

بررسی اثر داروی دانوروبیسین به تنها و به همراه سایمتیدین بر سلولهای بنیادی مغز استخوان موش

علی اصغر کیانی ♦ دکتر حسین مزدارانی ♦ دکتر علی اکبر پور فتح ا.

یافته / سال پنجم / شماره ۱۷

چکیده

مقدمه: خونسازی یک سیستم پویا بوده و در مغز استخوان انجام می شود. تعداد محدودی از سلولهای مغز استخوان را سلولهای بنیادی خونساز تشکیل می دهند که شامل سلولهای بنیادی اولیه، سلولهای پیش ساز و سلولهای پیشناز می باشند. سلولهای بنیادی اولیه دارای توانایی ایجاد کلونی در محیط کشت (CFU-C) و طحال مosh اشعه دیده (S-CFU) هستند. آسیب دیدن این سلولها می تواند سبب نوتروپنی، آگرانولوسیتوز، ترومبوسیتوپنی، پان سیتیوپنی یا آنمی آپلاستیک شود. یک سلول خونساز وقتی زنده و فعال به حساب می آید که توانایی تکثیر و ایجاد کلونی را داشته باشد و در غیر اینصورت عملاً سلولی مرده به حساب خواهد آمد. سنجش عملکرد سلولهای بنیادی توسط دو سیستم *in vitro* و *in vivo* انجام شده که سیستمهای *in vivo* ارجح تر می باشند. اغلب داروهای ضد سرطان دارای آثار مخرب بر سلولهای خونساز مغز استخوان هستند و نوتروپنی عمومی ترین عامل محدود کننده استفاده از شیمی درمانی است.

مواد و روشها: در تحقیق حاضر حدود ۱۵۰ سر موش Blab/c نر سفید خریداری شده از موسسه رازی مورد استفاده قرار گرفت. همچنین از دانوروبیسین که داروی مهمی در درمان لوسمی میلوئید حاد (AML) است، به عنوان عامل آسیب رسان به مغز استخوان و از سایمتیدین به عنوان عامل محافظ مغز استخوان در مقابل این دارو استفاده شد. در این تحقیق روش سنجش کلونی طحال مورد استفاده قرار گرفت. اساس این روش تزریق سلولهای مغز استخوان به موشها یی است که دوز کشنه اشعه گاما را دریافت نموده اند. ۸-۱۰ روز پس از تزریق سلولهای خونساز جدا شده از مغز استخوان، هر سلول بنیادی در طحال مosh اشعه دیده یک کلونی ایجاد می کند. تعداد کلونیها شمارش شده و سپس نسبت بقاء (SF) مورد آنالیز آماری قرار گرفت.

یافته ها: توسط روش سنجش کلونی طحال نشان داده شده سایمتیدین با غلظت ۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم می تواند نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان مosh را در مقابل دانوروبیسین در غلظتها ۵ و ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم افزایش دهد. احتمالاً سایمتیدین توسط جمع آوری رادیکال های آزاد و از طریق مهار سیتوکروم P450 و جلوگیری از متابولیسم کبدی گلوتاتیون و نیز با مهار اثر هیستامین و تعدیل سیستم ایمنی اثر محافظتی خود را اعمال می نماید.

نتیجه گیری: سایمتیدین قادر است اثر سایتولتیک و سایتو توکسیک دانوروبیسین را بر روی سلولهای بنیادی مغز استخوان مosh کاهش دهد.

واژه های کلیدی: سلولهای بنیادی خونساز، سنجش کلونی طحال، اشعه گاما، سایمتیدین، دانوروبیسین

مقدمه

محیط آزمایشگاه (*in vitro*) شامل کشت طولانی مدت مغز استخوان (LTC- IC) که توانایی ایجاد رده های خونی توسط سلولهای بنیادی بر روی لایه سلولهای استرومای پس از ۵ هفته مورد بررسی قرار می دهد. سیستم سنجش در محیط بدن (*in vivo*) که می توان به احیای سیستم خونی موش اشعه دیده توسط سلولهای بنیادی خونساز (Rodoprotection) اشاره *in vivo* نمود (۵). دیگر سیستم سنجش سلولهای بنیادی در *in vivo* روش سنجش کلونی طحال است. سنجش کلونی طحال در واقع بررسی توانایی سلولهای خونساز در ایجاد کلونی در طحال موشهای اشعه دیده (CFU-S) است.

