مجله علمي دانشگاه علوم پزشكي ايلام، دوره سيزدهم، شماره دوم، تابستان ۸۴

بررسي اثر سايتوتوكسيسيتي عصارة غضروف كوسه بر رده سلولي آدنوكارسينوماي پستان (MCF7)

سمیه شاهرخي ، دکتر طوبي غضنفري ، دکتر محمد علي محققي ، دکتر زهیر محمد حسن 2 ، دکتر غلامرضا بابایي 0

تاریخ دریافت: ۸۳/۱۱/۲۰ تاریخ پذیرش: ۸٤/۹/۷

چکیده

مقدمه: غضروف كوسه ماهي منبع تركيبات ضدرگزايي و ضد توموري است كه خاصيت ضد رگزايي آن به اثبات رسيده است. با توجه به اينكه مدارك معتبر بسيار كمى در مورد مكانيسم احتمالي اين ماده در مهار مستقيم رشد سلولهاي تومور وجود دارد. لذا در اين مطالعه اثر آن به طور مستقيم بر رده سلولي آدنوكارسينوماي پستان مورد بررسي قرار گرفت.

مواد و روشها: در این مطالعه ازمایشگاهی پس از کشت و تکثیر سلولهای L929 و MCF7 به منظور تعیین اثر سایتوتوکسیک عصاره غضروف کوسه ماهی، این سلولها در مجاورت دوزهای مختلف عصاره غضروف کوسه (۳۵ میل شدند. پس از کوسه (۳۵ میل شدند. پس از ۱۰۰ mg میلاد و به مدت ۲۴، ۴۸، ۷۲ ساعت آنکوبه شدند. پس از پایان آنکوباسیون تست MTT انجام شد.

یافتههای پژوهش: نتایج حاصل از تست MTT نشان داد که این عصاره، اثر سایتوتوکسیسیتی وابسته به دوز بر MCF7 دارد که این ویژگی با گذشت زمان افزایش مییابد به طوریکه با افزایش دوز عصاره ، رشد سلولهای توموری بیشتر میشود، مثلا در دوز mg ۱۰۰ و آنکوباسیون ۷۲ ساعته، بیشترین درصد مرگ سلولی مشاهده شد در حالی که در سلولهای طبیعی این سایتوتوکسیسیتی مشاهده نشد که بیانگر اثر سایتوتوکسیسیتی باشد.

<u>نتيجه گيرينهائي:</u> عصاره غضروف كوسه با اثر سايتوتوكسيك مستقيم بر سلولهاي توموريMCF7، مي تواند باعث مهار رشد اين سلولها شود.

واژههاي كليدي: سرطان پستان، غضروف كوسه ماهي، سايتوتوكسيسيتي

۱- کارشناس ارشد ایمونولوژي دانشکده پزشکي، دانشگاه تربیت مدرس، نویسنده مسوول E-mail: Shahrokhi_so@yahoo.com

۲- دانشـيار گروه ايمولوژي دانشـكده پزشـكي، دانشـگاه شـاهد

٣- دانشيار مركز تحقيقات سرطان انستيتو كانسر، دانشگاه علوم پزشكي تهران

۴-دانشـيار ايمونولوژي، دانشـکده پزشـکي، دانشـگاه تربيت مدرس

۵- دانشيار گُروَه آماري ريستي دانشكده پزشكي، دانشگاه تربيت مدرس

مقدمه

مطالعات متعددي در تأیید این نکته که غضروف منبع ترکیبات ضد رگزایي و ضد توموري است وجود دارد (۹،٦،٤،۱).

عده اي از محققين معتقدند که اسکلت غضروفي كوســـه ماهي ســــــ برابر در ان محافظـت تـومــور میشود(۱۷،۸)، چرا که تفاوت اصلي كوسـه با سـاير حيوانـات ،اسـكَلت كاملاً غضروفـــي و بدون استخوان آنهاست(۱۰). با انتشار این نظریه، عده زیادی از محققین تحقیقات خود را بر غضروف كوسه ماهيي متمركز كردند (۱۶،۱۴). غضروف کوسه علاوه بر این که یک ماده مغذی است خصوصیات زیر را نيز دارا ميباشد:

۱- حاوي مواد ضد رگزايي است که سبب مهار رشد تومورها مي شود(۱۶،۱۴).

