

Original Article

The Impact of Natural Poly Phenols on Methyltransferase Gene Expression in Prostate Cancer Cells

Parisa Noktehsanj Avval¹, Mohammad Zaefizadeh^{2*}

¹Department of Biology, Faculty of Sciences, Ahar Branch, Islamic Azad University, Ahar, Iran

²Department of Biology, Faculty of Sciences, Ardabil Branch, Islamic Azad University, Ardabil, Iran

*Corresponding author; E-mail: mzaefi@aiuardabil.ac.ir, mzaefi@gmail.com

Received: 24 August 2017 Accepted: 21 September 2017 First Published online: 18 November 2019
Med J Tabriz Uni Med Sciences Health Services. 2019 December-2020 January; 41(5):115-122

Abstract

Background: Transcriptionally silencing is related to abnormal methylation of tumor suppressor gene promoters by the enzyme of DNA methylase (DNMT1) in an alternate way in prostate cancer development. Ghareghate (*acciniumarctostaphylos*) have polyphenols and anthocyanins which may be investigated as natural antioxidants in prostate cancer cells treating.

Methods: In this study human invasive prostate cancer cell lines (PC3) were treated with various concentrations (156, 312, 625, 1250, 2500 µg/ml) of Ghareghate fruit extractions. DNMT1 expression levels and inhibition rates were assessed after 24, 48 hours by Q-RT-PCR and MTT test respectively.

Results: DNMT1 expression rates in pc3 cell line which treated with Ghareghate extractions, reduced significantly comparing to control cells ($p < 0.001$). Moreover it has demonstrated that Ghareghate extractions can significantly increase inhibition of cancer cells grow ($p < 0.001$). The highest relative decrease of gene expression observed in 625 µg/ml.

Conclusion: Ghareghat extractions can be used as an antioxidant recourse for the purpose of cancer therapy and prevention.

Keyword: DNMT1, Methylation, Prostate Cancer

How to cite this article: Noktehsanj Avval P, Zaefizadeh M. [The Impact of Natural Poly Phenols on Methyltransferase Gene Expression in Prostate Cancer Cells]. Med J Tabriz Uni Med Sciences Health Services. 2019 December-2020 January; 41(5):115-122. Persian.

© 2019 The Author(s). This is an Open Access article published by Tabriz University of Medical Sciences under the terms of the Creative Commons Attribution License (<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0>), which permits unrestricted use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

مقاله پژوهشی

تاثیر پلی فنل‌های طبیعی در بیان نسبی ژن‌های متیل‌ترانسفراز در رده سرطانی پروستات

پریسا نکته سنج اول^۱، محمد ضعیفی‌زاده^{۲*}

^۱گروه زیست‌شناسی (ژنتیک)، دانشکده علوم، واحد اهر، دانشگاه آزاد اسلامی، اهر، ایران
^۲گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، واحد اردبیل، دانشگاه آزاد اسلامی واحد، اردبیل، ایران
 *نویسنده مسول؛ ایمیل: mzaefi@aiuardabil.ac.ir

دریافت: ۱۳۹۶/۶/۲ پذیرش: ۱۳۹۶/۶/۳۰ انتشار برخط: ۱۳۹۸/۸/۲۷
 مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز. آذر و دی ۱۳۹۸؛ ۴۱(۵):۱۱۵-۱۲۲

چکیده

زمینه: خاموش شدن نسخه‌برداری در ارتباط با متیلاسیون نابجای پروموتور ژن‌های سرکوبگر تومور توسط آنزیم متیله کننده DNA (*DNMT1*) راه دیگری برای ایجاد و توسعه سرطان پروستات می‌باشد. قره قاط با نام علمی *Vaccinium arctostaphylos* دارای ترکیبات پلی فنلی و آنتوسیانین است که می‌تواند به عنوان آنتی‌اکسیدان‌های طبیعی در تیمار سرطان پروستات مورد بررسی قرار گیرد.
روش کار: سلول‌های تهاجمی رده سرطانی پروستات انسانی (PC3) با غلظت‌های مختلف از عصاره میوه قره قاط (۱۵۶، ۳۱۲، ۶۲۵، ۱۲۵۰ و ۲۵۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) تیمار گردید. میزان بیان ژن *DNMT1* با روش Q-RT-PCR و میزان مهار رشد سلول‌های PC3 با آزمون MTT در دو فاصله زمانی ۲۴ و ۴۸ ساعته ارزیابی گردید.

یافته‌ها: نتایج به دست آمده نشان داد که میزان بیان ژن *DNMT1* در رده سلولی PC3 تیمار شده با عصاره قره قاط نسبت به حالت کنترل کاهش معناداری داشته است ($p < 0/001$). از طرفی معلوم شد که عصاره قره قاط می‌تواند به طور معناداری باعث مهار رشد سلول‌های سرطانی شود ($p < 0/001$). در کل درصد مهار نسبی در هیچ‌کدام از غلظت‌ها به پایین‌تر از ۹۹ درصد نرسید. بیشترین میزان کاهش بیان نسبی مربوط به غلظت ۶۲۵ بود.
نتیجه‌گیری: گیاه قره قاط می‌تواند به عنوان منبع آنتی‌اکسیدان‌های طبیعی برای پیشگیری و حتی درمان سرطان پروستات انسانی مورد آزمایش و ارزیابی کلینیکی قرار داد تا شاید بتوان قدمی در راه پیشگیری و مبارزه با سرطان پروستات برداشت.

