

## سلول‌های بنیادی جنینی: مفاهیم و پتانسیل‌ها

حسین بهاروند<sup>\*</sup>, سعید کاظمی آشتیانی<sup>\*</sup>, Ph.D.<sup>\*</sup>

آدرس مکاتبه: تهران صندوق پستی: ۱۹۳۹۵-۴۶۴۴، پژوهشکده رویان، گروه سلول‌های بنیادی  
پست الکترونیک: Email: Baharvand50@yahoo.com

### چکیده

دریافت مقاله: ۸۴/۹/۱، پذیرش مقاله: ۸۴/۹/۲۱

سلول‌های بنیادی جنینی اغلب از توده سلولی داخلی بلاستویست مشتق شده و دارای خصوصیت خودنویزی (self-renewal) و توان تمایز به انواع سلول‌ها (pluripotent) هستند، به طوری که می‌توانند مشتقات سه لایه زاینده جنینی را بسازند. در نتیجه این سلول‌ها ارزشمندی در مطالعات زیست‌شناسی تکوینی، طب پیوند، توسعه داروسازی، ناهنجاری‌شناسی و مطالعه عملکرد زنها هستند. این مقاله به بیان ساده مفاهیم مطالعه سلول‌های بنیادی و کاربردهای بالقوه آنها می‌پردازد.

**کلیدواژگان:** سلول‌های بنیادی جنینی، تمایز، پیوند

فصلنامه پزشکی یاخته، سال هفتم، پاییز ۸۴، شماره ۲۷، صفحات ۱۹۳-۱۷۸

ایجاد می‌کنند (مانند سلول‌های بنیادی واقع در بافت‌های بزرگسالان). به طور کلی سلول‌های بنیادی دارای دو منشاء جنینی (embryonic) و بزرگسالان (adult) هستند. سلول‌های بنیادی جنینی از توده سلولی داخلی (inner cell mass: ICM) جنین در مرحله بلاستویست به دست می‌آیند (شکل ۱). دسته دیگر، سلول‌های بنیادی بزرگسالان هستند که در بسیاری از بافت‌های تحصص یافته بدن از جمله مغز، مغز استخوان، کبد، پوست، لوله گوارش، قرنیه و شبکیه چشم و حتی پالپ عاج دندان یافت می‌شوند (۱). در بزرگسالان در هنگام جراحت و حتی در غیاب آن، به طور مداوم این سلول‌ها فعال هستند. قبل از دانشمندان فکر می‌کردند که سلول‌های بنیادی بزرگسالان، تنها سلول‌های همان یافت را ایجاد می‌کنند، اما امروزه معتقدند بلاستویسته این سلول‌ها بیش از آن است و این سلول‌ها می‌توانند انواع دیگری از سلول‌ها را بسازند. برای مثال سلول‌های بنیادی بزرگسالان مشتق از مغز استخوان، علاوه بر آن که می‌توانند سلول‌های خونی و ایمنی را بسازند، قادرند به صورت transdifferentiation و یا تمایز مستقیم، انواع دیگری از سلول‌ها نظیر سلول‌های ماهیچه اسکلتی، میکروگلیا و آستروگلیا در مغز و هپاتوسيتها کبدی را بسازند (۲، ۳). براساس این مشاهدات پیشنهاد شده که ممکن است این سلول‌ها در طب پیوند قابل کاربرد باشند. اما دانشمندان دیگر در این مورد شک دارند و نشان داده‌اند که این سلول‌های بنیادی با سلول‌های سوماتیک در هم ادغام می‌شوند. گذشته از این تکرار پذیری تمایز سلول‌های بنیادی مغز استخوان به بافت‌های غیرخونی کم دیده شده است. بنابراین به این سوال که آیا سلول‌های بنیادی بزرگسالان سلول‌های پرتوان حقیقی هستند و قادر به تکثیر نامحدود در محیط کشت هستند، هنوز پاسخ مشخصی داده نشده است. سلول‌های بنیادی و به خصوص سلول‌های بنیادی جنینی در مطالعات زیست‌شناسی تکوینی، طب پیوند، توسعه داروسازی و

### مقدمه

سلول‌های بنیادی (stem cells) دو ویژگی اساسی یعنی توانایی تقسیم و تولید سلول‌هایی با خواص یکسان (self-renewal) و ایجاد انواع سلول‌های تمایز یافته، دارند (برای معرف ر.ش. ۱). براساس توان تمایزی و برگشت پذیری آن‌ها، سلول‌ها را می‌توان به انواع ذیل تقسیم نمود (۲):

- (۱) همه توان (totipotent): این سلول‌ها می‌توانند همه سلول‌ها اعم از سلول‌های فرد و سلول‌های برون‌جنینی (جفت) را بسازند مانند بلاستومرهای یک جنین دوسلولی که هر سلول آن می‌تواند یک فرد کامل را بسازد.

- (۲) پرتوان (pluripotent): سلول‌هایی هستند که می‌توانند غالباً یا همه سلول‌های فرد را بسازند. مثلاً سلول‌های بنیادی جنینی تحت شرایط خاص می‌توانند یک فرد را بسازند، ولی قادر به ایجاد سلول‌های برون‌جنینی (جفت) نیستند. سلول‌هایی که از گندهای جنینی (fetus) به دست می‌آیند و به آنها سلول‌های زاینده جنینی (Embryonic Germ cells: EG) گفته می‌شود (۳). نیز جزو این دسته هستند (شکل ۱). سلول‌های تمایز نیافه کارسینومای جنینی (EC) Embryonal Carcinoma Cells؛ EC مشتق از تراتوکارسینوم‌ها نیز پرتوان هستند (۴). تراتوکارسینوم‌ها، تومورهای تمایز نیافه خوش خیم هستند که دارای جمعیت‌های تمایز نیافه زیادی هستند. مطالعات قبلی، رخداد تراتوکارسینوما به صورت خودبه‌خود را نشان داده است. این سلول‌ها قابلیت تمایز در محیط آزمایشگاهی و یا به صورت تشکیل تراتوکارسینوم را دارند. تک تک این سلول‌ها قادر به تشکیل کلونی هستند و با تمایز می‌توانند مشتقات سه لایه زاینده جنینی (اکتودرم، مژودرم و اندودرم) را به وجود آورند.
- (۳) چند توان (multipotent): تعداد محدودتری از انواع سلول را

زاینده جنینی گونه‌های دیگر صورت گرفته است. علاوه بر این تاکنون از گونه‌های دیگری نیز سلول‌های بنیادی جنینی تهیه شده است که از آن جمله می‌توان به موارد Medakafish (۱۶)، گورخرماهی (۱۷)، Mink (۱۸)، خوجه (۱۹)، خرگوش (۲۰)، رت (۲۲)، هامستر (۲۳)، Mink (۲۴)، خوک (۲۵)، گاو (۲۶، ۲۷) و گوسفند (۲۹) اشاره نمود. تولید رده‌های سلولی پرتوان، از مهره‌دارانی غیر از موش، اثر عمیقی بر مطالعات مراحل اولیه تکوین نظیر دودمان سلولی متعدد شده (cell lineage commitment) و نشانه گذاری ژنتیکی (genomic imprinting) و به خصوص تغییر ژنتیکی (genetic modification) و انتقال هسته در گونه‌های اهلی داشته است. اما تاکنون تولید فرد کامل از سلول‌های بنیادی جنینی سایر گونه‌ها به غیر از موش گزارش نشده است.

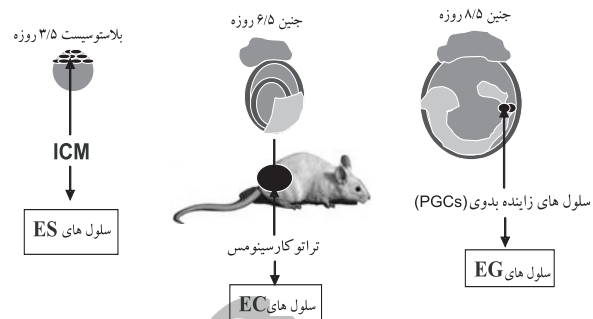
#### کلیات تولید سلول‌های بنیادی جنینی

تولید سلول‌های بنیادی جنینی از موش یا انسان، فرآیندی چند مرحله‌ای است که به طور ساختار شامل مراحل ذیل است (شکل ۲).  
(I) توده سلولی داخلی بلاستوسیست پیش از لانه گزینی از تروفواکتودرم اطراف آن جدا می‌شود. به طور کلی جداسازی بلاستوسیست به دو روش ذیل صورت می‌گیرد. هر دو روش در تولید سلول‌های بنیادی جنینی انسانی و موشی کاربرد دارد (۱۵، ۲۰).  
الف) مکانیکی: پس از کشت بلاستوسیست، جنین به کف ظرف متصل می‌شود و سپس سلول‌های تروفواکتودرمی در سطح شروع به رشد می‌کنند ولی سلول‌های ICM به سمت بالا تکثیر می‌یابند و بعد از چند روز (۳-۵ روز) برآمدگی گنبده شکلی درست می‌کنند. در این هنگام با کمک یک پیت می‌توان به راحتی ICM را از تروفواکتودرم جدا کرد. البته گاهی نیز ICM همراه با تعدادی از سلول‌های تروفواکتودرم جدا می‌شود.

ب) جراحی یا کمک ابزار ایمنی (immunosurgery): در این روش از ابزارهای ایمنی یعنی کامپلیمان و آنتی‌بادی استفاده می‌شود. به این ترتیب که در ابتدا آنتی‌بادی خرگوشی علیه سلول‌های موشی به محیط کشت حاوی بلاستوسیست افزوده می‌شود و پس از اتصال آنتی‌بادیها به سلول‌های تروفواکتودرمی که در سطح قرار دارند، بلاستوسیست‌ها به محیط حاوی کامپلیمان خوکجه هستی منتقل می‌شوند. در این زمان کامپلیمان در کنار آنتی‌بادی فعال می‌شود و سلول‌های تروفواکتودرمی را لیز می‌کنند. لازم به ذکر است، از آنجا که ICM در داخل قرار دارد و هیچ گونه آنتی‌بادی به آن متصل نمی‌شود، بنابراین به طور سالم باقی می‌ماند. در پایان با پیت کردن ساده سلول‌های لیز شده به راحتی جدا می‌شوند و ICM باقی می‌ماند.

(II) کشت ICM بر سلول‌های تغذیه کننده: کشت سلول‌های تغذیه کننده برای رشد سلول‌های بنیادی جنینی به منظور تامین مواد ناشناخته مورد نیاز سلول‌های بنیادی جنینی است. البته گاهی نیز سلول‌های بنیادی جنینی را بدون سلول‌های تغذیه کننده کشت می‌دهند ولی در این هنگام، کشت سلول‌های بنیادی جنینی نمی‌تواند برای مدت طولانی باشد

ناهنجاری‌شناسی و تولید موشهای ترانس ژن و knockout اهمیت دارند. در اینجا به بیان نحوه تولید و کاربرد بالقوه سلول‌های بنیادی جنینی پرداخته می‌شود.



شکل ۱: مقایسه منشاء سلول‌های پرتوان سلول‌های بنیادی جنینی (ES)، سلول‌های زاینده جنینی (EG) و سلول‌های کارسینومای جنینی (EC) ( مشاهده نمونه رنگی تصویر در انتهای مقالات)

#### سلول‌های بنیادی جنینی

سلول‌های بنیادی جنینی (ES) همراه با منشاء‌شان تعریف می‌شوند. این سلول‌ها از مرحله بلاستوسیست جنین به دست می‌آید. بلاستوسیست مرحله‌ای از تکوین پیش از لانه گزینی در پستانداران است که معمولاً چهار تا پنج روز بعد از لقاح ایجاد می‌شود. در این مرحله جنین ۱۰۰-۲۰۰ سلول دارد و به صورت کره‌ای توخالی است. این کره متشکل از یک لایه سلولی بروونی (تروفواکتودرم) است که به طور معمول پس از لانه گزینی در رحم، بخشی از جفت را می‌سازد. همچنین این کره دارای مجتمعی از سلول‌ها (حدود ۲۰-۳۰ سلول) در داخل کره به نام توده سلولی داخلی است.

