

توانایی درمان سلول های بنیادی خون بند ناف بر آسیب مغزی مدل حیوانی

محمد رضا نیکروش^۱ (PhD)، حسینعلی غفاری پور^۲ (MD)، مهدی جلالی^۳ (PhD)*، داریوش حمیدی علمداری^۴ (PhD)،

جواد سنجولی^۴ (MSc)، معصومه ثقه الاسلام^۴ (MSc)

- ۱- گروه علوم تشریحی و بیولوژی سلولی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد
- ۲- گروه کودکان، دانشگاه علوم پزشکی زابل
- ۳- گروه بیوشیمی دانشگاه علوم پزشکی مشهد
- ۴- گروه ایمونولوژی دانشگاه علوم پزشکی زابل

دریافت: ۹۰/۶/۱۹، اصلاح: ۹۰/۸/۱۸، پذیرش: ۹۰/۱۱/۱۹

خلاصه

سابقه و هدف: خون بند ناف منبع غنی از سلول های بنیادی است اثر درمانی سلولهای بنیادی در درمان بیماری های مختلف شناخته شده است. این مطالعه به منظور بررسی اثر این سلول ها در درمان مدل سکنه مغزی ایسکمیک موش صحرایی انجام گردید.

مواد و روشها: این مطالعه آزمایشگاهی بر روی ۳۰ سر رت نر نژاد ویستار ۱۵۰-۱۰۰ گرمی که به ۳ گروه تقسیم شدند، انجام گردید، در دو گروه تجربی و شام، شریان کاروتید راست برای ۳۰ دقیقه مسدود گردید. حیوانات ۷ روز پس از جراحی، 2×10^5 سلول تک هسته ای خون بند ناف نشاندار شده با بروموزوکسی یوریدین از طریق تزریق به ورید دمی دریافت نمودند و در گروه شام، تزریقی صورت نگرفت. گروه کنترل دست نخورده باقی ماند. برای مدت ۱۴ روز حیوانات با استفاده از دو آزمون Limb placing, Corner turn از لحاظ اختلال حرکتی بررسی شدند و وجود سلول های نشاندار نیز در محل ضایعه با استفاده از ایمونوهیستوشیمی ردیابی شد.

یافته ها: بررسی نتایج بدست آمده در روز ۷ افزایش معنی داری در بهبود حرکتی رفتاری گروه تجربی ($12/7 \pm 0/26$) نسبت به گروه شام ($10 \pm 0/4$) نشان داد. این اختلاف در روز ۱۴ پس از جراحی واضح تر شد و امتیاز در گروه تجربی به $15/3 \pm 0/31$ در مقایسه با گروه شام ($11/9 \pm 0/53$) رسید ($p < 0/05$). وضعیت تعادل حرکتی نیز در روزهای ۷ و ۱۴ در گروه تجربی ($0/75 \pm 3/07$) و شام ($0/59 \pm 3/14$) و شام ($0/96 \pm 2/21$) و ($0/97 \pm 2/13$) با هم اختلاف معنی داری داشتند ($p < 0/05$). بعلاوه حجم ناحیه آسیب دیده در گروه تجربی به طور معنی داری ($21/4 \pm 3/2$) کاهش یافت ($p < 0/05$).

نتیجه گیری: نتایج مطالعه نشان داد که تزریق وریدی سلول های بنیادی خون بند ناف، توانایی بهبود بخشیدن اختلالات حرکتی ناشی از سکنه مغزی ایسکمیک را داشته و حجم ناحیه ضایعه دیده را نیز کاهش می دهد. بنابراین می تواند به عنوان منبع سلولی مناسبی در درمان سکنه مغزی ایسکمیک به کار رود.

واژه های کلیدی: سلول بنیادی، هیپوکسی ایسکمیک، آسیب مغزی.

مقدمه

متوقف گردد، این قسمت از مغز دیگر نمی تواند عملکرد طبیعی خود را داشته باشد که این وضعیت را اصطلاحاً سکنه مغزی می نامند. درمان اولیه پس از وقوع یک سکنه مغزی استفاده از داروهای ترومبولیتیک جهت حل کردن لخته مسدود کننده رگ می باشد و اگر چه درمان های توانبخشی مثل فیزیوتراپی و گفتار

در حال حاضر سکنه مغزی سومین علت مرگ و اولین عامل از کار افتادگی فرد در جامعه می باشد و حدود نیمی از تمام موارد سکنه های مغزی بر اثر بسته شدن یک شریان مغزی با یک لخته خون که به آن اصطلاحاً ترومبوز مغزی گفته می شود، ایجاد می گردد. اگر خونرسانی به قسمتی از مغز دچار اختلال شده و

این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی به شماره ۸۸۴۱۶ مشترک بین دانشگاه علوم پزشکی زابل و مشهد می باشد.

* مسئول مقاله:

مواد و روشها

این مطالعه آزمایشگاهی بر روی ۳۰ سر رت نر نژاد ویستار ۱۵۰-۱۰۰ گرمی که به سه گروه تجربی، شم و کنترل تقسیم گردیدند، انجام شد.

