

# بررسی رشد و تکثیر سلول‌های بنیادی مزانشیمی مشتق از پالپ دندان بر روی غشای نانو متخلخل PLLA

محمد حسین پور قرا<sup>۱</sup>، علیرضا طالبی<sup>۲\*</sup>، حسین نهنگی<sup>۳</sup>، مرتضی انوری<sup>۴</sup>، فاطمه صادقیان<sup>۵</sup>،  
آرش یونس‌نیا<sup>۶</sup>، مرتضی محمدزاده<sup>۷</sup>

## چکیده

**مقدمه:** داربست بافتی دارای وظایف و اعمال مشابه ماتریکس خارج سلولی بوده و جزء مهمی در تکنیک‌های مهندسی بافت محسوب می‌گردد. PLLA یکی از داربست‌هایی است که در این زمینه استفاده می‌شود. PLLA در این مطالعه به صورت غشای نانو متخلخل می‌باشد. هدف از این مطالعه بررسی زیست سازگاری و تاثیر غشای نانو متخلخل PLLA بر روی تکثیر سلول‌های بنیادی مزانشیمی می‌باشد.

**روش بررسی:** غشای نانو متخلخل PLLA به وسیله فرایند جدایی فازی تهیه شد و برای شناسایی نوع پلیمرهای بکار رفته در ساختمان آن از آزمون FTIR استفاده شد. سپس سلول‌های مزانشیمی پالپ دندان بر روی نانو غشاء و همزمان در محیط عاری از نانو غشاء کشت داده شد. اندازه گیری حیات و تکثیر سلول‌ها پس از چسبیدن سلول‌ها به کف پلیت در یک دوره دو هفتگی با استفاده از آزمون MTT در روزهای پنجم، هفتم و نهم و همچنین اولترا استراکچر و میزان چسبندگی سلول‌های مزانشیمی بر روی این غشاء با استفاده از میکروسکوپ الکترونی (SEM) مورد ارزیابی قرار گرفت.

**نتایج:** توانایی زیست سازگاری غشای نانو مناسب بوده و سلول‌ها به خوبی به سطح غشاء چسبیده‌اند. قابلیت حیات سلول‌های مزانشیمی در گروه نانو مثبت به طور معنی داری ( $p < 0.001$ ) از گروه نانو منفی بیشتر بود. بیشترین تأثیرگذاری نانو غشاء بر میزان حیات سلولی در روز نهم و کمترین تأثیرگذاری در روز پنجم مشاهده شد.

**نتیجه‌گیری:** نانو غشای PLLA به علت زیست تخریب پذیر بودن و عدم سمیت‌زایی، میزان چسبندگی و نیز تکثیر سلول‌های بنیادی مزانشیمی را افزایش می‌دهد و با گذشت زمان این فرایند تشدید می‌شود.

**واژه‌های کلیدی:** غشای نانو متخلخل PLLA، سلول‌های بنیادی مزانشیمی پالپ دندان، پالپ دندان

- ۱- دانشجوی کارشناسی ارشد علوم تشریحی، پردیس بین الملل، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی، یزد، ایران
- ۲- دانشیار گروه علوم تشریحی، مرکز تحقیقاتی و درمانی ناباروری، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی، یزد، ایران
- ۳- استادیار گروه علوم تشریحی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی، یزد، ایران
- ۴- کارشناس ارشد گروه زیست- سلول‌های بنیادی، مرکز تحقیقاتی و درمانی ناباروری، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی، یزد، ایران
- ۵- دانشجوی دکترای نانو بیوتکنولوژی، دانشگاه کاشان، کاشان، ایران
- ۶- دانشجوی کارشناسی ارشد آمار زیستی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی، یزد، ایران
- ۷- دانشجوی کارشناسی ارشد آمار زیستی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی، یزد، ایران
- این مقاله برگرفته از پایان نام کارشناسی ارشد دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوقی یزد می‌باشد.

\* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۹۱۳۱۵۳۲۱۷۴، پست الکترونیکی: prof\_talebi@ssu.ac.ir

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۲/۳

تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۱۰/۲۲

## مقدمه

گروه بدون نانوفایبر مشاهده کردند(۱۶). Smite و همکاران سلول‌های بنیادی جنینی را بر روی نانوفایبرهای ماتریکسی و ورقه‌های صاف کشت داده و نشان دادند که میزان تکثیر این سلول‌ها بر روی نانو فایبرها به طور معنی‌داری از ورقه‌های صاف بیشتر می‌باشد. داربست مورد استفاده در این مطالعه برخلاف مطالعات پیشین، غشای نانو متخلخل PLLA بوده که علاوه بر شباهت بسیار زیادی به نانو فایبرها در اصول اولیه، از برخی جهات نیز امتیازاتی نسبت به نانوفایبرها دارد. از جمله امتیازاتی که غشای نانو متخلخل نسبت به نانوفایبرها داراست می‌توان به مقاومت بیشتر، کنترل بیشتر بر روی اندازه منافذ در هنگام ساخت غشاء و همچنین روش تولید آسان‌تر نسبت به نانوفایبر اشاره کرد. در این مطالعه، با کشت سلول‌های بنیادی مزانشیمی که از پالپ دندان جدا شده است بر روی غشای نانو متخلخل PLA، توانایی زیستی این سلول‌ها روی غشای مورد نظر بررسی گردیده است.

## روش بررسی

در این مطالعه بنیادی کاربردی سلول‌های بنیادی مزانشیمی در دو گروه کشت بر روی غشای نانو متخلخل و کشت ساده مورد بررسی قرار گرفتند سپس میزان تکثیر و بقای این سلول‌ها در دو گروه در سه روز مختلف ارزیابی گردید.

برای کشت از غشای پلی ال-لакتیک اسید که با روش متداول ریخته‌گری محلول پلیمری تهیه شده بود، استفاده گردید(۱۷). در این روش ساخت، ابتدا از ترکیب ۲۰٪ وزنی PLLA، ۷٪ وزنی پلی‌اتیلن گلیکول(Polyethylene Glycol:PEG) با جرم مولکولی ۴۰۰۰ گرم بر مول و محلول کلروفرم، محلول پلیمری را به دست آورده و برای تهیه محلول یکنواخت، محلول حاصل را در دمای ۶۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۶ ساعت و با سرعت چرخش ۵۰۰ دور بر دقیقه، سانتریفیوژ نموده پس از سرد شدن محلول، با استفاده از یک کاردک مخصوص با شکاف ۲۰۰ تا ۲۵۰ میکرومتر، بر روی شیشه استریل کشیده شد(شیشه باید با استفاده از آب دو بار تقطیر و سپس استون بهطور کامل تمیز و استریل شود کشیده شده و یا ریخته‌گری می‌شود). پلیمر PEG استفاده شده در محلول PLLA این غشاء به عنوان حفره ساز عمل می‌کند و تخلخل غشاء

