

بررسی خصوصیات آنتی اکسیدانتی پپتید Brevinin 2R متصل شده به نانو ذره اکسید سریم

مسعود همایونی تبریزی^{*}، احمد آسوده^۱، محمد مشرقی^۲، ماهره رضازاده براز^۳، مجید درودی^۴، رضا کاظمی اسکویی^۵

- (۱) گروه بیوشیمی و بیوفیزیک، واحد مشهد، دانشگاه آزاد اسلامی، مشهد، ایران
- (۲) گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران
- (۳) گروه زیست شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران
- (۴) مرکز تحقیقات نانو فن آوری، دانشکده داروساری، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران
- (۵) گروه علوم و فنون نوین، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۶/۳/۱۶

تاریخ دریافت: ۹۳/۱۰/۱۵

چکیده

مقدمه: پپتید بروینین ۲ آر یک پپتید کاتیونیک است که از ترشحات غدد پوستی قورباغه مردابی *Rana ridibunda* استخراج شده است. این پپتید دارای خواص ضد میکروبی و ضد سرطانی است و دارای توالی KLKNFAKGVAQSLNKASCKLSGQC است. نانوذرات اکسید سریوم(نانوسریا) شکل اکسید شده عنصر کمیاب سریوم هستند که به دلیل تغییرات جای خالی اکسیژن سطحی و آرایش ظرفیتی می‌توانند به عنوان جاروب کننده‌های گونه‌های واکنش پذیر اکسیژن(ROS) در بسیاری از زمینه‌های بیولوژیک عمل کنند. در این تحقیق خصوصیات آنتی اکسیدانتی پپتید Brevinin 2R متصل شده به نانو ذره اکسید سریم بررسی شد. اکسید سریوم(CeO₂، سریا) یکی از اکسیدهای فلزی لاتانید است که توانایی شرکت در واکنش‌های اکسایش و احیاء دارد.

مواد و روش‌ها: نانو ذرات اکسید سریوم در محلول نشاسته ستز شدند. در مرحله بعد گروه عاملی آمین به سطح نانو ذرات متصل گردید و سپس پپتید به نانو ذره اکسید سریوم متصل گردید. فعالیت آنتی اکسیدانتی پپتید متصل به نانو ذره با روش‌های جذب رادیکال‌های ۱-دیفنیل-۲-پیکریل-هیدرازیل(DPPH)، ۲ و ۲'-آزینو بیس(۳-اتیل بنزوتیازولین-۶-سولفونیک اسید)(ABTS)، هیدروکسیل(OH⁻) و سوپراکسید(O₂⁻) و مهار اکسیداسیون لینوئیک اسید سنجش شد.

یافته‌های پژوهش: نتایج نشان می‌دهد که پپتید متصل به نانو ذره اکسید سریوم اکسیداسیون لینوئیک اسید را مهار و به عنوان جذب کننده رادیکال ABTS(IC₅₀=0.54 mg/ml)، DPPH(IC₅₀=0.2 mg/ml)، سوپراکسید (IC₅₀=0.078 mg/ml)، و هیدروکسیل(IC₅₀=0.1 mg/ml) عمل کرده است.

بحث و نتیجه گیری: نتایج نشان می‌دهد که پپتید 2R Brevinin متصل شده به نانو ذره اکسید سریم جدا شده از ترشحات غدد پوست قورباغه، دارای فعالیت قوی آنتی اکسیدانتی است و فعالیت آنتی اکسیدانتی آن احتمالاً به علت حضور اسیدهای آمینه سیستئین، فنیل آلانین، اسیدهای آمینه آبگریز شامل لوسین و آلانین باشد. خصوصیات آنتی اکسیدانتی پپتید متصل به نانو ذره اکسید سریوم هم چنین به دلیل وجود سریوم باشد.

واژه‌های کلیدی: پپتید، فعالیت آنتی اکسیدانت، نانو ذره اکسید سریم

* نویسنده مسئول: گروه بیوشیمی و بیوفیزیک، واحد مشهد، دانشگاه آزاد اسلامی، مشهد، ایران

Email: mhomayouni6@gmail.com

قورباغه مردابی گونه Rana ridibunda یکی از گونه های دوزیست است که به فراوانی در کشور ایران یافت می شود(۲۰). تاکنون تحقیقاتی بر روی ترشحات پوستی این دوزیست صورت گرفته است که یکی از پپتیدهای استخراج شده از این ترشحات پپتید Brevinin 2R با توالی(KLKNFAKGVAQSLLNKASCKLSGQC) است(۲۱). مشخص شده که این پپتید دارای خواص ضد سرطانی(۲۱) و دارای اثر تنظیمی در پاسخ های التهابی است(۲۲). هدف از مطالعه حاضر اتصال پپتید Brevinin 2R به نانو ذره اکسید سریوم به منظور مطالعه اثرات آنتی اکسیدانتی ترکیب حاصل است.

مواد و روش ها

مواد مورد استفاده در این پژوهش شامل، ترکیب 2, 2'-Diphenyl-picrylhydrazyl (DPPH)، ABTS2، فناترولین، گلوتاتیون احیاء شده، محلول 2'-azino-bis(3-ethylbenzothiazoline-6-sulphonic acid) و کلرید آهن₂(II)FeCl₂ از شرکت سیگما-آلدریش آمریکا و تری کلرواستیکا سید، اتانول، EDTA و استونیتریل از شرکت مرک آلمان خردباری شدند.