پس از تزریق سلولهای مغز استخوان موش سالم به یک موش اشعه دیده، نخستین کلونیهایی که در طحال به طور ماکروسکوپی قابل مشاهده هستند، کلونی های رده اریتروئید CFU- می باشند که ۶ روز پس از تزریق مشاهده می شوند و S6 نام دارند (۷).

کلونی های رده های گرانولوسیت و مگاکاربوسیت روز هشتم ظاهر می شوند و CFU-S8 نام دارند (۸)؛ کلونی های سلولهای اولیه (تمایز نیافته) نیز در روز ۱۲ تشکیل می شوند و CFU-S12 نام دارند (۹). هر کلونی که در سطح طحال موش اشعه دیده ایجاد می شود ، در واقع نشان دهنده یک سلول خونساز است (۱۰). شیمی درمانی یک درمان سیستمیک است که علاوه هیچ تمایزی بین سلول سالم و سلول بدخیم قائل نیست؛ یکی از مشکلات اساسی این نوع درمان ، آسیب دیدن سلولهای سالم خصوصا سلولهای خونساز می باشد (۱۱). راه گریز از این مسئله تغییر این شیوه درمانی و یا محافظت از سلولهای سالم در برابر عوامل شیمی درمانی توسط ترکیبات محافظت کننده است (۱۲).

سلولهای بنیادی مغز استخوان در پستانداران بالغ ، منبع ایجاد اریتروسیت ها^۱ ، گرانولوسیت ها^۲ ، ماکروفازها ، لنفوسیتها ، اوستئوکلاستها^۳ ، سلولهای لانگهانس و ماست سلها^۴ هستند (۱). سلولهای بنیادی خونساز (HSC)^۵ دارای دو خاصیت مهم: تمایز به سمت رده های خون و خود تکثیری می باشند و به طور کلاسیک توسط حضور یا عدم حضور آنتی زنهای سطح سلول تعريف می شوند (۲). به عنوان مثال یک سلول بنیادی اولیه دارای بروز پائین آنتی زن Thy-1^{Low}^۶ (Thy-1^{Low}) عدم حضور آنتی زنهای اختصاصی رده (Lin⁻)^۷ و دارای آنتی زن استم سل (Sca-1⁺)^۸ هستند و دیگر آنتی زن توصیف شده عمومی ، آنتی زن CD34^۹ است. سلولهای بنیادی همچنین Ckit⁺ CD38⁻ و اگر به یک موش اشعه دیده یک سلول بنیادی Lin⁻,CD34⁻ باشد. به تازگی مشخص شده است که تزریق شود، می تواند به طور کامل بافت خونساز موش را احیاء نماید (۳). به همراه مغز استخوان، سلولهای بستری یا استرومای نیز وجود دارند که شامل سلولهای رتیکولار، اندوتلیال، سلولهای چربی ، ماکروفازها و فیبرو بلاستها می باشند، این سلولها در تنظیم بلوغ و تمایز سلولهای بنیادی خونساز نقش دارند (۴).

سلولهای بنیادی همواره تحت تاثیر عوامل آسیب رسانی چون اشعه و داروهای شیمی درمانی هستند که توسط سیستم های سنجش سلولهای بنیادی می توان اثر این عوامل را بر سلولهای بنیادی ، مورد بررسی قرار داد.

سیستم های سنجش سلولهای بنیادی در واقع سنجش کیفی یا به عبارتی بررسی توانایی تکثیر و تمایز این سلولها می باشند. اگر سلولی از نظر ظاهری وجود داشته و سالم باشد اما توانایی تکثیر و تمایز نداشته باشد ، علاوه سلولی مرده به حساب خواهد آمد. وجود یک سلول بنیادی خونساز توسط سیستم های سنجش استاندارد بررسی می شود. دو سیستم برای سنجش سلولهای بنیادی وجود دارد: سیستم سنجش در

1. Erythrocytes

2. Granulocytes

3. Osteoclasts

4. Mast cells

5. Hematopoietic stem cell

6. Thymus

7. Lineage

8. Stem cell Antigen

ترزیق و موش بعد از ۲/۵ ساعت از طریق نخاعی شدن گردن کشته می شد . سایمتدین به صورت ip و ۱۵ دقیقه قبل از دانوروپیسین ترزیق می شد .