الف- جمع آوری خون بند ناف و جداسازی سلول های تک هسته ای و نشاندار کردن آنها با (Bromo Deoxiuridin, BrdU): خون بند ناف از بند ناف مادران ۲۰ تا ۴۰ ساله مراجعه کننده به زایشگاه بیمارستان قائم که سابقه بیماری خاصی نداشته و سیگاری و الکلی نبودند در کیسه های مخصوص جمع آوری خون حاوی دکستروز آدنین سترات فسفات با رعایت حقوق بیماران جمع آوری گردید و در مدتی کمتر از ۸ ساعت نمونه های خون به نسبت ۱:۱ با بافر (PBS فاقد کلسیم و منیزیم) رقیق شد و سپس خون رقیق شده به نسبت ۸:۳ در لوله های سانتریفوژ ۱۵ ml با Ficoll-Paque جدا شده بالای Ficoll-Paque و زیر پلاسما (Buffy Coat) به آهستگی و دقت با استفاده از پیپت جدا شده و به لوله های جدید مخروطی منتقل گردید و پس از دو بار شستشو با بافر PBS از طریق سانتریفوژ با دور ۸۰۰ و در مدت زمان ۱۰ تا ۲۰ دقیقه، سلول های جمع آوری شده در ته لوله ها با ۱ میلی لیتر از سرم جدا شده از خون بند ناف معلق شد و سپس این سلول های تک هسته ای به داخل فلاسک های کشت حاوی محیط کشت RPMI غنی شده با سرم گاوی ۱۰٪ و آنتی بیوتیک منتقل گردید و در نهایت جهت نشاندار کردن آنها به ازای هر یک میلی لیتر از محلول حاوی سلول، ۳ میکرو گرم ماده بروموزوکسی یوردین (BrdU) که یک نوکلئوزید سنتتیک است و در واقع آنالوگ باز تیمیدین بوده که می تواند جهت نشاندار کردن سلول ها به کار برده شود، به فلاسک های کشت اضافه شد و در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوباتور حاوی گاز دی اکسید کربن ۵٪ به مدت ۲۴ ساعت انکوبه گردید. در ضمن ارزیابی زنده بودن سلولهای تک هسته ای جدا شده از خون بند ناف با استفاده از لام نئوبار و تریپان بلو انجام گرفت.

ب- ایجاد مدل حیوانی سکنه مغزی اسکمیک: با تزریق داخل صفاقی ۳۰ mg/kg کتامین ۱ درصد و ۴mg/kg زایلازین ۲۰ سر از حیوانات (گروههای تجربی و شم) تحت بیهوشی عمیق قرار گرفته و به منظور ایجاد هیپوکسی ناشی از اسکمیک، مطابق روش Taniguchi و همکاران شریان کاروتید راست آنها به مدت ۳۰ دقیقه بسته شد (۱۴). این کار با برشی در ناحیه طرفی میانی گردن انجام گردید و پس از دستیابی به غلاف کاروتید و آزاد کردن کاروتید مشترک از نسوج اطراف آن، شریان کاروتید با استفاده از نخ بخیه (۰۶) و پس از آن شریان آزاد شده و پوست محل برش تحت شرایط استریل بخیه گردید و حیوانات تا زمان به هوش آمدن تحت نظر قرار گرفتند.

سپس در روز هفتم بعد از آسیب هیپوکسی-اسکمیک، حیوانات گروه تجربی (تعداد ۱۰) مجدداً تحت بیهوشی قرار گرفته و از طریق ورید دمی تعداد ۲×۱۰^۵ سلول بنیادی معلق در یک میلی لیتر نرمال سالین به هر یک از آنان تزریق گردید. به حیوانات گروه شم (تعداد ۱۰) فقط یک میلی لیتر نرمال سالین تزریق گردید. ضمناً ۱۰ حیوان سالم بدون آنکه دچار هیپوکسی شده باشند بعنوان گروه کنترل در نظر گرفته شدند.

ج- بررسی تغییرات حرکتی، رفتاری و بافتی: دو آزمون رفتاری جهت ارزیابی عملکرد چگونگی حرکت حیوان و وجود اختلالات حرکتی و هماهنگی

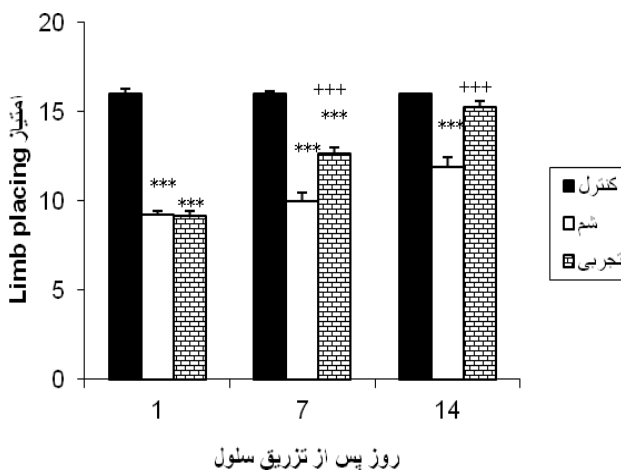
درمانی برای بهبود حرکتی تمام انواع این بیماری ضروری است، ولی درمان کاملی محسوب نمی شود (۱). بنابراین جهت درمان این اختلال عصبی شایع، جامعه پزشکی به یک استراتژی ترمیمی کار آمد نیازمند می باشد و در حال حاضر با توجه به تحقیقات گسترده ای که بر روی اثر درمانی سلول های بنیادی در نواحی مختلف بدن و خصوصاً بر روی بیماریهای سیستم عصبی در سطح جهانی انجام می شود، سلول درمانی می تواند یکی از راههای اصلی درمان سکنه مغزی در نظر گرفته شود. سلول های بنیادی سلول های نامتمایزی هستند که توانایی تکثیر و تولید سلول های پیش ساز را در خود حفظ می کنند، در نتیجه می توانند در پاسخ به تحریکات خاص به انواع سلول های موجود در بدن تمایز یابند. اخیراً چشم اندازهای جدیدی در رابطه با استراتژیهای ترمیمی مغز در جریان بیماریهای حاد نظیر سکنه مغزی ایسکمیک و صدمه مغزی و همچنین بیماریهای مزمنی نظیر پارکینسون، کره هانتینگتون، اسکروزیس آمیوتروفیک طرفی، اسکروزیس مولتیپل و آلزایمر پیش روی ما قرار گرفته است (۲-۵). انواع سلولهای بنیادی در سرتاسر دوره تکامل پستانداران تولید می شوند و چندین منبع برای این سلول ها وجود دارد که ممکن است در درمان ایسکمیک مغزی مفید باشند. این سلول ها شامل: سلول های بنیادی جنینی (۶)، سلول های بنیادی عصبی موجود در نواحی در حال تکامل خاصی از مغز پستانداران بالغ (۷) و سلولهای بنیادی مشتق از مغز استخوان، خون بند ناف و بافت چربی می باشند (۸). خون بند ناف یکی از منابع سلول های بنیادی و پیشساز می باشد که در حال حاضر به عنوان یک جایگزین مغز استخوان در درمان اختلالات خونی و جایگزین دوزهای بالای شیمی درمانی در سرطان ها مورد استفاده قرار می گیرد (۹) خصوصاً اینکه سلول های مشتق از آن در مقایسه با سلول های مزانشیمال مغز استخوان کمتر ایمنونژنیک بوده و مولکول (Major Histocompatibility Complex, MHC II) را بیان نکرده و در نتیجه برای پیوند آنها به بدن حیوان میزبان نیاز به سرکوب ایمنی نمی باشد (۱۰). طی مطالعات انجام شده، مشخص گردید در این منبع سلولی انواع سلول های بنیادی خونساز وجود دارند که توانایی بالقوه تبدیل شدن به سلول های عصبی را دارا هستند (۱۱).

