

خون

فصلنامه علمی پژوهشی
دوره ۱۱ شماره ۱ بهار ۹۳ (۲۲-۱۲)

مقاله پژوهشی

تأثیر عصاره بایکالین، فعال کننده PPAR γ بر تمایز اریتروئیدی سلول‌های بنیادی خونساز $^{+}$ CD133 $^{+}$ بند ناف

پروانه عباسی^۱، کریم شمس اسنجهان^۲، علی اکبر مؤثق پور^۳، پروین اکبرزاده لاله^۴، نیما دهدیلانی^۵

چکیده

ساقه و هدف

ریشه خشک شده گیاه بایکالین، اثرات ضد ویروسی و ضد سرطانی دارد. این مطالعه جهت آشکارسازی اثر عصاره این گیاه بر روند تمایز سلول‌های بنیادی خونساز $^{+}$ CD133 $^{+}$ به رده اریتروئیدی انجام شد.

مواد و روش‌ها

در یک مطالعه تجربی، جهت تعیین اثر لیگاند‌های PPAR γ (بایکالین و تروگلیتازون) بر روند تمایز سلول‌های بنیادی در حین اریتروپوئز، سلول‌های CD133 $^{+}$ از خون بند ناف جدا شدند و پس از مجاورت با غلظت‌های مختلف بایکالین، تروگلیتازون، سیتوکاین‌های اریتروپوئین (EPO) و استم سل فاکتور (SCF)، در انکوباتور کشت سلولی قرار داده شدند. پس از ۹ روز بررسی تغییرات مورفولوژی توسط رنگ آمیزی رایت گیمسا، تغییرات درصد سلول‌های بیان کننده مارکرهای سطحی با فلوسیتومتری و ارزیابی کلنی‌های تشکیل شده در محیط نیمه جامد متیل سلولز انجام شد.

پافته‌ها

بررسی میکروسکوپی سلول‌های رنگ آمیزی شده با رنگ رایت گیمسا، نمایانگر بلوغ اریتروئیدی سلول‌های بنیادی CD133 $^{+}$ در حضور سیتوکاین‌های SCF و EPO بود. بررسی فلوسیتومتری سلول‌ها نشانگر کاهش درصد سلول‌های بیان کننده مارکرهای اریتروئیدی گیرنده ترانسفیرین (TfR) و گلیکوفورین (GPA) در مجاورت تروگلیتازون و بایکالین بود ($p < 0.03$). اثر بازدارنده بر اریتروپوئز تروگلیتازون بیشتر از بایکالین بود. آزمایش سنجش کلنی نیز کاهش چشمگیر کلنی‌ها را در مجاورت تروگلیتازون و بایکالین نشان می‌دهد ($p < 0.02$).

نتیجه‌گیری

نتایج حاصل از این مطالعه نشان می‌دهد که آگونیست‌های PPAR γ ، تعدل کننده روند تمایز سلول‌های بنیادی CD133 $^{+}$ به رده اریتروئیدی بوده و نقش مهمی در تنظیم روند اریتروپوئز نرمал به عهده دارند. لذا با توجه به استفاده این عصاره گیاهی جهت درمان برخی بیماری‌ها، باید اثر بازدارنده آن بر اریتروپوئز طبیعی مورد توجه قرار گیرد.

کلمات کلیدی: بایکالین، اریتروپوئز، سلول‌های بنیادی خونساز، PPAR γ کاما

تاریخ دریافت: ۹۱/۱۰/۱۷

تاریخ پذیرش: ۹۲/۴/۲۵

- ۱- کارشناس ارشد هماتولوژی - دانشگاه علوم پزشکی تبریز - تبریز - ایران
- ۲- مؤلف مسؤول: PhD هماتولوژی آزمایشگاهی و بانک خون - استادیار مرکز تحقیقات خون و انکولوژی دانشگاه علوم پزشکی تبریز - مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون و پایگاه منطقه‌ای آموزشی انتقال خون تبریز - تبریز - ایران - صندوق پستی: ۵۱۳۳۵
- ۳- PhD هماتولوژی - استادیار دانشگاه علوم پزشکی تبریز - تبریز - ایران
- ۴- دکترای بیوتکنولوژی دارو - استادیار دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تبریز - تبریز - ایران
- ۵- دانشجوی دکترای بیوتکنولوژی - دانشگاه علوم پزشکی مشهد - مشهد - ایران

بیان شده و نقش اصلی در تمایز ادیپوسیت‌ها دارد(۱۵). علاوه بر آن، در بسیاری سل لاین‌های دیگر شامل هپاتوپویتیک‌ها، فیبروپلاست‌ها و سلول‌های اپی‌تلیال سینه و کلون نیز یافت شده است. در مورد بافت‌های هماتوپویتیک، بیان PPAR γ در سلول‌های استروممال مغز استخوان، سلول‌های پروژنیتور $CD34^+$ ، سلول‌های مونوپویت/ماکروفاز نرمال، لنفوپویت‌ها و نوتروفیل‌ها گزارش شده است که نشان می‌دهد PPAR γ ، نقش حیاتی در اریتروژنر علاوه بر آدیپوژنر دارد(۱۶، ۱۷). علاوه بر این تمایز به رده مونوپویتی نقش دارد(۱۸).

لیگاند‌های PPAR γ اثرات تتعديل کننده‌ای بر تکثیر و تمایز سل لاین‌های سرطانی مختلف نشان داده‌اند و لذا بسیاری از آن‌ها کاربرد بالینی مختلف و گسترده‌ای پیدا کرده‌اند(۱۹).

لیگاند‌هایی مثل تروگلیتازون و پلی‌گلیتازون که به طور گسترده در درمان دیابت ملیتوس تیپ ۲ و مشتقان جدید آن که به علت اثرات آنتی‌پرولیفراتیو در درمان سرطان‌ها مورد استفاده قرار می‌گیرند، تکثیر سلول‌های پروژنیتور اریتروژنیدی اولیه را سرکوب و دچار تاخیر می‌کنند(۲۰-۲۲). تروگلیتازون مشابه سایر تیازولیدازون‌ها TZD (پی‌گلیتازون‌نوروزگلیتازون)، از طریق فعال‌سازی PPAR عمل می‌کند و از این طریق بر متابولیسم استخوان نیز تاثیر دارد(۲۳).

تروگلیتازون لیگاندی برای هر دو PPAR α و به طور قوی‌تر برای PPAR γ می‌باشد. عصاره گیاهی بایکالین فعال‌کننده PPAR γ است که به دلیل اثرات ضد سرطانی خود، مورد توجه در درمان بسیاری از بیماری‌ها است. فعال شدن PPAR γ می‌تواند منجر به کاهش تمایز رده اریتروژنیدی شود لذا در این تحقیق اثرات این مولکول در تمایز، بقا و تکثیر سلول‌های بنیادی خونساز به رده اریتروژنیدی مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

جادسازی و نشاندار کردن سلول‌های CD133 $^+$: در این مطالعه تجربی، نمونه‌های خون بند ناف، پس از

گیاه اسکوتالاریا بایکالنзیس جورجی (Scutellaria baicalensis georgi) از خانواده Lamiaceae می‌باشد که در ژاپن، چین، کره و نیز به صورت سازگار شده با شرایط اروپای مرکزی مثل آلمان و لهستان کشت داده می‌شود(۱).

