

## تهیه و بررسی توزیع بیولوژیکی پیتید سه گانه ضد سرطان ICD-85 نشاندار با رادیونوکلید ید-۱۳۱ در موش

سید پژمان شیرمردی<sup>۱</sup>، مصطفی عرفانی<sup>۲\*</sup>، عباس زارع<sup>۳</sup>، علی سرزعیم<sup>۴</sup>

<sup>۱</sup>- استادیار، مجتمع پژوهشی ایران مرکزی (بزد)، پژوهشگاه علوم و فنون هسته ای، سازمان انرژی اتمی ایران

<sup>۲</sup>- دانشیار، پژوهشکده کاربرد پرتوها، پژوهشگاه علوم و فنون هسته ای، سازمان انرژی اتمی ایران

<sup>۳</sup>- دانشیار، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج

<sup>۴</sup>- کارشناس ارشد، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج

### چکیده

**سابقه و هدف:** پیتید سه گانه ICD-85 با وزن مولکولی ۱۰۰۰۰ تا ۳۰۰۰۰ دالتون می باشد که از سم مار قهقهه ای ایرانی Agkistrodon Halys Hemiscorpius lepturus استخراج گردید. این ترکیب از طریق ایجاد آپوپتوz باعث مهار سلول های سرطانی می گردد. در این مطالعه، تولید و نشاندارسازی این پیتید سه گانه انجام پذیرفته است.

**مواد و روش ها:** ابتدا این پیتید سه گانه از سم مار و عقب زرد رنگ توسط فرایند های تحریک جدا شده و پس از انجام جداسازی از روش کروماتوگرافی ژل و کروماتوگرافی با کارایی بالا، این پیتید سه گانه ICD-85 توسط ید-۱۳۱ با روش کلرامین نشاندار گردید.

**یافته ها:** نتایج توزیع بیولوژیکی نشان داد که این ترکیب نشاندار در یک موش مبتلا به سرطان پستان در مدت یک ساعت به میزان حدود ۱۵ درصد در تومور تجمع دارد و ارگان هایی همچون کبد و کلیه بیشترین تمرکز را دارد. نسبت توزیع ترکیب ICD-85 در غده سرطانی نسبت به خون معادل ۲۹۳ درصد مشاهده شد.

**نتیجه گیری:** ترکیب ICD-85 نشاندار با ید-۱۳۱ می تواند به عنوان یک عامل تشخیصی در تصویربرداری تومورهای سرطانی سینه مورد استفاده قرار گیرد. این موضوع با نتایج به دست آمده از توزیع بیولوژیکی در بدن موش تایید گردید.

**کلمات کلیدی:** ید-۱۳۱، پیتید سه گانه ICD-85، نشاندارسازی

زن دچار سرطان سینه شده اند که از این میان ۴۱۲۰۰ مورد به مرگ و میر ختم شده است (۱).

بنابراین با دستیابی به این اطلاعات آماری، پیش گیری و درمان سرطان امری مهم می باشد. روش های اصلی در خصوص درمان سرطان عبارتند از: (۱) شیمی درمانی (۲) جراحی (۳) رادیوتراپی (۴) هورمون درمانی (۵) ژن درمانی (۶). به تازگی گزارش ها حاکی بر آن است که گروهی از پیتیدهای مشتق از سموم حیوانات می توانند برای سلول های سرطانی در In vitro خاصیت سیتو توکسیک داشته باشند و باعث پیش گیری از روند پیشرفت رشد و تکثیر سلول های سرطانی شوند (۷،۸). ترکیب ICD-85 (پیتید مشتق از سموم جانوری) از سه پیتید با وزن مولکولی ۱۰۰۰۰ تا ۳۰۰۰۰ دالتون می باشد که از سم مار قهقهه ای ایرانی به نام Agkistrodon Halys Hemiscorpius lepturus در موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی کرج در سال ۲۰۰۶ طراحی

