

مروری بر کاربرد کوپلیمرهای پلی (لاکتیک - کو - گلایکولیک اسید) در پزشکی بازساختی بافت استخوان

علیرضا داوری پور^۱، محسن شهروسوند^{۱*}، جمشید محمدی روشنده^۱، سیدمحمد دواچی^۲

مقاله مروری

مقدمه: بافت استخوان به طور طبیعی قابلیت بازسازی و ترمیم خود نسبت به صدماتی مانند شکستگی یا آسیب‌های جزئی را دارد. اما در مواردی که آسیب‌ها وسیع هستند یا امکان ترمیم خودبه‌خودی وجود ندارد، به روش‌های پیشرفته‌تر نیاز است. مهندسی بافت استخوان به عنوان یک راهکار نوین برای ترمیم استخوان‌های آسیب‌دیده مطرح است و شامل علم مواد، بیومکانیک، ایمونولوژی و زیست‌شناسی می‌شود. اجزای مهندسی بافت شامل سلول‌ها، داربست‌ها و زیست‌مولکول‌های فعال است. داربست‌ها معمولاً از پلیمرها و کامپوزیت‌های زیست سازگار تهیه می‌شوند. البته انتخاب مناسب‌ترین زیست‌مواد برای بازسازی استخوان همچنان موضوعی مورد بحث است. پلی (لاکتیک-کو-گلایکولیک اسید) به دلیل زیست‌سازگاری و قابلیت تنظیم سرعت زیست‌تخریب‌پذیری، به‌طور گسترده‌ای در مهندسی بافت استخوان استفاده می‌شود. این پژوهش به بررسی آخرین پیشرفت‌ها در توسعه مواد بازسازی استخوان مبتنی بر پلی (لاکتیک-کو-گلایکولیک اسید) پرداخته و کاربردهای آن را در داربست‌های نانوالیافی، چاپ سه‌بعدی، نانوذرات و هیدروژل‌ها تحلیل کرده است. این مواد می‌توانند با تحریک رشد سلول‌های استخوانی، روند بازسازی را تسریع بخشند و کیفیت زندگی بیماران مبتلا به آسیب‌های استخوانی را بهبود دهند.

نتیجه‌گیری: به دلیل ترکیب نسبت‌های مختلف لاکتیک اسید و گلایکولیک اسید، این پلیمر قابلیت‌های مکانیکی متنوعی ارائه می‌دهد و می‌تواند به گونه‌ای طراحی شود که زمان تخریب آن در بدن از چند هفته تا چند سال متغیر باشد. این ویژگی‌ها به پژوهشگران اجازه می‌دهد تا داربست‌هایی برای ترمیم بافت‌ها تولید کنند که به تدریج تخریب شده و جای خود را به بافت جدید بدهند. به همین دلیل، این پلیمر به عنوان یک ماده کلیدی در مهندسی بافت و تحریک رشد سلول‌های استخوانی شناخته می‌شود و امکان تسهیل فرآیندهای ترمیمی در پزشکی بازساختی را فراهم می‌آورد.

واژه‌های کلیدی: استخوان، مهندسی بافت، پلی (لاکتیک-کو-گلایکولیک اسید) (PLGA)، داربست

ارجاع: داوری پور علیرضا، شهروسوند محسن، محمدی روشنده جمشید، دواچی سیدمحمد. مروری بر کاربرد کوپلیمرهای پلی (لاکتیک - کو - گلایکولیک اسید) در پزشکی بازساختی بافت استخوان. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۴۰۳؛ ۳۳ (۳): ۹۴-۸۷۶۱.

۱- گروه آموزشی مهندسی پلیمر، دانشکده فنی کاسپین، دانشکده گان فنی، دانشگاه تهران، رضوانشهر، گیلان، ایران.

۲- دانشکده زیست‌شناسی و شیمی، دانشگاه بین‌المللی تگزاس A&M، لاردر، ایالات متحده آمریکا.

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۹۱۲۴۰۶۱۲۵۲، پست الکترونیکی: m.shahrousvand@ut.ac.ir، صندوق پستی: ۴۳۸۶۱۹۱۸۳۶

مقدمه

استخوان‌ها که ترکیبی از هیدروکسی آپاتایت (HA) و فیبرهای کلاژن هستند، به عنوان یکی از اجزای حیاتی بدن، نقش‌های اساسی در حفاظت، حرکت، ذخیره مواد معدنی و تولید سلول‌های خونی ایفا می‌کنند. در صورتی که استخوان‌ها دچار آسیب شوند، کیفیت زندگی فرد آسیب دیده دچار مشکل خواهد شد. بنابراین درمان نقایص استخوانی و بیماری مرتبط با آن همچنان یک چالش بالینی واقعی است (۱). به طور معمول، نقایص بزرگ استخوان ناشی از تروما، عفونت، شکستگی، تغییر شکل ستون فقرات، برداشتن تومور استخوان و غیره، نیاز به درمان جراحی با استفاده از پیوند اتوگرافت (autograft) استخوان دارند. با این وجود، استفاده از اتوگرافت هنوز به دلیل عوارض و در دسترس نبودن منابع اهداکننده، محدود است. از سوی دیگر آلوگرافت‌ها (allograft) خطر تحریک سیستم ایمنی و انتقال بیماری‌های عفونی را دارند (۲). بنابراین، جایگزینی استخوان مصنوعی به عنوان یک استراتژی جایگزین بهینه، توجه روزافزونی را به خود جلب کرده است. بازسازی استخوان تحت یک فرآیند بیولوژیکی پیچیده است که با تشکیل لخته خون، پاسخ التهابی حاد و نئوواسکولاریزاسیون (neovascularization) و متعاقب آن بازسازی نهایی استخوان، همراه است (۳). در چند دهه گذشته، مواد بازسازی استخوان در سه نسل اول، دوم و سوم تکامل یافته اند. بیومواد نسل اول، مواد زیست‌خنثی (bioinert) هستند که با فلزات و پلیمرهای مصنوعی خاص و بیوسرامیک‌ها نشان داده می‌شوند، نسل دوم بیومواد پلیمرهای زیست‌تخریب‌پذیر، مواد زیست‌فعال و قابل جذب زیستی هستند که با پلی استرها، فسفات کلسیم و شیشه بیواکتیو ترکیب می‌شوند. نسل سوم تمرکز بر مهندسی بازساختی بافت‌های مورد نظر به کمک بیومواد و فاکتورهای موثر و سایر روش‌های مهندسی شده است (۴). مهندسی بافت بر اساس سه جزء اصلی سلول‌ها، مولکول‌های زیستی فعال و داربست‌ها بنا شده است. سلول‌ها اجزای بنیادی سازنده بافت هستند و نقش حیاتی در ترمیم و بازسازی آن‌ها دارند. استفاده از سلول‌های بنیادی، به‌ویژه سلول‌های بنیادی جنینی و بالغ،

در این زمینه بسیار مورد توجه قرار گرفته است (۵). مولکول‌های زیستی فعال شامل فاکتورهای رشد و سیگنال‌دهنده‌هایی هستند که به سلول‌ها کمک می‌کنند تا در جهت ترمیم و بازسازی بافت عمل کنند. داربست‌ها ساختارهایی هستند که محیطی مناسب برای رشد سلول‌ها فراهم می‌کنند. بنابراین داربست‌ها باید دارای خواص مکانیکی متناسب با بافت موردنظر، زیست‌سازگاری و زیست‌تخریب‌پذیری باشند تا بتوانند به‌طور مؤثر با بافت‌های طبیعی تعامل داشته باشند (۶). این داربست‌ها غالباً از پلیمرها ساخته می‌شوند. در این میان، پلیمرهای زیست‌تخریب‌پذیر و زیست‌سازگار، از جمله انتخاب‌های اصلی محسوب می‌شوند (۷،۸). پلیمر پلی (لاکتیک-کو-گلایکولیک اسید) (PLGA) به دلیل اینکه مونومرهای آن پایه نفتی و فسیلی ندارند و کاملاً از محیط‌زیست مشتق می‌شوند، پلیمری زیست‌تخریب‌پذیر و زیست‌سازگار است. سرعت تخریب این پلیمر با تغییر نسبت مونومرهای سازنده آن قابل تنظیم است که این ویژگی می‌تواند علاوه بر زمان تخریب داربست، در کاربردهای دیگر هم مانند سامانه‌های ره‌ایش دارو مورد توجه قرار گیرد. خواص مکانیکی، از جمله استحکام و مدول مناسب این پلیمر باعث می‌شود که مشابه استخوان و جایگزین مناسبی برای آن باشد. این پلیمر به دلایل گفته شده، مورد توجه بسیاری از محققان قرار گرفته است و همچنین مواد مبتنی بر PLGA توسط سازمان غذا و دارو (FDA) برای کاربردهای زیست‌پزشکی تایید شده‌اند (۹). تا به امروز، محصولات زیادی بر اساس PLGA تولید شده‌اند، مانند بخیه قابل جذب (Coated VICRYL®)، پلت فرم تحویل دارو (Triptorelin)، در ساخت قرص پلاویکس، پیچ استخوانی، و پیوند استخوان (OsteoScafTM) (۱۰-۱۳). در این مقاله مروری قصد داریم، فرآیند سنتز پلیمر PLGA و روش‌های مختلف آن را بررسی کنیم و کاربرد آن در مهندسی بافت استخوان را مورد مطالعه قرار دهیم.

روش بررسی

جهت مرور و بررسی مطالعات و شواهد در دسترس در رابطه با کوپلیمرهای پلی (لاکتیک - کو - گلایکولیک اسید) و

کاربرد آن در مهندسی بافت استخوان، پایگاه‌های اطلاعاتی PubMed، Science Direct و موتور جستجوی google scholar مورد استفاده قرار گرفت. در این تحقیق از کلیدواژه‌های: استخوان، مهندسی بافت، پلی (لاکتیک-کو-گلایکولیک اسید) (PLGA) و داربست در بازه زمانی ۱۹۵۰ تا ۲۰۲۴ میلادی استفاده شده است. در مجموع ۷۷ مقاله مروری و یا پژوهشی کامل برای تحریر این مقاله استفاده شده است.

سنتز مونومرها و پلیمر PLGA: از آنجایی که خواص منحصر به فرد این پلیمر مرتبط به روش سنتز و نوع و ترکیب درصد مونومرهای آن‌ها است، باید کلیاتی به صورت خلاصه در مورد سنتز آن نیز دانسته شود. PLGA یک پلیمر آمورف آلیفاتیک زیست‌تخریب‌پذیر است که توسط دو روش بسپارش (Polymerization) تراکمی مستقیم و بسپارش حلقه‌گشا می‌توان سنتز کرد. البته مونومرها در هر یک از این روش‌ها متفاوت است. در روش بسپارش تراکمی مستقیم، مونومرها لاکتیک اسید و گلایکولیک اسید هستند. این در حالی است که مونومرها، در بسپارش حلقه‌گشا، لاکتاید و گلایکولاید هستند، که در ادامه به توضیح این مونومرها می‌پردازیم.

لاکتیک اسید ($C_3H_6O_3$) یکی از رایج‌ترین اسیدهای کربوکسیلیک موجود در طبیعت است. قندهای موجود در محصولات سلولزی مانند پنبه و ضایعات کشاورزی مورد استفاده برای تخمیر لاکتیک اسید شامل نشاسته، گلوکز، لاکتوز و مالتوز است که توسط ذرت و سیب زمینی تولید می‌شود (۱۴). اسید لاکتیک از هیدرولیز، استریفیکاسیون، تقطیر و هیدرولیز به دست می‌آید (شکل ۱).

لاکتاید یک استر حلقوی شده در اثر آگیری از دو مولکول اسید لاکتیک است که این فرآیند از طریق بسپارش تراکمی مولکول‌های لاکتیک اسید و سپس وابسپارش الیگومر تولید شده، انجام می‌شود. پس از تولید لاکتاید، برای استخراج مونومر لاکتاید، معمولاً از روش‌های حرارتی و کاهش فشار استفاده

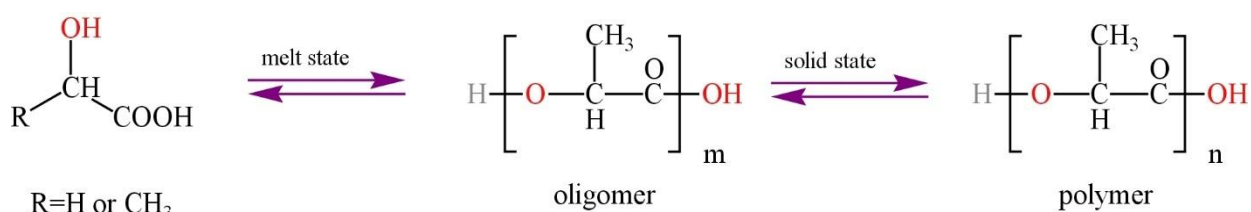
می‌شود (۱۵). طبق بررسی Pieter VanWouwe، سه روش اصلی برای تولید لاکتاید از لاکتیک اسید وجود دارد. روش اول شامل سنتز دو مرحله‌ای است که در آن اسید لاکتیک به الیگومر و سپس به حلقه دیمر تبدیل می‌شود. روش دوم، سنتز فاز گاز است که با تبخیر و واکنش بر روی بستر کاتالیزوری انجام می‌شود. روش سوم، فرآیند فاز مایع یک مرحله‌ای است که با استفاده از زئولیت‌ها انرژی کمتری مصرف می‌کند و به نظر می‌رسد بهترین ویژگی‌های هر دو روش قبلی را ترکیب کند (۱۶).

گلایکولیک اسید (GA) یک آلفا هیدروکسی اسید دو کربنه با کاربردهای گسترده است. در صنعت نساجی به عنوان رنگ‌زا و برنزه‌کننده، در صنایع غذایی به عنوان طعم‌دهنده و نگهدارنده، و در داروسازی به عنوان عامل مؤثر در مراقبت از پوست استفاده می‌شود (۱۷). GA به طور طبیعی توسط برخی باکتری‌های اکسیدکننده آهن و گوگرد تولید می‌شود (۱۸) یا از هیدرولیز گلیکولونیتریل توسط آنزیم نیتریلاز آلکالینس (شکل ۲) به دست می‌آید.

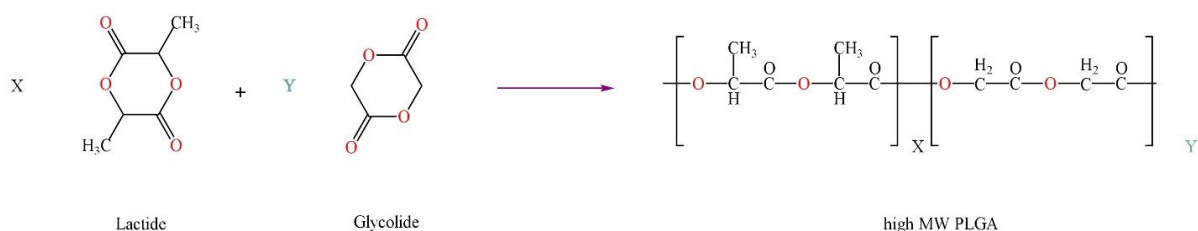
گلایکولاید، یک دی‌استر حلقوی از گلایکولیک اسید، ماده‌ای کریستالی سفید رنگ است که در حلال‌های آلی حل می‌شود و دارای نقطه ذوب $85^{\circ}C$ است (۱۹). هیگینز و همکارانش فرآیند پلیمریزاسیون تراکمی اسید گلایکولیک را بررسی کردند. در این روش، حذف آب در دمای $200^{\circ}C$ درجه سانتی‌گراد و فشار اتمسفر انجام می‌شود. سپس دما به $220^{\circ}C$ درجه افزایش و فشار به 0.1 تا 0.7 کیلو پاسکال کاهش می‌یابد. گلایکولاید به عنوان محصول جانبی با بازده 14% تولید می‌شود. بر اساس شکل (۳)، واکنش (۲) عمدتاً در دمای حدود $200^{\circ}C$ رخ می‌دهد، بازده پایین گلایکولاید عمدتاً به دلیل دمای پایین وابسپارش (Depolymerization) الیگومرها است که موجب تغییر تعادل به سمت تشکیل پلی گلایکولیک اسید از طریق پلیمریزاسیون تراکمی می‌شود (۲۰).

جدید معرفی شده است (شکل ۴)، که با این حال وزن مولکولی در این روش جدید نسبت به پلیمریزاسیون حلقه گشا پایین تر هست. در این روش، الیگومرها از مونومرها با حذف آب ساخته می شوند و سپس تحت فشار پایین و با کاتالیزورهایی مانند روی استات دی هیدرات پلیمریزه می شوند تا پلیمرهای با وزن مولکولی بالا تولید شود (۲۱).

برای تولید پلیمر PLGA با وزن مولکولی بالا، استفاده از بسپارش حلقه گشا برای دی استرهای حلقوی لاکتاید و گلایکولاید مؤثر است. در این فرآیند، حلقه های کوچک مولکولی به زنجیره های بلند پلیمری تبدیل می شوند (شکل ۵). این روش به دلیل توانایی در تولید پلیمرهای با وزن مولکولی بالا و کنترل دقیق بر ساختار مولکولی، بسیار مورد توجه است. دی استرهای حلقوی تحت شرایط خاص و با کاتالیزورهایی مانند قلع یا تیتانیوم پلیمریزه می شوند. این روش امکان تولید PLGA با ویژگی های زیست سازگاری و تخریب پذیری مطلوب را فراهم می کند و به تنظیم وزن مولکولی نهایی پلیمر کمک می کند، که برای طراحی داروهای تحویلی اهمیت دارد. در نتیجه، استفاده از روش بسپارش حلقه گشا برای تولید PLGA نه تنها زمان تولید را کاهش می دهد بلکه امکان دستیابی به پلیمرهایی با خواص مورد نیاز برای کاربردهای خاص را نیز فراهم می آورد (۲۲، ۲۳).



شکل ۴: روش های سنتز گلایکولاید از طریق بسپارش الیگومرهای گلایکولیک اسید.



شکل ۵: بسپارش حلقه گشا لاکتاید و گلایکولاید.