ریشه خشک شده این گیاه Radix scutellariae، مقادیر بالایی از فلاونوئیدها شامل بایکالین(۵ و ۶٪ دی‌هیدروکسی-۸-متوكسی فلاون) بیشتر از ۱۴٪، بایکالین(۵ و ۶٪ تری‌هیدروکسی فلاون) بیشتر از ۷٪ و گونین(۵ و ۷٪ دی‌هیدروکسی-۸-متوكسی فلاون) ۷٪ و ... دارد(۱). بایکالین، فلاونوئید اصلی یافت شده در Scutellaria radix می‌باشد. در تعدادی از مطالعه‌ها اثرات ضد سرطانی و حفاظتی بایکالین در برابر آسیب‌های بافتی و ارگان‌ها نشان داده شده است. تاکنون در مورد اثرات بایکالین بر سیستم عصبی و عضله-اسکلتی، تاثیرات ضد التهابی و آنتی‌اکسیدان، درمان بیماری‌های قلبی، فعالیت‌های ضد میکروبی، ضد ویروسی و ضد سرطانی، تاثیر آن بر توقف چرخه سلولی در فاز G1 و آپوپتوز سلول‌های سرطانی بررسی‌هایی انجام شده است(۲-۸). به علاوه اثرات ضد تکثیری آن در سرطان‌های مختلف نظیر ریه، هپاتوکارسینوما، پروستات و نیز سل لاین‌های سرطانی مختلف توسط گروه‌های تحقیقاتی مختلف نشان داده شده است(۹-۱۱). افزودن بایکالین به سل لاین اریترولوسمی K562، تمایز به سمت رده اریتروژنیدی را مهار می‌کند و توانایی ایجاد کلني را از طریق تاثیر بر مسیر سیگنالینگ Notch کاهش می‌دهد(۱۲).

بایکالین یکی از آگونیست‌های PPAR γ (Peroxisome proliferator-activated receptor γ) می‌باشد. PPAR γ یک فاکتور نسخه‌برداری فعال شونده توسط لیگاند، متعلق به سوپر فامیلی نوکلئورسپیتورها است(۱۳). نوکلئورسپیتورهای انسانی، خانواده‌ای متشکل از ۴۹ عضو بوده که درون هسته یا سیتوپلاسم یافت می‌شوند، مسئول پاسخگویی به هورمون‌های تیروژنیدی یا استروژنیدی می‌باشند و در کنترل توسعه، هموستاز و متابولیسم ارگانیسم نقش دارند(۱۴). نوکلئورسپیتور γ PPAR در سطوح بالا در بافت‌های چربی

حضور سیتوکاین‌های EPO ۴/۵ U/mL و SCF ۲۰ ng/mL و محیط کشت داده شدن و از روز چهارم هر سه روز یک بار محیط کشت کاملاً تعویض و سیتوکاین تازه افزوده شد. جهت بررسی اثرات آگونیست‌های PPAR γ از قبیل بایکالین (سیگما، آلمان) و تروگلیتازون (سیگما، آلمان) بر روند تمایز اریتروئیدی، تکثیر و تمایز سلول‌ها در حضور و فقدان این مواد سنجیده شد. بایکالین و تروگلیتازون در دی‌متیل‌سولفونکسید (DMSO) به صورت محلول درآمدند و غلظت‌های مختلف بایکالین (۱، ۱۰، ۲۰ و ۵۰ میکرومول) و نیز تروگلیتازون (۰/۱، ۱، ۳ و ۱۰ میکرومول) مورد بررسی قرار گرفت.

بررسی تمایز سلولی با فلوسیتومتری:

جهت تعیین میزان تمایز اریتروئیدی، بیان CD71 (رسپتور ترانسفرین (TfR)) و گلیکوبروتئین (GPA) A بر سطح سلول‌های تمایز یافته با کمک فلوسیتومتری بررسی شد. تعداد ۱۰^۵ سلول با PBS دو بار شستشو داده شد و سپس با آنتی‌بادی مونوکلونال آنتی-GPA کثروگه شده با FITC (دانمارک، داکو) و آنتی‌بادی مونوکلونال آنتی-CD71 کثروگه شده با PE (دانمارک، داکو) به مدت ۳۰ دقیقه در PBS میکرومول (۰/۱) مورد بررسی قرار گرفت. در نتیجه در دمای ۴-۸ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳۰ دقیقه قرار داده شد. بعد از شستشو، از سلول‌ها در حجم مناسب PBS سوسپانسیون تهیه شد. غنی‌سازی و جداسازی سلول‌های CD133⁺ با ستون (آلمان، میلتنتی بیوتک) (۱۰/۷) LS و به روش انتخاب مثبت انجام شد. پس از آماده‌سازی ستون با PBS و افزودن سلول‌ها، سلول‌های نشاندار نشده از ستون عبور کرده و خارج شدند. سپس ستون از جداکننده مگنتیک (Separator) خارج و سلول‌های نشاندار با جریان سریع شسته شد و بعد از سانتریفیوژ، با قدرت ۳۰۰ g به مدت ۱۰ دقیقه در حجم ۵۰۰ میکرولیتر مایع به صورت سوسپانسیون درآمد.

ارزیابی توانایی تشکیل کلنی (CFU-assay):

توانایی سلول‌های HSC جهت ایجاد کلنی با افزودن آنها به محیط متیل سلولز (MC) بر پایه IMDM برسی شد. جهت تهیه محیط MC ۲۶ گرم از MC (M-۲۸۱)، فیشر) اتوکلاو شده به ۵۰۰ میلی لیتر آب مقطر استریل (۹۰ درجه سانتی‌گراد - ۷۰ درجه سانتی‌گراد) افزوده شد. به مدت ۱۰ دقیقه با استفاده از تیغه مگنتیک به هم زده شد و سپس با افزودن تدریجی ۲x IMDM ۵۰۰ mL از محیط ۲x IMDM محیط، فرآیند تشکیل ژل آغاز شد و در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴-۶ ساعت به طور کامل به صورت ژل در آمد. جهت بررسی توانایی تشکیل کلنی، ۱۰^۴ سلول را در ۱۰۰ میکرولیتر محیط IMDM حل کرده و غلظت M^۳ بایکالین و M^{۵۰} تروگلیتازون همراه با

تکمیل فرم رضایت‌نامه توسط مادران، از نوزادان زنان سالم و نرمال به طور تصادفی انتخاب شدند. به این منظور، از بند ناف‌های تازه در هنگام زایمان فول ترم و حداکثر تا چهار ساعت پس از آن استفاده شد. خون با استفاده از هیدروکسی اتیل استارچ (HES-steril ۶٪) در غلظت نهایی ۲/۵٪، Freeflex درجه سانتی‌گراد در لوله‌هایی با قطر ۱۲ میلی‌متر با قدرت ۵۰ g سانتریفیوژ شد. سپس لایه پلاسمایی حاوی سلول‌های تک هسته‌ای جمع‌آوری و پس از سانتریفیوژ، رسوب سلولی در محلول PBS سوسپانسیون شده به روی فایکول (ایران، بهار افshan) (۱۰/۷۷ g/mL) برده شد و با قدرت ۸۰۰ g به مدت ۳۵ دقیقه سانتریفیوژ گردید. سوسپانسیون سلول‌های تک هسته‌ای به دست آمده از فایکول، با آنتی‌بادی‌های CD133 مگنتیک مجاور شد و در دمای ۴-۸ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳۰ دقیقه قرار داده شد. بعد از شستشو، از سلول‌ها در حجم مناسب PBS سوسپانسیون تهیه شد. غنی‌سازی و جداسازی سلول‌های CD133⁺ با ستون (آلمان، میلتنتی بیوتک) (۱۰/۷) LS و به روش انتخاب مثبت انجام شد. پس از آماده‌سازی ستون با PBS و افزودن سلول‌ها، سلول‌های نشاندار نشده از ستون عبور کرده و خارج شدند. سپس ستون از جداکننده مگنتیک (Separator) خارج و سلول‌های نشاندار با جریان سریع شسته شد و بعد از سانتریفیوژ، با قدرت ۳۰۰ g به مدت ۱۰ دقیقه در حجم ۵۰۰ میکرولیتر مایع به صورت سوسپانسیون درآمد.