در این پژوهش، نانو ذرات اکسید سریوم(IV) به روش سل-ژل با لحاظ کردن قوانین شیمی سبز سنتز گردید. از نیترات سریوم و نشاسته به ترتیب عنوان منبع تامین کننده کاتیون های سریوم(III) و عامل محدود کننده اندازه استفاده گردید. به منظور سنتز نانو ذرات اکسید سریوم، ۰/۰۲ گرم پور نشاسته در ۲۰ میلی لیتر آب مقطّر حل گردید و برای رسیدن به محلول شفافی از نشاسته به مدت ۱۰ دقیقه در ۶۰ درجه سانتی گراد هم زده شد. در همین منوال، مقدار مورد نیاز محلول نیترات سریوم ۰/۵ مولار به محلول نشاسته اضافه گردید. سپس محلول به مدت ۳۰ دقیقه استر شد و محلول آمونیوم ۱ مولار به صورت قطره قطره به آن اضافه گردید تا pH محلول به ۱۰ برسد. محلول ۱ ساعت دیگر نیز هم زده شد. سپس محلول سانتریفیوژ شده و چندین بار با استن و آب به منظور حذف نیترات، آمونیاک و ناخالصی های آلی شسته شد و سپس در ۸۰ درجه سانتی گراد به مدت ۱۲ ساعت خشک گردید.

مقدمه

اکسید سریوم(CeO₂، سربا) یکی از اکسیدهای فلزی لاتانید است که به داشتن پتانسیل اکسایش-کاهش معروف است(۱). نانو ذرات اکسید سریوم (نانوسربا) شکل اکسید شده عنصر کمیاب سریوم هستند که به دلیل تغییرات جای خالی اکسیژن سطحی و آرایش ظرفیتی قادر به تقلید فعالیت سوپراکسید دیسموتاز و کاتالاز هستند. بنا بر این نانو ذرات می توانند به عنوان جاروب کننده های گونه های اکسیژن واکنش پذیر(ROS) در بسیاری از زمینه های بیولوژیک عمل کنند(۲،۳). این ویژگی اکسید سریوم در مقایس نانو به دلیل نسبت بیشتر سطح به حجم در نانو ذرات افزایش می یابد که هم اکنون کاربردهای بالقوه بسیاری در زیست پزشکی برای آن پیدا شده است؛ این کاربردها شامل محافظت سلول اندوتیال(۴)، ترمیم زخم(۵)، کاربردهای ضد سرطان(۶)، حفاظت عصبی(۷) و ترمیم عصبی(۸) می باشد. در هر صورت تحقیقات در مورد کاربردهای زیستی نانوسربا سریعاً در حال گسترش است(۹). مثال های بسیاری از کاربردهای احتمالی آن در تحقیقات یافت می شود. این طور نشان داده شده است که نانو ذرات سریوم به وسیله تعديل کردن محیط داخل سلولی اکسیژن روی آنزیوژن اثر مثبتی دارند(۱۰). علاوه بر این نانو ذرات اکسید سریوم با کاهش سطح ROS اثری درمانی در پاتولوژی شبکیه چشم دارند(۱۱).

پپتیدهای فعال زیستی، پپتیدهای مشتق شده غذایی هستند که فراتر از ارزش غذایی شان اثرات فیزیولوژیک و شبه هورمونی در بدن دارند. این گونه پپتیدها در شیر، تخم مرغ، گوشت و ماهی ها و هم چنین در گیاهان یافت می شوند(۱۲). بسیاری از این پپتیدها دارای خواص آنتی اکسیدانت هستند(۱۳-۱۵). علاوه بر منابع تغذیه ای، پپتیدهای فعال زیستی در ترشحات و سموم بسیاری از حیوانات یافت می شود. از این میان، پوست دوزیستان منبعی عظیم از این پپتیدهای فعال زیستی است. پوست دوزیستان دارای پپتیدهایی با خواص ضد میکروبی(۱۶، ۱۷)، ضد ویروسی(۱۸) و ضد درد(۱۹) است.

صورت گرفت(۱۱). ۰/۵ میلی لیتر محلول DPPH ۰/۱ میلی مolar تهیه شده در اتانول ۹۵ درصد با ۱۰۰ میکرولیتر محلول پیتید یا استاندارد مخلوط شد. محلول حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در تاریکی و دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار گرفت. سپس جذب نمونه ها در طول موج ۵۱۷ نانومتر خوانده شد. به منظور مقایسه فعالیت پیتید از ترکیب استاندارد گلوتاتیون احیاء(GSH) به عنوان یک آنتی اکسیدان استاندارد استفاده شد. برای تعیین مقدار IC₅₀ غلظت مورد نیاز برای مهار ۵۰ درصد فعالیت آنتی اکسیدانتی تعریف می شود) برای پیتید و ترکیب استاندارد، آزمایش در هشت غلظت مختلف از محلول پیتید و استاندارد انجام شد. هر آزمایش در ۳ نوبت انجام شد و مقادیر میانگین ملاک محاسبات قرار گرفت. درصد فعالیت رادیکال زدایی از طریق رابطه زیر محاسبه شد.

$$\frac{\text{جذب - پاکش}}{\text{جذب}} \times 100 = \text{درصد} \text{ جذب رادیکال}$$

در این رابطه جذب بلانک نشان دهنده جذب محلول شاهد است که محتوی ۰/۵ میلی لیتر محلول DPPH ۰/۱ میلی مolar و ۱۰۰ میکرولیتر اتانول ۹۵ درصد به جای محلول پیتید است و جذب واکنش نشان دهنده جذب محلول محتوی نمونه پیتید است.

