

خصوصیات کنیکی آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بیضه موش صحرایی

دکتر دردی قوچق^۱

چکیده

آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز یکی از آنزیمهای شرکت کننده در مسیر بیوسترز هورمون‌های استروئیدی است. این آنزیم در تبدیل پرگننولون به پروژسترون در مسیر بیوسترز هورمون‌های جنسی شرکت می‌کند. هدف این پژوهش بررسی خصوصیات کنیکی آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بیضه موش صحرایی است. برای انجام تحقیق مقادیر معین سوبسترا و غلظت‌های متفاوت هموژنه بافت بیضه موش صحرایی در گرمخانه گذاشته (انکوبه) شد. مخلوط واکنش، شامل پرگننولون، کوآنزیم نیکوتین آمید دی نوکلئوتید و ایزوونیتر و ترازوولیم در ۰/۱۵۰ مولار بافر تریس و با $PH = ۷/۷$ همچنین آنزیم استخراج شده از بیضه موش صحرایی بود که در زمان‌های مختلف و دماهای مختلف انکوبه شد. جذب نوری به وسیله اسپکتروفتومتر اندازه‌گیری شد. یافته‌ها نشان دادند مقدار PH بهینه و زمان انکوباسیون به ترتیب برابر با $۷/۹$ و $۱/۵$ ساعت بود. مقدار $Kmax$ برابر با $۱۰ \times ۱۰^{-۶} \times ۵/۳$ مولار و $Vmax$ برابر با $۱۰ \times ۱۱ \times ۳/۲$ نانومول در میلی‌گرم در دقیقه بود. روش به کار گرفته شده در این مطالعه حساسیت کافی برای اندازه‌گیری فعالیت آنزیم استروئید دهیدروژناز بیضه موش را داشت. نتیجه این که خصوصیات کنیکی آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز حاصل از این پژوهش قابل مقایسه با نتایج سایر محققان است و برای بررسی فعالیت این آنزیم در بافت‌ها کاربرد دارد.

واژه‌های کلیدی: خصوصیات کنیکی، ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز، بافت بیضه موش صحرایی

۱- د/شیار بیوشیمی بالینی کدروه آموزشی بیوشیمی و بیوفیزیک دانشگاه علوم پزشکی بابل، Email : dqujeq@hotmail.com

این واکنش تولد می‌شود، توانستند فعالیت آنزیم را اندازه‌گیری کنند. در این واکنش‌ها آنزیم دخالت کننده در مسیر واکنش یا آنزیم ایزومراز به اندازه کافی وجود داشت، اما در شرایط اندازه‌گیری، این آنزیم ناپایدار بود. در روشهای دیگر، پرگنولون به عنوان تنها سوبسترا برای اندازه‌گیری، فعالیت آنزیم مورد استفاده قرار گرفت که برای اندازه‌گیری فعالیت این آنزیم، حساسیت بیشتری نسبت به روش‌های قبلی داشت (۸). آنزیم استروئید ۳-بتا-ال-دھیدروژنانز به وسیله خصوصیات زیست-شیمیایی و بافت‌شناختی در تمام بافت‌هایی که هورمون‌های استروئیدی تولید می‌کنند، می‌تواند شناسایی شود. این آنزیم و استروئیدهای C-19 و C-21 را با ساختمان ۳-بتا-هیدروکسیل به فرم دلتا-۳-کتون تبدیل می‌کند که یکی از مشخصه‌های هورمون‌های فعال استروئیدی است (۹). توالی واکنش‌های زیستی - ترکیبی (بیوسترنی) لازم برای تولید کورتیکواستروئیدها از کلسترول، در کورتکس آدرنال، ظاهرًا در برگیرنده جابجایی مواد از یک بخش سلولی به بخش دیگر آن است. مراحل اولیه و نهایی در داخل میتوکندری صورت می‌گیرد.

بسیاری از واکنش‌های واسطه‌ای به وسیله آنزیم‌های میکروزومی هموژنه ادرنال صورت می‌گیرد. یکی از این مراحل بسیار مهم، مسیر تبدیل پرگنولون تولید شده در میتوکندری به پروژترون از طریق ۳-بta اکسیداسیون و ۴ و ۵ دلتا ایزومریزاسیون است (۱۰). اولین مرحله کنترل کننده آنزیم ۳-بta-هیدروکسی استروئید دھیدروژنانز است (۳-هیدروکسی-استروئید NAD)، اکسیدوردوکاز EC.1.1.1.51 (۱۰). در یک بررسی، فعالیت این آنزیم در بخش میکروزومی هموژنه ادرنال تعیین گردید (۱۰). در قسمت‌های دیگر آدرنال نیز، فعالیت آنزیم ۳-بta-هیدروکسی استروئید دھیدروژنانز در حدود $12/5 \pm 5/33$ گزارش شده است (۱۰).