### مقدمه

در سال ۲۰۰۷ و ۲۰۰۸ بیش از ۱۲ میلیون مورد جدید سرطان در سراسر جهان تشخیص داده شد که قریب به ۷ میلیون مورد به مرگ و میر انجامید که این آمار حدود ۱۳٪ از کل ۵۸ میلیون مرگ در سراسر جهان را به خود اختصاص می دهد (۱). در کشور ایران براساس آخرین آمار منتشر شده روزانه ۱۰۰ نفر به علت سرطان می میرند. هم چنین مرکز تحقیقات ایستیتو کانسر بیمارستان امام خمینی (ره) میزان مرگ ناشی از ابتلا به سرطان را در کشور سالانه ۳۰۰۰۰ نفر گزارش داده است. سرطان سینه دومین سرطان کشنده در میان زنان است به طوری که مرکز American Cancer Society در سال ۲۰۰۰ تخمین زده است که در ایالت متحده قریب به ۱۸۲۸۰۰

نویسنده مسئول: پژوهشکده کاربرد پرتوها، پژوهشگاه علوم و فنون هسته ای، سازمان انرژی اتمی ایران

پست الکترونیکی: mgandomkar@aeoi.org.ir

تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۰۲/۲۰

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۳/۰۶/۲۲

نمود. هم چنین آزمایش ها نشان داد که ICD-85 در مقایسه با داروی شناخته شده کمپتوتین (Camptothecin) اثر بسیار جزئی- حدود ۲۰٪ - روی سلول های نرمال و طبیعی (MRC-۵) بدن دارد(۵، ۸، ۱۲، ۱۵).

ید-۱۳۱ به خاطر داشتن شرایط مناسب جهت درمان و تصویربرداری همzمان (دارای دو پرتوی گاما و بتای با انرژیهای ۳۶۰ و ۶۱۰ کیلوالکترون ولت) از آن به عنوان رادیونوکلیدی خوب در پزشکی هسته ای یاد می شود. ارزان و در دسترس بودن آن از مزیتهای این رادیونوکلید می باشد. هم چنین داشتن نیمه عمر ۸ روزه این رادیونوکلید آن را برای اهداف رادیوایمونوتراپی مفید می سازد. هدف این تحقیق نشاندار سازی ICD-85 با ید-۱۳۱ و بررسی توزیع بیولوژیکی این ترکیب نشاندار در ارگان های مختلف بدن موش و بررسی انتخابی بودن آن در تومور سرطانی می باشد.

## مواد و روش ها

مواد شیمیایی مورد استفاده از شرکت های FLUKA، سانتریفیوژ SIGMA 6K15 HPLC مدل JAS CO 880-PU (Japan) می باشند. رادیونوکلید ید-۱۳۱ جهت نشاندارسازی نمونه استفاده می شود. این رادیونوکلید در راکتور تحقیقاتی تهران تولید می شود که از مسیر فعال سازی نوترونی بدست می آید.

کرامین T یا نمک  $n$  کلرو-۴-متیل- بنزن سولفون آمید، عامل اکسید کننده است که از  $I+$  کاتیونیک از I- ایجاد می کند تا بر روی ریشه تیروزین پپتیدها قرار گیرد و اولین بار توسط هانترو گرینوود برای یدیناسیون پروتئین ها به کار رفته است. کرامین T در محلول های مایی، هیپوکلروواسید تشکیل داده که اسید حاصل اکسیداسیون ملایم مورد نیاز را فراهم می کند. شرایط واکنش یدیناسیون به راحتی با تغییر غلظت مواد واکنش دهنده، درجه حرارت و زمان قابل کنترل می باشد. واکنش یدیناسیون به روش کرامین T، با اضافه نمودن عامل احیا کننده ("عمولاً" سدیم متاپی سولفات) به مقدار اضافی خاتمه می یابد.

