

اثر مهاری کومین آلدئید بر فیبریل‌های آمیلوئیدی و سمت سلولی آلفا سینوکلئین

دینا مرشدی^{۱*}، فرهنگ علی‌اکبری^۲

۱- استادیار، پژوهشگاه مهندسی ژنتیک و زیست فناوری، تهران، ایران

۲- کارشناس ارشد، پژوهشگاه مهندسی ژنتیک و زیست فناوری، تهران، ایران

آدرس نویسنده مسئول: ایران، تهران، کدپستی: ۱۴۱۷۸۶۳۱۷۱
Email: morshedi@nigeb.ac.ir

دریافت مقاله: ۹۰/۱۰/۲۰
پذیرش مقاله: ۹۱/۰۱/۲۳

چکیده

هدف: هدف از این مطالعه، مهار فیبریلاسیون پروتئین آلفا سینوکلئین در حضور کومین آلدئید است. آلفا سینوکلئین جزء اصلی در پلاک‌های پروتئینی در بیماری‌های موسوم به سینوکلئینوپاتی بهویژه پارکینسون است.

مواد و روش‌ها: آلفا سینوکلئین در اشتباهی کالی بیان و خالص شد. برای فیبریلاسیون، پروتئین خالص شده در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و pH: ۷/۲ گرم‌گذاری شد. با روش‌های استاندارد سنجش، تشکیل فیبریل‌ها بررسی شد. تأثیر غلاظت‌های مختلف از کومین آلدئید (۲۰ تا ۵۰۰ میکرومولار) بر فیبریلاسیون پروتئین مطالعه و اثر سمت سلولی نمونه‌های تیمار شده و کترل روی کشت سلول‌های دودمانی نوروبلاستومای SK-N-MC با روش‌های استاندارد بررسی شد. برای مطالعه فرم پروتئینی تشکیل شده در حضور دارو از آزمون مقاومت به سدیم دودسیل سولفات و قدرت القای فیبریلاسیون استفاده شد. همچنین اثر دارو بر فیبریلاسیون پروتئین لیزوزیم برای مطالعه ویژگی عملکرد دارو بررسی شد.

نتایج: برای اولین بار مشاهده شد که کومین آلدئید می‌تواند فیبریلاسیون را در پروتئین آلفا سینوکلئین تا بیش از ۸۰ درصد مهار نماید. در نسبت مولی ۵ تا ۱۵ از دارو به پروتئین، بیشترین مهار مشاهده شد. سلول‌های تیمار شده با نمونه‌های پروتئینی مهار شده با دارو تا ۹۰ درصد بقای سلولی داشتند در حالی که تیمار با نمونه‌های کترل فیبریلی موجب مرگ سلولی تا بیش از ۵۰ درصد شد. نمونه‌های مهار شده نسبت به سدیم دودسیل سولفات مقاوم نبوده و قدرت بالایی برای القای فیبریلاسیون نداشتند. کومین آلدئید تأثیری در روند فیبریلاسیون لیزوزیم نداشت.

نتیجه‌گیری: کومین آلدئید موجب مهار فیبریلاسیون آلفا سینوکلئین شد که همراه با تشکیل تجمعات کوچک بی‌شکلی بود و این نمونه‌های مهار شده موجب القای تجمع نمی‌شد و این ترکیب می‌تواند به عنوان کاندیدی در مهار تولید پلاک‌های آلفا سینوکلئینی مطرح شود.

کلیدواژگان: آلفا سینوکلئین، پارکینسون، کومین آلدئید، مهارکننده فیبریلاسیون

مجله علوم پزشکی مدرس: آسیب‌شناسی زیستی، دوره ۱۵، شماره ۱، بهار ۱۳۹۱، صفحات: ۴۵-۶۰

مقدمه

واسطه‌های آن‌ها می‌توانند عامل اصلی برخی از بیماری‌های

تحلیل برندۀ سیستم عصبی (Neurodegenerative Diseases) از جمله بیماری‌های آلزایمر (Alzheimer's Disease)

مطالعات ثابت نموده است که تشکیل فرم‌های تجمع یافته

پروتئینی بهویژه تجمعات معروف به فیبریل‌های آمیلوئیدی و حد

مهار فیبریل کومین آلدئید

تاکنون روش درمانی موفقی برای حذف آسیب‌های مغزی ناشی از تجمعات آلفا سینوکلئین در پارکینسون و سایر بیماری‌های سینوکلئینوپاتی ارایه نشده است [۱۸]. یکی از بزرگ‌ترین اهداف در درمان این نوع بیماری‌ها مهار تشکیل تجمعات و حذف فرم‌های تجمع یافته آلفا سینوکلئین است. از روش‌های مورد توجه استفاده از ترکیباتی است که با اتصال ویژه و مؤثر به پروتئین می‌تواند مانع از تجمع یافتنگی آن شود. این ترکیبات می‌توانند هم در روش‌تر شدن مکانیزم تجمعات بسیار مؤثر بوده و هم به عنوان کاندیدی برای درمان بیماری‌های واپسیه به پروتئین مطرح باشند. تاکنون تنها چند ترکیب شیمیایی و آنتی‌بیوتیک معرفی شده است که می‌توانند موجب مهار فیبریلاسیون در آلفا سینوکلئین شود از جمله فتالوسیانین تتراسولفونات (Phthalocyanine Tetrasulfonates) [۱۹] و پلی‌فنل‌هایی مانند اکسیفون (Exifone) و گوسیپتین (Gossypetin) [۱۶] یا ترکیبی مانند سلژلین (Selegiline) که علاوه بر مهار منوآمین اکسیداز می‌تواند با پروتئین آلفا سینوکلئین میان‌کش داشته باشد [۱۸] که این امر با میان‌کشش با فرم‌های حد وسط یا منومری مانع تشکیل حد وسط‌هایی با سمیت بالای سلولی می‌شود.

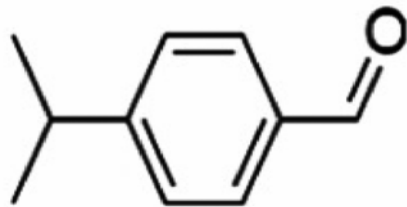
در مطالعه حاضر برای اولین بار اثر ترکیب بنز آلدئیدی (4-Isopropylbenzaldehyde) موسوم به کومین آلدئید (Cuminaldehyde) (شکل ۱) بر روند فیبریلاسیون آلفا سینوکلئین بررسی شد. کومین آلدئید یک ترکیب طبیعی در برخی از قدیمی‌ترین انسان‌ها است که در طب سنتی و صنایع غذایی و آرایشی مصرف می‌شود. در مطالعات سلولی مشاهده شد حضور این ترکیب در غلظت‌های میکرومولار اثر کشنده‌گی بر سلول‌ها ندارد [۲۰]. در غلظت‌های بالاتر مانند بسیاری از ترکیبات فعال در انسان‌ها و خود انسان‌های گیاهی می‌تواند اثر بالای ضد باکتری، ضد قارچی، ضد ویروس و ضد سرطان داشته باشد [۲۱، ۲۲]. با توجه به ویژگی ترکیبات آروماتیکی، این ترکیبات با استفاده از روش‌های مناسب انتقالی می‌تواند از سد خونی-مغزی عبور نماید و با داشتن عوارضی کمتر

هانگیستون (Huntington's Disease) و پارکینسون (Parkinson's Disease) باشد [۳-۱]. در این گونه بیماری‌ها تجمعات وسیعی از جنس پروتئین به صورت گسترده در خارج و داخل سلول‌ها تشکیل می‌شود که پلاک‌های پروتئینی خوانده می‌شود و در آن‌ها ساختار پروتئین‌ها به شکل ساختارهای منظم از نوع صفحات بتای گسترده تغییر می‌یابد که با ساختار طبیعی آن‌ها متفاوت است [۴]. یکی از پرسش‌های اصلی در زمینه بیماری‌های آمیلوئیدی این است که چگونه یک تعداد معادلی از پروتئین‌ها به سمت تشکیل فیبریل می‌روند و آیا می‌توان از تشکیل این تجمعات جلوگیری نمود؟