مقدمه

دو سیستم آنزیمی در تبدیل آنزیمی کلسترول به پروژترون دخالت دارند. در این مکانیسم شاخه جانبی کلسترول باید به وسیله آنزیم حذف شود. این شاخه جانبی حاوی ۶ کربن است که در صورت حذف آن مولکول کلسترول به پرگنولون تبدیل می‌شود. این مرحله آنزیمی سرعت واکنشی آهسته‌ای دارد، بنابراین مرحله‌ای کنترل کننده است و مقدار تولید پروژترون را تنظیم می‌کند. آنزیمی که پرگنولون را در مرحله بعدی به پروژترون تبدیل می‌کند، شامل دو سیستم آنزیم است. یکی از این آنزیم‌ها، ۳-بta-هیدروکسی استروئید دھیدروژنانز، NAD (E.C.1.1.1.145) و آنزیم دیگر ۳-کتواستروئید دلتا ۴ و ۵ ایزومراز (E.C.5.3.3.1) است که به طور اختصار به صورت 3B-HSDH نوشته می‌شود. این کمپلکس آنزیمی نه تنها نشان‌دهنده خصوصیات دھیدروژنانز است، بلکه خصوصیات ایزومرازی نیز دارد. دھیدروژناسیون، یک مرحله آهسته، کنترل کننده و آنزیم کلیدی این واکنش است (۱۱). در باکتری پسودوموناس، هر دو فرم آنزیم، قابل جداسازی و تفکیک می‌باشد (۴-۵). در بافت پستانداران این آنزیم همراه با تکه (فراکشن)‌های زیرسلولی است (۵). در بافت جفت انسان نیز آنزیم 3B-HSDH در میتوکندری و میکروزوم‌ها وجود دارد (۶). محققان مختلفی آنزیم 3B-HSDH را از میتوکندری و میکروزوم جدا کرده‌اند و خصوصیات آن را مطالعه نموده‌اند (۷). محققان فعالیت آنزیم ۳-بta-هیدروکسی استروئید دھیدروژنانز را از طریق جذب نور ماوراء بنسن پروژترون در طول موج ۲۴۰ نانومتر اندازه‌گیری کرده‌اند. در این واکنش پروژترون از پرگنولون تولید و جذب نوری مناسبی در طول موج ذکر شده، ایجاد می‌شد (۸). سایر محققان از محصولات فرعی دیگری که در

استروئیدی است.

مواد و روش‌ها

۱- مواد شیمیایی : پرگنولون(۵- پرگه ۳- بتا- ال ۲- اون) ، تستوسترون (۱۷- بتا- هیدروکسی اندرودستان-۴-ان-۳-) از نمایندگی شرکت سیگما و از آزمایشگاه تهیه شد. همچنین ، نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید نمک سدیم (NAD) ، فرم (NADH) احیاء شده نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید (PMS) ایدونیتروترازولیم کلرايد (INT) ، فنازن متوسولفات (PMS) از نمایندگی شرکت مرگ خریداری شدند.

۲- معرف‌ها : (۲-۱) بافر فتالدئید (۱۰۰ میلی‌مول ، PH=۳/۴) . به این منظور ، ۵/۲۰ گرم از پتاسیم هیدروژن فتالدئید به ۱۰۰ میلی‌لیتر از اسید کلریدریک نرمال و ۵ میلی‌لیتر از توئین ۲۰ ، اضافه شد و PH آن روی ۳/۵ تنظیم شد و حجم نهایی محلول به وسیله آب مقطر به میزان ۵۰۰ میلی‌لیتر رسانده شد. این بافر در هر سری آزمایش در آزمایشگاه تهیه می‌شد.

(۲-۲) بافر تریس - اسید کلریدریک (۱۵ مولار ، PH=۷/۸) به حجم ۵۰۰ میلی‌لیتر در آزمایشگاه تهیه شد. (۲-۳) نیکوتینامید آدنین دی - نوکلئوتید (NAD) (۵ میلی‌مول در ۵۰ میلی‌لیتر) به حجم ۲۰ میلی‌لیتر تهیه گردید. (۲-۴) معرف رنگی ، میلی‌گرم ایدونیتروترازولیم کلرايد ، ۱۵ میلی‌گرم فنازن متوسولفات و ۱ میلی‌لیتر توئین ۲۰ در ۱۰۰ میلی‌لیتر از آب مقطر حل شد. از این محلول رنگی برای رسم منحنی استاندارد استفاده شد. در شرایط اندازه گیری آنزیم از بافت بیضه موش آزمایشگاهی فنازن متوسولفات افزوده نشد و معرف رنگی در شیشه‌های تیره نگه‌داری و در یخچال ذخیره شد.

۳- سوبسترا : پرگنولون در ۰/۵ میلی‌لیتر از محلول دی متیل فرم آمید حل شد و محلول غلیظ ذخیره با غلاظت ۱ میلی‌مول در ۱۰۰ میلی‌لیتر از بافر تریس (PH ۷/۸) تهیه گردید و در یخچال نگه‌داری شد.