۱.۲ سنتز پلی لاکتیک کو گلایکولیک اسید (PLGA):

PLGA یک پلی استر آلیفاتیک است که به طور کامل به دی اکسید کربن و آب تجزیه می شود و برای محیط زیست بی ضرر و غیر سمی است. این پلیمر دارای سازگاری بیولوژیکی و قابلیت جذب عالی در بدن است، که آن را برای کاربردهایی مانند بخیه های پزشکی، مواد تثبیت کننده استخوان، میکروکره های (Microsphere) دارورسانی و مهندسی بافت استخوان مناسب می سازد. PLGA از طریق دو روش پلیمریزاسیون تراکمی و حلقه گشا سنتز می شود، اما پلیمریزاسیون حلقه گشا نسبت به پلیمریزاسیون تراکمی برای تولید کوپلیمرهای با وزن مولکولی بالا کارآمدتر است و بهترین روش برای سنتز PLGA پلیمریزاسیون حلقه گشا هست. لاکتاید و گلیکولاید، به ترتیب با تجزیه حرارتی الیگومرهای لاکتیک اسید و گلایکولیک اسید تهیه می شوند و به عنوان الیگومرها استفاده می شوند. روش پلیمریزاسیون تراکمی، خود به زیر دسته های دیگری نیز تقسیم بندی می شود. پلیمریزاسیون تراکمی می تواند در حالت محلول یا مذاب انجام شود، اما اگر پژوهشگر مجبور باشد از روش پلیمریزاسیون تراکمی برای سنتز استفاده کند از بین روش های مختلف پلیمریزاسیون تراکمی، برای تولید پلیمرهای با وزن مولکولی بالا، روش "بسپارش تراکمی مذاب-جامد" به عنوان یک گزینه

۳. خواص فیزیکوشیمیایی و تخریب پذیری: خصوصیات فیزیکوشیمیایی پلیمرهای زیستی، از جمله PLGA، برای طراحی مواد زیستی مهم هستند. PLGA در وزن های مولکولی و ترکیبات مختلفی عرضه می شود که بر ویژگی های آن تأثیر دارد (۲۴). PLGA برخلاف پلی لاکتیک و پلی گلایکولیک اسید، با حلال های مختلفی حل می شود و قابلیت پردازش و محصور کردن زیست مولکول ها را دارد (۲۵). خواص فیزیکی PLGA به عوامل مختلفی از جمله وزن مولکولی اولیه مونومرها، نسبت LA:GA، زمان قرار گرفتن در معرض آب و دمای ذخیره (دمایی که PLGA برای حفظ پایداری فیزیکی و شیمیایی خود در آن نگهداری می شود) بستگی دارد (۲۶). متداول ترین نوع PLGA (۵۰:۵۰) شامل ۵۰٪ لاکتیک و ۵۰٪ گلایکولیک است. نسبت مولی این اسیدها بر خواص و تخریب پذیری آن تأثیر مهمی در بازسازی استخوان دارد (۲۷). بر خلاف اسید لاکتیک، اسید گلایکولیک فاقد گروه جانبی متیل است و آن را بسیار کریستالی می کند، اما این کریستالی در PLGA از بین می رود (۲۸). گروه های انتهایی کربوکسیل

آزاد PLGA را می توان برای اصلاحات شیمیایی برای تعدیل سرعت تخریب یا خواص تحویل دارو استفاده کرد (۲۹). PLGA با هیدرولیز پیوندهای استری خود، از طریق فرسایش توده ای یا ناهمگن، در محیط های آبی تخریب می شود (۳۰). جدول ۱ عوامل اصلی و مکانیسم های مربوط به تخریب ماده PLGA را فهرست کرده است. تخریب PLGA شامل چهار مرحله است: (الف) جذب آب: نفوذ آب به نواحی آمورف و اختلال در نیروهای واندروالس و پیوندهای هیدروژنی که دمای انتقال شیشه ای (Tg) را کاهش می دهد. (ب) تخریب اولیه: شکست پیوندهای کووالانسی و کاهش وزن مولکولی که آغاز فرآیند تخریب را نشان می دهد. (ج) تخریب مداوم: گروه های کربوکسیلیک انتهایی کاتالیز می کنند و از دست رفتن جرم و یکپارچگی ساختاری PLGA آغاز می شود. (د) انحلال: قطعات به مولکول های محلول در آب شکسته شده و لاکتیک اسید (LA) و گلایکولیک اسید (GA) به عنوان محصولات جانبی تولید می شوند (۳۱-۳۳).

جدول ۱: اثر متغیرهای متداول بر تخریب پذیری مواد زیستی مبتنی بر PLGA

عوامل تاثیر گذار	توضیحات	مکانیزم	شکل مواد مورد استفاده در تحقیقات
نسبت LA:GA	نسبت بالاتر LA منجر به کاهش نرخ تخریب می شود.	گروه متیل در اسید لاکتیک مانع نفوذ آب می شود و بر خاصیت آب گریزی و قابلیت تر شونده تأثیر دارد.	میله های پلیمری (۳۴)، بافت های پایه (۳۵)، میکروذرات (۳۶)، غشاهای الکتروریسی (۳۷)
ترتیب مونومر	کوپلیمرهایی با ترتیب تصادفی سریع تر از کوپلیمرهایی با ترتیب مشخص تخریب می شوند.	ترتیب مونومرها بر هیدرولیز (تخریب با آب)، تورم و فرسایش تأثیر دارد.	فیلم های ریخته گری (۳۰)، گلوله های استوانه ای (۳۸)، میکروذرات (۳۹)
گروه انتهایی	PLGA با گروه های انتهایی اسیدی سریع تر از PLGA با گروه های انتهایی استری تخریب می شوند.	نوع گروه های انتهایی بر خاصیت آب گریزی یا آب دوستی پلیمر تأثیر می گذارد.	نانو- و میکروذرات (۴۰)، سیمان های فسفات کلسیم بارگذاری شده با میکروکره های PLGA (۴۱، ۴۲)، میکروذرات (۴۳)
وزن مولکولی	هر چه وزن مولکولی بیشتر باشد، نرخ تخریب کمتر می شود.	پلیمرهای با وزن مولکولی بالا در ابتدا کاهش جرم مولکولی کمتری دارند زیرا زنجیره ها هنوز به اندازه کافی بزرگ هستند که نتوانند از ماتریس پلیمری خارج شوند و باعث کاهش جرم مولکولی شوند.	فیلم های ریخته گری (۴۴)

محیط کشت (pH)	یک محیط بازی ممکن است تخریب زیستی را در مقایسه با یک محیط اسیدی کندتر کند.	یون‌های هیدرونیوم در اثر تخریب زیستی یا هیدرولیز می‌توانند یون‌های هیدروکسید موجود در محیط را خنثی کنند و این کار باعث کاهش فعالیت خودکاتالیزی گروه‌های انتهایی کربوکسیلیک می‌شود.	میله‌های پلیمری (۳۵)، میکروذرات (۴۵،۴۶)
---------------	--	--	---

دما	دماهای بالاتر نرخ تخریب را تسریع می‌کنند.	دماهای بالا تشکیل یک لایه هیدراته در اطراف پلیمر را تسریع می‌کنند.	میکروذرات (۳۶،۴۵)
-----	---	--	-------------------

۴. کاربرد های PLGA در مهندسی بافت استخوان:

پلیمرهای زیست‌تخریب‌پذیر، به ویژه (PLGA)، در تحویل کنترل‌شده و هدفمند داروها نقش مهمی دارند. PLGA به عنوان یک "پلیمر هوشمند" شناخته می‌شود و سیستم‌های دارورسانی مبتنی بر آن برای درمان بیماری‌ها گزارش شده‌اند. در سال‌های اخیر، پلیمرهای غیرقابل جذب جای خود را به پلیمرهای قابل جذب و زیست‌تخریب‌پذیر داده‌اند. پلیمرهای مصنوعی مانند پلی‌انیدریدها و پلی‌یورتان استری نیز توسعه یافته‌اند، اما پلی‌استرهای آلیفاتیک ترموپلاستیک به دلیل خواص فیزیکی، شیمیایی و زیستی متنوع خود برتری دارند. (۴۷-۴۹). به طور ایده‌آل، بیومتریال‌ها موادی هستند که به‌طور موقت یا دائمی بخشی از بدن می‌شوند تا عملکردهای طبیعی بافت یا اندام‌های زنده را بازسازی، تقویت یا جایگزین کنند (۵۰). این مواد نباید هیچ واکنش سیستمیک، ایمنی، سیتوتوکسیک، جهش‌زا، سرطان‌زا یا تراژونیک ایجاد کنند (۵۱). پلی‌استرهای زیست‌تخریب‌پذیر مصنوعی مانند پلی‌لاکتیک اسید و پلی‌گلاکولیک اسید از دهه ۱۹۷۰ به عنوان نخ‌های جراحی قابل جذب استفاده می‌شوند (۵۲). پیشرفت‌های اخیر شامل توسعه سیستم‌های پلیمری جدید با پیوند بلوک‌ها و ترکیب آن‌ها با دیگر پلیمرها یا مونومرها است. این کوپلیمرها به گونه‌ای طراحی شده‌اند که خواص خاصی برای دستگاه‌های زیست‌پزشکی و سیستم‌های دارورسانی فراهم کنند، از جمله دسترسی زیستی مشخص و نرخ رهایش کنترل‌شده، که به بهبود عملکرد درمانی کمک می‌کند (۵۳). در میان کوپلیمرهای PLA و PGA، پلی (لاکتیک اسید-کو-گلاکولیک اسید) به عنوان یک پلیمر زیست‌سازگار و غیرسمی

مهم با کاربردهای متعدد در دارورسانی، مهندسی بافت، و دستگاه‌های پزشکی و جراحی برجسته شده است. PLGA به دلیل خواص زیست‌تخریب‌پذیری، زیست‌سازگاری و رهایش پایدار خود، توسط سازمان غذا و داروی ایالات متحده (FDA) برای چندین کاربرد درمانی تأیید شده است (۵۴). داربست‌های مهندسی بافت غضروف باید دارای استحکام مکانیکی بالا و ساختار منافذ کنترل‌شده باشند تا میکرو محیط‌های مناسبی برای بازسازی بافت فراهم کنند. غضروف مفصلی بافتی نازک و صاف است که سطح مفاصل دیارتروئید را پوشش می‌دهد و نقش مهمی در توزیع بار و کاهش اصطکاک حین حرکت دارد. این بافت فاقد عروق خونی است، که برای حمل مواد مغذی در طول بازسازی ضروری هستند (۵۵،۵۶). به همین دلیل، ترمیم نقص‌های غضروفی دشوار است. درمان‌های مختلفی مانند دارو، تکنیک میکروفراکتور، پیوند بافتی و پیوند خودی برای ترمیم آسیب‌های غضروفی استفاده می‌شود. با وجود تأثیرات مثبت این درمان‌ها، محدودیت‌هایی نیز دارند؛ به‌عنوان مثال، درمان دارویی نیاز به دوره بهبودی طولانی دارد و تنها به‌طور جزئی بافت آسیب‌دیده را به عملکرد طبیعی برمی‌گرداند (۵۷). تکنیک میکروفراکتور برای ترمیم نقص‌های کوچک غضروف مناسب است، اما پیوند خودی و بافتی با کمبود اهداکننده و ردایمنی مواجه‌اند (۵۸،۵۹). مهندسی بافت غضروف توسعه یافته و به عنوان یک روش جایگزین برای غلبه بر محدودیت‌های این درمان‌ها معرفی شده است (۶۰،۶۱).

۱.۴. داربست‌های الکتروروسی شده: روش‌های مختلفی

برای تولید الیاف وجود دارد که یکی از آن‌ها الکتروروسی است. این روش مؤثر و کم‌هزینه، الیاف با قطرهای کوچک

تولید می‌کند و در زمینه‌های محیط زیست و انرژی کاربرد دارد. ساختار آن مشابه ماتریکس خارج سلولی (ECM) است. با توجه به خواص پلیمر PLGA که در بخش مقدمه بیان شد، این پلیمر دارای جرم مولکولی گره‌خوردگی حدود ۱۰,۰۰۰ گرم بر مول و جرم مولکولی بین ۴۰,۰۰۰ تا ۵۰,۰۰۰ گرم بر مول است که این مقادیر برای فرآیند الکتروریسی مناسب هستند. علاوه بر این، PLGA به راحتی در حلال‌های آلی حل می‌شود و به دلیل ثابت دی‌الکتریک خوب این محلول، امکان تولید الیاف با قطر یکنواخت و مناسب فراهم می‌شود. در سال ۲۰۲۱ وی ژانگ و همکارانش (۶۲) به ارزیابی ویژگی‌ها و تأثیرات تخریب بر خواص ساختاری داربست‌های نانوالیافی مبتنی (PLGA) و پلی‌کاپرولاکتون (PCL) پرداختند. شش داربست از طریق روش الکتروریسی تهیه شد. از این تعداد، سه داربست با استفاده از (PCL) در غلظت ۱۵٪ (وزن/حجم) و سه داربست دیگر (PLGA) با در غلظت ۱۰٪ (وزن/حجم) تولید گردید. زمان‌های پردازش الکتروریسی برای این داربست‌ها به ترتیب ۳۰، ۶۰ و ۹۰ دقیقه بود. هر دو نوع داربست با افزایش زمان ریسندگی خواص مکانیکی بهتری نشان دادند و درصد کاهش وزن آن‌ها به تدریج افزایش یافت که تأییدکننده قابلیت تخریب غشای متخلخل است. اندازه حفره و درصد تخلخل در طول تخریب به‌طور قابل توجهی کاهش یافت. ویژگی آبریزی یا آبدوستی لایه غشایی بر کاربرد آن تأثیر دارد؛ غشاهای آبریز برای جلوگیری از جذب مایع و داربست‌های آبدوست برای نفوذ و تکثیر سلول‌ها ضروری هستند. تمام نمونه‌ها به دلیل استفاده از پلیمرهای آبریز با وزن مولکولی بالا، آبریز بودند (شکل ۶-الف) و زاویه‌های تماس آن‌ها بیشتر از ۹۰° بود که این امر می‌تواند برای چسبندگی و تکثیر سلول‌ها مشکل‌ساز باشد. جالب است که غشاهای PLGA کمی بیشتر از غشاهای PCL آبریز بودند. این مطالعه به بررسی کاهش وزن داربست‌های الکتروریسی از PCL و PLGA در طول ۱۲ هفته تخریب می‌پردازد (شکل ۶-ب). تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) نشان دهنده وضعیت این ساختارها در طول

۱۲ هفته در دمای اتاق هستند (شکل ۶-ج). این تصاویر نشان می‌دهند که غشاهای ساخته شده با روش الکتروریسی، یک شبکه بسیار متصل و دارای منافذ مناسب و سطحی نسبتاً صاف ایجاد کرده‌اند. همچنین، فرآیند تولید این غشاهای به گونه‌ای بهبود یافته که هیچ مشکلی مانند ناپایداری جت الکتروریسی یا وجود دانه‌های (Beads) ناخواسته مشاهده نشده است. داربست‌های موقتی باید نرخ تخریب ثابتی داشته باشند تا از رشد بافت حمایت کنند. در این مطالعه، نمونه‌ها به‌صورت هفتگی برداشت و وزن‌کشی شدند تا رطوبت از بین برود. تحقیقات نشان می‌دهد که پلیمرها در طول تخریب در دمای اتاق بیشتر بلوری می‌شوند، که بر نرخ تخریب تأثیر می‌گذارد. داربست‌های PCL با زمان الکتروریسی ۳۰ و ۶۰ دقیقه کاهش وزن بیشتری نسبت به وزن اولیه خود در ۱۲ هفته نشان دادند، اما داربست‌های PCL با زمان ۹۰ دقیقه تخریب کندتری داشتند. این کندی به محتوای بالای لاکتیک اسید در PLGA نسبت داده می‌شود که آن را آبریزتر و کمتر مستعد تخریب در محلول PBS می‌کند. نتایج نشان داد که پیوند متقابل در داربست‌های الکتروریسی شده خواص مکانیکی آن‌ها را بهبود بخشیده و این خواص با تغییر روش‌های تولید قابل تنظیم است. افزایش زمان ریسندگی منجر به تقویت خواص مکانیکی و آبریزی غشاها شد. بهینه‌سازی برای افزایش آبدوستی و بلورینگی ضروری است تا از جمع‌شدگی در محلول PBS جلوگیری شود. این تحقیق مزایای تولید داربست‌های با ساختار میکروسکوپی و خواص مناسب برای کاربردهای پزشکی را دارد، اما عدم ارائه داده‌های بیولوژیکی و نیاز به تحقیقات بیشتر برای ارزیابی ایمنی از محدودیت‌های آن است.

در سال ۲۰۲۳ محسن نوروزی و همکارانش (۶۳)، داربست‌های الکتروریسی‌شده‌ای تولید کردند که از محلول ۱۰٪ پلی‌لاکتیک-کو-گلیکولیک اسید و همچنین ترکیب‌هایی از PLGA با فیبرین و لیگنین ساخته شده‌اند. این ترکیب‌ها به صورت ترکیب محلول‌های پلیمری ۱۰٪ تهیه شدند. نسبت‌های مورد استفاده لیگنین: PLGA و فیبرین: PLGA و لیگنین: فیبرین: PLGA به ترتیب ۹:۱، ۸:۲، ۷:۳، ۷:۲:۱، ۶:۲:۲ و

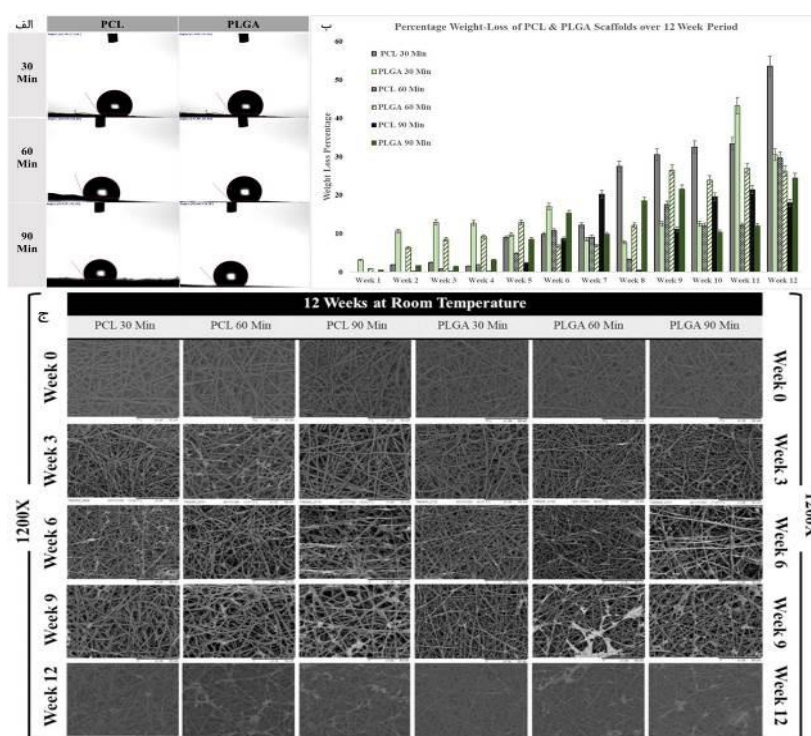
۵:۲:۳ بودند. همه داربست‌ها دارای ساختار نانومقیاس یکنواخت بودند و قطر الیاف آن‌ها بین ۰/۱ تا ۲/۵ میکرومتر متغیر بود، که بزرگ‌ترین قطر الیاف مربوط به داربست‌های لیگنین/PLGA بود. افزایش نسبت لیگنین در ترکیب باعث کاهش قطر الیاف و تغییر رنگ آن‌ها به قهوه‌ای شد (شکل ۷-الف). همچنین، فیبرین آب‌گریزی داربست‌ها را بهبود بخشید و ترکیب فیبرین، لیگنین یا فیبرین/لیگنین ظرفیت جذب داربست‌ها را تا ۹۲٪ افزایش داد. از روز ۴۵ به بعد، داربست‌های حاوی فیبرین شروع به تجزیه سریع‌تری کردند. در روز ۹۰، داربست ۳۰٪ لیگنین / ۲۰٪ فیبرین / PLGA بالاترین نسبت تجزیه (۸۲٪) را نشان داد، در حالی که داربست ۱۰٪ لیگنین / PLGA کمترین نسبت تجزیه (۵۱/۴٪) را داشت. همه داربست‌ها درصد تخلخل بالای ۷۸٪ داشتند و افزایش فیبرین و کاهش لیگنین موجب افزایش تخلخل آن‌ها شد. در زمینه سختی و استحکام کششی، داربست خالص PLGA بالاترین سختی و داربست ۱۰٪ لیگنین/PLGA بالاترین استحکام کششی را داشتند. افزودن این ترکیبات طبیعی به تدریج استحکام کششی و کرنش شکست داربست‌ها را کاهش داد. نتایج آزمایش MTT نشان‌دهنده جذب بالاتر در طول روزهای ۳ تا ۷ برای داربست‌های PLGA، ۱۰٪ فیبرین / PLGA و هر سه نوع لیگنین / PLGA بود. در روز ۷، داربست ۱۰٪ فیبرین/PLGA بالاترین زنده‌مانی سلولی را نشان داد. تصاویر میکروسکوپ الکترونی وجود سلول‌های بنیادی با شکل‌های دوکی را نشان داد که به خوبی به همه داربست‌ها متصل شده و تکثیر یافتند (شکل ۷-ب). در نهایت، از میان داربست‌ها ۱۰٪ لیگنین / ۲۰٪ فیبرین/PLGA به عنوان گزینه برتر انتخاب شد که ویژگی‌های فیزیکی عالی و پاسخ‌های بیولوژیکی فعالی را به دلیل سیگنال‌های فیزیکی- مکانیکی و ویژگی‌های پیشرفته لیگنین ارائه می‌دهد. این ویژگی‌ها آن را برای کاربردهای مهندسی بافت، پانسمان زخم، تحویل دارو و سایر کاربردهای زیست‌پزشکی مناسب می‌سازد. در سال ۲۰۲۳ آلدو گوزمان-سوریا و همکارانش (۶۴)، داربستی با الیاف (PLGA) و کلاژن با استفاده از روش الکتروروسی تولید کردند و سپس از نظر