Chen و همکاران، اثر محافظتی تزریق سلول های بنیادی خون بند ناف را بر روی موش های صحرایی مدل سکنه مغزی ایسکمیک ناشی از گرما بررسی نمودند. در این مطالعه، آنها به حیوانات ضایه دیده یک روز پس از ایجاد ایسکمیک، تعداد ۵×۱۰^۶ سلول به صورت وریدی تزریق کرده و با بررسی ایمنوهیستوشیمی نشان دادند که این سلول ها در محل ضایعه جمع شده و در مقایسه با گروه تزریق نشده مانع از تخریب بافتی ناشی از ایسکمیک شده اند (۱۲).

در مطالعه ای دیگر، Ou و همکاران از سلول های CD34+ مشتق از خون بند ناف که جزء جمعیت سلول های خونساز بند ناف می باشند در موشهای صحرایی مدل سکنه مغزی ایسکمیک استفاده کردند تا نشان دهند که تزریق وریدی تعداد ۱۰^۷ سلول ۶ ساعت پس از ایجاد ضایعه توانایی بهبود اختلالات حرکتی ناشی از ایسکمیک را در حیوانات تحت تزریق داشته و همچنین حجم ناحیه آسیب دیده مغز را کاهش می دهد (۱۳). در ادامه مطالعات قبلی، در طراحی این تحقیق سعی شد تا با استفاده از سلول های بنیادی مشتق از بند ناف و انتقال آنها به بدن مدل آزمایشگاهی سکنه مغزی ایسکمیک پس از گذشت ۷ روز از ضایعه، میزان بهبود حرکتی و جایگزینی این سلولها در بافت دچار ایسکمیک با استفاده از تست های رفتاری و ایمنوهیستوشیمی بررسی گردد.

اندام های جلویی و عقبی هر دو طرف حیوان مورد بررسی قرار گرفت و امتیازهای بدست آمده از حیوانات گروه تجربی ($9/2 \pm 0/25$) و شام ($9/2 \pm 0/2$) در روز اول پس از تزریق سلول، با یکدیگر اختلاف معنی داری نداشتند. در حالی که تا روز ۷ پس از تزریق، امتیازهای هر دو گروه افزایش یافته و این افزایش امتیاز در گروه تجربی ($12/7 \pm 0/26$) در مقایسه با گروه شام ($10 \pm 0/47$) بارزتر بود ($p < 0/05$) این اختلاف تا روز ۱۴ پس از تزریق واضح تر گردید و امتیاز در گروه تجربی به $15/3 \pm 0/31$ و در گروه شام به $11/9 \pm 0/53$ رسید ($p < 0/05$).

در گروه کنترل در هر سه نوبت نتایج حاصل از این آزمون برای آنها امتیاز ۱۶ بود. با توجه به امتیازهای بدست آمده از دو گروه تجربی و شام که در بالا ذکر گردید، در روز اول و هفتم پس از تزریق، این گروه با هر دو گروه اختلاف معنی دار داشت و اگرچه که این اختلاف با گروه شام تا روز ۱۴ همچنان ادامه یافت ولیکن با گروه تجربی نتیجه این گونه نبوده و بین این دو گروه اختلاف معنی داری وجود نداشت (نمودار ۱).



نمودار ۱. تاثیر تزریق سلول های بنیادی مشتق از خون بند ناف بر روی امتیاز حاصل از تست Limb Placing در موش های صحرايي دچار سكتة مغزی ايسکميک.

*** $p < 0.001$ vs control

+++ $p < 0.001$ vs Sham

در آزمون Corner Turn وضعیت تعادل حرکتی مرتبط با تماس حسی و نیروی موش های صحرايي با ثبت تعداد چرخش های حیوان به سمت راست که دچار هیپوکسی مغزی شده بودند بررسی گردید و به صورت درصد گزارش شد. در دو گروه تجربی ($97 \pm 3\%$) و شام ($98 \pm 1/3\%$) در روز اول پس از تزریق با یکدیگر اختلاف معنی داری نداشت ولی تا روز ۷ پس از تزریق، برای گروه تجربی و ($97 \pm 2/13\%$) برای گروه شام، اختلاف بین این دو گروه معنی دار شد و این معنی دار بودن تا روز ۱۴ نیز ادامه یافت [گروه تجربی ($96 \pm 3/14\%$) و گروه شام ($96 \pm 2/21\%$)] ($p < 0/05$).

