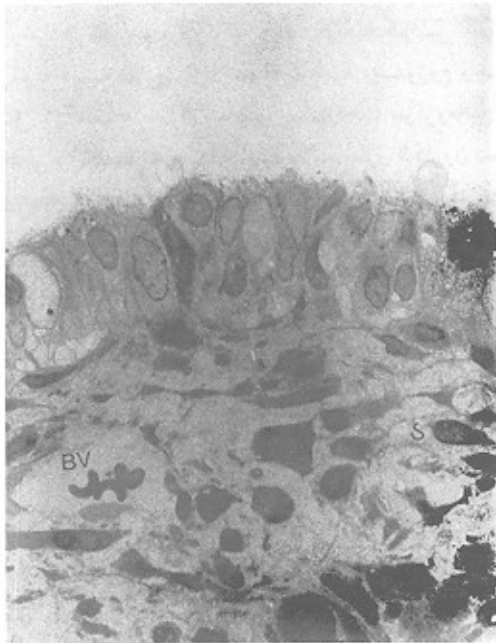


شکل ۱۰: فوتمیکروگراف سلولهای کشت یافته روی ژل ECM: یک لایه سلول استوانه‌ای روی ژل ECM قرار گرفته است هسته (N) سلولها تقریباً در بخش قاعده‌ای سلول واقع شده‌اند. بزرگنمایی «۱۰۰۰»



شکل ۸: الکترون میکروگراف سلول کشت یافته روی ژل ECM: سلول استوانه‌ای بوده و هسته در بخش قاعده‌ای قرار گرفته است اتصال محکم (T) و دسموزوم (D) ایجاد شده است. بزرگنمایی «۳۰۰۰»

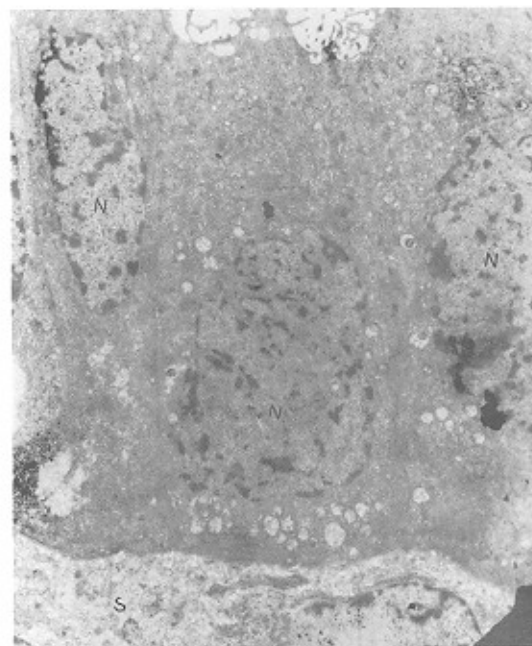
۱۵۰



شکل ۱۱: فوتمیکروگراف اندمتریوم: یک لایه سلول پوششی استوانه‌ای که روی استرومای رحم واقع شده است داخل استروما سلولهای داربستی (S) و عروق خونی (BV) دیده می‌شود. بزرگنمایی «۱۰۰۰»

۲) تصاویر مقاطع نازک: سلولها همانند حالت *In vivo* روی غشاء پایه بوده و توسط اتصالات محکم و دسموزوم به هم بسته شده‌اند (شکل ۸).

غشاء جانبی سلول در زیر اتصالات سلولی، صاف نبوده، دارای



شکل ۹: الکترون میکروگراف سلولهای پوششی رحم، سلولها استوانه‌ای بوده و هسته (N) در سطوح مختلف قرار گرفته است. در زیر سلول این لایال، هسته سلول داربستی (S) دیده می‌شد. بزرگنمایی «۳۰۰۰»

استفاده نموده‌اند (۱۵، ۱۴). نتایج ایمنوسیتوشیمی و مشاهده کشت سلولها با میکروسکوپ معکوس نشان داد که این روش برای سلولهای اپی‌تلیالی انسان نیز کاملاً مؤثر می‌باشد. بطوری‌که با استفاده از این روش، در محیط کشت میزان سلولهای مرده حداقل می‌رسد و تقریباً تمام قطعات اپی‌تلیالی به پلاستیک چسبیده و تکثیر می‌یابند. همچنین سلولهای فیبروبلاستی به‌طور قابل توجهی کاهش می‌یابد.