کلید واژه‌ها: *DNMT1*، Q-RT-PCR، سرطان پروستات

نحوه استناد به این مقاله: نکته‌سنج اول پ، ضعیفی‌زاده م. بررسی تاثیر پلی فنل‌های طبیعی در بیان نسبی ژن‌های متیل‌ترانسفراز در رده سرطانی پروستات. مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز. ۱۳۹۸؛ ۴۱(۵):۱۱۵-۱۲۲

حق تألیف برای مؤلفان محفوظ است.

این مقاله با دسترسی آزاد توسط دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز تحت مجوز کپی‌رایت کامنز (<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0>) منتشر شده که طبق مفاد آن هرگونه استفاده تنها در صورتی مجاز است که به اثر اصلی به نحو مقتضی استناد و ارجاع داده شده باشد.

مقدمه

پروستات بزرگترین غده ضمیمه دستگاه تناسلی مردان است که مجرای ادرار را در گردن مثانه احاطه می‌کند. ترشح پروستات مایعی یکنواخت و کمی اسیدی (PH= ۶/۶) با محتوای پروتئین کم (کمتر از ۱ درصد) می‌باشد (۱). سرطان پروستات در اثر رشد بدخیم سلول‌های پروستات در داخل آن ایجاد می‌شود که در طی سال‌ها در درون پروستات رشد می‌کند. اما به مرور زمان به بیرون از پروستات گسترش یافته سایر بافت‌ها را هم تحت تاثیر قرار می‌دهد (۲). سرطان پروستات دومین سرطان شایع در مردان در دنیا می‌باشد (۳)، از طرفی هم مصرف گسترده داروهای رایج ضد سرطان از قبیل Taxan و Antracyclin ها موجب ایجاد مقاومت‌های درمانی می‌شوند به طوری که سایر گزینه‌های درمانی را نیز محدود می‌کنند (۴). لذا لازم است که از یک روش تداوی تکمیلی یا جایگزین مثل روش‌های تغذیه‌ای استفاده کنیم. از آن‌جا که آنتی‌اکسیدان‌ها موثرترین مواد طبیعی جهت رسیدن به این هدف می‌باشند، پلی فنل‌های طبیعی به‌عنوان ترکیبات آنتی‌اکسیدانی می‌توانند با اعمال خاصیت ضدسرطانی در این مورد موثر واقع شوند (۳). در حال حاضر علاوه بر جراحی و داروها و مواد شیمیایی رایج، پیشگیری اولیه توسط مواد شیمیایی مختلف و داروهای گیاهی نیز در کنترل انواع سرطان روش‌های مناسبی هستند. اغلب داروهای گیاهی به علت عدم وجود عوارض جانبی اهمیت بیشتری در پیشگیری و درمان انواع سرطان دارند (۵). سرطان پروستات به خاطر میزان بروز، شیوع و مرگ ناشی از آن یک موضوع جالب و مناسب برای پیشگیری اولیه است. اولاً این بیماری یک نوع بدخیمی است که قبل از این‌که نشانه‌ها پدیدار شوند و نهایتاً تشخیص بیماری محرز شود، بسیار آهسته رشد می‌کند. ثانیاً به خاطر دوره نهفتگی بلند نوعاً در مردان بالای ۵۰ سال تشخیص داده می‌شود (۶). پیشگیری شیمیایی به کارگیری هدفمند مواد طبیعی یا مصنوعی برای متوقف کردن روند سرطانی قبل از رسیدن آن به مرحله‌ای است که از لحاظ کلینیکی قابل ردیابی باشد. پیشگیری شیمیایی به معنای مهار یا به تاخیر انداختن شروع Neuplasia و همچنین معکوس نمودن روند رشد و پیشروی سلول‌های تغییر شکل یافته قبل از پیدایش ضایعات بدخیم می‌باشد (۷). گیاه قره قاط متعلق به خانواده Ericaceae می‌باشد. آنتوسیانین‌ها و فنل‌ها از مهم‌ترین ترکیبات این گیاه می‌باشند تاکنون مطالعاتی درخصوص بررسی متابولیت‌های آن نشان داده است میوه‌های رسیده قره قاط حاوی سه آنتوسیانین اصلی می‌باشد. برگ و میوه گیاه دارویی قره قاط سرشار از ترکیبات فنلی بوده و نیز خاصیت آنتی‌اکسیدانی داشته بنابراین می‌توان از آن به عنوان یک منبع گیاهی که دارای ترکیبات آنتی‌اکسیدانی است در صنایع غذا و دارو استفاده کرد (۸). میوه و