تهیه کلونی طحال :

موشها به دو دسته تقسیم می شدند :

گروه اول : موشهایی که تیمار دارویی شده و به عنوان دهنده سلولهای مغز استخوان استفاده می شدند. تعدادی از این موشهای تیمار داروئی نشده و به عنوان گروه کنترل (بدون تیمار و حلال (سرم فیزیولوژی)) استفاده می شدند .

گروه دوم : موشهایی بودند که تابش دهی شده و گیرنده سلولهای مغز استخوان بوده و نتیجه تحقیق با شمارش کلونی های طحال این گروه بررسی می شد. مغز استخوان هر موش دهنده به سه موش گیرنده ترزیق می شد .

تابش دهی : موشهای گیرنده توسط دستگاه مخزنی کوبالت ۶۰ (C60 Ottawa. Canada 760 مرکز پرتوپردازی نوین) در معرض تابش ۸/۵ گری قرار گرفتند. هدف از تابش دهی ، از بین بردن کلیه سلولهای بنیادی خونساز (سلولهای دارای قابلیت تشکیل کلونی های اندوزن) در موشهای گیرنده بود. با تابش دهی کمتر از ۸/۵ گری کلونی های اندوزن در طحال موشهای اشعه دیده مشاهده می شد .

نحوه تهیه سلولهای مغز استخوان : پس از تیمار داروئی و طی شدن زمان لازم (۲/۵ ساعت) موشهای دهنده با نخاعی شدن گردن کشته شده و با جدا کردن فمور آنها مغز استخوان توسط سرنگ انسولین با سر سوزن ۲۷ جدا شده و در سرم فیزیولوژی حل می گشت و یک سوسپانسیون یکنواخت ایجاد می شد .

سلولهای هسته دار توسط لام نئوبار شمارش شده و تعداد مشخصی سلول به موشهای اشعه دیده (گیرنده) از طریق ورید دمی ترزیق می شد . جانوران در شرایط استاندارد نگهداری شده و پس از ۱۲ روز با نخاعی شدن گردن کشته می شدند . سپس

در تحقیق حاضر از دانوروپیسین به عنوان داروی شیمی درمانی و آسیب رسان به سلولهای بنیادی خونساز و از سایمتدین به عنوان ترکیب محافظت کننده سلولهای خونساز در مقابل داروی شیمی درمانی ذکر شده ، استفاده شده است . دانوروپیسین از گروه آنتی بیوتیکها می باشد (۱۳) و از قارچهای استرپتومایسین بدست می آید (۱۴). این داروی اختصاصی چرخه سلول اعمال می نماید و با مهار توپوازیومر از II و همچنین ایجاد رادیکالهای آزاد سبب مرگ سلول می شود (۱۵). میزان مصرف این دارو ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن می باشد (۱۶).

سایمتدین انتاگونیست گیرنده H₂ هیستامین بوده و بیشتر در ناراحتی های گوارشی استفاده می شود. این دارو با مهار عمل هیستامین و جمع آوری رادیکالهای آزاد سبب تعديل سیستم ایمنی و کاهش اثر سایتوکسیک و کلاستوزنیک داروهای شیمی درمانی می گردد. میزان مصرف این دارو ۴۰۰-۸۰۰ میلی گرم در روز است (۱۷،۱۸).