چسبندگی و زنده‌مانی سلول‌های سرطانی گردن رحم انسانی (HeLa) و فیبروبلاست‌های NIH-3T3 برای کاربردهای بالقوه در بازسازی بافت ارزیابی کردند. همچنین، آزادسازی کلاژن در فیبروبلاست‌های NIH-3T3 مورد بررسی قرار گرفت. مورفولوژی الیاف کلاژن/PLGA با استفاده از تصاویر SEM بررسی شد و نشان داده شد که قطر الیاف تا ۰/۶ میکرومتر کاهش یافت. تحلیل آزمون‌های حرارتی و طیف‌سنجی تبدیل فوریه مادون قرمز (FTIR) نشان دادند که هم فرآیند الکتروروسی و هم ترکیب با PLGA به ثبات ساختاری کلاژن کمک می‌کنند. افزودن کلاژن به ماتریس PLGA باعث افزایش سختی مواد شد، به طوری که مدول الاستیک ۳۸٪ و استحکام کششی ۷۰٪ نسبت به PLGA خالص افزایش یافت. در نهایت نشان داده شد الیاف PLGA و کلاژن / PLGA محیط مناسبی برای چسبندگی و رشد خطوط سلولی HeLa و NIH-3T3 فراهم کردند و تصاویر میکروسکوپ الکترونی نشان داد که سلول‌های HeLa که شکل چندضلعی دارند و سلول‌های NIH-3T3 که شکل کشیده‌ای دارند، بر روی هیدروژل کلاژن و الیاف داربست پخش شده‌اند. این موضوع نشان می‌دهد که این سلول‌ها به خوبی به سطح داربست چسبیده‌اند (شکل ۸-الف). در داربست کلاژن/PLGA، تعداد سلول‌های HeLa ($31 \pm 3/05$ سلول در هر 200 میکرومتر مربع) نسبت به داربست خالص PLGA ($23 \pm 54/5$ سلول) و کنترل هیدروژل کلاژن ($19 \pm 3/56$ سلول) افزایش قابل توجهی داشت (شکل ۸-ب). اما تعداد سلول‌های NIH-3T3 در همه داربست‌ها تقریباً مشابه بود (حدود $2/38 \pm 15$ سلول). نتایج نشان داد که ساختار الیافی و متخلخل این داربست‌ها تأثیر مثبتی بر عملکرد زیستی آن‌ها دارد و این مواد می‌توانند به عنوان پشتیبانی مناسب برای بازسازی ماتریس خارج سلولی در مهندسی بافت مورد استفاده قرار گیرند. در سال ۲۰۲۳ گیریراج پاندی و همکارانش (۶۵)، از تکنیک الکتروروسی برای طراحی و ساخت داربست‌های نانویی قابل جذب زیستی از ترکیب پلی وینیل الکل (PVA)، ژلاتین و پلی (لاکتیک-کو-گلیکولیک اسید) استفاده کردند. این داربست‌ها حاوی ترومبین (TMB) به

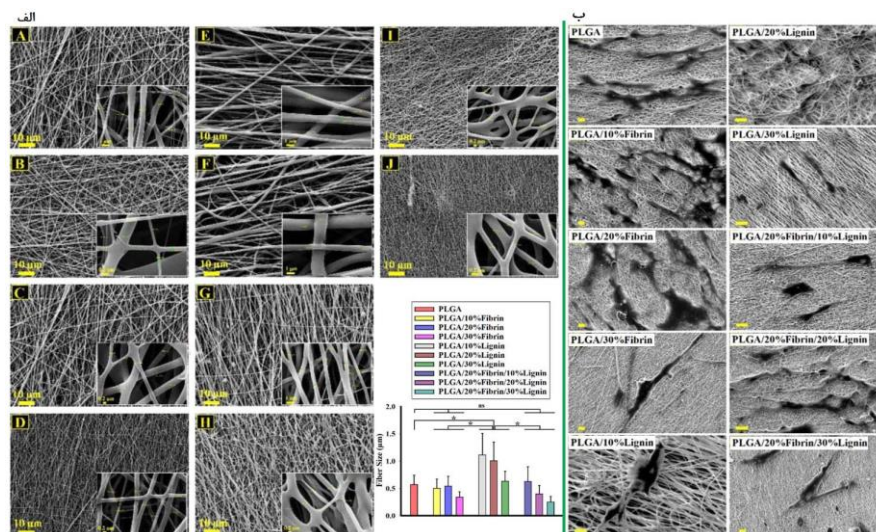
تصاویر SEM نشان داد که در گروه کنترل، باکتری *S. aureus* لایه بیوفیلم یکنواخت روی سطح داربست‌ها تشکیل داده است هم‌چنین پس از ۲۴ ساعت، تعداد باکتری‌های موجود بر روی داربست‌های نانوالیافی بارگذاری شده با وانکومایسین و ترومبین (VCM-TMB) به‌طور قابل‌توجهی کمتر بود (شکل ۹-ب). در مدل حیوانی، پس از ۱۲ روز، مشاهده شد که داربست‌های بارگذاری شده با VCM و TMB باعث تسریع در بهبود زخم‌ها شدند. نتایج پاتولوژی بافتی نیز نشان دادند که در زخم‌های درمان شده با این داربست‌ها، تشکیل عروق جدید، بازسازی اپیدرم و کراتینه شدن بیشتر نسبت به گروه کنترل مشاهده شد.

در جدول ۲ جمع‌بندی کلی از ۴ مطالعه‌ای که در زمینه داربست‌های الکتروریسی شده انجام شده، مشاهده می‌شود.

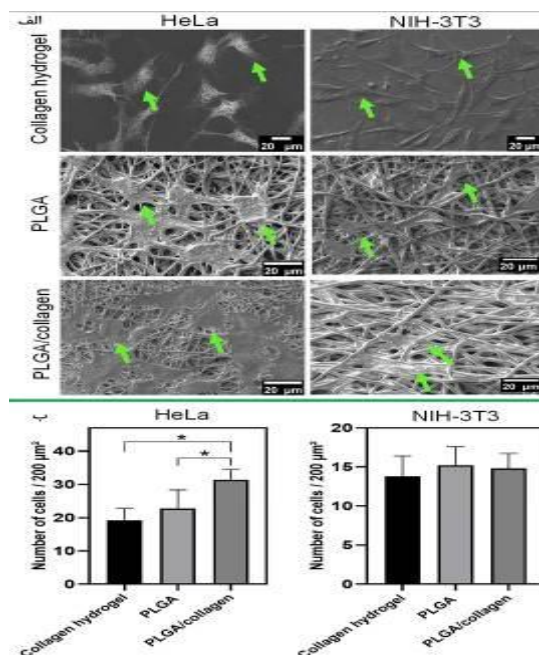
عنوان عامل هموستاتیک و وانکومایسین (VCM) به عنوان عامل ضدباکتری بودند تا یک پلتفرم چندمنظوره برای کنترل خونریزی، جلوگیری از رشد باکتری و تسریع بهبود زخم ایجاد کنند. با استفاده از میکروسکوپ الکترونی، ویژگی‌های ساختاری و قطر نانوالیاف بررسی شد و نتایج نشان داد که قطر نانوالیاف بین ۱۵۰ تا ۳۰۰ نانومتر است (شکل ۹-الف). داده‌های مربوط به شاخص تورم نشان داد که این نانوالیاف می‌توانند مایعات اضافی زخم را به خوبی جذب کنند. اطلاعات مربوط به رهاسازی دارو نشان داد که نانوالیاف رفتار رهاسازی پایدار دارند. نتایج آزمایش‌ها نشان دادند که داربست‌های نانوالیافی نه تنها می‌توانند باکتری‌ها را از بین ببرند، بلکه هم‌چنین قادر به جلوگیری از تشکیل بیوفیلم هستند. این ویژگی بسیار مهم، بهبود زخم‌ها را تسریع کرده و خطر عفونت را کاهش می‌دهد.



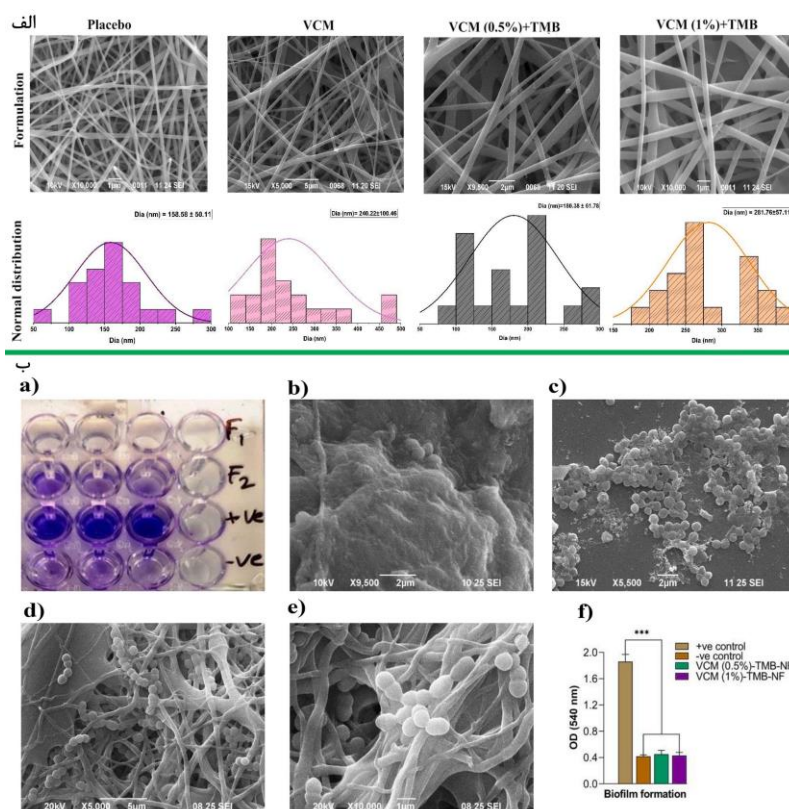
شکل ۶- (الف) اندازه‌گیری زاویه تماس برای بررسی ترشوندگی هر دو داربست PCL و PLGA (ب) تخریب و درصد کاهش وزن داربست‌های PCL و PLGA طی ۱۲ هفته (ج) تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از داربست‌های الکتروریسی شده PCL و PLGA در هفته‌های ۰، ۳، ۶، ۹ و ۱۲ (دوره تخریب)؛ با میله مقیاس ۵۰ میکرومتر (۶۲).



شکل ۷- (الف) تصاویر SEM برای داربست‌های نانوفیبری؛ (A) PLGA خالص، (B) ۱۰٪ فیبرین / PLGA، (C) ۲۰٪ فیبرین / PLGA، (D) ۳۰٪ فیبرین / PLGA، (E) ۱۰٪ لیگنین / PLGA، (F) ۲۰٪ لیگنین / PLGA، (G) ۳۰٪ لیگنین / PLGA، (H) ۱۰٪ لیگنین / ۲۰٪ فیبرین / PLGA، (I) ۲۰٪ لیگنین / ۳۰٪ فیبرین / PLGA، (J) ۳۰٪ لیگنین / ۲۰٪ فیبرین / PLGA. تصاویر SEM از سلول‌های h-ADSC که بر روی داربست‌های نانوفیبری کشت داده شده‌اند (۶۳).



شکل ۸- (الف) تصاویر SEM از سلول‌های HeLa و NIH 3T3 که به مدت ۴۸ ساعت به هیدروژل کلاژن، داربست‌های PLGA و داربست‌های کلاژن/PLGA متصل شده‌اند (پیکان‌ها حضور سلول‌ها بر روی داربست‌ها را نشان می‌دهند). (ب) تعداد سلول‌های HeLa و NIH 3T3 که به داربست‌ها متصل شده‌اند (۶۴).



شکل ۹- (الف) تصاویر SEM از نانوالیاف‌های دارونما (placebo)، بارگیری شده با VCM، بارگیری شده با VCM (۰/۵٪) و TMB، و بارگیری شده با VCM (۱٪) و TMB، همراه با قطر مربوط به هر یک به صورت نانومتر (nm). (ب) آزمایش تشکیل بیوفیلم از نانوالیاف‌های VCM (۰/۵٪) - NF - (c) کنترل مثبت (+Ve)، TMB و VCM (۱٪) - NF - TMB بر روی S. aureus پس از ۲۴ ساعت. تصاویر SEM مربوطه از (b) کنترل منفی (-Ve)، (c) کنترل مثبت (+Ve)، (d) نانوالیاف VCM (۰/۵٪) - NF - TMB، (e) نانوالیاف VCM (۱٪) - NF - TMB، (f) نمودار میله‌ای تشکیل بیوفیلم برای همه گروه‌ها (۶۵).

جدول ۲: مقایسه و جمع‌بندی مقالات در زمینه داربست‌های الکتروپرسی شده

مرجع	زمینه کاربرد	مدول یانگ (مگاپاسکال)	استحکام کششی (مگاپاسکال)	قطر الیاف (میکرومتر)	مواد اصلی به کار رفته
(۶۲)	مهندسی بافت عروقی	۱۵/۱۵ - ۹/۶۴	۰/۹۲ - ۱/۷۶	۱/۶ - ۲	PLGA و PCL
(۶۳)	مهندسی بافت و زیست پزشکی	۵/۶۸ - ۸/۸۵	۲۷/۳۸ - ۶۴/۴۶	۰/۳ - ۰/۶	لیگنین، فیبرین، PLGA
(۶۴)	مهندسی بافت	۷/۱ - ۹/۸	۱/۰ - ۱/۷	۰/۶	کلاژن، PLGA
(۶۵)	ترمیم زخم حاد	-	-	۰/۱۵ - ۰/۳	PLGA، PVA، ژلاتین

۲.۴. داربست‌های تهیه شده به روش چاپگر سه بعدی

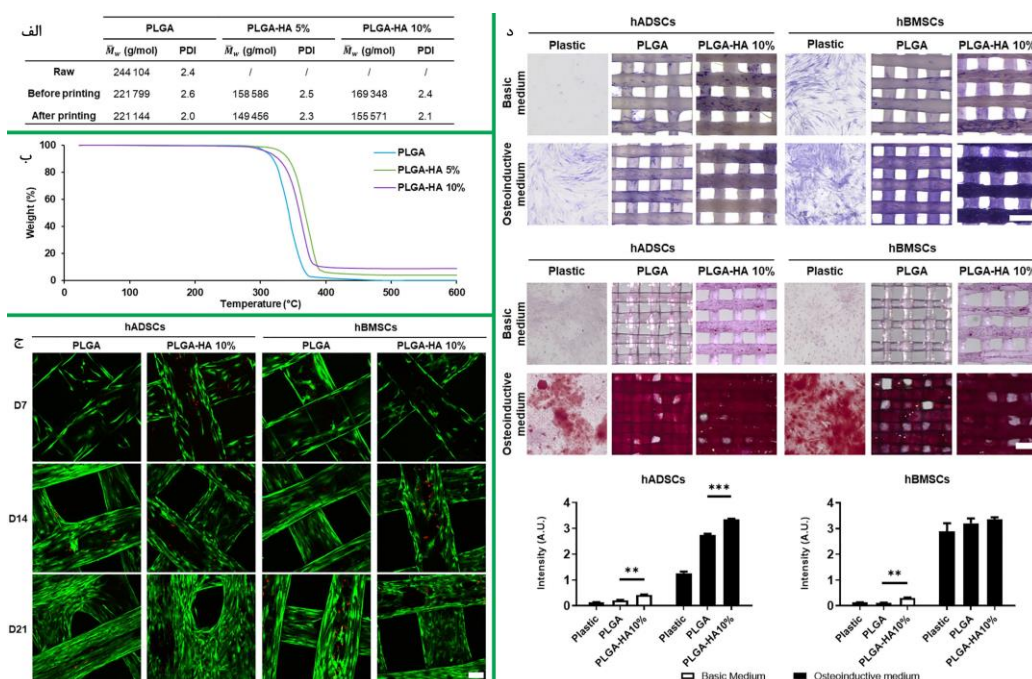
در دهه‌های اخیر، تولید افزایشی یا چاپ سه‌بعدی به‌طور فزاینده‌ای در مهندسی بافت و پزشکی ترمیمی به‌کار رفته است. این روش به دلیل دقت بالا، سرعت نمونه‌سازی و قابلیت

طراحی ساختارهای متنوع، مزایای زیادی دارد. تکنیک‌های مختلفی مانند استریولیتوگرافی (Stereolithography)، بیوپرینتینگ جوهرافشان (Inkjet Bioprinting) و بیوپرینتینگ مبتنی بر اکستروژن (Extrusion-based)

(Bioprinting) توسعه یافته‌اند که هر کدام ویژگی‌های خاص خود را دارند. بیوپرینتینگ مبتنی بر اکستروژن به دلیل توانایی چاپ مواد مختلف، به یکی از پرکاربردترین روش‌ها تبدیل شده است. ترکیب این روش با تکنیک‌های مختلف تصویربرداری بالینی امکان تولید مدل‌های سه‌بعدی دقیقی از پیوندهای استخوانی را فراهم می‌کند. با توجه به مزیت‌های پلیمر PLGA که در بخش مقدمه ذکر شد و همچنین دمای ذوب مناسب و استحکام مذاب خوب این پلیمر، گزینه مناسبی برای تهیه داربست به روش چاپ سه‌بعدی هست. در سال ۲۰۲۱ جونا بابیلوتیا و همکارانش (۶۶)، یک ماده کامپوزیتی PLGA-HA برای ساخت داربست‌های چاپ سه‌بعدی برای مهندسی بافت استخوان تهیه کردند، هدف این تحقیق سنتز و شناسایی یک بیوماده مرکب شامل PLGA به همراه ۵٪ یا ۱۰٪ (وزنی) نانوذرات هیدروکسی آپاتایت (nHA) بود که برای ساخت داربست‌های چاپ سه‌بعدی در مهندسی بافت استخوان طراحی شده است. در ابتدا، کیفیت چاپ با استفاده از PLGA و ترکیبات PLGA-HA ۵٪ و ۱۰٪ ارزیابی شد. سپس، مواد با تکنیک‌های مختلف شناسایی فیزیکی مورد بررسی قرار گرفتند. تخریب شیمیایی پلیمر در مراحل مختلف تولید بررسی شد. همچنین، تخریب‌پذیری بیولوژیکی داربست‌ها در شرایط آزمایشگاهی ارزیابی شد که تغییرات در ویژگی‌های مورفولوژیکی و فیزیکی و شیمیایی را نشان داد. سازگاری زیستی این مواد نیز در شرایط آزمایشگاهی و زنده مورد بررسی قرار گرفت و دو نوع سلول، شامل سلول‌های استرومای مغز استخوان انسانی (hBMSCs) و سلول‌های بنیادی مشتق از چربی انسانی (hADSCs) برای این آزمایش‌ها استفاده شدند. آزمایش‌های اولیه برای ارزیابی تمایز سلولی انجام شد تا امکان کاربردهای آینده این ماده مرکب در پیوند استخوان تأیید شود. این مطالعه به بررسی تأثیر شکل‌دهی فیلامنت و چاپ سه‌بعدی با استفاده از مدل‌سازی ذوبی (FDM) بر وزن مولکولی (Mw) و شاخص توزیع پراکندگی پلیمر (PDI)، پلی(لاکتیک-کو-گلایکولیک اسید) حاوی نانو-هیدروکسی آپاتیت می‌پردازد. نتایج نشان می‌دهد که شکل‌دهی PLGA به فیلامنت‌ها منجر