مطالعات Arnold و همکاران نشان داد، که وجود سلولهای استرومایی برای تمایز اپی‌تلیالی در محیط کشت ضرورت دارد (۱۷). برخی از محققین برای قطعی کردن سلولهای اپی‌تلیالی اندومتریم انسان، سلولهای استرومایی را در داخل ژل کلاژن کشت دادند سپس لایه نازکی از ژل ECM را بر روی ژل کلاژن ایجاد کردند و سلولهای اپی‌تلیومی رحم را بر سطح آن کشت دادند (۱۸، ۱۹). در این تحقیق سلولهای اپی‌تلیالی بر روی ژل ECM و بدون حضور سلولهای استرومایی، کشت داده شد. تصاویر TEM نشان داد که سلولها کاملاً قطعی شده‌اند ظاهراً سلولهای استرومایی در قطعی شدن سلولهای اپی‌تلیالی نقش اساسی ایفاء نمی‌کند.

در این تحقیق، سلولهای اپی‌تلیالی بر روی ژل ECM که به نسبت ۱:۴ رقیق شده و در معرض هوا خشک گردیده بود کشت داده شد و تک‌لایه سلولهای قطعی ایجاد گردید. Arnold و همکاران، سلولهای اپی‌تلیالی را بر روی ECM Gel که به نسبت ۱:۸ رقیق شده بود، کشت دادند و مشاهده نمودند که یکسری ساختارهای سه بعدی کروی و لوله‌ای ایجاد شد (۱۷). زمانی که از ECM غلیظ استفاده می‌شود، سلولها به صورت تک‌لایه رشد می‌کنند ولی چنانچه از ECM رقیق استفاده گردد، احتمالاً به‌دلیل قوام سست ژل ECM، تعدادی از سلولهای اپی‌تلیالی بداخل آن نفوذ کرده و در اطراف قطعه‌ای از ژل ECM تجمع نموده، ساختارهای کروی یا لوله‌ای ایجاد می‌نمایند.

سلولهای اپی‌تلیالی رحم به حالت *in vivo* بر روی غشاء پایه فرارگرفته‌اند و نسبت به آن قطعی شده‌اند. جداسازی آنزیمی این سلولها و کشت روی پلاستیک با حذف غشاء پایه سبب از دست رفتن قطیبت سلولها می‌گردد. اتصالات سلولی از بین می‌رود و سلول پهن می‌شود. کشت سلولها روی ژل ECM حاصل از تومور Engel-Breth-Holm swarm غنی از لامینین، سبب قطعی شدن سلول می‌گردد. ژل ECM حاوی ماکرومولکولهای فراوانی از جمله اتاکتین، کلاژن IV و پروتئوگلیکانهای هپاران سولفات و فاکتورهای رشد TGF- $\beta$  (Transforming Growth Factor - Beta) و EGF (Epidermal Growth Factor) است. عامل قطعی شدن سلولها عمدتاً ماکرومولکول لامینین است (۲۰، ۲۱).

مقایسه تصاویر سلولهای اپی‌تلیالی کشت شده روی ژل ECM و سلولهای اپی‌تلیالی بافتی نشان می‌دهد که این سلولها شباهت زیادی با هم دارند. هر دو سلول استوانه‌ای بوده و هسته در بخش قاعده‌ای قرار گرفته است. اتصالات محکم و دسموزوم در بخش بالایی غشاء جانبی مشاهده می‌شود. البته تفاوتی هم بین دو سلول وجود دارد. هسته سلولهای کشت شده کاملاً یوکروماتینی بوده، درحالی‌که در هسته سلولهای بافتی مناطق هتروکروماتینی دیده می‌شود. در سیتوپلاسم

زوئادی است که با زوائد سلولهای مجاور در هم فرو می‌رود. هسته سلولهای پوششی یوکروماتین بوده و هستک واضحی در داخل آن وجود دارد. سیتوپلاسم سلول حاوی تعداد نسبتاً زیادی میتوکندری است. این ارگانل کروی و بیضی شکل بوده، کریستاهای آن به وضوح مشخص است. میتوکندری‌ها در همه مناطق سیتوپلاسم مشاهده می‌شوند. در داخل سیتوپلاسم مخازن rER نیز مشاهده می‌شود اما واکوئولهای موجود در حالت *In vivo* وجود ندارد (شکل ۷).