روش‌های کشت سلول‌های بنیادی جنینی موشی که از توده سلولی داخلی بلاستوسیست به دست می‌آیند (شکل ۲)، حدود ۲۰ سال پیش گزارش شده‌اند (۸) و تاکنون تغییرات بسیار اندکی داشته‌اند. برای اولین بار تولید سلول‌های بنیادی جنینی انسانی در سال ۱۹۹۸ توسط تامسون و همکارانش گزارش شد (۱۰). علاوه بر این مطالعه سلول‌های کارسینومای جنینی موشی و انسانی به تولید و رشد سلول‌های بنیادی جنینی کمک نموده است. تاکنون تنها از سه گونه از پستانداران سلول‌های بنیادی جنینی با توان خود نوسازی و کشت‌های طولانی مدت به دست آمده است که عبارتند از موش، میمون، انسان (۱۱-۱۴). در موش بازدهی تولید سلول‌های بنیادی جنینی، تحت تاثیر نژاد ژنتیکی موش آزمایشگاهی، شرایط کشت و عواملی است که بر موش‌های ماده آبستن اثر می‌گذارد. تاکنون از نژادهای محدودی، سلول‌های بنیادی جنینی به دست آمده است (۱۵). رده‌های سلولی پرتوان مشتق از جنین مosh، مدل مناسبی برای تحقیق پیرامون تمایز سلولی مهره‌داران است و سیستم مهمی را برای تغییرات ژنتیکی توسط فن آوری gene targeting فراهم می‌کند. به دلیل این کاربردهای سودمند، کوشش‌های فراوانی برای تولید سلول‌های بنیادی جنینی و سلول‌های

نیست که آیا سلول های بنیادی جنینی، سلول هایی در توده سلولی داخلی بلاستو سیست هستند و یا آن که همان توده سلولی داخلی بلاستو سیست تحت شرایط آزمایشگاهی تبدیل به سلول بنیادی جنینی می شوند. به هر حال، برای اهداف تحقیقاتی، تعریف یک سلول بنیادی جنینی، بیش از سلول بنیادی با توان تقسیم زیاد مشتق از جنین است که می تواند تقریباً به تمام سلول های بدن تمایز یابد. بنابراین بیان نکات با اهمیت و خاص در تعریف سلول بنیادی جنینی ضروری است. براساس تعریف آستین اسومیت که مطالعات فراوانی بر سلول های بنیادی جنینی موشی دارد، مشخصات ذیل را برای تعریف سلول های بنیادی جنینی ضروری می داند.

(۱) ● (a) از توده سلولی داخلی (ICM) و یا اپی بلاست بلاستو سیست مشتق شده باشد.

● (a) دارای توان تقسیم متقارن نامحدود و بدون تمایز باشد و در عین حال توان تمایزی را حفظ نماید (به عبارت دیگر در بلندمدت هم توان خودنوزایی داشته باشد).

● دارای کاریوتیپ طبیعی کروموزومی بوده و این حالت را نیز حفظ نماید.

● سلول های بنیادی جنینی پرتوان بتوانند انواع سلول تمایز یافته که مشتق از سه لایه زاینده اولیه جنین (اندودرم، مزودرم و اکتودرم) است را به وجود آورند.

● (a, b) طی تکوین، دارای توان ادغام در تمام بافت های جنینی باشد (سلول های بنیادی جنینی موشی به مدت طولانی در محیط آزمایشگاهی حفظ شده اند و هنوز هم پس از آنکه به داخلی یک جنین دیگر وارد می شوند، می توانند هر بافتی را به وجود آورند که حاصل آن ایجاد یک جانور کایمرا است).

● (a, b) دارای توان تولید دودمان زاینده (germ line) که در نهایت اسپرم و تخمک را می سازد، باشد. به عبارت دیگر قابلیت transmission را داشته باشد.

● (a) کلون زایی (clonogenic) به این معنی که یک سلول منفرد دارای توان تولید یک کلونی متشکل از سلول های با خواص ژنتیکی یکسان باشد و یا آنکه کلونها دارای خواص مشابه سلول مبدأ باشند.

● بیان فاکتور نسخه برداری Oct-4. این فاکتور، سبب تحریک یا مهار دسته ای از ژنهای می شود که سلول های بنیادی جنینی را در حال تکثیری و غیر تمایزی نگه می دارد.

● بتوان آن را به تکثیر و یا تمایز القاء کرد.

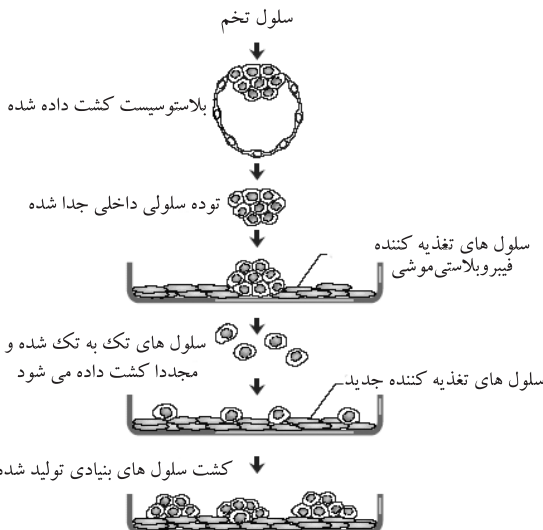
● فاقد نقطه کنترل (checkpoint) G1 (checkpoint) باشد. سلول های بنیادی جنینی، بیشتر رماشان را در فاز S (سترن DNA) هستند. برخلاف سلول های سوماتیکی تمایز یافته، سلول های بنیادی جنینی نیازی به تحریک یک بیرونی برای آغاز همانندسازی DNA ندارند.

● سلول های بنیادی جنینی، غیر فعال شدن کروموزوم X را نشان نمی دهند. در هر سلول سوماتیک پستانداران ماده، یکی از دو کروموزوم X، به طور دائم غیر فعال می شود. غیر فعال شدن کروموزوم X در سلول های بنیادی جنینی روی نمی دهد.

زیرا احتمال تمایز خود به خود آنها، حتی در حضور LIF (Leukemia Inhibitory Factor) به عنوان عامل ممانعت کننده تمایز زیاد است. در تمامی موارد، تقسیم سلول های تغذیه کننده را قبل از هم کشتی با سلول های بنیادی جنینی متوقف می کنند. ممانعت از تقسیم سلول های تغذیه کننده به دو روش تابش اشعه گاما و یا استفاده از مایوتومایسین C انجام می شود. مایوتومایسین C بین دو رشته DNA قرار می گیرد و از جداستن آنها برای تقسیم ممانعت می کند. سلول های رایج تغذیه کننده، فیبرو بلاست های جنینی موش هستند. البته از دودمان STO که یک رده نامیرا از فیبرو بلاست موشی هستند نیز استفاده می شود. سلول های دیگر مانند کارسینومای مثانه انسانی ۵۶۳۷ و یا رده نامیرای تخدمان هامستر چینی (CHO) نیز گاهی در مراحل اولیه تولید سلول های بنیادی بکار می روند.

(III) با تکثیر ICM بر سلول های تغذیه کننده و پاساژ آنها بعد از گذشت چند روز بر روی سلول های تغذیه کننده، کلونی یا کلونی های ظاهر می شود (شکل ۳). در این هنگام باید آنها را از کف ظرف همراه با سلول های تغذیه کننده جدا کرد و پس از تفکیک سلول ها از یکدیگر دوباره آن را کشت داد. بعد از گذشت چند روز کلونی یا کلونی های ظاهر می شود در این هنگام باز هم باید آنها را پاساژ داد.

(IV) حصول سلول های بنیادی جنینی: با پاساژ کلونی ها به صورت تک سلولی بر سلول های تغذیه کننده جدید، بعد از دو یا سه روز کلونی های بزرگتری تشکیل می شود. از این به بعد هر دو یا سه روز یکبار باید آنها را پاساژ داد. نکته جالب آن است که می توان آنها را به مدت طولانی کشت داد و یا برای سالها منجمد نگاه داشت و در شرایط مطلوب، حالت غیر تمایزی و کاریوتیپ طبیعی خود را برای سالها حفظ می کند.



شکل ۲: مراحل تهیه سلول های بنیادی جنینی (۲۱)

مشخصات سلول های بنیادی جنینی  
در حقیقت منشای سلول های بنیادی جنینی مشخص نیست و معلوم

جینی (EG) انسانی که از سلول‌های زاینده بدبو (PGCs) مشتق می‌شوند هر سه نشانگر SSEA-4, SSEA-3, SSEA-1 را بیان می‌کنند. اهمیت زیست‌شناختی الگوی بیان این آنتی‌ژنهای سطحی مشخص نیست، اما ممکن است که بیان SSEA-1 در ارتباط با صفت رشد سلول‌ها در محیط آزمایشگاهی باشد. سلول‌های نامتمایز ES و EC انسانی تمایل به رشد به صورت کلونیهای مسطح دارند و در ضمن EC کلونی‌های آنها نسبتاً نامترکم (loose) است. در مقابل کلونی‌های ES و موشی مترکم چندلایه هستند. شق دیگر آن است که احتمالاً بیان SSEAs مختلف انعکاس تفاوت در مراحل تکوینی سلول‌ها باشد. سایر نشانگرهای سلول‌های بنیادی جینی آنتی‌ژنهای سطحی باشد. سایر نشانگرهای سلول‌های بنیادی جینی آنتی‌ژنهای سطحی TRA 1-81, TRA 1-60 و آنزیم آلkalin فسفاتاز است که تمام آنها در انسان و موش می‌کنند. حتی رده‌هایی از سلول‌های بنیادی جینی انسانی و موشی که کاریوتیپ غیر طبیعی دارند شاخص مذبور را بیان می‌کنند (۱۵، ۳۳).

[a] این خصوصیت در سلول‌های EG انسانی نشان داده نشده است.  
[b] این خصوصیت در سلول‌های بنیادی جینی انسانی نشان داده نشده است. تمام خصوصیات فوق در سلول‌های بنیادی جینی موشی نشان داده شده است.]

علاوه بر این سلول‌های بنیادی جینی و سلول‌های کارسینومای جینی همانند توده سلولی داخلی بلاستوسیست‌های موشی تعدادی از نشانگرهای سطحی سلول‌های پرتوان جینی را نشان می‌دهند (۳۲). جدول ۱ خصوصیات سلول‌های پرتوان را در موش، میمون و انسان نشان می‌دهد. این نشانگرهای برای تفکیک سلول‌های EC و ES موشی از سلول‌های ES و EC انسانی نیز قابل استفاده هستند. مثلاً سلول‌های EC و ES موشی می‌کنند، در حالی که سلول‌های EC و ES انسانی آن را بیان نمی‌کنند و در عوض SSEA-1 (stage-specific embryonic antigen-1) را بیان می‌کنند سلول‌های زاینده SSEA-4, SSEA-3 را بیان می‌کنند و در عوض SSEA-4, SSEA-3 را بیان می‌کنند سلول‌های زاینده SSEA-1.

جدول ۱: مقایسه سلول‌های بنیادی پرتوان موش، میمون و انسان (۲۴)

نام نشانگر	سلول‌های کارسینومای جینی موشی بنیادی زاینده	سلول‌های بنیادی جینی میمونی	سلول‌های بنیادی جینی انسانی	سلول‌های زاینده جینی انسانی	سلول‌های کارسینومای جینی انسانی
SSEA-1	+	-	-	+	-
SSEA-3	-	+	+	+	+
SSEA-4	-	+	+	+	+
SSEA-4	-	+	+	+	+
Tra-1-60	-	+	+	+	+
TRA-1-81	-	+	+	+	+
آلکالین فسفاتاز	+	+	+	+	+
Oct-4	+	+	+	ناشناخته	+
فعالیت تومور	+ES, EC	ناشناخته	+	نashناخته	+
وابستگی به سلول‌های	ES, EG, some	بلی	بلی	بلی	هدادی با بازده کلونی خلی پایین
تفعیله کننده	EC				
فاکتورهای کمک کننده در خودنوسازی سلول بنیادی	LIF و سایر فاکتورهایی که از طریق رسپتور GP130 عمل می‌کند و می‌توانند چانشین لایه شناخته نشده‌اند	هم‌کشتی با سلول‌های غذیه کننده	سلول‌های غذیه کننده + سرم، لایه غذیه کننده + محیط کش بدون سرم +	LIF, bFGF, فورسکالین	شناخته، با ظرفیت تکثیر پایین
صفات رشد در شرایط آزمایشگاه	تشکیل کلامپهای چند لایه گرد منسجم که می‌تواند تبدیل به اجسام شبیه جینی شود	مسطح غیر منسجم که می‌تواند تبدیل به اجسام شبیه جینی شود	تشکیل اجتماعات سلولی مسطح غیر منسجم که می‌تواند تبدیل به اجسام شبیه جینی شود	تشکیل اجتماعات سلولی گرد که می‌تواند تبدیل به اجسام شبیه جینی شود	تشکیل اجتماعات سلولی غیرمستقیم که می‌تواند دلیل به اجسام شبیه جینی شود
تشکیل تراوتوما در شرایط آزمایشگاهی	+	+	+	-	+
تشکیل کایمر	+	نashناخته	+	-	+

ES cell: سلول بنیادی جینی

EG cell: سلول زاینده جینی

EC cell: سلول کارسینومای جینی

SSEA: آنتی‌زن اختصاصی جینی در مرحله‌ای خاص

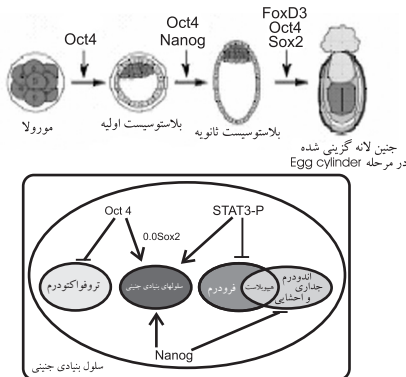
TRA: آنتی‌زن رد کننده توموری

LIF: عامل بازدارنده تمايز

bFGF: فاکتور رشد فیبروبلاستی

EB: اجسام شبیه جینی

تخصصی نظیر نورونها، سلول‌های عضله قلبی، سلول‌های اندوتیال عروق خونی و سلول‌های مولد انسولین وغیره است. بنابراین تمایز جهت دار سلول‌های بنیادی جنینی برای استفاده غایی از آنها در توسعه درمان‌های جدید بسیار حیاتی است.