از طرف دیگر در گروه کنترل نتایج بدست آمده در روزهای ۱، ۷ و ۱۴ پس از تزریق به ترتیب، $54 \pm 4/52\%$ ، $51 \pm 4/82\%$ و $53 \pm 4/53\%$ بود. در روزهای ۱ و ۷ مشخص گردید که با یکدیگر اختلاف معنی دار دارند ولیکن در روز ۱۴ در مورد گروه تجربی این اختلاف معنی دار از بین رفت (نمودار ۲).

حرکات و نقایص حسی- پیکری در روزهای ۱ و ۷ و ۱۴ بعد از تزریق سلول های بنیادی برای حیوانات انجام گردید.

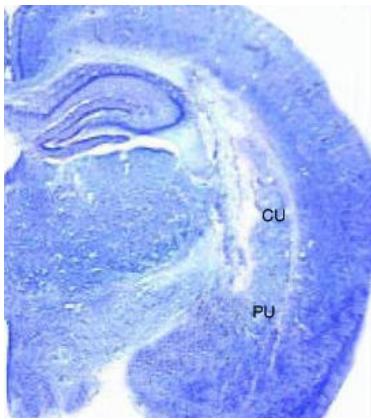
در آزمون اول، یعنی Modified limb placing test به گزارش De Ryck و همکارانش (۱۵) حیوانات در شرایطی بررسی شدند که کاملاً در دست نگهداشته شده و بی حرکت بودند و از هر حیوان آزمون های مجزا جهت بررسی کشش رو به جلو، دور شدن و نزدیک شدن طرفی اندام ها گرفته شد. علاوه بر این، برای بررسی قرار دادن اندام به دنبال تحریک بینایی، حیوان در فاصله ۱۰ سانتیمتری از سطح میز به صورت معلق از دم نگهداشته شد و کم کم به سطح میز نزدیک گردید عملکرد هر یک از اندام های جلویی و عقبی در هر سمت بدن به صورت مجزا در ۶ تست ارزیابی شده و برای هر آزمون یک امتیاز صفر (عدم وجود پاسخ حرکتی یک اندام)، ۱ (پاسخ حرکتی ناکامل و یا با تاخیر بیشتر از ۲ ثانیه یک اندام) و ۲ (پاسخ حرکتی سریع و کامل اندام) که در مجموع ۱۶ امتیاز برای یک موش سالم است در نظر گرفته شد. در آزمون دوم، Corner turn testing score مطابق روش Hua و همکارانش (۱۶) حیوانات در گوشه ای رها شدند و سپس تعداد برگشت های آنها از سمت چپ و راست در ۱۰ نوبت جداگانه شمارش گردید و به صورت درصد بیان شد. اگر میزان برگشت های موش از هر دو سمت یکسان بود، سالم و اگر تمایل به گردش به یک سمت در حیوان بیشتر بود، نشانگر صدمه مغزی یک طرفه حیوان در نظر گرفته شد.

جهت بررسی تغییرات بافتی و درصد ضایعه بافت استریاتوم در مغز موشها، در روز ۱۴ پس از انجام آخرین مرحله آزمون های حرکتی، تمام حیوانات بیهوش گردیده و پس از پرفیوژن با ۱۰۰ میلی لیتر نرمال سالین سرد و ۱۰۰ میلی لیتر پارافرمالدئید ۴ درصد در $0/1 \text{ mol/l}$ PBS مغز آنها از جمجمه خارج شده و برای ۲۴ ساعت داخل فیکساتیو پارافرمالدئید نگهداری شد. پس از آن از هر مغز بلوک های پارافینی تهیه کرده، سپس با استفاده از میکروتوم روتاری برش های کرونال به ضخامت ۶ میکرون از بلوک ها تهیه گردید و به ازای هر ۴۰ برش ۶ میکرونی یک برش را انتخاب کرده و با H&E رنگ آمیزی نموده و سپس درصد ضایعه بافتی ناحیه استریاتوم ایسکمیک در مقایسه با استریاتوم سمت مقابل به کمک سیستم آنالیز تصویری (Data Translation, Marlboro, MA) در هر مقطع بافتی محاسبه گردید.

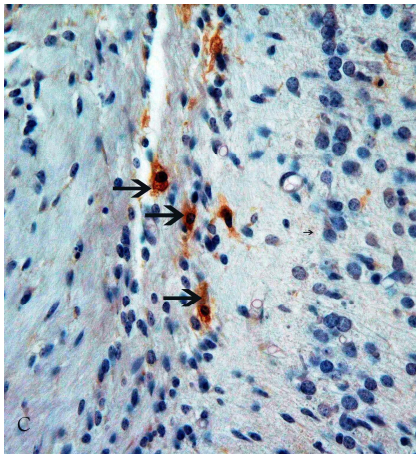
جهت مشاهده سلول های بنیادی جایگزین شده در استریاتوم، بافت مغزی ناحیه آسیب دیده جهت انجام آزمایشات ایمنوهیستوشیمی و ردیابی سلول های نشاندار شده با BrdU، مورد استفاده قرار گرفت. به این ترتیب که ابتدا آنتی بادی اولیه ضد BrdU را روی مقاطع ریخته و سپس آنتی بادی ثانویه نشاندار شده با پروکسیداز را به آن متصل نموده و در نهایت به کمک DAB مقاطع رنگ آمیزی شده و سلول های نشاندار در ناحیه بررسی شدند. ضمناً جهت ایجاد کنتراست، از رنگ همتوکسیلین برای رنگ آمیزی سایر سلول ها استفاده شد. تمام داده های اندازه گیری شده، با استفاده از آزمون تحلیل واریانس و با آزمون چند دامنه Duncan تجزیه و تحلیل و $p < 0/05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