در برخی از ناهنجاری‌های استخوانی نظیر تروما، شکستگی و عفونت استخوانی، تومور و اختلالات متابولیکی اقدامات معمول درمان آسیب‌های استخوانی پاسخگو نمی‌باشد. از این رو در چنین شرایطی مداخلات جراحی یک ضرورت اجتناب‌ناپذیر است(۱). عمده‌ترین روش‌هایی که جراحان برای درمان نقص‌های استخوانی بکار می‌برند استفاده از ایمپلنت‌های فلزی و پیوندهای استخوانی به صورت آلوگرافت و اتوگرافت می‌باشد(۲-۴). بکارگیری هر یک از این روش‌ها مشکلاتی را برای بیمار به همراه دارد. از جمله این مشکلات می‌توان به محدود بودن منابع اخذ استخوانی(۵) در دنک بودن محل برداشت استخوان‌ها از فرد بیمار و همچنین احتمال تحریک سیستم ایمنی بیماران در هر یک از روش‌های مذکور اشاره کرد. ایمپلنت‌های فلزی نیز در دراز مدت یون‌های سمی تولید می‌کند و می‌توانند برای بیمار زیان‌آور باشد. از این رو استفاده از بیوماتریال‌های زیست تخریب‌پذیر که با استفاده از مهندسی بافت توسعه یافته‌اند سریعاً در حال گسترش می‌باشد. این مواد با کشت در بدن بیمار به تدریج تخریب شده و محصولات ناشی از تخریب و تجزیه این داربست‌ها هیچگونه عارضه‌ای برای بدن ندارد(۶-۸) در طی دو دهه اخیر توجهات زیادی در جهت استفاده از مواد جایگزین در زمینه علم پزشکی و به ویژه در مهندسی بافت شده است(۹-۱۱). مهندسی بافت به عنوان یک علم بین رشته‌ای با هدف توسعه مواد زیست سازگار و زیست تخریب‌پذیر و با دیدگاه بهبود عملکرد بافت‌های طبیعی، توجه بسیاری از متخصصین علوم مهندسی و پزشکی را به خود جلب نموده است(۱۲). مهندسی بافت استخوان با استفاده از جایگزین‌های زیستی مناسب، زمینه بازسازی و احیای فعالیت‌های طبیعی بافت‌های استخوانی آسیب دیده را فراهم می‌کند(۱۳) و ضرورتاً نیاز به سه جزء دارد: سلول‌های پیش‌ساز استخوانی، فاکتور رشد استخوانی و داربستی برای چسبندگی و حفظ عملکرد سلول‌های(۱۴،۱۵).

Sait و همکاران برای تمایز سلول‌های بنیادی مزانشیمال مغز استخوان به هپاتوسیت‌ها از(PLLA: Polylactic acid) استفاده نموده و میزان تکثیر سلولی را بین هشت تا هجده برابر بیشتر از

و در کف پلیت قرارداده شد. تعداد  $1/5 \times 10^5$  سلول در هر یک از چاهک‌های پلیت ۲۴ خانه قرار داده شد سپس این سلول‌ها در محیط کشت DMEM با غلظت ۱۰ درصد FBS و ۱ درصد آنتی‌بیوتیک جنتامایسین کشت داده شده و در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۵ درصد CO<sub>2</sub> انکوبه شد. سلول‌ها پس از ۳-۵ با پاساز مورد استفاده قرار گرفتند.