۲- سبب بهبود پاسخهاي سيستمايمني و افزايش توليد آنتي بادي ميگردد(۱۷،۹).

۳- خاصیت ضد التهابي در بهبودي زخمها داشته و در بیماریهاي ایمني مثل آرتریت مؤثر است(۹،۱۷).

۴- غضروف كوسه همچنین ميتواند نقش مهمي در محافظت از جهش زايي DNA در برابر رادیكالهاي آزاد داشته باشد(۷). از نظـر تئوریك مكانیسـمهاي مذكـور در درمـان سرطانها مؤثر ميباشند.

همچنین بیشترین مطالعات پیرامون اثر عصاره غضروف کوسه ماهی برمهار رشد سلولهای آندوتلیال رگی انجام شده است و خاصیت ضد رگزایی آن اثـبـات شـده اسـت(۱۴٬۱۱) . اویکـاو¹ و همکارانش در سال ۱۹۹۰از عصاره غضروف کوسه، چهار فراکشن جـدا کردند و فراکشن های حـاوی وزن مولکولی یك تا ده کیلو دالتون این

عصاره را بر تومـور ۷X-2 در قرنیه خرگوش تأثیر دادند و بیشترین اثر ضد رگزایی را در دو نوع از این فراکشنها یافتند(۱۴٬۸).

شـــو و همکـاران در سال ۱۹۹۸ فراکشنی حاوی دو پروتئین با وزن مولکولی ۱۰ و ۱۶ کیلو دالتون با اثر ضد رگزایی و ضد تومور از غضروف کوسـه ماهی جدا کردند، این فراکشن (U-995) دارای اثر مهاری بر مهاجرت و تکثیر سلولهای آندوتلیال عروقی بوده و می تواند کلاژنولیز را مهار نماید(۱۲).

اما مكانيسم احتمالي ديگر اين ماده مهار مستقيم رشد سلولهاي توموري در اثر خاصيت سايتوتوكسيسيتي آن مي باشد، كه مدرك علمي معتبري در تأييد اين مطالعه تصميم گرفته شد كه اثر سايتوتوكسيسيتي عصاره غضروف كوسه ر ا به طور مستقيم بر رده سلولي آدنوكارسينوماي پستان(MCF7) بررسي

مواد و روشها

الف) عصاره گیری از غضروف کوسه ماهی: پس از خریداری غضروف کوسه ماهی از بنادر بوشهر و پاک کردن و شستن آن با آب مقطر ، غضروفها چرخ شده و به مدت یک شب در فریزر نگهداری شدند. سپس با استفاده از دستگاه لیوفلیزاتور، نمونه از پودر غضروف در ۱۰۰ سے سے بافر حاوی گوانیدیوم هیدروکلراید ۴ مولار، محلول استات سدیم ۱۰۰ با۸/۵ =pH محلول استات سدیم ۱۰۰ با۸/۵ =pH محلول استان بافر ۲ آنتی پروتئاز با غلظتهای زیر اضافه شد(۵):

1mM PMSF 6.25mM EDTA
10 mM N-Ethyl malemide,
12.5mM 6-Aminohexanoic acid,
2mM Idoacetc acid,Hclo ./25 mM
0.25 mM Benzamidine HCL

^{1.} Oikaw

^{2.} Sheu

سپس به ازاي هر ۱۰ میلي لیتر از بافر، مقدار یک گرم پودر غضروف اضافه شد .محلول حاصله به مدت ۶۸ ساعت در دماي ۶ درجه سانتيگراد نگهداري شد. سپس با نيروي ۸۰۰۰۰g به مدت ۳۰ دقیقه سانتریفوژ گردید(۹٬۶٬۴).

میزان پروتئین مایع رویی حاوی عصاره پروتئینهای غضروف کوسه ماهی ، به روش برادفورد سنجیده شد. سپس عصاره به دست آمده، از فیلتر با قطر ۲۲/۰میکرون عبور داده شد و در حجمهای کوچک تقسیم و تا زمان مصرف در فریزر با دمای۲۰-درجه سانتیگراد نگهداری شد.