بررسی قابلیت حذف رادیکال ABTS این روش هم برای ترکیبات هیدروفیل و هم برای ترکیبات لیپوفیل قابل استفاده است. برای انجام این آزمایش از روش ری و همکاران استفاده شد(۱۲). به منظور تهیه محلول رادیکال ABTS، ۲ میلی لیتر ABTS ۷ میلی مolar و ۱ میلی لیتر پتاسیم پرسولفات ۲/۴۵ میلی مolar با یکدیگر مخلوط گردید و به مدت ۱۶ ساعت در تاریکی و دمای ۲۵ درجه سانتی گراد قرار داده شد. محلول حاصل با افزودن آب، تا رسیدن به جذب ۰/۷۵۶ در طول موج ۷۴۳ نانومتر رقیق شد. غلظت محلول رقیق شده حدود ۰/۵۱۴ میلی مolar بود. سپس ۱ میلی لیتر از محلول رقیق شده رادیکال ABTS با ۱۰۰ میکرولیتر محلول پیتید مخلوط شد و جذب محلول واکنش تا حدود دقیقه هفتم، یعنی تا زمانی که فعالیت نمونه به مقدار بیشینه خود برسد، پیگیری شد.

بودر خشک شده در دمای ۶۰۰ درجه سانتی گراد در کوره حرارت داده شد(۲۳).

پیتید Brevinin 2R با کمک موسسه GLBiochem" واقع در شهر شانگ های چین سنتر و با روش RP-HPLC خالص سازی شد. سپس این پیتید به نانو ذره اکسید سریوم متصل شد.

اتصال پیتید Brevinin 2R به نانو ذره اکسید سریوم؛ ابتدا، گروه عاملی آمین بر طبق روش Patil و همکاران به سطح نانو ذرات اکسید سریوم متصل گردیدند. به طور خلاصه، ۲۵۰ میلی گرم از نانو ذرات اکسید سریوم در محلول ۱/۰ NaOH مولار معلق شده و به مدت ۵ دقیقه هم زده شدند. سپس ۵ میلی لیتر از اپی کلروهیدرین و ۰/۵ میلی لیتر از محلول ۲ NaOH ۲ مولار به آن اضافه گردید و در دمای اتاق هم زده شد. سپس نانو ذرات با استفاده از سانتریفیوژ در ۱0000 rpm ۱۰ دقیقه بازیابی شده و چندین بار با آب شسته شدند. مجدداً نانو ذرات در محلول آب و آمونیوم هیدروکساید ۳۰ درصد معلق شده و به دنبال آن چندین ساعت هم زده شدند. نهایتاً، نانو ذرات عملکردی شده با آمین به وسیله سانتریفیوژ بازیابی شده و با آب شسته شدند(۳ تا ۴ بار)، و به وسیله دستگاه Rotary evaporator خشک شدند(۲۴).

به منظور اتصال پیتید Brevinin 2R به نانو ذره اکسید سریوم عملکردی شده با آمین از روش Cimini و همکاران استفاده شد که البته تغییراتی در آن اعمال شد. ابتدا، پیتید و نانو ذره عملکردی شده با آمین در آب قطر معلق شده و به مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق هم زده شدند. پیتید Brevinin 2R از طریق واکنش EDC (۱-اتیل-۳-[۳-دی متیل آمینوپروپیل] کربودی ایمید) و NHS(ان-هیدروکسی سوکسینیمید) به نانو ذرات متصل گردید. نسبت مولی نانو ذره به پیتید ۱:۲ بود. سپس نسبت مولی برابر از EDC/NHS برای اتصال پیتید به نانو ذره مورد استفاده قرار گرفت. پیتید متصل شده به نانو ذره با سانتریفیوژ کردن بازیابی شده و با آب شسته شد(۳ تا ۴ بار) و مجدداً در آب قطر معلق گردید(۲۵).

بررسی قابلیت حذف رادیکال DPPH: این آزمایش با کمی تغییرات در روش وو و همکاران

در رابطه بالا A_S جذب نمونه، A_0 جذب محلول شاهد(محلول حاوی آب به جای نمونه) و A_C جذب محلول کنترل در غیاب H_2O_2 است.

سنجهش فعالیت جذب رادیکال سوپر اکسید: این سنجهش با استفاده از روش پونال انجام شد(۱۴). ۸۰ میکرولیتر از پپتید یا آسکوربیک اسید به عنوان استاندارد با ۸۰ میکرولیتر بافر تریس ۵۰ میلی مولار $pH=8/3$ به داخل پلیت ۹۶ چاهک ریخته شد. ۴۰ میکرولیتر از محلول پیروگالول در ۱۰ HCl ۱۰ میلی مولار به هر چاهک اضافه شد. جذب پس از ۴ دقیقه در طول موج ۴۲۰ نانومتر خوانده شد. فعالیت آنتی اکسیدانت در حضور و غیاب پیروگالول و پپتید از رابطه زیر محاسبه شد.

$$\text{درصد جذب رادیکال} = \left(\frac{\frac{A_C - A_S}{A_C}}{\frac{A_C - A_0}{A_C}} \right) \times 100$$

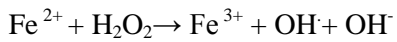
یافته های پژوهش

فصوصیات آنتی اکسیدانتی پپتید 2R Brevinin متعلق شده به نانو ذره اکسید سریوم ارزیابی شد. در این مطالعه فعالیت جذب رادیکال های DPPH، ABTS هیدروکسیل و سوپراکسید بررسی شد(شکل شماره ۱-الف) فعالیت جذب رادیکال ABTS پپتید Brevinin 2R متعلق شده به نانو ذره اکسید سریوم را در مقایسه با گلوتاتیون به عنوان استاندارد نشان می دهد. با زیاد شدن غلظت پپتید متعلق به نانو ذره فعالیت جذبی رادیکال ABTS نیز افزایش می یابد. فعالیت جذب رادیکال های DPPH و هیدروکسیل و سوپر اکسید اندازه گیری شد و مشابه با آزمایش ABTS با افزایش غلظت پپتید Brevinin 2R متعلق شده به نانو ذره اکسید سریوم میزان خذف رادیکال های مذبور افزایش یافت(شکل شماره ۱.ب، ۱.ج، ۱.د). میزان IC_{50} (برحسب میلی گرم بر میلی لیتر) فعالیت آنتی اکسیدانتی پپتید در تست های DPPH برابر با $۰/۲$ ABTS برابر با $۰/۵۴$ ، هیدروکسیل برابر با $۰/۱$ و سوپراکسید برابر با $۰/۰۷۸$ میلی گرم بر میلی لیتر به دست آمد.