کشت سلول‌های بنیادی خونساز (HSC): سلول‌های CD133⁺ جدا شده در محیط کشت (آلمان، سیگما) IMDM حاوی ۲۰٪ سرم جنین گاوی (FBS)، در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی‌گراد در حضور ۵٪ CO₂ تکثیر ۱۰۰ ng/mL TPO ۱۰۰ ng/mL، FLT3L ۱۰۰ ng/mL و SCF ۱۰۰ μg/mL تکنولوژیس) و نیز ۱۰۰ U/mL پنسی‌سیلین و ۱۰۰ μg/mL استرپتومایسین (جیبکو) جهت تکثیر این سلول‌ها مورد استفاده قرار گرفت. سلول‌های تکثیر یافته به منظور تمایز اریتروئیدی در محیط کشت IMDM در پلیت ۹۶ خانه‌ای در

یافته‌ها

بررسی مورفو‌لوزیک سلول‌های تمایز یافته اریتروئیدی: جهت بررسی تغییرات مورفو‌لوزیک سلول‌های حاصل از تکثیر و تمایز $CD133^+$ به سلول‌های تمایز یافته رده اریتروئیدی، رنگ آمیزی رایت - گیمسا انجام شد و تمایز پیش‌سازها به رده‌های اریتروئیدی نیز مشاهده شد، که مورفو‌لوزی تاییدی بر روند تمایزی این سلول‌ها می‌باشد (شکل ۱).

اثر بایکالین بر بیان رستپر ترانس‌فرین (TfR) و گلیکوپروتئین A (GPA) بر سطح سلول‌های تمایز یافته در مقایسه با تروگلیتازون:

به منظور بررسی اثرات بایکالین به عنوان یکی از لیگاندهای $\gamma PPAR$ بر تکثیر و تمایز سلول‌های بنیادی هماتوپوئیک جدا شده از خون بند ناف و تاثیر آن بر روند تمایز اریتروئیدی، سلول‌های $CD133^+$ با غلظت‌های مختلف بایکالین (۱۰، ۲۰ و ۵۰ میکرومول) و نیز تروگلیتازون (۰/۱، ۱، ۰/۱) در محیط کشت IMDM حاوی ۰/۲۰ FBS به مدت هفت روز انکوبه شدند و سپس بیان GPA و TfR با فلوسیتمتری بررسی شد. فلوسیتمتری در بیمارستان قاضی دانشگاه علوم پزشکی تبریز با دستگاه فلوسیتمتری (FACSCalibur، BD) انجام شد. سلول‌های بنیادی هماتوپوئیک $CD133^+$ در محیط کشت IMDM کنترل به همراه سیتوکاین‌های EPO و SCF به رده اریتروئیدی تمایز پیدا کردند که با تغییر در بیان GPA و

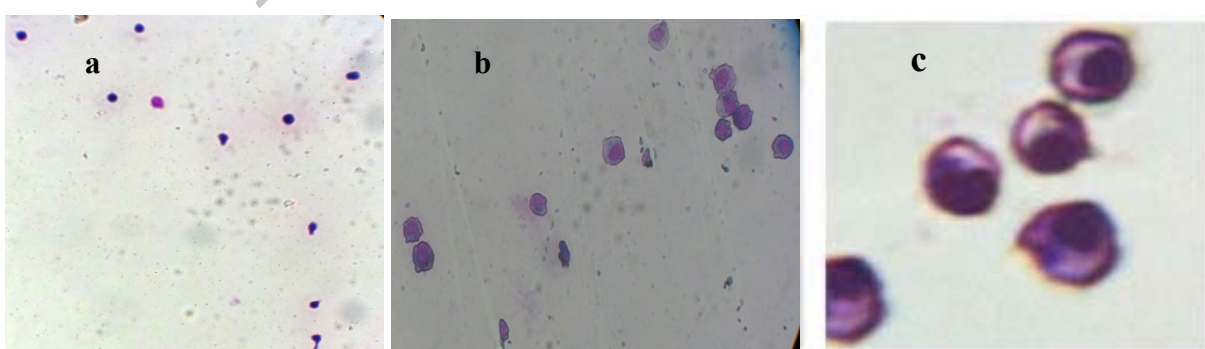
سیتوکاین‌های ۴ U/mL rh EPO و ۲۰ ng/mL rh SCF به ۱ میلی لیتر از محیط MC آماده شده اضافه شد. سپس این محیط با نیدل G ۱۶ به درون پلیت کشت سلولی ریخته شده و پلیت به مدت ۱۴ روز در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی گراد و ۰/۵٪ CO_2 و در محیط مرطوب قرار داده شد. آزمایش سنجه کلی در مقایسه با کنترل بدون حضور آگونیست‌ها انجام شد.

بررسی مورفو‌لوزیک سلول‌های تمایز یافته اریتروئیدی: جهت بررسی تغییرات تمایزی، رنگ آمیزی سلول‌ها با رنگ رایت-گیمسا انجام گرفت و سپس بررسی میکروسکوپی سلول‌ها انجام پذیرفت.

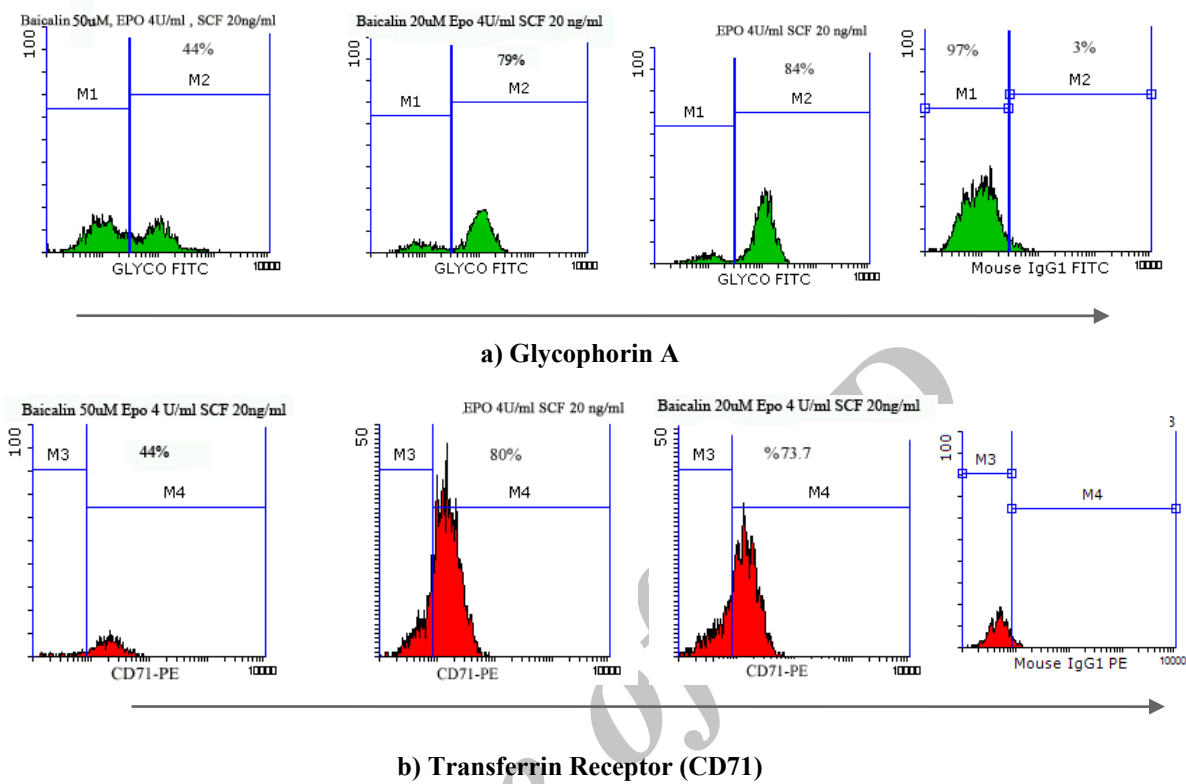
ارزیابی تعداد سلول‌های زنده و غیرزنده از طریق فلوسیتمتری:

سلول‌های کشت داده شده در حضور آگونیست‌های $PPAR\gamma$ و تعداد سلول‌های زنده و مرده از طریق برداشت حجم ثابت از سوسپانسیون سلولی از این سلول‌ها و آنالیز آن از طریق فلوسیتمتری (Epics Elite ESP) انجام شد. از طریق نمودار خصوصیات سلولی در FS و SS، می‌توان تعداد سلول‌های زنده و غیرزنده موجود در نمونه را محاسبه کرد (۲۴، ۲۵). همه داده‌ها به صورت $mean \pm SD$ گزارش شدند.

آنالیز داده‌ها با استفاده از آزمون t-Student در نرم‌افزار SPSS انجام شد.



شکل ۱: سلول‌های رنگ آمیزی شده با رنگ گیمسا در روز هفتم تمایز اریتروئیدی a) HSC های جدا شده از بند ناف در روز صفر $\times 10$ b) سلول‌های پیش‌ساز اریتروئیدی در روز هفتم تمایز $\times 40$ c) سلول‌های پیش‌ساز اریتروئیدی در روز هفتم تمایز بزرگنمایی $\times 100$

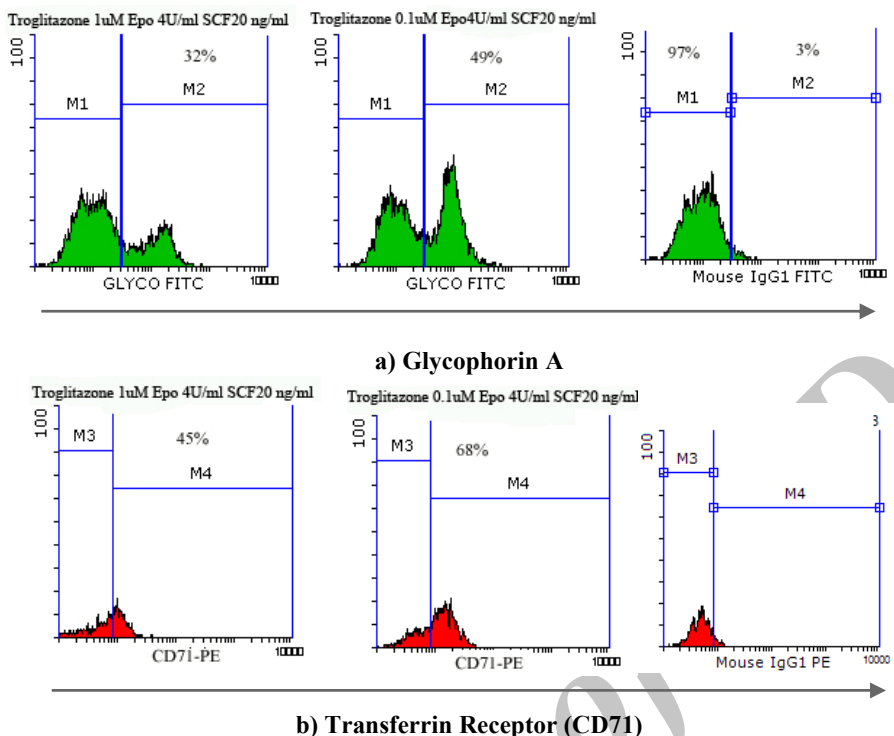


شکل ۲: بیان رسپتورهای سطحی GPA (a) و CD71 (b) از طریق فلوسیتومتری در روز هفتم تمایز اریتروئیدی در محیط کشت IMDM حاوی سیتوکاین‌های EPO ۴/۵ U/mL و SCF ۲۰ ng/mL و ۵۰ میکرومول بایکالین و در حضور کنترل مورد ارزیابی قرار گرفت.

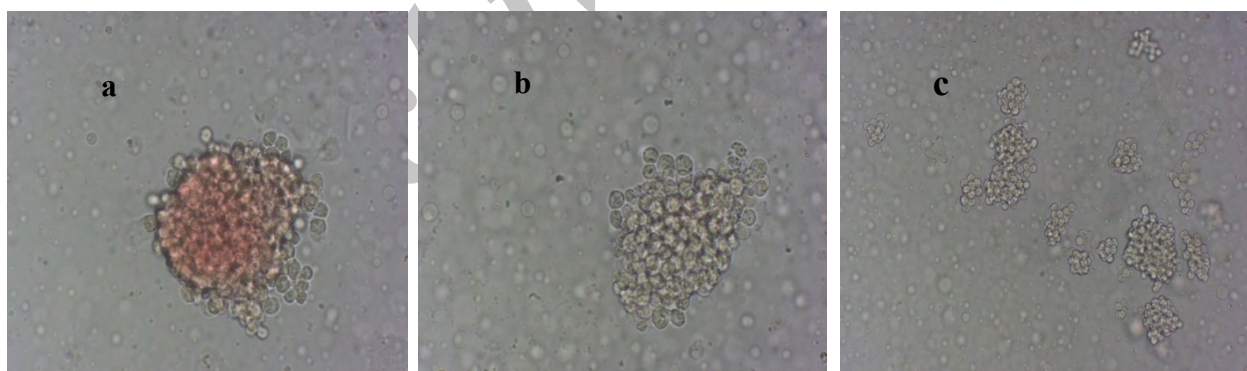
۳٪ و ۴۹٪ و ۴۵٪ و ۴۲٪ و ۳٪ و ۳٪ و ۵٪ و ۴٪ و ۶۸٪ ترتیب به مارکر CD71 در شکل ۲ (p<۰/۰۲، n=۳) (p<۰/۰۱، n=۳).

اثر بایکالین بر توانایی تشکیل کلثی اریتروئیدی در محیط نیمه جامد متیل سلولز در مقایسه با تروگلیتازون: آزمون سنجش کلثی به منظور بررسی فعالیت عملکردی سلول‌های بنیادی خونساز انجام شد. غلظت‌هایی از بایکالین و تروگلیتازون که سرکوب معنادار بیان رسپتورهای سطحی را نشان دادند (غلظت M μ M ۵۰ بایکالین و M μ M ۳ تروگلیتازون) انتخاب شد و همراه با سیتوکاین‌های EPO ۴ U/mL و SCF ۲۰ ng/mL در انکوباتور با ۵٪ CO₂ قرار داده شد. مقایسه با کنترل آزمون سنجش کلثی انجام شد (n=۳، p<۰/۰۰۱) (نمودار ۱).