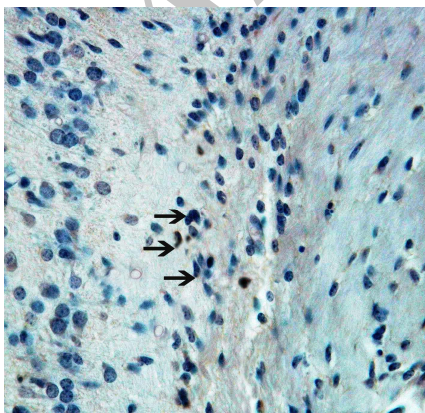
بهبود حرکتی رفتاری: در آزمون Limb Placing توانایی حرکت



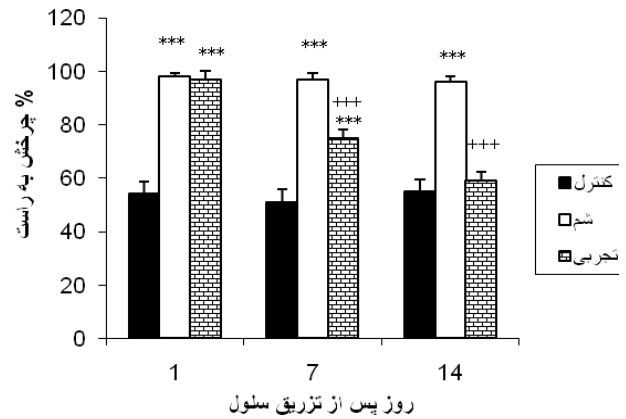
شکل ۱: برش کرونال مربوط به یک نیمکره مغز رت ۲۱ روزه از گروه کنترل با درشتنمایی کم که ناحیه هسته دمدار (cu) و پوتامن (pu) مشخص شده است (رنگ آمیزی هماتوکسیلین، scale bar=40 μ).



شکل ۲: برش مربوط به ناحیه هسته دمدار و پوتامن مغز رت ۲۱ روزه از گروه تجربی درمان شده با سلول های بنیادی نشاندار که به رنگ قهوه ای (در محل پیکانهای نشانه) جایگزین سلول های از دست رفته شده اند. اند (scale bar=200 μ).

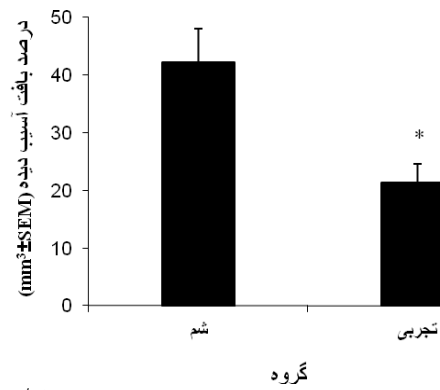


شکل ۳: برش مربوط به ناحیه هسته دمدار و پوتامن مغز رت ۲۱ روزه از گروه تجربی ضایعه دیده و بدون درمان (گروه شم) که تعدادی از سلولهای پیکنوتیک و در حال مرگ با پیکانهای نشانه مشخص شده اند (scale bar=200 μ).



نمودار ۲. تاثیر تزریق سلول های بنیادی مشتق از خون بند ناف بر روی درصد چرخش به راست حاصل از تست Corner Turn در موش های صحرائی دچار سکنه مغزی ایسکمیک. ***p<0.001 vs control, ++p<0.001 vs sham

بررسی درصد بافت آسیب دیده مغز: نتایج بدست آمده از بررسی بافت آسیب دیده مغز در سمت راست در مقایسه با سمت چپ آن در دو گروه تجربی و شم ۳ هفته پس از عمل جراحی منجر به هیپوکسی مغزی، نشان داد که درصد بافت آسیب دیده در گروه تجربی (۲۱/۴±۲/۲) که یک هفته پس از جراحی سلول دریافت کرده بودند در مقایسه با گروه شم (۴۲/۲±۵/۷۳) که به آنها سلول تزریق نشده بود به طور معنی داری کاهش یافته است (p<۰/۰۵) (نمودار ۳)



نمودار ۳. مقایسه بافت آسیب دیده مغز در دو گروه تجربی و شم جایگزینی سلول های بنیادی نشاندار در ناحیه آسیب دیده: جهت بررسی وجود سلول های بنیادی نشاندار تزریق شده، ابتدا مغز حیوانات گروه مختلف پس از آماده سازی بافتی بصورت کرونال برش خورده و نقاط مورد نظر با رنگ زمینه (هماتوکسیلین) مشخص گردید (شکل ۱). سپس بر روی مقاطع یاد شده نظر رنگ آمیزی ایمنو هیستوشیمی انجام گرفت و مشاهده گردید که مهاجرت و جایگزینی سلول های BrdU+ به صورت سلول هایی با هسته های گرد یا بیضی که کروماتین موجود در آنها DAB را جذب کرده و با هاله ای از سیتوپلاسم قهوه ای پر رنگ در ناحیه آسیب دیده مغز از رنگ زمینه بنفش ناشی از هماتوکسیلین قابل تفکیک هستند (شکل ۲). در حالیکه در گروه درمان هیپوکسی درمان نشده پدیده ی کروماتولیز و مرگ سلولی به وضوح در ناحیه پوتامن و هسته دمدار دیده می شود (شکل ۳).

