

## رشد و تمایز کندرودزینیک سلول های بنیادی مزانشیمی بافت چربی انسانی بر روی داربست کیتوسان

عباسعلی کریم پور (PhD)<sup>۱</sup>، فرشته طالب پور امیری (PhD)<sup>۱</sup>، المیرا غفاری (MSc)<sup>۱</sup>، اکرم علیزاده (PhD)<sup>۲</sup>، زهرا جمال پور (PhD)<sup>۲</sup>،  
مهری میرحسینی (PhD)<sup>۳</sup>، امیر اسماعیل نژاد مقدم (PhD)<sup>۴</sup>، ایوب برزگر نژاد (MD)<sup>۵</sup>

- ۱- مرکز تحقیقات بیولوژی سلولی و مولکولی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران
- ۲- دانشگاه علوم پزشکی مازندران
- ۳- مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد
- ۴- دانشگاه علوم پزشکی آجا، تهران
- ۵- دانشکده پرستاری و مامایی آمل، دانشگاه علوم پزشکی مازندران
- ۶- گروه ارولوژی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران

دریافت: ۹۵/۱/۲۶ اصلاح: ۹۵/۳/۱۲ پذیرش: ۹۵/۵/۶

### خلاصه

**سایقه و هدف:** درمان آسیب های خضروفی به هر علتی تنها با کاهش م وقت درد مفاصل همراه است. با فراهم آمدن امکان تمایز سلولهای بنیادی از منابع مختلف به بافت های بالغ، می توان به ترمیم و درمان آسیب های واردہ به بافت های خضروفی سیستم اسکلتی امیدوار بود. در این مطالعه، پتانسیل کندرودزینیک اسکافولد CH-β-GP-HEC با سلول های بنیادی مشتق از بافت چربی ارزیابی شد.

**مواد و روش ها:** در این مطالعه مقطعی سلولهای بنیادی از بافت چربی زیر جلدی ناحیه شکم ۱۵ بیماری که تحت عمل جراحی درمان فنک اینکوینال قرار گرفتند جدا شد. تعداد  $1 \times 10^6$  سلول برای مدت ۲۱ روز بصورت تک بعدی بر کف پلیت و بصورت سه بعدی بر روی داربست کیتوسان کشت داده شدند. تست MTT برای ارزیابی سمیت داربست بر میزان زندگانی سلول انجام شد. تکثیر و تمایز سلول ها پس از رنگ آمیزی تولوئین بلو در دو نوع کشت بررسی گردید. جهت تایید تشکیل غضروف، بیان کلاژن نوع ۲ بوسیله ایمنوھیستوشیمی ارزیابی شد.

**یافته ها:** در تست MTT متوسط OD بزرگتر از  $0.8 / 0.05$  برای سلول های کشت داده شده بر روی داربست در مقایسه با کنترل تایید کننده عدم سمیت داربست برای کشت سلول های بنیادی می باشد ( $>0.05$ ). تمایز کندرودزینیک سلول ها بر روی داربست میزان بیشتری از رسوب گلیکوز آمینو گلیکان را در ماتریکس خارج سلولی در مقایسه با کشت تک لایه نشان داد. همچنین در گروه کشت سه بعدی، سلول ها کروی و با هسته بازو فیل تر مورفو لوژی متغیرتر نسبت به کشت تک لایه داشتند. در یافته های ایمنوھیستوشیمی افزایش سنتر کلاژن نوع ۲ به عنوان مارکر کندرودزین در کشت سه بعدی در مقایسه با کشت تک لایه دیده شد.

**نتیجه گیری:** نتایج مطالعه نشان داد که داربست هیدروژلی CH-β-GP-HEC با ساختار متخلخل محیط مناسبتری را برای رشد سلولهای بنیادی مزانشیمی و تمایز آنها به بافت خضروفی فراهم می کند.

**واژه های کلیدی:** کندرودزین، بافت چربی، سلول بنیادی مزانشیمی، کیتوسان، داربست.

### مقدمه

بنیادی برای استفاده در روش های مهندسی بافت به مراتب ساده تر و مقرنون به صرفه تر است (عو۵). سلول بنیادی مشتق از بافت چربی انسانی توانایی تمایز به انواع رده های سلولی، مشابه سلول بنیادی مزانشیمی مغز استخوانی را دارد (۷). اگر چه محركه های شیمیایی پیدا شدند که در القاء تمایز خضروفی MSCs نقش دارند اما تولید سلول تمایز یافته ای که بتواند با انتقال به محیط In vivo دارکردش حفظ شود هنوز جای بحث می باشد (۸). در مهندسی بافت پیوند سلول، آنها را بر روی داربست های طبیعی و ساختگی کشت می دهند. داربست های زیادی در محیط invitro و invivo مورد ارزیابی قرار گرفتند. هیدروژل ها نوعی از مواد بیومتریال هستند که با توجه به محتوای آب بالا، خواص

درمان آسیب های خضروفی با علت ترومما، زمینه ژنتیکی، یا با شرایط متابولیکی اغلب تهاجمی بوده و تنها با کاهش م وقت درد مفاصل همراه است. با فراهم آمدن امکان تمایز سلول های بنیادی از منابع مختلف به بافت های بالغ، از جمله غضروف، سلول درمانی، چشم انداز امیدوار کننده ای برای ترمیم و درمان آسیب های واردہ به بخش های خضروفی سیستم اسکلتی ایجاد کرده است (۱۰). استفاده از سلول های بنیادی مزانشیمی (MSC) به جای سلول های کندرودریست در مهندسی بافت خضروفی، به عنوان یک منع جایگزین سلولی مورد توجه می باشد، چرا که می توان آنها را با عوارض کمتر نسبت به سلولهای خضروفی از یک بیمار برداشت کرد (۳ و ۴). همچنین تکثیر و انبوه سازی و نگهداری سلولهای

■ این مقاله حاصل پایان نامه المیرا غفاری دانشجوی رشته علوم تشریحی و طرح تحقیقاتی به شماره ۱۰۵۱ دانشگاه علوم پزشکی مازندران می باشد.