این آزمایش برای به دست آوردن IC_{50} در هشت غلظت مختلف از پپتید و ترکیب استاندارد صورت گرفت. ترکیب استفاده شده استاندارد در اینجا، ترکیب گلوتاتیون بود. محلول شاهد محتوى ۱۰۰ میکرولیتر آب مقطر به جای محلول پپتید یا استاندارد بود. این آزمایش در ۳ نوبت انجام شد و مقادیر میانگین، ملاک محاسبات قرار گرفت. درصد فعالیت خذف رادیکال از رابطه زیر به دست آمد.

$$\text{درصد جذب رادیکال} = \left(\frac{\frac{A_C - A_S}{A_C}}{\frac{A_C - A_0}{A_C}} \right) \times 100$$

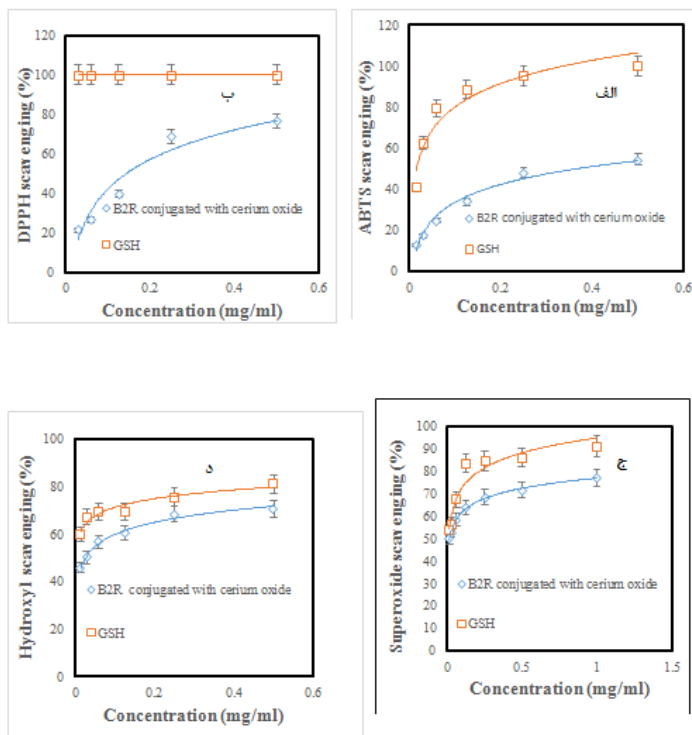
در این رابطه بلانک نماینده جذب محلول شاهد و جذب واکنش نشان دهنده جذب محلول نمونه است. اندازه گیری و محاسبه اثرگذاری پپتید در خذف رادیکال های هیدروکسیل OH^- در این آزمایش، رادیکال های هیدروکسیل در سیستم فناکترولین/ $H_2O_2/EDTA$ تولید شد و حذف آن توسط پپتید اندازه گیری شد. روش کار به صورت زیر انجام شد.



فعالیت خذف رادیکال های هیدروکسیل با استفاده از روش Lijun و همکاران انجام شد(۱۱). به این ترتیب که در ابتدا، مخلوطی از ۶۰۰ میکرولیتر فناکترولین با غلظت ۵ میلی مولار، ۶۰۰ میکرولیتر سولفات آهن با غلظت ۵ میلی مولار، ۶۰۰ میکرولیتر EDTA با غلظت ۱۵ میلی مولار و ۴۰۰ میکرولیتر بافر سدیم فسفات با غلظت ۰/۲ مولار و $pH=7/4$ آماده شد، سپس ۶۰۰ میکرولیتر از نمونه پپتیدی با غلظت ۱ میلی گرم بر میلی لیتر به محلول اضافه شد و در نهایت ۸۰۰ میکرولیتر آب اکسیژنه اضافه شد. مخلوط ساخته شده به مدت ۱ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه شد و جذب آن توسط دستگاه طیف سنجی UV در ناحیه ۵۳۶ نانومتر اندازه گیری شد. نتایج حاصل از فعالیت پپتید، توسط فرمول زیر محاسبه شد(۱۳).

$$\text{درصد فعالیت خذف} = \frac{(A_S - A_0) \times 100}{(A_C - A_0)}$$

رادیکال های هیدروکسیل



شکل شماره ۱. فعالیت جذب رادیکال های (الف) ABTS، (ب) DPPH، (ج) سوپراکسید، (د) هیدروکسیل. گلوتاتیون (GSH) به عنوان کنترل مثبت استفاده گردید.

مخدری (۲۸)، تغییر سیستم ایمنی (۲۹)، ضد میکروبی (۳۰)، آنتی اکسیدانی (۳۱)، ضد تشکیل لخته (۳۲)، کاهش سطح کلسترول (۳۳) و مهار فشار خون بالا (۳۴) را ایفا کنند. رادیکال های آزاد که به صورت فیزیولوژیک تولید می شوند، می توانند فعالیت های مختلفی مانند نقش سیگنانلینگ و اثر حفاظتی در مقابل عفونت را داشته باشند با این حال مقدار مازاد رادیکال های آزاد می تواند باعث آسیب سلولی شود که متعاقباً به ایجاد بیماری های مختلف نظیر سرطان، دیابت، آترواسکلروز، آسم و هم چنین بیماری های نورودژنراتیو، ایسکمی ناشی از برقراری مجدد جریان خون، آرتربیت، و بیماری های التهابی متنه می گردد (۳۵).