### ۱- نشاندار سازی ICD85 با رادیونوکلید ید-۱۳۱

برای نشاندارسازی ICD-85 از رادیونوکلید ید-۱۳۱ استفاده شد، و روش کرامین T برای انجام فرایند نشاندارسازی انتخاب گردید. برای این کار ابتدا حدود ۵۰ میکروگرم از پپتید را در ۱۵۰ میکرولیتر PBS با  $pH=5$  و  $۰/۲۵$  مولار حل شد و NaOH سپس آنرا به محلول با ۲۰۰ میکروکوری  $I^{131}Na$  (در ۱۰ نرمال) افزوده گردید و در پایان ۵۰ میکرولیتر از محلول

و آماده شده است (۴، ۱۰). برای اولین بار اثرات سیتوکسیک ICD-85 به عنوان ترکیب ضد سرطانی در In vitro بر سلول های MDA-MB231 سرطان سینه و در In vivo بر موش های مبتلا به سرطان سینه در سال ۲۰۰۸ توسط دکتر زارع و همکارانش در موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی کرج مورد بررسی قرار گرفت (۱، ۴). طی تزریق ICD-85 به موش های سرطانی امید زندگی آنها از ۱۵ روز به ۴۵ روز افزایش یافت. تاثیر تزریق به صورت وریدی به مدت ۶ هفته به موش های مبتلا به سرطان نشان داد که غده سرطانی از نظر رشد و اندازه متوقف شده و نتایج پاتولوژی حاکی از کاهش تعداد سلول های سرطانی و تغییر جهت سلول ها از حالت تهاجمی به حالت مرگ سلولی (Apoptosis) بود که با موش های درمان نشده مورد مقایسه قرار گرفت (۴). تاثیر ICD-85 بر روی موش های Nude mice (Mice مبتلا به سرطان پروستات همراه با شاهد به صورت تزریق داخل غده و Intrapretonial درانستیتو کانسر ایران مورد آزمایش قرار گرفت.

سمیت این ترکیب بر روی موش های سوری به صورت تزریق وریدی مورد آزمایش قرار گرفت. تزریق وریدی ۶۰ میکروگرم از ترکیب به خرگوش هایی سالم با وزن حدود ۲ کیلوگرم، هیچ گونه تغییر محسوسی بر روی الکتروکاردیوگرام قلب نشان نداد. هم چنین خون گیری و جمع آوری ادرار در تمام خرگوش ها انجام شد و نتایج آزمایش ها نشان داد که در دزهای پایین تر از ۱۰۰ میکروگرم افزایش قابل ملاحظه ای در آنزیم های کبدی مانند GOT, GPT, LDH رخ نمی دهد ولی در دزهای ۲۰۰ میکروگرم و بالاتر، میزان این آنزیم ها را در سرم خون افزایش می باید. آزمایش ها PT, PTT نیز مشخص نمود که ترکیب ICD-85 تغییر قابل ملاحظه ای در این پaramترها نشان نمی دهد.

به دنبال این آزمایش ها، بررسی خصوصیت ایجاد مرگ طبیعی سلولی (Apoptosis) در آزمایشگاه مورد ارزیابی قرار گرفت. نتایج نشان داده است که این ترکیب از طریق ایجاد آپوپتوز باعث مهار سلول های سرطانی می گردد (۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۴). بررسی های اولیه شامل تغییر در میزان رگ های خون رسان به غده سرطانی بر روی موش های مبتلا به سرطان پستان نشان داد که حداقل در بافت های اطراف غده سرطانی خون رسانی کاهش می باید. هم چنین انجام آزمایش ها متعدد بر روی جنین جوجه خصوصیت آنتی آپوپتوز ترکیب ضد سرطانی ICD-85 را تائید نمود.

