

مقایسه ویژگیهای سینتیکی آنزیم کراتین کیناز سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی جنینی و نوزاد موش

رزیتا زنوزی* .M.Sc ، سعید کاظمی آشتیانی ** .Ph.D ، سعید کاظمی آشتیانی ***

چکیده

هدف: مطالعه سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی جنینی در زمینه های مختلف علوم زیستی در حال انجام است. هدف از این تحقیق شناخت وضعیت متابولیکی سلولهای مورد بحث در روزهای انتهایی تکامل (۲+۱۰)، بر پایه مطالعه ثابتهای سینتیکی آنزیم کراتین کیناز (CK) در آنها و مقایسه آن با سلولهای عضله قلبی طبیعی است.

روش بررسی: در این مطالعه سلولهای بنیادی جنینی به سلولهای عضله قلبی تمایزداده شد و سلولهای عضله قلبی طبیعی از نوزاد ۴-۲ روزه موش جداسازی شد. در ادامه به منظور استخراج آنزیم، سلولها با سونیکاتور لیز شده و سوپ رویی بعد از سانتریفوژ جدا شد و ثابتهای سینتیکی آنزیم CK بکمک روش های طیف سنجی فوتومتری محاسبه گردید.

یافتهها: به کمک روشهای طیف سنجی فوتومتری فعالیت قابل ملاحظه ای برای CK مشاهده گردید. K_{mCrP} بنیادی برابر K_{mCrP} خمالهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی برابر K_{mCrP} و در سلولهای قلبی مشتق از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی برابر با بنیادی برابر M_{mCrP} بود. فعالیت ویژه آنزیم در سلولهای قلبی طبیعی این کمیت برابر با بنیادی برابر با M_{mcrP} بود، بیشترین میزان فعالیت آنزیم حاصل از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی در M_{mcrP} بود، بیشترین میزان فعالیت آنزیم حاصل از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی در M_{mcrP} بود، بیشترین میزان فعالیت آنزیم حاصل از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی در M_{mcrP} بود، بیشترین میزان فعالیت آنزیم حاصل از سلولهای عضله در M_{mcrP} بود، بیشترین میزان فعالیت آنزیم حاصل از سلولهای بنیادی در M_{mcrP}

نتیجه گیری: نتایج حاصل از این تحقیق برخی تفاوتها را در ثابتهای سینتیکی آنزیم کراتین کیناز موجود در دو گروه نشان داد.

واژههای کلیدی: سلولهای بنیادی جنینی موش، سلولهای عضله قلبی موش، سینتیک، کراتین کیناز

مقدمه

سلولهای بنیادی جنینی (Embryonic Stem Cells, ESCs) مدلهای بسیار خوبی برای بررسی و تجزیه و تحلیل مراحل تمایز در شرایط آزمایشگاهی (in vitro) به شمار می روند. بنابراین

تمرکز بسیاری از محققان روی مطالعه تمایز این سلولها به سلولهای قلبی و مقایسه آن با کاردیوژنز در بدن موجود زنده است. (۱) سلولهای بنیادی جنینی سلولهای پرتوانی هستند که اغلب از توده سلولی داخلی (Inner cell mass) بلاستوسیت، قبل از لانه

دریافت مقاله: ۸۳/۹/۵ اصلاح مقاله: ۸۴/۱۱/۱۶، پذیرش مقاله: ۸۵/۲/۱۲

گنویسنده مسئول: گروه سلولهای بنیادی، پژوهشکده رویان، صندوق پستی ۴۶۴۴–۱۹۳۹۵، تهران ایران

^{*} گروه زیستشناسی، واحد علوم و تحقیقات،دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران، ** گروه سلولهای بنیادی، پژوهشکده رویان *** گروه بیوشیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه تربیت مدرس آدرس پست الکترونیکی: Baharvand50@yahoo.com