براساس این مطالعه ، فعالیت آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز به دلیل عدم خالص‌سازی نسبی این آنزیم و عدم پایداری آن کاهش یافته است. درصد فعالیت آن در بخش میتوکندری و در ۴۵ درصد فعالیت میکروزومی گزارش شده است. مطابق همین نتایج ، نسبت فعالیت اندازه گیری شده به وسیله دهیدروواپی اندرودستین دیون یا پرگنولون ثابت است ، اما فعالیت ویژه آنزیم در بخش میکروزومی تقریباً دو برابر بخش میتوکندریابی است. فعالیت آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز در فولیکول پرندگان اهلی نیز مورد مطالعه قرار گرفته است (۱۱). نتایج این مطالعه نشان داده است که فعالیت این آنزیم در مدت ۱۵ ساعت پس از تخمک گذاری کاهش می‌یابد و در طی ۵۰ ساعت به حداقل مقدار فعالیت خود می‌رسد. مقایسه فعالیت آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز و گلوکز - ۶ - فسفات دهیدروژناز در سلول‌های گرانولزا نشان داد که تغییرات در فعالیت آنزیمی می‌تواند به ترکیبات آن نسبت داده شود و فعالیت آنزیمی در سلول‌های گرانولزا تا حدود ۳۵ ساعت پس از تخمک گذاری پایدار و ثابت است (۱۱). مقایسه مقادیر شاخص‌های کتیکی Km و Vmax با استفاده از کوآنزیم نیکوتین آمید دی نوکلئوتید ، برای سوبسترازی استروئیدی تخدمان پرندگان نشان داد که پرگنولون نسبت به دهیدروواپی اندرودستین دیون بهتر است (۱۲). محققان گزارش داده‌اند که پروژسترون ، مقدار mRNA و آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز را افزایش می‌دهد (۱۲).

همچنین پروژسترون بیان ژن آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز را تحریک می‌کند (۱۲). هدف این پژوهش بررسی خصوصیات کتیکی آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بیضه موش صحرایی با توجه به اهمیت آن در ترکیب زیستی (بیوسنتز) هورمون‌های

افزوده شد.

فعالیت آنزیم ۳- بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژنаз در هر سری لوله آزمایش در بافر تریس HCL، PH=۷/۵ مولار و NAD و NADH میکرومول ۵۰۰ حاوی ۰/۱۵ میکرومول و سوبسترا (پرگنولون) به مقدار ۱۰۰ میکرومول و با حجم کلی ۵ میلی لیتر اندازه گیری شد. واکنش آنزیمی و سوبسترا با اضافه نمودن آنزیم (محلول رویی هموژنه) به میزان ۱۰۰ میکرولیتر و انکوبه کردن در دمای ۳۶ درجه سانتی گراد به مدت ۹۰ دقیقه شروع شد. همچنین واکنش آنزیمی و سوبسترا با افزودن ۲ میلی لیتر از بافر فتالدئید با PH=۳/۵ متوقف شد. کدورت محلول تهیه شده از طریق انجام سانتریفوژ در ۳۵۰۰ دور به مدت ۲۰ دقیقه برطرف شد و محلول رویی برداشته شد ، پس از آن جذب نوری هریک از نمونه ها در طول موج ۴۹۵ نانومتر به کمک اسپکتروفوتومتر (دستگاه مدل سیسیل ۱۰۲۰) اندازه گیری شد. فعالیت آنزیمی با استفاده از منحنی استاندارد محاسبه شد و بحسب مقدار نانومول NADH تولید شده در ساعت در هر میلی گرم پروتئین بافت بیضه محاسبه گردید. مقدار پروتئین بافت بیضه نیز به روش لوری تعیین شد.

۷- نمودار استاندار : محلول ۱ میلی مول از کو آنزیم NADH در آب مقطر تهیه شد. غلاظت NADH در حدود مقادیر متغیر صفر تا ۱۵۰ نانومول تهیه و در ۶ سری لوله آزمایش به تعداد ۶ تایی به طور جداگانه افزوده شد. در هر سری با حجم حدود ۰/۵ میلی لیتر با معرف رنگی واکنش داده شد. پس از ایجاد رنگ ، ۲ میلی لیتر از بافر فتالدئید به هر یک از لوله آزمایش اضافه گردید و میزان جذب در طول موج ۴۹۵ نانومتر قرائت شد. منحنی استاندارد براساس نتایج به دست آمده در ۶ غلاظت مختلف رسم گردید. منحنی استاندارد برای هر سری آزمایش و در هر روز انجام آزمایش تهیه شد. به منظور کنترل نتایج به دست آمده همچنین به ترتیب در هر

۴- حیوان آزمایشگاهی : موش آزمایشگاهی صحرایی (Rat) از انسیتو پاستور ایران تهیه شد و به تعداد مورد نیاز در آزمایشگاه پرورش و تکثیر ، و در قفسه های جداگانه به تعداد ±۵ تایی نگهداری شدند. درجه حرارت نگهداری در حدود ۲۳ درجه بود. به علاوه ، آنها ، تقریباً ۱۲ ساعت در روشنایی و ۱۲ ساعت در تاریکی بودند.