\*مستوی مقاله: دکتر فرشته طالب پور امیری

آدرس: ساری، جاده خزر، دانشگاه علوم پزشکی مازندران. تلفن: ۰۱۱-۳۳۵۴۳۰۸۸

سلولی به فلاسک کشت سلول (T-25) منتقل شد. از سلول‌های پاساز سوم یا چهارم برای تمایز کندروژنیک استفاده شد.

**فلوسيتومتری:** به منظور تایید وجود سلول‌های بنیادی و برای شناسایی مارکر سطحی این سلول‌ها فلوسيتومتری انجام شد. برای این منظور دو مارکر سطحی اختصاصی سلول‌های بنیادی مژانشیمی استرومایی شامل CD90 و CD105 و دو مارکر اختصاصی سلول‌های بنیادی مژانشیمی هماتوپوتیتیک شامل CD31 و CD45 بررسی شدند (۱۹). از سلول‌های پاساز ۴ بعد از شمارش توسط هموسایتومتر، حدود  $2 \times 10^5$  سلول به هر لوله فالکون کنترل و آزمایش منتقل شد. سپس به مدت ۵ دقیقه با دور rpm ۲۵۰۰ سانتریفیوژ شدند و پس از دور ریختن مایع رویی، رسوب سلولی در BSA  $\frac{1}{3}$  حل شد و به مدت ۳۰ دقیقه روی بخ انکوبه شد. سپس به لوله‌های تست، آنتی بادی‌های CD31، CD45 و CD105، CD90 کوتزنگه شده با فیکوارتیرین (PE) اضافه شد. به لوله کنترل منفی نیز ایزوتیپ آنتی بادی علیه IgG1 کوتزنگه شده با PE اضافه شد. نمونه‌ها به مدت یک ساعت در دمای اتاق و در تاریکی انکوبه شدند. سپس PBS به آن‌ها اضافه گردید و به مدت ۵ دقیقه با دور rpm ۲۵۰۰ سانتریفیوژ شدند. مایع رویی تخلیه و توده‌های سلولی نشان دار شده در ۲ cc بافر PBS حل و توسط دستگاه فلوسيتومتری تجزیه و تحیل شدند.

**کشت و تمایز کندروژنیک در روش تک لایه:** در روش کشت تک لایه (Monolayer)، بعد از تریپسینه و سانتریفیوژ سلول‌ها، مایع رویی تخلیه گردید. پلاک سلولی مجدداً در محیط تمایزی غضروف (Invitrogen) سوسپانسیون شدند. تعداد  $1 \times 10^5$  سلول در کف هر چاک ۲۴ خانه به صورت سوسپانسیون پخش شد و محیط تمایزی هر ۲ روز تعویض گردید. سلول‌ها برای مدت ۲۱ روز با محیط تمایزی کشت داده شدند. برای گروه کنترل از محیط کشت کامل استفاده شد.

**کشت و تمایز کندروژنیک بر روی داربست کیتوسان بتا- گلیسرول فسفات- هیدروکسی اتیل سلولز:** داربست‌های آماده سازی شده ابتدا توسط الک  $\approx ۷۰\%$  و سپس اشعه UV استریل شدند. هر کدام از تکه‌های داربست در کف پلیت ۲۴ خانه قرار داده و تعداد  $1 \times 10^5$  سلول در مرکز هر داربست ریخته شد پلیت حاوی سلول برای مدت ۲ ساعت انکوبه شد. سپس به میزان ۱ سی سی محیط کشت تمایزی به هر چاک اضافه گردید. برای گروه کنترل از محیط کشت کامل DMEM استفاده شد. محیط کشت هر دو روز تعویض شد. سلول‌ها برای مدت ۲۱ روز بر روی داربست کشت داده شدند.

**تست MTT:** برای بررسی سمیت داربست کیتوسان بتا-گلیسرول فسفات هیدروکسی اتیل سلولز از تست MTT استفاده شد. سلول‌های ADSCs همانند بخش "کشت و تمایز" در داخل پلیت‌های ۲۴ خانه کشت داده شدند. ۲۴ ساعت بعد از کشت و انکوبه شدن، ۱۰  $\mu$ M از هیدروژل به هر خانه اضافه گردید. هر دو روز محیط کشت همانند بخش قبلی تعویض شد. بعداز ۲۱ روز  $100 \mu$ M از محلول آماده MTT به هر خانه اضافه شد و برای ۴ ساعت در دمای  $37^\circ\text{C}$  انکوبه شدند. برای حل شدن کریستال‌های فورمازان، به همان حجم از حلال DMSO به هر خانه اضافه می‌شود و برای ۱۵ دقیقه در محل تاریک قرار می‌گیرد. درنهایت جذب نوری محلول بدست آمده در طول موج ۵۷۰ نانومتر قرائت شد.