ب) شرایط کشت رده سلولی:

MCF7 که یک رده سلولی
آدنوکارسینومای پستان و L929 که یک
رده سلولی نرمال است از انستیتو
پاستور تهران خریداری شد. جهت
بررسی اثر سایتوتوکسیسیتی انتخابی
عصاره از سلولهای نرمال L929 استفاده
شد . سلولها در محیط کشت
کامل(RPMI حاوی ۱۰% FBS) رشد و
تکثیر یافتند تا پس از رسیدن به میزان
کافیی، در تست سایتوتوکسیسیتی از

ج) تست سايتوتوكسيسيتي: حهت تست MTT به میزان۲۰۰۰۰ عدد از سلولL929 وMCF7 در هر چاهک پلیت ٩٦ خانه باکف صاف به مدت يك شب کشت داده شد، پس از چسبیدن سلولها به كف يليت، محيط كشت رويي چاهكها خالي شد و دوزهاي مختلف از عصاره غضروف كوسه ماهي (۱۰۰ μg،۷۵ μg، ۵۰ μg، ۲۵ μg) به میزان۲۰۰ میکرولیتر به چاهک های تست اضافه شد . به چاهکهاي کنترل منفي تنها محيط كشت RPMI حاوي ۴۱% FBS اضافه شد. ردیف بلانک تنها حاوي ۲۰۰ میکرولیتر محیط RPMI حاوی ۲۱% FBS بود(بــدون سـلوك). پلیتهای کشت به مدت ۴۸٬۲۴و۷۲ ساعت در انکوباتور ۳۷ درجه

سانتيگراد حاوي CO2 ۵% انکوبه شدند.

پس از پایان زمان انکوباسیون سلولها ۱/۱۰، حجم هر چاهک (۲۰میکرولیتر**)** MTT به چاهکها اضافه شد. سیس مجدداً پلیت در انکوباتور ۳۷ درجه سانتيگراد و در حضور CO2 ۵% به مدت ٤ ساعت انكوبه شد، مايع رويي چاهكها به طور کامل خارج گردید و به جاي ان ۱۰۰ میکرولیتر ایزوپروپانل اسیدي ۱.۰٪. مولار اضافه شد. پس از حل شدن کریستالها ، مایع بنفش رنگي حاصل شـد که درطول موج ۵٤۰ نانومتر بوسیله دستگاه ELISA Reader خوانده شـد(۱۱،۱۰). با استفاده از فرمول زیرمیزان مهار رشد سلولها محاسبه شد. (لازم به ذکر است آزمایشات به صورت سه تایي و هر تست ۳ بار تکرار شد).

درصد مرگ <u>۱-جذب تست</u> = درصد مرگ سلولي

جذب كنترل

نتایج حاصل از تست MTT که با دستـگاه ELISA Reader ثبت شد و با استفاده ازفرمول فوق به درصد مرگ سلولی تبدیل و از نظر آماری آنالیز شد. آنالیز آماری نتایج تجربـی با نرمآفزار SPSS و تستANOVA و T student

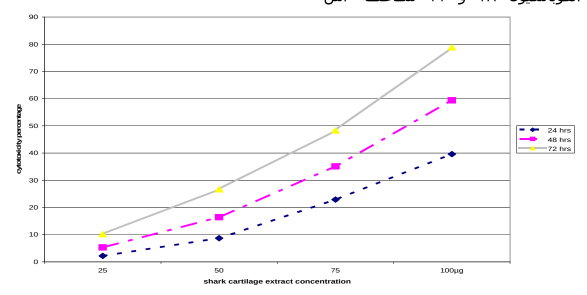
يافته هاي پژوهش

انالیز اماری نتایج نشان داد که در زمان انکوباسیون ۲۴ ساعته، درصد مرگ سلولی با افزایش دوز عصاره غضروف کوسه در MCF7 افزایش یافته بود. همچنان که در نمودار ۱ مشاهده می شود افزایش درصد مرگ سلولی وابسته به دوز، در انکوباسیون ۴۸ ساعت سلولهای MCF7 ساعت میزان در مقایسه با زمان۲۴ ساعت میزان در مقایسه با زمان۲۴ ساعت انکوباسیون این سلولها افزایش داشت معنیدار نبود(p=+/۰۵۷). در میار وند افزایش بسیار میار