آلفا سینوکلئین (Alpha Synuclein) پروتئینی است که با تشکیل پلاک‌های پروتئینی موسوم به لویی‌بادی (Lewy Body) و لویی‌نوریت (Lewy Neurite) در بیماری‌های معروف به سینوکلئینوپاتی (Synucleinopathies) از جمله پارکینسون به عنوان عامل اصلی آسیب‌های سلولی و زوال بافت مغزی محسوب می‌شود [۵-۷]. تغییرات ژنتیکی مانند جایگزینی آلانین در موقعیت ۳۰ و ۵۳ به ترتیب با پروولین و ترئونین یا چندتایی شدن ژن آلفا سینوکلئین منجر به پارکینسون زودرس و شدید می‌شود [۸]. آلفا سینوکلئین پروتئینی با ۱۴۰ اسید آمینه است و در گروه پروتئین‌های با ساختار نامنظم یا بی‌شكل قرار دارد [۹، ۱۰]. این پروتئین از نظر ویژگی‌های ساختاری و اسید آمینه‌ای به سه بخش تقسیم می‌شود؛ بخش انتهای آمینی که شامل توالی تکرار شونده‌ای بوده که می‌تواند در مجاورت غشا یا برخی پروتئین‌ها ساختار مارپیچ آلفا بگیرد [۱۱، ۱۲]، بخش میانی که کاملاً آب‌گریز بوده و نقش اصلی را در آغاز فرایند تجمع یافتنگی پروتئین بازی می‌نماید [۱۳] و بخش انتهای کربوکسی پروتئین که اسیدی بوده و نقش محافظتی در مقابل تجمعات را بازی می‌کند [۱۴]. عملکرد دقیق این پروتئین کاملاً شناخته شده نیست اما مشاهدات متعددی وجود دارد که نشان می‌دهد حضور این پروتئین در نقل و انتقالات پیام‌رسان‌های عصبی و همچنین پایداری ساختار وزیکول‌ها ضروری است [۱۵-۱۷].

RPMI از شرکت Merck (آلمان)، محیط کشت (DMSO) از شرکت Roswell Park Memorial Institute Medium) (Fetal Bovine Serum: (آمریکا)، سرم جنین گاوی (Gibco) و همچنین آنتی بیوتیک های استرپتومایسین (FBS) و پنی سیلین (Penicillin) از شرکت بیوسرا (Streptomycin) (Biosera) انگلستان، پلیت های کشت و فلاسک ها از (Orange) شرکت های اورنج بلژیک (Nunc) و نانک آمریکا تهیه شد. کیت سنجش لاكتات دهیدروژناز از شرکت زیست شیمی (ایران) تهیه شد.

کاندیدهای مناسبی به عنوان دارو محسوب شود.



شکل ۱ ساختار شیمیایی کومین آلدئید

جداسازی و خالص سازی پروتئین آلفا سینوکلئین
پلاسمید بیانی pNIC28-Bsa4 حاوی cDNA ژن آلفا سینوکلئین انسانی با کدون های قابل بیان در باکتری از دانشگاه استنفورد آمریکا اهدا شده بود. خالص سازی پروتئین که در اشتریشیا کلی (*Escherichia coli*) بیان شده بود مطابق روش هوانگ (Huang) و همکاران [۲۳] انجام شد و شامل سه مرحله خالص سازی شوک اسمرزی، کروماتوگرافی تعویض آئیونی و کروماتوگرافی تمایلی بود.

با توجه به مطالعات انجام شده آلفا سینوکلئین به صورت طبیعی به بخش پری پلاسم باکتری منتقل می شود [۲۴]. به همین دلیل برای خالص سازی در مرحله نخست از سیستم شوک اسمرزی استفاده شد. رسوب سلولی حاصل از یک لیتر کشت شبانه در ۱۰۰ میلی لیتر بافر شوک اسمرزی حاوی ۳۰ میلی مolar تریس، ۲ میلی مolar EDTA (اتیلن دی آمین تترا استیک اسید) و ۴۰ درصد سوکروز تعليق مجدد شد و در دمای ۲۰ اتاق انکوبه شد. رسوب دهی با سرعت ۱۰۰۰g به مدت ۲۰ دقیقه و سپس معلق کردن رسوب در آب صفر درجه با اضافه نمودن کلرید منیزیوم (MgCl₂) اشباع به میزان ۳۷ میکرولیتر در هر ۱۰۰ میلی لیتر آب انجام شد. سانتریفوژ مجدد با سرعت ۱۰۰۰g به مدت ۲۰ دقیقه انجام گرفت و سوپ رویی حاصل از سانتریفوژ آماده مرحله بعدی خالص سازی کروماتوگرافی تعویض آئیونی شد. با توجه به

در مطالعه حاضر تأثیر ترکیب کومین آلدئید بر روند فیریلاسیون آلفا سینوکلئین با استفاده از روش های استاندارد رهگیری فرایند فیریلاسیون از جمله تغییرات نشر فلورسانس تیوفلاوین T (Thioflavin T)، تغییرات جذب رنگ کنگو رد (Congo Red) و تصاویر میکروسکوپی بررسی شد. آزمایش ها ثابت نمود که کومین آلدئید مهار کننده تشکیل فیریل های پروتئینی است که مهار کنندگی آن وابسته به غلظت دارو است. همچنین در مقایسه با اثر دهی آن بر فیریلاسیون یک پروتئین دیگر مشخص شد که احتمالاً اثر مهار کنندگی آن برای آلفا سینوکلئین ویژه است. همچنین اثر دارو و تجمعات پروتئینی روی سلول بررسی شد. وضعیت پایداری سلول ها با کشت رده سلولی SK-NMC در حضور پروتئین تجمع یافته و فرم مهار شده پروتئین در حضور کومین آلدئید با آزمون های رایج بررسی شد.

مواد و روش ها

مواد مورد نیاز

تیوفلاوین T یا ThT، کنگو رد، دی متیل دیازول دیفنیل تترازولیوم یا MTT-2,5-thiazolmethylDi3-(4,5,-2-yl)-tetrazolium BromidephenylDi کننده پروتئنازو کیسه دیالیز از شرکت Sigma (آمریکا) تهیه شد. گلایسین، دی متیل سولفوکسید (Dimethyl Sulfoxide:)

مهار فیبریل کومین آلدئید

DMSO تهیه و سپس غلظت کومین آلدئید در نمونه‌های پروتئینی به ۵۰۰-۲۰ میکرومولار رسانده شد. غلظت نهایی DMSO در نمونه‌ها ۴ درصد و در محیط کشت ۴/۰ درصد بود که در روند واکنش‌ها تأثیری نداشت.

روش‌های مطالعه فیبریل‌های آمیلوئیدی

- سنجش برانگیختگی فلورسانس ThT

به منظور بررسی تشکیل فیبریل‌های آلفا سینوکلئین در محلول گرم‌گذاری باید از نشر فلورسانس ThT استفاده شود. ۹۹۰ میکرولیتر محلول ThT به غلظت ۱۰ میکرومولار با ۱۰ میکرولیتر نمونه پروتئینی به مدت ۳ دقیقه گرم‌گذاری شد. با برانگیختگی نمونه در طول موج ۴۴۰ نانومتر نشر فلورسانس در طیف ۴۵۰ تا ۵۵۰ نانومتر قرائت شد [۲۶].

- جذب نوری کنگو رد

برای ارزیابی تشکیل یا عدم تشکیل فیبریل‌های آمیلوئیدی یا شبه آمیلوئیدی از محلول تازه تهیه شده کنگو رد که با استفاده از سرنگ فیلتر شده بود، استفاده شد. بدین منظور طیف جذب نوری کنگو رد در فاصله ۴۰۰-۶۰۰ نانومتر در غیاب یا حضور نمونه پروتئینی اندازه‌گیری و تفاضل میان دو طیف جذبی پیش و پس از افزودن پروتئین بررسی شد. افزایش جذب نوری کنگو رد و انتقال به قرمز آن و به‌ویژه مشاهده بیشترین تفاوت در ۵۲۰-۵۴۰ نانومتر به عنوان یکی از معیارهای تشکیل فیبرهای آمیلوئیدی استفاده شد [۲۶].