بحث و نتیجه گیری

در این مطالعه فعالیت حرکتی طبیعی برای حیوانات سالم امتیاز ۱۶ را داشت در حالیکه امتیازهای بدست آمده از دو گروه تجربی و شم در روزهای اول و هفتم پس از تزریق سلول با گروه کنترل اختلاف معنی داری داشتند ولیکن تا روز ۱۴ این اختلاف در مورد گروه تجربی که تحت درمان با سلول قرار گرفته بود از بین رفت. بعلاوه در تست دوم نیز که معیار سالم بودن حیوان گردش اتفافی به سمت راست و چپ می باشد، درصد چرخش به راست حیوان در گروه کنترل در حدود ۵۰٪ بود. نتایج حاصل از دو گروه دیگر که در روز اول پس از تزریق تمایل به چرخش به راست حیوانات نزدیک به ۱۰۰٪ است، اختلاف معنی داری بین آنها مشخص می شود که به تدریج در مورد گروه تجربی تا روز ۱۴ این اختلاف از بین می رود و عدد بدست آمده از درصد چرخش های این گروه به ۵۰٪ نزدیک می شود. بعلاوه، بررسی های بافتی نشان داد که درصد بافت آسیب دیده نیمکره سمت راست در حیوانات گروه تجربی به طور معنی داری در مقایسه با گروهی که تحت تزریق قرار نگرفته اند، کاهش یافته و همچنین نتایج ایمونوهیستوشیمی نشان داد که سلولهای بنیادی نشاندار به ناحیه ایسکمی مهاجرت کرده و در محل تثبیت گردیده اند.

مطالعات اخیر بر روی پتانسیل درمانی پیوند سلولی در سکنه مغزی ناشی از ایسکمی متمرکز شده اند و از انواع زیادی از سلول های بنیادی مشتق از بافت های انسانی به صورت آزمایشگاهی بر روی مدل های سکنه مغزی ایسکمیک استفاده شده که همگی منجر به بهبود رفتار حرکتی در حیوانات شده اند (۲). سلول های انسانی که تاکنون در این گونه مطالعات بررسی شده اند شامل: سلولهای بنیادی عصبی کشت داده شده از بافت جنینی Neural stem/progenitor cells (NPCs) (۱۸ و ۱۷)، رده های سلول های عصبی نامیرا (۱۹ و ۲۰)، پیشساز سلول های خونساز و اندوتلیال جدا شده از مغز استخوان (۲۱ و ۲۲)، خون بندناف (۲۳ و ۲۴) و خون محیطی (۲۵) و سلول های استرومایی مشتق از بافت چربی (۲۶) می باشند.

Chen و همکاران، با توجه به اینکه می دانستند خون بند ناف انسان منبع غنی از سلول های پیشساز و بنیادی است، جهت اثبات ورود این سلول ها به مغز، زنده ماندن، متمایز شدن و بهبود فعالیت های عصبی- حرکتی در مدل آزمایشگاهی، در موش های صحرایی سکنه مغزی نوع ایسکمیک را القا کرده و سپس تعداد 3×10^5 سلول مشتق از خون بند ناف انسان را به ترتیب ۲۴ ساعت و ۷ روز پس از جراحی از طریق وریدی وارد بدن حیوانات نمودند. در ضمن آنها برای تمامی گروه ها آزمون های رفتاری Rotarod و Modified Neurological Severity Score [mNSS] را انجام داده و رنگ آمیزی ایمونوهیستوشیمی نیز جهت بررسی سلول ها در ناحیه ایسکمیک صورت گرفت.

در این مطالعه نتایج حاصل از تست های رفتاری نشان داد که تزریق سلول ۲۴ ساعت پس از جراحی منجر به افزایش امتیاز های هر دو آزمون می شود در حالی که تزریق پس از ۷ روز فقط در امتیازهای بدست آمده از mNSS تغییرات معنی داری ایجاد می کند. بعلاوه بررسی ایمونوهیستوشیمی مقاطع بافتی ناحیه ایسکمیک، بیان پروتئین های رده های سلولی عصبی و گلیال توسط سلول های مهاجرت یافته به مغز را نشان داد که این موضوع در یافته های دیگران نیز به ثبت رسیده است (۲۷).

در مطالعه مشابهی Willing و همکاران، ۲۴ ساعت پس از ایجاد مدل آزمایشگاهی سکنه مغزی ایسکمیک، سلول های بنیادی مشتق از خون بند ناف انسانی را به دو صورت تزریق وریدی و تزریق مستقیم بداخل بافت استریاتوم، وارد بدن حیوانات کرده و نتایج بدست آمده را با بررسی بهبود رفتار حرکتی حیوانات به این صورت بیان کردند که، در بهبود فعالیت خودبخودی حیوان، هر دو نوع پیوند سلول کارآمد بوده ولی در مورد تست رفتاری قدم زدن (Stepping test)، فقط در صورت تزریق وریدی سلول نتایج در گروه تحت درمان در مقایسه با گروه کنترل بهبود حرکتی را نشان می دهد. بنابراین آنها نتیجه گرفتند که تزریق وریدی این سلول ها از تزریق مستقیم آن بداخل بافت آسیب دیده بهتر عمل می کند (۲۸). در ادامه بررسی بهبود حرکتی ناشی از تزریق سلول های بنیادی مشتق از خون بند ناف در مدل آزمایشگاهی سکنه مغزی ایسکمیک، محققین بر آن شدند تا از دوز های متعدد این سلول ها به صورت تزریق وریدی استفاده نمایند و نهایتاً علاوه براینکه به نتایج حاصل از مطالعات قبل دست یافتند، این نتیجه را گرفتند که بهبود رفتار حرکتی در این حیوانات وابسته به تعداد سلول می باشد (۲۹). یافته های حاصل از مطالعه حاضر و مطالعات قبلی، بر این امر دلالت دارند که تزریق وریدی سلول های مشتق از خون بند ناف می توانند منجر به بهبود رفتار حرکتی در مدل آزمایشگاهی شوند و بعلاوه، نتایج بدست آمده از کاهش درصد بافت آسیب دیده در نیمکره دچار هیپوکسی و همچنین قرارگیری سلول های نشاندار شده در ناحیه آسیب دیده این فرض را تأیید می کند که جهت درمان سکنه مغزی ناشی از هیپوکسی، می توان از سلول های بنیادی خون بند ناف استفاده نمود. البته این موضوع را نیز باید همواره مد نظر قرار داد که هیپوکسی ایسکمی ایجاد شده طبعاً ملزم به ایجاد ضایعه در ناحیه هیپوکامپ، پوتامون و هسته دمدار نبوده و بقیه قسمت های مغز مثل قشر حرکتی را نیز در بر می گیرد. بنابراین تست های رفتاری انجام شده و بهبود و یا عدم بهبود های حرکتی ممکن است به بخش های دیگر مغز مربوط شود. بنابراین یاد آور می شود که در این بخش از مطالعه آزمون های انجام شده بصورت عام و رنگ آمیزی و بررسی تغییرات سلولی بصورت خاص در ناحیه هسته دمدار و پوتامن صورت گرفته است.