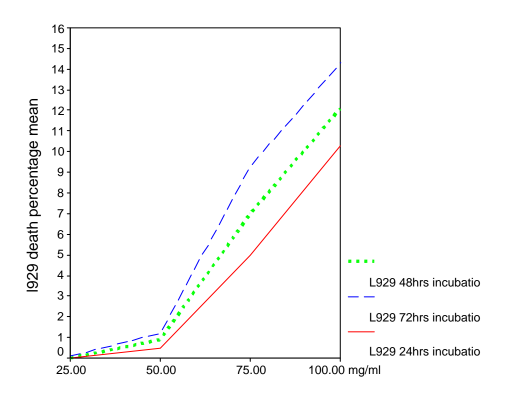
بررسي اثر سايتوتوكسيسيتي عصاره غضروف كوسه ماهي بر رده سلولي...

کندي داشت و در مقایسه با انکوباسیون۲۴ ساعته تغییر معنیداری نداشت (۱۹۳۸/۱۲۶). در انکوباسیون ۷۲ ساعته مربوط به سلولهای MCF7 ساعته مربوط به سلولهای MCF7 ساعده شد که درصد مرگ سلولی مشاهده شد که این اختلاف نسبت به انکوباسیون۲۴و ماری معنی دار بود (۹۳۹/=۹)، (۹۳/۰۴۱). (۹۳/۰۲۹). در سلولهای ۱۹29 نسبت به انکوباسیون ۴۸ و ۲۴ ساعته اش

تغییر معنیداری دیده نشد (p = 0/16۳) و (p = 0/16۳). همچنانکه در نمودار۳ مشاهده می شود میزان درصد مرگ سلولی در این دو سلول روند افزایشی وابسته به دوز دارد که با گذشت زمان بیشتر میشود و آنالیز نتایج با استفاده ازتست ANOVA اختلاف معنی داری در تمام غلظتها و در هر سه زمان بین این دو نوع سلول را شان داد (P= 0/001)

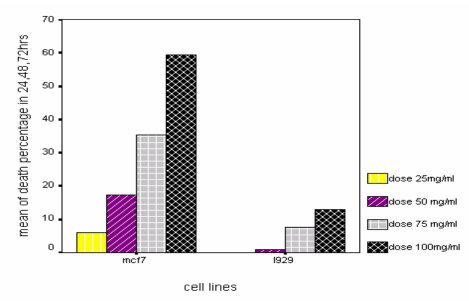


نمودار۱- میانگین درصد مرگ سلولهایMCF7 در انکوباسیون ۷۲و۶۸٬۲۶ ساعته با دوزهای مختلف عصاره غضروف کوسه



shark cartilage extract dose نمودار۲- میانگین درصد مرگ سلولهایL929 در انکوباسیون۲۴، ۴۸و۷۷ ساعته با دوزهای مختلف عصاره

غضروف كوسه



نمودار۳- مقایسه میانگین درصد مرگ سلولهای CF7MوL929 در زمانهای مختلف انکوباسیون(ساعت۴۴،۴۸و۷۲) با دوزهای مختلف عصاره غضروف کوسه

بحث و نتيجهگيري

فواید کلینیکی متعددی برای غضروف کوسه مطرح شده است اما ابتدا به عنوان اثر ضد سرطانی اش در درمان تومورها شناخته شد(۱۵،۹). غضروف کوسهماهی به طور گستردهای در درمان بسیاری از تومورهای مختلف استفاده می شود (۱). اما مکانیسم اثر آنرا بیشتر به علت ویژگی ضد رگزاییاش می دانند .