بر اساس نظریه رادیکال های آزاد رشد یافته توسط Denham Harman وقتی رادیکال های آزاد روی هم انباسته می شوند اندامک ها در سلول ها پیر می شوند و به صورت مداوم باعث ایجاد آسیب می شود. به طور کلی گونه های واکنشی می توانند باعث آسیب به پروتئین ها، DNA، اکسیداسیون غشاء

بحث و نتیجه گیری

در این تحقیق پپتید بروینین-2R- یک پپتید ضد میکروبی جدا شده از ترشحات قورباغه مردابی- استفاده شد. این پپتید با طول ۲۵ اسید آمینه (KLKNFAKGVAQSLLNKASCKLSGQC) و دارای یک پل دی سولفیدی بین اسید آمینه ۱۹ و ۲۵ می باشد. این پپتید دارای ۵ واحد بار مثبت بوده و بیش از ۴۴ درصد اسیدهای آمینه آن را اسیدهای آمینه هیدروفوب تشکیل می دهنند. از پپتید بروینین-2R برای اتصال به نانوذره اکسید سریوم استفاده شد. و فعالیت آنتی اکسیدانی ترکیب کونچوگه در شرایط آزمایشگاهی بررسی شد.

پپتیدهای فعال زیستی، توالی های آمینواسیدی کوتاهی هستند که یا به صورت پپتید آزاد هستند و یا در اثر در توالی یک پروتئین نهفته هستند که در اثر فرآیندهای گوارشی و یا فرآیندهای صنعتی آزاد می شوند. این پپتیدها بر اساس خواص ساختاری و ترکیب آمینواسیدی و توالی آن ها می توانند نقش های مختلفی مانند خواص ضد سرطان (۲۶، ۲۷)، شبه

اکسیدانتی جدید با توالی YPPAK و وزن ملکولی ۵۷۴ دالتون شناسایی شد. این پپتید با فعالیت بالای جذب رادیکال های DPPH، هیدروکسیل و سوپر اکسید(به ترتیب IC₅₀ ۲/۶۲، ۰/۲۸ و ۰/۰۷۵ میلی گرم بر میلی لیتر) گزارش گردید.^(۳۹) پپتید متعلق شده به نانو ذره اکسید سریوم در تحقیق ما دارای IC₅₀ کمتری در مقایسه با این پپتید است. فعالیت بالای آنتی اکسیدانتی پپتید متعلق شده به نانو ذره اکسید سریوم به دلیل حضور آمینو اسیدهای آبگریز مانند: فنیل آلانین و لوسین می باشد. خالص سازی یک پپتید جدید دارای فعالیت آنتی اکسیدانتی از هیدرولیزات پوست bullfrog انجام شد. در این مطالعه ابتدا پروتئین پوست bullfrog توسط آنزیم های آلکالاز، نوترئاز، پیپسین، پاپائین، کیموتربیسین و تریپسین هیدرولیز شد. به منظور خالص سازی بیشتر از سیستم های کروماتوگرافی پی در پی کروماتوگرافی تعویض آنیونی و ژل فیلتراسیون و در انتهای HPLC یک پپتید با فعالیت بالای آنتی اکسیدانتی جدا شد. توالی این پپتید با دستگاه اسپکتروسکوپی جرمی شناسایی شد. این پپتید دارای توالی LEELEEELEGCE و وزن ملکولی ۱۴۸۷ دالتون است. این پپتید آنتی اکسیدان، پراکسیداسیون لیپید را بیشتر از α -توکوفرول به عنوان کنترل مثبت مهار می کند. این پپتید رادیکال DPPH را با IC₅₀=۱۶/۱ میکرومولار و رادیکال هیدروکسیل با IC₅₀=۱۲/۸ میکرومولار، رادیکال سوپر اکسید با IC₅₀=۳۴ میکرومولار و رادیکال پراکسیل با IC₅₀=۳۲/۶ میکرومولار جذب کرد. علاوه بر این ها سنجش MTT نشان داد که این پپتید بر روی سلول های فیبروبلاست ریه انسانی(MRC-5) هیچ سمیتی ندارد.^(۴۰)

در یک مطالعه دیگر، اثر آنتی اکسیدانی پپتید آنتی اکسیدین-RL استخراج شده از پوست وزغ اودورانا لیوید انجام شده، در این مطالعه اثر پپتید آنتی اکسیدین-RL بر حذف رادیکال ABTS مورد مطالعه قرار گرفت که نتایج آن به قرار زیر بود. هم پپتید و هم آنتی اکسیدان استاندارد یعنی BHT فعالیتی قوی در حذف رادیکال ABTS از خود نشان دادند. فعالیت پپتید به دو مرحله قابل تقسیم بود. مرحله اول طی ۵ ثانیه

فسفولیپیدها و تغییر در لیپوپروتئین های با چگالی کم(LDL) شود^(۳۶). تحت شرایط عادی سیستم دفاعی آنتی اکسیدانتی می تواند گونه های واکنشی را توسط آنتی اکسیدان های آنزیمی و غیر آنزیمی حذف کند، آنتی اکسیدان های آنزیمی مثل سوپر اکسید دیسموتاز و گلوتاتیون پراکسیداز آنتی اکسیدان های غیر آنزیمی مثل ویتامین های آنتی اکسیدان، عصرها، کوآنزیم و کوفاکتورها. با این حال زمانی که سیستم دفاعی درونی برای جلوگیری از گونه های رادیکالی آزاد بدن شکست می خورد این نتایج باعث استرس اکسیداتیو می شود. این دلایل باعث به وجود آمدن نیاز به آنتی اکسیدان های (سنتری) و آنتی اکسیدان های طبیعی می شود که می توانند از استرس اکسیداتیو و اثر زیان آور آن جلوگیری کنند. آنتی اکسیدان های سنتری مقرر به صرفه هستند، ولی آثار سی و خطرناکی را در مسائل بیوشیمی و تغذیه انسان نشان می دهند.^(۳۷)