شکل ۴: مدل عملکرد سیستم فاکتور رونویسی در جنین ابتدائی موشی و سلول‌های بنیادی جنینی. Oct-4 برای تخصصی شدن اولیه دودمان جنینی و Nanog برای تخصصی شدن ثانویه دودمان جنینی حیاتی است. حفظ پرتوانی اپی‌blast با است FoxD3, Sox2, Oct-4 است. در سلول‌های بنیادی جنینی لامگرینی گروه نیازمند تجلی FoxD3, Sox2, Oct-4 و Nanog برای نوزایی ضروری هستند (۴۹).

سلول‌های بنیادی جنینی قادرند در شرایط آزمایشگاهی و در موجود زنده به انواع فراوانی از سلول‌های بدن تمایز یابند. لذا این سلول‌ها دارای پتانسیل فراوانی در ترمیم و جایگزینی سلول‌ها و بافت‌های آسیب دیده دارند. از جمله مزایای سلول‌های بنیادی جنینی نسبت به سلول‌های بنیادی بزرگ‌سالان توانایی تقسیم نامحدود آنها در محیط آزمایشگاهی و توانایی تمایز وسیع آنها است. معمولاً در تمایز سلول‌های بنیادی جنینی این سلول‌ها از سلول‌های تنفسی کشته می‌شوند و به صورت سوسپانسیون در پلیت باکتریایی کشته می‌شوند و تجمعات کروی شکلی مشابه ابتدای جنین بعد از لامگرینی به نام اجسام شبه جنینی (embryoid bodies) تبدیل می‌شوند. اجسام شبه جنینی، شامل مجموعه‌ای از سلول‌های پیشساز تا سلول‌های کاملاً تمایز یافته هستند (۵۰). با کشت اجسام شبه جنینی در ظروف کشت بافتی، این اجسام به کف ظرف چسبیده و به انواعی از سلول‌ها نظیر کاردیوموستیهای ضرباندار، (۵۱) سلول‌های اپی‌تلیال رنگدانه‌دار (pigmented) و بدون رنگدانه، سلول‌های عصبی (شکل ۵) و سلول‌های مزانشیمی تمایز می‌یابند. از سوی دیگر در نهایت تمایز آزمایشگاهی سلول‌های بنیادی اخیراً دانشمندان موفق به تولید اسپرم و کمک از سلول‌های بنیادی جنین موش شدند (۵۲، ۵۳). با تزریق سلول‌های بنیادی جنینی موش به بلاستوسیست (foster) امکان تولید موش کایمر زایا وجود دارد. با تزریق سلول‌های بنیادی جنینی موشی و انسانی به موش‌های (Severe Combined Immunodeficient) SCID توان تراوتومی با انواع مشتقات اکتودرمی (مثل اپی‌تلیوم عصبی)، مزودرمی (نظیر غضروف و استخوان و ماهیچه) و اندودرمی (لوه گوارش) ایجاد نمود.

و سلول‌های زاینده جنینی مشتق از آنها بیان می‌شود (۴۶، ۴۷). نام این فاکتور Nanog است که به معنای سرزمن همیشه جوان می‌باشد. این فاکتور در دومین رخداد تخصصی شدن (specification) سلول‌های جنینی نقش حیاتی دارد. Oct-4 در این مرحله و قبل از آن ایفای نقش می‌کند. فنتوپ جنینی‌های فاقد Oct-4 و Nanog نشان داده است که هویت سلول‌های بنیادی جنینی به فعل نگه داشتن سیستم تنظیم کننده سلول بنیادی و خاموش کردن سیستم تمایز بستگی دارد.

شناسایی Nonog دیدگاه جدیدی را در کشت سلول‌های بنیادی جنینی مطرح کرد، به طوری که تاکنون معتقد بودند که حفظ نوزایی سلول‌های بنیادی جنینی به همکاری Stat3 فعال شده (از طریق LIF) و تجلی Oct-4 نیاز دارد. اما نشان داده شده است که بیان زیادی Nanog (overexpression) خود نوزایی سلول‌های بنیادی جنینی را از واپستگی به تحریک LIF/Stat3 خلاص می‌کند. به عبارتی در این شرایط باز هم سلول‌ها به نوزایی خود ادامه می‌دهند. علاوه بر این با بیان زیادی Nanog، قابلیت تمایزی سلول‌های بنیادی جنینی کاهش می‌یابد و به تأخیر می‌افتد. اما حذف بیان زیادی Nanog سبب برگشت سلول‌ها به حالت بنیادی اولیه می‌شود. از سوی دیگر حذف Nanog سبب آغاز تمایز سلول‌های بنیادی جنینی به اندودرم احشایی می‌گردد و این نشاندهنده نقش آن در دومین رخداد تمایز جنینی است. این نتیجه همراه با این مشاهده که LIF و Nanog اثر افزاینده بر خود نوزایی سلول‌های بنیادی جنینی دارند، پیشنهاد می‌کند که این دو عامل دو خزانه هدف ژئی متفاوت را کنترل می‌کنند که تا اندازه‌ای بر هم همپوشانی دارند.

کمبرز و همکاران (۴۶) گزارش کردند که Nanog در سلسله مراتب رونویسی مداخله کننده در هویت سلول‌های بنیادی و حفظ پرتوانی آنها شرکت دارد. به طوری که بیان زیادی Nanog بر خود نوزایی سلول‌های بنیادی از طریق فعال کردن stat3 عمل نمی‌کند و بر عکس آن فعال کردن stat3 بر بیان Nanog اثر ندارد. علاوه بر این Oct-Nanog و Oct-4-Nanog به صورت کنسرت در حفظ پرتوانی و نوزایی سلول‌های بنیادی جنینی عمل می‌کند. به طوری که ایشان مشاهده نمودند او لا: Nanog در جنین‌هایی که از نظر Oct-4 معیوب هستند، بیان می‌شود، ثانیاً: بیان زیادی Nanog نمی‌تواند برنامه تمایزی سلول‌های بنیادی جنینی را که با کاهش Oct-4 (downregulation) شروع شده است را برگرداند. بنابراین Stat3, Nanog, Oct-4 با سه مسیر رونویسی متفاوت در سلول‌های بنیادی جنینی عمل می‌کند (شکل ۴). به نظر می‌آید چرخه سلولی بنیادی جنینی نیز در ممانعت از تمایز آن دخیل است. از مطالعه انواع مسیرهای پیامرسانی مشخص می‌شود که فاکتورهای بسیاری باید در تعادل با هم باشند. تا سلول‌های بنیادی جنینی در حالت نوسازی باقی بمانند. اگر در این حالت تعادل، تغییری بوجود آید، سلول‌های بنیادی جنینی تمایز می‌یابند (۴۸).

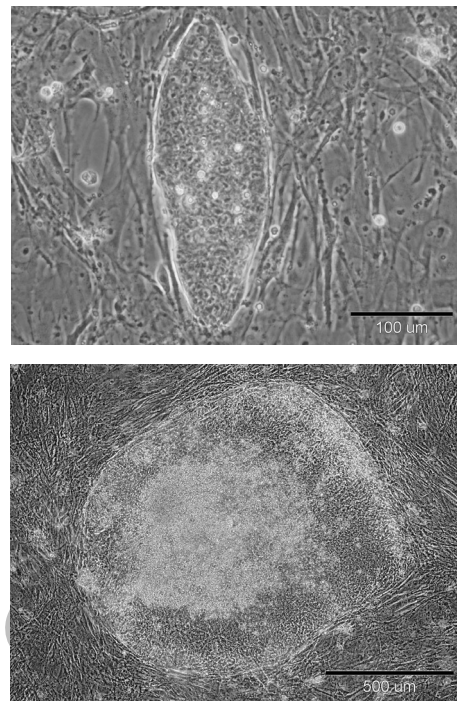
**تمایز سلول‌های بنیادی جنینی**  
یک هدف از تحقیق بر سلول بنیادی جنینی، تکوین سلول‌های

است (۳۸). جالب آن است که LIF در سلول‌های لوکمیابی القاکنده تمایز است ولی بر سلول‌های بنیادی جنینی موش اثر ممانعت کننده‌ی از تمایز دارد. به همین دلیل به آن فاکتور ممانعت کننده تمایز (DIF) نیز می‌گویند. این فاکتور از طریق گیرنده خود به نام stat 3 عمل می‌کند. Oct-4 پروتئینی است که توسط سلول‌های بنیادی جنینی انسانی و موشی در محیط آزمایشگاهی بیان می‌شود. این فاکتور توسط سلول‌های ICM موشی در in vivo نیز بیان می‌گردد. Oct-4 در زیگوت موش وجود دارد و در سراسر بلاستویست تا ظهر Oct-4 (۳۹) و حفظ پرتوانی ICM و اپی‌بلاست (۴۰) وجود دارد. همچنین Oct-4 در سلول‌های زاینده موش و سلول‌های زاینده بالغ وجود دارد (۴۱). سلول‌های بنیادی جنینی موشی می‌توانند به طور نامحدود در محیط آزمایشگاهی همانندسازی کنند و ۹۱۰ تا ۱۰۱۰ (میلیارد ۱۰-۱۱) سلول را بدون تمایز بوجود آورند. در محیط آزمایشگاهی سلول‌های بنیادی جنینی موشی و انسانی Oct-4 را بیان می‌کنند.

برای حفظ پرتوانی سلول‌های بنیادی جنینی، بیان Oct-4 لازم است. به طوری که اگر از بیان Oct-4 جلوگیری نماییم، سلول‌های بنیادی جنینی به تروفواکتودرم تمایز می‌یابند. اگر بیان Oct-4 را به طور مصنوعی زیاد کنیم، سلول‌های بنیادی جنینی موش به اندودرم و مژودرم ابتدایی تمایز می‌یابند. بنابراین مقدار بیان Oct-4 وضعیت برنامه تکوینی سلول‌های بنیادی جنینی موش را نشان می‌دهد. و آن را به عنوان پروتئین کاندیدای تنظیم کننده اصلی پرتوانی سلول‌های بنیادی جنینی معرفی می‌کند (۴۰).

چگونه و چرا فاکتور نسخه‌برداری Oct-4 چنین نقش مهمی را در جنین زایی ایفا می‌کند به زنهایی تحت کنترل آن، بستگی دارد. تاکنون مشخص شده ۷ تا ۸ زن تحت کنترل Oct-4 هستند. به طوری که Oct-4 بعضی از آنها را فعال کرده و یا از فعالیت بعضی دیگر ممانعت می‌کند. در کل ممکن است Oct-4، سبب ممانعت از عمل ژن‌هایی شود که برای تمایز لازم هستند (۴۱).