گزینی جنین حاصل شده اند، قدرت نوسازی (Self-renewal) و تکثیر خود به خود و نامحدود و تمایز به سلولهای مختلف از جمله ویژگیهای منحصر بفرد آنهاست. (۲٬۳) با توجه به خصوصیات مذکور و بدلیل کارآیی بالای آنها در درمان و تحقیقات انجام مطالعات بسیاری در زمینههای علوم سلولی و مولکولی سلولهای مورد بحث و مشتقاتشان آغاز شده است. بنابراین انجام مطالعات آنزیمی نیز به منظور بررسی وضعیت متابولیکی و تکاملی سلولهای عضله قلبی حاصل از سلولهای بنیادی جنینی که در شرایط متفاوتی نسبت به سلولهای عضله قلبی طبیعی تمایز شرایط متفاوتی نسبت به سلولهای عضله قلبی طبیعی تمایز یافتهاند نتایج ارزشمندی را در پی خواهد داشت چرا که عملکرد این کاتالیزورهای زیستی منطبق بر تغییرات محیط داخلی و مرحله این کاتالیزورهای زیستی منطبق بر تغییرات محیط داخلی و مرحله تکاملی موجود زنده صورت می گیرد و متناسب با آن تغییر می کند نگردیده است.

در مطالعه متابولیسم انرژی در قلب آنزیمهای مختلفی وارد عمل میشوند که از جمله آنها می توان به آنزیم کراتین کیناز (ATP: Creatine N-phosphoryl transferase: 2, 7, 3, 2; (CK) اشاره کرد. کراتین کیناز مرکز متابولیسم انرژی در سلول بوده و فسفوریلاسیون برگشت پذیر کراتین(Cr) را کاتالیز می کند، کراتین فسفات (CrP) محصول واکنش بعنوان یک مخزن فسفات پرانرژی قادر به فراهم کردن ATP برای سلولهای مختلف از جمله قلب است. کراتین کیناز دارای دو زیر واحد سیتوزولی است که توسط دوژن جداگانه کد می شود، B زیر واحد مغزی و M زیر واحد عضلانی است که از ترکیب این دو زیر واحد ایزوآنزیمهای MM (عضلانی) ، MB (قلبی) و BB (مغزی) تشکیل می شوند. (۷) سیستم ایزوآنزیمی CK یکی از مهمترین مدلهایی است که اطلاعات گستردهای در مورد وضعیت تکاملی و متابولیکی و فیزیولوژیکی بافت ارائه میدهد. برای توجیه این مطلب لازم به ذکر است که زیر واحد B زیر واحد اصلی در دوران جنینی بوده و بعد از تولد کاهش می یابد (۸) و مکمل این موضوع افزایش ایزوفرم MB بعد از حمله قلب (ناشی از کمبود سوبسترا و اکسیژن) است که بر پایه مطالعات سایر محققین، ناشی از یک تغییر سازگار

کننده برای بهره گیری مطلوب تر از فسفوکراتین موجود میباشد. (۹) زیرا ایزوفرمهای مختلف آنزیم ثابتهای سینتیکی (از جمله K_m) متفاوتی دارند. (۱۰) بنابراین بررسی آنزیم مورد بحث از دیدگاه سینتیک نتایج ارزشمندی در مورد میزان بیان ژن، غلظت فیزیولوژیک سوبستراهای آنزیم، وضعیت متابولیکی و تکاملی سلول و موقعیت جایگاه فعال آنزیم ارائه میدهد. لذا این مطالعه برای بررسی خصوصیات سینتیکی آنزیم کراتین کیناز سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی و مقایسه آن با سلولهای عضله قلبی حاصل از نوزاد موش انجام شد.

