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

بررسي اثر سایتوتوکسیسیتي عصارة غضروف کوسه بر رده سلولي آدنوکارسینوماي پستان (MCF7)

سمیه شاهرخي 1 ، دکتر طوبي غضنفري 7 ، دکتر محمد علي محققي 8 ، دکتر زهیر محمد حسن 2 ، دکتر غلامرضا بابایي 0

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

چكىدە

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 (۳۵mg، ۳۵mg) قرار گرفتند و به مدت ۲۴، ۴۸، ۷۲ ساعت آنکوبه شدند. پس از پایان آنکوباسیون تست MTT انجام شد.

<u>یافتههای پژوهش:</u> 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 ۱۰۰و 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- دانشیار گروه ایمولوژي دانشکده پزشکي، دانشگاه شاهد

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

۴-دانشيار ايمونولوژي، دانشكده پزشكي، دانشگاه تربيت مدرس

۵- دانشیار گروه آماري زیستي دانشکده پزشکي، دانشگاه تربیت 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 كوســه ماهي ســـــ تـومــور در برابر محافظـت ان میشود(۱۷،۸)، چرا که تفاوت اصلی كوسـه با سـاير حيوانـات ،اسـكلت كاملاً غضروفيي و بدون استخوان آنهاست(۱۰). با انتشار این نظریه، عده زیادی از محققین تحقیقات خود را بر غضروف كوسه ماهــي متمركـز كردند (۱۶،۱۴). غضروف کوسه علاوه بر این که یک ماده مغذي است خصوصیات زیر را نىز دارا مىياشد:

۱- حاوي مواد ضد رگزايي است که سبب مهار رشـد تومورها مي شـود(۱۶٬۱۴)**.**

۲- سبب بهبود پاسخهاي سيستم
 ايمني 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 درمان سرطانها مؤثر مياشند.

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

شـــو^۲ و همكــاران در سال ۱۹۹۸ فراكشني حاوي دو پروتئين با وزن مولكولي ۱۰ و ۱۶ كيلو دالتون با اثر ضد رگزايي و ضد تومور از غضروف كوسـه ماهي جدا كردند، اين فراكشـن (U-995) داراي اثر مهاري بر مهاجرت و تكثير سلولهاي آندوتليال عروقي بوده و مي تواند كلاژنوليز را مهار نمايد(۱۲).

اما مكانيسم احتمالي ديگر اين ماده مهار مستقيم رشد سلولهاي توموري در اثر خاصيت سايتوتوكسيسيتي آن مي باشد، كه مدرك علمي معتبري در تأبيد اين نظر وجود ندارد. در 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 خــریداری غضروف کوسه ماهـی از بنادر بوشـهر و غضروف کوسه ماهـی از بنادر بوشـهر و پاک کردن و شـستن آن با آب مقطر ، غضروفها چرخ شـده و به مدت یک شب در فریزر نگهداری شـدند. سپس با لیوفلیزاتور، نمونه از دستگــاه لیوفلیزاتور، نمونه از پودر غضروف در ۱۰۰ سـی سـی بافر حاوی گوانیدیوم هیدروکلراید ۴ مولار، محلول استات سـدیم ۱/۱ با۸/۵ =pH محلول استات سـدیم ۱/۱ با۸/۵ =pH محلول شد. به این بافر ۲ آنتی پروتئاز با غلطتهای زیر اضافه شـد(۵):

1mM PMSF ₉ 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 ۵۸ ساعـت در دمــاي ٤ 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 ۲۸میکرون 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 %۱۰) رشد و تکثیر یافتند تا پس از رسیدن به میزان کافی، در تست سایتوتوکسیسیتی از نها کشت داده شود.

ح) تست سايتوتوكسيسيتي: حهت تست MTT به ميزان۲۰۰۰ عدد از سلول L929 وMCF7 در هر چاهك پليت ولايت باكف صاف به مدت يك شب كشت داده شد، پس از چسبيدن سلولها به كف پليت، محيط كشت رويي چاهكها خالي شد و دوزهاي مختلف از عصاره غضروف كوسه ماهي ميزان۲۰۰ ميكروليتر به چاهكه هاي ال ۲۰۰ ميكروليتر به چاهكهاي كنترل منفي تنها محيط كشت RPMI حاوي دا RPMI حاوي حاوي ۲۰۰ ميكروليتر محيط RPMI حاوي حاوي ۲۰۰ ميكروليتر محيط RPMI حاوي حاوي ۲۰۰ ميكروليتر محيط RPMI

حاوی ۲۰۰ میکرولیتر محیط RPMI حاوی ۱۰% FBS بود(بــدون سـلول). پلیتهای کشت به مدت ۴۸،۲۴و۷۲ سـاعت در انکوباتور ۳۷ درجه

سانتيگراد حاوي CO2 0% انکوبه شدند.

یس 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 آن ۱۰۰ میکرولیتر ایزوپروپانل اسیدي ۵./. مولار اضافه شد. پس از حل شدن كريستالها ، مايع بنفش رنگي حاصل شد که درطول موج ۵۲۰ نانومتر بوسیله 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).

۱۰۰ × <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 تجربی با نرمآفزار SPSS و ANOVA و Student تحلیل انجام شد.