- تصویربرداری میکروسکوپ فلورسانس

یکی دیگر از معیارهای تشکیل فیبریل‌های آمیلوئیدی مشاهده فیبرهای مستقیم، طولانی و فاقد شاخه با قطر تقریبی ۴-۱۲ نانومتر در تصاویر میکروسکوپی است [۲۷]. در پژوهش حاضر از روش مشاهده تصاویر میکروسکوپ فلورسانس استفاده شد [۲۸]، به این منظور ۱۵ میکرولیتر از نمونه پروتئینی به

نقشه ایرو الکتریک (pI) آلفا سینوکلئین (حدود ۴/۷) از کیو سفارز (Q sepharose) با جریان سریع (Fast Flow) استفاده شد. با سرعت خطی ۳۰۰ سانتی‌متر در ساعت با توجه به ظرفیت ۲۰ میلی‌گرم برای هر میلی‌لیتر رزین براساس چگالی جذبی در طول موج ۲۸۰ نانومتر انتخاب شد و گرادیان نمکی از کلرید سدیم با غلظت صفر تا ۴۰۰ میلی‌مولار در بافر تریس ۳۰ میلی‌مولار برای جداسازی استفاده شد. سپس مرحله کروماتوگرافی تمايلی با ستون پر شده با بستر نیکل انجمام گرفت و با گرادیان ۱۰ تا ۲۰۰ میلی‌مولار از ایمیدازل (Imidazole)، نمونه از ستون جدا شد. بافر حاوی ۳۰ میلی‌مولار از تریس و ۳۰۰ میلی‌مولار از نمک بود. نمونه‌های جدا شده در هر مرحله با الکتروفورز صفحه‌ای پلی اکریل Sodium Dodecyl Sulfate) (Polyacrylamide Gel Electrophoresis: SDS-PAGE بررسی و نمونه خالص با بافر بی‌کربنات آمونیوم دیالیز شد.

تعیین غلظت پروتئین

با فرض خالص بودن نمونه پروتئینی به کار گرفته شده در مطالعه حاضر، سنجش غلظت پروتئین همه جا براساس جذب ۲۸۰ نانومتر محلول حاوی پروتئین در مقایسه با حلال به کار گرفته شده انجام شد. ضریب جذب ویژه آلفا سینوکلئین ۵۶۰ بر مول در مسیر یک سانتی‌متری در نظر گرفته شد [۲۵].

روش القای ساختار فیبریلی در پروتئین و تیمار

با دارو

پروتئین به میزان ۳ میلی‌گرم در میلی‌لیتر در بافر pH=۷/۲ ۳۰ میلی‌مولار تریس به همراه ۸۰ میلی‌مولار نمک با در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد، به گونه‌ای که در تمام مدت با استفاده از آهنربای میله‌ای ریز تفلونی محلول با سرعت ثابت هم زده شد. برای بررسی اثر کومین آلدئید بر تشکیل ساختارهای فیبریلی ابتدا یک نمونه غلیظ از دارو در

- ارزیابی ریخت‌شناختی سلولی

سلول‌های تحت تیمار با دارو و کنترل از نظر شکل ظاهری توسط میکروسکوپ فازکتراست نیز مطالعه شدند.

- تجزیه و تحلیل داده‌ها

تمام آزمایش‌ها با سه بار تکرار انجام شد. بررسی‌های آماری با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۶/۰ به روش تجزیه و تحلیل واریانس یک‌طرفه (Student's t-test) و مقایسه میانگین (Least Significant Difference) LSD به روش Duncan (Duncan) صورت پذیرفت و مقدار P value کمتر از ۰/۰۵ به عنوان اختلاف معنی‌دار تلقی شد.

نتایج

القای تجمعات فیبریلی در آلفا سینوکلئین و

تعیین شاخصه‌های فیبریلاسیون

پروتئین نوترکیب آلفا سینوکلئین تخلیص شده با غلظت ۳ میلی‌گرم در میلی‌لیتر مطابق روش ذکر شده در بخش روش‌ها در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و با چرخش ثابت با آهربای کوچک و شرایط استریل انکوبه شد. از محلول پروتئینی در زمان‌های مختلف گرم‌آگذاری، نمونه برداری شد. برای رهگیری فرآیند فیبریلاسیون در نمونه از سنجش نشر فلورسانس ThT که به صورت ویژه به فرم‌های فیبریلی متصل می‌شود، استفاده شد. افزودن نمونه پروتئینی گرم‌آگذاری شده به محلول ThT نشان از افزایش نشر فلورسانس با بیشینه‌ای در ۴۸۰ نانومتر داد که با افزایش زمان گرم‌آگذاری پروتئین شدت آن بیشتر شد و یکی از نشانه‌های شکل‌گیری ساختارهای فیبریلی از نوع صفحات بتا است. نمودار ۱ الف تغییرات نشر فلورسانس ThT در حضور نمونه‌های پروتئینی گرم‌آگذاری شده در زمان‌های صفر تا ۲۴ ساعت را نشان می‌دهد. روند تغییرات جذب و انتقال بیشینه جذب به سمت راست (Red Shifting) در رنگ کنگو رد نشانه دیگر تشکیل تجمعات فیبریلی آلفا

۱۵ میکرولیتر از محلول ۱۵ میکرومولار ThT اضافه و به مدت ۵ دقیقه انکوبه و سپس با میکروسکوپ فلورسانس مطالعه شد.

کشت سلولی

- کشت و تیمار رده سلولی

در این پژوهه از رده سلولی SK-N-MC که از سلول‌های نوروبلاستوما (Humane Neuronal Epithelium Zell-Linie) است، استفاده شد. این رده سلولی از بانک سلولی انسنتیتو پاستور ایران تهیه شد. 3×10^4 سلول در هر چاهک در پلیت‌های ۹۶ خانه‌ای در محیط RPMI ۱۶۴۰ با FBS به میزان ۱۰ درصد در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد با رطوبت ۹۰ درصد و ۵ درصد CO_2 کشت داده شدند و بعد از ۲۴ ساعت انکوبه‌گذاری با ۱۰ درصد حجم دارو تیمار شدند.

- بررسی بقای سلولی

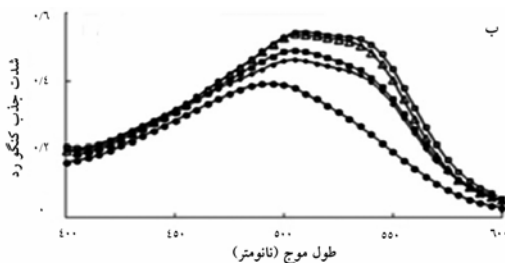
آزمون MTT با اندازه‌گیری میزان جذب نمک ترازوپلیوم [۲۹] انجام شد. برای تهیه محلول ذخیره MTT ۵ میلی‌گرم از این ترکیب در یک میلی‌لیتر بافر نمکی فسفات حل شد. سلول‌ها در ظروف کشت ۹۶ خانه‌ای کشت و با غلظت‌های متفاوت دارو به صورت سه گانه تیمار شده و به مدت ۲۴ ساعت در ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه شدند. چهار ساعت قبل از سنجش، مقدار ۱۰ میکرولیتر از MTT به سلول‌ها اضافه و واکنش با اضافه کردن DMSO متوقف شد. چون این محلول باعث حل شدن رسوب فورمازان (Formazan) بنفس رنگ در سلول‌های سالم می‌شود، بنابراین میزان جذب توسط دستگاه سنجش الایزا (Enzyme Linked Immunosorbent Assay: ELISA) در طول موج ۵۷۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. برای بررسی میزان تولید آنزیم لاکتات دهیدروژناز از کیت LDH-P LS (ZiestChem Diagnostics Tehran, Iran) طبق دستورالعمل کیت استفاده شد و نتایج از رابطه زیر به دست آمد:

$$\text{LDH (U/L)} = \Delta A/\text{min} \times 16030$$

$\Delta A/\text{min}$: تغییرات جذب در طول موج ۳۴۰ نانومتر در دقیقه

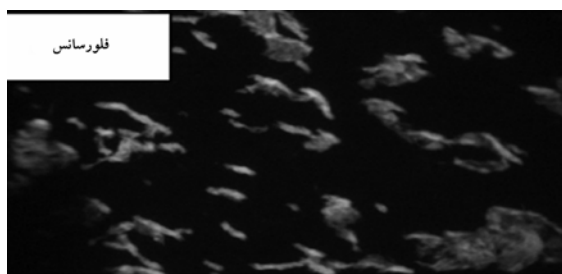
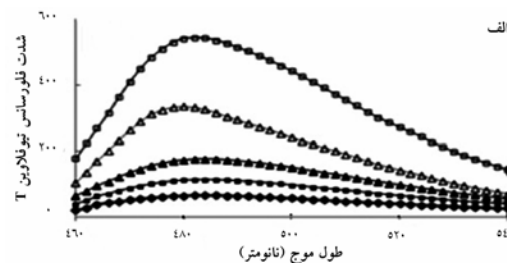
مهار فیبریل کومین آلدئید

تا ۲۰ نانومتر تغییر نموده است که از ویژگی های اتصال کنگو رد به ساختارهای فیبریلی است.