در این تحقیق با تهیه عصاره ای از این ماده و تاثیر ان بر سلولهایMCF7 به عنوان ردة سلول توموري و سلولهاي L929 به عنوان سلولهاي نرمال (جهت پررسی ساپتوتوکسیسیتی انتخابی عصاره) ویژگی اثر مهاری عصاره غضروف کوسه ماهي پر رشد سلولهاي توموري پررسی شد. نتایج حاصله نشان داد که این عصاره با اثرات سایتوتوکسیسیتی (وابسته به دوز) بر سلولهاي توموري ، سبب مرگ این سلولها می گردد، به طوري که با افزایش دوز عصاره، رشد سلولهاي توموري بيشتر مهار مي شد مثلاً در غلظــت ۱۰۰ µg نسبت به ســاير غلظت ها، درصد مرگ سلولي افزایش داشت به طوري که در دوز µg ۱۰۰ این عصاره، درصد مرگ سلولـــی از ۴/ ۵۹ درصــد در ۴۸ ساعت انکوباسیون به ۷۸/۹ درصد رسید که این اختلاف از نظر آماري معني دار بود. در حاليکه در سلولهای طبیعی این سایتوتوکسسیتی مشاهده نشـد که بیانگر اثر انتخابی

عصاره غضروف كوسـه ماهي بر سـلولهاي توموري مي باشـد.

در مطالعات مشابه دیگری که بر Neovastat (عصارة استاندارد شدة غضروف کوسه) انجام شد اثر ضد تکثیری آن بر رده سلولهای سرطانی پستان، تخمدان، پروستات و ریه گزارش شد (۲،۲۲).

اما برخي ديگر از محققين معتقدند كه اثر ضد سرطاني غضروف كوسه ناشي از ويژگي ضد رگزايي آن است و اين دارو اثر سايتوتوكسيك مستقيمي بر سلولهاي توموري ندارد (۱۴).

البته تحقیقات در این زمینه بسیار اندك است ولي به نظر مي رسد روش تهیة عصاره و نوع كوسة مورد استفاده عامل مهمي در تنوع پاسخها باشد كه این مساله یكی از دلایل تفاوت نتایج گروههاي تحقیق با یكدیگر است ، مثلاً ممكن است فراكشني جدا شود كه این اثر سایتوتوكسیك را نداشته باشد.

با توجه به این مطالعه و تحقیقات مشابه، علاوه بر ویژه گی ضد رگزایی این ماده، مهار رشد سلولهای توموری توسط عصارة غضروف کوسـه میتواند مکانیسم دیگری از اثر این داروی ضد سرطان در مقابله با تومورها باشد که انجام تحقیقات بیشتری در این زمینه بسیار ضروری به نظر می رسد.

References

- 1- Anonymouse; So far, shark cartilage is a fishy treatment for cancer; Env Nutrition,1997,20(9);7.
- 2-Dredge K, AE-941 (AEterna). Curr Opin Investig Drugs. 2004 Jun;5(6):668-77.
- 3-Dupont, E. Alaoui-jamali, W.T. Angiostatic and antitumoral activity of AE941 (Neovastat), A molecular fraction derived from Shark Cartilage.88th annual meeting of the American association for cancer research, (1997), 227,12.
- 4-Dupont E, Brazeau P, Juneau C, Maes DH; Methods of using extract of shark cartilage, United States Patents:No,6,028,118.
- 5- Feyzi R, Hassan ZM, Mostafaie A; Modulation of CD4+ and CD8+ tumor infiltrating lymphocytes by a fraction from shark cartilage: Shark cartilage modulates anti tumor immunity; Int Immuno pharmacology:2002,406:1-6.