آنتی اکسیدان های طبیعی از منابع طبیعی اند که در حال رشد برای استفاده سالم با اثرات جانبی کمتر یا بدون اثر جانبی هستند. پپتیدهای فعال زیستی از آنتی اکسیدانت های طبیعی هستند. در یک مطالعه فعالیت آنتی اکسیدانی vivo in vitroin و پپتیدهای حاصل از هیدرولیز پروتئین های عضله وزغ انجام شد، که هدف از آن جداسازی و شناسایی پپتیدهای دارای فعالیت بالای آنتی اکسیدانتی بود. نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که پپتید خالص شده دارای توالی TFCGRHK و وزن ملکولی ۸۶/۱۶ دالتون بود. این پپتید به عنوان جذب کننده رادیکال DPPH و هیدروکسیل و پراکسیداسیون لیپید و آسیب به DNA را مهار می کند. این پپتید فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانتی شامل کاتالاز و سوپر اکسید دیسموتاز و گلوتاتیون پراکسیداز در رت افزایش داد^(۳۸). در مطالعه دیگری، خالص سازی و جداسازی یک پپتید آنتی اکسیدانتی از هیدرولیز پروتئین صدف آبی صورت گرفته است. در این تحقیق پروتئین های صدف با استفاده از چهار آنزیم پروتئاز پیپسین، پاپائین، نوترئاز و آلالاز هیدرولیز شدند. بعد از اولترافیلتراسیون و ژل فیلتراسیون و کروماتوگرافی HPLC یک پپتید آنتی

گلوتاتیون که یک تری پپتید آنتی اکسیدانت طبیعی است به عنوان ترکیب استاندارد استفاده شد. در همه آزمایش های صورت گرفته، اهم از ABTS، DPPH و رادیکال هیدروکسیل و سوپراکسید، گلوتاتیون اثرات ضد اکسیداسیون بالاتری از پپتید متصل شده به نانوذره اکسید سریوم نشان داد.

خصوصیات آنتی اکسیدانتی اکسید سریوم نیز در چند مطالعه مورد بررسی قرار گرفته است. در مطالعه ای که روی آسیب اکسیداتیو القاء شده توسط H_2O_2 بر روی سلول های اندوواتلیال انجام گرفت، نشان داده شد که اکسید سریوم به صورت کارآمدی این آسیب را کاهش می دهد. هم چنین مشخص شد که در این سلول ها آپوپتوز قویاً توسط نانو ذرات اکسید سریوم کاهش پیدا کرده است^(۳). مشخص شده است که استرس اکسیداتیو با پیشرفت بیماری های تجزیه عصبی همانند آزاییر و پارکینسون در ارتباط است. در مطالعه ای از آنتی بادی متصل به نانو ذره اکسید سریوم برای هدف یابی پلاگ های $A\beta$ مرتبط با آزاییر استفاده شد. این مطالعه نشان داد که افزایش بقای سلول های نورونی با کاهش آسیب اکسیداتیو و بر اثر خاصیت آنتی اکسیدانتی اکسید سریوم مرتبط بوده است^(۸).

نتایج پیشنهاد می کند که این پپتید متصل شده به نانو ذره می تواند به عنوان آنتی اکسیدانت در بسیاری از جنیه های بالینی مورد استفاده قرار گیرد. هر چند مطالعات بیشتر در سیستم vivo in ضرورت دارد.

اول که فعالیت سریع تری داشت و مرحله پس از ۵ ثانیه که سرعت آهسته ای داشت. پپتید در غلظت ۳ میکرومولار فعالیت قوی تر نسبت به BHT داشت و بالغ بر ۷۵ درصد از رادیکال های ABTS پس از ۵ ثانیه حذف شد^(۴).

خالص سازی و تعیین ویژگی های بیوشیمیایی پپتید آنتی اکسیدانتی جدا شده از پروتئین احشاء اسب ماهی(horse mackerel) انجام شد. در این مطالعه یک پپتید با فعالیت بالای آنتی اکسیدانتی از پروتئین احشاء اسب ماهی جدا شد. هضم معده روده ای در شرایط *in vitro* به دست آوردن هیدرولیزات به کار گرفته شد. سپس کروماتوگرافی پی در پی شامل FPLC و کروماتوگرافی تبعیض آبیونی و ژل فیلتراسیون G-25 انجام شد. توالی پپتید با ۵۱۸ ACFL و وزن ملکولی α -توكوفرول نشان داد^(۴). تحلیل کلی در مورد این تحقیق نشان داد پپتید Brevinin 2R متصل شده به نانو ذره اکسید سریوم با قدرت بالایی رادیکال های آزاد را جذب و توانست اکسیداسیون لیپیدها را نیز مهار کند. بررسی های ما نشان می دهد که تاکنون هیچ گونه مطالعه در خصوص مطالعه خواص آنتی اکسیدانتی یک پپتید با نانو ذرات انجام نشده است. از این روی نمی توان نتایج یافته های این تحقیق را یا نتایج مرتبط در این زمینه مقایسه کرد. در عین حال، از