نمودار ۱ (الف) طیف نشر فلورسانس ThT. ب) طیف جذبی کنگو رد پس از اضافه کردن نمونه سینوکلینین که در زمان های صفر (●)، ۸ (◆)، ۱۰ (■)، ۲۰ (△) و ۲۴ (□) ساعت (در $pH=7/2$ درجه سانتی گراد با غلظت ۳ میلی گرم گرم ماگذاری شده بود.

سینوکلینین است، چنانچه در نمودار ۱ ب نشان داده شده است علاوه بر افزایش جذب، شدت جذب بیشینه به سمت راست



شکل ۲ تصاویر میکروسکوپ فلورسانس و نوری نمونه آلفا سینوکلینین گرم ماگذاری شده به مدت ۲۴ ساعت در $pH=7/2$ درجه سانتی گراد با غلظت ۳ میلی گرم، بزرگنمایی: تصاویر ۲۰ برابر

پروتئین آلفا سینوکلین شود. غلظت های ۲۰ تا ۵۰۰ میکرومولار از کومین آلدئید مطابق روش ذکر شده در بخش روش ها تهیه شد. با اضافه کردن کومین آلدئید به نمونه پروتئینی تغییرات نشر فلورسانس ThT نمونه های گرم ماگذاری شده در ۲۴ ساعت در حضور غلظت های ۱۰ تا ۵۰۰ میکرومولار از کومین آلدئید بررسی شد. در نمودار ۲ الف تغییرات طیف جذبی نشر فلورسانس ThT نشان داده شده است که هیچ تغییر طول موجی در بیشینه نشر مشاهده نمی شود، بنابراین تغییرات نشر در طول موج ۴۸۰ نانومتر با برانگیختگی نمونه ها در طول موج ۴۴۰ نانومتر مقایسه شد. در نمودار ۲ ب تغییرات نشر فلورسانس ThT در ۴۸۰ نانومتر که بیشینه نشر است نشان داده شده است. حضور کومین آلدئید موجب کاهش شدید در نشر فلورسانس ThT می شود که می تواند نشانه ای از تشکیل نشدن

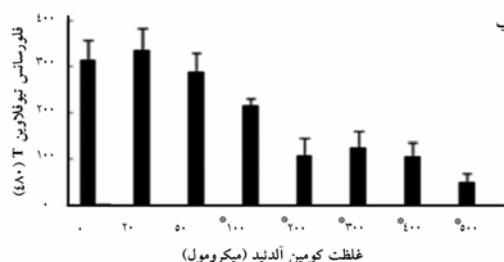
تصاویر میکروسکوپ فلورسانس نیز چنانچه در شکل ۲ مشخص است، نشان دهنده تشکیل ساختارهای گستردۀ فیبریلی از پروتئین است که دارای نشر فلورسانس است. فیبریل های آمیلوئیدی به دلیل داشتن ساختارهای منظم در نور مرئی تقریباً شفاف بوده و به سختی مشاهده می شود. چنانچه در شکل نشان داده شده نمونه ها در نور مرئی کمتر قابل مشاهده است.

بررسی مهار فیربیلاسیون پروتئین آلفا سینوکلین در حضور کومین آلدئید

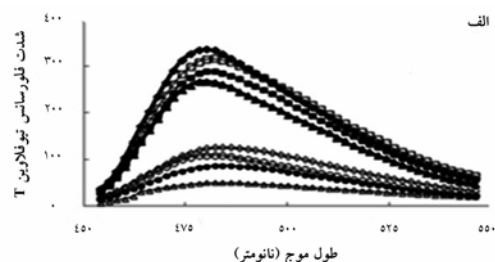
بررسی های انجام شده نشان داد که حضور کومین آلدئید می تواند با اثردهی بالایی موجب مهار فرآیند فیربیلاسیون در

کومین آلدئید در نمودار ۳ نشان داده شده است که روند تغییرات تقریباً مشابه تغییرات نشر فلورسانس ThT بود. با توجه به شکل شدت جذب و همچنین انتقال بیشینه جذب بسیار کمتر از نمونه کنترل و با شیب کمتری همراه است که می‌تواند نشانه‌ای از تشکیل ذرات تجمعی نامنظم (Amorphous) باشد.

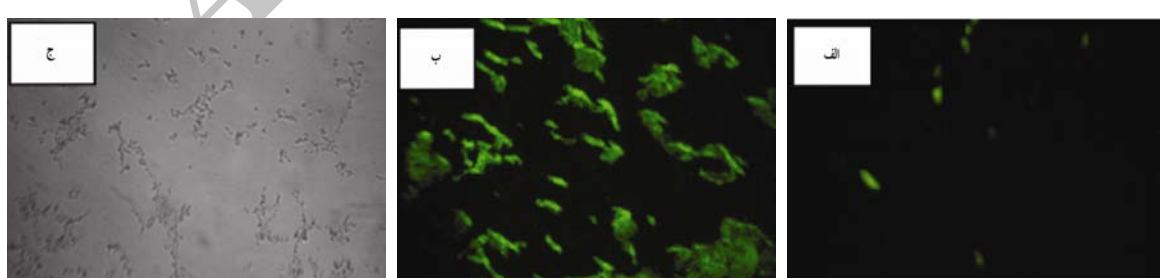
ساخтарهای فیریلی گستردۀ در پروتئین باشد. روند مهار دارو از غلظت ۱۰۰ میکرومولار رو به افزایش گذاشت و در غلظت ۴۰۰ و ۵۰۰ بیشترین میزان مهار تا حدود ۸۵-۸۰ درصد کاهش نشر مشاهده شد که تغییرات کاملاً معنی‌دار بود. تغییرات جذب کنگو رد در حضور نمونه‌های پروتئینی گرم‌گذاری شده در ۲۴ ساعت در حضور غلظت‌های ۵۰۰-۲۰ میکرومولار از



نمودار ۲ (الف) تغییرات طیف نشری ThT، (ب) نشر بیشینه در ۴۸۰ نانومتر در حضور سینوکلئین گرم‌گذاری شده به مدت ۲۴ ساعت در pH=۷/۲ و دمای ۳۷ درجه سانتی گراد در مجاورت صفر (□)، ۲۰ (◆)، ۵۰ (○)، ۱۰۰ (▲)، ۲۰۰ (■)، ۳۰۰ (◇)، ۴۰۰ (△) و ۵۰۰ میکرومولار (Δ) از کومین آلدئید. *: تغییرات معنی‌دار، $P < 0.05$.



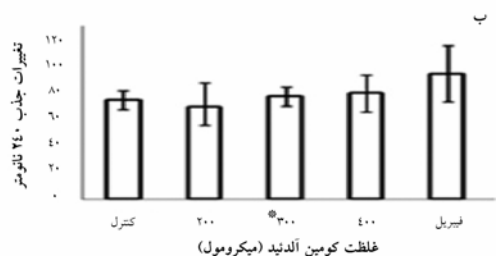
نمودار ۳ تغییرات طیف جذبی کنگو رد در حضور سینوکلئین گرم‌گذاری شده به مدت ۲۴ ساعت در مجاورت صفر (■)، ۱۰۰ (▲)، ۲۰۰ (□)، ۳۰۰ (◇)، ۴۰۰ (△) و ۵۰۰ (○) میکرومولار (Δ) از کومین آلدئید و طیف جذبی کنگو رد با بافر نمونه (●).



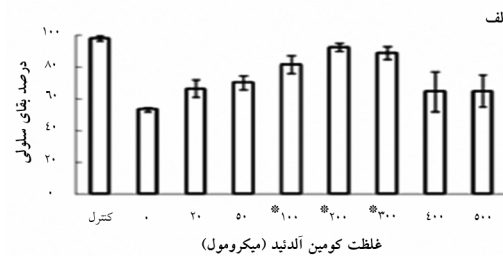
شکل ۳ تصاویر میکروسکوپ فلورسانس نمونه آلفا سینوکلئین گرم‌گذاری شده به مدت ۲۴ ساعت در pH=۷/۲ و دمای ۳۷ درجه سانتی گراد با غلظت ۳ میلی‌گرم در حضور ۳۰۰ میکرومولار از کومین آلدئید (الف) در مقایسه با تیمار نشده (ب) و در نور معمولی (ج)؛ بزرگنمایی تصاویر: ۲۰ برابر.