اریتروئیدی GPA در غلظت ۱ و ۱ میکرومول به ترتیب TfR همراه بود. میانگین درصد سلول‌ها، بیان‌کننده GPA در روز هفتم در غلظت ۱۰ میکرومول بایکالین مشابه نمونه کنترل و ۸۴٪ درصد بود (n=۳، p=۰/۰۳). هم چنین در غلظت‌های ۲۰ و ۵۰ میکرومول به ترتیب ۷۹/۵٪ و ۴۴٪ بوده که نشان‌دهنده کاهش معنادار تعداد سلول‌های عرضه‌کننده GPA به طور وابسته به دوز است (n=۳). علاوه بر آن در بررسی سلول‌های عرضه‌کننده TfR نیز کاهش میزان این سلول‌ها به صورت وابسته به دوز مشاهده شد. میانگین درصد سلول‌های بیان‌کننده TfR در روز هفتم در بررسی فلوسیتومتری در غلظت‌های مختلف (۱۰، ۲۰ و ۵۰ میکرومول) به ترتیب ۴٪ و ۱۷٪ و ۲۳٪ بود. درصد سلول‌های بیان‌کننده TfR همانند بیان GPA در غلظت ۱۰ میکرومول بایکالین مشابه نمونه کنترل بود (n=۳). در مقایسه، در تیمار با تروگلیتازون به عنوان فعال‌کننده PPAR γ در روز هفتم، میانگین درصد سلول‌های بیان‌کننده مارکر GPA در غلظت ۱ و ۱ میکرومول به ترتیب



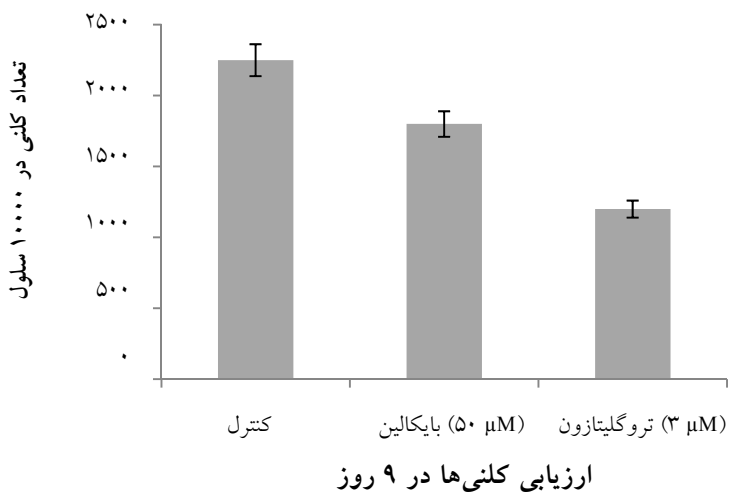
شکل ۳: بیان ریپتورهای سطحی GPA و CD71 از طریق فلوسیتومتری در روز هفتم تمايز اریتروئیدی در محیط کشت IMDM حاوی سیتوکاین‌های EPO ۴/۵ U/mL و SCF ۲۰ ng/mL در غلظت‌های مختلف تروگلیتازون (۰/۱، ۱ میکرومول) و در حضور آنتی‌بادی ایزوتیپیک کنترل مورد ارزیابی قرار گرفت.



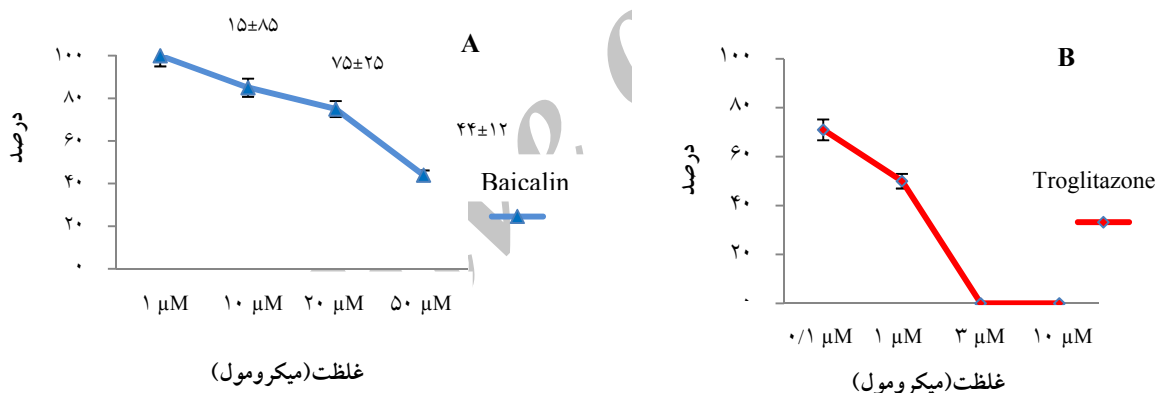
شکل ۴: کلندی‌های ایجاد شده پس از ۹ روز در محیط نیمه جامد متیل سلولز (a) کلندی‌های مختلف در بزرگنمایی $\times 10$ (b) کلندی گرانولوسیتی با بزرگنمایی $\times 40$ (c) کلندی اریتروئیدی با بزرگنمایی $\times 40$

سلول‌های زنده شد. ارزیابی از طریق برداشت حجم ثابت از سوپاپانسیون سلولی از همه غلظت‌های آگونیست‌ها و آنالیز آن‌ها از طریق فلوسیتومتری (Epics Elite ESP) انجام شد. از طریق هیستوگرام خصوصیات سلولی در FS و SS، تعداد سلول‌های زنده و غیر زنده موجود در نمونه محاسبه شد، شد (۲۴، ۲۵).

ارزیابی تعداد سلول‌های زنده و غیر زنده با روش فلوسیتومتری: مجاورت سلول‌های $CD133^+$ با آنتاگونیست‌های PPAR γ (بایکالین و تروگلیتازون) باعث کاهش تعداد



نمودار ۱: ارزیابی اثر بایکالین و تروگلیتازون بر توانایی تشکیل کلونی سلول‌های $CD133^+$. تعداد کلونی‌های تشکیل شده در روز نهم به ازای ۱۰۰۰ سلول اولیه در حضور غلظت ۵۰ میکرومول بایکالین و غلظت ۳ میکرومول تروگلیتازون با مدرج کردن پلیت کشت و شمردن زیر عدسی با بزرگنمایی ۱۰۰ مشخص شد ($n=3$ ، $p=0.001$).



شکل ۵: درصد سلول‌های زنده تیمار شده با بایکالین و تروگلیتازون در روز هفتم توسط آنالیز فلوسیتومتری. نمودار A غلظت‌های مختلف بایکالین و نمودار B غلظت‌های تروگلیتازون را نمایش می‌دهد. شمارش درصد سلول‌های زنده در غلظت ۵۰ میکرومول بایکالین و ۱ میکرومول تروگلیتازون کاهش معناداری نشان می‌دهد به ترتیب ($n=3$ ، $p=0.02$ ، $n=3$ ، $p=0.01$).