۵- طریقه تهیه بافت و هموژنه بیضه موش آزمایشگاهی : در هر سری آزمایش ، ۱۲ رأس موش آزمایشگاهی صحرایی بالغ (Rat) از طریق بیهوش کردن با اتر کشته شدند و بیضه های آنها بیرون آورده شد. بافت بیضه روی ظرف یخ قرار داده شد و تا حد امکان لبید بافت بیضه جدا گردید و هر بیضه به وسیله ترازوی مدل سارتریوس با دقت ۰/۰۰۰۱ گرم ، وزن سپس حدود ۲ تا ۴ تا بیضه از موش آزمایشگاهی و با وزن متوسط در حدود ۵ میلی گرم به لوله آزمایش ۱۰ میلی لیتری انتقال داده شد. در هر بار آزمایش ۳ تا ۶ سری از لوله آزمایش برای تهیه هموژنه بافت بیضه تهیه می شد سپس در سری لوله آزمایش بافت تهیه شده در ۵ میلی لیتر از بافر تریس = ۱ HCL ۰ مولار با PH=۷/۸ به طریقه مکاتیکی هموژنه گردید. پس از آن هموژنه تهیه شده با دور ۳۵۰۰ در دمای حدود ۵-۱۵ درجه محیط آزمایشگاه به وسیله دستگاه مدل کلمنت ۲۰۰۰ ، سانتریفوژ شد. محلول رویی برای اندازه گیری فعالیت آنزیم ۳- بتا استروئید دهیدروژناز مورد استفاده قرار گرفت. در هر روز تهیه بافت بیضه فعالیت آنزیم ۳- بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناز اندازه گیری شد.

۶- اندازه گیری فعالیت آنزیم ۳- بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز : برای اندازه گیری فعالیت آنزیم در هر سری آزمایش و در هر روز کاری تعداد ۷۲ لوله آزمایش تهیه شد و در ۶ گروه ۱۲ تایی تقسیم گردید و محلول های بافر تهیه شده و سوبسترا به ترتیب زیر به هر سری از لوله آزمایش

بود. PH بهینه برای فعالیت بهینه آنژیم 3BHSDH ۷/۷ برابر بود.

-۸-۳ اثر غلظت سوبسترا بر فعالیت آنژیم ۳ - بتا -

هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بافت بیضه موش آزمایشگاهی: اشبع شدن آنژیم برای سیستم استاندارد با غلظت‌های متفاوت (از غلظت صفر تا ۲۵۰ میکرومول در لیتر پرگننولون) از سوبسترا انجام شد. با مقادیر متفاوت از محلول سوبسترا که به محلول سنجش فعالیت آنژیمی اضافه گردید، مشخص شد که بیش از مقدار مطمئن (۱۰۰ میکرومول)، سرعت واکنش آنژیمی به صورت خطی از مقدار سوبسترا تعیت نمی‌کند. بنابراین در بخش فعالیت آنژیمی در حد پایین‌تر از ۱۰۰ میکرومول مورد استفاده قرار گرفت تا رابطه بین سرعت واکنش آنژیمی و محلول سوبسترا به صورت خطی باشد.

-۴-۸ اثر وزن بافت در سنجش فعالیت آنژیم ۳ - بتا -

هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بیضه موش آزمایشگاهی: رابطه بین وزن هموژنه بافت بیضه موش آزمایشگاهی (صفر تا ۶ میلی گرم وزن بافت بیضه) و فعالیت آنژیم 3BHSDH بررسی شد. فعالیت آنژیم، تا ۵ میلی گرم وزن مرطوب بافت بیضه موش آزمایشگاهی به صورت خطی بود.

-۵-۸ اثر مدت زمان انکوباسیون بر فعالیت آنژیم ۳ - بتا -

هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بافت بیضه موش آزمایشگاهی: اثر مدت زمان انکوباسیون (زمان بین صفر تا ۱۲۰ دقیقه) بر فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بافت بیضه موش آزمایشگاهی نیز بررسی شد. معلوم شد تا زمان ۱۰۰ دقیقه فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز را می‌توان اندازه گیری نمود و منحنی تا این زمان به صورت خطی است.

-۶-۸ منحنی لینیوپربگ آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی

هفته و در هر ماه انجام آزمایش منحنی استاندارد رسم، و در نهایت منحنی استاندارد کلی که بیان کننده متوسط مقادیر به دست آمده است ارایه شد.

-۸- مطالعه کتیکی آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بافت بیضه موش آزمایشگاهی: برای بررسی هریک از شاخص‌های مربوط به کتیک این آنژیم به طور جداگانه تعداد ۶ سری ۱۲ تایی لوله آزمایش تهیه و شماره گذاری شد، و هریک از شاخص‌ها در یک روز انجام و تکرار گردید. جزئیات انجام هریک از این سری آزمایش‌ها به شرح ذیل است:

-۱-۸ اثر مقدار وزن بافت بیضه بر فعالیت آنژیم ۳ - بتا -

هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بافت بیضه موش آزمایشگاهی: مقدار فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز در نمونه‌های مختلف وزن بافت بیضه موش آزمایشگاهی اندازه گیری شد به طوری که در هر سری از وزن‌های صفر تا ۰/۵۵ میلی گرم فعالیت آنژیم سنجش شد.