مهار فیبریل کومین آلدئید

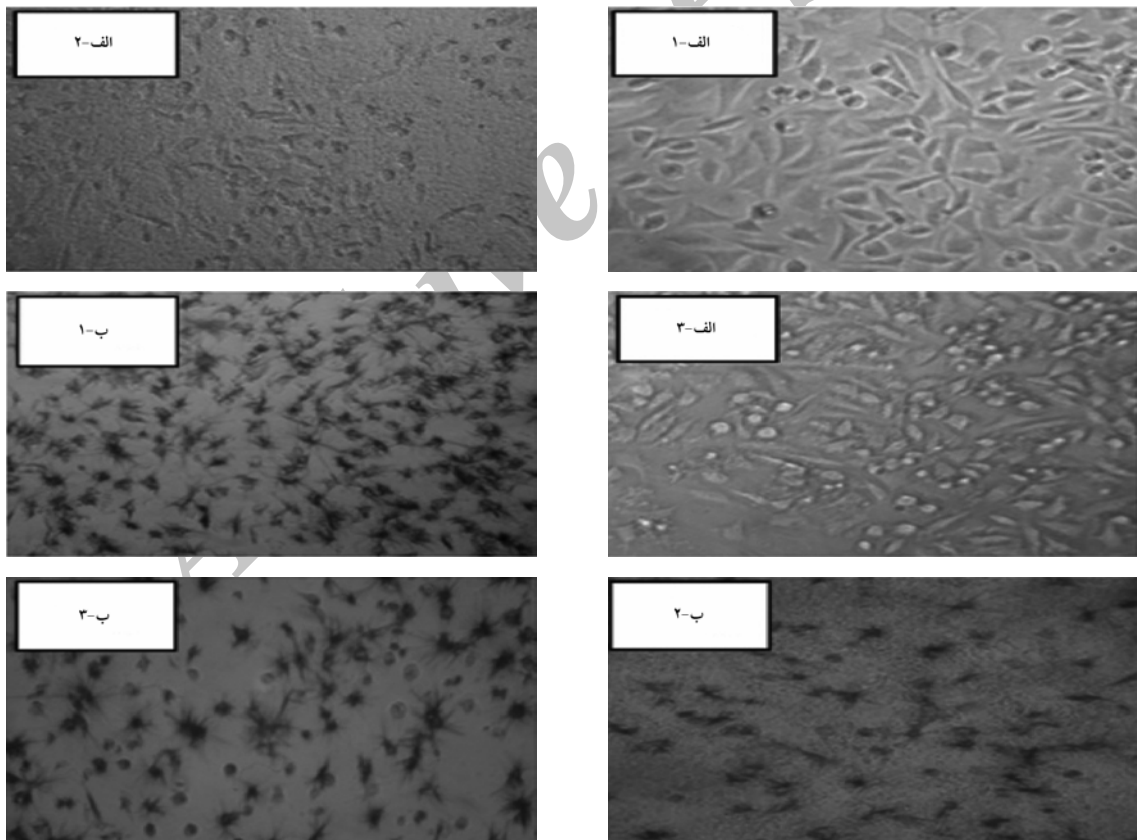
تصاویر میکروسکوپ فلورسانس در شکل ۳ نشان داده شده است. نمونه‌ها در نور مرئی دارای تجمعات پراکنده تیره‌ای است که نشانه‌ای از تجمعات بی‌شکل است.



مطالعات میکروسکوپی تأیید نمود که حضور کومین آلدئید در نمونه پروتئینی موجب حذف تجمعات گستره‌های منظم فیبریلی و تشکیل تجمعات کوچک نامنظم در نمونه می‌شود.



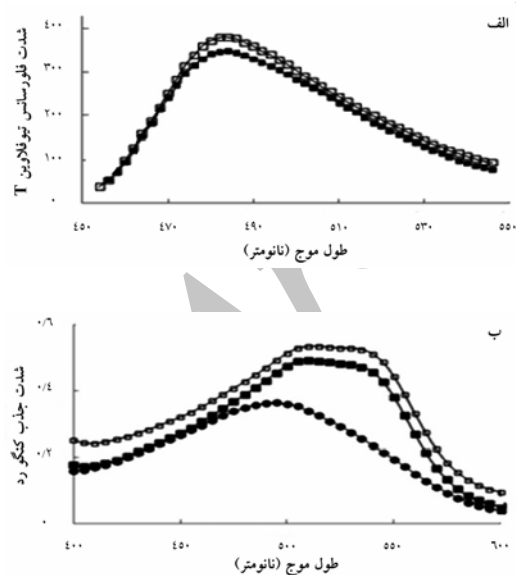
نمودار ۴ (الف) آزمون MTT و (ب) لاکتات دهیدروژناز؛ سلول‌های SK-N-MC تیمار شده با ۵ درصد از نمونه ۲۴ ساعته آلفا سینوکلئین به تنها و به همراه غلظت‌های متفاوت از کومین آلدئید (میکرومولار) پس از ۲۴ ساعت گرمگذاری. در نمونه کنترل نمونه صفر ساعته سینوکلئین به سلول افزوده شده است. * پابداری معنی دار و $P < 0.05$.



شکل ۴ تصاویر میکروسکوپی سلول‌های SK-N-MC (الف) و تراکم بلورهای فورمازان (ب) در حضور گونه‌های فیبریل شده (۲) و مهار شده با کومین آلدئید ۳۰۰ میکرومولار (۳)؛ به نمونه کنترل (۱) میزان معادل بافر اضافه شده است.

ویژگی مهار کنندگی کومین آلدئید بر تجمعات آلfa سینوکلثین

برای روشن شدن بیشتر عملکرد مهاری کومین آلدئید بر فیبریل‌های آمیلوئیدی اثر حضور آن در فیبریلاسیون لیزوژیم نیز بررسی شد. بررسی‌ها نشان داد کومین آلدئید بر فرایند فیبریلاسیون لیزوژیم اثر مهاری ندارد و چنانچه در نمودار ۵ الف مشاهده می‌شود تغییرات نشر فلورسانس ThT در حضور نمونه‌های پروتئینی گرمگذاری شده در ۲۴ ساعت در حضور غلظت ۳۰۰ میکرومولار از کومین آلدئید تغییر قابل ملاحظه‌ای در شدت نشر نشان نداده است. در نمودار ۵ ب تغییرات جذب کنگو رد نیز تغییر قابل ملاحظه‌ای در شدت جذب نشان نداده است. مطالعات تصاویر میکروسکوپ فلورسانس نیز تأیید کننده تشکیل تجمعات وسیع فیبریلی چه در حضور و چه در عدم حضور کومین آلدئید در پروتئین لیزوژیم است (داده‌ها نشان داده نشده است).



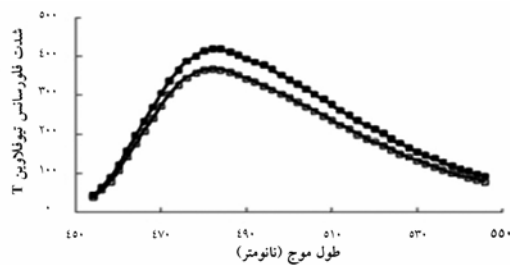
نمودار ۵ (الف) طیف نشر فلورسانس ThT، (ب) طیف جذب کنگو رد پس از اضافه کردن نمونه فیبریلی ۲۴ ساعته لیزوژیم تیمار نشده (■)، تیمار شده با ۳۰۰ میکرومولار (□) کومین آلدئید و جذب کنگو رد به تنها بیان (●)

بررسی سمیت سلولی نمونه‌های فیبریلی پروتئین و نمونه‌های پروتئینی مهار شده در حضور کومین آلدئید

با توجه به این که اهمیت اصلی مطالعات انجام شده در زمینه مهار کنندگی، ممانعت از عمل سمیت سلولی تجمعات فیبریلی است، در ادامه نقش این ترکیب بر سمیت سلولی فیبریل‌های آمیلوئید بیان می‌شود. نمودار ۶ الف میزان زنده ماندن سلول‌های SK-N-MC در حضور آلفا سینوکلثین گرمگذاری شده به مدت ۲۴ ساعت را نشان می‌دهد. در نمونه کنترل، محلول پروتئینی آلفا سینوکلثین تازه تهیه شده و منومری به محیط کشت سلول اضافه شد که سنجش MTT نشان داد تأثیری در مرگ سلولی ندارد. در حالی که نمونه آلفا سینوکلثینی فیبریل شده بیش از ۵۰ درصد موجب مرگ بعد از ۲۴ ساعت شده بود. نقش مهاری کومین آلدئید کاملاً معنی‌دار بود و بیشترین بقای سلولی در غلظت‌های بین ۱۰۰-۳۰۰ میکرومولار مشاهده شد که تا ۹۲ درصد موجب بقای سلولی شد. برای تأیید نتایج سمیت سلولی آزمون سنجش فعالیت آنزیمی لاکتات دهیدروژناز نیز انجام شد. در صورت تخریب سلولی و خروج آنزیم لاکتات دهیدروژناز از سلول، آنزیم با ترکیب Nicotinamide Adenine Dinucleotide: NADH (یا فرم اکسید آن بنابر سوبسترات) موجود در کیت واکنش می‌دهد و تغییر جذب در ۳۴۰ نانومتر مشاهده خواهد شد. با توجه به نمودار ۶ ب در کشت‌های کنترل میزان جذب در پایین‌ترین حد خود بود در حالی که در کشت تیمار شده با نمونه فیبریلی میزان جذب افزایش یافت. در کشت‌های تیمار شده با پروتئین مهار شده با دارو، میزان فعالیت آنزیمی در محلول پایین بود.