برگ قره قاط بخش دارویی گیاه را تشکیل می‌دهد (۸). دانه ی قره قاط حاوی حدود ۸۸ درصد آب است. بقیه مواد شامل آنتوسیانین که در میوه‌های تازه ۱ تا ۲۵ درصد نوسان بوده ولی در عصاره غلیظ شده‌ی این میوه، ۲۵ درصد می‌باشد. اکثر این آنتوسیانین‌ها به شکل گلوکزید هستند و تنها مقدار کمی در طبیعت و در این گیاه به صورت آزاد می‌باشند (۹). متیلاسیون DNA موضوع جالبی در معالجه سرطان است که در سال‌های اخیر بسیار مورد توجه قرار گرفته است. از لحاظ نظری استفاده از یک مهار کننده متیلاسیون DNA مثل ۵-آزا-۵'-دکسی سیتیدین (۵-آزا dc) و زبولارین می‌تواند روند متیلاسیون را برعکس کند و به کارگیری ۵-آزا dc می‌تواند پیشروی سرطان پروستات را در موش مهار کند (۱۰). انحراف از متیلاسیون طبیعی در CpG و هیپرمتیلاسیون پروموتور جزایر برخی از ژن‌ها، مکانیسم رایجی در بروز سرطان است. مکانیسمی که از آن به عنوان تغییرات اپی ژنتیک نام برده می‌شود (۱۱). اپی ژنتیک به ویژه تغییر در سیتوزین‌های واقع در دی‌نوکلئوتیدهای CpG به‌عنوان هدفی در مقابله با سرطان، توجه زیادی به خود جلب کرده است. یکی از تغییرات اصلی که در ارتباط با حلقه‌های سیتوزین در دی‌نوکلئوتیدهای CpG می‌باشد، متیلاسیون است. هم‌چنین بدخیمی‌ها عموماً تابع هیپرمتیلاسیون گسترده DNA در ژن‌های پیش برنده تومور و نیز هیپرمتیلاسیون DNA در مکان‌های خاص مربوط به ژن‌های سرکوبگر تومور می‌باشد (۱۱ و ۱۲). متیلاسیون سیتوزین DNA توسط خانواده کوچکی از آنزیم‌های متیل‌ترانسفراز DNA (Dnmt) شامل $Dnmt1$ ، $Dnmt3a$ و $Dnmt3b$ کاتالیز می‌شود. نشان داده شده است که سطح پروتئین $Dnmt1$ و فعالیت آن در سرطان پروستات بالا می‌رود (۱۰ و ۱۳). آنزیم اصلی که مسئول اضافه کردن گروه‌های متیل به موقعیت ۵ سیتوزین در موتیف دی‌نوکلئوتید CG می‌باشد همان متیل‌ترانسفراز (سیتوزین-۵) DNA است. ژن مربوط به آن روی بازوی P کروموزوم شماره ۱۹ قرار گرفته است (۱۴). رده سلول سرطانی و بیوپسی تومور افزایش سطح پروتئین $Dnmt1$ و فعالیت آن را نشان داده‌اند. هم‌چنین نشان داده شده است که هیپرمتیلاسیون منطقه پروموتور می‌تواند نسخه‌برداری از ژن هدف و از جمله ژن سرکوبگر تومور $p16^{INK4a}$ و $p14^{ARF}$ و BRCA1 را مهار کند (۱۵). همانند سایر بدخیمی‌های انسانی، سرطان پروستات با تغییرات اپی ژنتیک مشخص می‌شود برای مثال ژن‌ها و پروتئین‌ها $DNMT$ در بافت‌ها و سلول‌های سرطان پروستات بیش از حد بیان می‌شوند. به‌علاوه ژن‌های متعددی توسط هیپرمتیلاسیون DNA در سرطان پروستات خاموش می‌شوند که شامل ژن‌هایی هستند که در پاسخ هورمونی ترمیم خرابی DNA و کنترل چرخه سلولی درگیر هستند (۱۶). هیپرمتیلاسیون ژن‌های خاص ظاهراً در طول پیشروی سرطان پروستات نسبتاً زود اتفاق می‌افتد به طوری که

خیلی زود و همزمان با مرحله نئوپلازی بین‌اپی‌تلیالی پروستات ایجاد می‌شوند (۱۰). یک ویژگی کلیدی مراحل آخر سرطان پروستات تنظیم کاهشی ژن‌های سرکوبگر تومور و تنظیم افزایشی ژن‌های پیش برنده یا محرک تومور می‌باشد (۱۲). تغذیه می‌تواند فرآیند اپی‌ژنتیک را در نقاط متعدد در متیلاسیون DNA تحت تاثیر قرار دهد (۱۷). اولاً منابع غذایی مهم‌ترین منبع گروه‌های متیل هستند و نیز می‌توانند به عنوان کوآنزیم‌هایی برای متابولیسم تک‌کربنی عمل کنند که نقل و انتقال متیل را درستتر DNA تنظیم می‌کنند. ثانیاً تعدادی از مواد شیمیایی در مواد غذایی گیاهی با تاثیر بر روی فعالیت آنزیم‌هایی مثل DNA متیل ترانسفراز سیتوزین-۵ (*DNMT*) فرآیند اپی‌ژنتیک را دچار تحول می‌کنند. ثالثاً این ترکیبات می‌توانند به گیرنده‌های این آنزیم‌ها چسبیده بیان ژن را تغییر دهند و منجر به بیان کمتر آنزیم‌های متیله کننده شوند (۱۸). هدف از مطالعه حاضر، بررسی اثرات مهار عصاره گیاه قره قاط بر مهار رشد رده سلولی سرطان پروستات می‌باشد.