روش بررسی

کشت سلولهای بنیادی جنینی. سلولهای بنیادی جنینی (رویان B1) (۱۱) مشتق از موش نژاد C57BL/6 روی لایه سلولی تنذیه کننده حاصل از سلولهای فیبروبلاستی موش که تقسیم آنها با مایتومایسین C متوقف شده بود در محیط ذیل کشت

•/\ mM Knock out Dulbeccos Modified Eagle

Medum (Ko- DMEM, Gibco: 10029-018)

β مرکاپتو اتانول (Sigma: M-7522) ، درصد سرم -β مرکاپتو اتانول (Sigma: M-7522)، ۱۵ درصد سرم جنین گاوی (FCS, Gibco: 10270-106)، ۱۰۰۰ اسیدهای آمینه غیر ضروری (Gibco: 11140-035) ، (LIF: Chemicon,ESGRO,ESG1107) مهار کننده لوکمیایی (Sigma: G-5763)).

تمایز سلولهای بنیادی جنینی به سلولهای عضله قلبی. سلولهای عضله قلبی به روشی که قبلاً بیان شده است از سلولهای بنیادی جنینی حاصل شدند. (۴) بطور خلاصه تعداد ۸۰۰ سلول بنیادی جنینی در هر قطره μ ۲۰ از محیط کشت بدون LIF بنیادی جنینی در هر قطره μ ۲۰ از محیط کشت بدون شت بصورت آویزان (hanging drop) در درب پتری دیش کشت شدند. به سلولها دو روز فرصت داده شد تا تجمع حاصل کرده و اجسام شبه جنینی (Embryoid bodies, EBs) تشکیل شود. در ادامه اجسام شبه جنینی به مدت μ روز در سوسپانسیون سلولی حاوی محیط Ko-DMEM قرار داده شد و در روز هفتم اجسام شبه جنینی به ظروف کشت شش خانه که با ژلاتین μ (۱۰٪)

(Sigma: G-2500) ژلاتینه شده منتقل و در انکوباتور CO₂ ۵ CO₂ انکوبه شد. ده روز بعد یعنی در روز ۲+۱۰ سلولهای عضله قلبی ضرباندار بوسیله پیپت پاستور در زیر میکروسکوپ فاز کنتراست (Nikon) جدا شدند و بعد از شستشو با کنتراست (Phosphate Buffer Saline) PBS-۱ تا موقع مصرف در تانک ازت مایع نگهداری شدند.

جداسازی سلولهای عضله قلبی از نوزاد موش . سلولهای عضله قلبی با تغییر در روش Chlopcikova و همکاران (۱۲) از قلب نوزاد موش جدا شد. بطور خلاصه ابتدا قلبهای نوزاد $\Upsilon-\Upsilon$ روزه موش جدا شده و در بافر Υ شامل مواد ذیل شستشو داده شد:

۱ فسفات ۱ mM ، (Sigma: H-7006) ۲۰mM HEPES فسفات دی هیدروژن سدیم (Sigma: P-5011) ایسیم (Sigma: P-5405) ایسیم (Sigma: P-5405) ایسیم (Sigma: P-5405) کارید سدیم (Sigma: P-5405) کارید سدیم (Sigma: G- 6152) در PH برابر ۴ برابر ۴ برابر ۱۲۰۳ سپس قلبها را از سرسوزن ۱۲۰۳ عبور داده و نمونه حاصل را با محلول هپارین 7/5 mg/ml عبور داده و نمونه حاصل به تا رگها و سلولهای خونی آن زدوده شود، سپس نمونه حاصل به بافر تریپسین 7/5 اضافه شد و در 7 ۳ ۳ به مدت 7/5 دقیقه تکان داده شد. محلول حاصل را که حاوی سلولهای خونی است تکان داده شد. محلول حاصل را که حاوی سلولهای خونی است بیرون ریخته و به نمونه محلول تازه افزوده شد و این عمل تا هضم کامل سلولهای مورد نظر ادامه داده شد. محلول نهایی بدست آمده به مدت 7/5 دقیقه در محیط کشت شامل:

(DMEM, Gibco: 12800-116) Dulbecco's ۱۳/۵g/l (DMEM, Gibco: 12800-116) Dulbecco's ۱۳/۵g/l درصد سرم جنین گاو (RCS, Gibco: مدین گاو (Sigma: S-5761) الله (Sigma: G-5763) و ۱۸ (Sigma: G-5763) و ۱۸ (Gibco: 11140-035) مخلوط شد و در ادامه با استفاده از شیب پر کل و در ۱۵۹۰ ۶۰۰۰ به مدت ۳۰ دقیقه ، سلولها از بین دو لایه جمع آوری شد و پس از شستشو با محیط کشت ذکر شده در فلاسک کوچک ژلاتینه به مدت ۲/۵-۲

ساعت در انکوباتور CO_2 % و CO_2 انکوبه شد تا بر طبق تمایل سلولهای مختلف به چسبیدن یا معلق ماندن جداسازی سلولهای عضله قلبی انجام شود. در ادامه محلول رویی که حاوی سلولهای قلبی است به مدت ۲۰ دقیقه در CO_2 سانتریفوژ شد و رسوب حاصل سه بار با CO_2 شسته شد و تا موقع مصرف در ازت مایع نگهداری گردید.

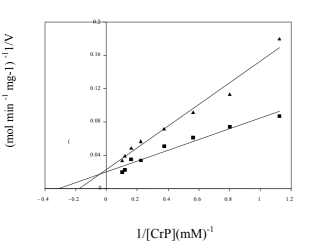
أماده سازی نمونه برای سنجش أنزیمی . سلولهای V/۴ برابر PBS^- برابر PBS^- برابر PBS^- برابر (Sigma: \Delta mM PMSF شامل eta ۵ mM مر کاپتواتانول و روى يخ P7626)(Phenyl Methane Sulfonyl Fluride) توسط سونیکاتور لیزگردید و در ادامه هر دو نمونه در ۱۴۰۰۰ rpm و°C به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفوژ شد و محلول رویی برای تعیین غلظت پروتئین و سنجش آنزیمی جدا گردید. سنجش آنزیم کراتین کیناز به کمک طیف سنجی فوتومتری از طریق جفت کردن آنزیم با دهیدورژناز (گلوکز - ۶- فسفات دهیدروژناز) که محصولی با جذب قابل ملاحظه (NADPH) تولید می کند در ۳۴۰nm انجام گرفت. انجام این مراحل در محلولی شامل: ۳/۴ mM کراتین فسفات (Roche: 10-003-506)، ۲/۴ mM آدنوزين مونو فسفات (AMP) (Roche: 10-000-094)، ۱۲mM دی اَدنوزین پنتافسفات (Roche: 10-161-624)، ا بافر ایمیدازول ۱۱۰ mM ، (Merck: 8421) EDTA ۲/۴ mM (Sigma:G6152) گلوکـــز (Sigma: I56749) ۱۱ mM استات منيزيم (Sigma: M2545)، ۲/۴mM نيكوتين آميدآدنين دى نوكلوتيد فسفات (Roche: 10-004-669) (NADP)، ۲/۵ U/ml أنزيم هگزوكيناز (NADP) (Roche: 11- آنزیم گلوکز-۶- فسفات دهیدروژناز ۱۸ U/ml (Swissmedic: استیل سیستئین –N ۲۴ mM ،293-206) (011001 و أنتى CK-M انجام گرفت و در ادامه ثابت ميكائيليس منتون (K_m) و فعاليت ويژه أنزيم (Specific) (activity با رسم معادله لینووربرگ برای سوبسترای کراتین فسفات محاسبه گردید و در کلیه مراحل دما در $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ و در 8/۵ ثابت قرار داده شد. علاوه بر این بر طبق یک روش مهار ایمنی با استفاده از یک آنتی بادی مونوکلونال بر علیه زیر واحد

 ${
m CK-M}$ ین زیر واحد مهار گردید و فعالیت ${
m CK-B}$ اندازه گیری شد و برای تخمین فعالیت ${
m CK}_{MB}$ بدلیل فعالیت یکسان این دو زیر واحد، مقدار بدست آمده دو برابر شد و نتایج حاصل از سه گروه آزمایش با نمونههای حاصل از کشتهای مختلف سلولهای بنیادی جنینی و سلولهای استخراج شده از قلب موش و سه بار تکرار هر کدام ارائه گردید، علاوه بر این پروفایل ${
m pH}$ و دمای بهینه آنزیم نیز برای هر دو نمونه تعیین گردید.