شکل ۶ می‌توان تغییر شکل ظاهری سلول‌ها و تراکم بلورهای فورمازان غیرمحلول در زیر میکروسکوپ را در نمونه‌های کنترل و تیمار شده با نمونه‌های فیبریلی و مهار شده مشاهده نمود.

(Nucleation) در مسیر فیبریلاسیون، مرحله هسته‌گذاری (Nucleation) مرحله محدود کننده واکنش (Rate Limiting) است و معمولاً افزودن هسته‌های آماده شده (Seeding) به علت کوتاه کردن یا حذف مرحله تأخیری باعث افزایش سرعت فیبریلاسیون می‌شود. افزودن نمونه‌های مهار شده با غلظت ۳۰۰ میکرومولار از کومین آلدئید افزایش قابل ملاحظه‌ای در میزان شدت نشر فلورسانس ThT ایجاد نکرد (نمودار ۶) و این مطلب تأیید کننده آن است که فرمی که احتمالاً دارو در پروتئین‌ها نماید مستعد هسته‌گذاری و افزایش فیبریلاسیون نیست.



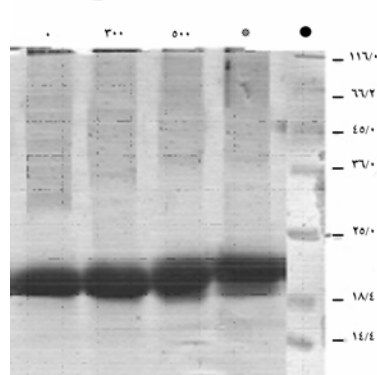
نمودار ۶ طیف نشر فلورسانس ThT پس از اضافه کردن نمونه سینوکلئین بدون بذر (□) و همراه با بذر (■) در pH=۷/۲ و دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد با غلظت ۳ میلی‌گرم که به مدت ۲۴ ساعت گرم‌گذاری شده بود.

بحث

امروزه استراتژی‌های متفاوتی برای مبارزه با بیماری‌های رو به گسترشی به نام بیماری‌های تحیلی برندۀ مغزی صورت می‌گیرد. در بیماری‌هایی مانند آزاییمر، هانتینگتون یا پارکینسون، پروتئین به صورت تجمع‌یافته در سلول یا خارج آن تشکیل شده که ثابت شده است می‌تواند به عنوان عامل تخریب در سلول‌ها عمل کند. مکانیزم‌های تخریبی که برای تجمعات آمیلوئیدی مشاهده شده است در سه بخش اصلی قرار می‌گیرد: شناخته شده‌ترین گروه تخریبات ناشی از افزایش نفوذپذیری غشاها و تغییر ساختار آن‌ها است [۳۵-۳۳]. مکانیزم دیگر به دام انداختن پروتئین‌های دیگر فعال در سلول [۳۷، ۳۶] یا حذف فعالیت پروتئین تجمع‌یافته است. راه‌های درمانی که تاکنون استفاده شده است با جایگزینی ترکیبات

بررسی تجمعات حد واسط

تجمع یافنگی پروتئین به صورت فیبریلی مستلزم عبور از یک فرایند پیچیده و چندین مرحله‌ای از تجمعات کوچک‌تر و ساختارهای متفاوت است. ثابت گردیده که مهم‌ترین عامل آسیب‌رسان سلولی و اندامک‌های سلولی به ویژه میتوکندری در فرایند تجمعات پروتئین فیبریلی به واسطه تشکیل گونه‌های حد واسط مانند الیگومرها و پیش‌فیبریل‌ها است [۳۱، ۳۰]. فرم‌های حد واسط در مسیر فیبریلاسیون می‌توانند ناپایدار بوده که به گونه‌های «برون از مسیر یا on-pathway» معروف هستند و در حضور SDS یا ان‌سدیم لورویل سارکوزینات (Sodium Lauroyl Sarcosinate) ناپایدار بوده و تکیک و به شکل منومری پروتئین بر می‌گردد [۳۲، ۳] در مسیر off-pathway پایدار بوده و به منومر برگشت ندارند. در شکل ۵ مطالعه ژل الکتروفورز صفحه‌ای نمونه‌ها نشان داده شده است. همان‌طور که در شکل مشخص است نمونه‌ها با وجود تشکیل تجمعات فیبریلی یا SDS بی‌شکل دارای حد واسطه‌ای ناپایدار و حساس به SDS بودند. نمونه‌ها در مدت یک هفتۀ بعد از گرم‌گذاری نیز الگوی مشابهی از خود نشان دادند. لازم به ذکر است که هضم پروتئینی قابل توجهی نیز در نمونه‌ها دیده نشد.



شکل ۵ الکترو SDS-PAGE نمونه‌های پروتئینی آلفا سینوکلئین گرم‌گذاری شده به مدت ۲۴ ساعت در حضور غلظت‌های ۳۰۰ و ۵۰۰ میکرومولار کومین آلدئید؛ ● نشانگر وزن مولکولی (کیلوبالتون) و ○ نمونه مهار شده با ۳۰۰ میکرومولار از دارو به مدت ۴ روز است.

مطالعات مربوط به پدیده فیریلاسیون پروتئین‌ها تحقیقات بسیاری روی آن انجام [۴۵] و ترکیبات آروماتیک متعددی به عنوان مهارکننده برای آن معروفی شده است [۴۳]. در مطالعه حاضر نیز نشان داده شد که ترکیب کومین آلدئید در فرایند فیریلاسیون دو پروتئین آلفا سینوکلثین و لیزوژیم متفاوت عمل می‌کند به نحوی که در لیزوژیم نه تنها مهاری مشاهده نمی‌شود بلکه تا حدی فرایند فیریلاسیون در این پروتئین افزایش ThT می‌یابد؛ در حالی که در آلفا سینوکلثین افزایش شدت نشر در نمونه‌های مهارشده تا بیش از ۸۰ درصد کاهش می‌یابد. تغییرات جذب کنگو رد نیز نشان دهنده مهار شدن فیریلاسیون می‌دهد. در بررسی طیف جذبی کنگو رد نکته قابل ذکر کاهش شبی نزولی جذب در نمونه‌های مهار شده است که می‌تواند نشانه‌ای از کدورت و وجود تکه‌های تجمعی بی‌شکل باشد. تصاویر میکروسکوپی تکه‌های کوچک بی‌شکل را در نمونه‌های تیمار شده به صورت پراکنده نشان می‌دهد. در گزارش‌های گذشته نشان داده شده بود که تجمعات بی‌شکل حاصل از مهار معمولاً سمیت سلولی ندارد [۱۹]. در آزمون‌های سنجش بقای سلولی نیز محققان حاضر شاهد پایداری بالای سلول‌ها به میزان پیش از ۹۰ درصد بودند. شکل سلولی در نمونه‌های سلولی که در معرض پروتئین تیمار شده با کومین آلدئید قرار گرفته بودند نیز مشابه سلول‌های کترول بود، در حالی که در نمونه‌های تیمار نشده با دارو کاملاً تغییر شکل یافته بود. لازم به ذکر است که افزایش غلظت کومین آلدئید در محیط کشت می‌تواند موجب کاهش درصد بقای سلولی گردد. علت، ماهیت آب‌گریزی و چربی دوستی این نوع ترکیبات است که می‌توانند در غلظت‌های بالاتر موجب اختلال در ساختار غشا و نفوذپذیری آن گردند؛ اثری که در نابودی سلول‌های سرطانی از آن استفاده می‌شود [۴۶]. بررسی‌های فیریکوشیمیابی در لوله آزمایش تا حدی علت سمیت غلظت‌های بالای این ترکیبات را نشان داده است. ترکیبات مؤثر موجود در انسان‌ها معمولاً آنتی‌اکسیدانت است. با این حال این ترکیبات می‌توانند در سلول‌های یوکاریوتی به عنوان پراکسیدانت روی غشاها سلولی و اندامک‌هایی مانند