References

- 1.Otsuka K, Wang Y, Sunada E, Yamanaka I. Direct Partial Oxidation of Methane to Synthesis Gas by Cerium Oxide. *J CATAL*1998;175:152-60.
- 2.Celardo I, Pedersen JZ, Traversa E, Ghibelli L. Pharmacological potential of Cerium oxide nanoparticles. *Nanoscale*2011;3:1411-20.
- 3.Karakoti A, Singh S, Dowding JM, Seal S, Self WT. Redox-active radical scavenging nanomaterials. *Chem Soc Rev*2010;39:4422-32.
- 4.Chigurupati S, Mughal MR, Okun E, Das S, Kumar A, McCaffery M, et al. Effects of Cerium oxide nanoparticles on the growth of keratinocytes fibroblasts and vascular endothelial cells in cutaneous wound healing. *Biomaterials* 2013;34:2194-201.
- 5.Giri S, Karakoti A, Graham RP, Maguire JL, Reilly CM, Seal S, et al. Nanoceria: A rare-earth nanoparticle as a novel anti-angiogenic therapeutic agent in ovarian cancer. *Plos One*2013;8:54578.
- 6.Cimini A, Dangelo B, Das S, Gentile R, Benedetti E, Singh V, et al. Antibody-

- conjugated pegylated Cerium oxide nanoparticles for specific targeting of A β aggregates modulate neuronal survival pathways. *Acta Biomater* 2012;8:2056-67.
- 8.Bhargava N, Das M, Karakoti AS, Patil S, Kang JF, Stancescu M, et al. Regeneration of adult mice motoneurons utilizing a defined system and anti-oxidant nanoparticles. *J Nanoneurosci* 2009;1:130-43.
- 9.Celardo I, Traversa E, Ghibelli L. Cerium oxide nanoparticles a promise for applications in therapy. *J Exp Ther Oncol* 2011;9:47-5.
- 10.Das S, Singh S, Dowding JM, Oommen S, Kumar A, Sayle TXT, et al. The induction of angiogenesis by Cerium oxide nanoparticles through the modulation of oxygen in intracellular environments. *Biomaterials* 2012;33:7746-55.
- 11.Wong LL, Hirst SM, Pye QN, Reilly CM, Seal S, Mcginnis JF. Catalytic nanoceria are preferentially retained in the rat retina and are not cytotoxic after intravitreal injection. *Plos ONE* 2013;8:58431.
- 12.Taheri A, Sabeeenafarvin KH, Jacobsen C, Baron CP. Antioxidant activities and functional properties of protein and peptide fractions isolated from salted herring brine. *Food Chem* 2014;142:318-26.
- 13.Binsan W, Benjakul S, Visessanguan W, Roytrakul S, Tanaka M, Kishimura H. Antioxidative activity of Mungoong, an extract paste, from the cephalothorax of white shrimp (*Litopenaeus vannamei*). *Food Chem* 2008;106:185-93.
14. Cervato G, Cazzola R, Cestaro B. Studies on the antioxidant activity of milk caseins. *Int J Food Sci Nutr* 1999;50:291-6.
- 15.Chen HM, Muramoto K, Yamauchi F, Fujimoto K, Nokihara K. Antioxidative properties of Histidine-containing peptides designed from peptide fragments found in the digests of a Soybean protein. *J Agric Food Chem* 1998;46:49-53.
- 16.Leite JR, Silva LP, Rodrigues MI, Prates MV, Brand GD, Lacava BM, et al. Phyllosoptins a novel class of anti-bacterial and anti-protozoan peptides from the *Phyllomedusa* genus. *Peptides* 2005;26:565-73.
- 17.Simmaco M, Mignogna G, Barra D, Bossa F. Novel antimicrobial peptides from skin secretion of the European frog *Rana esculenta*. *FEBS Lett* 1993;324:159-61.
- 18.Bradbury J. Frog skin hope for HIV prevention. *Drug Discov Today* 2005;10:1489-90.
- 19.Montecucchi PC, de Castiglione R, Ersamer V. Identification of dermorphin and Hyp6-dermorphin in skin extracts of the Brazilian frog *Phyllomedusa rhodei*. *Int J Pept Protein Res* 1981;17:316-21.
20. Nasim H, Fereshteh G, Michael T. Biosystematic study of Anura in the Markazy Province of central Iran. *Pak J Biol Sci* 2007; 10:1321-5.
- 21.Ghavami S, Asoodeh A, Klonisch T, Halayko AJ, Kadkhoda K, Krocak TJ, et al. Brevinin-2R(1) semi-selectively kills cancer cells by a distinct mechanism, which involves the lysosomal-mitochondrial death pathway. *J Cell Mol Med* 2008;12:1005-22.
- 22.Asoodeh A, Haghparast A, Kashef R, Chamani J. Pro-inflammatory cytokine responses of A549 epithelial cells to antimicrobial peptide Brevinin-2R. *Int J Pept Res Ther* 2013;19:157-62.
- 23.Darroudi M, Sarani M, Kazemi Oskuee R, Khorsand Zak A, Hosseini HA, Gholami L. Green synthesis and evaluation of metabolic activity of starch mediated nanoceria. *Ceram Int* 2014;40:2041-5.
- 24.Patil S, Kuiry SC, Seal S, Vanfleet R. Synthesis of nanocrystalline ceria particles for high temperature oxidation resistant coating. *J Nanopart Res* 2002; 4:433-438.
- 25.Cimini A, Dangelo B, Das S, Gentile R, Benedetti E, Singh V, et al. Antibody-conjugated pegylated cerium oxide nanoparticles for specific targeting of Abeta aggregates modulate neuronal survival pathways. *Acta Biomater* 2012; 8:2056-67.
- 26.Elias RJ, Kellerby SS, Decker EA. Antioxidant activity of proteins and peptides. *Crit Rev Food Sci Nutr* 2008;48:430-41.
- 27.Hartmann R, Meisel H. Food-derived peptides with biological activity: from research to food applications. *Curr Opin Biotechnol* 2007;18:163-9.
- 28.Teschmacher H, Koch G, Brantl V. Milk protein-derived opioid receptor ligands. *Pept Sci* 1997;43:99-117.
- 29.Tsuruki T, Kishi K, Takahashi M, Tanaka M, Matsukawa T, Yoshikawa M. Soymetide, an immunostimulating peptide derived from soybean beta-conglycinin, is