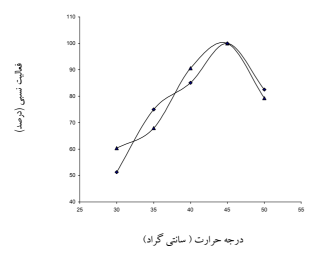
يافتهها

نواحی ضرباندار سلولهای قلبی مشتق از سلولهای بنیادی از روز ۶ به وضوح در زیر میکروسکوپ فاز کنتراست قابل مشاهده است. سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی جنینی و نوزاد موش هر دو از نظر مورفولوژی دارای اشکال دو کی، دو یا سه یا چند گوشه ای همراه با ساختارهای سارکومری موجود در سلولهای عضلانی میباشند. در بررسی فعالیت کاتالیتیکی و ثابتهای سینتیکی آنزیم، مشاهده شد که کراتین کیناز موجود در هر دو نمونه فعالیت مطلوبی داشته و علاوه بر این ایزوفرم قلبی آنزیم (CK_{MB}) نیز فعالیت قابل ملاحظه ای را نشان داد. دادههای حاصل از منحنی لینووربرگ آنزیم در شکل ۱ نشان داد که میزان انزیم CK برای سوبسترای کراتین فسفات در سلولهای عضله $K_{\rm m}$ قلبی مشتق از سلولهای بنیادی برابر ۳/۲۶±۰/۲۶ و در سلولهای عضله قلبی طبیعی برابر MM ه۸/۶۷±۰/۳۵ مى باشد و علاوه بر اين ميزان فعاليت ويژه انزيم CK حاصل از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی برابر - ۵۰/۲۵±۲/۲۱ μmol min⁻¹mg و در سلولهای عضله قلبی حاصل از موش برابر ۲/۰۴µmol min-1mg-1 بود.

بررسی فعالیت آنزیم CK در محدوده PH ۹-۹ بر طبق شکل ۲ نشان داد که pH بهینه در آنزیم CK حاصل از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی برابر ۶/۵ و در سلولهای قلبی حاصل از نوزاد موش برابر ۷ می باشد علاوه بر این در pH بیشتر از مقدار بهینه، آنزیم حاصل از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی افت فعالیت شدیدی را نسبت به آنزیم حاصل از سلولهای عضله قلبی نوزاد موش نشان داد.

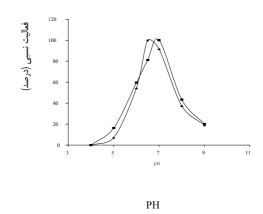


نمودار ۱. لینووربرگ آنزیم کراتین کیناز استخراج شده از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی جنینی (\blacksquare) و سلولهای قلبی موش (\blacktriangle) .



نمودار ۲. پروفایل دمای آنزیم کراتین کیناز استخراج شده از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی جنینی (■) و سلولهای قلبی موش (▲)

بررسی فعالیت آنزیم CK در محدوده دمایی $C^{\circ}-0.7$ بر طبق شکل T نشان داد که دمای بهینه برای آنزیم CK حاصل از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی و سلولهای عضله قلبی طبیعی در C° میباشد.



نمودار ۳. پروفایل pH آنزیم کراتین کیناز استخراج شده از سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی جنینی(■) و سلولهای قلبی موش (▲)

بحــث

سلولهای بنیادی جنینی پتانسیل بالایی برای کاربردهای درمانی داشته و منبع سلولی نامحدودی را در این زمینه فراهم می کنند. بنابراین مطالعات زیادی بر سر امکان استفاده از این سلولها در طب پیوند در حال انجام است.