مشابه، اغلب نقش کاهش عوارض را دارد. راههای دیگر درمانی که بیشتر جنبه حذف فرایند فیریلاسیون را دارد هنوز در مراحل آزمایشگاهی است [۳۸، ۳۹]. این دسته از راه‌ها شامل استفاده از آنتی‌بادی‌هایی برای برطرف کردن پلاک‌های تشکیل شده است. روش دیگر مهار بیان یا تولید پروتئین یا پپتید فیریل شونده است. به کارگیری ترکیباتی که فرم‌های خطرزای پروتئین را هدف گرفته و با میان‌کنش ویژه مانع تشکیل فرم‌های تجمع یافته سمعی می‌شود روش دیگری است که امروزه به آن توجه ویژه‌ای می‌شود [۴۰].

کومین آلدئید یکی از ترکیبات اصلی در برخی از انسان‌های گیاهان دارویی است و مانند بسیاری از ترکیبات گیاهی استخراج شده در زمینه‌های مختلف درمانی بهداشتی استفاده شده است [۲۰، ۴۱، ۴۲]. کومین آلدئید نسبتاً ساختار ساده‌ای داشته که شامل یک بخش بنزنی با یک شاخه کوتاه آلدئیدی است. مطالعات نشان داده است که معمولاً ریز مولکول‌هایی که در مهار فیریلاسیون شرکت می‌کنند دارای یک بخش آروماتیکی است و گفته می‌شود این ساختارها می‌توانند با باقیمانده‌های آروماتیکی مانند تیروزین یا تریپتوفان میان‌کنش داشته باشد که احتمالاً به علت نقش ریشه‌های آروماتیکی در پروتئین‌ها در آغاز تجمع پروتئین است [۱۹، ۴۳]. در یک مطالعه انجام شده با رزونانس مغناطیسی هسته‌ای (Nuclear Magnetic Resonance) مشخص شده است که ترکیب آروماتیک و مهارکننده فتالوسیانین تراسولفونات میان‌کنش مستقیمی با ناحیه انتهای آمینی و تیروزین ۳۹ پروتئین آلفا سینوکلثین دارد [۴۴]. اما نکته‌ای که باعث می‌شود یک ترکیب به صورت اختصاصی روی یک پروتئین عمل کند و مهار فیریلاسیون پروتئین دیگری را باعث نشود کاملاً ثابت نشده است. گاهی اختصاصی بودن مهار حتی در گونه‌های متفاوت یک پروتئین متفاوت است؛ به عنوان مثال ترکیب رزوراتل (Resveratrol) می‌تواند روی قطعه ۴۲ پپتیدی از آـ بتا (A-beta) عمل کند [۳] و نقش مهاری روی پپتید ۴۰ تایی ندارد [۳]. لیزوژیم سفیده تخم مرغ پروتئین مدلی است که در

مهار فیبریل کومین آلدئید

برخلاف برخی از مهار کننده‌هایی که تجمعات کوچک پایداری ایجاد می‌کند [۳]. در مطالعه حاضر برای اولین بار از ترکیب کومین آلدئید به عنوان مهار کننده فیبریلاسیون در آلفا سینوکلین استفاده شد و ویژگی مهارکننگی و ضد سمیتی آن روى فرایند فیبریلاسیون با آزمون‌های مختلف تأیید شد، اما برای شناسایی مکانیزم عمل این ترکیب و اثرگذاری مثبت آن بر سلول به مطالعات بیشتری نیاز است.

تشکر و قدردانی

این تحقیق در قالب طرح پژوهشی ۳۵۲ پژوهشگاه ملی مهندسی زنگی و زیست فناوری انجام شده است.

میتوکندری اثر گذار باشد؛ البته این اثر بسته به نوع و غلظت آن‌ها است و در غلظت‌های بالا باعث افزایش نفوذپذیری غشاها به ویژه در میتوکندری می‌شود که در این حالت، موجب افزایش گونه‌های فعال اکسیژن می‌شود و می‌تواند به عنوان پرواکسیدانت به DNA و پروتئین آسیب وارد کند [۴۶].

نکته مهم دیگر در مهار تجمع یافتنگی پروتئین‌ها نتیجه نهایی مهار و گونه پروتئینی ایجاد شده است. این احتمال وجود دارد که گونه ایجاد شده خود به عنوان هسته اولیه عمل نموده و فرایند را به سمت شرایط وخیم‌تری سوق دهد. در مطالعه حاضر نشان داده شد که گونه‌های ایجاد شده دارای چنین خاصیتی نیست و هچنین ساختارهای پایداری ندارد و در بررسی مقاومت به SDS روی ژل نوار بالاتری دیده نشد.

منابع

- [1] Luheshi LM, Crowther DC, Dobson CM. Protein misfolding and disease: from the test tube to the organism. *Curr Opin Chem Biol* 2008; 12(1): 25-31.
- [2] Haass C, Selkoe DJ. Soluble protein oligomers in neurodegeneration: lessons from the Alzheimer's amyloid beta-peptide. *Nat Rev Mol Cell Biol* 2007; 8(2): 101-12.
- [3] Ladiwala AR, Lin JC, Bale SS, Marcelino-Cruz AM, Bhattacharya M, Dordick JS, Tessier PM. Resveratrol selectively remodels soluble oligomers and fibrils of amyloid Abeta into off-pathway conformers. *J Biol Chem* 2010; 285(31): 24228-37.
- [4] Suk JE, Lokappa SB, Ulmer TS. The clustering and spatial arrangement of beta-sheet sequence, but not order, govern alpha-synuclein fibrillogenesis. *Biochemistry* 2010; 49(7): 1533-40.
- [5] Chung JY, Lee SJ, Lee SH, Jung YS, Ha NC,
- [6] Puschmann A, Ross OA, Vilariño-Güell C, Lincoln SJ, Kachergus JM, Cobb SA, Lindquist SG, Nielsen JE, Wszolek ZK, Farrer M, Widner H, van Westen D, Hägerström D, Markopoulou K, Chase BA, Nilsson K, Reimer J, Nilsson C. A Swedish family with de novo alpha-synuclein A53T mutation: evidence for early cortical dysfunction. *Parkinsonism Relat Disord* 2009; 15(9): 627-32.
- [7] Polymeropoulos MH, Lavedan C, Leroy E, Ide SE, Dehejia A, Dutra A, Pike B, Root H, Rubenstein J, Boyer R, Stenoos ES, Chandrasekharappa S, Athanasiadou A, Papapetropoulos T, Johnson WG, Lazzarini AM, Duvoisin RC, Di Iorio G, Golbe LI, Nussbaum RL. Mutation in the alpha-synuclein