يافته هاي پژوهش

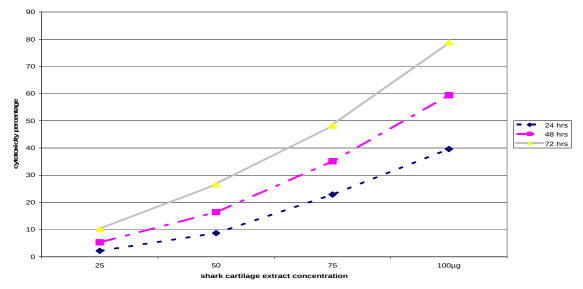
آنالیز آماری نتایج نشان داد که در زمان انکوباسیون ۲۴ ساعته، درصد مرگ سلولی با افزایش دوز عصاره غضروف کوسه در MCF7 افزایش یافته بود. همچنان که در نمودار ۱ مشاهده می شود افزایش درصد مرگ سلولی وابسته به دوز، در انکوباسیون ۴۸ ساعت سلولهای MCF7 ساعت میزان در مقایسه با زمان۲۴ ساعت میزان در مقایسه با زمان۲۴ ساعت انکوباسیون این سلولها افزایش داشت ولی این افزایش از نظر آماری معنیدار نبود(۵۷). در سلولهای L929 این روند افزایش بسیار

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

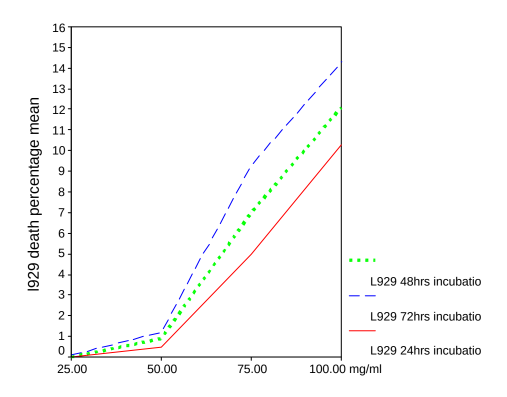
کندی داشت و در مقایسه با انکوباسیون۲۴ ساعته تغییر معنیداری نداشت (p=+/۱۲۶) (نمودار ۲). در انکوباسیون ۷۲ ساعته مربوط به سلولهای MCF7 (نمودار۱)، افزایش درصد مرگ سلولی مشاهده شد که این اختلاف نسبت به انکوباسیون۲۴و این اختلاف نسبت به انکوباسیون۲۴و دار بود (P=-/۰۴۱)، (P=-/۰۴۱).

درَ سُلولهاي (L929 نسبت به انکوباسیون ۴۸ و ۲۴ ساعتـه اش

تغییر معنیداری دیده نشد (p=+/۱۵۳) و (p=+/۱۵۳). 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 نشان داد (P= +/+ ۲۷)

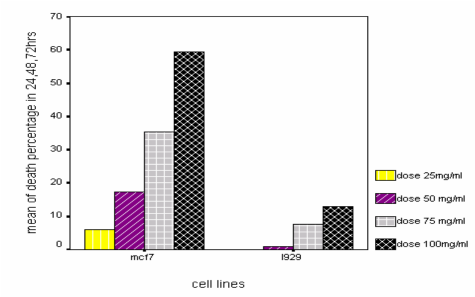


نمودار۱- میانگین درصد مرگ سلولهایMCF7 در انکوباسیون ۷۲و۶۸٬۲۶ ساعته با دوزهای مختلف عصاره غضروف کوسه



shark cartilage extract dose

نمودار۲- میانگین درصد مرگ سلولهایL929 در انکوباسیون۲۴، ۴۸و۷۲ ساعته با دوزهای مختلف عصاره غضروف کوسه



نمودار۳- مقایسه میانگین درصد مرگ سلولهای CF7MوL929 در زمانهای مختلف انکوباسیون(ساعت۴۴،۴۸ر۷) 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 تأثير آن بر سلولهايMCF7 به عنوان ردة سلول توموري و سلولهاي L929 به عنوان سلولهاي نرمال (جهت پررسی سایتوتوکسیسیتی انتخابی عصاره) وبرگی اثر مهاری عصاره غضروف کوسه ماهی بر رشد سلولهاي توموري پررسی شد. نتایج حاصله نشان داد که این عصاره با اثرات سایتوتوکسیسیتی (وابسته په دوز) پر سلولهاې 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 سلولـــي از ۴/ ۵۹ درصــد در ۴۸ ساعت انکوباسیون به ۷۸/۹ درصد رسید که این اختلاف از نظر آماري معنی دار بود. در حالیکه در سلولهای طبیعی این سایتوتوکسسیتی مشاهده نشد که بیانگر اثر انتخابی

عصاره غضروف كوسـه ماهـي بر سـلولهاي توموري مي باشـد.

در مطالعات مشابه دیگري که بر Neovastat (عصارة استاندارد شدة غضروف کوسه) انجام شد اثر ضد تکثیري آن بر رده سلولهای سرطاني پستان، تخمدان، پروستات و ریه گزارش شد (۳،۲).

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 سانتوتوكسیك 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 created wit The unregistered version of Wi	th Win2PDF available at http:// n2PDF is for evaluation or non	www.daneprairie.com. -commercial use only.