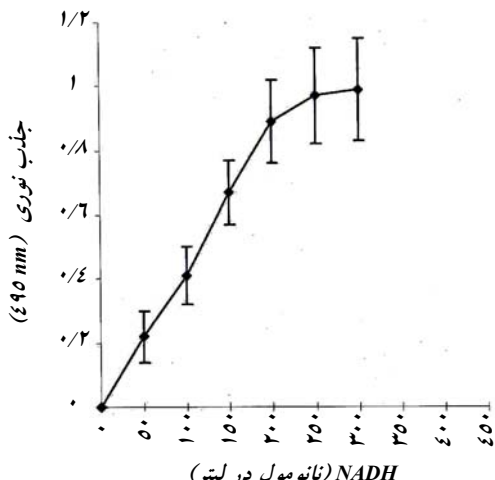
-۲-۸ اثر PH بر فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی

استروئید دهیدروژناز (3BHSDH) بافت بیضه موش آزمایشگاهی: اثر PH برای کنترل اثر غلظت یون هیدروژن بر فعالیت 3BHSDH مطالعه شد. اثر یون هیدروژن بر فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز استخراج شده از بافت بیضه موش آزمایشگاهی نیز نشان داده شد.

به علاوه، محلول‌های مختلف با PH‌های متفاوت (از صفر تا

۱۴ تهیه، و فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز در هر سری اندازه گیری شد. برای تعیین PH بهینه در اندازه گیری فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز سیستم‌های بافری مختلف مورد استفاده قرار گرفت. در این مورد، بافر تریس HCL و بافر گلایسین - سود PH=۹/۰-۱۱ در غلظت ۰/۱۵ مولار مناسب

سنجدش فعالیت آنزیم شرح داده شده در این پژوهش با غلظت‌های پرگنولون در غلظت‌های متفاوت در نمودار ۱ نشان داده شده است. سرعت واکنش آنزیمی تا غلظت ۱۰۰ میکرومول در لیتر سوبسترا (پرگنولون) به صورت خطی بود.



نمودار ۱: منحنی استاندارد اندازه‌گیری NADH به وسیله احیاء ترازوولیم. مقادیر بر حسب میانگین \pm انحراف استاندارد ارایه شده است که حاصل تکرار حداقل ۶ بار انجام آزمایش به طور جداگانه است.

براساس نمودار ۲، اشباع شدن آنزیم برای سیستم استاندارد با غلظت‌های متفاوت از سوبسترا نشان داده شده است. با مقادیر متفاوت از محلول سوبسترا که به محلول سنجدش فعالیت آنزیمی اضافه گردید مشخص شد که بیش از مقدار مطمئن (۱۰۰ میکرومول) سرعت واکنش آنزیمی به صورت خطی از مقدار سوبسترا تعیت نمی‌کند، بنابراین در بخش فعالیت آنزیمی در حد پایین تر از ۱۰۰ میکرومول از محلول سنجدش فعالیت استفاده شد که رابطه بین سرعت واکنش آنزیمی و محلول سوبسترا به صورت خطی باشد. همچنین، در نمودار ۳، رابطه بین وزن هموژنه بافت بیضه موش آزمایشگاهی و فعالیت آنزیم ۳BHSDH نشان داده شده است. همان‌طور که در این نمودار آمده است فعالیت آنزیم تا ۵ میلی‌گرم وزن مرطوب بافت بیضه موش آزمایشگاهی به صورت خطی است.

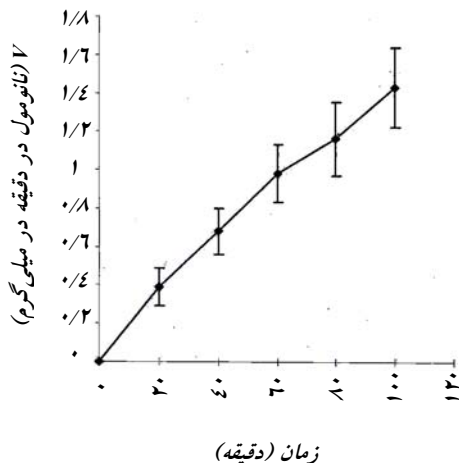
استروئید دهیدروژناناز بافت بیضه موش آزمایشگاهی: منحنی لینیوپربرگ آنزیم ۳-بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز بیضه موش آزمایشگاهی رسم شد. منحنی اشباع از طریق تهیه غلظت‌های مختلف سوبسترا (پرگنولون) از غلظت صفر تا ۲۵۰ میکرومول در لیتر پرگنولون رسم و مقادیر عکس غلظت و عکس سرعت محاسبه شد. به علاوه، مقدار km آنزیم ۳-بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز با استفاده از رسم منحنی لینیوپربرگ محاسبه گردید.