- gene identified in families with Parkinson's disease. *Science* 1997; 276(5321): 2045-7.
- [8] Waxman EA, Giasson BI. Molecular mechanisms of alpha-synuclein neurodegeneration. *Biochim Biophys Acta* 2009; 1792(7): 616-24.
- [9] Del Mar C, Greenbaum EA, Mayne L, Englander SW, Woods VL Jr. Structure and properties of alpha-synuclein and other amyloids determined at the amino acid level. *Proc Natl Acad Sci USA* 2005; 102(43): 15477-82.
- [10] Frimpong AK, Abzalimov RR, Uversky VN, Kaltashov IA. Characterization of intrinsically disordered proteins with electrospray ionization mass spectrometry: conformational heterogeneity of alpha-synuclein. *Proteins* 2009; 78(3): 714-22.
- [11] Georgieva ER, Ramlall TF, Borbat PP, Freed JH, Eliezer D. Membrane-bound alpha-synuclein forms an extended helix: long-distance pulsed ESR measurements using vesicles, bicelles, and rodlike micelles. *J Am Chem Soc* 2008; 130(39): 12856-7.
- [12] Lokappa SB, Ulmer TS. Alpha-synuclein populates both elongated and broken helix states on small unilamellar vesicles. *J Biol Chem* 2011; 286(24): 21450-7.
- [13] Waxman EA, Mazzulli JR, Giasson BI. Characterization of hydrophobic residue requirements for alpha-synuclein fibrillization. *Biochemistry* 2009; 48(40): 9427-36.
- [14] Fernández CO, Hoyer W, Zweckstetter M, Jares-Erijman EA, Subramaniam V, Griesinger C, Jovin TM. NMR of alpha-synuclein-polyamine complexes elucidates the mechanism and kinetics of induced aggregation. *EMBO J* 2004; 23(10): 2039-46.
- [15] Lee HJ, Kang SJ, Lee K, Im H. Human α -synuclein modulates vesicle trafficking through its interaction with prenylated Rab acceptor protein 1. *Biochem Biophys Res Commun* 2011; 412(4): 526-31.
- [16] Yamaguchi Y, Masuda M, Sasakawa H, Nonaka T, Hanashima S, Hisanaga S, Kato K, Hasegawa M. Characterization of inhibitor-bound alpha-synuclein dimer: role of alpha-synuclein N-terminal region in dimerization and inhibitor binding. *J Mol Biol* 2009; 395(3): 445-56.
- [17] Bellani S, Sousa VL, Ronzitti G, Valtorta F, Meldolesi J, Chieregatti E. The regulation of synaptic function by alpha-synuclein. *Commun Integr Biol* 2010; 3(2): 106-9.
- [18] Braga CA, Follmer C, Palhano FL, Khattar E, Freitas MS, Romão L, Di Giovanni S, Lashuel HA, Silva JL, Foguel D. The anti-Parkinsonian drug selegiline delays the nucleation phase of α -synuclein aggregation leading to the formation of nontoxic species. *J Mol Biol* 2011; 405(1): 254-73.
- [19] Lee EN, Cho HJ, Lee CH, Lee D, Chung KC, Paik SR. Phthalocyanine tetrasulfonates affect the amyloid formation and cytotoxicity of alpha-synuclein. *Biochemistry* 2004; 43(12): 3704-15.
- [20] Nitoda T, Fan MD, Kubo I. Effects of cuminaldehyde on melanoma cells. *Phytother Res* 2008; 22(6): 809-13.
- [21] O'Mahony R, Al-Khtheeri H, Weerasekera D, Fernando N, Vaira D, Holton J, Basset C. Bactericidal and anti-adhesive properties of

- culinary and medicinal plants against *Helicobacter pylori*. World J Gastroenterol 2005; 11(47): 7499-507.
- [22] Pai MB, Prashant GM, Murlikrishna KS, Shivakumar KM, Chandu GN. Antifungal efficacy of *Punica granatum*, *Acacia nilotica*, *Cuminum cyminum* and *Foeniculum vulgare* on *Candida albicans*: an in vitro study. Indian J Dent Res 2010; 21(3): 334-6.
- [23] Huang C, Ren G, Zhou H, Wang CC. A new method for purification of recombinant human alpha-synuclein in *Escherichia coli*. Protein Expr Purif 2005; 42(1): 173-7.
- [24] Ren G, Wang X, Hao S, Hu H, Wang CC. Translocation of alpha-synuclein expressed in *Escherichia coli*. J Bacteriol 2007; 189(7): 2777-86.
- [25] Antony T, Hoyer W, Cherny D, Heim G, Jovin TM, Subramaniam V. Cellular polyamines promote the aggregation of alpha-synuclein. J Biol Chem 2003; 278(5): 3235-40.
- [26] Nilsson MR. Techniques to study amyloid fibril formation in vitro. Methods 2004; 34(1): 151-60.
- [27] Malinchik SB, Inouye H, Szumowski KE, Kirschner DA. Structural analysis of Alzheimer's beta(1-40) amyloid: protofilament assembly of tubular fibrils. Biophys J 1998; 74(1): 537-45.
- [28] Ban T, Hamada D, Hasegawa K, Naiki H, Goto Y. Direct observation of amyloid fibril growth monitored by thioflavin T fluorescence. J Biol Chem 2003; 278(19): 16462-5.
- [29] Hansen MB, Nielsen SE, Berg K. Re-examination and further development of a precise and rapid dye method for measuring cell growth/cell kill. J Immunol Methods 1989; 119(2): 203-10.
- [30] Glabe CG. Common mechanisms of amyloid oligomer pathogenesis in degenerative disease. Neurobiol Aging 2006; 27(4): 570-5.
- [31] Kayed R, Head E, Thompson JL, McIntire TM, Milton SC, Cotman CW, Glabe CG. Common structure of soluble amyloid oligomers implies common mechanism of pathogenesis. Science 2003; 300(5618): 486-9.
- [32] Falsone SF, Leitinger G, Karner A, Kungl AJ, Kosol S, Cappai R, Zanger K. The neurotransmitter serotonin interrupts α-synuclein amyloid maturation. Biochim Biophys Acta 2011; 1814(5): 553-61.
- [33] Connelly L, Jang H, Arce FT, Capone R, Kotler SA, Ramachandran S, Kagan BL, Nussinov R, Lal R. Atomic force microscopy and MD simulations reveal pore-like structures of all-D-enantiomer of Alzheimer's β-amyloid peptide: relevance to the ion channel mechanism of AD pathology. J Phys Chem B 2012; 116(5): 1728-35.
- [34] Mezler M, Barghorn S, Schoemaker H, Gross G, Nimmrich V. A β-amyloid oligomer directly modulates P/Q-type calcium currents in Xenopus oocytes. Br J Pharmacol 2011; 165(5): 1572-83.
- [35] Quist A, Doudevski I, Lin H, Azimova R, Ng D, Frangione B, Kagan B, Ghiso J, Lal R. Amyloid ion channels: a common structural link for protein-misfolding disease. Proc Natl Acad Sci USA 2005; 102(30): 10427-32.
- [36] Vabulas RM, Hartl FU. Aberrant protein interactions in amyloid disease. Cell Cycle 2011; 10(10): 1512-3.

- [37] Olzscha H, Schermann SM, Woerner AC, Pinkert S, Hecht MH, Tartaglia GG, Vendruscolo M, Hayer-Hartl M, Hartl FU, Vabulas RM. Amyloid-like aggregates sequester numerous metastable proteins with essential cellular functions. *Cell* 2011; 144(1): 67-78.
- [38] Citron M. Alzheimer's disease: strategies for disease modification. *Nat Rev Drug Discov* 2010; 9(5): 387-98.
- [39] Middleton LE, Yaffe K. Promising strategies for the prevention of dementia. *Arch Neurol* 2009; 66(10): 1210-5.
- [40] Nordberg A. Molecular imaging in Alzheimer's disease: new perspectives on biomarkers for early diagnosis and drug development. *Alzheimers Res Ther* 2010; 3(6): 34.
- [41] Tian J, Ban X, Zeng H, He J, Huang B, Wang Y. Chemical composition and antifungal activity of essential oil from *Cicuta virosa* L. var. *latisecta* Celak. *Int J Food Microbiol* 2010; 145(2-3): 464-70.
- [42] Hierro I, Valero A, Pérez P, González P, Cabo MM, Montilla MP, Navarro MC. Action of different monoterpenic compounds against *Anisakis simplex* s.l. L3 larvae. *Phytomedicine* 2004; 11(1): 77-82.
- [43] Morshedi D, Rezaei-Ghaleh N, Ebrahim-Habibi A, Ahmadian S, Nemat-Gorgani M. Inhibition of amyloid fibrillation of lysozyme by indole derivatives--possible mechanism of action. *FEBS J* 2007; 274(24): 6415-25.
- [44] Lamberto GR, Binolfi A, Orcellet ML, Bertoncini CW, Zweckstetter M, Griesinger C, Fernández CO. Structural and mechanistic basis behind the inhibitory interaction of PctS on alpha-synuclein amyloid fibril formation. *Proc Natl Acad Sci USA* 2009; 106(50): 21057-62.
- [45] Swaminathan R, Ravi VK, Kumar S, Kumar MV, Chandra N. Lysozyme: a model protein for amyloid research. *Adv Protein Chem Struct Biol* 2011; 84: 63-111.
- [46] Bakkali F, Averbeck S, Averbeck D, Idaomar M. Biological effects of essential oils--a review. *Food Chem Toxicol* 2008; 46(2): 446-75.