روش کار

مطالعه حاضر یک مطالعه تجربی است. رده سلولی سرطان پروستات انسانی PC-3 تهیه شده از بانک سلولی انستیتو پاستور در محیط کشت PC3 (ATOCcell PRMI1640) همراه با ۱٪ آنتی‌بیوتیک Pen/Strep و ۱۰٪ حجمی FBS کشت داده شد. گیاه قره قاط استفاده شده برای این مطالعه بومی مناطق شمال غربی ایران می‌باشد. برای استخراج پلی‌فنل از میوه قره قاط، پودر میوه قره قاط در آب حل و همگن و سپس سانتریفیوژ شد. محلول رویی جمع‌آوری و در داخل فریزر ۸۰- درجه سانتی‌گراد قرار داد تا منجمد شود. برای تهیه پودر این عصاره آبی از دستگاه freeze dryer استفاده شد. پودر حاصله را می‌توان در ظرف آزمایشگاهی به مدت طولانی در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری و در مراحل بعدی مورد استفاده قرار داد. در پلیت ۹۶ خانه، در هر چاهک ۸ هزار سلول PC3 همراه با ۲۰۰ μ l محیط کشت کامل (محیط RPMI 1640 به همراه ۱۰٪ FBS) کشت داده شد. پس از ۲۴ ساعت محیط سلول‌ها تعویض شد و به هر چاهک ۲۰۰ μ l محیط RPMI 1640 همراه با غلظت‌های مختلفی از عصاره پلی‌فنلی (۱۵۶، ۳۱۲، ۶۲۵، ۱۲۵۰ و ۲۵۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) اضافه شد. غلظت‌ها بر اساس تجربه در مطالعات گذشته انتخاب شد (۱۹). سپس پلیت در فویل پیچیده و به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور تحت شرایط ۳۷°C، ۵٪ CO₂ و رطوبت ۹۵٪ قرار داده شد. برای ارزیابی میزان تکثیر از روش (۳-۴،۵) Dimethylthiazol-۴ MTT Bromide (2-YI)-2,5-Diphenyltetrazolium استفاده شد. پس از ۲۴ ساعت تیمار با عصاره، محیط داخل هر چاهک خالی و مجدداً به هر چاهک ۱۸۰ μ l محیط بدون FBS به همراه ۲۰ μ l محلول ۵ MTT میلی‌گرم MTT در یک میلی‌لیتر PBS با

جدول ۱: توالی پرایمرهای مورد استفاده در Real-time PCR

SEQUENCE	Direction	Gene
۳'-CCATCAGGCATTCTACCA-۵'	Forward	DNMT1
CGTCTCCTTGCTCTCTCT-3'-۵'	Reverse	
AGG GCT GCT TTT AAC TCT -۵'	forward	GAPDH2
GGT -3'	reverse	
CCC CAC TTG ATT TTG GAG -۵'		
GGA -3'		

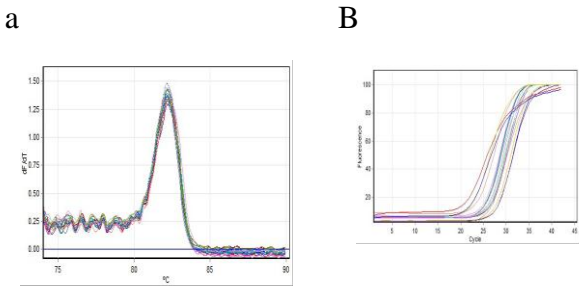
از نرم‌افزار SPSS برای مطالعه آماری داده‌های MTT برای مقایسه اختلاف معنی‌دار بین گروه‌ها (غلظت) از لحاظ OD در سطح احتمال کمتر از ۱٪ از آزمون ANOVA و دانکن استفاده شد. بررسی ارجحیت غلظت‌ها از لحاظ OD توسط آزمون Duncan مورد بررسی قرار گرفت و از معادله‌ی رگرسیون جهت تعیین

عصاره قره قاط تیمار شده اند نسبت به وضعیتی که این تیمار وجود ندارد (کنترل) افزایش بیان پیدا کرده است (شکل ۲).

درصد خطی بودن نمودار و میزان R2 استفاده شد. برای تعیین متوسط کارایی از LinReg استفاده شد.