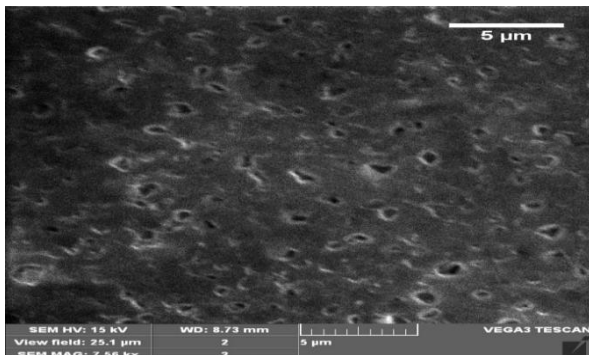
مورفولوژی سلول‌های کاشته شده بر روی نانو غشاء PLLA با استفاده از میکروسکوپ الکترونی بررسی شد. پلیت‌های کشت سلول‌پس از هفت روز، توسط محلول گلوتارآلدهید ۰.۲/۵٪ و بافر سدیم کاکو دیلات در دمای اتاق تثبیت و به مدت نیم ساعت در هر یک از غلظت‌های مختلف افزایشی اتانول (۰.۵٪/۷۰-٪/۱۰۰) آبگیری شدند. سپس به مدت یک شب در یخچال نگهداری شده و در روز بعد نانو غشاها به آرامی از کف پلیت جدا و به استاپ Sputter coater درستگاه آلومینیومی چسبانده شدند. توسط دستگاه VEGATESCAN3 توسط میکروسکوپ الکترونی اسکنینگ (Tescan)-آمریکا) بررسی و عکسبرداری شد. بررسی زیست سازگاری نانو غشاء PLLA بر پایه رنگ سنجی MTT قابلیت حیات سلول‌های کشت داده شده بر روی غشاء نانو تخلخل PLLA با استفاده از MTT-(3-(4,5-Dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyl tetrazolium bromide) نمک (آمریکا) بررسی شد. در یک پلیت ۹۶ خانه‌ای کف نیمی از چاهک‌ها نانو غشاء قرار داده و نیمی دیگر عاری از نانو غشاء به عنوان گروه کنترل در نظر گرفته شد. تعداد ۱۰۰ سلول در یک پلیت ۹ خانه‌ای در شرایط استاندارد کشت شده و در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۵ درصد CO<sub>2</sub> انکوبه شد. پس از ۵ روز محیط رویی سلول‌ها به آرامی خارج و پس از ۳-۲ بار شستشو با PBS به هر چاهک پلیت ۹۶ خانه، ۱۰ میکرولیتر محلول MTT اضافه شد، سپس به مدت ۴ ساعت مجدداً در انکوباتور قرار گرفت. پس از سپری شدن این مدت محیط رویی هر چاهک تخلیه شده و به منظور حل شدن بلورهای فورمازان ۱۵ میکرولیتر (SDS: Sodium Dodecyl Sulfate) به آن اضافه شد و به مدت ۲ ساعت در تاریکی قرار داده شد. میزان

را افزایش می‌دهد. به علت فراریت بالای کلروفرم و تغییر غلظت محلول، قبل از کشیدن محلول PLLA، باید توجه داشت که شیشه مورد استفاده صاف و صیقلی باشد تا غشاپی یکنواخت و بدون نقصی به دست آید. بعد از کشیدن لایه PLLA بر روی شیشه، فوراً آن را به مدت ۶ ساعت در اون ۴۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده تا محلول کلروفرم از لایه PLLA تبخیر شده و حفرات کوچک ایجاد گردد. در نهایت برای به دست آوردن غشای PLLA خالص با حفرات بزرگ، لایه تقریباً خشک شده را برای مدت یک روز در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد و در داخل حمام آب دوبار تقطیر قرار داده تا پلیمر PEG از آن خارج شود. قبل از کشت سلول، غشاها را با الکل ۷۰٪ و محلول FBS و همچنین DMEM استریل شدند.

برای شناسایی ترکیبات پلیمرهای بکار رفته در ساختمان نانو غشاء از آزمون طیفسنجی مادون قرمز (Infra-Red Fourier Transform) بهره گرفته شد(۱۸). در این آزمون، نور مادون قرمز در بازه فرکانسی  $500 \text{ cm}^{-1}$  تا  $4500 \text{ cm}^{-1}$  به نمونه تابانده شد و طیف جذبی آن بدست آمد. هر یک از پیک‌های جذب در طیف مادون قرمز از یک نوع باند ارتعاشی در بافت نتیجه می‌شود، بنابراین، با مطالعه تغییرات قله‌های جذب نمونه در اثر تابش فرابنفش هم از نظر شدت و هم از نظر فرکانس، می‌توان به تغییرات شیمیایی و ساختاری ایجاد شده در بافت پی‌برد. ریخت‌شناسی غشاها نانو متخلخل بدست آمده با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی مدل VEGATESCAN3 در دانشگاه یزد تعیین شد. کلیه نمونه‌ها، ابتدا با لایه‌ای از طلا پوشانده شده و سپس عکس‌های مربوط با اعمال ولتاژ ۱۵ کیلوولت تهیه شدند. اندازه حفرات موجود در غشاء نانو متخلخل با استفاده از نرم‌افزار Micro Structure Measurement و عکس‌های گرفته شده اندازه‌گیری شد.