**ارزیابی هیستولوژیکی:** ۲۱ روز بعد از کشت سلول‌ها داخل پلیت ۲۴ خانه، نمونه‌ها بعد از دو بار شستشو با بافر PBS به مدت ۲۰ دقیقه در پارافرمالدهید ۶% فیکس شدند. بعد از شستشو با آب مقطر، رنگ تولوئیدن بلو به آن‌ها اضافه شد. نمونه‌ها سپس با میکروскоп نوری بررسی شدند. ۲۱ روز بعد از کشت سلول بر روی داربست، نمونه‌ها بعد از شستشو، فیکس، آبغیری و شفاف سازی از داربست‌ها

استیسیتی، نرمی، نفوذ پذیری اکسیژن و زیست سازگاری بسیار عالی به بافت نرم شیاهت بسیار زیادی دارند (۹). در میان بیومتریال‌های بر پایه هیدروژل طبیعی، نمک کیتوزان به عنوان بیومتریال امیدوار کننده در مهندسی بافت ارائه شده است (۱۰-۱۱) کیتوزان، یک آمینو پلی ساکارید طبیعی است که براحتی در طبیعت تخریب شده و پیش ساز گلیکوزآمینوگلیکان GAG طبیعی می‌باشد (۱۲). کیتوزان، به عنوان یک داربست هیدروژلی می‌تواند با ایجاد ریز محیط سه بعدی بیولوژیکی و بیوشیمیایی نقش مناسبی در رشد سلول، تمایز و افزایش چسبندگی سلول داشته باشد (۱۳-۱۵). کیتوسان بتا- گلیسرول فسفات هیدروکسی chitosan-beta glycerol phosphate-hydroxyethyl cellulose (CH- $\beta$ -GP-HEC) یکی از داربست‌های کیتوسانی است که در بافت کبدی اثر زیست تخریب پذیری و زیست سازگاری آن مورد ارزیابی قرار گرفته است (۱۶). همچنین یک انتخاب مناسب به عنوان داربست قابل تزریق برای بافت عصبی می‌باشد (not publish) (۱۷). ارزیابی توانایی این هیدروژل برای پشتیبانی مناسب تمایز غضروفی سلول‌های بنیادی کمتر مورد مطالعه قرار گرفته است (۱۷). در این تحقیق کیتوسان بتا- گلیسرول فسفات- هیدروکسی اتیل سلولز به عنوان یک پشتیبان داربستی برای کشت سه بعدی سلول‌های بنیادی مژانشیمی استخراج شده از بافت چربی انسانی و تأثیر آن بر پتانسیل کندروژنیک این سلولها مورد ارزیابی و بررسی قرار گرفت.

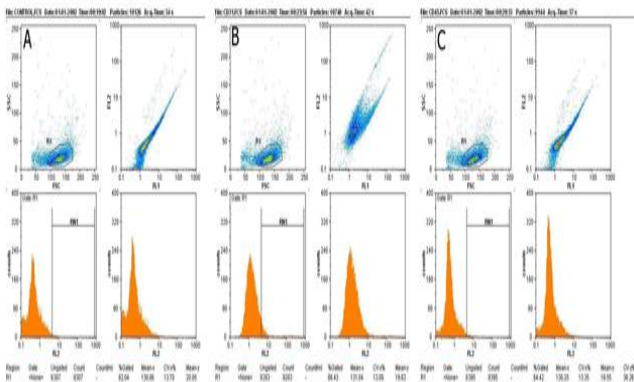
## مواد و روش‌ها

**آماده سازی هیدروژل بر پایه کیتوزان:** پودر کیتوزان با وزن مولکولی ۱۰۰۰ کیلودالتون بوسیله اتوکلاو استریل شد و برای دو ساعت در معرض هوا خشک شد. ۰/۲۲۵ گرم از پودر در ۹ میلی لیتر از هیدروکلریک اسید (M/۰/۱) با shaking حل شد. از سویی دیگر، ۰/۲۵ گرم از بتا- گلیسرول فسفات  $\beta$ -GP (Sigma) در ۳/۵ میلی لیتر از آب مقطر حل و با استفاده از فیلتر ۰/۰۵ میکرون استریل شد. هر دو محصول برای جلوگیری از ژله‌ای شدن برای مدت ۱۵ دقیقه بر روی بخ سرد شدند. سپس محلول  $\beta$ -GP سرد به صورت قطره قطره به محلول کیتوزان با هم زدن مداوم اضافه گردید تا یک محلول روش تشکیل شود. سپس ۰/۱۲۵ گرم از هیدروکسی اتیل سلولز (HEC) (Sigma) در ۱۰ میلی لیتر از محیط کشت DMEM حل شده و به محلول  $\beta$ -GP حل شده تمام محلول‌ها در دمای ۴ درجه تهیه شد. اضافه گردید. تمام محلول‌ها در دمای ۴ درجه تهیه شد.

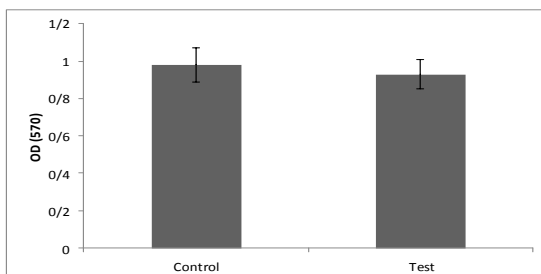
**جداسازی و کشت سلول‌های بنیادی:** در این مطالعه مقطعی نمونه‌های چربی از ناحیه اینه‌گوینال ۱۵ بیمار ۳۵-۴۰ سال که برای جراحی فقط مراجعه کرده بودند مطابق دستورالعمل کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی مازندران و با رضایت آگاهانه از بیماران بستری در بیمارستان امام خمینی ساری تهیه شد. سپس نمونه چربی در داخل لوله فالکون حاوی PBS با آنتی بیوتیک به آزمایشگاه کشت سلول بخش آناتومی منتقل شد. برای جداسازی سلول بنیادی مشتق از بافت چربی از روش هضم آنزیمی استفاده شد (۱۸).