تاکنون، معتقد بودند موضوع پرتوانی سلول‌های بنیادی جنینی به چهار بازیگر میهم می‌یعنی Stat3، Sox2، Oct-4 و FoxD3 (۴۲). اما اجرای کسرت مزبور (پرتوانی) با هیچ کدام از برمی‌گردد (شکل ۴). عوامل مزبور به زنهایی شروع نمی‌شود چراکه ظاهرا به بازیگرانی دیگر نیاز است. برای تنظیم سرفوش سلولی در جنین ابتدایی ضروری است و در توده سلولی داخلی بیان می‌شود. و بیان آن در تروفوبلاست کاهاش می‌یابد (۴۳). FoxD3 و Sox2 دیرتر در جنین بیان می‌شوند و در حفظ اپی‌بلاست بعد از لانه‌گزینی ضروری هستند (۴۴). در سلول‌های بنیادی جنینی، Stat3 با سیتوکین LIF فعال می‌شود و این فرآیند برای حفظ نوزایی آنها ضروری است (۴۵). اما برای تکوین طبیعی موش به LIF نیازی نیست (۴۶). تا به امروز دو فاکتور رونویسی Stat3 و Oct-4 شناخته شده‌اند که در نوزایی سلول‌های بنیادی جنینی شرکت دارند. اما اخیرا یک فاکتور رونویسی همثوابکس شناخته شده که در سلول‌های داخلی مورولا و بلاستویست، سلول‌های زاینده اولیه، سلول‌های زاینده اولیه و سلول‌های بنیادی جنینی



شکل ۶: کلونهای موشی (رویان B1) و انسانی (رویان H1) (۳۰) که به ترتیب در سمت بالا و پایین بر سلول‌های تغذیه کننده کشت داده شده‌اند.  
(مشاهده نمونه رنگی تصویر در انتهای مقالات)

#### حفظ سلول‌های بنیادی جنینی در حالت نامتمایز

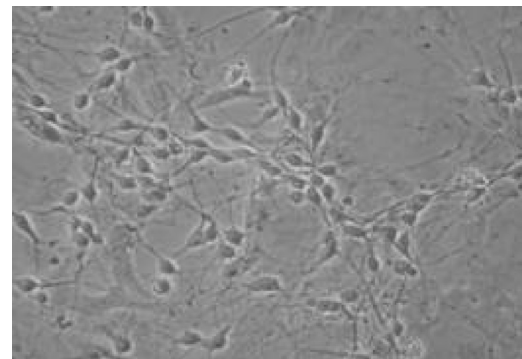
همان‌طور که گفته شد یک سلول بنیادی واقعی، قابلیت حفظ نوسازی خود یا به عبارتی توانایی ایستایی در حالت غیرتمایزی را به طور نامحدود دارد. حالت غیرتمایزی سلول بنیادی جنینی با نشانگرهای سلولی خاص نشان داده می‌شود. این نشانگرها به داشتماندان کمک می‌کند تا درک بهتری از تکثیر نامحدود سلول‌های بنیادی جنینی در شرایط مطلوب کشت داشته باشد. تاکنون، دو مسیر اصلی تحقیق، شواهدی را نشان داده که یک مسیر شامل کوشش‌هایی است که تاثیر فاکتورهای ترشحی نظری فاکتور ممانعت کننده لوکمیابی (LIF) بر سلول‌های بنیادی جنینی موش در محیط آزمایشگاهی را بررسی می‌کند و مسیر دوم تحقیق، فاکتورهای نسخه‌برداری نظری Oct-4 را دربر می‌گیرد.

فاکتور ممانعت کننده لوکمیابی (LIF)، سایتوکین متعلق به خانواده IL-6 است که برای اولین بار با تاثیر بر القای تمایز سلول‌های لوکمیابی MI شناخته شد (۳۵). اما در سال ۱۹۸۸ اثر ممانعت کننده‌ی آن بر تمایز سلول‌های بنیادی جنینی موشی شناخته شد (۳۶). افزودن LIF بر تولید و حفظ سلول‌های بنیادی جنینی در حضور سرم جنینی گاوی بدون نیاز به سلول‌های تغذیه کننده کافی است (۳۷). این موضوع نشان می‌دهد که این فاکتور، یک فاکتور خارجی منحصر به فرد برای نوسازی دائم بنیادی جنینی است. عملکرد LIF تنها برای جلوگیری از تمایز سلول‌های بنیادی جنینی است و عمل تکثیر سلول‌های بنیادی جنینی مستقل از

بدن موجود زنده رخ می‌دهند، در محیط آزمایشگاهی، استراتژی مهم القای تمایز سلول بنیادی جنینی انسانی و موشی است. علاوه بر این افزودن فاکتورهای رشد خاص به محیط کشت سبب آغاز فعالیت یا عدم فعالیت ژن‌های خاصی در سلول‌های بنیادی جنینی می‌شود. این عمل سبب شروع یک سری رویدادهای مولکولی می‌شود که سلول‌های مزبور را به مسیر تمایزی خاصی سوق می‌دهد.

راه دیگر برای تمایز جهت دار سلول‌های بنیادی جنینی، دخول ژن‌های خارجی به سلول‌ها از طریق ترانس فیکاسیون یا روش‌های دیگر است. نتیجه این استراتژی‌ها، آن است که یک ژن فعال را به ژنوم سلول بنیادی جنینی اضافه نمایند و به دنبال آن سلول‌های مزبور وارد مسیر تمایزی خاصی بشوند. به نظر می‌آید که این راه روش دقیقی برای تنظیم تمایز سلول بنیادی جنینی است، اما برای این کار لازم است که مشخص شود که کدام ژن، در چه مسیر تمایزی خاصی باید فعال شود. بنابراین آن ژن باید در زمان مناسب یعنی در مرحله مناسب تمایز فعال شود و باید به داخل ژنوم و در محل مناسب وارد شود.

طی چند سال گذشته انواعی از سلول‌های تمایز یافته خاص و با عملکرد با دست کاری شرایط کشت سلول‌های بنیادی جنینی در محیط آزمایشگاهی تولید شده‌اند. اما در حال حاضر امکان توصیف رخداد تمایز جهت دار وجود ندارد و کسی نمی‌داند که چگونه یا کی، بیان ژنی تغییر می‌کند، چه سیستم‌های انتقال پیامی فعال می‌شوند و یا چه برهم کشتهای سلولی باید رخ دهد تا سلول‌های تمایز یافته بنیادی جنینی به سلول‌های پیش‌ساز و در نهایت به سلول‌های تمایز یافته که از نظر ظاهر و عملکرد مشابه محیط *in vivo* هستند، تبدیل شوند. نشان داده شده است که سلول‌های بنیادی جنینی قابلیت تمایز به انواع گوناگونی از سلول‌ها را دارند. برای مثال سلول‌های بنیادی ساختارهای رگی (۵۵)، نورون‌های رها کننده دوبایین و سروتونین (۵۶)، سلول‌های اندوکرینی جزاير پانکراس (۵۷) را به وجود آورند، در تمام موارد فوق سلول‌های بنیادی جنینی موشی در حالت تمایز یافته به عنوان سلول اولیه هستند و نتیجه تمایز آنها، تولید سلول‌های تمایز یافته مذکور است. شروع تمایز سلول بنیادی جنینی موشی با حذف سایتوکاین *LIF* که تقسیم سلول‌های بنیادی جنینی موشی را افزایش می‌دهد، نیز آغاز می‌شود. علاوه بر این، به هنگام تمایز، سلول‌های بنیادی جنینی به هم وصل می‌شوند، به طوری که در محیط سه بعدی آنها تغییری به وجود می‌آید که احتمالاً شرایط بعضی از برهم کشنهای سلولی را مانند *in vivo* در شرایط آزمایشگاهی فراهم می‌کند. در مجموع، این سه مطالعه مثال‌های خوبی در تمایز جهت دار هستند. دو مطالعه از این سری نشان داده که سلول‌های تمایز یافته حاصل، همچون مشابههای خود در *in vivo* عمل می‌کنند. این دو خصوصیت یعنی توانایی یک سلول در تولید انواع سلول‌ها و با صفات عملکردی، اساس یک آزمون قوی برای همه مدعیان تمایز جهت دار از سلول‌های بنیادی جنینی و سلول‌های بنیادی غیرجنینی (*adult*) است. متساقنه تعداد کمی



شکل ۵: سلول‌های عصبی تولید شده از سلول‌های بنیادی جنینی رویان (B1) (۵۴)

تشکیل بافت‌های سازمان یافته طی جنین‌زایی طبیعی توسط بسیاری از رخدادهای القایی و در بر هم کش پیچیده مزانشیمی – اپی تیلایمی ایجاد می‌شود. از آن‌جا که ما در مورد اجزای دقیق القا کننده تنظیم الگوزایی جنین اطلاعات کاملی در دست نداریم، نمی‌توانیم چنین الگویی را به طور کامل در محیط آزمایشگاهی ایجاد کنیم. لذا روش‌های مختلفی را برای ایجاد تمایز جهت دار در محیط آزمایشگاهی می‌توان در نظر گرفت که از آن جمله می‌توان به موارد ذیل اشاره کرد (این موارد در ادامه توضیح داده خواهد شد):

(۱) اضافه کردن فاکتورهای رشد یا مورفوژنهای شیمیایی (نظریه رتینوئیک اسید) به صورت منفرد و یا با هم

(۲) هم کشی سلول‌های بنیادی جنینی با بافت‌ها یا سلولهای القا کننده

(۳) پیوند سلول‌های بنیادی جنینی به نواحی یا اندام‌های خاص

(۴) تعجلی زیادی فاکتورهای رونویسی مرتبط به تکوین بافت‌های خاص (۵) انتخاب سلول‌هایی که یک مسیر خاص تعجلی ژنی از دودمانی سلولی را بیان می‌کنند

(۶) انتخاب سلول دلخواه با *Fluorescence-activated cell sorting* (FACS) بعضی از این روش‌ها برای غنی‌سازی یک سلول تمایز یافته خاص از سلول‌های بنیادی جنینی در شرایط آزمایشگاهی به کار می‌روند که بعداً بیشتر توضیح داده خواهد شد.

تاکنون روش عمومی برای تمایز جهت دار سلول‌های بنیادی جنینی، تغییر شرایط کشت سلول‌های بنیادی جنینی نظیر افزودن فاکتورهای رشد به محیط کشت و یا تغییر اجزای شیمیایی سطحی بوده است که سلول‌های بنیادی جنینی بر آن رشد نموده‌اند. برای مثال ظروف کشت پلاستیکی که برای کشت سلول‌های بنیادی جنینی انسانی و موشی به کار می‌روند را می‌توان با مواد مختلفی که به سلول‌ها اجازه چسبیدن می‌دهند و یا از چسبیدن آنها ممانعت می‌کنند، تیمار کرد. در کل یک ماده چسبنده به مهار برهم کنش و تمایز سلول‌های بنیادی جنینی کمک می‌کند. در مقابل یک ماده ممانعت کننده چسبیدن (*nonadherent*) به سلول‌های بنیادی جنینی کمک می‌کند تا به یکدیگر متصل شوند و برهم کنش دهند. بر هم کنش‌های سلول با سلول برای تکوین طبیعی جنین بسیار مهم می‌باشند. بنابراین تقلید برهم کنش‌های طبیعی که در