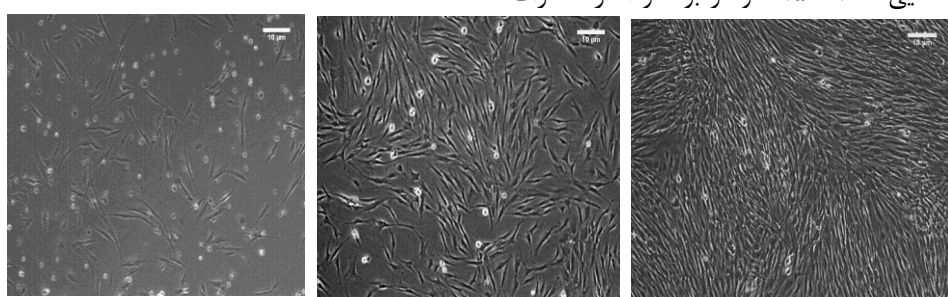
سلول‌های بنیادی مزانشیمی پالپ دندان انسانی از آزمایشگاه سلول‌های بنیادی پژوهشکده علوم تولید مثل یزد تهیه گردید. در ابتدا غشاها به مدت ۳۰ دقیقه در الکل ۷۰٪ غوطه‌ور و شستشو داده شد. سپس آنها سه بار و هر بار به مدت ۳۰ دقیقه با PBS شستشو شد. شستشوی دوم دو بار و هر بار به مدت یک ساعت با DMEM انجام گردید. غشاها را به اندازه هر یک از چاهک‌ها بریده

موجود در سطح این داربست با استفاده از نرمافزار Micro structure Measurement اندازه‌گیری شد که در حدود ۱۵۰-۲۰۰ نانومتر بوده است(شکل ۱).



شکل ۱: تصویر میکروسکوپ الکترونی نانو غشاء قبل از کشت سلول

روزانه کشت سلولی، با میکروسکوپ فاز کنتراست مشاهده می‌شد که بر اساس این مشاهدات، سلول‌ها یک روز پس از کشت به کف فلاسک چسبیده و کلونی‌هایی با ظاهر سلول‌های فیبروبلاستی تشکیل دادند(شکل ۲، A) علاوه بر این سلول‌ها، تعدادی سلول کروی نیز در محیط کشت حضور داشتند. سلول‌ها به تدریج و پس از گذشت ۲-۳ روز، تراکم یافته و شروع به پوشاندن کف ظرف نمودند. شکل ۲(B). این سلول‌ها، دوکی‌شکل و دارای زوائد سلولی کمی بودند. سلول‌های فیبروبلاستی تکثیر شده و مورفولوژی فیبروبلاستی خود را در طی دوره کشت حفظ کردند. این سلول‌ها اندکی بزرگ‌تر شده و سرعت تکثیر آنها افزایش یافتند. به توری که پس از گذشت ۵ روز، فلاسک کشت از سلول‌ها پرشده و آماده برای دومین پاساژ آماده بود. شکل ۲(C).



شکل ۲: تصویر میکروسکوپ فاز کنتراست از سلول‌های مزانشیمی پالپ دندان انسانی (40×): A: یک روز پس از کشت، چسبیدن به کف فلاسک و تشکیل کلونی‌هایی با ظاهر سلول‌های فیبروبلاستی. B: به تدریج و پس از گذشت ۲-۳ روز، تراکم یافته و شروع به پوشاندن کف ظرف نمودند.

جذب محلول در طیف ۵۷۰ نانومتر با استفاده از ELISA-reader خوانده شد. این آزمایش سه بار در روزهای پنجم، هفتم و نهم برای سلول‌های مزانشیمی انجام گردید.