به کاهش تغییرات Mw شده است و تفاوت قابل‌توجهی در Mw و PDI بین مواد بارگذاری شده و غیر بارگذاری شده وجود دارد. فرآیند چاپ تأثیر چندانی بر Mw و PDI نداشته، اما کاهش PDI پس از چاپ برای PLGA مشاهده شده است (شکل ۱۰-الف). همچنین، تحلیل حرارتی (TGA) برای ارزیابی بارگذاری nHA پس از شکل‌دهی فیلامنت استفاده شده که نشان می‌دهد تخریب PLGA در دمای ۳۰۰°C تا ۴۰۰°C انجام می‌شود و افزودن nHA باعث افزایش دماهای تخریب به میزان ۲۱/۶°C برای nHA ۵٪ و ۱۸/۹°C برای nHA ۱۰٪ می‌شود که نشان‌دهنده وجود تعاملات شیمیایی بین PLGA و ذرات nHA است (شکل ۱۰-ب). آزمایش‌های کششی نشان‌دهنده عدم تغییر معنادار در مقاومت کششی بین مواد خالص PLGA و بارگذاری شده با nHA است، اما نمونه‌هایی که دارای nHA ۱۰٪ بودند، نسبت به نمونه‌های با nHA ۵٪، مقاومت کششی کمتری نشان دادند و در این حالت مقاومت کششی از ۰/۷ مگاپاسکال به ۰/۴ مگاپاسکال کاهش یافتند، لازم به ذکر است زنده ماندن سلولی و فعالیت متابولیکی پایدار در دو نوع داربست از هفته اول تا سوم کشت سلولی مشاهده شد. تکثیر سلولی بالا و زنده ماندن سلولی نیز در این مدت به خوبی ثبت گردید. این نتایج نشان‌دهنده شرایط مطلوب برای رشد و توسعه سلول‌ها در محیط کشت است (شکل ۱۰-ج)، همچنین در این مطالعه فعالیت آنزیم آلکالین فسفاتاز (ALP) به عنوان نشانگر اولیه تمایز استئوبلاستی در دو نوع سلول بررسی شد. نتایج نشان داد که داربست‌های (PLGA-HA 10%) نسبت به PLGA، رنگ‌آمیزی شدیدتری را در هر دو نوع سلول ایجاد کردند. افزودن محیط استخوان زا (Osteoinductive) نیز فعالیت ALP را افزایش داد. برای ارزیابی رسوب کلسیم، از رنگ آلیزارین قرمز استفاده شد که پس از ۲۱ روز، نتایج قابل‌توجهی را نشان داد. داربست‌های حاوی نانو-هیدروکسی آپاتایت و محیط استخوان زا، معدنی شدن بیشتری را در هر دو نوع سلول ایجاد کردند. به طور خاص، داربست‌های (PLGA-HA 10%) منجر به رسوب کلسیم بیشتری در سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی

(nHA) تأثیر مثبتی بر تمایز استخوانی دارد و واکنش التهابی محدودی پس از کاشت زیرپوستی در موش‌ها مشاهده شد. این تحقیق نشان‌دهنده پتانسیل بالای مواد ترکیبی PLGA-HA در ترمیم بافت استخوان است، اما نیاز به بررسی جامع خواص مکانیکی و تخریب زیستی طولانی‌مدت برای کاربردهای بالینی وجود دارد.



شکل ۱۰: (الف) خصوصیات فیزیکوشیمیایی نمونه‌های PLGA-HA 10%، PLGA-HA 5% و PLGA قبل و بعد از چاپ، (ب) آزمون تحلیل حرارتی (TGA) با نرخ حرارتی ۱۰°C بر دقیقه برای هر سه نمونه، (ج) بررسی زنده ماندن و فعالیت سلولی در شرایط مختلف کشت پس از ۷ و ۱۴ و ۲۱ روز کشت با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت، (د) ارزیابی پتانسیل تمایز استخوانی بر روی داربست‌ها پس از ۱۴ و ۲۱ روز کشت سلولی و تعیین کمیت معدنی سازی داربست‌ها (۶۶).

می‌شود. دما باید به گونه‌ای تنظیم شود که پلیمر به حالت مایع درآید اما از تجزیه یا تخریب آن جلوگیری شود. پس از ذوب شدن، پلیمر مایع از نازل خارج می‌شود و بر روی بستر چاپ قرار می‌گیرد. این فرآیند به صورت لایه به لایه انجام می‌شود تا شکل نهایی ساخته شود. هر لایه پس از قرارگیری، به سرعت سرد شده و سخت می‌شود. در روش DDP به جای فیلامنت، گرانول‌های پلیمر مانند PLGA مورد استفاده قرار می‌گیرند. این گرانول‌ها معمولاً دارای اندازه و شکل یکنواخت هستند که باعث یکنواختی در فرآیند چاپ می‌شود. گرانول‌ها به داخل یک اکسترودر (Extruder) تغذیه می‌شوند که در آن‌ها تحت دما و

انسانی شدند، در حالی که تفاوت معناداری در سلول‌های بنیادی مشتق از مغز استخوان انسانی مشاهده نشد (شکل ۱۰-د). در این تحقیق، داربست‌های سه‌بعدی از ترکیب PLGA و HA با استفاده از روش FDM طراحی و ساخته شدند. این بیومواد به خوبی قابل چاپ بوده و هیچ تخریب شیمیایی معناداری در فرآیند تولید ایجاد نشده است. افزودن نانوهیدروکسی آپاتیت

در سال ۲۰۲۱ ماریون گرادول و همکارانش (۶۷) به مطالعه پتانسیل پلیمرهای زیست‌جذب‌پذیر، به‌ویژه PLGA، در کاربردهای مهندسی بافت پرداختند، با وجود اینکه تعداد دستگاه‌های پزشکی چاپگر سه‌بعدی زیست‌جذب‌پذیر در بازار محدود است اما این تحقیق به بررسی قابلیت پردازش PLGA با درجه پزشکی از طریق دو فناوری ساخت افزایشی: تولید فیلامنت ذوب شده (FFF) و چاپ گرانول مستقیم (DPP) پرداخت تا مشخص شود کدام روش کمترین آسیب را به PLGA وارد می‌کند. در FFF فیلامنت به داخل نازل هدایت می‌شود و در دمای بالا (معمولاً بین ۱۸۰°C تا ۲۲۰°C) ذوب

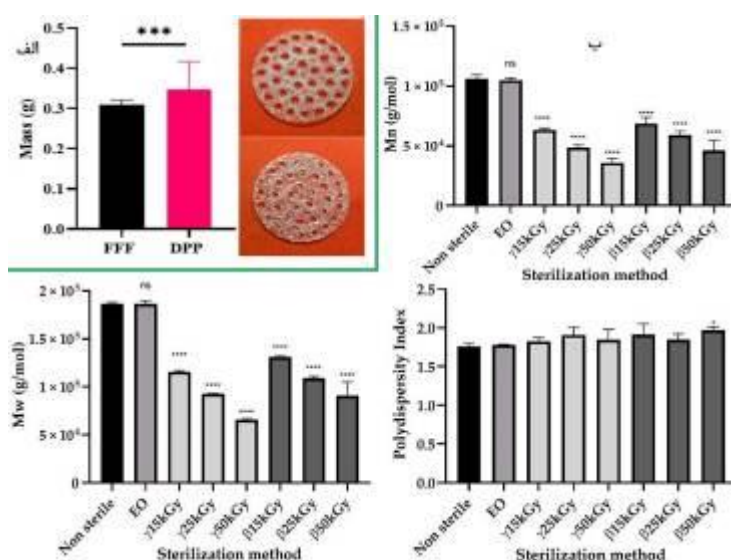
فشار مناسب (معمولاً بین 160°C تا 200°C) ذوب می‌شوند. این فرآیند معمولاً در دماهای پایین‌تری نسبت به FFF انجام می‌شود که احتمال آسیب به PLGA را کاهش می‌دهد. پس از ذوب شدن، پلیمر مایع از نازل خارج شده و بر روی بستر چاپ قرار می‌گیرد، مشابه با روش FFF این مرحله نیز به صورت لایه به لایه انجام می‌شود. این نتایج نشان داد که چاپ سه بعدی PLGA با استفاده از چاپگر DPP به طور قابل توجهی وزن مولکولی میانگین عددی (Mn) را تا ۲۶٪ کاهش داد، در حالی که کاهش وزن مولکولی در روش FFF برابر با ۱۹٪ بود. از میان تمام روش‌های استریل‌سازی آزمایش شده، اتیلن اکساید به عنوان مناسب‌ترین روش شناخته شد، زیرا تغییرات معناداری در خواص PLGA ایجاد نکرد. بر اساس مشاهدات، توصیه می‌شود که از چاپ FFF و استریل‌سازی با اتیلن اکساید برای تولید دستگاه‌های پزشکی PLGA استفاده شود. نمونه‌های PLGA به طور متوالی از روش‌های (DDP) و (FFF) چاپ شدند. با این حال، به دلیل رفتار ذوب PLGA در فرآیند اکستروژن DPP، دستیابی به تکرارپذیری نسبت به فرآیند معمولی FFF دشوارتر بود. برای بررسی تکرارپذیری این دو روش تولید افزایشی، پنج دیسک دایره‌ای PLGA به طور متوالی چاپ و وزن مولکولی آن‌ها مورد ارزیابی قرار گرفت (شکل ۱۱-الف). تحلیل وزن مولکولی برای هر نمونه در سه نقطه مختلف انجام شد و داده‌ها به صورت میانگین و انحراف معیار ارائه گردید و مشخص شد که وزن مولکولی نهایی PLGA برای نمونه‌های چاپ شده با DPP کمتر از نمونه‌های FFF است. آزمون میکروبیولوژیکی نشان داد که نمونه‌ها به طور مؤثر با استفاده از تابش گاما، تابش بتا و اتیلن اکسید استریل شده‌اند، زیرا پس از ۴۸ ساعت هیچ کدوری در محیط مشاهده نشد. نمونه‌های PLGA که با این روش‌ها استریل شده بودند، با نمونه‌های غیر استریل از نظر وزن مولکولی مقایسه شدند. پس از استریل‌سازی، تمام نمونه‌های تابش گاما و بتا تغییراتی در وزن مولکولی اولیه خود نشان دادند. اما استریل‌سازی با اتیلن اکسید تأثیر قابل توجهی بر وزن مولکولی نداشت. به طور کلی، استریل‌سازی با تابش بتا تأثیر کمتری بر وزن مولکولی نسبت به تابش گاما داشت (شکل ۱۱-ب).

این تحقیق بر شناسایی بهترین روش تولید افزودنی ذوب و فرآیند استریل‌سازی برای کاهش تخریب PLGA متمرکز است. نتایج نشان می‌دهد که فرآیند DDP منجر به تخریب شدید پلیمر می‌شود و تابش بتا و گاما نیز به سازه PLGA آسیب می‌زند. استریل‌سازی با اتیلن اکساید نیز ممکن است بر یکپارچگی مولکولی PLGA تأثیر منفی بگذارد. پیشنهاد می‌شود از روش سنتی ساخت فیلامنت ذوب شده و استریل‌سازی با اتیلن اکساید برای تولید دستگاه‌های پزشکی PLGA استفاده شود، در حالی که DDP گزینه‌ای مناسب برای پلی‌استرهای با پایداری حرارتی بیشتر مانند PCL است. FFF به عنوان روشی با تخریب کمتر شناخته می‌شود که خواص مطلوب‌تری برای کاربردهای پزشکی فراهم می‌کند. همچنین، نیاز به بررسی هزینه‌های تولید و تأیید نتایج در شرایط بالینی وجود دارد.

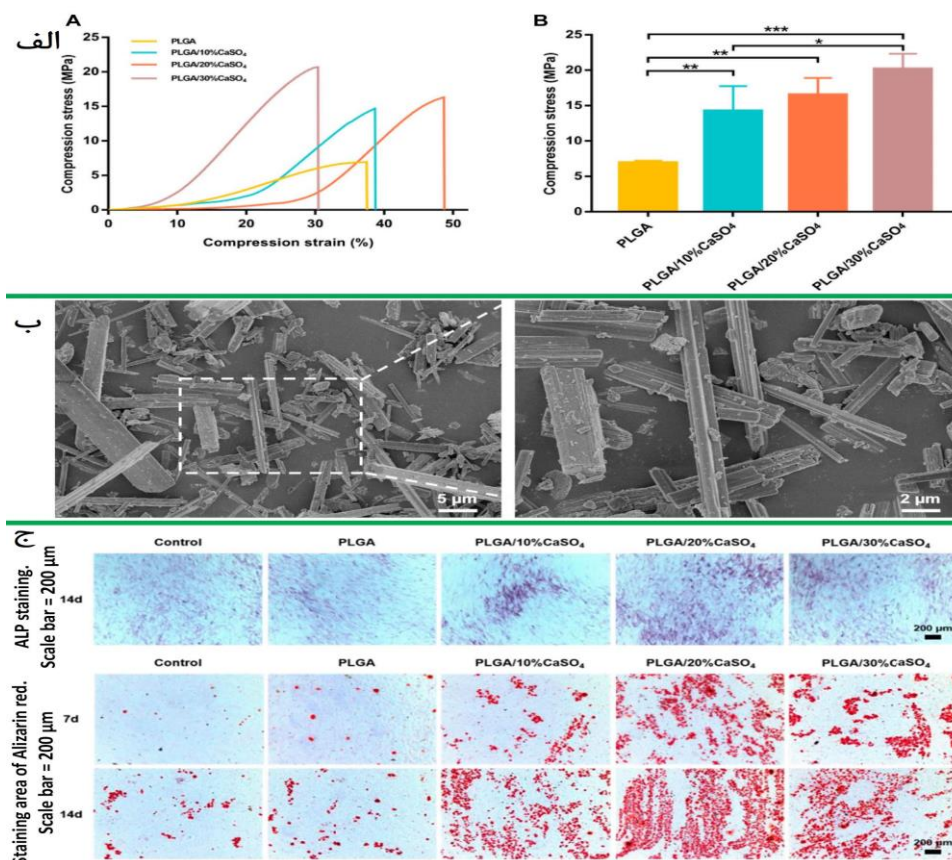
در سال ۲۰۲۲ تائو لئو و همکارانش (۶۸)، برای بهبود خواص مکانیکی و زیستی پلیمر PLGA در مهندسی بافت استخوان از کلسیم سولفات (CaSO_4) استفاده کردند. کلسیم سولفات یک ماده مناسب برای ترمیم استخوان است زیرا باعث ایجاد واکنش‌های ایمنی در بدن نمی‌شوند و به طور کلی ایمن و بی‌خطر محسوب می‌شوند و با بافت‌های اطراف خود به خوبی سازگار است. همچنین، این ماده می‌تواند به رشد و بازسازی استخوان کمک کند و به تدریج در بدن تجزیه می‌شود. در این تحقیق، برای رفع مشکلات PLGA در مهندسی بافت استخوان، داربست‌های سه‌بعدی متخلخل $\text{PLGA}/\text{CaSO}_4$ طراحی و تولید شدند. ابتدا پودرهای PLGA و CaSO_4 با نسبت‌های مختلف (۰، ۱۰، ۲۰ و ۳۰ درصد وزنی CaSO_4) در دمای 200°C مخلوط شدند. سپس این مخلوط به چاپگر سه‌بعدی تزریق شد و داربست‌ها به صورت لایه به لایه بر اساس مدل طراحی شده استخوان چاپ شدند. مشخص شد که داربست‌های PLGA کمترین تنش فشاری را دارند، به این معنی که این داربست‌ها در برابر فشار مقاومت کمی از خود نشان می‌دهند (شکل ۱۲-الف). بررسی‌ها نشان داد که افزودن CaSO_4 خواص مکانیکی داربست‌های PLGA را بهبود

مهاجرت و تمایز استخوانی سلول‌های بنیادی مزانشیمی خرگوش شد. داربست‌هایی که ۲۰ درصد وزنی CaSO_4 داشتند، بهترین خواص استخوان‌سازی را نشان دادند (شکل ۱۲-ج). در نتیجه، افزودن کلسیم سولفات به داربست‌های PLGA می‌تواند عملکرد آن‌ها را به‌طور قابل‌توجهی بهبود بخشد و داربست $\text{PLGA}/20\%\text{CaSO}_4$ بهترین عملکرد کلی را نشان داده است. بنابراین، این نوع داربست‌ها برای کاربردهای مهندسی بافت استخوان امیدوارکننده هستند.

می‌بخشد و تنش فشاری داربست‌ها از مقدار ۶/۹۵ مگاپاسکال به ۲۰/۲۱ مگاپاسکال افزایش می‌دهد. تصاویر SEM نشان داد که اندازه ذرات کلسیم سولفات بین ۲ تا ۲۰ میکرومتر است و ذرات در حین تولید داربست‌ها به‌طور یکنواخت در ماتریس داربست توزیع شده‌اند و در یکدیگر تجمع نکرده‌اند (شکل ۱۲-ب). این ویژگی بسیار مهم است زیرا تجمع ذرات می‌تواند منجر به ایجاد نقاط ضعیف یا عدم یکنواختی در ساختار داربست شود که ممکن است بر روی خواص مکانیکی و زیستی آن تأثیر منفی بگذارد. افزودن CaSO_4 باعث بهبود قابل‌توجهی در



شکل ۱۱- (الف) مقایسه جرم نمونه‌های PLGA چاپ شده بر روی چاپگر FFF و PAM. (ب) تأثیر روش‌های استریل‌سازی اتیلن اکسید و تابش‌های بتا، آلفا و گاما بر ویژگی‌های پلیمر PLGA (۶۷).



شکل ۱۲: (الف) عملکرد مکانیکی داربست‌های چاپ شده سه‌بعدی (A) منحنی‌های تنش-کرنش (B) تنش فشاری. داده‌ها به صورت میانگین ارائه شده‌اند. (ب) تصاویر SEM مورفولوژی ذرات CaSO₄. (ج) توانایی استخوان‌سازی داربست‌ها در شرایط آزمایشگاهی (۶۸).