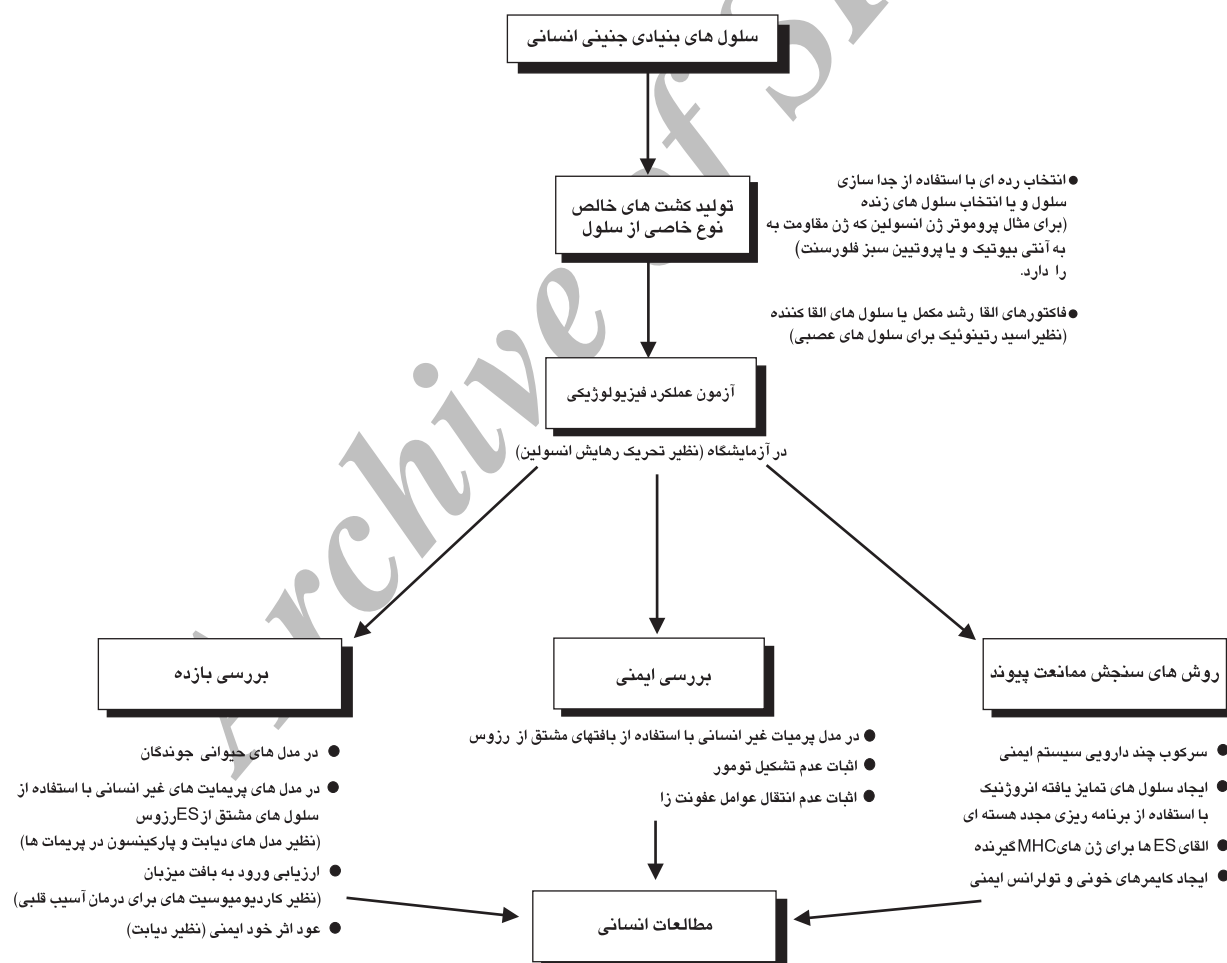
مشخص ترین آنها توان بالقوه این سلول‌ها در درمان بعضی بیماریها است (جدول ۲). مطالعه مدل‌های حیوانی نشان داده است که پیوند سلول‌های بنیادی جنینی و یا سلول‌های بزرگسالان در درمان موفقیت‌آمیز بسیاری از بیماری‌های مزمن نظیر پارکینسون، دیابت و آسیب نخاعی، دیستروفی ماهیچه‌ای دوش، نقصان کبدی یا قلبی و استخوانی اهمیت دارد.

از تجربیات این صفات را نشان می‌دهد. جدول (۲) خلاصه‌ای از انواع سلول‌های تمایز یافته سلول‌های بنیادی جنینی موش را نشان می‌دهد (۱).

**کاربردهای بالقوه سلول‌های بنیادی جنینی**  
سلول‌های بنیادی دارای کاربردهای گوناگونی هستند که

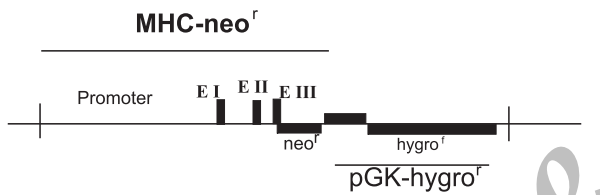
جدول ۲: مثال‌هایی از تمایز سلول‌های بنیادی جنینی موشی به سلول‌های سوماتیک فعال

نتیجه تمایز	روش تمایز	آزمون فعال بودن	مأخذ
نورون‌های حرکتی	تحریک با رتینوتیک اسید و sonic hedgehog	ادغام (integration) در نخاع جوجه، عصب زانی به ماهیچه	۵۸
نورون‌های مغز میانی	تجلی مادوم فاکتور ۱ خانواده گیرنده هسته‌ای	تولید دپامین و بازیافت رفتاری در مدل پارکینسونی رت	۵۹
سلول‌های شبه جزایر پانکراسی	انتخاب سلول‌های بیان کننده انسولین	ترشح انسولین و نرمالسازی مقدار قند خون در موش‌های دیابتی	۶۰
پیش‌سازهای خون‌ساز	تجلی موقت پروتئین همنوپاکس HoxB4	پیوند میلویید و لنفویید در موش‌های تشبع یافته، پیوند به دریافت کننده‌های دوم	۶۱

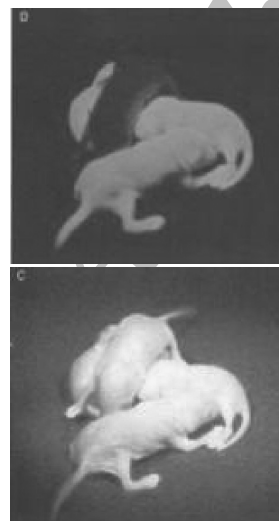


شکل ۶: اهداف اصلی و پیوند سلول‌های بنیادی جنینی انسانی (۳۱)

این روش می‌توان جمعیت خالصی از کاردیومیوسیت‌ها را پس از تمایز سلول‌های بنیادی جنینی به سمت سلول‌های قلبی به دست آورد. به طوری که در ابتدا سازه pGK-hgro<sup>r</sup> (construct) با CMV promoter و PGK-hgro<sup>r</sup> (construct) به سلول‌های بنیادی جنینی وارد می‌شود. سپس با افزودن هایکر و مایسین سلول‌های بنیادی که این حامل به آنها وارد شد باقی می‌مانند و بقیه سلول‌ها از بین می‌روند. سپس القای سلول‌های بنیادی جنینی حاوی سازه به سمت قلب‌زاوی سوق داده می‌شوند و در مرحله نهایی geneticin (G418) به محیط اضافه می‌شود. از آنجا که pROMOTER α-MHC تنها در کاردیومیوسیت‌ها فعال است و تنها این سلول‌ها آمینوگلیکوزیدفسفورترانس فراز را بیان می‌کنند. با تیمار ۱۸ G418، تنها کاردیومیوسیت‌ها باقی می‌مانند. اگر این مثال غنی‌سازی بر اساس مقاومت به آنتی‌بیوتیک بود ولی می‌توان از روش‌هایی نظری پروتئین فلورسنس سبز (GFP) به عنوان نشان‌گر سلولی تحت کنترل پرموتور دلخواه و سپس انجام FACS (نیز استفاده نمود. بدین ترتیب بیش از ۹۹٪ خلوص سلول مورد نظر به دست آمده است. در ضمن با کمک همین روش می‌توان موش‌های ترانس ژن سبز که بیان کننده GFP هستند ساخت (شکل ۸).



شکل ۷: سازه حامل پرموتور ژن اختصاصی قلب (MHC) و یک پرموتور ژن عمومی (PGK) است. E: اکزون.



شکل ۸: موش‌های ترانس ژن سبز رنگ در بالا پس از تابش نور مأموره بنبش و همان موش‌ها با نور معمولی در پایین.  
مشاهده نمونه رنگی تصویر در انتهای مقالات)

اگرچه در سال‌های اخیر پیشرفت قابل ملاحظه‌ای در طب پیوند انسانی به وجود آمده است. هنوز موانع زیادی در راه کاربرد وسیع طی پیوند سلولی تحت این شرایط وجود دارد (شکل ۶). مانع اصلی در این زمینه به کارگیری داروهای سرکوب کننده ایمنی برای جلوگیری از دفع بافت پیوندی و کمی مردگان دهنده اندام‌ها است. در این راه، سلول‌های بنیادی انسانی، منع نامحدودی از سلول‌ها فراهم می‌کنند که به آسانی قابل دسترسی است. علاوه بر این امکان تغییر ژنتیکی سلول‌های بنیادی وجود دارد به طوری که بعد از پیوند دفع نشوند.

گام اول در توسعه موفق درمان بیماری‌های انسانی با سلول‌های بنیادی ایجاد شرایط مناسب برای تمایز سلولی به سلول دلخواه و خالص سازی آن دودمان از جمعیت سلولی است.

متاسفانه، سلول‌های بنیادی جنینی به صورت جمعیت ناهمگنی از سلول‌ها در شرایط آزمایشگاهی تمایز می‌یابند و این موضوع استفاده از آنها را محدود کرده است. ندرتاً به کارگیری فاکتورهای رشد و یا شرایط کشتی خاص، امکان تولید یک نوع سلول به خصوص رافراهم کرده است (۶۰، ۵۰، ۶۳). در حقیقت علی‌رغم افزودن فاکتورهای رشد خاص، سلول‌های بنیادی جنینی انسانی گستره وسیعی از تجلی ژن‌ها را دارند (۶۳، ۵۰، ۶۳). علاوه بر این، تنوع قابل توجهی در تمایز سلولی در کشت‌های با فاکتورهای رشد دیگر می‌شود. با توجه به این موضوع، استخراج یک جمعیت نسبتاً همگون در مخلوطی از سلول‌ها نیازمند انتخاب (selection) است. یک راه برای این کار، به کارگیری پرموتور خاص بافتی و یک نشان‌گر نظری ژن مقاوم به آنتی‌بیوتیک است (۶۰، ۶۴، ۶۵).

راه دیگر، انتقال یک سازه ژنی (gene construct) حاوی یک پرموتور خاص بافتی کنترل کننده تجلی ژن پروتئین فلورسنس سبز (Green Fluorescence Protein: GFP) است. در این راه، سلول‌های دلخواه که بیان کننده GFP هستند با FACS (Fluorescence-Activated Cell Sorting) می‌شوند. این روش همچون انتخاب و جداسازی سلول‌های بنیادی خون‌ساز CD34<sup>+</sup> برای پیوند سلولی است. هر کدام از روش‌های فوق به بازدهی روش‌های انتقال ژن به سلول‌های بنیادی مرتبط است.

به عنوان مثال می‌توان سلول‌های بنیادی جنینی را به گونه‌ای دست کاری ژنتیکی کرد که در نهایت محصول خالص، کاردیومیوسیت باشد (۶۶). برای این منظور از حاملی استفاده می‌شود که شامل دو بخش باشد (شکل ۷). بخش اول شامل پرموتوری است که در سلول‌های بنیادی جنینی تمایز نیافه بیان می‌شود و به یک نشان‌گر متصل است. برای مثال پرموتور فسفوگلیسیرات کیناز (PGK) به عنوان ژنی که در تمام سلول‌ها بیان می‌شود و ژن مقاوم به آنتی‌بیوتیک هایکر و مایسین (PGK-hgro<sup>r</sup>) تحت عنوان MHC-neo<sup>r</sup> بخش اول را می‌سازد. بخش دوم که برای غنی‌سازی سلول مورد نظر است. مثلاً شامل پرموتور زنجیره سنگین میوزین آلفای قلبی و ژن آمینوگلیکوزیدفسفورترانس فراز باشد. این بخش تحت عنوان MHC-neo<sup>r</sup> است. ژن آمینوگلیکوزیدفسفورترانس فراز، مقاومت به آنتی‌بیوتیک نثومایسین را فراهم می‌کند. با

سلولی که Oct-4 را در این زمان بیان می‌کند، بمیرد. استفاده از انتخاب مثبت بر سلول‌های تمایز نیافته را از بین می‌برد. مثلاً در جمعیت سلول‌های مولود انسولین، به کارگیری یک ژن مقاوم به آنتی‌بیوتیک تحت کنترل پرموتور انسولین و در فاز نهایی افزودن آنتی‌بیوتیک، سلول‌های دیگر به غیر از سلول‌های مولود انسولین را از بین می‌برد. گذشته از وجود سلول‌های بنیادی احتمال ترانسفورماتسیون بدخیم مشتقات حاصل نیز باید مورد توجه قرار گیرد. در نهایت همان‌طور که پتانسیل رشد تومور باید مورد توجه قرار گیرد، روش جلوگیری از تومور هم باید مورد توجه قرار گیرد. این روش‌ها باید در میمون قبل از به کارگیری بر انسان ارزیابی شود.