مطالعات اخیر بر روی سلول های سرطانی HeLa مکانیسم القاء آپوپتوز ترکیب ICD-85 بر روی سلول های سرطانی را تایید

تازه های بیو تکنولوژی سلولی - مولکولی دوره پنجم . شماره نوزدهم ، مصطفی عرفانی و همکاران

پس از تهیه پیتید سه گانه ICD-85، این پلی پیتید توسط رادیونوکلید ید-۱۳۱ نشاندار و بازدهی نشاندارسازی و پایداری آن بررسی و در پایان توزیع بیولوژیکی آن در موش نرمال و تومور دار بررسی گردید. بازدهی نشاندار سازی با استفاده از عامل کلامین-T، >۴۵٪ بود که با گذراندن از ستون کروماتوگرافی کلامین G-25 به بالای ۹۰ درصد رسید. بررسی پایداری در PBS نیز نشان داد که ترکیب نشاندار پس از ۴ ساعت به ۶۵ درصد و پس از ۲۴ ساعت به ۴۴ درصد پایداری رسید. ترکیب فوق در مدت یک ساعت به میزان حدود ۱۵ درصد در غده سرطانی تجمع پیدا کرده و بعد از آن بیشترین تجمع ترکیب در کبد و کلیه ها بوده است. لازم به ذکر است که توزیع beled در تمام اعضاء بدن به غیر از کبد که حدود ۲۰ درصد از غده سرطانی بیشتر بود در بقیه اعضاء جذب کمتری داشت. به طوری که نسبت توزیع ترکیب ICD-85 در غده سرطانی نسبت به خون معادل ۲۹۳ درصد بود.

Organs	Count	Weight of Organ (g)	Injected dose / gram(ID/g)
Kidney	2225	0.4	13.4%
Liver	322	1.7	1.94%
Stomach	2198	0.6	13.2%
Intestine	348	4.7	2.1%
Spleen	50	1	0.3%
Blood	147	0.7	0.88%
Heart	225	0.35	1.3%
Bladder	8386	0.3	50.5%
Thyroid	1105	0.2	6.65%

جدول ۱) توزیع بیولوژیکی ICD-85 نشاندار با ید-۱۳۱ در بدن موش بدون تومور پس از ۳۰ دقیقه

Organs	Injected dose/gram (ID/g)
Blood	4.98%
Kidney	9.40%
Liver	17.63%
Heart	7.57%
Breast tumor	14.62%
Brain	0
Stomach	0
Intestine	16.15%
Spleen	0.51%
Pulmonary	12.22%
Thyroid gland	7.12%

جدول ۲) توزیع بیولوژیکی ICD-85 نشاندار با ید-۱۳۱ در ارگانهای مختلف موش مبتلا به سرطان سینه پس از ۳۰ دقیقه

کلرامین T mg/ml) ۴ در PBS با pH= ۷/۵ و ۰/۰۵ مolar) به آن اضافه شد. این ترکیب به مدت ۳ دقیقه در دمای محیط توسط دستگاه لرزاننده به هم زده شد. در ادامه و برای متوقف کردن واکنش اکسیداسیون، حدود ۱۰۰ میکرولیتر محلول سدیم متای سولفیت (mg/ml) ۲/۵ در PBS با pH= ۷/۵ و ۰/۰۵ مolar) به ترکیب اضافه گردید. برای خالص سازی بیشتر، ترکیب نشاندار بر روی ستون ژل کروماتوگرافی سفادکس PBS-G-25 بارگذاری شده و با شستشوی ستون توسط خروجی در لوله های ۱ میلی لیتری جمع آوری شد و لوله هایی که حاوی پیتید نشاندار است با هم مخلوط شدند (۶،۷).

## ۲- بررسی پایداری ICD-85 نشاندار

پایداری ترکیب نشاندار شده در PBS با انکوباسیون ۵۰ میکرولیتر از ترکیب نشاندار با یک میلی لیتر PBS در دمای اتاق برای ۲۴ ساعت انجام شد.