در مواد مصرفی دارد. علاوه بر کنترل مناسب ساختار منافذ، خواص مکانیکی قوی نیز لازم است تا فضاهای لازم برای تکثیر سلول‌ها و ترشح ماتریس تا زمان ترمیم بافت جدید حفظ شود. هرچند داربست‌های مبتنی بر پلیمرهای طبیعی مانند کلاژن و ژلاتین مزایای زیادی از جمله فعالیت زیستی بالا و سازگاری زیستی خوب دارند، اما خواص مکانیکی ضعیفی دارند. یکی از مختصه‌های فوم که می‌تواند روی تخریب تاثیر چشمگیری بگذارد، کشش مذاب (Melt strain) است که به معنای تغییر شکل یا کشش مواد در حالت مذاب است. این پدیده در مواد پلیمری و دیگر مواد ذوب شده بسیار مهم است، زیرا می‌تواند تأثیر زیادی بر خواص مکانیکی و رفتار سیالاتی آنها داشته باشد. برای مثال زمانی که ماده پلیمری دارای کشش مذاب پایینی باشد، فرایند تشکیل حباب بسیار سخت خواهد شد و

۳.۴. داربست‌های فومی و متخلخل: در زمینه مهندسی

بافت غضروفی، از داربست‌های متخلخل، ماتریس‌های خارج سلولی و هیدروژل‌ها به منظور تنظیم عملکرد سلول‌ها و تسهیل فرایند ترمیم بافت جدید بهره‌برداری می‌شود. داربست‌های متخلخل سه‌بعدی اهمیت زیادی در ایجاد ساختارهای متخلخل مناسب برای فعالیت سلولی دارند. برای تولید این داربست‌های متخلخل، روش‌های گوناگونی وجود دارد که شامل تفکیک فازی، فوم‌سازی گازی، خشک کردن انجمادی، ریختن حلال/ شستشوی ذرات و تولید افزودنی می‌شود. این روش‌ها مشکلاتی دارند که شامل باقی‌مانده حلال‌های سمی، ساختارهای بسته منافذ و تشکیل لایه‌های ناخواسته روی سطح داربست‌ها می‌شود. تکنیک تولید افزودنی می‌تواند ساختارهای پیچیده‌ای از داربست‌ها ایجاد کند، اما هزینه بالایی دارد و محدودیت‌هایی

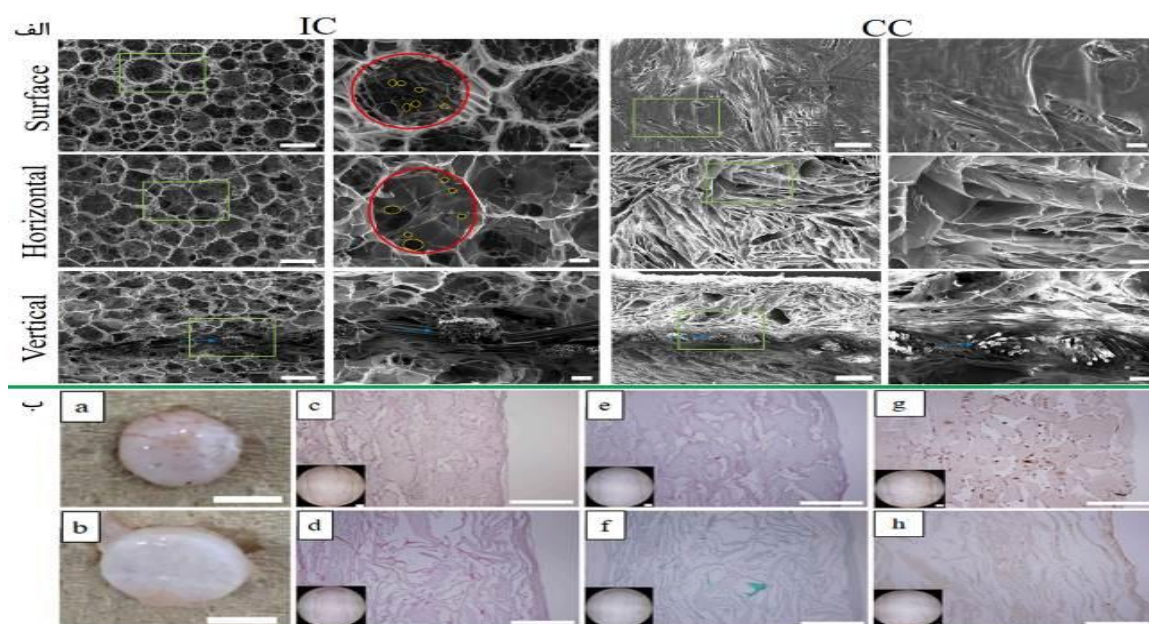
حباب ها به سرعت خالی می شوند و نمی توان به یک ساختار فومی و متخلخل دست یافت و از طرفی یکی از پارامترهای مهم برای ایجاد فوم های پایدار، سوسپانسیون هوا در پلیمر است، در نتیجه پلیمر باید دارای کشش سطحی مذاب بالایی داشته باشد همانطور که در بخش قبلی ذکر شد می دانیم پلیمر PLGA دارای استحکام مذاب خوبی است و این پلیمر یکی از برگزیده ها در میان پلیمرها است که دارای کشش سطحی خوبی است ($44 \text{ mN/m} - 42 \text{ mN/m}$) (۶۹).

در سال ۲۰۲۰ ژیهووی وانگا و همکارانش (۷۰)، داربست های هیبریدی سه بعدی متخلخل با ترکیب مش PLGA و اسفنج کلاژن تهیه کردند که برای کنترل ساختار منافذ آن ها از ذرات یخ استفاده کردند. ذرات یخ می توانند به عنوان هسته هایی عمل کنند که تشکیل بلورهای جدید یخ را آغاز می کنند. این ذرات یخ و بلورهای جدید یخ می توانند منجر به ایجاد ساختارهای متخلخل مرتبط شوند، همچنین این ذرات یخ به راحتی با فرآیند خشک کردن انجمادی حذف می شوند. با استفاده از ذرات یخ با اندازه های یکنواخت به عنوان الگوهای ایجاد منفذ برای کنترل ساختار کلی منافذ داربست ها، می توان ساختارهای متخلخل همگن و با اتصالات خوب را ایجاد کرد. الگوهای ذرات یخ می توانند به تشکیل ساختارهای متخلخل باز در سطح داربست ها کمک کنند. علاوه بر این، مش PLGA می تواند خواص مکانیکی داربست های هیبریدی را تقویت کند. این داربست های هیبریدی برای کشت سه بعدی کندروسیت های مفصلی گاوی (BACs) استفاده شده و به طور زیرپوستی در موش های بدون مو کاشته شدند تا تأثیرات مثبت آن ها بر مهندسی بافت غضروف تأیید شود. در این مطالعه، یک روش برای تهیه داربست های هیبریدی از کلاژن و PLGA با استفاده از ذرات یخ و محلول آبی کلاژن معرفی شده است. ابتدا، محلول ۲٪ وزنی کلاژن با حل کردن کلاژن نوع I در مخلوط اتانول و اسید استیک تهیه شد. سپس، ذرات یخ با پاشیدن آب به نیتروژن مایع تولید و در اندازه های مشخص الک شدند. برای ایجاد ذرات یخ برجسته، صفحات شیشه ای با فیلم خاصی در رطوبت ساز قرار گرفتند و به دمای -80°C منتقل

شدند. در نهایت، ترکیب ذرات یخ و محلول کلاژن در قالب های سیلیکونی ریخته شد و پس از فرآیند بلورینگی و خشک کردن، داربست ها به شکل شبکه ای درآمدند. داربست های تولید شده به عنوان IC نامگذاری شدند و برای مقایسه، داربست های بدون ذرات یخ نیز تهیه شدند که به آن ها CC گفته می شود. میکروساختارهای این داربست ها با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) بررسی شد. داربست های IC دارای حفره های بزرگ کروی و متصل به یکدیگر در سطح بودند، در حالی که حفره های سطحی داربست های CC به صورت تصادفی شکل گرفته و بیشتر آن ها بسته بودند. تصاویر برش های افقی و عمودی نشان دهنده ساختارهای حفره ای بزرگ و متصل در نواحی داخلی داربست های IC بود، در حالی که حفره ها در داربست های CC نامنظم و تنها به طور جزئی به هم متصل بودند. استفاده از قالب ذرات یخ برجسته موجب ایجاد حفره های باز و کروی بر روی سطح داربست های IC شد، در حالی که داربست های CC به دلیل عدم استفاده از این قالب، فاقد چنین ساختارهای متخلخل بودند (شکل ۱۳-الف). مش PLGA نیز در مرکز هر دو نوع داربست مشاهده شد و در این مطالعه برای ایجاد ساختارهای حفره ای باز در هر دو طرف داربست های IC قرار گرفت تا امکان کشت سلول فراهم شود. تصاویر برش عمودی نشان داد که مش PLGA به خوبی با لایه های اسفنج کلاژن ادغام شده است و تخلخل هر دو نوع داربست بیش از ۹۸٪ بود که تخلخل بالا و ساختار حفره ای متصل در داربست های IC برای نفوذ و توزیع سلول ها مفید است. پس از یک هفته کشت در آزمایشگاه، ساختارهای سلولی و داربستی به مدت ۸ هفته در زیر پوست ناحیه پشت موش های بدون مو قرار داده شدند. ظاهر کلی ایمپلنت ها نشان دهنده ویژگی های غضروفی و رنگ سفید براق بود. رنگ آمیزی HE نشان داد که در داربست های IC، سلول ها به طور یکنواخت توزیع شده اند و ماتریکس خارج سلولی (ECM) به خوبی رسوب کرده است. اما در داربست های CC، توزیع سلول ها ناهمگن بود و بیشتر آن ها فقط در سطح قرار داشتند، که باعث ایجاد فضاهای خالی زیادی در قسمت های

CC منجر شود (شکل ۱۳-ب). در این مطالعه، داربست‌های هیبریدی کلاژن - PLGA با ترکیب مش PLGA و لایه‌های اسفنجی کلاژن ساخته شدند. این داربست‌ها دارای حفره‌های باز و متصل هستند که به توزیع یکنواخت سلول‌های غضروفی و ماتریکس‌های غضروفی کمک می‌کند و به رشد سلول‌ها و بازسازی بافت مشابه غضروف با خواص مکانیکی بالا منجر می‌شود. نتایج نشان می‌دهند که این داربست‌ها شرایط مناسبی برای ترشح ماتریکس خارج سلولی فراهم می‌کنند. با این حال، تحقیقات بیشتری برای ارزیابی اثرات بلندمدت و سازگاری زیستی این داربست‌ها در شرایط واقعی ضروری است. مقایسه آن‌ها با سایر روش‌ها نیز می‌تواند به بهینه‌سازی طراحی کمک کند.

داخلی داربست شد. رنگ‌آمیزی با Safranin O نشان داد که ماتریکس‌های غضروفی در داربست‌های IC به‌طور یکنواخت‌تری شکل گرفته‌اند. همچنین، رنگ‌آمیزی ایمونو هیستوشیمیایی (IHC) برای کلاژن نوع II نشان داد که داربست‌های IC رشد یکنواخت‌تری از کلاژن نوع II را نسبت به داربست‌های CC تسهیل کرده‌اند. در داربست‌های CC، توزیع کلاژن نوع II ناهمگن بود و برخی فضاهای خالی در آن‌ها وجود داشت. این نتایج نشان می‌دهد که ساختار حفره‌ای باز و متصل در داربست‌های IC نه تنها توزیع یکنواخت سلول‌ها را بهبود می‌بخشد، بلکه رشد یکنواخت سلول‌ها و رسوب ماتریکس‌های غضروفی را نیز تسهیل می‌کند. این ساختار حفره‌ای متصل می‌تواند نفوذ و حرکت سلول‌ها را در سراسر داربست افزایش دهد و در نتیجه به بازسازی بهتر بافت نسبت به داربست‌های



شکل ۱۳: (الف) تصاویر SEM شامل سطوح و مقاطع افقی و عمودی داربست‌های IC و CC هستند. در این تصاویر، ستون‌های سمت چپ با بزرگنمایی کم و ستون‌های سمت راست با بزرگنمایی بالا نمایش داده شده‌اند. همچنین، مربع‌های سبز، پیکان‌های آبی، دایره‌های قرمز و دایره‌های زرد به ترتیب نمایانگر مناطق بزرگنمایی، مش PLGA، منافذ کروی بزرگ و منافذ به هم پیوسته می‌باشند. (ب) تصاویر مربوط به ظاهر ناخالص (a,b)، رنگ‌آمیزی با روش HE (c,d)، رنگ‌آمیزی با Safranin O (e, f) و رنگ‌آمیزی (IHC) برای شناسایی کلاژن نوع II (g,h) از ایمپلنت‌ها پس از ۸ هفته از زمان کشت (۷۰).

کلاژنی را به دقت کنترل کنند. این ساختارهای متخلخل در داربست‌ها نقش مهمی در کنترل عملکرد سلول‌ها در مهندسی بافت غضروف دارند. آن‌ها شش نوع اسفنج PLGA با اندازه‌های مختلف حفره و تخلخل تولید کردند که این کار از طریق روش

در سال ۲۰۲۱ یان زی و همکارانش (۷۱)، به بررسی داربست‌های کلاژنی با ساختارهای متخلخل و به هم پیوسته پرداختند. آن‌ها از اسفنج‌های (PLGA) به عنوان الگوهای موقتی استفاده کردند تا بتوانند اتصال‌پذیری داربست‌های

ریختن حلال و حذف ذرات انجام شد تا اتصال‌پذیری داربست‌های کلاژنی تنظیم شود. بعد از حذف الگوهای PLGA، یک شبکه متصل در سرتاسر داربست‌های کلاژنی شکل گرفت. سپس، کندروسیت‌های مفصلی گاوی در این داربست‌ها کشت داده شدند تا تأثیر ساختارهای حفره‌ای بر توزیع سلول، تکثیر سلولی، ترشح ماتریس و بازسازی بافت غضروفی بررسی شود. نتایج نشان می‌دهد که طراحی مناسب این ساختارهای متخلخل می‌تواند به بهبود عملکرد سلولی و ترمیم بافت کمک کند. شش نوع الگوی PLGA با نسبت‌های مختلف PLGA و NaCl و اندازه‌های متفاوت ذرات NaCl تهیه شدند. ترکیب‌های خاص و نام‌گذاری‌های مربوط به آن‌ها در جدول ۳ آمده است. در این مطالعه، پس از یک روز کشت، میزان زنده‌مانی و توزیع کندروسیت‌ها در داربست‌های کلاژنی الگوگیری شده با PLGA ارزیابی شد. رنگ‌آمیزی زنده/مرده نشان داد که تقریباً تمام کندروسیت‌ها زنده بودند. رنگ‌آمیزی DAPI توزیع سلول‌ها را در مقاطع داربست‌ها نشان داد؛ در داربست‌های کنترل، سلول‌ها به‌طور متراکم بر روی سطح توزیع شده بودند، در حالی‌که در داربست‌های PLGA، توزیع سلول‌ها یکنواخت‌تر بود. حفره‌های تیره در نواحی مرکزی نشان‌دهنده حفره‌های داربست و اتصال خوب آن‌ها به نفوذ و توزیع یکنواخت سلول‌ها کمک کرد. در میان تمامی داربست‌های کلاژنی، داربست‌های کلاژنی الگوگیری شده با اسفنج PLGA که با ۱۰٪ وزنی PLGA و ذرات نمک بزرگ ساخته شده بودند، بیشترین یکنواختی در توزیع سلول‌ها را نشان دادند. این یکنواختی احتمالاً به دلیل وجود حفره‌های بزرگ و به هم پیوسته در این داربست‌ها است. مشاهدات میکروسکوپ الکترونی نشان داد که سلول‌ها به داربست‌ها چسبیده و ساختار حفره‌ای آن‌ها پس از یک روز کشت تغییر نکرده است. نتایج آزمون فشاری نشان داد که سازه‌های سلول/داربست ساخته شده از داربست‌های کلاژنی الگوگیری شده با PLGA دارای مدول یانگ بالاتری نسبت به سازه‌های شاهد هستند. هم‌چنین، سازه‌های Col-10-250 و Col-10-355 مدول یانگ بالاتری نسبت به Col-5-150 داشتند. به‌طور کلی، بافت‌هایی که در داربست‌های Col-10-150، Col-10-250 و Col-10-355 تشکیل شدند، دارای مدول فشاری بالاتری نسبت به سایر

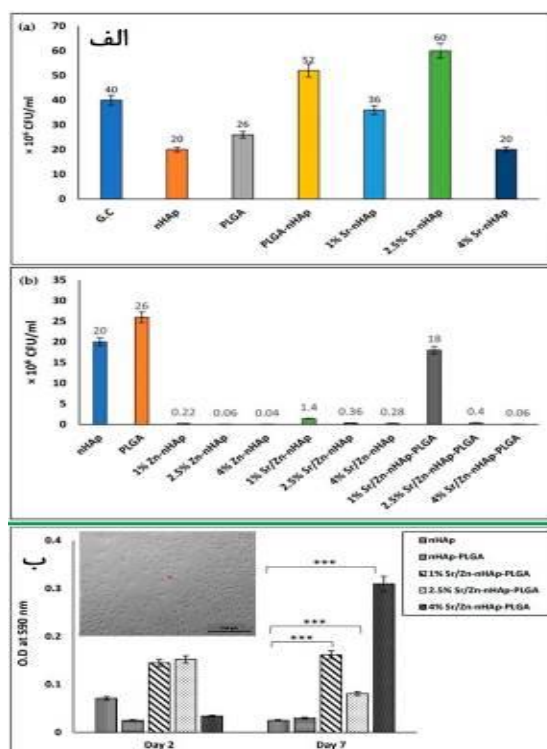
داربست‌ها، به‌ویژه داربست شاهد کلاژنی بودند. داربست‌های کلاژنی با اتصال‌پذیری بالا با استفاده از الگوهای موقتی اسفنجی PLGA تهیه شدند. ساختار حفره‌ای این داربست‌ها با کنترل تخلخل و اندازه حفره‌های اسفنجی PLGA تنظیم شد. این داربست‌ها، به‌ویژه نمونه Col-10-355، دارای اتصال‌پذیری بالا و کانال‌های بزرگ در سرتاسر خود بودند. کندروسیت‌ها به‌طور یکنواخت در این داربست‌ها چسبیده و توزیع شدند و نرخ تکثیر بالایی را نشان دادند، هم‌چنین بیان بالایی از ژن‌های غضروفی و ترشح ماتریس خارج‌سلولی غضروفی داشتند. داربست‌های کلاژنی، به‌خصوص Col-10-355، تشکیل بافت یکنواختی را با استحکام فشاری بالا تسهیل کردند. استفاده از اسفنج‌های PLGA به عنوان الگوهای موقتی می‌تواند داربست‌های متصل با حفره‌های مناسب برای مهندسی بافت غضروف تولید کند و فعالیت‌های سلولی ضروری را تقویت کند. این مطالعه به بررسی ساخت داربست‌های کلاژنی با ساختار حفره‌ای متصل پرداخته است که با استفاده از الگوهای موقتی اسفنجی PLGA تهیه شده‌اند. این تحقیق نشان می‌دهد که داربست‌های تولیدشده می‌توانند به‌خوبی توزیع سلول‌ها را تسهیل کرده و به رشد بافت غضروف کمک کنند. با این حال، مقاله می‌تواند در زمینه‌های مختلفی بهبود یابد، به عنوان مثال، عدم بررسی اثرات بلندمدت این داربست‌ها بر روی بافت‌های زنده یک نقطه ضعف محسوب می‌شود. هم‌چنین، تحلیل دقیق‌تری از مکانیزم‌های مولکولی و بیوشیمیایی تأثیرگذار بر فعالیت‌های سلولی می‌تواند به درک بهتر عملکرد این داربست‌ها کمک کند. در سال ۲۰۲۳، مودن حسن و همکارانش (۷۲) در یک تحقیق، یک داربست کامپوزیتی منحصر به فرد تولید کردند که شامل نانو هیدروکسی آپاتیت آغشته شده با استرانسیوم و روی (Sr/Zn) و (PLGA) بود. این داربست‌ها با استفاده از روش رسوب شیمیایی ساخته شدند و نسبت‌های مختلفی از یون‌های Sr/Zn (۱٪، ۲/۵٪ و ۴٪) داشتند. ابتدا، محلول‌های حاوی دی‌آمونیم فسفات و نیتрат کلسیم تهیه می‌شود و محلول حاوی فسفات به آرامی به محلول کلسیم اضافه می‌شود. پس از هم زدن و نگهداری برای یک شب، رسوب حاصل فیلتر و شسته و در نهایت خشک و کلسینه می‌شود. در مرحله بعد، ترکیب Zn/Sr nHAp به