انجام مطالعات بیوشیمیایی در این سلولها و مقایسه آن با نوع طبیعی، اطلاعات ارزشمندی در مورد وضعیت متابولیکی آنها در اختیار ما قرار میدهد و چون آنزیمها از جمله عواملی هستند که در تنظیم هوموستاز محیط داخلی بدن و انجام فعالیتهای متابولیکی در سلولها نقش به سزایی را ایفا می کنند بنابراین کاندید مناسبی در این زمینه به شمار می روند. در بسیاری از مطالعات مشاهده شده که آنزیم کراتین کیناز نقش عمدهای در فراهمسازی انرژی در سلولهای قلبی دارد و بدین لحاظ از نشانگرهای (Marker) اصلی در بروز حملات قلبی که عمدتاً ناشی از کمبود انرژی در این سلولهاست می باشد بنابراین خصوصیات سینتیکی و سایر مشخصات آنزیم کراتین کیناز در برخی بافتها مانند مغز، عضله و قلب در بسیاری از مطالعات مورد بررسی قرار گرفته است. (۱۰) در این مطالعه نیز در بررسی عصاره استخراج شده از دو نمونه مورد بحث، أنزيم كراتين كيناز تام، همچنين ايزوفرم MB فعاليت مطلوبی را نشان دادند که مطالعات انجام شده در زمینه سلولهای قلبی طبیعی نیز این مسئله را تایید می کند. (۱۳) و فعالیت

ویژه اُنزیم کراتین کیناز در دو نمونه تا حدی متفاوت بود، Szasz و همکارانش $K_{\rm m}$ کراتین کیناز را در سرم انسان برابر $K_{\rm m}$ گزارش کردهاند. (۱۴) همانطور که می دانیم $K_{\rm m}$ هر آنزیمها تا حدی بیانگر غلظت فیزیولوژیکی سوبسترای آن آنزیم در سلول است (۱۵) وکمتر بودن میزان $K_{\rm m}$ یک آنزیم نشانه میل ترکیبی بیشتر آن به سوبستراست، که هریک از این عوامل ذکر شده مى توانند علت تفاوت مشاهده شده باشند، علاوه بر اين درمطالعه روی نمونههای طبیعی، بیان شده که متابولیسم انرژی در سلولهای قلب بالغ اساساً هوازی (aerobic) است، در حالی که قلب جنین به شیوه بی هوازی (anaerobic) عمل می کند. در واقع تغییرات متابولیسم انرژی در سلولهای قلبی پاسخی به فراهم بودن اکسیژن و سوبسترا در شرایط مختلف تکاملی و فیزیولوژیکی بافت است و این مسئله بنوبه خود نوع و میزان بیان ایزوفرمهای مختلف آنزیم را تحت الشعاع قرار مىدهد مثلاً گزارش شده كه ميزان بيان در قلب جنین بیشتر از فرد بالغ است (Λ) و در حملات CK_{MB} قلبی نیز افزایش می یابد همچنین این ایزوفرم در مقایسه با MM دارای $K_{\rm m}$ کمتری برای کراتین فسفات میباشد. (9) بنابراین احتمال می رود که کمتر بودن $K_{\rm m}$ آنزیم در نمونه حاصل از سلولهای بنیادی بدلیل بیان بیشتر ایزوفرم MB باشدکه دارای کمتری است زیرا سلول در بیان ایزوفرمهای مختلف آنزیمی $K_{\rm m}$ عملکرد خود را به گونهای تنظیم میکند که با شرایط موجود تکاملی و فیزیولوژیکی سازگاری مناسبتری داشته باشد. از طرفی ميزان فعاليت ويژه آنزيمها وابسته به ميزان بيان ژن آنزيم، اختلاف در بیان فرمهای ایزوآنزیمی در مراحل مختلف تکامل و وجود و عدم وجود فرم فعال در داخل سلولهای مورد بحث، بدلیل مراحل متفاوت تكاملي أنها در شرايط أزمايشگاهي (in vitro) نسبت به مراحل تکوین در بدن موجود زنده (in vivo) است که البته بررسی نوع و میزان بیان ایزوآنزیمهای مختلف کراتین کیناز موجود در دو نمونه با کمک روشهای الکتروفورزی، تاییدی بر نتایج حاصل از مطالعات سینتیکی خواهد بود.