## ۳- بررسی توزیع بیولوژیکی

در این مطالعه انجام آزمایش ها حیوانی با توجه به مقررات مرتبط با آزمایش ها حیوانی انجام پذیرفت. برای بررسی این قسمت از کار، از موش های نر با وزن تقریبی بین ۲۵ تا ۳۰ گرم استفاده گردید. به این موش ها در حدود ۱۰ میلی کوری از ترکیب نشاندار از طریق رگ موجود در دم تزریق شد و سپس طی زمان های ۳۰ و ۴۵ دقیقه، این موش ها قربانی و اندام های مورد نظر آنها جدا شده و اکتیویته آنها شمارش گردید. میزان تجمع رادیو دارو در اندام ها با %ID/g بیان شد (۱۳).

$$\text{ID/g \%} = \frac{\text{Organ Count - B.G}}{\text{Total Count - B.G}} \times 100 \quad (1)$$

که در آن:

Organ Count : شمارش آشکارساز از عضو مربوطه،

Total Count : شمارش آشکارساز از نمونه شاهد،

W: وزن عضو مربوطه بر حسب گرم و

B.G: شمارش آشکارساز از تابش زمینه است

## نتایج

کلامین T می باشد. نتایج این تحقیق نشان داد که این روش برای نشاندارسازی پیتید سه گانه ICD-85 مناسب بوده و لذا با گذراندن از ستون کروماتوگرافی G-۲۵ بهره نشاندارسازی به بالای ۹۰ درصد رسید. پایدار بودن یک ترکیب نشاندار از ویژگی های مهم آن می باشد زیرا برای بررسی توزیع بیولوژیکی حفظ ساختار ترکیب در مدت زمان تصویربرداری اهمیت ویژه پیدا می کند تا بتوان محل دقیق نقاط تمرکز ترکیب نشاندار را پیدا کرد. بررسی پایداری در PBS نشان داد که ترکیب نشاندار پس از ۴ ساعت به ۶۵ درصد و پس از ۲۴ ساعت به ۴۴ درصد پایداری می رسد.

در این مطالعه ید ۱۳۱ به پیتیدهای ICD-85 که سه پیتید مستخرج از سم مار و عقرب است متصل شده و توزیع بیولوژیکی آن مشخص شده است. بررسی توزیع بیولوژیکی در واقع تعیین میزان دفع رادیوپیتید از خون، میزان و مسیر دفع رادیوپیتید، پایداری درون تنی رادیوپیتید، میزان جذب و نگهداری در بافت های با گیرنده مثبت و میزان بلاک شدن بافت های مختلف در حضور پیتید سرد می باشد. ترکیب فوق در مدت یک ساعت به میزان حدود ۱۵ درصد در غده ی سرطانی تجمع پیدا کرده و بعد از آن بیشترین تجمع ترکیب در کبد و کلیه ها بوده است. لازم به ذکر است که توزیع ICD-85 Labeled در تمام اعضاء بدن به غیر از کبد که حدود ۲۰ درصد از غده سرطانی بیشتر بود در بقیه اعضاء جذب کمتری داشت. به طوری که نسبت توزیع ترکیب ICD-85 در غده سرطانی نسبت به خون معادل ۲۹۳ درصد بود. بررسی بافت هایی هم چون خون، کلیه و کبد که بافت های دفع پیتید هستند مهم و اساسی است. راه دفع پیتید به میزان زیادی بر اساس چربی دوستی ترکیب و متابولیت هایش تعیین می گردد. از آنجایی که زمینه رادیواکتیویته در داخل مجرای کبدی- صفراآی و معده ای- روده ای آن قدر زیاد است که به طور احتمالی محل های جذب نشانگر را در این مکان ها میبهم می کند و هم چنین برای کاهش دریافت دوز ناخواسته، پیتیدی که از راه کلیه دفع می شود بر پیتیدی که از راه کبدی- صفراآی دفع می شود ترجیح داده می شود. این مطالعه ها در حیوان هایی انجام می شود که به طور آزمایشگاهی در آن ها ضایع های پاتولوژیک درست شده است.