محلول PLGA/DCM اضافه شده و پس از هم زدن و تبخیر حلال، مخلوط شسته و خشک می‌شود. این فرآیندها منجر به تولید هیدروکسی آپاتیت نانوکریستالی و ترکیب‌های با خواص زیست‌سازگاری مناسب برای کاربردهای پزشکی می‌شود. فعالیت ضدباکتریایی این داربست‌ها در برابر باکتری استافیلوکوکوس اورئوس (*Staphylococcus aureus*) با شمارش واحدهای تشکیل کلونی (CFU) پس از تماس مستقیم ارزیابی شد (شکل ۱۴-الف). نتایج نشان داد که افزایش غلظت Zn^{2+} منجر به کاهش تعداد CFU به‌صورت وابسته به دوز می‌شود و داربست‌ها حاوی ۴٪ یون روی بهترین خواص ضدباکتریایی را نشان داد. آزمون زنده‌مانی سلولی MTT نشان داد که آغشته شدن با Sr/Zn از تکثیر سلول‌های استئوبلاست حمایت می‌کند بدون اینکه سمی باشد و بالاترین درصد آغشتگی در (۴٪ Sr/Zn-nHAp-PLGA) برای رشد سلول‌ها ایده‌آل بود. این مطالعه هم‌چنین به بررسی تأثیرات ضدباکتریایی (nHAp) دوپ شده با یون روی و استرانسیوم می‌پردازد. نتایج نشان می‌دهد که داربست‌های حاوی Zn^{2+} به‌طور قابل‌توجهی تعداد باکتری‌ها را کاهش می‌دهند و بالاترین درصد مهار رشد باکتری (بین ۹۸/۶٪ تا ۹۹/۷٪) در غلظت ۴٪ Zn مشاهده می‌شود. هم‌چنین، افزودن PLGA به داربست‌ها تأثیری بر فعالیت ضدباکتریایی Zn^{2+} نداشت. آزمون MTT برای ارزیابی تکثیر سلول‌های استئوبلاست در انواع مختلف داربست‌ها و بررسی سازگاری سلولی آن‌ها انجام شد (شکل ۱۴-ب). تحقیقات قبلی نشان داده‌اند که (nHAp) با

سلول‌ها سازگار است و تأثیر مثبتی بر رشد و تمایز استئوبلاست‌ها دارد. در این مطالعه، nHAp به عنوان کنترل برای بررسی اثر آغشتگی با (Sr) و (Zn) استفاده شد. نتایج نشان داد که در روز دوم، تعداد سلول‌های فعال متابولیسی در داربست‌های nHAp و nHAp-PLGA کمتر از داربست‌های حاوی یون‌های Sr و Zn بود، هرچند این تفاوت از نظر آماری معنی‌دار نبود. غلظت ۴٪ یون‌های Sr/Zn توانست زنده‌مانی سلول‌ها را به مدت یک هفته حفظ کند و بالاترین تعداد سلول‌های زنده را ارائه دهد. این نتایج نشان می‌دهد که داربست‌های (۴٪ Sr/Zn-nHAp-PLGA) برای افزایش تکثیر و زنده‌مانی سلول‌ها مناسب هستند. این مطالعه به بررسی داربست‌های کامپوزیتی جدید برای مهندسی بافت استخوان می‌پردازد که دارای فعالیت ضدباکتریایی و پتانسیل استخوان‌سازی بالایی هستند. این داربست‌ها با آغشته شدن یون‌های استرانسیوم و روی بهبود یافته‌اند، اما عدم فعالیت ضدباکتریایی استرانسیوم و تأثیر منفی PLGA بر روی فعالیت ضدباکتریایی روی از معایب آن‌ها به شمار می‌رود. برای بهینه‌سازی عملکرد، پیشنهاد می‌شود نسبت آغشتگی عناصر مورد بررسی قرار گیرد و تحقیقات بالینی برای ارزیابی ایمنی و کارایی این داربست‌ها انجام شود. به طور کلی، این تحقیق نشان‌دهنده پیشرفت‌های امیدوارکننده‌ای در مهندسی بافت استخوان است، اما نیاز به تحقیقات بیشتری برای تأیید کاربردهای بالینی آن دارد.

جدول ۳: ترکیب‌های خاص و نام‌گذاری‌های مربوط به آن‌ها.

نام نمونه	درصد PLGA	اندازه ذرات NaCl (میکرومتر)
PLGA-10-250	۱۰	۲۵۰-۱۵۰
PLGA-5-150	۵	۲۵۰-۱۵۰
PLGA-10-250	۱۰	۲۵۰-۳۵۵
PLGA-5-250	۵	۳۵۵-۲۵۰
PLGA-10-355	۱۰	۵۰۰-۳۵۵
PLGA-5-355	۵	۵۰۰-۳۵۵



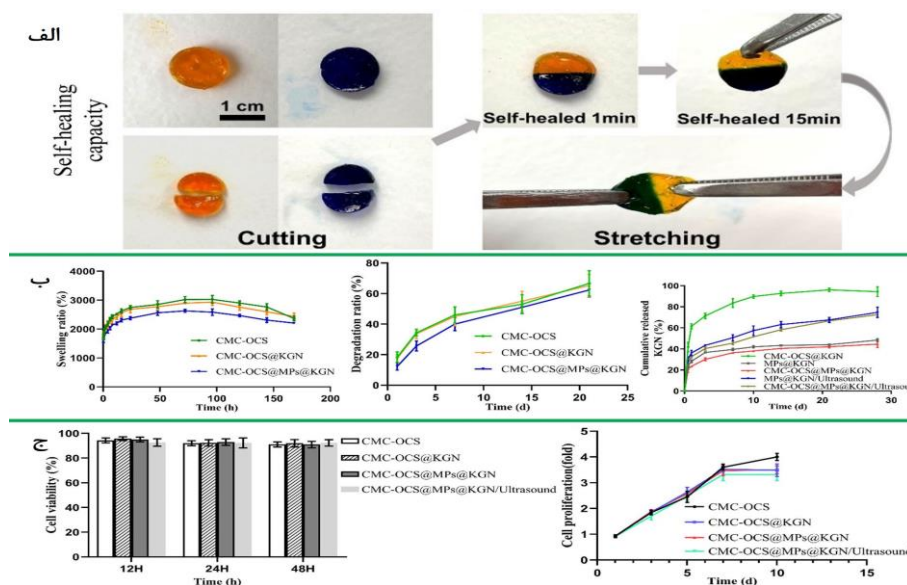
شکل ۱۴: (الف) شمارش واحدهای تشکیل کلونی پس از ۲۴ ساعت کشت با داربست‌های مختلف. (ب) سنجش MTT برای استئوبلاست‌های کشت شده به مدت ۲ و ۷ روز بر روی داربست‌های مختلف و سلول‌های استخوانی ROB کشت‌شده با شکل خاص ستاره‌ای تا میله‌ای خود که با پیکان قرمز نشان داده شده‌اند (۷۲).

اولیه غشایی انجام شده است. ابتدا، PLGA و KGN در حلالی شامل دی‌کلرومتان و دی‌متیل سولفوکسید حل شده و سپس، این محلول به آرامی به یک محلول آبی حاوی پلی‌وینیل‌الکل اضافه می‌شود تا یک امولسیون دوگانه اولیه ایجاد شود. این امولسیون سپس تحت فشار نیتروژن از طریق غشا چندین بار عبور داده می‌شود. میکروذره‌ها با استفاده از سانتریفیوژ جمع‌آوری شده، سه بار با آب مقطر شسته می‌شوند و سپس به روش انجمادی خشک (Lyophilization) می‌شوند. این فرآیند منجر به تولید میکروذره‌های PLGA حاوی کارتوژنین می‌شود که برای کاربردهای دارورسانی طراحی شده‌اند. ویژگی‌هایی مانند شکل ظاهری، خواص مکانیکی، تخلخل و سمیت سلولی این داربست‌ها مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که میکروذره‌ها پس از تابش امواج فراصوت تغییرات قابل توجهی را تجربه کرده و می‌توانند خواص مکانیکی هیدروژل را بهبود دهند. این مطالعه همچنین نشان

۴.۴. میکرو و نانوذرات کروی: میکروذره‌ها به عنوان یک وسیله انتقال ایده آل اغلب برای محصور کردن عوامل بیوشیمیایی برای القای تشکیل استخوان مورد استفاده قرار می‌گیرند. با توجه به رفتار تخریب سریع PLGA، بارگذاری میکروذره‌های PLGA در داربست‌ها نیز می‌تواند برای تخلخل استفاده شود، بنابراین سرعت تخریب کلی داربست بهبود می‌یابد و باعث ترمیم استخوانی و عروق می‌شود. در سال ۲۰۲۱ فو ژن یوان و همکارانش (۷۳) میکروذره‌های حساس به ماورای صوت (MPs) را از پلی (لاکتاید-کو-گلیکولیک اسید) حاوی کارتوژنین (KGN) تولید کردند و سپس آن‌ها را تحت تأثیر امواج فراصوت قرار دادند. در این تحقیق، هیدروژل‌های کندرویتین سولفات با کربوکسی‌متیل کیتوسان (CMC-OCS) برای ساخت داربست‌های ترکیبی استفاده شد. تهیه میکروذره‌های PLGA حاوی کارتوژنین (KGN) با استفاده از روش امولسیون روغن در آب (O/W) و ترکیب آن با اختلاط

است. هیچ تفاوت معناداری بین چهار گروه مشاهده نشد و تکثیر سلول‌های بنیادی مزانشیمی مغز استخوان خرگوش (rBMMSCs) روی داربست‌ها نیز با روش CCK-8 بررسی شد. هدف اصلی این تحقیق رهایش کنترل‌شده دارو است، به طوری که پیش‌بینی شده هیدروژل دارای ویژگی‌های رهایش سریع باشد در حالی که میکروکره‌ها رهایش آهسته‌تری دارند. به‌طور کلی، به دلیل بهبود خواص مکانیکی و توانایی رهایش پایدار KGN، این هیدروژل قابل تزریق با خاصیت حساس به ماورای صوت یک سیستم امیدوارکننده برای مهندسی بافت غضروف است. استفاده از میکروکره‌های حاوی کارتونین و هیدروژل‌های قابل تزریق تحت تأثیر امواج فراصوت مزایا و معایبی دارد. یکی از مشکلات، افزایش دما و آسیب به بافت‌های اطراف ناشی از این امواج است. همچنین، فشار ناشی از امواج می‌تواند به ساختارهای داخلی آسیب برساند و فرآیند حفره‌سازی ممکن است به سلول‌ها آسیب بزند. کنترل رهایش دارو نیز در برخی موارد دشوار است. بهینه‌سازی این سیستم نیازمند تحقیقات بیشتر بر روی پارامترهای امواج فراصوت و آزمایش‌های بالینی برای ارزیابی ایمنی و اثربخشی آن است. همچنین، ترکیب سایر داروها با هیدروژل‌ها می‌تواند به افزایش کارایی درمانی کمک کند.

داد که با برش دو هیدروژل کامل و اتصال دوباره آن‌ها، قابلیت ترمیم هیدروژل‌های آسیب‌دیده به‌وضوح قابل مشاهده است (شکل ۱۵-الف). رهایش KGN از این میکروکره‌ها به آرامی انجام می‌شود و می‌تواند غلظت آن را برای حداقل ۲۸ روز حفظ کند. آزمایش‌های رئولوژیکی نشان داد که مدول ذخیره‌سازی و مدول اتلاف در هیدروژل‌های CMC-OCS و CMC-OCS@KGN در دامنه کرنش ۰/۰۱٪ تا ۵٪ ثابت باقی ماند، اما با افزایش تغییر شکل، ساختار هیدروژل‌ها آسیب دید. همچنین، نسبت تورم هیدروژل@MPs کمتر از سایر هیدروژل‌ها بود و رفتار رهایش KGN در گروه‌های مختلف متفاوت بود؛ به‌طوری که در گروه CMC-OCS@KGN رهایش ناگهانی بیشتری مشاهده شد (شکل ۱۵-ب). چسبندگی بالای این مواد باعث می‌شود که اتصال آن‌ها به سرعت انجام گیرد و یکپارچگی محل ترمیم را حتی در برابر کشش‌های خارجی حفظ کند، همچنین سازگاری داربست‌ها با سلول‌ها از طریق ارزیابی زنده‌مانی و تکثیر سلول‌ها با استفاده از آزمایش CCK-8 و رنگ‌آمیزی LIVE/DEAD بررسی شد (شکل ۱۵-ج). نتایج نشان داد که نسبت زنده‌مانی سلول‌ها در تمام گروه‌ها بیش از ۹۰٪ بود که نشان‌دهنده سازگاری خوب سلولی برای همه نوع داربست‌ها و استفاده از ماورای صوت



شکل ۱۵: (الف) ظرفیت خود ترمیمی با برش هیدروژل و اتصال مجدد آن‌ها به یکدیگر برای دستیابی به فصل مشترک بهبود یافته. (ب) نسبت تورم و نسبت تخریب سه داربست در زمان‌های مختلف رفتار رهایش تجمعی KGN (ج) سنجش سمیت سلولی و تکثیر سلولی در چهار گروه (۷۳).

۵.۴. هیدروژل‌ها: هیدروژل‌ها شبکه‌های ویسکوالاستیک آبدوست هستند که از هموپلیمرها یا کوپلیمرها تشکیل شده و می‌توانند به محرک‌های محیطی مانند دما و pH پاسخ دهند. این ویژگی‌ها هیدروژل‌ها را برای درمان‌های غیرجراحی و کم‌تهاجمی مناسب می‌سازد. در سال‌های اخیر، هیدروژل‌های چندمنظوره برای کاربردهای زیست‌پزشکی مانند تحویل دارو و مهندسی بافت توسعه یافته‌اند. هیدروژل‌های مورد استفاده در مهندسی بافت استخوان شامل هیالورونیک اسید، آلژینات و پلی اتیلن گلیکول (PEG) هستند. PLGA به عنوان یک پلیمر زیستی تأیید شده، معمولاً با PEG کوپلیمریزه می‌شود تا ژل‌های حرارتی تشکیل دهد. این بخش بر کاربرد هیدروژل‌های مبتنی بر PLGA در مهندسی بافت استخوان تمرکز دارد. بائومینگ یوان و همکارانش در سال ۲۰۲۲ (۷۴) بررسی کردند که آیا پلیمر سه بلوک PLGA-PEG-PLGA حساس به دما می‌تواند نیازهای درمانی برای استئومیلیت را برآورده کند یا خیر و همچنین به‌طور خاص، اثرات مخلوط کردن وانکومایسین، هیدروکسی آپاتایت و پلیمر سه‌بلوک PLGA-PEG-PLGA حساس به دما در یک محلول آبی بر ویژگی‌های هیدروژل حاصل و قابلیت آن در درمان استئومیلیت مورد ارزیابی قرار گرفت. آن‌ها هیدروژل حرارتی وانکومایسین-PLGA-PEG-PLGA/PLGA هیدروکسی آپاتایت را با نسبت LA/GA برابر ۱۵:۱ تهیه و مشخصه‌یابی کردند. ویژگی‌های رئولوژیکی، خواص انتقال فاز محلول به ژل و مقدار غلظت بحرانی مایسل ترکیب PLGA-PEG-PLGA/HA تأیید کرد که این سیستم انتقال فاز حرارتی حساس به دما را تجربه می‌کند. همچنین، HA در ترکیب باعث افزایش مدول ذخیره و بهبود سازگاری سمیت سلولی می‌شود. مقدار CMC با رسم نسبت شدت فلورسانس و لگاریتم غلظت محاسبه شد. مقدار CMC برای کوپلیمر PLGA-PEG-PLGA حدود ۱/۷۵ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بود، در حالی که برای ترکیب PLGA-PEG-PLGA/HA این مقدار تقریباً ۱/۲۸ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بود. CMC کمی پایین‌تر در ترکیب نشان می‌دهد که HA تأثیر کمی بر رفتار خودآرایی PLGA-PEG-PLGA دارد و همچنین دمای

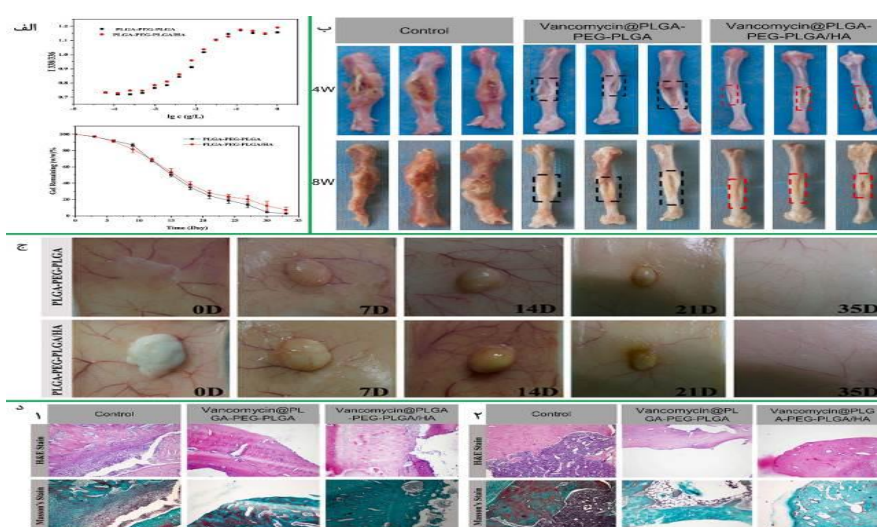
ژل‌سازی را هنگام افزودن HA به کوپلیمر کاهش می‌دهد. تخریب هیدروژل ترکیبی در شرایط آزمایشگاهی شبیه‌سازی شده نشان داده است که هیدروژل‌های پلیمری و ترکیبی پس از ۳۳ روز بیش از ۹۰٪ تخریب شدند (شکل ۱۶-الف). پس از چهار هفته، میزان عفونت استخوان درشت نی (تیبیا) موش‌ها در دو گروه درمانی کنترل شد و مقداری بهبود در استخوان مشاهده شد. با این حال، ناحیه نقص استخوان در گروه درمانی وانکومایسین PLGA-PEG-PLGA بزرگ‌تر از گروه وانکومایسین PLGA-PEG-PLGA/HA بود. بعد از ۸ هفته، هیچ نشانه‌ای از عود عفونت استخوان تیبیا وجود نداشت. در هر دو گروه، اندازه نقص استخوان در ۸ هفته کوچک‌تر از ۴ هفته بعد از عمل بود که نشان‌دهنده پیشرفت در روند بهبود استخوان است. با این حال، ناحیه نقص استخوان هنوز در گروه وانکومایسین PLGA-PEG-PLGA/HA کوچکتر از گروه وانکومایسین PLGA-PEG-PLGA بود (شکل ۱۶-ب). نتایج ارزیابی تخریب درون تنی این هیدروژل‌ها نیز نشان داده است که، ژل به تدریج در بافت‌های رت‌ها تخریب شده و در هفته پنجم به‌طور کامل از بین رفته است، که نشان می‌دهد نرخ تخریب درون تنی بیشتر از نرخ تخریب در شرایط آزمایشگاهی بود (شکل ۱۶-ج). نتایج هر دو نوع آزمایش تخریب‌پذیری تأیید کردند که این ترکیب خواص زیست‌تخریب‌پذیری خوبی دارد. همچنین، با توجه به زمان تخریب ژل (۱ ماه) و زمان ترمیم استخوان (۳ ماه)، ژل مانع فیزیکی برای فرآیند ترمیم استخوان نخواهد بود. نتایج رنگ‌آمیزی HE و Masson از نمونه‌های استخوان در هر گروه را در هفته‌های ۴ و ۸ نشان می‌دهد. در گروه کنترل، تعداد زیادی سلول التهابی به بافت استخوانی نفوذ کردند و در هفته ۸ هیچ بهبودی در پاسخ التهابی مشاهده نشد اما در گروه‌های حاوی کوپلیمر و ترکیب با وانکومایسین، فقط تعداد کمی سلول التهابی در هفته ۴ دیده شد که نشان‌دهنده کنترل عفونت است. همچنین، در هفته ۸ هیچ نشانه‌ای از عود عفونت وجود نداشت که نشان می‌دهد اثر ضدعفونی‌کننده ترکیب حاوی وانکومایسین خوب بوده است (شکل ۱۶-د). استئومیلیت یک عفونت استخوانی است که