نمونه چربی پس از سه بار شستشو در بافر PBS و پاکسازی خون و بافت اضافی، به قطعات چند میلیمتری تقسیم گردید. جهت هضم آنزیمی با آنزیم کلاژنаз نوع I (sigma) در دمای  $37^\circ\text{C}$  درجه سانتیگراد و  $\text{CO}_2$  ۱۰ درصد اندکوبه شد. سپس آنزیم بوسیله FBS (Bio Idea) DMEM حاوی  $\text{CO}_2$  درختی شد. سوسپانسیون سلولی سانتریفیوژ شده و مایع رویی تخلیه گردید. به پلاک سلولی محیط DMEM حاوی FBS (Gibco) ۱۰ درصد و پنی- سیلین- استرپتومایسین (Gibco) ۱ درصد اضافه شده و سپس سوسپانسیون

**نتایج حاصل از تست MTT:** تست MTT جهت ارزیابی تاثیر هیدروژل-CH<sub>2</sub>-GP-HEC بر میزان حیات سلولی در شرایط آزمایشگاهی انجام شد. سلول هایی که در داخل چاهک ها بر روی هیدروژل کشت داده شدند میزان OD به ۵۷۰ میزان ناقیز کاوش یافت. متوسط OD های خوانده شده در طول موج ۵۷۰ نانومتر برای گروه کنترل <۱/۰ و برای گروه کشت داده شده بر روی هیدروژل ≤۱/۰ بوده که تفاوت آماری معنی داری را بین دو گروه نشان نمی دهد و تایید کننده عدم سمیت داربست برای کشت سلولهای بنیادی می باشد(شکل ۳).



شکل ۲. بررسی فلوسایتمتری، منفی بودن مارکرهای سطحی سلول هماتوپوئیتیک در (A) CD31 و (B) CD31 (C) CD45 نسبت به گروه کنترل



شکل ۳. نتایج تست MTT در ارزیابی بقاء hADSCs کشت داده شده با هیدروژل در روز ۳. ( $p>0.05$ )

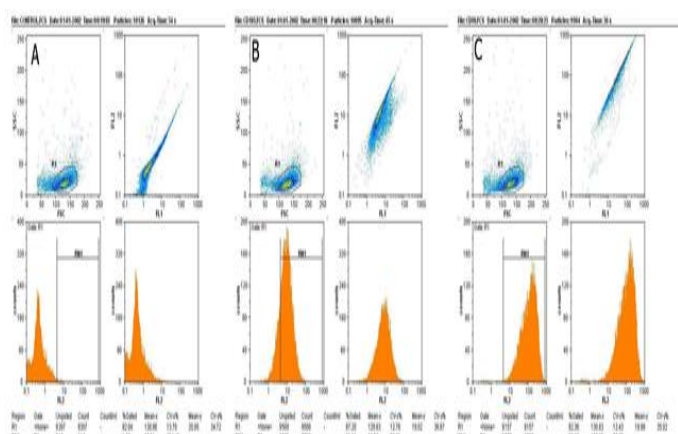
**نتایج ارزیابی هیستولوژی و ایمنوهیستولوژی سلول های کشت داده شده در محیط تمایزی:** ۲۱ روز بعد از شروع تمايز، ظرفیت غضروفازی سلول های مزانشیمال در هر دو روش تک لایه و سه بعدی (دارست) از دیدگاه بافتی با رنگ آمیزی تولوئیدن بلو مشخص گردید. در گروه کشت سه بعدی، سلول های کروی با هسته بازو فیل شناسایی گردید که مورفو لوژی متفاوتی نسبت به کشت تک لایه داشتند. علاوه بر این، ماتریکس خارج سلولی بازو فیل و به میزان زیاد در اطراف سلول ها دیده شد ولی میزان تمایز سلول ها و ترشح ماتریکس خارج سلولی در روش کشت تک لایه ای بسیار اندک بود. برای نشان دادن وجود پروتوبالگیکان در ماتریکس خارج سلولی، از رنگ آمیزی متاکروماتیک تولوئیدن بلو استفاده شد. رنگ آبی نشانگر متاکروماتیک بودن و حضور ماتریکس غضروفی بود(شکل ۴). برای تایید نتایج بدست آمده آنالیز ایمنوهیستوژیمی برای کلارژن نوع ۲ با استفاده از آنتی بادی مونوکلونال انجام شد. تفاوت در میزان رنگ سلول هایی که با DAB باند شده بودند حاکی از آن بود که سلول های موجود در داربست میزان ماتریکس بیشتری را نسبت به سلول های با کشت تک لایه و داربست بدون محیط تمایزی ترشح کرده بودند(شکل ۵).

بلوک پارافینه تهیه شد. برش های ۵ میکرونی با رنگ آمیزی تولوئیدن بلو رنگ شدند. نمونه ها سپس با میکروسکوپ نوری بررسی شدند.  
**ارزیابی ایمنوهیستوژیمی:** جهت ارزیابی ایمنوهیستوژیمی تشکیل غضروف، پس از تهیه لامها با برش های ۵ میکرونی، شفاف کردن و آب دهی، بافت ها در استن فیکس شدند. به مدت ۲۰ دقیقه بازیابی لامها در ماکروفر انجام شد. لامها در بافر (Tris-buffered saline) شسته شدند. فعالیت پراکسیدهیدروژن بافت ها با محلول  $70\% \text{ H}_2\text{O}_2$  / داتائل در مدت ۵ دقیقه در دمای اتاق خنثی شد. بعد از شستشو در بافر TBS نمونه ها با آنتی بادی اولیه Anti body Anti Collagen II به مدت یک شب در دمای ۴ درجه سانتی گراد انکوبه شدند. بعد از شستشو لامها در بافر TBS، مجددا با آنتی بادی ثانویه بزرگ علیه خرگوش Goat anti-Rabbit IgG H&L (HRP) در دمای اتاق به مدت ۲ ساعت انکوبه شدند. سپس بعد از شستشو در بافر TBS نمونه ها با سوستراپ DAB به مدت ۱۰ دقیقه انکوبه و پس از شستشو با آب جاری به مدت ۵ دقیقه نمونه ها با استفاده از میکروسکوپ نوری مورد بررسی قرار گرفت.  
**آنالیز آماری:** آنالیز آماری، با استفاده از نسخه ۱۷ نرم افزار SPSS انجام شد. داده های تست MTT با تست آماری One Way ANOVA بیان شد و  $p<0.05$  معنی دارد در نظر گرفته شد.