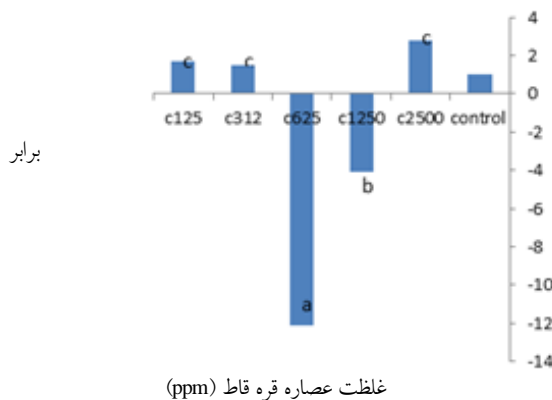
یافته ها

به منظور بررسی اثر غلظت های مختلف پلی فنل های قره قاط بر روی میزان مهار رده سلول های سرطانی PC3 از آزمون MTT استفاده شد. نتایج آزمون تجزیه واریانس فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی برای داده های مهار در MTT و نتایج آزمون F نشان می دهد که بین غلظت های مختلف پلی فنل های قره قاط از نظر میزان مهار رشد سلول های سرطانی PC3 تفاوت معناداری وجود دارد ($P < 0.001$). بدین معنی که مهارشدگی سلول های سرطانی PC3 وابسته به غلظت پلی فنل های قره قاط بوده است. بین ساعت تیمار اختلاف معناداری وجود نداشت اما اثر متقابل زمان تیمار و غلظت تیمار معنی دار بود. آزمون تعقیبی دانکن در سطح احتمال ۰/۰۵ برای تعیین مناسب ترین غلظت انجام شد. این آزمون پس از تیمار ۲۴ و ۴۸ ساعته سلول های PC3 با عصاره پلی فنلی قره قاط انجام شد که نتایج آن به ترتیب در شکل ۱ آمده است. همان طوری که می توان مشاهده کرد افزایش میزان مهار نسبی مستقل از افزایش غلظت عصاره تیمار شده است و در شکل ۱ پایین ترین درصد مهار در بالاترین غلظت مشاهده می گردد. همچنین غلظت ۱۲۵۰ ppm از نظر میزان مهار رشد در هر دو نمودار، در رتبه a (بالاترین) قرار گرفته است. در کل درصد مهار نسبی در هیچ کدام از غلظت ها به پایین تر از ۹۹ درصد نرسیده است که نتیجه قابل توجهی است. با توجه به نتایج سنجش MTT با افزایش غلظت عصاره پلی فنلی قره قاط، مهارکنندگی افزایش یافته است.



شکل ۲: نمودار لگاریتمی (a) بیان ژن و (b) تکثیر اختصاصی (MT) برای ژن DNMT1 در Real Time PCR

شکل ۳ میزان بیان ژن DNMT1 را در نمونه سلول های سرطانی پروستات انسانی در دو سطح کنترل (بدون تیمار با عصاره پلی فنلی قره قاط) و تست (تیمار با غلظت های مختلف قره قاط) نشان می دهد. میزان بیان در سلول های سرطانی در مقایسه با غلظت پلی فنل های قره قاط به کار رفته برای تیمار آن ها کاهش معناداری نشان می دهد. همان طور که مشاهده می شود، در نمونه کنترل که با عصاره قره قاط تیمار نشده میزان بیان بسیار کمتر است و بیشترین میزان کاهش بیان نسبی مربوط به غلظت ۶۲۵ است که در گروه a قرار گرفته بود.

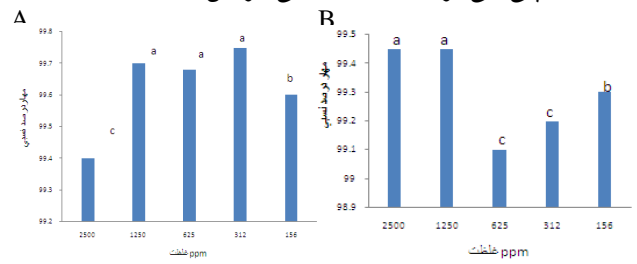


غلظت عصاره قره قاط (ppm)

شکل ۳: بیان نسبی ژن DNMT1 در غلظت های مختلف عصاره قره قاط در سلول های پروستات PC3

بحث

نتایج این پژوهش نشان داد که عصاره آنتی اکسیدانی فنلی و آنتوسیانین قره قاط بر روی مهار ژن متیل ترانسفراز نقش موثر و معناداری داشته است. بنابراین فرضیه این که عصاره پلی فنلی و آنتوسیانینی قره قاط بر روی بیان و همچنین مهار ژن DNMT1



شکل ۴: نتایج مقایسه میانگین میزان کنترل رشد سلول های سرطانی در غلظت های متفاوت عصاره قره قاط (a) پس از ۲۴ ساعت و (b) پس از ۴۸ ساعت اعمال تیمار به روش دانکن در سطح احتمال ۵٪ (حروفات نامشابه نشان دهنده معنی داری بر اساس آزمون دانکن در سطح احتمال ۵٪ می باشد).