درمان آن دشوار است. برای درمان این بیماری، نیاز به کنترل عفونت و حذف بافت‌های مرده وجود دارد، اما عوارض جانبی و مقاومت دارویی آنتی‌بیوتیک‌های سیستمیک، استفاده از روش‌های تحویل داروی موضعی را ضروری کرده است. سیمان استخوانی بارگذاری شده با آنتی‌بیوتیک به عنوان روش اصلی درمان شناخته می‌شود، اما این روش معایب خاص خود را دارد. به همین دلیل، از پلیمر کوپلیمر PLGA-PEG-PLGA با خواص ژل‌سازی حرارتی به عنوان حامل داروی آزادسازی پایدار استفاده شد. در سال ۲۰۲۰ سید محمد دواچی و همکارانش (۷۵)، در مطالعه خود به درمان سینوزیت مزمن با استفاده از هیدروژل‌های حاوی دارو پرداختند. یکی از روش‌های مؤثر برای درمان این بیماری، استفاده از هیدروژل‌هایی است که داروها را به آرامی آزاد می‌کنند. در ابتدا، میکرو و نانوذراتی از (PLGA) بارگذاری شده با دگزامتازون (DEX) تهیه و مشخصه‌یابی شدند. تهیه نانوذرات PLGA بارگذاری شده با دگزامتازون با استفاده از روش امولسیون- نفوذ انجام شده است. ابتدا، پلی‌وینیل الکل در آب حل می‌شود و سپس دگزامتازون و PLGA در حلال‌های مختلف حل شده و به محلول PVA اضافه می‌شوند. پس از ایجاد امولسیون و حذف حلال‌ها، نانوذرات جدا و شسته می‌شوند. در نهایت، نانوذرات منجمد و خشک شده و در دمای -20°C نگهداری می‌شوند. تهیه میکروذرات PLGA بارگذاری شده با دگزامتازون با استفاده از روش امولسیون روغن در آب و تبخیر حلال انجام می‌شود. دگزامتازون و PLGA در حلال‌های مختلف حل شده و به محلول پلی‌وینیل الکل اضافه می‌شوند. مخلوط به مدت ۶۰ دقیقه با همزن مغناطیسی هم زده می‌شود و سپس حلال‌ها تبخیر می‌شوند. میکروذرات پس از سانتریفیوژ جدا و شسته شده، منجمد و در دمای -20°C نگهداری می‌شوند. اندازه ذرات PLGA بارگذاری شده با دگزامتازون با استفاده از (SEM) بررسی شده است و نشان می‌دهد که ذرات کره‌ای و یکنواخت هستند. اندازه متوسط ذرات میکرو و نانو به ترتیب $2/02$ میکرومتر و 105 نانومتر است (شکل ۱۷-الف). نتایج نشان داد که نانوذرات دگزامتازون را در مدت ۷ روز و

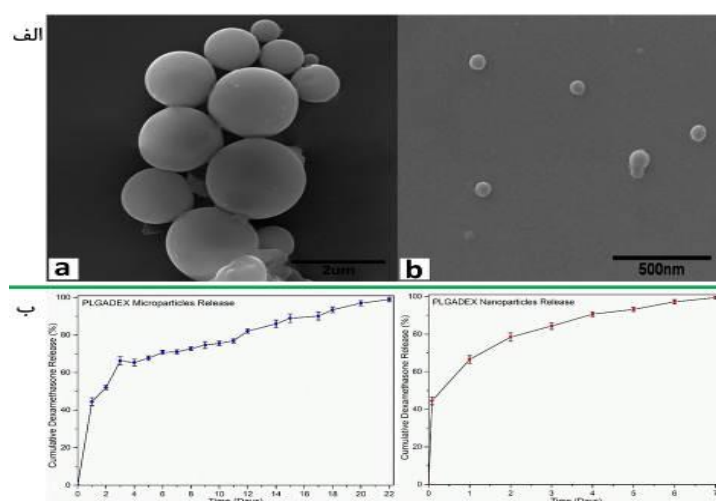
میکروذرات آن را در مدت ۲۲ روز آزاد می‌کنند (شکل ۱۷-ب). به دلیل آزادسازی کندتر، میکروذرات PLGA بارگذاری شده با دگزامتازون برای این مطالعه انتخاب شدند. سپس، هیدروژل‌هایی بر پایه کیتوسان و پلی‌وینیل‌پیرولیدون (PVP) با نسبت‌های وزنی مختلف تهیه شد و ساختار میکروذرات PLGA بهینه‌سازی شد. بررسی‌ها نشان داد که میکروذرات به طور یکنواخت در هیدروژل‌ها پراکنده شده‌اند. هیدروژل‌های حاصل دارای ویژگی‌های مناسبی مانند استحکام مکانیکی خوب، ساختار متخلخل و فعالیت ضدباکتریایی بودند. هم‌چنین، آزمایش‌ها نشان دادند که این هیدروژل‌ها بر روی سلول‌ها اثر منفی ندارند و در هیدروژل با بالاترین محتوای PVP، 80% دارو پس از ۳۰ روز آزاد شد. این هیدروژل به عنوان یک گزینه مناسب برای درمان سینوزیت مزمن و رینیت (Rhinitis) آلرژیک معرفی شده است. در سال ۲۰۲۲ پریسا قندفروشان و همکارانش (۷۶)، به توسعه یک هیدروژل نانوکامپوزیتی برای ترمیم غضروف پرداختند. این هیدروژل از ژلاتین طبیعی و کوپلیمر PLGA-PEG-PLGA تشکیل شده است و با فاکتور رشد تبدیل‌کننده بتا-۱ ($\text{TGF-}\beta 1$) بارگیری شده است. هدف از این کار بهبود چسبندگی، زنده‌مانی و تمایز سلولی سلول‌های بنیادی پالپ دندان انسان (hDPSCs) برای ترمیم غضروف است. از میکروسکوپ الکترونی روبشی برای بررسی اندازه و مورفولوژی ذرات و هیدروژل استفاده شده است. این هیدروژل دارای ساختار متخلخل با ابعاد منافذ حدود 202 میکرومتر است. در ۹ روز اول، آزادسازی $\text{TGF-}\beta 1$ از هر دو نانوذرات و هیدروژل به خوبی انجام شد. در انتهای ۲۱ روز، آزادسازی $\text{TGF-}\beta 1$ به ترتیب به 78% و 75% برای نانوذرات PLGA-PEG-PLGA و هیدروژل ژلاتین / PLGA-PEG-PLGA رسید. یکی از مشخصه‌های مهم هیدروژل‌ها بتوانایی جذب آب میباشد، زیرا بافت غضروف طبیعی حدود $70-85\%$ وزن خود را آب تشکیل می‌دهد. جذب آب هیدروژل‌های نانوکامپوزیتی در محیط PBS به مدت ۱۲۰ ساعت بررسی شد. نتایج نشان داد که هیدروژل‌های حاوی ژلاتین و PEG به دلیل ماهیت آبدوستی خود، جذب آب بالاتری دارند. افزودن نانوذرات PLGA-PEG-PLGA به هیدروژل

نشان داد که h-DPSCs به خوبی به هیدروژل چسبیده‌اند و با هم در ارتباط هستند و منافذ هیدروژل نیز با سلول‌ها پر شده است (شکل ۱۸-ب). به صورت کلی یافته‌ها نشان داد که هیدروژل نانوکامپوزیتی ژلاتین / PLGA-PEG-PLGA-TGF- β 1 چسبندگی، زنده‌مانی و تمایز غضروفی سلول‌های hDPSC را بهبود می‌بخشد. این هیدروژل می‌تواند پایه‌ای برای استراتژی‌های جدید و مؤثر برای درمان آسیب‌های غضروف باشد.

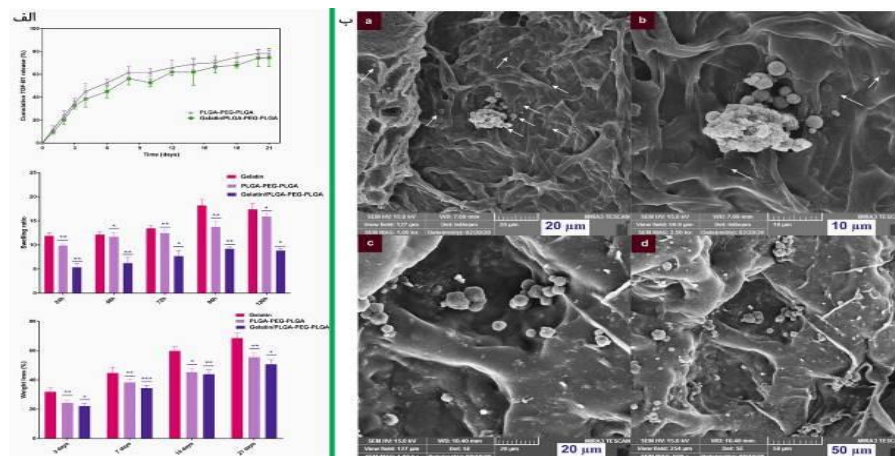
ژلاتین باعث کاهش جذب آب شد، زیرا نانوذرات به عنوان پرکننده عمل می‌کنند و ساختار منافذ را متراکم‌تر می‌کنند. تجزیه هیدروژل‌های ژلاتین، PLGA-PEG-PLGA و ژلاتین / PLGA-PEG-PLGA به مدت سه هفته در شرایط آزمایشگاهی بررسی شد. نتایج نشان داد که هیدروژل‌های نانوکامپوزیتی از دست دادن وزن متوسطی در طول زمان داشتند (شکل ۱۸-الف). بررسی چسبندگی و رشد سلول‌های بنیادی پالپ دندان انسان (hDPSCs) بر روی هیدروژل نانوکامپوزیتی



شکل ۱۶: (الف) منحنی تغییرات نسبت شدت فلورانس (I338/I336) با غلظت برای دو ترکیب و آزمون تخریب آزمایشگاهی دو ترکیب. (ب) عکس‌های بهبود نقص استخوان تی‌بی‌ا در موش صحرایی پس از ۴ هفته و ۸ هفته درمان. (ج) آزمون تخریب درون تنی با گذر زمان. (د) نتایج HE و Masson گروه‌های مختلف پس از ۴ هفته و ۸ هفته دریدمان (۷۴).



شکل ۱۷: (الف) تصاویر SEM از (a) میکروذرات PLGADEX (b) نانوذرات PLGADEX. (ب) ره‌ایش دگزامتازون در $\text{pH} = 7.4$ و دمای 37°C برای میکروذرات PLGADEX و نانوذرات PLGADEX (۷۵).



شکل ۱۸: (الف) رهائش TGF-β1 برای نانوذرات PLGA-PEG-PLGA و هیدروژل ژلاتین / PLGA-PEG-PLGA و رفتار تورم داربست ها و تجزیه هیدروژل های ژلاتین. (ب) تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از سلول های hDPSCs پس از ۱۴ روز (a,b) و ۱۸ روز (c,d) کشت روی هیدروژل ژلاتین / PLGA-PEG-PLGA-TGF-β1 (۷۶).

مهندسی بافت و همچنین توانایی آن در تحریک رشد سلول های استخوانی بسیار مورد توجه قرار گرفته است. این پلیمر می تواند به عنوان داربست برای رشد سلول های استخوانی عمل کند و با فراهم کردن محیطی مناسب، باعث تسریع فرآیند ترمیم استخوان ها شود. علاوه بر این، PLGA می تواند به عنوان حامل داروهای مختلف نیز مورد استفاده قرار گیرد، که این امر به طور خاص در درمان بیماری ها و آسیب های استخوانی اهمیت دارد. با توجه به اینکه PLGA قابلیت کنترل رهائش دارو را دارد، می تواند به عنوان یک سیستم تحویل دارویی مؤثر عمل کند. پلیمر PLGA، علاوه بر مزایای بررسی شده در این مطالعه، دارای نقاط ضعفی نیز می باشد. از جمله معایب این پلیمر می توان به خشک و شکننده بودن آن اشاره کرد که استفاده از آن را بیشتر در زمینه های مهندسی محدود می کند. با توجه به قیمت بالای این پلیمر، فرآیند تولید و در نتیجه محصولات و تجهیزات حاصل از آن نیز گران قیمت هستند. پلیمر PLGA به دلیل تخریب پذیر بودن، شرایط نگهداری خاص و سختی دارد و حتی در شرایط مناسب، با گذشت زمان دچار تخریب شده و خواص اولیه خود را از دست می دهد. بنابراین، استفاده از این پلیمر در شرایط بهینه توصیه می شود. دستیابی به وزن مولکولی بسیار بالا در این پلیمر دشوار است و وجود ناخالصی در روش پلیمریزاسیون حلقه گشا

نتیجه گیری

این مقاله به بررسی پتانسیل (پلی لاکتیک-کو-گلایکولیک اسید) در مهندسی بافت استخوان می پردازد و بر ویژگی های زیستی و قابلیت تنظیم تخریب آن تأکید می کند. PLGA به اشکال مختلفی مانند داربست ها، الیاف، هیدروژل ها و میکروکره ها تقسیم بندی شده است. این پلیمر به عنوان یکی از مهم ترین پلیمرهای زیستی در مهندسی بافت استخوان، به دلیل خواص منحصر به فرد خود، مورد توجه ویژه ای قرار دارد. PLGA که از ترکیب دو مونومر لاکتیک اسید و گلایکولیک اسید تشکیل شده است، به دلیل قابلیت تخریب پذیری زیستی و سازگاری با بافت های انسانی، در زمینه های مختلف پزشکی کاربرد دارد. سنتز PLGA معمولاً به دو روش اصلی انجام می شود: پلیمریزاسیون تراکمی و پلیمریزاسیون حلقه گشا که به دلیل نسبت های مختلف ترکیبی از لاکتیک اسید و گلایکولیک اسید، این پلیمر خواص مکانیکی متنوعی دارد. این پلیمر می تواند به گونه ای طراحی شود که زمان تخریب آن در بدن از چند هفته تا چند سال متغیر باشد. این ویژگی به پژوهشگران اجازه می دهد تا داربست هایی برای ترمیم بافت ها ایجاد کنند که به تدریج تخریب شده و جای خود را به بافت جدید بدهند و به دلیل همین قابلیت، استفاده از PLGA در

حامی مالی: ندارد.

تعارض در منافع: وجود ندارد.

مشارکت نویسندگان

در ایده، نگارش و ویرایش مقاله کلیه نویسندگان مشارکت داشتند.

می‌تواند مانع رسیدن به وزن مولکولی بالا شود. به‌طور کلی، وزن مولکولی ۵۰۰۰۰ گرم بر مول، حداکثر وزن مولکولی برای PLGA است که به صورت تجاری در دسترس است. به منظور افزایش وزن مولکولی، پیشنهاد می‌شود که این پلیمر با گروه‌های ایزوسیانات واکنش داده و پلی‌یورتان‌هایی بر پایه PLGA سنتز شود.

References:

- 1-Zhu W, Li C, Yao M, Wang X, Wang J, Zhang W, et al. *Advances in Osseointegration of Biomimetic Mineralized Collagen and Inorganic Metal Elements of Natural Bone for Bone Repair*. Regen Biomater 2023; 10: rbad030.
- 2-Megafu M, Megafu E, Mian H, Singhal S, Lee A, Gladstone JN, et al. *Fragile Statistical Findings in Randomized Controlled Trials Evaluating Autograft Versus Allograft Use in Anterior Cruciate Ligament Reconstruction: A Systematic Review*. Arthroscopy 2024; 40(3):1009-18.
- 3- Finze R, Laubach M, Russo Serafini M, Kneser U, Medeiros Savi F. *Histological and Immunohistochemical Characterization of Osteoimmunological Processes in Scaffold-Guided Bone Regeneration in an Ovine Large Segmental Defect Model*. Biomedicines 2023; 11(10): 2781.
- 4- Nasiri-Tabrizi B, Basirun WJ, Yeong CH, Thein WM. *Development of the Third Generation of Bioceramics: Doping Hydroxyapatite with S-, P-, D-, and F-Blocks Cations and their Potential Applications in Bone Regeneration and Void Filling*. Ceramics International 2023; 49(5): 7142-79.
- 5-Szwed-Georgiou A, Płociński P, Kupikowska-Stobba B, Urbaniak MM, Rusek-Wala P, Szustakiewicz K, et al. *Bioactive Materials for Bone Regeneration: Biomolecules and Delivery Systems*. ACS Biomaterials Science & Engineering 2023; 9(9): 5222-54.
- 6-Shahrousvand M, Sadeghi GMM, Shahrousvand E, Ghollasi M, Salimi A. *Superficial Physicochemical Properties of Polyurethane Biomaterials as Osteogenic Regulators in Human Mesenchymal Stem Cells Fates*. Colloids and Surfaces B: Biointerfaces 2017; 156: 292-304.
- 7-Yadav S, Khan J, Yadav A. *Applications of Scaffolds in Tissue Engineering: Current Utilization and Future Prospective*. Current Gene Therapy 2024; 24(2): 94-109.
- 8-Shahrousvand M, Ghollasi M, Zarchi AAK, Salimi A. *Osteogenic Differentiation of Hmscs on Semi-Interpenetrating Polymer Networks of Polyurethane/Poly (2 - Hydroxyethyl Methacrylate)/Cellulose Nanowhisker Scaffolds*. Int J Biol Macromol 2019; 138: 262-71.
- 9-Garner J, Skidmore S, Overdorf G, Hadar J, Park H, Park K, et al. *A New Analytical Method for*

- Quantifying Acid-End-Cap PLGA in Sub-Milligram Quantities.** *Mol Pharm* 2024; 22(1): 446-58.
- 10-Yeo YH, Jo SK, Kim MH, Lee SJ, Han SY, Park MH, et al. **Fabrication of Atelocollagen-Coated Bioabsorbable Suture and the Evaluation of Its Regenerative Efficacy in Achilles' Tendon Healing Using a Rat Experimental Model.** *Int J Biol Macromol* 2024; 271: 132564.
- 11-Shafiee K, Bazraei S, Mashak A, Mobedi H. **The Impact of Temperature on the Formation, Release Mechanism, and Degradation of PLGA-based In-Situ Forming Implants.** *Journal of Polymers and the Environment* 2024; 32: 3591-608.
- 12-Shanmugavadivu A, Lavanya K, Selvamurugan N. **Nanomaterials in Bone Tissue Engineering.** *Handbook of Nanomaterials, Volume 2: Elsevier;* 2024; 321-57.
- 13-Hao L, Jiang Y, Zhang R, Zhang N, Yang Y, Gao Y, et al. **Preparation and in Vivo/In Vitro Characterization of Ticagrelor PLGA Sustained-Release Microspheres for Injection.** *Designed Monomers and Polymers* 2021; 24(1): 305-19.
- 14-Jem KJ, van der Pol JF, de Vos S. **Microbial Lactic Acid, Its Polymer Poly (Lactic Acid), and their Industrial Applications.** *Plastics From Bacteria: Natural Functions and Applications* 2010: 323-46.
- 15-Cunha B, Bahú J, Xavier L, Crivellin S, de Souza S, Lodi L, et al. Filho, RM; Schiavon, MIRB; Concha, VOC; et al. **Lactide: Production Routes, Properties, and Applications.** *Bioengineering* 2022, 9, 164. s
Note: MDPI stays neutral with regard to jurisdictional claims in published ...; 2022.
- 16-Van Wouwe P, Dusselier M, Vanleeuw E, Sels B. **Lactide Synthesis and Chirality Control for Polylactic Acid Production.** *ChemSusChem* 2016; 9(9): 907-21.
- 17-Yunhai S, Houyong S, Deming L, Qinghua L, Dexing C, Yongchuan Z. **Separation of Glycolic Acid From Glycolonitrile Hydrolysate by Reactive Extraction with Tri-N-Octylamine.** *Separation and Purification Technology* 2006; 49(1): 20-6.
- 18-Nancucheo I, Johnson DB. **Production of Glycolic Acid by Chemolithotrophic Iron-And Sulfur-Oxidizing Bacteria and Its Role in Delineating and Sustaining Acidophilic Sulfide Mineral-Oxidizing Consortia.** *Applied and Environmental Microbiology* 2010; 76(2): 461-7.
- 19-Schmitt EE, Epstein M, Polistina RA. **Alpha-Glycolide and Methods for the Isolation Thereof.** *Google Patents;* 1969.
- 20-Higgins N. **Condensation Polymers of Hydroxyacetic Acid.** *US Patent* 1950; 8.
- 21-Takahashi K, Taniguchi I, Miyamoto M, Kimura Y. **Melt/Solid Polycondensation of Glycolic Acid to Obtain High-Molecular-Weight Poly (Glycolic Acid).** *Polymer* 2000; 41(24): 8725-8.
- 22-Chabot F, Vert M, Chapelle S, Granger P. **Configurational structures of lactic acid stereocopolymers as determined by $^{13}\text{C}\{^1\text{H}\}$ nmr.** *Polymer* 1983; 24(1): 53-9.
- 23-Gilding D, Reed A. **Biodegradable Polymers for Use in Surgery—Polyglycolic/Poly (Actic Acid) Homo-And Copolymers: 1.** *Polymer* 1979; 20(12): 1459-64.