مواد و روشها

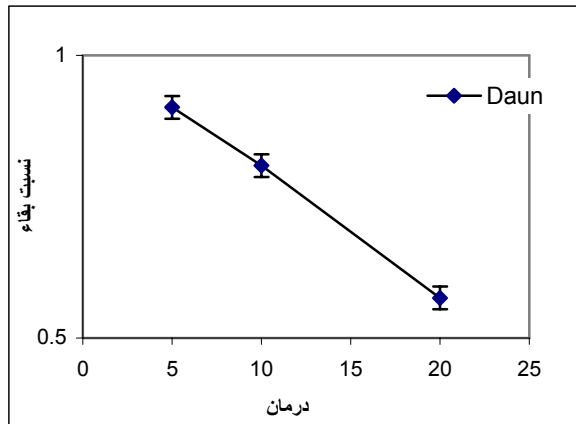
مطالعه از نوع آزمایشی بوده و شامل موارد ذیل می باشد:

موس : موشهای Blab/c نر ۷ هفته ای خریداری شده از مؤسسه رازی به مدت یک هفته در حیوانخانه دانشگاه تربیت مدرس در شرایط دما و رطوبت استاندارد نگهداری شده و از آب و غذای استاندارد تغذیه می کردند. در این مدت موشهای به سن ۸ هفته ای رسیده و وزن آنان به طور متوسط ۲۵ ± ۲ گرم بود .

تیمار دارویی (درمان) : دانوروپیسین ساخت شرکت Pharmacia and Upjohn S.P.A-ITAL غلظتها ۵ و ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر کیلوگرم و سایمتدین ساخت شرکت Sinochem jiangusu I/E corp با غلظت ۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن موش مورد استفاده قرار گرفت . داروی دانوروپیسین به صورت داخلی صفاقی (ip)^۱

1. Intra peritoneum

کاهش نسبت بقاء در غلظت ۱۰ میلی گرم بر کیلو گرم نسبت به کاهش نسبت بقاء در غلظت ۵ میلی گرم بر کیلو گرم است.



شکل ۱: منحنی بقای سلولهای مغز استخوان موش پس از تیمار با دانوروبیسین

مطابق با جدول ۱-۱ و شکل ۲ میانگین نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان در تیمار با دانوروبیسین و میانگین نسبت بقاء سلولها با حضور سایمتیدین با $p < 0.05$ دارای تفاوت معنی دار هستند؛ به این معنی که سایمتیدین توانسته است با غلظت ۱۵ میلی گرم بر کیلو گرم بقاء سلولهای مغز استخوان را در تیمار با دانوروبیسین در هر سه غلظت ۵ و ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم افزایش دهد. همانگونه که در شکل ۲ مشاهده می شود ، سایمتیدین توانسته است شبیه منحنی میانگین نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان موش را که در تیمار با دانوروبیسین در غلظتهاي ۵ و ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم افزایش یافته بود ، به طور چشمگیری کاهش دهد. کاهش شبیه منحنی و افزایش نسبت بقاء توسط سایمتیدین در تیمار دارویی دانوروبیسین در غلظت ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم بسیار مشهود است(میانگین نسبت بقاء از 0.022 ± 0.0571 به 0.009 ± 0.008) رسیده است) از طرفی افزایش نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان توسط سایمتیدین در تیمار دانوروبیسین با غلظت ۱۰ میلی گرم بر کیلو گرم (میانگین بقاء از 0.024 ± 0.005 به 0.019 ± 0.0075 رسیده است) کمتر از افزایش نسبت بقاء

طحال آنان خارج و در متابول فیکس شده و کلونیها توسط استریومیکروسکوپ شمارش می شدند .

تعیین نسبت بقاء (SF= Survival fraction):

برای تعیین میزان تاثیر داروها و بررسی نتایج آنها بر روی یک جمعیت سلولی خاص از نسبت بقاء استفاده می شد .

$$SF = \frac{\text{تعداد کلونیهای شمارش شده}}{\text{تعداد سلولهای تزریق شده}} \times PE$$

$$PE = \frac{\text{تعداد کلونی های شمارش شده در طحال موش کنترل}}{\text{تعداد سلولهای کنترل تزریق شده}} \times PE$$

(PE=Plating Eficiency)

سپس میانگین نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان ± خطای استاندارد مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت .

یافته ها

نتایج اثر دانوروبیسین به تنها یا به همراه محافظهای شیمیایی بر سلولهای مغز استخوان موش: مطابق شکل ۱ نشان داده شده است که با افزایش غلظت داروی دانوروبیسین نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان کاهش یافته است. میانگین نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان در تیمار با دانوروبیسین در غلظتهاي ۵ و ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم به ترتیب 0.908 ± 0.024 و 0.805 ± 0.022 و 0.571 ± 0.009 بدست آمد. با آزمون واریانس یک طرفه (نرم افزار spss) مشخص شدن که این میانگین ها با یکدیگر متفاوتند. همچنین با آزمون Duncan مشخص شد که این میانگین های بدست آمده دو به دو با هم در سطح ۹۵٪ اطمینان اختلاف معنی دار دارند. همانگونه که مشاهده می شود کمترین کاهش نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان در غلظت ۵ میلی گرم بر کیلو گرم (0.908 ± 0.021) و بیشترین کاهش نسبت بقاء در غلظت ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم (0.571 ± 0.009) صورت گرفته است . کاهش نسبت بقاء در غلظت ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم نسبت به کاهش نسبت بقاء در غلظت ۱۰ میلی گرم بر کیلو گرم بیش از

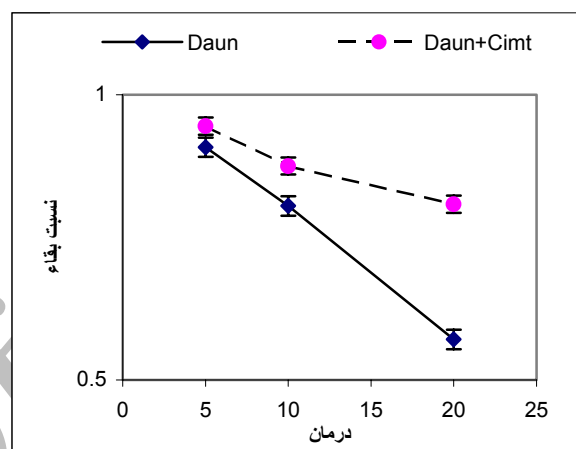
بحث

به منظور بررسی تاثیر عوامل آسیب رسان مثل داروها و اشعه بر سیستم مغز استخوان و سلولهای بنیادی خونساز از تکنیکهای کمی و کیفی استفاده می شود. از جمله روش‌های موثر در بررسی کیفی سلولهای بنیادی خون ساز(بررسی توانایی کلونی زایی و تمایز این سلولها) در *in vivo* می توان به احیای خونسازی موش اشعه دیده و روش سنجش کلونی طحال اشاره نمود. به طور کلی در بررسی سلولهای بنیادی خونساز نمی توان تنها به روش‌های کمی اکتفا نمود. زیرا اگر سلول از نظر ظاهری وجود داشته باشد و تمام گیرنده های سطحی و خواص فیزیکی خود را حفظ کرده باشد، اما قدرت کلونی زایی و ایجاد رده های مختلف را نداشته باشد، عملاً سلول مرده به حساب خواهد آمد (۵). در سیستم های سنجش سلول بنیادی، روش‌های *in vitro* دارای ارزش بیشتری می باشند. برای حفاظت سلولهای بنیادی سالم در مواجهه با عواملی چون اشعه و داروهای شیمی درمانی از ترکیبات محافظت کننده ای چون آمی فاستین و AS ۱۰۱ استفاده شده است (۲۰).

در تحقیق حاضر نقش سایمیتیدین به عنوان یک عامل اگزوزن در حفاظت از سلولهای بنیادی خونساز موش در مقابل داروی دانوروپیسین توسط روش سنجش کلونی طحال مورد بررسی قرار گرفته است.

مزدارانی و خوش بین در ۱۹۹۸ نشان دادند که سایمیتیدین می تواند ایجاد میکرونوکلئی در گلوبولهای قرمز مغز استخوان موش را در مقابل پرتوهای نوترون سریع کاهش دهد (۲۱). مزدارانی و وصال در ۱۹۹۳ نشان دادند که سایمیتیدین می تواند اثرات اشعه گاما را بر سیستم لنفوهماتوپوز موش کاهش دهد (۲۲). مزدارانی و کمالی در ۱۹۹۸ نشان دادند که سایمیتیدین ایجاد میکرونوکلئی را در مقابل بنزن کاهش می دهد (۲۳).