#### یافته ها

مورفو لوژی سلول های کشت شده: ۲ روز بعد از کشت و تعویض اولین محیط کشت، سلول های دوکی شکل شبه فیبروبلاست با زوائد سیتوپلاسمی متصل به کف فلاسک دیده شدند. بعد از ۱۰ روز، تراکم سلول های کشت داده شده به ۸۰ درصد رسید و پاساز داده شد.

**نتایج حاصل از بررسی بیان مارکرهای سطحی به روش فلوسایتمتری:** تجزیه و تحلیل مارکرهای سلول های بنیادی مزانشیمی توسط روش فلوسایتمتری نشان داد که سلول های پاساز ۴٪، چسبیده به کف فلاسک بطور میانگین ۸۱/۱ CD90 و ۹۹/۲ درصد سلول ها مارکر CD105 و حدود ۶۰ درصد سلول های مارکر CD45 و حدود ۷ درصد مارکرهای اختصاصی سلول های بنیادی مزانشیمی استرومایی است را بیان کردند (شکل ۱)، در حالی که همین سلول ها مارکرهای سلول هماتوپوئیتیک مانند CD45 و CD31 را به میزان کمتر از ۷ درصد بیان کردند (شکل ۲).

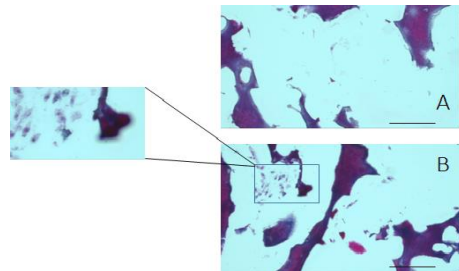


شکل ۱. بررسی فلوسایتمتری، منفی بودن مارکرهای سطحی استرومایی در گروه های CD 105 (A) CD (B) CD 90 و (C) CD90 نسبت به گروه کنترل

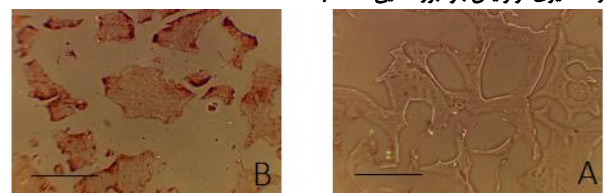
داستپلاسیون بستگی دارد (۳۰). در مطالعه قبلی نشان داده شد که این داربست با جاسازی در داخل بافت کبد بعد از ۱۸۰ روز، بدون اینکه در مورفو لوژی آن تغییری ایجاد گردد، کوچک شد. زمان ژلاتینی شدن محلول داربست با GP-HEC حدود ۳۰ دقیقه است و این زمان برای سلول درمانی و انتقال دارو به داخل بافت عصبی کافی است (not publish). وارد کردن سلول به داخل ژل زمان ژلاتینی شدن را کاهش می دهد (۳۱). Naderi و همکاران گزارش کردند این زمان برای داربست CH-β-GP-HEC به ۲۰ دقیقه می رسد (۳۲). در هیدروژل ها، اتصالات عرضی، ویسکوزیته محلول را افزایش داده و بدنبال آن دیفوزیون آن کاهش می یابد. در هیدروژل alginate با افزایش دانسیت سلول ویسکوزیته بیشتر می شود. آنها دریافتند اگر چه تراکم سلولی بالا برای سلول درمانی مناسب است، اما با افزایش ویسکوزیته و نیروی مکانیکی باعث آسیب سلول می شود (۳۳). ویسکوزیته هیدروژل می تواند بر روی دیفوزیون آب، رشد سلول، تمایز سلول و آزاد شدن دارو اثر بگذارد (۳۴). داربست CH-β-GP-HEC که به داخل بافت کبد جاسازی شد، مهاجرت و تکثیر سلول های بافت میزبان به داخل داربست گزارش شد و سمتی هم مشاهده نشد (۱۶). در این مطالعه با انجام تست MTT، میزان زنده ماندن بالای سلول کشت داده شده بر روی داربست CH-β-GP-HEC با و بدون مدیوم تمایزی حاکی از زیست سازگاری بالای مواد داربست در تماس با ADSCs می باشد. برای نشان دادن نفوذ و گسترش سلول در داخل داربست، تجزیه و تحلیل با میکروسکوپ نوری انجام شد. روز بعد از شروع کشت و تعییر، تصاویر هیستولوژی نفوذ بالا و تشکیل کلونی داخل منفذ داربست را نشان داد. GAG یکی از مولکول های ماتریکس غضروفی برای بررسی تمایز غضروفی MSC ارزیابی شد. افزایش GAG در ۲۱ روز بعد از شروع تمایز یافته مشابه سلول کندروسیت ظاهر گرد داشتند و یک تجمع سلولی را تشکیل دادند. این امر نشان می دهد که سلول ها سالم هستند و به طرف هم حرکت کرده و با هم تعامل خوبی دارند. این مورد به خوبی شناخته شده است که تراکم سلولی در جریان تکوین مفصل در محیط آزمایشگاهی رخ می دهد (۶). بنابراین تماس سلول/سلول ممکن است در تمایز کندروژنیک MSC در این سیستم اهمیت داشته باشد. افزایش ترشح کلائز نوع ۲، روز بعد از کشت سلول در حضور محیط کشت تمایزی در سیستم کشت سه بعدی (داربست) با سیستم کشت تک لایه (مونولایر) قابل مقایسه بود. ترشح کلائز ۲ و گلیکوزآمینوگلیکان بیان می کند که داربست CH-β-GP-HEC در القاء تمایز کندروژن پتانسیل بالای دارد. بخصوص زمانیکه با کشت مونولایر مقایسه می شود، نتایج این تحقیق نشان داد تکیبات مشابه بافت های بدن که در ساختار داربست بکار می رود به همراه فاکتور های تمایزی و ضعیت مطلوبی را برای القاء تمایز کندروژن سلول ADSCs در مقایسه با کشت مونولایر ایجاد می کند. بنابراین استفاده از داربست های بیومتریال با فاکتور های تمایزی یک ابزار قدرتمند در بهبود پتانسیل کندروژن می باشد و یک محیط بهتر و بهبود یافته تری برای تمایز کندروژنیک از سلول های بنیادی مژانشیمی ایجاد می کند.