۸-۷- تاثیر درجه حرارت محلول‌های واکنش بر فعالیت آنزیم ۳-بta - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز: تاثیر درجه حرارت محلول‌های واکنش (۳۲ درجه تا ۴۱ درجه سانتی‌گراد) بر فعالیت آنزیم ۳-بta - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز بررسی شد. درجه حرارت ۲۰ تا ۴۰ درجه سانتی‌گراد برای به دست آوردن فعالیت بهینه آنزیم آزمایش شد. در حدود درجه حرارت ۳۲ تا ۳۸ برای فعالیت بهینه آنزیم مناسب بود که درجه حرارت ۳۷ به عنوان درجه حرارت ماکزیمم فعالیت آنزیم انتخاب شد.

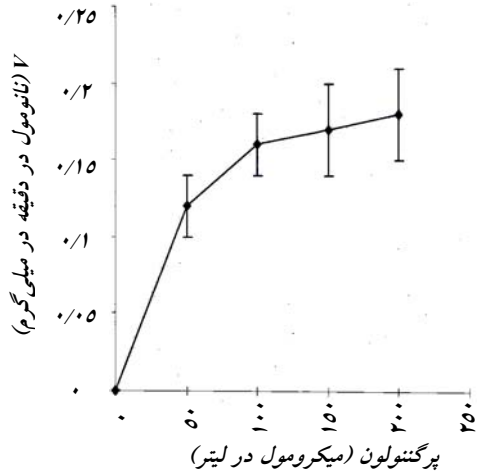
۹- روش آمار: مقادیر سنجدش فعالیت آنزیم ۳-بta - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز بافت بیضه موش آزمایشگاهی بر حسب میانگین \pm انحراف استاندارد ارایه و برای بررسی تفاوت بین گروه‌ها نیز از تحلیل واریانس استفاده شد. با مقدار $P < 0.05$ اختلاف مقادیر، قابل توجه درنظر گرفته شد.

یافته‌ها

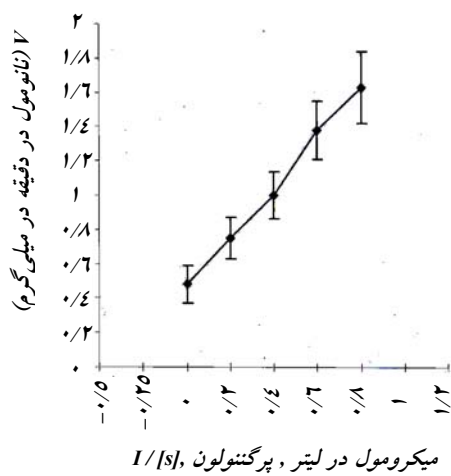
در نمودار ۱، منحنی استاندارد اندازه‌گیری NADH توسط احیاء ترازوولیم نشان داده شد. غلظت‌های مختلف NADH در حضور فنازن متوصفات و بافر تریس -0.15 مولار، $\text{PH}=7/50$ واکنش داده است. کمپلکس رنگی حاصل از این واکنش در طول موج ۴۹۵ نانومتر اندازه‌گیری شد. سیستم



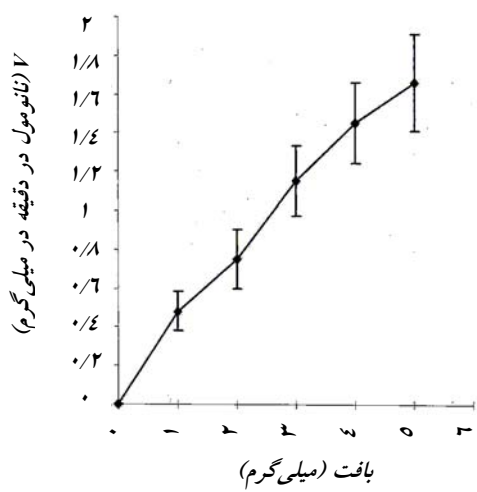
نمودار ۴: اثر مدت زمان انکوباسیون بر فعالیت آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بیضه موش آزمایشگاهی. مقادیر برحسب میانگین \pm انحراف استاندارد ارایه شده است که حاصل تکرار حداقل ۶ بار انجام آزمایش به طور جدآگانه است.



نمودار ۲: منحنی اشباع برای آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بیضه موش آزمایشگاهی با سویستراپ پروگسترون در سیستم سنجش استاندارد آنزیمی. مقادیر برحسب میانگین \pm انحراف استاندارد ارایه شده است که حاصل تکرار حداقل ۶ بار انجام آزمایش به طور جدآگانه است.



نمودار ۵: منحنی لینیویر ویرگ آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بیضه موش آزمایشگاهی. مقادیر برحسب میانگین \pm انحراف استاندارد ارایه شده است که حاصل تکرار حداقل ۶ بار انجام آزمایش به طور جدآگانه است.