- 24-Jin S, Xia X, Huang J, Yuan C, Zuo Y, Li Y, et al. **Recent Advances in PLGA-Based Biomaterials for Bone Tissue Regeneration.** Acta Biomaterialia 2021; 127: 56-79.
- 25-Makadia HK, Siegel SJ. **Poly Lactic-Co-Glycolic Acid (PLGA) as Biodegradable Controlled Drug Delivery Carrier.** Polymers 2011; 3(3): 1377-97.
- 26-Houchin M, Topp E. **Physical Properties of PLGA Films during Polymer Degradation.** Journal of Applied Polymer Science 2009; 114(5): 2848-54.
- 27-Martins C, Sousa F, Araujo F, Sarmiento B. **Functionalizing PLGA and PLGA Derivatives for Drug Delivery and Tissue Regeneration Applications.** Advanced Healthcare Materials 2018; 7(1): 1701035.
- 28-Machatschek R, Lendlein A. **Fundamental Insights in PLGA Degradation from Thin Film Studies.** Journal of Controlled Release 2020; 319: 276-84.
- 29-Villemin E, Ong YC, Thomas CM, Gasser G. **Polymer Encapsulation of Ruthenium Complexes for Biological and Medicinal Applications.** Nature Reviews Chemistry 2019; 3(4): 261-82.
- 30-Nowalk JA, Swisher JH, Meyer TY. **Influence of Short-Range Scrambling of Monomer Order on the Hydrolysis Behaviors of Sequenced Degradable Polyesters.** Macromolecules 2019; 52(12): 4694-702.
- 31-Danhier F, Ansorena E, Silva JM, Coco R, Le Breton A, Préat V. **PLGA-Based Nanoparticles: An Overview of Biomedical Applications.** Journal of Controlled Release 2012; 161(2): 505-22.
- 32-Go EJ, Kang EY, Lee SK, Park S, Kim JH, Park W, et al. **An Osteoconductive PLGA Scaffold with Bioactive B-TCP and Anti-Inflammatory Mg (OH) 2 To Improve in Vivo Bone Regeneration.** Biomaterials Science 2020; 8(3): 937-48.
- 33-Engineer C, Parikh J, Raval A. **Review on Hydrolytic Degradation Behavior of Biodegradable Polymers from Controlled Drug Delivery System.** Trends In Biomaterials & Artificial Organs 2011; 25(2).
- 34-Wu XS, Wang N. **Synthesis, Characterization, Biodegradation, and Drug Delivery Application of Biodegradable Lactic/Glycolic Acid Polymers.** Part II: Biodegradation. J Biomater Sci Polym Ed 2001; 12(1): 21-34.
- 35-Sharma U, Concagh D, Core L, Kuang Y, You C, Pham Q, et al. **The Development of Bioresorbable Composite Polymeric Implants with High Mechanical Strength.** Nature Materials 2018; 17(1): 96-103.
- 36-Keles H, Naylor A, Clegg F, Sammon C. **Investigation of Factors Influencing the Hydrolytic Degradation of Single PLGA Microparticles.** Polymer Degradation and Stability 2015; 119: 228-41.
- 37-Shin HJ, Lee CH, Cho IH, Kim YJ, Lee YJ, Kim IA, et al. **Electrospun PLGA Nanofiber Scaffolds for Articular Cartilage Reconstruction: Mechanical Stability, Degradation and Cellular Responses Under Mechanical Stimulation In Vitro.** Journal of Biomaterials Science, Polymer Edition 2006; 17(1-2): 103-19.
- 38-Washington MA, Swiner DJ, Bell KR, Fedorchak MV, Little SR, Meyer TY. **The Impact of Monomer Sequence and Stereochemistry on the Swelling and Erosion of Biodegradable Poly (Lactic-Co-Glycolic Acid) Matrices.** Biomaterials 2017; 117: 66-76.

- 39-Li J, Rothstein SN, Little SR, Edenborn HM, Meyer TY. *The Effect of Monomer Order on the Hydrolysis of Biodegradable Poly (Lactic-Co-Glycolic Acid) Repeating Sequence Copolymers*. J American Chem Society 2012; 134(39): 16352-9.
- 40-Samadi N, Abbadessa A, Di Stefano A, Van Nostrum C, Vermonden T, Rahimian S, et al. *The Effect of Lauryl Capping Group on Protein Release and Degradation of Poly (D, L-Lactic-Co-Glycolic Acid) Particles*. J Controlled Release 2013; 172(2): 436-43.
- 41-Lanao RF, Leeuwenburgh S, Wolke J, Jansen J. *In Vitro Degradation Rate of Apatitic Calcium Phosphate Cement with Incorporated PLGA Microspheres*. Acta Biomaterialia 2011; 7(9): 3459-68.
- 42-Lanao RPF, Leeuwenburgh SC, Wolke JG, Jansen JA. *Bone Response to Fast-Degrading, Injectable Calcium Phosphate Cements Containing PLGA Microparticles*. Biomaterials 2011; 32(34): 8839-47.
- 43-Wang J, Helder L, Shao J, Jansen JA, Yang M, Yang F. *Encapsulation and Release of Doxycycline from Electrospray-Generated PLGA Microspheres: Effect Of Polymer End Groups*. International J Pharmaceutics 2019; 564: 1-9.
- 44-Grayson ACR, Cima MJ, Langer R. *Size and Temperature Effects on Poly (Lactic-Co-Glycolic Acid) Degradation and Microreservoir Device Performance*. Biomaterials 2005; 26(14): 2137-45.
- 45-D'Souza S, Faraj JA, Dorati R, DeLuca PP. *Enhanced Degradation of Lactide- co- Glycolide Polymer with Basic Nucleophilic Drugs*. Advances in Pharmaceutics 2015; 2015(1): 154239.
- 46-Zolnik BS, Burgess DJ. *Effect of Acidic Ph on PLGA Microsphere Degradation and Release*. Journal of Controlled Release 2007; 122(3): 338-44.
- 47-Biondi M, Ungaro F, Quaglia F, Netti PA. *Controlled Drug Delivery in Tissue Engineering*. Advanced Drug Delivery Rev 2008; 60(2): 229-42.
- 48-Deshpande AA, Heller J, Gurny R. *Bioerodible Polymers for Ocular Drug Delivery*. Critical Reviews™ in Therapeutic Drug Carrier Systems 1998; 15(4).
- 49-Acton QA. *Boron Compounds—Advances in Research and Application*: Scholarly Editions. ScholarlyEditions, Atlanta, GA, USA 2013.
- 50-Astete CE, Sabliov CM. *Synthesis and characterization of PLGA nanoparticles*. J Biomaterials Science, Polymer Edition 2006; 17(3): 247-89.
- 51-Hwang NS, Varghese S, Elisseeff J. *Controlled Differentiation of Stem Cells*. Advanced Drug Delivery Reviews 2008; 60(2): 199-214.
- 52-Khatri K, Goyal AK, Vyas SP. *Potential of Nanocarriers in Genetic Immunization*. Recent Patents on Drug Delivery & Formulation 2008; 2(1): 68-82.
- 53-Gupta A, Kumar V. *New Emerging Trends in Synthetic Biodegradable Polymers—Polylactide: A Critique*. European Polymer J 2007; 43(10): 4053-74.
- 54-Chaubal M. *Poly lactides/Glycolides-Excipients for Injectable Drug Delivery and Beyond*. Drug Deliv Technol 2002; 2: 34-6.
- 55-Shi D, Xu X, Ye Y, Song K, Cheng Y, Di J, et al. *Photo-Cross-Linked Scaffold with Kartogenin-*

- Encapsulated Nanoparticles for Cartilage Regeneration.** ACS Nano 2016; 10(1): 1292-9.
- 56-Huling J, Ko IK, Atala A, Yoo JJ. **Fabrication of Biomimetic Vascular Scaffolds for 3D Tissue Constructs Using Vascular Corrosion Casts.** Acta biomaterialia 2016; 32: 190-7.
- 57-Cai G, Liu W, He Y, Huang J, Duan L, Xiong J, Et Al. **Recent Advances in Kartogenin for Cartilage Regeneration.** Journal Of Drug Targeting 2019; 27(1): 28-32.
- 58-Wang C, Yue H, Huang W, Lin X, Xie X, He Z, et al. **Cryogenic 3D Printing of Heterogeneous Scaffolds with Gradient Mechanical Strengths and Spatial Delivery of Osteogenic Peptide/TGF- β 1 for Osteochondral Tissue Regeneration.** Biofabrication 2020; 12(2): 025030.
- 59-Lee K, Chen Y, Li X, Wang Y, Kawazoe N, Yang Y, et al. **Solution Viscosity Regulates Chondrocyte Proliferation and Phenotype During 3D Culture.** Journal of Materials Chemistry B 2019; 7(48): 7713-22.
- 60-Duan P, Pan Z, Cao L, Gao J, Yao H, Liu X, et al. **Restoration of Osteochondral Defects by Implanting Bilayered Poly (Lactide-Co-Glycolide) Porous Scaffolds in Rabbit Joints for 12 and 24 Weeks.** Journal of Orthopaedic Translation 2019; 19: 68-80.
- 61-Li Y, Liu Y, Xun X, Zhang W, Xu Y, Gu D. **Three-Dimensional Porous Scaffolds with Biomimetic Microarchitecture and Bioactivity for Cartilage Tissue Engineering.** ACS Applied Materials & Interfaces 2019; 11(40): 36359-70.
- 62-Bazgir M, Zhang W, Zhang X, Elies J, Saeinasab M, Coates P, et al. **Degradation and Characterisation of Electrospun Polycaprolactone (PCL) and Poly (Lactic-Co-Glycolic Acid)(PLGA) Scaffolds For Vascular Tissue Engineering.** Materials 2021; 14(17): 4773.
- 63-Norouzi M, Rafienia M, Hosseini S. **Characterization and Biological Evaluation of New PLGA/Fibrin/Lignin Biocomposite Electrospun Scaffolds.** Physica Scripta 2023; 98(9): 095506.
- 64-Guzmán-Soria A, Moreno-Serna V, Canales DA, García-Herrera C, Zapata PA, Orihuela PA. **Effect of Electrospun PLGA/Collagen Scaffolds on Cell Adhesion, Viability, and Collagen Release: Potential Applications in Tissue Engineering.** Polymers 2023; 15(5): 1079.
- 65-Pandey G, Pandey P, Arya DK, Kanaujiya S, Kapoor DD, Gupta RK, et al. **Multilayered Nanofibrous Scaffold of Polyvinyl Alcohol/Gelatin/Poly (Lactic-Co-Glycolic Acid) Enriched with Hemostatic/Antibacterial Agents for Rapid Acute Hemostatic Wound Healing.** International J Pharmaceutics 2023; 638: 122918.
- 66-Babilotte J, Martin B, Guduric V, Bareille R, Agniel R, Roques S, et al. **Development and Characterization of a PLGA-HA Composite Material to Fabricate 3D-Printed Scaffolds for Bone Tissue Engineering.** Materials Science and Engineering: C 2021; 118: 111334.
- 67-Gradwohl M, Chai F, Payen J, Guerreschi P, Marchetti P, Blanchemain N. **Effects of Two Melt Extrusion Based Additive Manufacturing Technologies and Common Sterilization Methods on the Properties of a Medical Grade PLGA Copolymer.** Polymers (basel) 13; 572: 2021.

- 68-Liu T, Li Z, Zhao L, Chen Z, Lin Z, Li B, et al. **Customized Design 3D Printed PLGA/Calcium Sulfate Scaffold Enhances Mechanical And Biological Properties For Bone Regeneration.** Frontiers in Bioengineering and Biotechnology 2022; 10: 874931.
- 69-Liu Z, Ramakrishna S, Ahmed I, Rudd C, Liu X. **Rheological, Surface Tension and Conductivity Insights on the Electrospinnability of Poly (lactic-co-glycolic acid)-hyaluronic Acid Solutions and their Correlations with the Nanofiber Morphological Characteristics.** Polymers 2022; 14(20): 4411.
- 70-Putri NRE, Wang X, Chen Y, Li X, Kawazoe N, Chen G. **Preparation of PLGA-Collagen Hybrid Scaffolds with Controlled Pore Structures for Cartilage Tissue Engineering.** Progress in Natural Science: Materials International 2020; 30(5): 642-50.
- 71-Xie Y, Lee K, Wang X, Yoshitomi T, Kawazoe N, Yang Y, et al. **Interconnected Collagen Porous Scaffolds Prepared with Sacrificial PLGA Sponge Templates for Cartilage Tissue Engineering.** Journal of Materials Chemistry B 2021; 9(40): 8491-500.
- 72-Hassan M, Khaleel A, Karam SM, Al-Marzouqi AH, Ur Rehman I, Mohsin S. **Bacterial Inhibition and Osteogenic Potentials of Sr/Zn Co-Doped Nano-Hydroxyapatite-PLGA Composite Scaffold for Bone Tissue Engineering Applications.** Polymers 2023; 15(6): 1370.
- 73-Yuan F-Z, Wang H-F, Guan J, Fu J-N, Yang M, Zhang J-Y, et al. **Fabrication Of Injectable Chitosan-Chondroitin Sulfate Hydrogel Embedding Kartogenin-Loaded Microspheres As An Ultrasound-Triggered Drug Delivery System For Cartilage Tissue Engineering.** Pharmaceutics 2021; 13(9): 1487.
- 74-Yuan B, Zhang Y, Wang Q, Ren G, Wang Y, Zhou S, et al. **Thermosensitive Vancomycin@ PLGA-PEG-PLGA/HA Hydrogel as an All-In-One Treatment for Osteomyelitis.** Int J Pharm 2022; 627: 122225.
- 75-Garakani SS, Davachi SM, Bagher Z, Esfahani AH, Jenabi N, Atoufi Z, et al. **Fabrication of Chitosan/Polyvinylpyrrolidone Hydrogel Scaffolds Containing PLGA Microparticles Loaded with Dexamethasone for Biomedical Applications.** Int J Biol Macro 2020; 164: 356-70.
- 76-Ghandforoushan P, Hanaee J, Aghazadeh Z, Samiei M, Navali AM, Khatibi A, et al. **Novel Nanocomposite Scaffold Based on Gelatin/PLGA-PEG-PLGA Hydrogels Embedded with TGF-B1 for Chondrogenic Differentiation of Human Dental Pulp Stem Cells in Vitro.** International Journal of Biological Macromol 2022; 201: 270-87.

A Review of the Application of Poly (Lactic-Co-Glycolic Acid) Copolymers in Bone Tissue Regenerative Medicine

Alireza Davaripour¹, Mohsen Shahrousvand^{*1}, Jamshid Mohammadi-Rovshandeh¹,
Seyed Mohammad Davachi²

Review Article

Introduction: Bone tissue has the inherent ability to regenerate and repair, responding effectively to injuries such as fractures or minor traumas. However, in cases where the damage is extensive or there is no possibility of spontaneous repair, the need for more advanced methods becomes necessary. Bone tissue engineering is proposed as a new approach for repairing damaged bones and includes material science, biomechanics, immunology, and biology. The components of this field include cells, scaffolds, and active biomolecules. Scaffolds are usually made of polymers and composites, and selecting the best biomaterials for bone regeneration is still debatable. Poly (lactic-co-glycolic acid) is widely utilized in bone tissue engineering because of its tunable biocompatibility and biodegradability. This research reviewed the latest developments in the creation of bone regeneration materials based on Poly (lactic-co-glycolic acid) and analyzed their applications in nanofibrous scaffolds, 3D printing, nanoparticles, and hydrogels. These substances can accelerate the regeneration process by stimulating the growth of bone cells and improving the quality of life of patients with bone injuries.

Conclusion: Thanks to the combination of varying amounts of lactic acid and glycolic acid, this polymer provides a range of mechanical properties and can be designed to have a degradation period in the body that varies from several weeks to several years. These properties enable researchers to create tissue regeneration scaffolds that gradually break down and make space for new tissue. Consequently, Poly (lactic-co-glycolic acid) is recognized as an essential substance in tissue engineering and promoting bone cell growth, thus supporting regenerative mechanisms in medicine.

Keywords: Bone, Tissue Engineering, Poly (lactic-co-glycolic acid) (PLGA), Scaffold.

Citation: Davaripour A, Shahrousvand M, Mohammadi-Rovshandeh J, Davachi S.M. A Review of the Application of Poly (Lactic-Co-Glycolic Acid) Copolymers in Bone Tissue Regenerative Medicine. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2025; 33(3): 8761-94.

¹Caspian Faculty of Engineering, College of Engineering, University of Tehran, P.O. Box 43841-119, Guilan, Rezvanshar, Iran.

²Department of Biology and Chemistry, Texas A&M International University, Laredo, TX, 78041, United States.

***Corresponding author:** Tel: 09124061252, email: m.shahrousvand@ut.ac.ir