سلولهای مغز استخوان توسط سایمیتیدین در تیمار دانوروپیسین با غلظت ۲۰ میلی گرم بر کیلوگرم است. کمترین افزایش نسبت بقاء توسط سایمیتیدین در تیمار دانوروپیسین با غلظت ۵ میلی گرم بر کیلو گرم مشاهده شد. به طوریکه میانگین نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان از 0.908 ± 0.021 به 0.938 ± 0.016 رسیده است.



شکل ۲: منحنی بقاء سلولهای مغز استخوان موش پس از تیمار با دانوروپیسین در حضور و عدم حضور سایمیتیدین (۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم)

جدول ۱: میانگین نسبت بقاء سلولهای مغز استخوان پس از تیمار با دانوروپیسین (۵، ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر کیلوگرم) و به همراه سایمیتیدین (۱۵ میلی گرم و بر کیلوگرم)

تیمار دارویی (میانگین \pm خطای استاندارد)	نسبت بقاء
کنترل (بدون تیمار)	۱/۰۰۰
کنترل حلال (سرم فیزیولوژی)	0.995 ± 0.012
کنترل سایمیتیدین (۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم)	0.99 ± 0.014
دانوروپیسین (۵ میلی گرم بر کیلوگرم)	0.908 ± 0.021
دانوروپیسین (۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم)	0.805 ± 0.024
دانوروپیسین (۲۰ میلی گرم بر کیلوگرم)	0.571 ± 0.022
دانوروپیسین + سایمیتیدین (۵ میلی گرم بر کیلوگرم + ۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم)	0.938 ± 0.016
دانوروپیسین + سایمیتیدین (۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم + ۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم)	0.875 ± 0.019
دانوروپیسین + سایمیتیدین (۲۰ میلی گرم بر کیلوگرم + ۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم)	0.808 ± 0.009

هیستامین سبب حرکت سلولهای بنیادی خونساز از فاز Go به فاز S می‌گردد (۲۹)؛ در صورتیکه سایمیتیدین با مهار هیستامین از ورود سلولها به فاز S و در نتیجه حساس شدن به داروهای شیمی درمانی به عمل می‌آورد.

References

- Meng A, Wang Y, Van Zant G, Zhou D. Ionizing radiation and busulfan induce premature senescence in murine bone marrow hematopoietic cells. *Cancer Res*, 2003 Sep; 163(17):5414-5419
- Hartley C, Elliott S, Begley CG, McElroy P, Sutherland W, Khaja R, and ed al. Kinetics of haematopoietic recovery after dose-intensive chemo/radiotherapy in mice: optimized erythroid support with darbepoetin alpha. *Br J Haematol*, 2003; Aug;122(4):623-36
- Kovacs CJ, Evans MJ, Daly BM. Murine hematopoietic stem cell and stromal responses to clinically-related, fractionated radiotherapy (FxRT). *Anticancer Res*, 2003 May-Jun; 23 (3B): 2625-2631
- Spangrude GJ, Perry SS, Slayton WB. Early stages of hematopoietic differentiation. *Ann N Y Acad Sci*, 2003 May; 996: 186-194
- Agafonov VI, Dygai AM, Shakhov VP, Gol'dberg ED. The role of the hemopoiesis-inducing microenvironment in the postradiation regeneration of hemopoiesis. *Radiats Biol Radioecol*, 1994 Jan-Feb; 34(1): 111-6
- Fu JX, Zhang XG. Effects of recombinant human macrophage colony stimulating factor (rhM-CSF) on stromal cell derived

والرا^۱ و همکارانش نیزنشان دادند که سایمیتیدین in vitro و invivo را در افزایش دهد (۲۴، ۲۵).