نکته مهم دیگر، جلوگیری از دفع پیوند سلول‌های مشتق از سلول‌های بنیادی انسانی است (۷۴) که بدین منظور روش‌های مختلفی مدنظر می‌باشد که به آن اشاره می‌شود. برای جلوگیری از دفع پیوند سلول‌های مشتق از سلول‌های بنیادی جینی روشن‌های میمون از داروهای سرکوب کننده پیشنهاد شده است. اما متاسفانه، استفاده از داروهای سرکوب کننده اینمی عوارض جانبی فراوانی دارد. در عوض امکان دست کاری زنیکی سلول‌های بنیادی جینی انسانی برای کاهش یا حذف دفع به واسطه اینمی وجود دارد. به طوری که به استفاده از داروهای سرکوب کننده اینمی برای کل عمر نیاز نمی‌باشد.

یک راه بالقوه برای کاهش پاسخ ایمنی، کاهش ایمونوژنیته سلول‌های پیوندی است. با به کارگیری نوترکیبی همولوگ برای knockout کردن مولکول‌های کمپلکس اصلی سازگاری بافتی I و II (MHC) در سلول‌های بنیادی جینی موشی از کار انداخته شده است (۷۵). اما با این حال پیوندی‌های پوستی فاقد MHC کلاس I، II احتمالاً به دلیل allo-rejection غیرمستقیم و یا به واسطه سلول‌های کشته طبیعی دفع می‌شوند (۷۵). بنابراین احتمالاً، علاوه بر حذف ژن‌های MHC خارجی باید ژن‌های MHC دلخواهی را وارد کرد (Knock-in) تا سلول‌های حاصل از سلول‌های بنیادی جینی خودی تلقی شود (۷۷، ۷۸). راه دیگر آن است که ژن‌های مولکول‌های سرکوب کننده اینمی نظری لیگاند Fas به سلول‌های بنیادی جینی وارد شوند یا بروتین‌های مهم محرك اینمی نظری آنتی‌ژن‌های B7 یالیگاند CD40، را می‌توان از سلول‌های بنیادی جینی حذف کرد (۷۹، ۷۸). صرف نظر از روش مورد استفاده، تغییرات زنیکی در سلول‌های بنیادی جینی پایدار هستند و این یک مزیت در استفاده از سلول‌های بنیادی جینی نسبت به سلول‌های بنیادی بزرگ‌سالان است.

ایمنی زایی پیوند سلولی یا بافتی از سلول‌های بنیادی جینی انسانی چگونه است؟ در واقع اینمی‌زایی بافت‌ها در کل با پروفایل تجلی آنتی‌ژن MHC و فراوانی سلول‌های عرضه کننده آنتی‌ژن نظری سلول‌های دندرتیکی درون بافت مرتبط است. تجلی MHC مشتقات سلول‌های بنیادی جینی انسانی به درجه تمایز و یا نوع سلولی مشتق شده خاص بستگی دارد. برای مثال سلول‌های سوماتیک بزرگ‌سالان به طور طبیعی تنها آنتی‌ژن‌های کلاس I MHC را بیان می‌کنند. ولی سلول‌های B ماکروفاژها و سلول‌های دندرتیکی هر دو آنتی‌ژن‌های کلاس I و II را بیان می‌کنند.

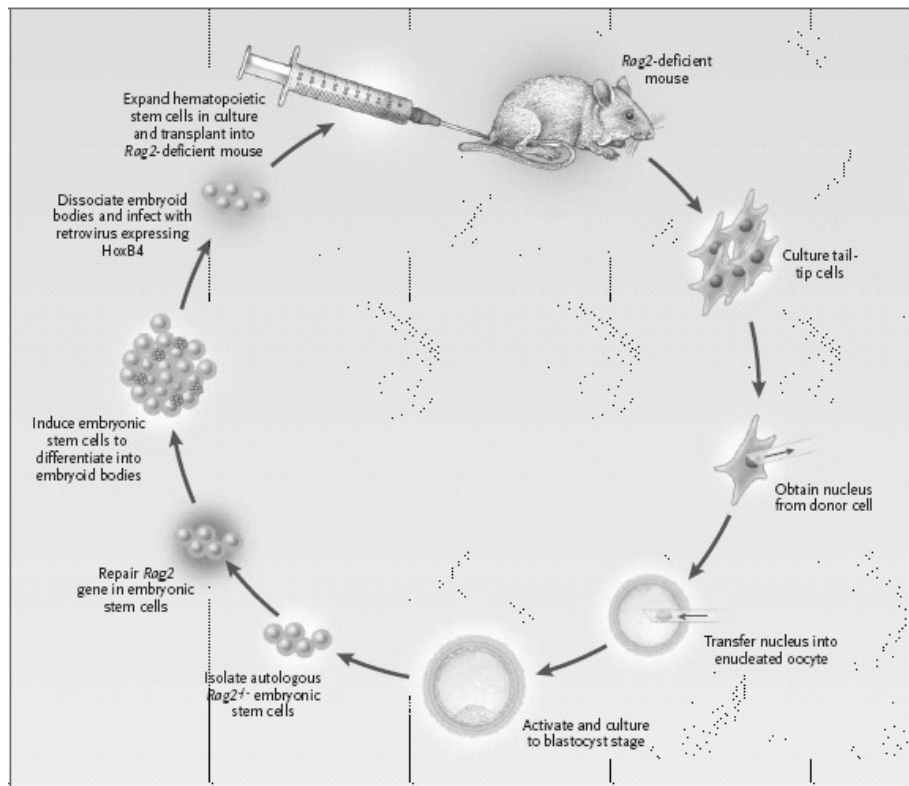
دوم آن که ارزیابی عملکرد طبیعی و فیزیولوژیک سلول‌های تمایز یافته ضروری است به عنوان مثال، سلول‌های جزاير پانکراسی حاصل بتوانند در مقابل گلوكز، پاسخ طبیعی بدهند. مطالعات قبلی تولید بسیاری از سلول‌های تمایز یافته از سلول‌های بنیادی جینی موشی از جمله کاردیومیوسیت‌ها و نورومن‌های دوپامینزیک را نشان داده است. این سلول‌ها کاملاً تمایز یافته بودند و خصوصیات فیزیولوژیکی طبیعی در شرایط موجود زنده و محیط آزمایشگاه را نشان دادند (۶۸، ۶۷). اما نکته مهم آن است که مجموعه‌های تمایز یافته سلول‌های بنیادی جینی دارای پیش‌سازهای چند توان و سلول‌های تمایز یافته هستند (۶۹). از آنجا که بافت‌های جینی و رویانی و نیز پیش‌سازهای چند توان از نظر عملکرد نایاب هستند، نمی‌توان گفت که تمام دودمان حاصل از سلول‌های بنیادی دارای عملکرد طبیعی فیزیولوژیک هستند.

نکته مهم سوم در مسیر آزمون‌های درمانی، مشاهده بازدهی در مدل‌های بیماری در جوندگان و جانوران بزرگ است. سلول‌های بنیادی جینی میمون (rhesus)، مدل پیش درمانی عالی را برای پیوند سلولی و بررسی روش‌های جلوگیری از پیوند را فراهم می‌کنند. در واقع برای بیماران پارکینسون و دیابت قندی مدل‌های خوبی با استفاده از میمون فراهم شده است (۷۰، ۷۱).

در این خصوص یکپارچه شدن سلول‌های پیوندی از نظر ساختاری و عملکردی در بافت میزان بسیار مهم است. برای مثال پیوند خوب کاردیومیوسیت‌های مشتق از سلول‌های بنیادی جینی در ماهیچه قلبی بسیار مهم است. به طوری که به طور هماهنگ با سایر بخش‌ها منطبق شود و جریان خون جدیدی را دریافت کند.

چهارم آن که، پیوند مشتقات سلول‌های تمایز یافته از سلول‌های بنیادی جینی به انسان ممکن است سبب ایجاد تومور از سلول‌های بنیادی جینی شود. پیوند سلول‌های تمایز نیافته انسانی به جانوران سبب ایجاد تراتومای خوش خیم می‌شود (۱۲، ۱۴). این تومورها متأسیازی نیستند و حیوان میزان را به سرعت نمی‌کشند. رشد تومور در جانوران که نقص اینمی دارند، به وجود جمعیت سلول‌های بنیادی در کشت‌های تمایز نیافته دارد. بنابراین با تمایز کامل سلول‌های بنیادی جینی، جمعیت سلول‌های تمایز نیافته کاهش یافته و بنابراین احتمال تشکیل تومور ازین می‌رود. در ضمن آن که ایده دیگر فعل کردن ژن مرگ سلولی در سلول‌های بنیادی جینی در مرحله نهایی تمایز، به عنوان راه دیگر، سبب مرگ سلول‌های بنیادی باقی‌مانده و جلوگیری از ایجاد تومور پس از پیوند سلول‌های تمایز یافته مشتق از سلول‌های بنیادی جینی می‌شود.

در حقیقت در مطالعات کوتاه مدت محدودی که انجام شده است، مشخص شده که دودمان تمایز یافته پیوندی مشتق از سلول‌های بنیادی جینی موش به جوندگان بالغ سبب تومور قابل ملاحظه‌ای نشده است (۶۰، ۶۴، ۷۲، ۷۳). لذا از نظر تعداد جانور مورد ارزیابی و بقای طولانی مدت آنها، مورد توجه قرار نگرفته است. اگر ایجاد تومور به حضور جمعیت سلول‌های بنیادی بستگی داشته باشد، یک راه برای حذف سلول‌های بنیادی باقی‌مانده از سلول‌های تمایز یافته، احتمالاً براساس انتخاب منفی سلول‌های بیان کننده Oct-4 است. بدین معنی که هر



شکل ۹: مدل موشی همانندسازی درمانی (۸۷)

بدون هسته وارد می‌گردد. سیتوپلاسم هسته قابلیت برنامه‌ریزی مجدد هسته‌های تمایز یافته و تجلی ژن‌های جنینی را دارد. لذا با تشکیل بلاستوسيست رده جدیدی از سلول‌های بنیادی جنینی از آن تهیه می‌شود که از نظر ژنتیکی با هر ژن هسته‌ای بیمار تطابق دارد. در این راه، پاتنسیل دفع ایمنی پیوند تنها به اختلافات فرعی آنتی ژن مربوط به ژن‌های میتوکندریالی و یا فرآیند خود را دارند. با ادغام یک سلول کامل با یک تخمک بی‌هسته، ممکن است برخی از اختلافات ژنتیکی باقی مانده به حداقل برسد. در حقیقت در گاو و موس، محققین با فن آوری انتقال هسته، سلول‌های بنیادی جنینی ترانس ژنی را از برنامه‌ریزی مجدد هسته‌های سلول‌های سوماتیکی تهیه کرده‌اند (۸۱). اخیراً نیز تولید رده سلول بنیادی جنینی انسانی طی فناوری انتقال هسته (یا همانندسازی درمانی) نیز گزارش شده است (۸۲). در مقابل این روش، همانندسازی تولید مثلی (مولد) قرار دارد که طی آن یک فرد کامل ایجاد می‌شود که این موضوع از نظر اخلاقی در بسیاری از کشورها غیرقانونی و غیراخلاقی است.

در مدل موشی ادغامی از همانندسازی درمانی، ژن درمانی و سلول درمانی برای درمان یک بیماری ژنتیکی استفاده شده است (شکل ۹) (شکل ۹). در این مورد از موش SCID یافته 2 Rag که از نظر ایمنی نقص دارد و در ژن (Rag 2 recombination- activating gene2) دارای جهش است استفاده شد. ژن 2 Rag بازآرایی‌های گیرنده‌های ایمنی در

علاوه بر این، در حالی که بیشتر اندام‌ها و بافت‌های بزرگسالان در برگیرنده سلول‌های دندریتیکی و سلول‌های اندوتیلیال عروق به عنوان سلول‌های محرك ایمنی هستند، اجزا در پیوندهای بافی یا سلولی مشتق از سلول‌های بنیادی جنینی را می‌توان حذف کرد. حذف اختصاصی سلول‌های عرضه کننده آنتی ژن از پیوندهای اندام، عموماً باقی پیوند را افزایش می‌دهد (۸۰). در نتیجه ممکن است بعضی بافت‌های مشتق از سلول‌های بنیادی جنینی، ایمونولوژیک نباشند، در حالی که سلول‌های نظیر سلول‌های خون‌ساز، به عنوان بافت‌های طبیعی بزرگسالان ایمنی‌زا باشند. بنابراین پیوندهای مشتق از سلول‌های بنیادی جنینی انسانی ممکن است در بعضی موارد یک مزیت ایمونولوژیک ذاتی در مقایسه با بافت‌های مرده‌های انسانی داشته باشند.