لذا با تکیه بر این حقیقت که سلولهای تزریق شده داخل وریدی نتایج امیدوار کننده ای را برای درمان های کلینیکی نشان می دهند، بنظر می رسد شانس پیوند داخل وریدی در مطالعات بالینی بتواند راهگشای مناسبی برای آندسته از نوزادانی باشد که در زایمانهای سخت دچار هیپوکسی مغزی شده و در معرض ضایعات مغزی غیر قابل جبران قرار دارند. لازم به ذکر است که برای کاربرد بالینی این سلولها آزمایشات بیشتری مثل تعیین دوز سلول تزریقی و یا ارزیابی فواید عملکردی در مدتهای طولانی مورد نیاز است.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از معاونت پژوهشی دانشگاههای علوم پزشکی مشهد و زابل به دلیل حمایت مالی از تحقیق و همچنین از خدمات تکنیکی خانم متجدد در آزمایشگاه تخصصی بافت شناسی دانشکده پزشکی مشهد، بخش زنان و زایمان بیمارستان قائم (عج) و مساعدت های پرسنل آزمایشگاه کشت سلولی دانشکده پزشکی مشهد تشکر و قدردانی می گردد.

Therapeutic Potential of Cord Blood Stem Cell in Brain Damage of an Animal Model

M.R. Nikravesh (PhD)¹, H.A. Ghaffaripour (MD)², M. Jalali (PhD)^{*1}, D. Hamidi Alamdari (PhD)³,
J. Sanchooli (MSc)⁴, M. Seghatoleslam (MSc)¹

1. Department of Anatomy and Cell Biology, School of Medicine, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran
2. Department of Pediatrics, Zabol University of Medical Sciences, Zabol, Iran
3. Department of Biochemistry, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran
4. Department of Immunology, Zabol University of Medical Sciences, Zabol, Iran

J Babol Univ Med Sci; 14(4); Jul 2012; pp: 22-29.

Received: Sep 6th 2011, Revised: Nov 9th 2011, Accepted: Feb 8th 2012.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Human umbilical cord blood (HUCB) is a rich source of stem cells. The aim of this study was the investigation of the therapeutic effects of these cells on cerebral ischemia in rat.

METHODS: This study was carried out on 30 male Wistar rats (100-150 g). They were divided into three groups. Firstly, to create a laboratory model of ischemic stroke, right carotid artery of animals was occluded for 30 minutes in two groups of experimental and sham. Then, mononuclear cells of cord blood were isolated and labeled using bromodeoxyuridine (BrdU) and then 2×10^5 cells were injected into the experimental group via the tail vein seven day after surgery. Rats in sham group didn't receive any injection. Control group considered as intact animals. The animals were evaluated for 14 days with modified limb placing and corner turn tests. The transplanted HUCB cells were also detected by immunohistochemistry.

FINDINGS: Seven days after surgery, there was a significant recovery in the behavioral performance in the experimental group (12.7 ± 0.26) compared with sham group (10 ± 0.4) and this significant difference continued by the day 14 (15.3 ± 0.31 vs. 11.9 ± 0.53 , $p < 0.05$). Postural and motor asymmetries, at the days 7 and 14 the experimental group showed a significant decrease in the percentage of right turns in comparison to the sham group ($75\% \pm 3.07$ and $59\% \pm 3.14$ vs. $96\% \pm 2.21$ and $97\% \pm 2.13$, $p < 0.05$). In addition, injured volume measurements disclosed a significant decrease in the experimental group compared with sham group ($p < 0.05$).

CONCLUSION: Intravenously transplanted HUCB stem cell can accelerate neurological function recovery and diminish the lesion size after the hypoxic ischemia. Thus these cells may provide a potential cell candidate for cell-based therapy in stroke.

KEY WORDS: Stem Cell, Hypoxic ischemia, Brain damage.