مختلف، مطالعه‌های زیادی انجام شده است. لیگاندهای PPAR γ رشد سلولی را با القای آپوپتوز در سل لاین‌های لنفوما و لوسمیک انسانی مختلف سرکوب می‌کنند (۲۶، ۱۹). هم چنین آگونیست‌هایی هم چون تروگلیتازون، پیوگلیتازون و تیازولیدین سبب القای آپوپتوز در سلول‌های سرطانی کولون انسانی و سلول سرطانی سینه می‌شوند (۲۸، ۲۷). در مطالعه هیراس و همکارانش در سال ۲۰۰۰، نشان داده شد که لیگاندهای سنتیک PPAR γ هم چون تروگلیتازون و پیازولیدازون سبب سرکوب تکثیر سلولی و بیان مارکرهای سطحی اریتروئیدی GPA در سل لاین

پس از تیمار سلول‌های $CD133^+$ با غلظت ۱، ۱۰، ۲۰ و ۵۰ میکرومول بایکالین، درصد نسبت سلول‌های زنده به مرده در روز هفتم به ترتیب $11\pm85\%$ ، $44\pm12\%$ و $75\pm25\%$ در غلظت‌های ۱، ۱۰ و ۲۰ میکرومول تروگلیتازون درصد سلول‌های زنده $9\pm71\%$ و $10\pm50\%$ بود و در غلظت‌های ۳ و ۱۰ میکرومول، تمامی سلول‌ها مرده و قابل ارزیابی با فلوسیتومتری نبودند (شکل ۵).

بحث

تاکنون در مورد اثرات لیگاندهای γ PPAR بر سلول‌های

مطالعه‌ها نشان می‌دهند که لیگاندھای PPAR γ ، رشد سلول‌ها را در سل لاین‌های لوسمیک و لنفوما از طریق القای آپوپتوز سرکوب می‌کنند(۲۶، ۳۷، ۱۹). با این حال مطالعه ناوآگاسا و همکارانش نشان داد که لیگاندھای PPAR γ ، تکثیر سلول‌های پیش‌ساز اریتروئیدی را بدون کاهش قابلیت حیات و افزایش آپوپتوز، سرکوب می‌نمایند(۲۰).

نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که کاهش چشمگیر درصد سلول‌های بیان‌کننده رسپتورهای سطحی در غلاظت $M^{\mu} ۵۰$ بایکالین و $M^{\mu} ۳$ تروگلیتازون مشاهده شد. کاهش میانگین درصد سلول‌های بیان‌کننده مارکرهای اریتروئیدی GPA و TfR در روز هفتم نشان می‌دهد تعداد سلول‌های بیان‌کننده این مارکرها به طور معناداری به شیوه وابسته به دوز کاهش پیدا کرده که خود نمایانگر تاخیر بلوغ اریتروئیدی سلول‌های پیش‌ساز می‌باشد. درصد بیان TfR همانند بیان GPA در غلاظت ۱۰ میکرومول بایکالین، مشابه نمونه کترل می‌باشد که نشان می‌دهد این غلاظت تاثیری بر روند تمایز HSC و قابلیت حیات آن ندارد. در مقایسه، در تیمار با تروگلیتازون به عنوان فعال‌کننده PPAR γ در روز هفتم، میانگین درصد بیان مارکر اریتروئیدی GPA در غلاظت $۰/۱$ و ۱ میکرومول به ترتیب ۳ ± ۳ % و ۵ ± ۵ % و مارکر CD71 به ترتیب ۴ ± ۶۸ % و ۲ ± ۴۵ % بوده و هیچ سلول زنده‌ای در روز هفتم در غلاظت ۳ و ۱۰ تروگلیتازون باقی نماند.

در این مطالعه مشاهده شد که میزان سلول‌های زنده پس از افزودن بایکالین به تدریج کاهش می‌یابد و تعداد این سلول‌ها در موارد افزودن آگونیست تروگلیتازون در مقایسه با بایکالین بیشتر می‌باشند. بنابراین مشاهده می‌شود همان طور که حساسیت سلول‌های سرطانی در برابر عصاره بایکالین متفاوت است، حساسیت سلول‌های نرمال مانند HSC در حین تمایز به رده اریتروئیدی نیز متفاوت می‌باشد(۳۵). تکثیر سلول‌ها در تروگلیتازون به میزان بیشتری در مقایسه با بایکالین مهار می‌شود و مهار تکثیر با افزایش مقدار این آگونیست‌ها افزایش می‌یابد. هم‌چنین با مقایسه میزان سلول‌های بیان‌کننده مارکرهای سطحی اریتروئیدی GPA و TFR، مشاهده شد که میزان سلول‌های

اریترولوسمی K562 می‌شوند(۲۹). هم‌چنین این لیگاندھا باعث القای تمایز مونوسیتی در برخی سل لاین‌های سرطانی میلوژنر می‌شوند(۲۹). در ادامه در مطالعه ناگاسawa و همکارانش در سال ۲۰۰۵ نیز مشخص شد که تیازولیدازون‌ها بلوغ اریتروئیدی و تکثیر سلول‌های erythroid colony-forming تشکیل‌دهنده کلنی اریتروئید (cells) را در سلول‌های بنیادی خونساز جدا شده از خون محیطی، دچار تاخیر می‌کنند(۲۰). هم‌چنین مشخص شد به دنبال استفاده از تیازولیدازون‌ها در بیماران دیابتی، هموگلوبین و هماتوکریت در آن‌ها کاهش پیدا می‌کند(۳۰). در سال‌های اخیر نیز مشیقات سنتیک جدیدتر و گلیتازون که اثرات آنتی پرولیفراتیو خوب و اثرات توکسیک کمتری دارند، به منظور درمان استفاده می‌شوند(۲۸). علاوه بر تروگلیتازون لیگاندھای طبیعی PPAR γ مثل dPGJ2 ۱۵ تکثیر سلولی ECFCs را سرکوب می‌کنند که بیانگر اثرات ضد تکثیری با واسطه PPAR γ است(۲۰). تاکنون در مورد اثرات آگونیست‌های مختلف PPAR γ در سل لاین‌های سرطانی و نیز اریتروپوئز، مطالعه‌های زیادی انجام شده است ولی برای اولین بار است که اثر بایکالین بر اریتروپوئز نرمال بررسی و اثر سرکوب کننده آن اثبات می‌شود. اثر ضد سرطانی بایکالین و نیز بایکالثین توسط مطالعه‌های بسیاری اثبات شده است(۳۱-۳۴)، (۲۴، ۱۱، ۶). پس از شکست نیمه گلیکوزید در محیط زنده، بایکالین تبدیل به بایکالثین می‌شود. بایکالین سبب توقف در فاز G1 چرخه سلولی و آپوپتوز سلول‌های سرطانی پروستات می‌شود(۱۱). در سلول‌های هپاتومای انسانی، بایکالین سبب القای آپوپتوز و مهار تکثیر می‌گردد(۱۰). هم‌چنین بایکالین و بایکالثین دارای اثرات بالقوه آنتی آنزیوژنر می‌باشند(۳۳). اثرات ضد تکثیری بایکالین بر سل لاین‌های سرطانی مختلف توسط دانشمندان مختلف گزارش شده و در مطالعه‌ها تاکید شده که اثرات مهار رشد فلاونوئیدها از جمله بایکالین در بین سلول‌های سرطانی انسانی و نه در سلول‌های دیپلوبتید نرمال مشاهده شده است(۱). با این حال در مطالعه هیم‌جی و همکاران در سال ۲۰۰۷، نشان داده شد که علاوه بر اثرات توکسیک و سمی بر سلول‌های سرطانی، بایکالین اثر توکسیک کمی بر سلول‌های نرمال دارد(۳۵). تعدادی از