فن آوری انتقال هسته ممکن است، ایزار دقیق تری را برای ممانعت از دفع پیوند سلول‌های پیوندی فراهم نماید (۸۲). این روش منجر به تولید سلول‌های مشتق از سلول‌های بنیادی جنینی می‌شود که از نظر ژنتیکی مطابق با فرد میزبان است. در این روش که همان همانندسازی درمانی (Therapeutic cloning) است، کمترین پاسخ ایمنی در میزبان ایجاد می‌شود، زیرا تمام ژن‌های هسته‌ای از جمله لوکوس‌های اصلی و فرعی سازگاری بافتی از خود میزبان می‌باشند. در این روش، هسته از یک سلول سوماتیک بیمار تهیه می‌شود و سپس به تخمک

تولید کایمیرای سلول‌های خون‌ساز (hematopoietic chimerism) روش دیگری برای جلوگیری از دفع پیوند است. بیماران بسیاری وجود دارند که به دنبال پیوند اندام نظری کلیه، تحت انتقال مغز استخوان از همان فرد قرار می‌گیرند (۸۶، ۸۷). در این شرایط هیچ‌گونه داروی سرکوب کننده اینمی نیاز نیست. زیرا لنفوسيت‌های گیرنده از فرد دهنده است و این سبب مقاومت ایمونولوژیک می‌شود. اما موفقیت در پیوند مغز استخوان یا سلول‌های بنیادی خون‌ساز، عموماً نیازمند سرکوب کننده اینمی سمی زیادی است. اخیراً روش‌هایی طراحی شده که دارای myelotoxic کمتری است و در ضمن اجازه پیوند سلول‌های بنیادی خون‌ساز را هم می‌دهد (۸۶). در این روش، مدت پیوند طولانی تر و بدون درمان سرکوب کننده اینمی طولانی است. با استفاده از سلول‌های بنیادی جنینی برای تولید سلول‌های بنیادی خون‌ساز و سایر دودمان‌ها، کایمیرای خون‌ساز به وجود می‌آید. لذا به همراه پیوند سلول‌های قلبی مشتق از سلول‌های بنیادی جنینی، سلول‌های خون‌ساز ایجاد شده از همان سلول‌های بنیادی نیز به فرد بیمار انجام می‌شود. از آنجا که بخشی از مغز استخوان و سیستم ایمنی فرد بیمار از سلول‌های بنیادی جنینی ایجاد می‌شود، در نتیجه دفع پیوند نخواهیم داشت و نیاز به استفاده از داروهای سرکوب کننده اینمی نیست. در نهایت مدل میمون رزووس برای ارزیابی تمام این روشها ضروری است.

### نتیجه گیری

در مجموع سلول‌های بنیادی جنینی با پتانسیل تولید هر سلولی یا بافت دلخواه، دانش زیست شناسی تکوینی، داروشناسی و طب پیوند را مستحول خواهد نمود. اما لازم به ذکر است تا کاربرد این سلول‌ها در درمان بیماریها راه زیادی در پیش است و قبل از آن باید بر بعضی مشکلات در نگهداری و کشت سلول‌های بنیادی و تمایز جهت‌دار آن‌ها غلبه کرد.



### References

- Smith AG: Embryo-derived stem cells: of mice and men. *Annu Rev Cell Dev Biol* 2001; 17: 435-462
- Wagers AJ, Weissman IL: Plasticity of adult stem cells. *Cell*. 2004; 116 (5):639-48
- Shambrott MJ, Axelman J, Wang S, Bugg EM, Littlefield JW, Donovan PJ, Blumenthal PD, Huggins, GR, Gearhart JD: Derivation of pluripotent stem cells from cultured human primordial germ cells. *Proc Natl Acad Sci*, 1998; 95: 13726-13731
- Solter D, Skreb N, Damjanov I. Extra uterine growth of mouse egg cylinders results in malignant teratoma. *Nature*, 1970 227,503-4
- Doyonnas R, LaBarge MA, Sacco A, Charlton C, Blau HM: Hematopoietic contribution to skeletal muscle

لنفوسيت‌ها را کاتالیز می‌کند. موش جهش‌یافته فاقد سلول‌های بالغ T است که شبیه سندروم Omenn در انسان است. در این آزمایش سلول‌های فیروپلاستی دم موش‌های جهش‌یافته Rag 2 جدا و هسته آنها به تخمک‌های بی‌هسته تزریق گردید. سپس جنین حاصل تا مرحله بلاستوسیست رشد یافت و از آن سلول‌های بنیادی جنینی تهیه گردید. به دنبال آن یک آلل جهش‌یافته Rag 2 در سلول‌های بنیادی جنینی حاصل با روش نوترکیبی همولوگ هدف گیری شد تا ساختار ژن طبیعی ایجاد گردد. سپس برای انجام درمان، سلول‌های بنیادی جنینی دست کاری شده به اجسام شبه جنینی که دارای انواع سلول‌های سوماتیک هستند و نهایتاً به پیش‌سازهای خون‌ساز بیان کننده HoxB4 مستمازن شدند. به دنبال آن سلول‌های پیش‌ساز خون‌ساز حاصل به موش‌های فاقد Rag 2 که اشعه دریافت کرده بودند تزریق شدند. تلاش‌های اولیه برای پیوند این سلول‌ها به دلیل افزایش سلول‌های کشنه طبیعی در میزان جهش‌یافته بالا بود. سلول‌های خون‌ساز مشتق از سلول‌های بنیادی جنینی مقادیر کمی از مولکول‌های MHC را بیان می‌کردند، لذا توسط سلول‌های کشنه طبیعی میزان از بین می‌رفتند. حذف سلول‌های کشنه طبیعی توسط حذف آنتی‌بادی یا دست کاری ژنتیکی در سلول‌های بنیادی جنینی حاصل از همان‌دسانزی درمانی زمینه تمایز آنها را به طور کارآمدی به دودمان‌های میلویید و دودمان‌های لنفوییدی به میزان کمتری فراهم کرد. در نتیجه سلول‌های B و T فعل کمال آلل‌های گیرنده سلول T و ایمونوگلوبین آنها به خوبی بازآرایی شده بودند در موش پیوندی یافت شدند. اما از آنجا که HoxB4 تمایز سلول‌های بنیادی جنینی به سلول‌های میلوییدی را پیش می‌برد، بازسازی لنفوییدی با به کارگیری فاکتور رونویسی دودمان لنفوییدی احتمالاً موفق‌تر است. این آزمایش نشان داد که انتقال هسته و سلول‌های همراه با ژن درمانی را می‌توان برای درمان یک بیماری ژنتیکی نظر بیماری‌های شناخته شده ژنتیکی نظری کم خونی داسی شکل و تالاسمی به کار برد.

regeneration by myelomonocytic precursors. *Proc Natl Acad Sci*. 2004; 101: 13507-13512

- Hermann A, Gastl R, Liebau S, Popa MO, Fiedler J, Boehm BO, Maisel M, Lerche H, Schwarz J, Brenner R, Storch A: Efficient generation of neural stem cell-like cells from adult human bone marrow stromal cells. *J Cell Sci*. 2004; 117(Pt 19): 4411-4422
- Lee KD, Kuo TK, Whang-Peng J, Chung YF, Lin CT, Chou SH, Chen JR, Chen YP, Lee OK: In vitro hepatic differentiation of human mesenchymal stem cells. *Hepatol* 2004; 40: 1275-1284
- Evans MJ, Kaufman MH: Establishment in culture of pluripotential cells from mouse embryos. *Nature* 1981; 292: 154-156
- Martin GR: Isolation of a pluripotent cell line from early

- mouse embryoscultured in medium conditioned by teratocarcinoma stem cels. Proc. Natl Acad Sci, 1981; 78: 7634-7638
10. Thomson JA, Itskovitz-Eldor J, Shapiro SS, Waknitz MA, Swiergiel JJ, Marshall VS, Jones JM: Embryonic stem cell lines derived from human blastocysts. Science 1998; 282: 1145-1147
  11. Reubinoff BE, Pera MF, Fong CY, Trounson A, Bongso A: Embryonic stem cell lines from human blastocysts: Somatic differentiation invitro. Nat Biotechnol 2000; 18: 399-404
  12. Thomson JA, Itskovitz-Eldor J, Shapiro SS, Waknitz MA, Swiergiel JJ, Marshall VS, Jones JM: Embryonic stem cell lines derived fromhuman blastocysts. Science 1998; 282: 1145-1147
  13. Thomson JA, J Kalishman, Golos TG, Durning M, Harris CP, Hearn JP: Pluripotent cell lines derived from common marmoset (*Callithrixjacchus*). blastocysts. Biol Reprod 1996; 55: 254-259
  14. Thomson JA, Kalishman J, Golos TG, Durming M, Harris CP, Becker RA, and Hearn JP: Isolation of a primate embryonic stem cell line. Proc Natl Acad Sci 1995; 92: 7844-7848
  15. Baharvand H, Matthaei KI: Culture Condition Difference for establishment of new embryonic stem cell lines from the C57BL/6 and BALB/c mouse strains. In Vitro Cell Dev Biol Anim 2004; 40: 76-81
  16. Hong Y, C Winkler, Schartl M: Production of medakafish chimerasfrom a stable embryonic stem cell line. Proc Natl Acad Sci 1998; 95: 3679-3684
  17. Sun L, CS Bradford, G Ghosh, P Collodi: ES- like cell cultures derivedfrom early zebrafish embryos. Mol Mar Biol Biotechnol 1995; 4: 193-199
  18. Pain B, P Chenevier, J Samarut: Chicken ES cells and transgenicstrategies. Cells Tissues Organs 1999; 165: 212-219
  19. Change IK, DL Jeong, YH Hong, TS Park, YK Moon, T Ohon, JY Han: Production of germ line chimeric chickens by transfer of culturedprimordial germ cells. Cell Biol Int 1997; 21: 495-499
  20. Schoonjans L, GM Albright, JL Li, D Collen, RW Moreadith: Pluripotential rabbit embryonic stem (ES) cells are capable of forming overtcoat colour chimeras following injection into blastocysts. Mol Reproed Dev 1996; 45: 439-443
  21. Moens A, B Flechon, J Degrouard, X Vignon, J Ding, JE Flechon, KJBetteridge, JP Renard: Ultrastructural and immunocytochemical analysisof diploid germ cells isolated from fetal rabbit gonads. Zygote 1997; 5: 47-60
  22. Lannaccone PM, Gu Tabom, RL Garton, MD Caplice, RD Brenin: Pluripotent embryonic stemcells from the rat are capableofproducing chimeras. Dve Biol 1994; 163: 288-292
  23. Doetschman T, CP Williams, N Maeda: Establishment of hamster blastocyst - derived embryonic stem (ES) cells. Dev Biol 1988; 127: 224-227
  24. Sukoyan MA, AN Golubitsa, AI, Zhelezova AG, Shilov SY, Vatolin LP,Maximovsky, LE Andreeva, J McWhir, SD Pack, SI Baybordin, AY Kerkis, HIKizilova, OL Seov: Isolation and cultivation of blastocyst derived stemcell lines from American mink (*Mustela vison*) Mol Reprod Dev 1992; 33: 418-431
  25. Wheeler MB: Development and validation of swine embryonic stemcells: A review: Reprod Fertil Dev 1994; 6: 563-568
  26. Piedrahita JA, K Moore, B Octama, CK Lee, N Seales, J Ramsoondar, FWBaze, T Ott: Generation of transgenic porcine chimeras using primordialgerm cell-derived colonies. Biol Reprod 1998; 58: 1321-1329
  27. Cibelli JB, SL Stice, PG Golueke, JJ Kane, J Jerry, ESC Blackwell, FA Poncede Leon, MJ Robl: Transgenic bovine chimeric offspring producedfrom somatic cell-derived stem-like cells. Nat Biotechnol 1998; 16: 642-646
  28. Strelchenko N: Bovine pluripotent stem cells. Theriogenol 1996; 45: 131-140
  29. Wells DN, PM Misica, TAM Day, HR Tervit: Production of clonedlambs from an established embryonic cell line: A comparsion between in vivoand in vitro matured cytoplasts. Biol Reprod 1997; 57: 385-393
  30. Baharvand H, Ashtiani SK, Valojerdi MR, Shahverdi A, Taee A, Sabour D: Establishment and in vitro differentiation of a new embryonic stem cell line from human blastocyst. Different 2004; 72: 224-229
  31. Odorico, JS; Kaufman, DS;Thomson, JA. Multilineage differentiation from human embryonic stem cell lines. Stem Cells, 2001 19, 193-204
  32. Kirschstein R, Stem Cells: Scientific Progress and Future Research Directions, NIH, 2001; <http://stemcells.nih.gov/info/scireport>
  33. Baharvand H, Ashtiani SK, Taee A, Massumi M, Valojerdi MR, Eftekhari P, Moradi Sh: Z. Generation of New Human Embryonic Stem Cell Lines with Diploid and Triploid Karyotypes. Development, Growth and