نمودار ۳: منحنی اشباع آنزیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناز بیضه موش آزمایشگاهی برای سیستم سنجش فعالیت آنزیم با استفاده از وزن‌های مختلف بافت مرطوب. مقادیر برحسب میانگین \pm انحراف استاندارد ارایه شده است که حاصل تکرار حداقل ۶ بار انجام آزمایش به طور جدآگانه است.

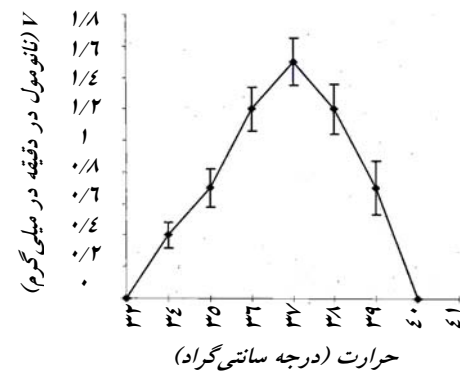
بحث

با روش به کار گرفته شده در این پژوهش ، فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز ، که تا به حال به روش ماوراء بنتفس^۱ (UV) قابل اندازه گیری نبود ، به دلیل جذب بالای فورمازان قابل اندازه گیری است. حتی فعالیت آنژیم تا حدود مقدار ۰/۵ میلی گرم پرتوئین بافت بیضه به صورت خطی است (نمودار ۱). کنتیک آنژیم آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز در ارتباط با غلظت سوبسترا مورد بررسی قرار گرفت (نمودار ۲). همچنین رابطه بین وزن مرطوب بافت و فعالیت آنژیم مطالعه شد (نمودار ۳). کنتیک آنژیم درجه اول (سرعت اولیه) در زمان انکوباسیون ۱۲۰ دقیقه و تا ۱۰۰ میکرومول در لیتر سوبسترا بود. رابطه بین سرعت اولیه ، زمان و مقدار سوبسترا به ترتیب تا زمان ۱۲۰ دقیقه و مقدار سوبسترا ۱۰۰ میکرومول در لیتر به صورت خطی است (نمودارهای ۲ و ۴). مطالعه کنتیک آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز نشان داد که آن در حدود $10^{-6} \times 10^{-6}$ مولار پر گنولون و Vmax آن $10^{-6} \times 10^{-11}$ نانومول در دقیقه در میلی گرم بافت بیضه موش صحرایی است (نمودار ۵). سنجش داخلی گروههای آزمایش نشان داد که میانگین گروهها اختلاف قابل توجهی ندارند و نتایج آزمایشها تکرار پذیر است. یافته های حاصل در این پژوهش با نتایج گزارش شده از سوی سایر محققان منطبق و قابل مقایسه است (۷ و ۱۲). برای به دست آوردن مقدار Km آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز در غلظت های مختلف از پر گنولون (سوبسترا) استفاده ، و با استفاده از رسم منحنی لینویوربرگ مقادیر Km و Vmax محاسبه شد. مقدار Km و Vmax به دست آمده از این

در نمودار ۴ ، اثر مدت زمان انکوباسیون بر فعالیت آنژیم ۳ - بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز بافت بیضه موش آزمایشگاهی نشان داده شده است. همان طور که در این نمودار نشان داده شد ، تا زمان ۱۰۰ دقیقه فعالیت آنژیم ۳ - بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز را می توان اندازه گیری نمود و منحنی تا این زمان به صورت خطی است.

در نمودار ۵ ، منحنی لینویوربرگ آنژیم ۳ - بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز بیضه موش آزمایشگاهی نشان داده شد. منحنی اشباع از طریق تهیه غلظت های مختلف سوبسترا (پر گنولون) به دست آمد. مقدار Km آنژیم ۳ - بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز با استفاده از رسم منحنی لینویوربرگ محاسبه گردید.

مطابق نمودار ۶ ، تاثیر درجه حرارت محلول های واکنش بر فعالیت آنژیم ۳ - بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز بررسی شد. درجه حرارت ۲۰ تا ۴۰ درجه سانتی گراد برای به دست آوردن فعالیت بهینه آنژیم آزمایش شد. در حدود درجه حرارت ۳۲ تا ۳۸ برای فعالیت بهینه آنژیم مناسب بود که درجه حرارت ۳۷ به عنوان درجه حرارت بیشینه فعالیت آنژیم انتخاب شد.



نمودار ۶ : درجه حرارت بهینه برای اندازه گیری فعالیت آنژیم ۳ - بتا - هیدروکسی استروئید دهیدروژناناز بیضه موش آزمایشگاهی. مقادیر بر حسب میانگین ± انحراف استاندارد ارایه شده است که حاصل تکرار حداقل ۶ بار انجام آزمایش به طور جداگانه است.