## نتیجه گیری

با توجه به وجود اسید آمینه دارای حلقه بنزنی در توالی اسیدهای آمینه در پیتید سه گانه، این ترکیب با رادیونوکلید ید-۱۳۱ نشاندار شد و نتایج نشان داد که این ترکیب به راحتی نشاندار شده و در PBS پایدار است. ترکیب فوق در مدت یک

Organs	Injected dose/gram (ID/g)
Blood	4.5%
Kidney	5%
Liver	24.4%
Heart	4.19%
Breast tumor	11.76%
Brain	5.96%
Stomach	1.74%
Intestine	8.16%
Spleen	1.09%
Pulmonary	11.15%
Thyroid gland	9.65%

جدول(۳) توزیع بیولوژیکی ICD-85 نشاندار با ید-۱۳۱ در ارگان های

مختلف موش مبتلا به سرطان سینه پس از ۴۵ دقیقه

Organs	Percentage
Breast tumor / Blood	293%
Breast tumor / kidney	155%
Breast tumor / Liver	83%
Breast tumor / heart	193%
Breast tumor / pulmonary	120%

جدول(۴) نسبت جذب ICD-85 نشاندار با ید-۱۳۱ در تومور سینه

به ارگان های مختلف پس از ۳۰ دقیقه

Organs	Percentage
Breast tumor / Blood	259%
Breast tumor / kidney	233%
Breast tumor / Liver	48%
Breast tumor / heart	280%
Breast tumor / pulmonary	105%

جدول(۵) نسبت جذب ICD-85 نشاندار با ید-۱۳۱ در تومور سینه

به ارگان های مختلف پس از ۴۵ دقیقه

## بحث

یکی از مهم ترین روش های تعیین محل تجمع پیتیدهای و یا بطور کلی مولکول های بیولوژیک روش نشاندارسازی این مولکول ها با رادیوایزوتوپ های مختلف است. یکی از مهم ترین این رادیوایزوتوپ ها ید-۱۳۱ است که در فرم معمول و ساده برای تصویربرداری و درمان تیروئید استفاده می شود. در صورتی که ید-۱۳۱ به ملکول ویژه ای متصل شود می تواند مسیر تجمع آن در بدن تغییر یابد.

نشاندارسازی ترکیبات مختلف با رادیوایزوتوپ های مختلف ید درای روش های مختلفی می باشد. یکی از این روش ها که به طور عمده بازدهی بالایی به همراه دارد روش استفاده از

تازه های بیو تکنولوژی سلولی - مولکولی دوره پنجم . شماره نوزدهم ، مصطفی عرفانی و همکاران ساعت به میزان حدود ۱۵ درصد در غده ای سرطانی تجمع پیدا کرده و بعد از آن بیشترین تجمع ترکیب در کبد و کلیه ها می باشد. لازم به ذکر است که توزیع ICD-85 نشان دار شده در تمام اعضاء بدن حذب کمتری داشت، به غیر از کبد که حدود ۲۰ درصد از غده سرطانی بیشتر بود به طوری که نسبت توزیع ۲۹۳ ICD-85 در غده سرطانی نسبت به خون معادل درصد مشاهده شد