### تقدیر و تشکر

بدینوسیله از ریاست مرکز تحقیقات بیولوژی سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی مازندران، تشکر و قدردانی می گردد.



شکل ۴. تشکیل کلونی در سلول های غضروفی حاصل از تمایز سلول های بنیادی مشتق از بافت چربی در داربست کپتوسانی در روز ۲۱ (B) و مقایسه آن با گروه کنترل (A). رنگ آمیزی تولوئیدن بلو. بزرگنمایی  $\times 40$ . Bar=20  $\mu$



شکل ۵. رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمی. رنگ قهقهه ای نشانگر وجود کلائز نوع ۲ در ماتریکس خارج سلولی می باشد که در کشت سه بعدی (داربست) (B) تراکم رنگ بیشتری نسبت به کشت تک لایه ای (A) مشهود می باشد. بزرگنمایی  $\times 40$ . Bar=20  $\mu$

### بحث و نتیجه گیری

در مطالعه حاضر با استفاده از سلول بنیادی مژانشیمی بافت چربی انسانی، اسکافولد CH-β-GP-HEC یک ساختار سه بعدی مناسب برای رشد و تمایز کندروژنیک سلول بنیادی در محیط In Vitro ایجاد کرد. تعداد سلول های بنیادی مژانشیمال در طی روند کندروژن در محیط invitro و in vivo به دلیل آپیتونز کاهش می یابد (۲۰-۲۲). از طرفی پتانسیل کندروژن سلول های بنیادی به تراکم بالای سلولی در محیط in vitro و in vivo نیاز دارد (۲۳). با توجه به موارد فوق و نیاز بالای سلول در سلول درمانی، استفاده از سلول بنیادی مژانشیمال نسبت به سلول کندروسیت مناسب تر خواهد بود. در مطالعات زیادی نشان داده شد که سلول های ADSCs توان تکثیری بالا دارند و می توانند به انواع رده های سلولی از جمله کندروسیت ها تمایز یابند. این نوع سلول های بنیادی به وفر از بافت چربی با حداقل آسیب می توانند حاصل شوند (۲۴). اگر چه در مطالعاتی هم نشان داده شد سلول های BMSCs مناسب تر از سلول های ADSCs برای کندروژن می باشد (۱) ولی مطالعات زیادی نیز نشان دادند که ADSCs از پتانسیل کندروژن مناسبی بر خوردار هستند (۲۵-۲۷). در سلول درمانی برای ترمیم ضایعات غضروفی امکان استفاده از سوسپانسیون سلولی با محدودیت هایی همراه می باشد. روش هایی که سلول بصورت لوکال به محل ضایعه غضروفی بچسبید کمتر تهاجمی بوده و برای کاربرد بالینی جذابتر می باشد (۲۸). اما با تزریق داخل مفصلی سلول مژانشیمال، سلول ها به غشاء سینوویال می چسبند و تنها بخش کوچکی از آنها در محل نقص غضروف دیده می شوند. با تزریق سلول بیشتر، سلول های بیشتری به محل نقص غضروف می چسبند، اما تعداد سلول های که به غشاء سینوویال متصل می شوند نیز افزایش می یابند و موجب افزایش خطر ابتلا به تکثیر سینوویوم می شود (۲۸). بنابراین استفاده از داربست برای انتقال سلول به محل آسیب دیده مناسب تر خواهد بود. پلیمرهای طبیعی از قبیل کیتوزان، ماده ای زیست تخریب پذیر و زیست سازگار با میزان تخریب سازمان یافته هستند (۲۹). میزان تخریب پذیری آن به درجه

## Growth and Chondrogenic Differentiation of Mesenchymal Stem Cells Derived from Human Adipose Tissue on Chitosan Scaffolds

**A.A. Karimpour Malekshah(PhD)<sup>1</sup>, F. Talebpour Amiri(PhD)\*<sup>1</sup>, E. Ghaffari(MSc)<sup>2</sup>, A. Alizadeh(PhD)<sup>3</sup>, Z. Jamalpoor(PhD)<sup>4</sup>, M. Mirhosseini(PhD)<sup>5</sup>, A. Esmaelnejad Moghaddam(PhD)<sup>1</sup>, A. Barzegarnejad(MD)<sup>6</sup>**

1. Cellular and Molecular Biology Research Center, Faculty of Medicine, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, I.R.Iran

2. Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, I.R.Iran

3. Cellular and Molecular Research Center, Shahrekord University of Medical Sciences, Shahrekord, I.R.Iran

4. Aja University of Medical Sciences, Tehran, I.R.Iran

5. Faculty of Nursing and Midwifery, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, I.R.Iran

6. Department of Urology, Faculty of Medicine, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, I.R.Iran

**J Babol Univ Med Sci; 18(9); Sep 2016; PP: 32-8**

**Received: Apr 15<sup>th</sup> 2016, Revised: Jun 1<sup>st</sup> 2016, Accepted: Jul 27<sup>th</sup> 2016.**

### **ABSTRACT**

**BACKGROUND AND OBJECTIVE:** Treatment of cartilage damage for any reason is associated with temporary relief of joint pain. Providing the possibility of differentiating various stem cells into adult tissues can contribute to recovery and treatment of damaged cartilage tissue in skeletal system. In this study, chondrogenic potential of chitosan scaffold, CH- $\beta$ -GP-HEC, with stem cells derived from human adipose tissue.

**METHODS:** In this cross-sectional study, adipose tissue-derived stem cells were separated from abdomen of 15 patients who underwent inguinal hernia repair.  $6-7 \times 10^5$  cells were cultured in plate one-dimensionally and on chitosan scaffold three-dimensionally for 21 days. MTT assay was run to evaluate the toxic effect of scaffold on cell viability. Proliferation and differentiation of cells were studied in the two types of culture after toluidine blue staining. To confirm the formation of cartilage, expression of collagen type II was assessed by immunohistochemistry.

**FINDING:** In MTT assay, the average OD for cells cultured on scaffold is higher than 0.8 compared with control group, which confirms the nontoxicity of scaffold for culturing stem cells ( $p > 0.05$ ). Chondrogenic differentiation of cells on scaffold shows more glycosaminoglycan deposition in the extracellular matrix compared with one-layer culture. Moreover, in group with three-dimensional culture system, cells were spherical and the morphology of nucleus was different from one-layer culture. Regarding immunohistochemistry results, increased synthesis was observed in collagen type II as chondrogenesis markers in three-dimensional culture system compared with one-layer culture.

**CONCLUSION:** Results of the study revealed that hydrogel scaffold, CH- $\beta$ -GP-HEC, with porous structure provides a better environment for the growth of mesenchymal stem cells and their differentiation into cartilage tissue.

**KEY WORDS:** *Chondrogenesis, Adipose Tissue, Mesenchymal stem cells, Chitosan, Scaffold*

### **Please cite this article as follows:**

Karimpour Malekshah AA, Talebpour Amiri F, Ghaffari E, Alizadeh A, Jamalpoor Z, Mirhosseini M, Esmaelnejad Moghaddam A, Barzegarnejad A. Growth and Chondrogenic Differentiation of Mesenchymal Stem Cells Derived from Human Adipose Tissue on Chitosan Scaffolds. J Babol Univ Med Sci. 2016;18(9):32-8.