*Corresponding Author;

Address: Department of Anatomy and Cell Biology, School of Medicine, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

Tel: +98 511 8002490

E-mail: Jalalim@mums.ac.ir

References

1. Zivin JA, Choi DW. Stroke therapy. *Sci Am* 1991;265(1):56-63.
2. Bliss T, Guzman R, Daadi M, Steinberg GK. Cell transplantation therapy for stroke. *Stroke* 2007;38 (2):817-26.
3. Schouten JW, Fulp CT, Royo NC, et al. A review and rationale for the use of cellular transplantation as a therapeutic strategy for traumatic brain injury. *J Neurotrauma* 2004;21(11):1501-38.
4. Harris DT. Cord blood stem cells: A review of potential neurological applications. *Stem Cell Rev* 2008;4(4):269-74.
5. Ormerod BK, Palmer TD, Caldwell MA. Neurodegeneration and cell replacement. *Philos Trans R Soc Lond B Biol Sci* 2008;363(1489):153-70.
6. Broderick JP, Brott T, Tomsick T, Huster G, Miller R. The risk of subarachnoid and intracerebral hemorrhages in blacks as compared with whites. *N Engl J Med* 1992;326(11):733-6.
7. Kornblum HI. Introduction to neural stem cells. *Stroke* 2007;38(Suppl 2):810-16.
8. Kassem M, Kristiansen M, Abdallah BM. Mesenchymal stem cells: cell biology and potential use in therapy. *Basic Clin Pharmacol Toxicol* 2004;95(5):209-14.
9. Nan Z, Grande A, Sanberg CD, Sanberg PR, Low WC. Infusion of human umbilical cord blood ameliorates neurologic deficits in rats with hemorrhagic brain injury. *Ann N Y Acad Sci* 2005;1049:84-96.
10. Andres RH, Guzman R, Ducray AD, et al. Cell replacement therapy for intracerebral hemorrhage. *Neurosurg Focus* 2008;24(3-4):E10.
11. Sanberg PR, Willing AE, Garbuzova-Davis S, et al. Umbilical cord blood-derived stem cells and brain repair. *Ann N Y Acad Sci* 2005;1049:67-83.
12. Chen SH, Chang FM, Tsai YC, Huang KF, Lin CL, Lin MT. Infusion of human umbilical cord blood cells protect against cerebral ischemia and damage during heatstroke in the rat. *Exp Neurol* 2006; 199 (1):67-76.
13. Ou Y, Yu S, Kaneko Y, et al. Intravenous infusion of GDNF gene-modified human umbilical cord blood CD34+ cells protects against cerebral ischemic injury in spontaneously hypertensive rats. *Brain Res* 2010;1366:217-25.
14. Taniguchi H, Mohri I, Okabe-Araho H, et al. Prostaglandin D2 protects neonatal mouse brain from hypoxic ischemic injury. *J Neurosci* 2007;27(16):4303-12.
15. De Ryck M, Van Reempts J, Borgers M, Wauquier A and Janssen PA. Photochemical stroke model: flunarizine prevents sensorimotor deficits after neocortical infarcts in rats. *Stroke* 1989;20(10):1383-90.
16. Hua Y, Schallert T, Keep R F, Wu J, Hoff J T, Xi G. Behavioral tests after intracerebral hemorrhage in the rat. *Stroke* 2002;33(10):2478-84.
17. Ishibashi S, Sakaguchi M, Kuroiwa T, et al. Human neural stem/progenitor cells, expanded in long-term neurosphere culture, promote functional recovery after focal ischemia in mongolian gerbils. *J Neurosci Res* 2004; 78(2):215-23.
18. Kelly S, Bliss TM, Shah AK, et al. Transplanted human fetal neural stem cells survive, migrate, and differentiate in ischemic rat cerebral cortex. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2004;101(32):11839-44.
19. Saporta S, Borlongan CV, Sanberg PR. Neural transplantation of human neuroteratocarcinoma (hNT) neurons into ischemic rats: a quantitative dose-response analysis of cell survival and behavioral recovery. *Neuroscience* 1999; 91(2):519-25.
20. Bliss TM, Kelly S, Shah AK, et al. Transplantation of hNT neurons into the ischemic cortex: cell survival and effect on sensorimotor behavior. *J Neurosci Res* 2006;83(6):1004-14.
21. Chen J, Zhang ZG, Li Y, et al. Intravenous administration of human bone marrow stromal cells induces angiogenesis in the ischemic boundary zone after stroke in rats. *Circ Res* 2003;92(6):692-9.

22. Zhao LR, Duan WM, Reyes M, Keene CD, Verfaillie CM, Low WC. Human bone marrow stem cells exhibit neural phenotypes and ameliorate neurological deficits after grafting into the ischemic brain of rats. *Exp Neurol* 2002; 174(1):11-20.
23. Borlongan CV, Hadman M, Sanberg CD, Sanberg PR. Central nervous system entry of peripherally injected umbilical cord blood cells is not required for neuroprotection in stroke. *Stroke* 2004;35(10):2385-9.
24. Xiao J, Nan Z, Motooka Y, Low WC. Transplantation of a novel cell line population of umbilical cord blood stem cells ameliorates neurological deficits associated with ischemic brain injury. *Stem Cells Dev* 2005;14(6):722-33.
25. Shyu WC, Lin SZ, Chiang MF, Su CY, Li H. Intracerebral peripheral blood stem cell (CD34+) implantation induces neuroplasticity by enhancing beta1 integrin-mediated angiogenesis in chronic stroke rats. *J Neurosci* 2006;26(13):3444-53.
26. Kang SK, Lee DH, Bae YC, Kim HK, Baik SY, Jung JS. Improvement of neurological deficits by intracerebral transplantation of human adipose tissue-derived stromal cells after cerebral ischemia in rats. *Exp Neurol* 2003; 183(2):355-66.
27. Chen J, Sanberg PR, Li Y, et al. Intravenous administration of human umbilical cord blood reduces behavioral deficits after stroke in rats. *Stroke* 2001;32(11):2682-8.
28. Willing AE, Lixian J, Milliken M, et al. Intravenous versus intrastriatal cord blood administration in a rodent model of stroke. *J Neurosci Res* 2003;73(3):296-30.
29. Vendrame M, Cassady J, Newcomb J, et al. Infusion of human umbilical cord blood cells in a rat model of stroke dose-dependently rescues behavioral deficits and reduces infarct volume. *Stroke* 2004;35(10):2390-5.

Archive of SID