دانوروبیسین با مهار توپوازو مراز II و ایجاد رادیکالهای آزاد سبب مرگ سلولها می‌شود (۱۶). در تحقیق حاضر مطابق شکل ۱ نشان داده شده است که دانوروبیسین با غلظتهاي ۵، ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر کیلوگرم باعث کاهش نسبت بقای سلولهای مغز استخوان به ترتیب به 0.908 ± 0.021 و 0.805 ± 0.022 و 0.571 ± 0.024 شده است.

مطابق شکل ۲ نشان داده شده است که سایمیتیدین با غلظت ۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم اثر سیتو توکسیک دانوروبیسین در غلظتهاي ۵ و ۱۰ و ۲۰ میلی گرم بر کیلوگرم بر سلولهای مغز استخوان موش را کاهش می‌دهد.

یکی از راههای اصلی از بین بردن سلولها توسط دانوروبیسین ایجاد رادیکالهای آزاد است (۱۶، ۱۷) و سایمیتیدین با جمع آوری رادیکالهای آزاد از سمیت دانوروبیسین می‌کاهد (۲۶).

سایمیتیدین رادیکالهای آزاد را جمع آوری می‌کند (۲۵، ۲۶) و سایمیتیدین با مهار سیتوکروم P450 علاوه بر کاهش تولید رادیکالهای آزاد، از متابولیسم کبدی گلوتاتیون^۲ جلوگیری می‌کند. گلوتاتیون در سیستم دفاعی بدن علیه رادیکالهای آزاد نقش مهمی دارد (۲۷).

سایمیتیدین با مهار اثر هیستامین سبب تعدیل سیستم ایمنی می‌شود. گیرنده هیستامین در سطح لنفوسيتهای T وجود دارد (اما در سطح لنفوسيتهای B وجود ندارد) (۲۶).

هیستامین سبب فعال شدن سلولهای T سرکوب گر (TS) می‌شود (۱۴) و از طرفی با افزایش cAMP درون سلول سبب کاهش تکثیر لنفوسيتها می‌شود (۲۷). سایمیتیدین با مهار هیستامین از فعال شدن TS جلوگیری می‌کند و همچنین سبب افزایش سلولهای CD4⁺ و CD8⁺ می‌شود (۲۸).

1. Volera

2. Glutathion

- during the time of mice colony formation unit-spleen (CFU-S) and its role on CD34+ cells expansion in vitro.Zhongguo Yi Xue Ke Xue Yuan Xue Bao. 2001 Oct; 23(5):523-527
7. Corso A, Hogeweg-Platenburg MG, De Vries P, Visser JW. A protocol for the enrichment of different types of CFU-S from fetal mouseliver.Haematologica. 1993 Jan-Feb; 78(1):5-11.
 8. Bisht KS, Uma Devi P, Jagetia GC, Kamath G. Drug combination against single drug treatment in radiation protection of the bone marrow CFU.Strahlenther Onkol, 1990 Aug; 166(8): 545-548
 9. Graham GJ, Wright EG, Hewick R, Wolpe SD, Wilkie NM, Donaldson D, Lorimore S, Pragnell IB. Identification and characterization of an inhibitor of haemopoietic stem cell proliferation. Nature,1990 Mar29; 344(6265): 442-444
 10. Hoyer M, Nielsen OS. Influence of dose on regeneration of murine hematopoietic stem cells after total body irradiation and 5-fluorouracil. Oncology, 1992; 49(2): 166-172
 11. Van der Meeren A, Gaugler MH, Mounthon MA, Squiban C, Gourmelon P. Interleukin 4 promotes survival of lethally irradiated mice in the absence of hematopoietic efficacy. Radiat Res, 1999 Dec; 152(6): 629-636
 12. Kojima E, Tsuboi A. Protection of survival and hematopoiesis in irradiated mice by 5-fluorouracil. Jpn J Cancer Res, 1992 Jul; 83(7): 783-788
 13. Reinhardt D, Hempel G, Fleischhacker G, Schulz A, Boos J, Creutzig U. Liposomal daunorubicin combined with cytarabine in the treatment of relapsed/refractory acute myeloid leukemia in children. Klin Padiatr, 2002 Jul-Aug; 214(4): 188-194
 14. Isaev VG, Garmaeva TT, Skorokhod AA, Parovichnikova EN, Tiurina NG, Kucher RA, Vitvitskii VM, Ataullakhanov FI, Savchenko,VG. Immobilized forms of daunorubicin in patients with acute leukemia. Ter Arkh, 1999; 71(10): 32-37
 15. Gagne M, Page M.Rapid DNA quantification method in microplates using daunorubicine fluorescence quenching.Oncol Rep. 1998 May-Jun; 5(3): 653-655
 16. Cortes J, Estey E, O'Brien S, Giles F, Shen Y, Koller C, and et al. High-dose liposomal daunorubicin and high-dose cytarabine combination in patients with refractory or relapsed acute myelogenous leukemia. Cancer. 2001 Jul 1; 92(1): 7-14
 17. Qiau Z, Wang C, Yang L. Consolidation therapy with high-dose cytarabine and daunorubicin for prolonged disease free survival in acute myelocytic leukemia. Zhonghua Nei Ke Za Zhi, 1996 Aug; 35(8): 545-548
 18. Worthington-White DA, Gross S. Estrogen blocks the cimetidine-induced suppression of CFU-GM. Exp Hematol, 1993 Jan; 21(1): 16-20. Erratum in: Exp Hematol 1993 Apr; 21(4):593
 19. Du XX, Zhou YJ, Xu YH. Effects of histamineH2- receptor antagonists on hemopoietic reconstruction in bone marrow. Sheng Li Xue Bao, 1989 Dec; 41(6): 597-601
 20. Monpezat JP, Frindel E. Further studies on the biological activities of the CFU-S inhibitory tetrapeptide AcSDKP. I. The precise point of the cell cycle sensitive to AcSDKP. Studies on the effect of AcSDKP on GM-CFC and on the possible