## بحث

در مطالعه حاضر، سلولهای اپی‌تلیالی اندومتریم انسان در پاساژ اول، روی ژل ECM کشت شد، تصاویر TEM نشان داد که سلولها، کاملاً قطعی می‌باشند. این اولین گزارش در ارتباط با کشت قطعی سلولهای اپی‌تلیومی رحم انسان با استفاده از سلولهای پاساژ اول است. محققین پیشین (۳، ۱۱) برای کشت قطعی سلولهای اپی‌تلیومی رحم انسان از کشت اولیه استفاده نموده‌اند. این محققین سلولهای اپی‌تلیالی را از بافت جدا نموده، روی ژل ECM کشت دادند، سلولهای فوق به ژل ECM چسبیده و منشاء سلولهای قطعی در کشت اولیه شدند. در مطالعه حاضر، بر خلاف مطالعات قبلی برای کشت قطعی از پاساژ اول استفاده شد بدین ترتیب که سلولهای جدا شده، ابتدا روی پلاستیک کشت شدند، (کشت سلول روی پلاستیک سبب از دست رفتن خصوصیات مرفولوژیک آنها میگردد). سپس سلولها از سطح پلاستیک جدا شده روی ژل ECM کشت شدند. تصاویر میکروسکوپی نشان داد که ژل ECM سبب بازگشت خصوصیات مرفولوژیک به سلول می‌شود.

کشت قطعی سلولهای پوششی رحم انسان در پاساژ اول، با توجه به کمبود بافت رحم انسان و مشکلات تهیه آن، اهمیت فراوانی دارد. با این روش می‌توان با در اختیار داشتن میزان کم بافت رحم، میزان نسبتاً زیادی از سلولهای قطعی تهیه کرد. در تحقیق حاضر میزان سلولهای قطعی تهیه شده چندین برابر سلولهای قطعی تهیه شده با روش Classen و همکاران بوده است. این محققین برای تهیه سلولهای قطعی، به میزان سطح یک Filter Insert به قطر ۱۲ میلی‌متر  $5 \times 10^5$  cell/ml سلول استفاده شد. در تحقیق حاضر، همان اندازه سلول، ابتدا روی پلاستیک کشت شد، پس از تکثیر، سلولهای فوق از سطح پلاستیک جدا شده، برای کشت قطعی مصرف گردیدند. بدین ترتیب چندین برابر، سلولهای قطعی تهیه شد.

محققین برای رهاسازی سلول اپی‌تلیال از بافت، آنزیمهای مختلفی را بکار می‌برند که از آن جمله می‌توان به آنزیم تریپسین اشاره نمود. این آنزیم ماکرومولکولهای سطح سلول را آسیب می‌زند و در نتیجه چسبیدن سلول به پلاستیک مختل می‌شود. همچنین استفاده از sieve در جداسازی سلولهای اپی‌تلیالی از سایر سلولها، یک روش معمول می‌باشد (۱۱) که از معایب آن می‌توان به پرهزینه بودن آن اشاره نمود. در مطالعه حاضر، برای رهاسازی سلول اپی‌تلیال از بافت، تنها از آنزیم کلاژناز ۱ و برای جداسازی آن از قطعات بافتی از روش *unit gravity sedimentation* استفاده شد. قبلاً از این روش، Mahfoudi و همکاران برای سلولهای اپی‌تلیالی رحم خوکچه هندی

پلاستیک، کاملاً اتصالات محکم و دسموزوم خود را از دست می‌دهند (۱، ۲، ۳، ۴، ۵).

در مجموع مطالعه حاضر نشان می‌دهد که کشت سلولهای پوششی رحم انسان روی پلاستیک باعث از دست رفتن خصوصیات مورفولوژیک سلول می‌گردد اما اگر روی ژل ECM کشت شوند، تا حد زیادی مورفولوژی از دست رفته خود را مجدداً به دست می‌آورد (شکل سلول استوانه‌ای می‌شود، هسته در قاعده قرار می‌گیرد و اتصال محکم بین سلولها برقرار می‌شود).

### تقدیر و تشکر

این مطالعه بخشی از طرح تحقیقاتی مصوب پژوهشکده رویان است و محل اجرای بخش عمده آن در بخش تحقیقات پژوهشکده رویان بوده است. نویسندگان مراتب تقدیر و تشکر خود را از مساعده‌های صمیمانه مسئولین محترم پژوهشکده رویان ابراز می‌دارند.