بیماری‌های آلرژیک و التهابی، فعالیت ضد ویروسی، اثر ضد تکثیر بر سل لاین‌های مختلف و اثر بر درمان بیماری‌های نورودژنراتیو گزارش شده است (۳۸، ۱). لیکن در تمام این مطالعه‌ها، اثر توکسیک احتمالی این عصاره بر سلول‌های نرمال در نظر گرفته نشده است. یافته‌های این تحقیق نشان می‌دهد که بایکالین دارای اثرات قابل ملاحظه وابسته به دوزی بر روند خونسازی اریتروئید است و لذا باید در تجویز و مصرف آن، این اثرات جانبی و هم چنین دوز مورد استفاده آن مورد توجه قرار گیرد. این مساله به ویژه با توجه به منشا گیاهی بایکالین و نیز گزارش‌های متعدد مبنی بر اثرات ضد سرطانی آن و احتمال مصرف خودسرانه بایکالین توسط افراد جامعه حائز اهمیت می‌باشد.

بیان‌کننده این مارکرها در سلول‌های تیمار شده با بایکالین و نیز تروگلیتازون در مقایسه با کترول کاوش پیدا کرده است و این کاوش به صورت وابسته به دوز می‌باشد. نتایج به دست آمده از آزمون سنجش کلنتی حاکی از آن است که سلول‌های بنیادی $CD133^+$ جدا شده و تکثیر یافته، توانایی مناسب کمی و کیفی برای تمایز به سمت رده‌های مختلف سلولی از جمله رده اریتروئیدی را داشته و از این رو نتایج مربوط به سلول‌های بیان‌کننده مارکرها سطحی مربوط به این سلول‌ها را تایید می‌کند.

نتیجه‌گیری

در مقالات مختلف اثرات ضد باکتریایی، ضد ویروسی، فعالیت ضد التهابی و اثرات ضد توموری بایکالین در زمینه ایمنی ذاتی و نیز به عنوان راه حلی برای درمان تب،

References:

- Blach-Olszewska Z, Lamer-Zarawska E. Come back to root-Therapeutic activities of *Scutellaria baicalensis* root in aspect of innate immunity regulation – Part I. *Adv Clin Exp Med* 2008; 17(3): 337-45. [Article in Polish]
- Li-Weber M. New therapeutic aspects of flavones: the anticancer properties of *Scutellaria* and its main active constituents Wogonin, Baicalein and Baicalin. *Cancer Treat Rev* 2009; 35(1): 57-68.
- Krakauer T, Li BQ, Young HA. The flavonoid baicalin inhibits superantigen-induced inflammatory cytokines and chemokines. *FEBS Lett* 2001; 500(1-2): 52-5.
- Zhao Y, Li H, Gao Z, Xu H. Effects of dietary baicalin supplementation on iron overload-induced mouse liver oxidative injury. *Eur J Pharmacol* 2005; 509(2-3): 195-200.
- Mladenka P, Zatloukalová L, Filipský T, Hrdina R. Cardiovascular effects of flavonoids are not caused only by direct antioxidant activity. *Free Radic Biol Med* 2010; 49(6): 963-75.
- Chan FL, Choi HL, Chen ZY, Chan PS, Huang Y. Induction of apoptosis in prostate cancer cell lines by a flavonoid, baicalin. *Cancer Lett* 2000; 160(2): 219-28.
- Li BQ, Fu T, Dongyan Y, Mikovits JA, Ruscetti FW, Wang JM. Flavonoid baicalin inhibits HIV-1 infection at the level of viral entry. *Biochem Biophys Res Commun* 2000; 276(2): 534-8.
- Himeji M, Ohtsuki T, Fukazawa H, Tanaka M, Yazaki S, Ui S, et al. Difference of growth-inhibitory effect of *Scutellaria baicalensis*-producing flavonoid wogonin among human cancer cells and normal diploid cell. *Cancer Lett* 2006; 245(1-2): 269-74.
- Du G, Han G, Zhang S, Lin H, Wu X, Wang M, et al. Baicalin suppresses lung carcinoma and lung metastasis by SOD mimic and HIF-1alpha inhibition. *Eur J Pharmacol* 2010; 630(1-3): 121-30.
- Li Y, Martin RC 2nd. Herbal medicine and hepatocellular carcinoma: applications and challenges. *Evid Based Complement Alternat Med* 2011; 2011: 541209.
- Ikezoe T, Chen SS, Heber D, Taguchi H, Koeffler HP. Baicalin is a major component of PC-SPES which inhibits the proliferation of human cancer cells via apoptosis and cell cycle arrest. *Prostate* 2001; 49(4): 285-92.
- Wang AM, Ku HH, Liang YC, Hwu YM, Yeh TS. The autonomous notch signal pathway is activated by baicalin and baicalein but is suppressed by niclosamide in K562 cells. *J Cell Biochem* 2009; 106(4): 682-92.
- Mangelsdorf DJ, Thummel C, Beato M, Herrlich P, Schütz G, Umesono K, et al. *Cell* 1995; 83(6): 835-9.
- Olefsky JM. Nuclear receptor minireview series. *J Biol Chem* 2001; 276(40): 36863-4.
- Chui PC, Guan HP, Lehrke M, Lazar MA. PPARgamma regulates adipocyte cholesterol metabolism via oxidized LDL receptor 1. *J Clin Invest* 2005; 115(8): 2244-56.
- Greene ME, Pitts J, McCarville MA, Wang XS, Newport JA, Edelstein C, et al. PPARgamma: observations in the hematopoietic system. *Prostaglandins Other Lipid Mediat* 2000; 62(1): 45-73.
- Greene ME, Blumberg B, McBride OW, Yi HF, Kronquist K, Kwan K, et al. Isolation of the human peroxisome proliferator activated receptor gamma cDNA: expression in hematopoietic cells and