برای محاسبه میزان کارایی PCR از ضریب رگرسیون سریال دایلووشین غلظت cdNA در مرحله تکثیر استفاده شد. با توجه به نتایج به دست آمده کارایی تکثیر بالا بوده برابر با ۰/۱۰۰ می باشد. آزمون آماری ANOVA برای غلظت های مختلف عصاره پلی فنلی قره قاط از نظر بیان نسبی ژن DNMT1 معنادار بود ($P < 0.001$). یعنی ژن هدف در سلول های سرطان پروستات انسانی PC3 که با

از این عصاره می‌تواند بر رشد رده سلول‌های سرطانی PC3 اثر بگذارد. این داده‌ها نشان دهنده اثربخشی قوی عصاره این گیاه در دوزهای مختلف می‌باشد. این نتایج با یافته‌های Ferguson و همکاران همسو است که آن‌ها اثر مهارکنندگی بخش فلاونوئیدی قره قاط مربوط به کانادا و لندن را بر سلول‌های تومور انسانی تایید کرده‌اند (۱۹). همچنین Déziel و همکاران اثر قره قاط آمریکایی (*Vaccinium arctostaphylos*) را بر سرطان پروستات انسانی اثر مهارکنندگی گزارش کرده‌اند (۲۵). اثرات پیشگیرانه قره قاط می‌تواند به خاطر کاهش استرس اکسیداتیو و اثرات محافظتی آنتی‌اکسیدان‌های این میوه باشد اما از طرفی خواص ضدسرطانی این میوه می‌تواند به خاطر ترکیبات غذایی متعدد و بیواکتیو آن باشد که ممکن است در الگوهای متیلاسیون DNA دخالت داشته باشد. تغییرات کلی متیلاسیون DNA در سرطان با تغییرات سازگار در چند مسیر سیگنال‌دهی همبستگی دارد که می‌تواند از تغذیه و سبک زندگی تاثیر پذیرد (۲۶). فاکتورهای غذایی می‌توانند در تامین گروه متیل که برای شکل‌گیری SAM (کوآنزیمی که در انتقال گروه متیل نقش دارد) لازم هستند، ایفای نقش کنند. به‌علاوه این عوامل می‌توانند استفاده از گروه‌های متیل با فرآیندهایی که فعالیت *DNMT* را درگیر می‌کنند، تغییر دهند و نهایتاً این‌که الگوهای متیلاسیون DNA می‌تواند پاسخ به ترکیبات بیواکتیو غذا را متاثر سازند (۲۶). مهار *DNMT* به ویژه *DNMT1* باعث بلوکه شدن هیپرمتیلاسیون DNA تازه سنتز شده و بیان دوباره ژن‌های خاموش شده می‌شود. این موضوع توسط مطالعات گوناگونی که با مهار کننده‌های *DNMT* انجام داده‌اند ثابت شده است (۲۷ و ۲۸). بنابراین بازدارنده‌های این آنزیم می‌تواند در درمان سرطان مورد توجه قرار گیرند و پتانسیل بالایی برای توسعه این گروه از مهار کننده‌ها برای درمان سرطان وجود دارد اما در مورد عوارض جانبی و سمیت آن‌ها باید دقت شود. در این مطالعه حاضر، مهار *DNMT1* توسط عصاره قره قاط و اثرات تیمار با آن روی کنترل رشد سلول‌های سرطانی در رده سلولی PC3 بررسی شد و نشان داده شد که کاهش بیان آنزیم *DNMT1* در غلظت ۶۲۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر و مهار رشد سلول‌های سرطانی با اعمال تیمار تقریباً در همه غلظت‌ها صورت گرفته است.

نتیجه‌گیری

نتایج این مطالعه نشان می‌دهد آنتی‌اکسیدان‌های عصاره میوه قره قاط می‌تواند در دوزهای مختلف باعث مهارکنندگی آنزیم DNA متیل‌ترانسفراز و کاهش بیان ژن‌های متیله‌کننده ژن‌ها و نهایتاً دمتیلاسیون ژن‌های متیله شود و با روشن کردن بیان این ژن‌ها رشد سلول‌های سرطانی پروستات را در رده سلولی PC3 کنترل نماید. همین عامل می‌تواند یکی از مکانیسم‌های کنترل سلول‌های سرطانی PC3 باشد چرا که آزمون MTT هم این نتیجه را توجیه می‌کند.