دمای بهینه دو نمونه آنزیمی، همانند سایر مطالعات در ۴۵°C بدست آمد. (۱۴) در پایداری حرارتی آنزیمها و ایجاد حداکثر انعطاف پذیری (Flexibility) عوامل مختلفی نقش دارند که از آن

جمله می توان به ترکیبات آمینواسیدی موجود در ساختارهای هلیکسی آنزیم، برخی موتاسیونها و تاثیر عوامل سیتوپلاسمی موجود در عصاره سلولی اشاره کرد که باعث پایدار کردن ساختار سه بعدی آنزیمها می شود. که در مورد نمونههای مورد بحث، یکسان بودن دمای بهینه، نشانه پایداری و انعطاف پذیری نسبتاً مشابه است.

با توجه به پروفایل pH بدست آمده، آنزیمهای حاصل از دو نمونه pH بهینه نسبتاً متفاوتی را نشان دادند که البته حداکثر فعالیت برای آنزیم کراتین کیناز در سایر مطالعات نیز در محدوده فعالیت برای آنزیم مرکن PA-8 گزارش شده است. (۱۵) تاثیر PH بر فعالیت آنزیم ممکن است ناشی از تغییر در بار الکتریکی یک ریشه فعال در جایگاه اتصال به سوبسترا باشد یا اینکه با تغییر PH یک تغییر شکل فضایی در ساختمان آنزیم ایجاد شود، علاوه بر این PH می تواند فضایی در ساختمان آنزیم ایجاد شود، علاوه بر این PH می تواند بر میزان یونیزه شدن سوبسترا هم موثر باشد بنابراین تمام این حالات می تواند به نوبه خود بر فعالیت آنزیمی تاثیر بگذارد (۱۶) که اختلاف مشاهده شده در PH بهینه دو نمونه مورد نظر، هر یک از موارد ذکر شده را می تواند شامل شود.

در بسیاری از مطالعات نتایج حاصل از بیان ژن، الکتروفیزیولوژی و مورفولوژی سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی جنینی مشابه سلولهای قلبی طبیعی در مرحله ابتدایی (early) تکوین قلب میباشد (۱)، بنابراین در بسیاری از تحقیقات دانشمندان سعی در ایجاد شرایط کشت مطلوب جهت تولید سلولهای عضله قلبی بالغ از سلولهای بنیادی جنینی دارند. وضعیت متابولیکی سلولهای عضله قلبی مشتق از سلولهای بنیادی جنینی نیز یکی از مهمترین جنبههای عملی استفاده از این سلولها جهت جایگزینی سلولهای طبیعی در فرایندهایی نظیر پیوند سلولهای قلبی و سایر مطالعات است اما بدلیل اینکه متابولیسم انرژی در قلب روند پیچیدهای است که تغییرات حاصل در آن مى تواند متاثر از عوامل مختلفى مانند: شرايط فيزيولوژيكى موجود در سلول از نظر فراهم بودن اکسیژن و سوبسترا، عوامل سیتوپلاسمی ناشناخته، میزان بیان ژن پروتئینهای مختلف و مراحل پیچیده تکاملی از جمله میزان بلوغ میتوکندریها و پیامدهای آن و سایر موارد باشد، درک علت تفاوتهای مشاهده شده در

ثابتهای سینتیکی دو نمونه مورد بحث، انجام مطالعات گسترهای را در زمینههای ذکر شده می طلبد. بنابراین اهمیت مطالعه حاضر از آن جهت است که خود مقدمهای است که لزوم انجام بررسیهای تکمیلی را به اثبات می رساند.