- 6-Gingras D, Renaud A, Mousseau N, Beliveau R; Shark cartilage extract as anti angiogenic agents: Smart drinks or bitter pills?; Cancer Metastasis Rev, 2000, 19(1-2):83-6.
- 7- Gomes EM, Souto RF, Felzeszwalb I; Shark cartilage containing preparation protects cells against hydrogen peroxide induced damage and mutagenesis; Mutation Res: 1996,367:203-208.
- 8-Gonzalez RP, Leyva A , Moraes MO; Shark cartilage as source of antiangiogenic compounds: from basic to clinical research; Biol. Pharm Bull, 2001,24(10):1097-1101.
- 9-Kralovec JA, Guan Y, Metera K, Carr RI.; Immunomodulating principles from shark cartilage part1.Isolation and biological assessment in vitro; Int Immunoppharmacology, 2003,3:657-669.
- 10- Lane IW, Comac L; Shark don't get cancer. Avery publishing group Inc.1992 11-Lee A, Langer R; Shark cartilage contains inhibitors of tumor angiogenesis.; Science,1983, 221(4626):85-7.
- 12- Lian Z, Niwa K, Gao Jingchun, Tagami K, Mori H, Tamaya T; Association of cellular apoptosis with anti-tumor effects of the chinese herbal complex in endocrine-resistant cancer cell line; Cancer Detection and Prevention, 2003, 27:147-154.
- 13-Mori H, Niwa K,Zheng Q, Yamada Y, Sakata K, Yoshimi N; Cell proliferation in cancer preventtion; effects of prevention agents on estrogen-related endometrial carcinogenesis model and on in vitro human colorectal cells; Mutation Res , 2001,480(1):201-207.
- 14-Oikawa T, Ashino-fuse H, Shimamura M, Koide U, Iwaguchi T; A novel angiogenic inhibitor derived from Japanese shark cartilage(I), Extraction and estimation of inhibitory activities toward tumor and embryonic angiogenesis; Cancer Letters. 1990, 51, 181-6.
- 15-Saul G; Shark cartilage therapy against cancer; Nutrition & Health forum, 1997, 14, 1:1-5.
- 16-Sheu JR, Fu CC, Tsai ML, Chung WJ; Effect of U-995, a potent shark cartilage-derived inhibitor, on antiangiogenesis and antitumor activities; Anticancer Res. 1998,18:4435-42.
- 17-Vae BW ;shark cartilage; total health.1993,15(4): 42.

Evaluation of Cytotoxicity Effect of Shark Cartilage Extract on Breast Adenocarcinoma Cell Line(MCF7)

Shahrokhi S.¹, Dr. Ghazanfari T.², Dr. Mohagheghi MA.³, Dr. Mahammad Hassan Z.⁴, Dr. Babaei Gh.R.⁵

Abstract

<u>Introduction:</u> Several studies have supported have supported the shark cartigle contains antiagiogenic andante tumor comounds, it's antiangiogenic properties has been confirmed, which is an important mechanism in inhibiting tumor cell growth, but it's cytotoxic effect on tumor cell could be another mechanism and there is little dcientific evidence approving this. So, we evaluated this effect on human adenocarcinoma cell line(MCF7.)

<u>Materials & methods:</u> To assess the cytotoxicity effect of shark cartilage extract on MCF7 and L929 cell lines, they were cultured and propagated, then incubated with different doses of shark cartilage ($25\mu g$, $50\mu g$, $75\mu g$, $100\mu g$) for 24, 48 and 72 hrs. After the incubation period, MTT test was done.

Results: The results of MTT showed that this extract has dose dependent cytotoxicity on tumor cells. For example, the highest cytotoxicity was seen in incubating cell with 100 µg of extract for 72 hrs, while there was no cytotoxicity in normal cells which shows the differential cytotoxicity effect of shark cartilage extract on tumor cells.

<u>Discussion</u>: Considering the finds, shark cartilage extract can inhibit the tumor cell growth through a cytotoxicity as well as it's anti-angiogenicity.

Key words: Breast adenocarcioma, Shark cartilage, Cytotoxicity.

^{1.} MSc., auth in chief, immunology Dep., medical faculty, Tarbiat Modares university

^{2.} Associated Prof., immunology Dep., medical faculty, Shahed university

^{3.} Associated Prof., cancer research center, Tehran medical university

^{4.} Associated Prof., immunology Dep., medical faculty, Tarbiat Modares university

^{5.} Associated Prof., bio-statistics Dep., medical faculty, Tarbiat Modares university

This document was The unregistered ve	created with Win2PI ersion of Win2PDF is	DF available at http:/ for evaluation or no	//www.daneprairie.com on-commercial use only	i.