\*Corresponding author: **F. Talebpour Amiri (PhD)**

Address: Mazandaran University of Medical Sciences, Khazar road, Sari, I.R.Iran

Tel: +98 11 33543088

E-mail: ftaleb2001@yahoo.co.uk

## References

- 1.Afizah H, Yang Z, Hui JH, Ouyang H-W, Lee E-H. A comparison between the chondrogenic potential of human bone marrow stem cells (BMSCs) and adipose-derived stem cells (ADSCs) taken from the same donors. *Tissue Eng.* 2007;13(4):659-66..
- 2.Mackay AM, Beck SC, Murphy JM, Barry FP, Chichester CO, Pittenger MF. Chondrogenic differentiation of cultured human mesenchymal stem cells from marrow. *Tissue Engin.* 1998;4(4):415-28..
- 3.Fortier LA. Stem cells: classifications, controversies, and clinical applications. *Vet Surg.* 2005;34(5):415-23.
- 4.Helder MN, Knippenberg M, Klein-Nulend J, Wuisman PI. Stem cells from adipose tissue allow challenging new concepts for regenerative medicine. *Tissue eng.* 2007;13(8):1799-808..
- 5.Gao J, Yao J ,Caplan A. Stem cells for tissue engineering of articular cartilage. Proceedings of the Institution of Mechanical Engineers, Part H: J Engin Med. 2007;221(5):441-50..
- 6.Caplan AI. Review: mesenchymal stem cells: cell-based reconstructive therapy in orthopedics. *Tissue eng.* 2005;11(7-8):1198-211..
- 7.Zuk PA, Zhu M, Mizuno H, Huang J, Futrell JW, Katz AJ, et al. Multilineage cells from human adipose tissue: implications for cell-based therapies. *Tissue eng.* 2001;7(2):211-28..
- 8.Awad HA, Wickham MQ, Leddy HA, Gimble JM, Guilak F. Chondrogenic differentiation of adipose-derived adult stem cells in agarose, alginate, and gelatin scaffolds. *Biomaterials.* 2004;25(16):3211-22..
- 9.Li X, Kong X, Zhang Z, Nan K, Li L, Wang X, et al. Cytotoxicity and biocompatibility evaluation of N, O-carboxymethyl chitosan/oxidized alginate hydrogel for drug delivery application. *Int J Biol Macromol.* 2012;50(5):1299-305..
- 10.Molinaro G, Leroux J-C, Damas J, Adam A. Biocompatibility of thermosensitive chitosan-based hydrogels: an in vivo experimental approach to injectable biomaterials. *Biomaterials.* 2002;23(13):2717-22..
- 11.Khor E, Lim LY. Implantable applications of chitin and chitosan. *Biomaterials.* 2003;24(13):2339-49..
- 12.Lee J-Y, Nam S-H, Im S-Y, Park Y-J, Lee Y-M, Seol Y-J, et al. Enhanced bone formation by controlled growth factor delivery from chitosan-based biomaterials. *J Control Release.* 2002;78(1):187-97..
- 13.Gao J, Liu R, Wu J, Liu Z, Li J, Zhou J, et al. The use of chitosan based hydrogel for enhancing the therapeutic benefits of adipose-derived MSCs for acute kidney injury. *Biomaterials.* 2012;33(14):3673-81..
- 14.Willerth SM, Sakiyama-Elbert SE. Combining stem cells and biomaterial scaffolds for constructing tissues and cell delivery. 2008. Available from:
- 15.<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK27050/>
- 16.Reilly GC, Engler AJ. Intrinsic extracellular matrix properties regulate stem cell differentiation. *J biomech.* 2010;43(1):55-62..
- 17.Haddad-Mashadrizeh A, Matin MM, Bahrami AR, Edalatmanesh MA, Naderi-Meshkin H, Mousavi S, et al. Cytotoxicity and biocompatibility evaluation of chitosan-beta glycerol phosphate-hydroxyethyl cellulose hydrogel on adult rat liver for cell-based therapeutic applications. *International J Biomed Eng Technol.* 2013;12(3):228-39.[In Persian]..
- 18.Naderi H, Matin MM, Bahrami AR. Review Article: Critical issues in tissue engineering: biomaterials, cell sources, angiogenesis, and drug delivery systems. *J Biomater Appl.* 2011;26(4):383-417..
- 19.Ghaffari E, Amiri FT, Malekshah AK, Mirhosseini M, Barzegarnejad A. Comparing the Chondrogenesis Potential of Human Adipose-derived Stem Cells in Monolayer and Micromass Culture Systems. *J Mazandaran Univ Med Sci.* 2016;25(133):37-47..
- 21.Lee OK1, Kuo TK, Chen WM, Lee KD, Hsieh SL, Chen TH. Isolation of multipotent mesenchymal stem cells from umbilical cord blood. *Blood.* 2004;103(5):1669-75..
- 22.Shirasawa S, Sekiya I, Sakaguchi Y, Yagishita K, Ichinose S, Muneta T. In vitro chondrogenesis of human synovium-derived mesenchymal stem cells:optimal condition and comparison with bone marrow-derived cells. *J cell biochem.* 2006;97(1):84-97..
- 23.Koga H, Muneta T, Ju YJ, Nagase T, Nimura A, Mochizuki T, et al. Synovial stem cells are regionally specified according to local microenvironments after implantation for cartilage regeneration. *Stem Cells.* 2007;25(3):689-96..
- 24.Ichinose S1, Tagami M, Muneta T, Sekiya I. Morphological examination during in vitro cartilage formation by human mesenchymal stem cells. *Cell Tissue Res.* 2005;322(2):217-26..
- 25.Yokoyama A, Sekiya I, Miyazaki K, Ichinose S, Hata Y, Muneta T. In vitro cartilage formation of composites of synovium-derived mesenchymal stem cells with collagen gel. *Cell Tissue Res.* 2005;322(2):289-98..
- 26.Focaroli S, Teti G, Salvatore V, Durante S, Belmonte MM, Giardino R, et al. Chondrogenic differentiation of human adipose mesenchimal stem cells: influence of a biomimetic gelatin genipin crosslinked porous scaffold. *Micros Res Tech.* 2014;77(11):34-928..

- 27.Dragoo JL, Lieberman JR, Lee RS, Deugarte DA, Lee Y, Zuk PA, et al. Tissue-engineered bone from BMP-2-transduced stem cells derived from human fat. *Plastic Reconstruct Surg.* 2005;115(6):1665-73..
- 28.Lee HJ, Choi BH, Min BH, Park SR. Changes in surface markers of human mesenchymal stem cells during the chondrogenic differentiation and dedifferentiation processes in vitro. *Arthritis Rheum.* 2009;60(8):2325-32..
- 29.Guilak F, Estes BT, Diekman BO, Moutos FT, Gimble JM. 2010 Nicolas andry award: multipotent adult stem cells from adipose tissue for musculoskeletal tissue engineering *Clin Orthop Relat Res.* 2010;468(9):2530-40..
- 30.Koga H, Shimaya M, Muneta T, Nimura A, Morito T, Hayashi M, et al. Local adherent technique for transplanting mesenchymal stem cells as a potential treatment of cartilage defect. *Arthritis Res Thera.* 2008;10(4):1-10..
- 31.Costa-Pinto AR, Reis RL, Neves NM. Scaffolds based bone tissue engineering: the role of chitosan. *Tissue Eng Part B Rev.* 2011;17(5):331-47..
- 32.Chatelet C, Damour O, Domard A. Influence of the degree of acetylation on some biological properties of chitosan films. *Biomaterials.* 2001;22(3):261-8.
- 33.Cheng S, Clarke EC, Bilston LE. Rheological properties of the tissues of the central nervous system: a review. *Med Engin phys.* 2008;30(10):1318-37..
- 34.Naderi-Meshkin H, Andreas K, Matin MM, Sittinger M, Bidkhori HR, Ahmadiankia N, et al. Chitosan-based injectable hydrogel as a promising in situ forming scaffold for cartilage tissue engineering. *Cell Biol Inter.* 2014;38(1):72-84..
- 35.Schuetz YB, Gurny R, Jordan O. A novel thermoresponsive hydrogel based on chitosan. *Eur J Pharma Biopharmaceutics.* 2008;68(1):19-25..
- 36.Yao K, Li J, Yao F, Yin Y. Chitosan-based hydrogels: functions and applications: CRC Press; 2011. Available from: <https://www.crcpress.com/Chitosan-Based-Hydrogels-Functions-and-Applications/Yao-Li-Yao-Yin/p/book/9781439821145>.