Differentiation (2005 2005, IN PRESS)

34. The National Institute of Health resource for Stem Cell Research: <http://stemcells.nih.gov/info/scireport>
35. Tomida M, Yamamoto Yamaguchi Y, Hozumi M: Purification of afactor inducing differentiation of mouse myeloid leukemic M1 cells fromconditioned medium of mouse fibroblast L929 cells.J Biol Chem 1984; 259: 10978-10982
36. Smith AG, Heath JK, Donaldson DD, Wong GG, Moreau J, Stahl M, Rogers D: Inhibition of pluripotential embryonic stem cell differentiation by purified polypeptides. Nature 1988; 336: 688-690
37. Nichols J, Evans EP, Smith AG: Establishment of germ- linecompetent embryonic stem (ES) cells using differentiation inhibiting activity.Development 1990; 110: 1341-1348
38. Razz R, Lee CK, Cannizzaro LA, d'Eustachio P, Levy DE: Essential role of STAT3 for embryonic stem cell pluripotency. Proc Natl Acad Sci 1999; 96: 2846-2851
39. Nichols J, Zevnik B, Anastassiadis K, Niwa H, Klewe-Nebenius D, ChambersL, Scholer H, Smith A: Formation of pluripotent stem cells in the mammalian embryo depends on the POU transcription factor Oct-4. Cell 1998; 95: 379-391
40. Niwa H, Miyazaki JI, Smith AG: Quantitative expression ofOct3/-4 defines differentiation, dedifferentiation or self-renewal of ES cells.Nat. Genet 2000; 24: 372-376
41. Pease M, Wang X, Wolgemuth DJ, Scoler H: Differential expression of the Oct-4 transcription factor during mouse germ cell differentiation. Mech. Dev 1998; 71: 89-98
42. Avilion AA, Nicolis SK, Pevny LH, Perez L, Vivian N, Lovell-Badge R: Multipotent cell lineages in early mouse development depend on SOX2 function. Genes Dev. 2003 ;17: 126-140
43. Hanna LA, Foreman RK, Tarasenko IA, Kessler DS, Labosky PA: Requirement for Foxd3 in maintaining pluripotent cells of the early mouse embryo. Genes Dev 2002; 16: 2650-2661
44. Niwa H, Burdon T, Chambers I, Smith A: Self-renewal of pluripotent embryonic stem cells is mediated via activation of STAT3. Genes &Dev 1998; 12: 2048-2060
45. Stewart CL, Kaspar P, Brunet LJ, Bhatt H, Gadi I, Kontgen F, Abbondanzo SJ: Blastocyst implantation depends on maternal expression of leukemia inhibitory factor. Nature 1992, 359: 76-79
46. Chambers I, Colby D, Robertson M, Nichols J, Lee S, Tweedie S, Smith A: Functional expression cloning of Nanog, a pluripotency sustaining factor in embryonic stem cells. Cell 2003; 113: 643-655
47. Mitsui K, Tokuzawa Y, Itoh H, Segawa K, Murakami M, Takahashi K, Maruyama M, Maeda M, Yamanaka S: The homeoprotein Nanog is required for maintenance of pluripotency in mouse epiblast and ES cells. Cell 2003; 113: 631-642
48. Marshak DR, Gottlieb D, Kiger AA, Fuller MT, Kunath T, Hogan B: Stem cell biology,Marshak DR, GarnderRL, and Gottlieb D. eds (Cold Spring Harbor, New York: Cold Spring HarborLaboratory Press 2001)
49. Cavalieri F, Scholer HR: Nanog: a new recruit to the embryonic stem cell orchestra. Cell 2003; 30; 113(5): 551-552
50. Shambrott MJ, Axelman J, Littlefield JW: Human embryonic germ cell derivatives express a broad range of developmentally distinct markers and proliferate extensively in vitro. Proc Natl Acad Sci, 2001; 98: 113-118
51. Baharvand H, Azarnia M, Parivar K, Ashtiani SK: The effect of extra cellular matrix on embryonic stem cell-derived cardiomyocytes. J Mol Cell Cardiol, 2005; 38: 495-503
52. Hubner K, Fuhrmann G, Christenson LK, Kehler J, Reinbold R, De La Fuente R, Wood J, Strauss JF 3rd, Boiani M, Scholer HR: Derivation of oocytes from mouse embryonic stem cells Science. 2003; 300: 1251-1256
53. Toyooka Y, Tsunekawa N, Akasu R, Noce T: Embryonic stem cells can form germ cells in vitro. Proc Natl Acad Sci 2003; 100: 11457-11462
54. Baharvand H, Power JM, Ozsarac N, Matthaei KI: Differentiation of embryonic stem cells into functional neurons in vitro. Neuroscience Research Communications 2004, 35: 130-138
55. Yamashita J, Itoh H, Hirashima M, Ogawa M, Nishikawa S, Yurugi T, Naito M, Nakao K, Nishikawa S: Flk1-positive cells derived from embryonic stem cells serve as vascular progenitors. Nature 2000; 408: 92-66
56. Lee SH, Lumelsky N, Studer L, Auerbach JM, McKay RD: Efficient generation of midbrain and hindbrain neurons from mouse embryonic stem cells. Nat Biotechnol. 2000; 18: 675-679

57. Lumelsky N, Blondel O, Laeng P, Velasco I, Ravin R, McKay R: Differentiation of embryonic stem cells to insulin-secreting structures similar to pancreatic islets. *Science*. 2001; 292: 1389-1394
58. Wichterle H, Lieberam I, Porter JA, Jessell TM: Directed differentiation of embryonic stem cells into motor neurons. *Cell* 2002; 110: 385-397
59. Kim JH, Auerbach JM, Rodriguez-Gomez JA, Velasco I, Gavin D, Lumelsky N, Lee SH, Nguyen J, Sanchez-Pernaute R, Bankiewicz K, McKay R: Dopamine neurons derived from embryonic stem cells function in an animal model of Parkinson's disease. *Nature*. 2002; 418: 50-56
60. Soria B, Roche E, Berna G: Insulin-secreting cells derived from embryonic stem cells normalize glycemia in streptozotocin-induced diabetic mice. *Diabetes* 2000; 49: 157-162
61. Kyba M, Perlingeiro RC, Daley GQ: HoxB4 confers definitive lymphoid-myeloid engraftment potential on embryonic stem cell and yolk sac hematopoietic progenitors. *Cell* 2002; 109: 29-37
62. Odorico JS, Kaufman DS, Thomson JA: Multilineage differentiation from human embryonic stem cell lines. *Stem Cells*. 2001; 19: 193-204
63. Schuldiner M, Yanuka O, Itskovitz-Eldor J: Effects of eight growth factors on the differentiation of cells derived from human embryonic stem cells. *Proc Natl Acad Sci* 2000; 97: 11307-11312
64. Klug MG, Soonpaa MH, Koh GY: Genetically selected cardiomyocytes from differentiating embryonic stem cells form stable intracardiac grafts. *J Clin Invest* 1996; 98: 216-224
65. Li M, Pevny L, Lovell-Badge R: Generation of purified neural precursors from embryonic stem cells by lineage selection. *Curr Biol* 1998; 8: 971-974
66. Pasumarthi KBS, Field LJ: Cardiomyocyte Enrichment in Differentiating ES Cell Cultures: Strategies and Applications. *Methods in Molecular Biology* 2002, Vol. 185: Embryonic Stem Cells: Methods and Protocols Edited: K. Turksen , Humana Press Inc Totowa NJ, PP 157-168
67. Bain G, Kitchens D, Yao M: Embryonic stem cells express neuronal properties in vitro. *Dev Biol* 1995; 168: 342-357
68. Wobus AM, Wallukat G, Hescheler J: Pluripotent mouse embryonic stem cells are able to differentiate into cardiomyocytes expressing chronotropic responses to adrenergic and cholinergic agents and Ca<sup>2+</sup> channel blockers. *Differentiation* 1991; 48: 173-182
69. Okabe S, Forsberg-Nilsson K, Spiro AC: Development of neuronal precursor cells and functional postmitotic neurons from embryonic stem cells in vitro. *Mech Dev* 1996; 59: 89-102
70. Burns RS, Chiueh CC, Markey SP: A primate model of parkinsonism: selective destruction of dopaminergic neurons in the pars compacta of the substantia nigra by N-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine. *Proc Natl Acad Sci* 1983; 80: 4546-4550
71. Jones CW, Reynolds WA, Hoganson GE: Streptozotocin diabetes in the monkey: plasma levels of glucose, insulin, glucagon, and somatostatin, with corresponding morphometric analysis of islet endocrine cells. *Diabetes* 1980; 29: 536-546
72. McDonald JW, Liu XZ, Qu Y: Transplanted embryonic stem cells survive, differentiate and promote recovery in injured rat spinal cord. *Nat Med* 1999; 5: 1410-1412
73. Brustle O, Spiro AC, Karram K: In vitro-generated neural precursors participate in mammalian brain development. *Proc Natl Acad Sci* 1997; 94: 14809-14814
74. Kaufman DS, Odorico JS, Thomson JC: Transplantation therapies from human embryonic stem cells-circumventing immune rejection. *e-biomed* 2000; 1: 11-15
75. Grusby MJ, Auchincloss H Jr, Lee R: Mice lacking major histocompatibility complex class I and class II molecules. *Proc Natl Acad Sci* 1993; 90: 3913-3917
76. Westphal CH, Leder P: Transposon-generated 'knock-out' and 'knock-in' gene-targeting constructs for use in mice. *Curr Biol* 1997; 7: 530-533
77. Hardy RR, Malissen B: Lymphocyte development. The (knock) ins and outs of lymphoid development [Editorial]. *Curr Opin Immunol* 1998; 10: 155-157
78. Harlan DM, Kirk AD: The future of organ and tissue transplantation: can T-cell costimulatory pathway modifiers revolutionize the prevention of graft rejection? *JAMA* 1999; 282: 1076-1082
79. Walker PR, Saas P, Dietrich PY: Role of Fas ligand (CD95L) in immune escape: the tumor cell strikes back. *J Immunol* 1997; 158: 4521-4524
80. Silvers WK, Bartlett ST, Chen HD: Major histocompatibility complex restriction and transplantation immunity. A possible solution to the allograft problem.

- Transplant 1984; 37:28-32
81. Biscoe DM, Dharnidharka VR, Isaacs C: The allogeneic response to cultured human skin equivalent in the hu-PBL-SCID mouse model of skin rejection. Transplantation 1999; 67: 1590-1599
82. Hochedlinger K, Jaenisch R: Nuclear transplantation, embryonic stem cells, and the potential for cell therapy. N Engl J Med. 2003; 349: 275-286
83. First NL, Thomson J: From cow's stem therapies? Nat Biotechnol 1998; 16: 620-621
84. Hwang WS, Ryu YJ, Park JH, Park ES, Lee EG, Koo JM, Jeon HY, Lee BC, Kang SK, Kim SJ, Ahn C, Hwang JH, Park KY, Cibelli JB, Moon SY: Evidence of a pluripotent human embryonic stem cell line derived from a cloned blastocyst. Science. 2004; 303: 1669-1674
85. Butcher JA, Hariharan S, Adams MB: Renal transplantation for end-stage renal disease following bone marrow transplantation: a report of six cases, with and without immunosuppression. Clin Transplant 1999; 13: 330-335
86. Spitzer TR, Delmonico F, Tolkoff-Rubin N: Combined histocompatibility leukocyte antigen-matched donor bone marrow and renal transplantation for multiple myeloma with end stage renal disease: the induction of allograft tolerance through mixed lymphohematopoietic chimerism. Transplantation 1999; 68: 480-484
87. Hochedlinger K, Jaenisch R: Nuclear transplantation, embryonic stem cells, and the potential for cell therapy. N Engl J Med, 2003; 349: 275-286



Archive of SID