نتیجه گیری: در مجموع کاردیومیوسیتهای مشتق از سلولهای بنیادی جنینی بعنوان مدلی برای تکوین کاردیومیوسیتها در موجود زنده است، اگر چه این موضوع دارای محدودیتها و چالشهایی نیز است ارزیابی بیشتری در مراحل تکوینی و شرایط مختلف (نظیر حضور فاکتورهای رشد یا ماده زمینه برون سلولی) و مقایسه آن با کاردیومیوسیتهای مشتق از موجود زنده ضروری است. علیرغم این محدودیتها نتایج ما بعضی از صفات آنزیمی مهم کاردیومیوسیتهای مشتق از سلولهای بنیادی جنینی را نشان میدهد.

References

- 1. Fijnvandraat AC, van Ginneken AC, de Boer PA, Ruijter JM, Christoffels VM, Moorman AF, Lekanne Deprez RH. Cardiomyocytes derived from embryonic stem cells resemble cardiomyocytes of the embryonic heart tube. Cardiovasc Res 2003; 58: 399-409.
- **2.** Evans MJ, Kaufman MH. Establishment in culture of pluripotent cells from mouse embryos. Nature 1981; 292: 154-156.
- **3.** Martin GR.Isolation of a pluripotent cell line from early mouse embryos cultured in medium conditioned by teratocarcinoma stem cell.Proc Natl Acad Sci USA 1981; 78: 7634-38.
- **4.** Maltsev VA, Wobus AM, Rohwedel J, Bader M, Hescheler J .Cardiomyocytes differentiated in vitro from embryonic stem cell developmentally express cardic-spesific genes and ionic currents. Circ Res 1994; 75: 233-244.

- **5.** Maltsev VA, Rohewedel J, Hescheler J, Wobous AM. Embryonic stem cell differentiate in vitro into cardiomyocytes representing sinusnodal, artial and ventricular cell types. Mech Dev 1993; 44: 41-50.
- **6.** Kenneth R, Czyz J, Tweedle D, Tian Yang H. Differentiation of pluripotent embryonic stem cell into cardiomyocytes. Circulation research 2002; 91:189-201.
- 7. Decking UM, Alves Ch, Wallimann Th, Wyss M, Schrader J. Functional aspects of creatine kinase isoenzymes in endothelial cells. Am J Physiol Cells Am J physiol cell physiol 2001; 281-320-328.
- **8.** Saupe KW, Spindler M, Hopkins JC, Shen W, Ingwall JS. Kinetic, thermodynamic, and developmental consequences of deleting creatine kinase isoenzymes from the heart. Reaction kinetics of the creatine kinase isoenzymes in the intact heart J Biol Chem 2000; 275: 19742-6.
- **9**. Nascimben L, Ingwall JS, Pauletto P, Friedrich J, Gwathmey JK, Saks V, Pessina AC, Allen PD .Creatine kinase system in failing and nonfailing human myocardium.Circulation 1996; 94: 1894-901.
- **10.** Dawson DM, Eppenberger HM, Kaplan NO. The coparative enzymology of creatin kinase. II.Physical and chemical properties. J Biol Chem 1967; 242(2):

210-217.

- 11. Baharvand H, Mattaei K.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 Animal 2004; 40: 76-81.
- **12.** Chlopcikova S, Psotova J, Miketova P. Neonatal, rat cardiomyocytes-A model for the study of morphological, biochemical and electrophysiological characteristic of the heart. Biomed. Papers 2001; 145: 49-55.
- **13.** Van Der Laarse A, Hollar L, Kokshoon LJ, Witteveen S. The activity of cardio-specific isoenzymes of creatine phosphokinase and lactate dehydrogenase in monolayer cultures of neonatal rat heart . J Mol Cel Cardio 1979; 11: 501-510.
- **14.** Szasz G, Gruber W, Bernt E. Creatine kinase in serum:1.Determination of optimum reaction condition. Clin Chem 1976; 22: 650-6.
- **15.** Devlin MD. Text book of biochemistry, 5th Ed 2002; John Wiley pp. 423.
- **16.** Murray RK, Granner DK, Mayes PA, Rodwell VW. Harper biochemistry, 24 th Ed 1996; Appleton and Lange, Four Stamford Plaza. pp. 81.