- an fMLP agonist. FEBS Lett 2003;540:206-10
- 30.Boman HG. Antibacterial peptides key components needed in immunity. Cell 1991;65:205-7.
- 31.Chang K-J, Blanchard SG, Cuatrecasas P. Unmasking of magnesium-dependent high-affinity binding sites for DAla2, DLeu5enkephalin after pretreatment of brain membranes with guanine nucleotides. Proc Natl Acad Sci1983;80:940-4.
- 32.Fukudome SI, Yoshikawa M. Gluten exorphin C: a novel opioid peptide derived from wheat gluten. FEBS letters1993;316:17-9.
- 33.Zhang J, Zhang H, Wang L, Guo X, Wang X, Yao H. Isolation and identification of antioxidative peptides from rice endosperm protein enzymatic hydrolysate by consecutive chromatography and MALDI-TOF/TOF MS/MS. Food Chem2010;119:226-34.
- 34.Byun HG, Kim SK. Purification and characterization of angiotensin I converting enzyme (ACE) inhibitory peptides from Alaska pollack (*Theragra chalcogramma*) skin. Process Biochem 2001;36:1155-62.
- 35.Seifried HE, Anderson DE, Fisher EI, Milner JA. A review of the interaction among dietary antioxidants and reactive oxygen species. J Nutr Biochem 2007; 18: 567-79
- 36.Ukeda H, Hasegawa Y, Harada Y, Sawamura M. Effect of carnosine and related compounds on the inactivation of human Cu, Zn-superoxide dismutase by modification of fructose and glycolaldehyde. Biosci Biotechnol Biochem2002; 66:36-43.
- 37.Gardner ML. Intestinal assimilation of intact peptides and proteins from the diet-a neglected field? Biol Rev Camb Philos Soc1984; 59:289-331.
- 38.Mendis E, Rajapakse N, Byun HG, Kim SK. Investigation of jumbo squid (*Dosidicus gigas*) skin gelatin peptides for their in vitro antioxidant effects. Life Sci2005;77:2166-78.
- 39.Wang B, Li L, Chi CF, Ma JH, Luo HY, Xu YF. Purification and characterisation of a novel antioxidant peptide derived from blue mussel (*Mytilus edulis*) protein hydrolysate. Food Chem 2013;138:1713-9.
- 40.Qian ZJ, Jung WK, Kim SK. Free radical scavenging activity of a novel antioxidative peptide purified from hydrolysate of bullfrog skin, *Rana catesbeiana* Shaw. Bioresour Technol2008;99:1690-8.
- 41.Yang X, Lee WH, Zhang Y. Extremely Abundant Antimicrobial Peptides Existed in the Skins of Nine Kinds of Chinese Odorous Frogs. J Proteome Res2011;11:306-19.
- 42.Sampathkumar NS, Nazeer RA, Jaiganesh R. Purification and biochemical characterization of antioxidant peptide from horse mackerel (*Magalaspis cordyla*) viscera protein. Peptides2011;32:1496-501.



Antioxidant Properties of Brevinin-2R Peptide Conjugated with Cerium Oxide Nanoparticle

Homayouniabrizi M^{1*}, Asoodeh A², Mashreghi M³, Rezazadehaz M⁴, Darroudi M⁵, Kazemioskuee R⁵

(Received: January 5, 2015)

Accepted: June 6, 2015)

Abstract

Introduction: Peptide Brevinin-2R has been isolated from frog Ranaridibunda skin secretions. This peptide has anti-bacterial and anti-cancer properties. Cerium oxide (CeO_2 , ceria) is a lanthanide metal oxide which has the ability to participate in the reduction and oxidation reactions. In this study, antioxidant properties of cerium oxide nanoparticles conjugated with the peptide Brevinin 2R were measured.

Materials & methods: Cerium oxide nanoparticles were synthesized in starch solution. Then, the surface of cerium oxide nanoparticles was functionalized with amine and conjugated with peptide Brevinin-2R. Furthermore, antioxidant activity of cerium oxide nanoparticles conjugated with peptide was evaluated by scavenging of DPPH, ABTS, and hydroxyl and superoxide radicals. Also, inhibition of linoleic acid oxidation was investigated.

Findings: The results showed that cerium oxide nanoparticles conjugated with peptide inhibits oxidation of linoleic acid and also served as radical scavenging of DPPH ($IC_{50}=0.2$ mg/ml), ABTS ($IC_{50}=0.54$ mg/ml), superoxide ($IC_{50}=0.078$ mg/ml) and hydroxyl ($IC_{50}=0.1$ mg/ml).

Discussion & Conclusions: The results showed that cerium oxide nanoparticles conjugated with Brevinin-2R peptide isolated from frog skin had a strong antioxidant activity. Its antioxidant activity is probably because of presence of amino acids such as cysteine, phenylalanine, and hydrophobic amino acids including leucine and alanine. The antioxidant properties of peptide conjugated nanoparticle could be due to the presence of cerium oxide.

Keywords: Peptide, Antioxidant activity, Cerium oxide nanoparticles

1. Dept of Biochemistry and Biophysics, Islamic Azad University, Mashhad Branch, Mashhad, Iran

2. Dept of Chemistry, Faculty of Science, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran

3. Nanotechnology Research Center, Faculty of Pharmacy, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

4. Dept of Biology, Faculty of Science, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran

5. Dept of Modern Sciences and Technologies, Faculty of Medicine, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

* Corresponding author Email: mhomayouni6@gmail.com