## منابع

۱. جوادی شعله، زارع میرک آبادی عباس، لطفی محسن. اثر سایتوکسیسیتی ترکیب ICD-85 (پپتید مشتق از س MMA و عقرب) بر روی سلول سرطانی A549 . هفدهمین کنگره دامپزشکی ایران. ۱۳۹۱-۹ اردیبهشت ماه ۱۳۹۱. صفحه ۸۰۷-۸۱۱. تهران مرکز همایش های بین المللی رازی.
۲. حاصلی سعید مراد. بررسی اثر مهاری نانوذرات ICD-85 (پپتید مشتق از سموم جانوری) بر روی سلول های سرطانی HeLa - پایان نامه دانشگاه پیام نور تهران - دفاعیه اسفند ۱۳۹۰.
۳. سرزعیم علی. مکانیسم القاء آپوپتوز بر روی سلول های سرطانی HeLa (پپتید مشتق از سموم جانوری) - پایان نامه دانشگاه پیام نور تهران - دفاعیه آذر ۱۳۹۰.
۴. شهرام یار زهرا. بررسی القاء آپوپتوزیس توسط ICD-85 (ترکیب پپتیدی مشتق از سم مارو عقرب) روی سلول سرطانی HL-60 . پایان نامه دانشگاه پیام نور تهران - دفاعیه بهمن ۱۳۸۸.
۵. ممبینی پور ماندانی. بررسی خصوصیت ضد رگزایی ترکیب ICD-85 (پپتید مشتق شده از سموم مارو عقرب) به عنوان عامل ضد سرطان - پایان نامه دانشگاه پیام نور مشهد - دفاعیه شهریور ۱۳۹۰.
6. Hockaday DC, Shen S, Fiveash J, Raubitschek A, Colcher D, Liu A, Alvarez V, Mamelak AN (2005) Imaging Glioma Extent with 131I-TM-601. *J Nucl Med*, 46:580–586.
7. Mamelak AN, Rosenfeld S, Bucholz R, Raubitschek A, Nabors LB , Fiveash JB, Sui Shen, Khazaeli MB, Colcher D, Liu A, Osman M, Guthrie B, Schade-Bijur S, Hablitz DM, Alvarez VL, Gonda MA (2006) Phase I Single-Dose Study of Intracavitary-Administered Iodine-131-TM-601 in Adults with Recurrent High-Grade Glioma. *J Clin Oncol*, 24: 3644-3650.
8. Mandana Mombeinpour , Abbas Zare Mirakabadi, Kamran Mansuri, Mohsen Lotfi. In vivo and In vitro anti-angiogenic effect of ICD-85 (venom derived peptides) . Archive of Iranian Medicine (ISI) , 2012; Submitted.
9. Mombeinpour M, Zare Mirakabadi A, Lotfi M. Study of Anti-angiogenesis Effect of ICD-85 (Venom Derived Peptides) by CAM Assay. The First Regional Congress on Venomous Animals and Toxin-Karaj-Iran. P: 183.Nov 22-24, 2011.
10. Mombeinpour M, Zare Mirakabadi A, Mansuri K1, Lotfi M. Invitro Anti-angiogenic Activity of ICD-85 (Venom Derived Peptides). The First Regional Congress on Venomous Animals and Toxin-Karaj-Iran. P: 121.Nov 22-24, 2011.
11. Moradhaseli Saeed , Zare Mirakabadi Abbas, Sarzaeem Ali, Kamalzadeh Morteza, Haji Hosseini Reza. Cytotoxicity of ICD-85 NPs on human cervical carcinoma HeLa cells through caspase-

تازه های بیو تکنولوژی سلولی - مولکولی دوره پنجم . شماره نوزدهم ، مصطفی عرفانی و همکاران  
mediated pathway. -Iranian Journal of Pharmaceutical Research. (ISI), 2012: submitted.

12. Sarzaeem.A , Moradhaseli.S, ZareMirakabadi.A , lotfi .M. Apoptosis-Induce Mechanism On Hela cell line And Normal cells MRC-5 By ICD-85 (Peptides Derived Animal Venoms) And Comptothecin- 11th International Congress Of the Iranian Society Of Toxicology - Mashad-Iran. .vol 14, No:5, P:72, (Supplement 1), Sep-Oct 2011
13. Shen S, Khazaeli MB, Gillespie GY, Alvarez VL (2005) Radiation dosimetry of  $^{131}\text{I}$ -chlorotoxin for targeted radiotherapy in glioma-bearing mice. J Neurooncol, 71: 113–119.
14. ZareMirakabadi A, Moradhaseli S. Comparative cytotoxic evaluation of free and sodium alginate nanoparticle-encapsulated ICD-85 on primary lamb kidney cells. Daru Journal. (ISI), 2012: submitted
15. ZareMirakabadi.A, Moradhaseli.S, Sarzaeem.A. Inhibitory effect of ICD-85 nanoparticles (animals venom derived peptides) on the HeLa cancer cells - 11th International Congress of the Iranian Society of Toxicology - Mashad-Iran. vol 14, No: 5, P:176 (Supplement 1), Sep-Oct 2011.