- involvement of T-lymphocytes in AcSDKP response. *Exp Hematol*, 1995 Dec; 17(11): 1077-1080
21. Mozdarani H, Khoshbin-Khoshnazar AR. In vivo protection by cimetidine against fast neutron-induced micronuclei in mouse bone marrow cells. *Cancer Lett*, 1998 Feb 13; 124(1): 65-71
22. Mozdarani H, Gharbali A. Radioprotective effects of cimetidine in mouse bone marrow cells exposed to gamma-rays as assayed by the micronucleus test. *Int J Radiat Biol*. 1993 Aug; 64(2): 189-194
23. Mozdarani H, Kamali S. Antigenotoxic effects of cimetidine against benzene induced micronuclei in mouse bone marrow erythrocytes. *Toxicol Lett*, 1998 Sep 30; 99(1): 53-61
24. Gourabi H, Mozdarani H. A cytokinesis-blocked micronucleus study of the radioadaptive response of lymphocytes of individuals occupationally exposed to chronic doses of radiation. *Mutagenesis*, 1998 Sep; 13(5): 475-480
25. Mozdarani H, Saberi AH. Induction of cytogenetic adaptive response of mouse bone marrow cells to radiation by therapeutic doses of bleomycin sulfate and actinomycin D as assayed by the micronucleus test. *Cancer Lett*. 1994 Apr 1; 78(1-3): 141-150
26. Mozdarani H. Radioprotective properties of histamine H₂ receptor antagonists: present and future prospects. *J Radiat Res (Tokyo)*. 2003 Jun; 44(2): 1450-149
27. Bencsath M, Gidali J, Szeberenyi J, Veszely G, Hegyi K, Falus A. Regulation of murine hematopoietic colony formation by histamine. *Inflamm Res*. 2000 Apr; 49 Suppl 1: 66-67
28. Tan M, Pan Z, Wang Q, Xu Y. Effects of different subtypes of histamine receptors on proliferation and differentiation of murine colony forming unit granulocyte-macrophage and colony forming unit megakaryocyte. *Chin Med J (Engl)*, 1998 Feb; 111(2): 132-135
29. Corbel S, Dy M. Evidence for bidirectional histamine transport by murine hematopoietic progenitor cells. *FEBS Lett*. 1996 Aug 12; 391(3): 279-81