^۱ Ultraviolet

استروئید دهیدروژناز در نمودار ۴ نشان داده شده است. همچنین، در این پژوهش علاوه بر دقت و حساسیت بالا نسبت به سایر روش‌ها از مقدار بافت کمتری برای مطالعه کتیکی استفاده شد (۸۶). در نتیجه، مطالعه کتیکی آنزیم ۳ - بتا هیدروکسی استروئید دهیدروژناز نشان داد که Km آن در حدود 10^{-6} مولار پرگن‌نولون و Vmax آن $10^{-6} \times 3/11$ نانومول در دقیقه در میلی‌گرم بافت بیضه موش آزمایشگاهی است. یافته‌های حاصل از این پژوهش برای بررسی فعالیت این آنزیم در بافت‌های استروئیدی کاربرد خواهد داشت.

تشکر و قدردانی

از شورای محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی بابل که با تصویب این طرح تحقیقاتی ما را در اجرای آن یاری نمودند بسیار متشرکریم.

پژوهش در مقایسه با نتایج سایر محققان بالاتر است، این اختلاف مقدار شاخص‌های کتیکی آنزیم ممکن است به روش اندازه‌گیری، زمان انکوباسیون، PH مورد استفاده و غلاظت هموژنه بافت بستگی داشته باشد (۱۲ و ۲۱). به علاوه، درجه حرارت بهینه فعالیت آنزیم ۳BHSDH ۳ در درجه‌های مختلف تعیین، و معلوم شد که حرارت ۳۷ درجه، شرایط بهینه برای فعالیت آنزیم است. در درجه حرارت پایین تر و بالاتر از ۳۷ درجه فعالیت آنزیم ۳BHSDH کاهش می‌یابد، به طوری که محصول تولید شده در این شرایط قابل اندازه‌گیری نمی‌باشد (نمودار ۶). ما در این مطالعه، رابطه بین فعالیت آنزیم ۳BHSDH و درجه حرارت را نیز بررسی، و پس از انکوباسیون آنزیم در دمای ۳۷ درجه بدون سوبسترا در زمان‌های مختلف و با اضافه نمودن سوبسترا (پرگن‌نولون) فعالیت آنزیم را تعیین کردیم. فعالیت ۳ - بتا هیدروکسی

منابع

- 1)Neville AM, Orr JC, Engel LL. The data 5-3 beta - hydroxysteroid dehydrogenase of bovine adrenal microsomes. J Endocr. 1969; 43: 599-608.
- 2)MC. Cune R.W. Roberts, S. Young PL. Competitive inhibition of adrenal delta - 5 - 3 - B - hydroxysteroid dehydrogenase and delta 5-4-ketosteroid isomerase activities by adenosine 3, 5 - monophosphate. J Biol Chem. 1970; 245: 3859-3867.
- 3)Basch RS, Finegold MJ. 3 beta - hydroxysteriod dehydrogenase activity in the mitochondria of rat adrenal homogenates. Biochem J. 1971; 125: 983-989.
- 4)Frre F, Breuiller M, Duchesne MJ, Saintot M, Descomps B, Crastes de paulet A. Human placental delta 5-3 beta hydroxysteriod dehydrogenase activity. Intracellular distribution, kinetic properties retroinhibition and influence of membrane de lipidation. Steroids. 1975; 26: 551-570.
- 5)Gibb W. Kinetic analysis of the placenta mirosmal
- 3 beta - hydroxysteroid dehydrogenase activity. Steroids. 1979; 33: 459-466.
- 6)Philpott JE, Peron FG. A microassay procedure for delta 5-3 beta- hydroxysteriod dehydrogenase based on substrate depletion. Endocrinology. 1971; 88: 1082-1085.
- 7)Basch RS, Finegold MJ. 3 beta - hydroxysteroid dehydrogenase activity in the mitochondria of rat adrenal homogenate. Biochem J. 1971; 125:983-989.
- 8)Goldman AS, Sheth K. Inhibitors of human placental c19 and c21, 3beta- hydroxysteroid dehydrogenase. Biochimica and Biophys. 1973; 315:233-249.
- 9)Ar Mstrong DG, Davidson MF, Gilbert AB, Wells JW. Activity of 3 beta - hydroxysteriod dehydrogenase in the postovulatory follicle of the domestic fowls. J Reprod Fert. 1977; 49: 253-259.
- 10)Arif S, Vallian S, Farzaneh F, Zanone MM, James SL, Pietropaolo M, Hettiarachchi S, Vergani D,

Conway GS, Pe Akman M. Identification of 3 beta – hydroxysteroid dehydrogenase as a novel target of steroid cell autoantibodies: association of autoantibodies with endocrine autoimmune disease. Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism. 1996; 81: 4439-4445.

11) Armstrong DG, Wells JW. The measurement of 3 beta – hydroxysteroid dehydrogenase in ovaries of

fowls. General and Comparative Endocrinology. 1976; 29: 313-318.

12) Rodway MR, Swan CL, Crelin NK, Gillio-meina C, Chefrese PJ. Steroid regulation of progesterone synthesis in a stable porcine granulosa cell line: a role of progestins. Journal of Steroid Biochemistry and Molecular Biology. 1999; 68: 173-180.