- chromosomal mapping. *Gene Expr* 1995; 4(4-5): 281-99.
- 18- Bouhlel MA, Derudas B, Rigamonti E, Dièvert R, Brozek J, Haulon S, et al. PPARgamma activation primes human monocytes into alternative M2 macrophages with anti-inflammatory properties. *Cell Metab* 2007; 6(2): 137-43.
- 19- Konopleva M, Andreeff M. Role of peroxisome proliferator-activated receptor-gamma in hematologic malignancies. *Curr Opin Hematol* 2002; 9(4): 294-302.
- 20- Nagasawa E, Abe Y, Nishimura J, Yanase T, Nawata H, Muta K. Pivotal role of peroxisome proliferator-activated receptor gamma (PPARgamma) in regulation of erythroid progenitor cell proliferation and differentiation. *Exp Hematol* 2005; 33(8): 857-64.
- 21- Chou FS, Wang PS, Kulp S, Pinzone JJ. Effects of thiazolidinediones on differentiation, proliferation, and apoptosis. *Mol Cancer Res* 2007; 5(6): 523-30.
- 22- Wei W, Wan Y. Thiazolidinediones on PPARγ: The Roles in Bone Remodeling. *PPAR Res* 2011; 2011: 867180.
- 23- Murphy CE, Rodgers PT. Effects of thiazolidinediones on bone loss and fracture. *Ann Pharmacother*; 41(12): 2014-8.
- 24- Ma Z, Otsuyama K, Liu S, Abroun S, Ishikawa H, Tsuyama N, et al. Baicalein, a component of *Scutellaria radix* from Huang-Lian-Jie-Du-Tang (HLJT), leads to suppression of proliferation and induction of apoptosis in human myeloma cells. *Blood* 2005; 105(8): 3312-8.
- 25- Kawano MM, Mihara K, Huang N, Tsujimoto T, Kuramoto A. Differentiation of early plasma cells on bone marrow stromal cells requires interleukin-6 for escaping from apoptosis. *Blood*; 85(2): 487-94.
- 26- Konopleva M, Elstner E, McQueen TJ, Tsao T, Sudarikov A, Hu W, et al. Peroxisome proliferator-activated receptor gamma and retinoid X receptor ligands are potent inducers of differentiation and apoptosis in leukemias. *Mol Cancer Ther* 2004; 3(10): 1249-62.
- 27- Ban JO, Kwak DH, Oh JH, Park EJ, Cho MC, Song HS, et al. Suppression of NF-kappaB and GSK-3beta is involved in colon cancer cell growth inhibition by the PPAR agonist troglitazone. *Chem Biol Interact* 2010; 188(1): 75-85.
- 28- Salamone S, Colin C, Grillier-Vuissoz I, Kuntz S, Mazerbourg S, Flament S, et al. Synthesis of new troglitazone derivatives: Anti-proliferative activity in breast cancer cell lines and preliminary toxicological study. *Eur J Med Chem* 2012; 51: 206-15.
- 29- Hirase N, Yanase T, Mu Y-m, Muta K, Umemura T, Takayanagi R, et al. Thiazolidinedione suppresses the expression of erythroid phenotype in erythroleukemia cell line K562. *Leuk Res* 2000; 24(5): 393-400.
- 30- Berria R, Glass L, Mahankali A, Miyazaki Y, Monroy A, De Filippis E, et al. Reduction in hematocrit and hemoglobin following pioglitazone treatment is not hemodilutional in Type II diabetes mellitus. *Clin Pharmacol Ther* 2007; 82(3): 275-81.
- 31- Kubo M, Matsuda H, Tanaka M, Kimura Y, Okuda H, Higashino M, et al. Studies on *Scutellariae radix*. VII. Anti-arthritis and anti-inflammatory actions of methanolic extract and flavonoid components from *Scutellariae radix*. *Chem Pharm Bull(Tokyo)* 1984; 32(7): 2724-9.
- 32- Fukutake M, Yokota S, Kawamura H, Iizuka A, Amagaya S, Fukuda K, et al. Inhibitory effect of *Coptidis Rhizoma* and *Scutellariae Radix* on azoxymethane-induced aberrant crypt foci formation in rat colon. *Biol Pharm Bull* 1998; 21(8): 814-7.
- 33- Liu JJ, Huang TS, Cheng WF, Lu FJ. Baicalein and baicalin are potent inhibitors of angiogenesis: Inhibition of endothelial cell proliferation, migration and differentiation. *Int J Cancer* 2003; 106(4): 559-65.
- 34- Huang Y, Tsang SY, Yao X, Chen ZY. Biological properties of baicalein in cardiovascular system. *Curr Drug Targets Cardiovasc Haematol Disord* 2005; 5(2): 177-84.
- 35- Himeji M, Ohtsuki T, Fukazawa H, Tanaka M, Yazaki S, Ui S, et al. Difference of growth-inhibitory effect of *Scutellaria baicalensis*-producing flavonoid wogonin among human cancer cells and normal diploid cell. *Cancer Lett* 2007; 245(1-2): 269-74.
- 36- Zang C, Liu H, Posch MG, Waechter M, Facklam M, Fenner MH, et al. Peroxisome proliferator-activated receptor gamma ligands induce growth inhibition and apoptosis of human B lymphocytic leukemia. *Leuk Res* 2004; 28(4): 387-97.
- 37- Padilla J, Kaur K, Cao HJ, Smith TJ, Phipps RP. Peroxisome proliferator activator receptor-gamma agonists and 15-deoxy-Delta(12,14)(12,14)-PGJ(2) induce apoptosis in normal and malignant B-lineage cells. *J Immunol* 2000; 165(12): 6941-8.
- 38- Chen S, Ruan Q, Bedner E, Deptala A, Wang X, Hsieh TC, et al. Effects of the flavonoid baicalin and its metabolite baicalein on androgen receptor expression, cell cycle progression and apoptosis of prostate cancer cell lines. *Cell Prolif* 2001; 34(5): 293

Original Article

The effect of Baicalin, a PPAR γ activator, on erythroid differentiation of CD133 $^{+}$ cord blood hematopoietic stem cells

Abbasi P.¹, Shams Asanjan K.^{2,3,4}, Movasaghpoor A.A.¹, Akbarzadeh Laleh P.⁵, Dehdilani N.⁶

¹Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Iran

²Hematology Oncology Research Center, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Iran

³Blood Transfusion Research Center, High Institute for Research and Education in Transfusion Medicine, Tehran, Iran

⁴Tabriz Educational Regional Blood Transfusion Center, Tabriz, Iran

⁵Faculty of Pharmacy, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Iran

⁶Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

Abstract

Background and Objectives

The effect of Baicalin, a PPAR γ activator, was investigated on erythroid differentiation of CD133 $^{+}$ cord blood hematopoietic stem cells.

Materials and Methods

The effect of PPAR γ agonists (Baicalin and Troglitazone) were evaluated in erythropoiesis. CD133 $^{+}$ cells were isolated from human cord blood using MACS technology and cultured in the medium containing PPAR γ agonists in a dose-dependent manner with SCF (20 ng/mL) and Epo (4.5 u/mL). The morphology of CD133 $^{+}$ cells, cell surface markers (Transferrin receptor and glycophorin A), and the formation of erythroid colony were assessed with microscopic analysis, flow cytometry, and colony forming assay, respectively.

Results

Microscopic and flow cytometric analysis revealed the differentiation of CD133 $^{+}$ cord blood hematopoietic stem cells to erythroid lineage. Flow cytometry showed that both of the PPAR γ agonists were able to diminish significantly Transferrin receptor and glycophorin A positive cell population. The inhibitory effect of PPAR γ agonists on erythroid differentiation was dose-dependent. The colonies formation of erythroid was suppressed by both of PPAR γ agonists; hence, the effect of troglitazone was markedly higher. The inhibitory effect of Troglitazone on colonies formation of Erythroid was also markedly higher than Bicaline.

Conclusions

Our findings demonstrated that PPAR γ agonists modulates erythroid differentiation of CD133 $^{+}$ hematopoietic stem cell; therefore, they might play an important role in regulating normal erythropoiesis in vivo. The inhibitory effect of Baicalin on erythropoiesis should be noted because this herbal remedy mostly is used to treat a wide range of diseases.

Key words: baicalin, Erythropoiesis, Hematopoietic Stem Cells, PPAR gamma

Received: 6 Jan 2013

Accepted: 16 Jul 2013

Correspondence: Shams Asanjan K., PhD of Hematology and Blood Banking. Assistant Professor of Hematology Oncology Research Center, Tabriz University of Medical Sciences and Blood Transfusion Research Center, High Institute for Research and Education in Transfusion Medicine and Tabriz Educational Regional Blood Transfusion Center. P.O.Box: 51335, Tabriz , Iran. Tel: (+98411) 2871515; Fax: (+98411) 2871515
E-mail: k.shams@ibto.ir