موثر است، از طریق این مطالعه به اثبات رسید. در سال‌های اخیر متیلاسیون DNA به عنوان موضوعی جالب در درمان سرطان مورد توجه است. از طرفی تغییرات اپی‌ژنومی در الگوی متیلاسیون DNA در سرطان پروستات محرز شده است (۲۱ و ۲۲). افزایش سطح و افزایش فعالیت آنزیم‌های *DNMT* (آنزیم متیلاسیون DNA) در سرطان پروستات انسانی دیده شده است. از طرفی نشان داده شده است که بعضی آنتی‌اکسیدان‌های غذایی دارای فعالیت پیشگیرانه و درمانی در مقابل سرطان هستند (۱۰). قره قاط و ترکیبات آن نیز می‌توانند با تکیه بر ترکیبات آنتی‌اکسیدانی خود (آنتوسیانین، فلاونوئید و آلکانوئید) پتانسیل ضدتوموری داشته باشند (۹). با توجه به این موارد در این مطالعه سعی شده است تاثیر آنتی‌اکسیدان‌های گیاه قره قاط و دمتیلاسیون DNA بر سرطان پروستات به صورت دوجانبه در رده سلولی PC3 اندازه‌گیری شود. امروزه نقش آنتی‌اکسیدان‌های طبیعی که قابلیت پاکسازی اکسیدان‌ها و رادیکال‌های آزاد را دارند برای حفظ سلامت انسان مورد توجه قرار گرفته است. اکسیدکننده‌ها مسئول شروع بیماری‌هایی مثل سرطان هستند. اثرات آنتی‌اکسیدانی می‌تواند نتیجه ترکیب پاکسازی رادیکال‌های آزاد و تعامل با عملکرد آنزیم‌هایی مثل *DNMT1* باشند. خواص آنتی‌اکسیدانی قره قاط قطعاً به ترکیب شیمیایی آن برمی‌گردد. بسیاری از مطالعات وجود آنتوسیانین‌ها، فلاونوئیدها (شامل فلاونون، فلاونول، فلاونون و دی‌هیدروفلانول‌ها) و آلکانوئید را به عنوان ترکیبات اصلی و فعال قره قاط معرفی می‌کنند که فعالیت‌های آنتی‌اکسیدانی بالقوه دارند (۹). تحقیقات کلینیکی بسیار کمی در مورد تاثیر منابع آنتی‌اکسیدانی آنتوسیانین و فلاونوئیدی مثل قره قاط بر متیلاسیون DNA وجود دارد. در یک مطالعه که توسط Yuasa و همکاران انجام شده است وضعیت متیلاسیون ۶ ژن در سرطان معده در رابطه با عادات غذایی انجام شده است و نشان داده شده که دوز معده به اثرات مهارکنندگی *DNMT* توسط آنتی‌اکسیدان‌ها پاسخ می‌دهد (۲۲). همچنین بر اساس مطالعه‌ای که توسط Lim و Song انجام شده، ادعا شده است که سطح متیلاسیون کلی برخی ژن‌ها در لئوسیت‌ها به خاطر رژیم غذایی فاقد آنتی‌اکسیدان افزایش می‌یابد (۲۳). فرآورده‌های طبیعی منبع ارزان، عالی و مطمئنی برای ایجاد و توسعه زمینه کشف داروهای ضدسرطان هستند. قره قاط و ترکیبات آن می‌توانند پتانسیل ضدتوموری داشته باشند. مطالعات بسیار کمی در این مورد صورت گرفته است (۲۴). در مطالعه حاضر، تاثیر آنتی‌اکسیدان‌های طبیعی در قره قاط را بر کنترل رشد سلول‌های سرطانی پروستات در رده سلولی PC3 با استفاده از روش QRT-PCR بررسی کردیم. داده‌های مطالعات آزمایشگاهی نشان داد که تیمار با عصاره قره قاط منجر به تغییراتی در رشد سلول‌های سرطانی شده بیان ژن *DNMT* را در آن کاهش می‌دهد. جالب است که نتایج ما نشان داده‌اند حتی کمترین مقدار

قدردانی

از معاونت امور پژوهشی دانشگاه محقق اردبیلی و بابت همکاری های علمی و فناوری، خانم مریم اسماعیل زاده که در اجرای پروژه در آزمایشگاه ژنتیک مولکولی دانشگاه آزاد اسلامی اردبیل

همکاری داشتند، سپاسگزاریم. این مقاله حاصل پایان نامه دوره کارشناسی ارشد خانم پریسا نکته سنج دانشجوی کارشناسی ارشد گرایش ژنتیک می باشد که با کد ۲۲۰۳۰۵۰۳۹۴۱۰۰۵ در دانشگاه آزاد اسلامی واحد اهر ثبت شده است.