### References

1. Glasser SR, Julian J, Decker GL, Tang JP, Carson DD: Development of morphological and functional polarity in primary cultures of immature rat uterine epithelial cells. *J Cell Biol* 1988; 107: 2409-2423
2. Jacobs AL, Decker GL, Glasser SR, Julian J, Carson DD: Vectorial secretion of prostaglandins by polarized rodent uterine epithelial cells, *Endocrinology*. 1990; 126: 2125-2136
3. Schatz F, Gordon RE, Laufer N, Gursipde E: Culture of human endometrial cell under polarizing conditions. *Differentiation*, 1990, 42: 184-190
4. White TEK, de Sont'Agnes PA, Miller PK: Human endometrial cells grown on an extracellular matrix form simple columnar epithelia and glands. *In Vitro Cell Dev Biol*; 1990; 26: 636-642
5. Mani SK, Decker GI, Glasser SR: Hormonal responsiveness by immature rabbit uterine epithelial cell polarized *In vitro*. *Endocrinol*, 1991; 128: 1563-1573
6. CHambard M, Cambion J, Manchamps J: Influence of collagen gel on the orientation of epithelial cell polarity; follicle formation from isolated thyroid cells and from preformed monolayers. *J Cell Biol*, 1981; 91, 157
7. Benali R, Dupuit F, Jaqut J, Fucfey C, Hinnrasky J, Ploton D, and Puchelle E: Growth and characterization of isolated bovine tracheal gland cells in culture. Influence of a reconstituted basement membrane matrix. *Biol. Cell*; 1999; 66; 263
8. Hootman SR, Logsdon CD: Isolation and monolayer culture of guinea pig pancreatic epithelial cell *In vitro*. *Cell Dev Biol* 1988; 24, 566
9. Kleinman HK, Mc Garvey ML, Hassel JR, Star VI, Cannon FB, Lanric GW, Martin GR: Basement membrane complexes with biological activity. *Biochemistry*, 1986; 25; 312
10. Negami AI, Tominaga T: Gland and epithelial formation *In vitro* from epithelial cells of the human endometrium. *Hum Reprod*, 1989; 4, 620
11. Classen L, Mkusche R, Knauteh H, Beier M: Establishment of a human endometrial cell culture system and characterization of its polarized hormone responsive epithelial cell. *Cell Tissue Res* 1997; 287: 171-185
12. Hadley AM, Djakiew D, Byers SW, Dym M: Polarized secretion of androgen- binding protein and transferring by sertoli cells grown in a bicameral culture system. *Endocrinol* 1987; 120: 1097-1103
13. Hadley MA, Byers SW, Suarez-Quian CA, Kleinman HK, Dym M: Extracellular cord formations and germ cell development *In vitro*. *Cell Biol*, 1985; 101: 1511-1522
14. Mahfoudi A, Fanconnet S, Bride J, Beck L, Remy-Martin JP, Nicollier M, Adessi GL: Serum-free culture of stromal and functionally polarized epithelial cells of guinea-pig endometrium: a potential model for the study of epithelial - stromal paracrine interactions. *Biol Cell*, 1992; 74: 255-265



15. Mahfoudi A, Nicollier M, Beck L, Mularoni A, Cypriani B, Fanconnect S, Adesst GL: Effect of progesterone on proteins vectorially secreted by glandular epithelial cells of guina pig endometrium: modulation by homologous stroma. J Reprod, Fertil; 1994; 100: 637-644
16. Jacobs AL, Schgal PB, Julian JA, Carson DD: Secretion and hormonal regulation of interleukin - 6 Production by mouse uterine stromal and polarized epithelial cells cultured *in vitro*. Endocrinology; 1992; 131: 1037-1046
17. Julia T, Arnold David G, Kanfman, Seppala M, Bruce A: Endometrial stromal cells regulate epithelial cell growth *In vitro*: a new co-culture model. Hum. Reprod 2001; 16: 836-895
18. Bentin - Ley V, Pedersen B, Lindenberg S, Larsen JF, Ham berger L, Horn T: Isolation and culture of human endometrial cells in a three dimensional culture system. J Reprod Fertil 1994; 101: 327-332
19. Park DW, Choi DS, Ryu HS, Kwon HC, Joo H, Min CK: A well-defind *in vitro* three - dimensional culture of human endomertium and its applicability to endometrial cancer invasion. Cancer Lett. 2003; 195(2): 185-192
20. Steruli CH, Bissell MJ: Expression of extracellular matrix components is regulated by substratum. J. Cell Biol. 1990; 110: 1405-1415
21. Strenli CH, Baikey N, Bissell MJ: Control of mammary epithelial differentiation: basement memberane induces tissue- specific gene expression in the absence of cell - cell interaction and morphologic polarity. J cell Biol 1997; 115: 1383-1395
22. Cunha GR, Bigsby RM, Cooke PS: Stromal epithelial interactions in adult organs: review. Cell Differen. 1985; 17, 137-148