References

- Haji babaie M. Study GGC repeat polymorphism in exon 1 of eRF3/GSTP1 and its association with Risk of prostate cancer in Isfahan area. Tavassoli M; Isfahan university; 2000. (Persian)
- Http://niazemarkazi.com/papers free pdf articles
- Alvaro M A, Edith A P. Treatment options for breast cancer resistant to anthracycline and taxane. *Mayoclin Pro* 2009; **84**(6): 533-545.
- Henning M S, Wang P, Carpenter C L, Heber D. Epigenetic effects of green tea polyphenols in cancer. *Epigenomes* 2013; **5**(6): 729-741. doi: 10.2217/epi.13.57
- Takero O, Ymiko Y, Shigeyuki S, Takuji T. Preclinical assay for identifying cancer chemo preventive phytochemicals. *Scholarly research exchange* 2009; **18**: 1-15.
- Khan N, Adhami V M, Mukhtar H. Review: Green Tea Polyphenols in Chemoprevention of Prostate Cancer Preclinical and Clinical Studies. *Nutr Cancer* 2009; **61**(6): 836-841. doi: 10.1080/01635580903285056
- Gupta S, Mukhtar H. Green tea and prostate cancer. *Urol Clin* 2002; **6**: 49-57.
- Sedaghatoor Sh, Kashi A K, Talae A R, Khalighi A. Essential oils of Qare-Qat (*Vacciniumarctostaphylos*) shoots and chemical composition of berries. *Int J Agr Biol* 2006; **1**: 45-46.
- Emaad M, Gheybi F, Rasooli S M, Khanjanzadeh R, Jozani S. Industrial- medical plant: Ghareghat, 1st ed. Tehran, Pooneh press, 2001. (In Persian)
- Pandey M, Shukla S, Gupta S. Promoter Demethylation and Chromatin Remodeling by Green Tea Polyphenols Leads to Re-expression of GSTP1 in Human Prostate Cancer Cells. *Int J Cancer* 2010; **126**(12): 2520-2533. doi: 10.1002/ijc.24988
- Noori Dalooi M R, Ebrahimzadeh Vesal E. Molecular genetics, diagnosis, prevention and gene therapy in prostatic cancer: review article. *Tehran university medical journal* 2009; **67**(1): 1-14. (In Persian).
- Shukeir N, Pakneshan P, Chen G, Szyf M, Rabbani Sh. Alteration of the Methylation Status of Tumor-Promoting Genes Decreases Prostate Cancer Cell Invasiveness and Tumorigenesis In vitro and In vivo. *Cancer Res* 2006; **66**: 9202. doi: 10.1158/0008-5472.can-06-1954
- Parkin D M, Bray F, Ferlay J, Pisani P. Global Cancer Statistics. *Cancer* 2005; **55**: 74-108. doi: 10.3322/canjclin.55.2.74
- Campbell P M, Szyf M. Human DNA methyltransferase gene DNMT1 is regulated by the APC pathway. *Oxford Journals* 2003; **24**(1): 17-24. doi: 10.1093/carcin/24.1.17
- Esteller M, Fraga M F, Guo M. DNA methylation patterns in hereditary human cancers mimics sporadic tumorigenesis. *Oxford Journals* 2001; **10**(26): 3001-3007. doi:10.1093/hmg/10.26.3001
- Link A, Balaguer F, Goel A. Cancer chemoprevention by dietary polyphenols: promising role for epigenetics. *Biochem Pharmacology* 2010; **80**: 1771-1792. doi: 10.1016/j.bcp.2010.06.036
- Collins N, Wooster R, Stratton M R. Absence of methylation of Cp Dinucleotides within the promoter of the breast cancer susceptibility gene BRCA2 in normal tissues and in breast and ovarian cancers. *Br J Cancer* 1997; **76**: 1150-1156. doi: 10.1038/bjc.1997.526
- Bardia A, Platz E A, Yegnasubramanian S, De Marzo A M, Nelson W G. Anti-inflammatory drugs, antioxidants, and prostate cancer prevention. *Curr Opin Pharmacol* 2009; **9**(4): 419-426. doi: 10.1016/j.coph.2009.06.002
- Meeran S M, Ahmed A, Tollefsbol T O. Epigenetic targets of bioactive dietary components for cancer prevention and therapy. *Clin Epigenetics* 2010; **1**: 101-116. doi: 10.1007/s13148-010-0011-5
- Bigey P, Ramchandani S, Theberge J, Araujo F D, Szyf M. Transcriptional regulation of the human DNA methyltransferase (dnmt1) gene. *Gene* 2000; **242**: 407-418. doi: 10.1016/s0378-1119(99)00501-6
- Yuasa Y, Nagasaki H, Akiyama Y. Relationship between CDX2 gene methylation and dietary factors in gastric cancer patients. *Carcinogenesis* 2005; **26**: 193-200. doi: 10.1093/carcin/bgh304
- Lim U, Song M A. Dietary and lifestyle factors of DNA methylation, *Methods Mol. Biol* 2012; **863**: 359-376.
- Elsayed I, Afa D, Khalid M F, Dina S M. Antitumoral and Antioxidant Potential of Egyptian Propolis against the PC3 Prostate Cancer Cell Line Asian Pacific. *Journal of Cancer Prevention* 2015; **16**. doi: 10.7314/apjcp.2015.16.17.7641

24. Peter Ferguson J, Kurowska E, Freeman D J, Chambers A F, James D. A Flavonoid Fraction from Cranberry Extract Inhibits Proliferation of Human Tumor Cell Lines. *Koropatnick Nutrition & Cancer* 2002; **5**: 1529-1535. doi: 10.1093/jn/134.6.152 9
25. Déziel B, MacPhee J, Patel K, Catalli A, Kulka M, Neto C, et al. American cranberry (*Vaccinium macrocarpon*) extract affects human prostate cancer cell growth via cell cycle arrest by modulating expression of cell cycle regulators. *foddfunct* 2012; **3**(5): 556-564. doi: 10.1039/c2fo10145a
26. Susanne M H, Piwen W, Catherine L, David H. Epigenetic effects of green tea polyphenols in cancer. *Epigenomics* 2013; **5**(6): 729-741.
27. Krishna V D, Charles Y F, Donald J T. Oxidative Stress and DNA Methylation in Prostate Cancer. *Obstetrics and Gynecology International* 2010.
28. Bender C M, Pao M M, Jones P A. Inhibition of DNA methylation by 5-aza-2-deoxycytidine suppresses the growth of human tumor cell lines. *Cancer Res* 1998; **58**: 95-101.