داده‌ها با استفاده از آزمون One-Sample Kolmogorov-Smirnov در زیر گروه‌های نانو و غیر نانو در هر سه روز مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. برای مقایسه میزان MTT در گروه نانو منفی و گروه نانو مثبت در هر یک از دوره‌های زمانی با توجه به نرمال بودن داده‌ها از آزمون Independent Samples Test برای برسی میزان MTT در هر یک از گروه‌ها به طور مجزا در طی دوره‌های زمانی مختلف به علت عدم برقراری فرض برابری واریانس‌ها با استفاده از آزمون لون ( $p < 0.001$ ) از آزمون Welch به جای آزمون One Way Anova برای آنالیز واریانس استفاده شد و برای برسی بیشتر از آزمون Tomhane's T برای مقایسات جفتی استفاده شد. سطح معنی‌داری کمتر از ۰.۰۵ در نظر گرفته شد.

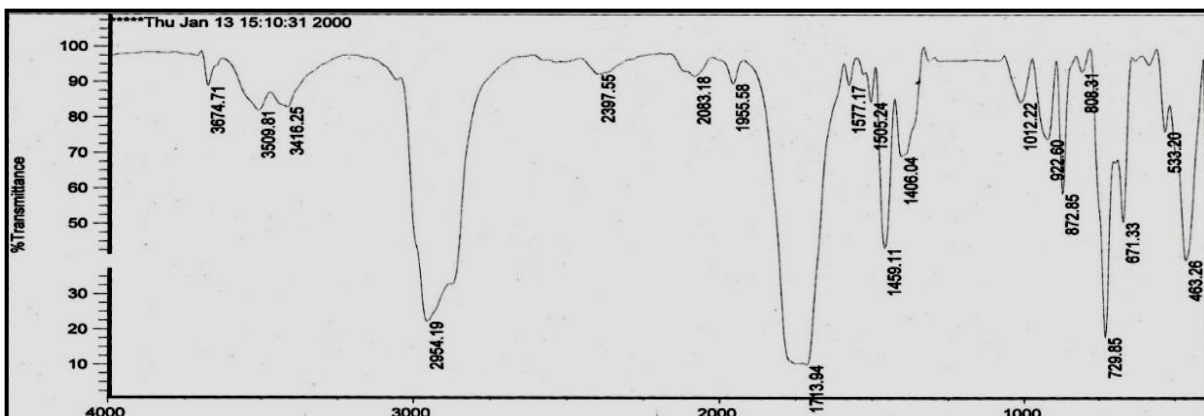
## نتایج

از سطوح نمونه‌ها به کمک SEM تصویربرداری به عمل آمد. نتایج حاصل از میکروسکوپ الکترونی بیانگر تشکیل ساختارهای پیوسته و یکنواخت در نانو غشاء است که فاقد دانه بوده و از سطح یکنواختی برخوردارند. این مسئله تأییدکننده این مطلب است که غلظت‌های انتخاب شده دارای چسبندگی (Viscosity) کافی بوده و زنجیرهای پلیمری درگیری خوبی با یکدیگر داشته‌اند که منجر به عدم تشکیل دانه در نانو غشاء شده است. برای کشت سلول مزانشیمی بر روی داربست غشایی نانو متخلخل، از سطح‌رویی آن استفاده شده که دارای حفرات کوچک‌تر و سطحی براق‌تر است.

ضخامت داربست غشایی ۱۰۰-۱۵۰ نانومتر بوده و اندازه حفرات

و جذب در  $1171/84\text{ cm}^{-1}$  و  $1012/22\text{ cm}^{-1}$  مربوط به ارتعاش کششی C-O است. این پیک‌ها مرتبط به پلیمر پلی(L-لاکتیک‌اسید) هستند. البته پیک‌های مرتبط به پلی‌اتیلن گلیکول نیز موجود است مانند جذب در  $3416/25\text{ cm}^{-1}$  مربوط به ارتعاش کششی گروه هیدروکسیل، جذب در  $2954/19\text{ cm}^{-1}$  مربوط به ارتعاش کششی  $\text{CH}_2$ -زنジره اصلی، جذب در  $1459/11\text{ cm}^{-1}$  مربوط به ارتعاش خمshi  $\text{CH}_2$ .

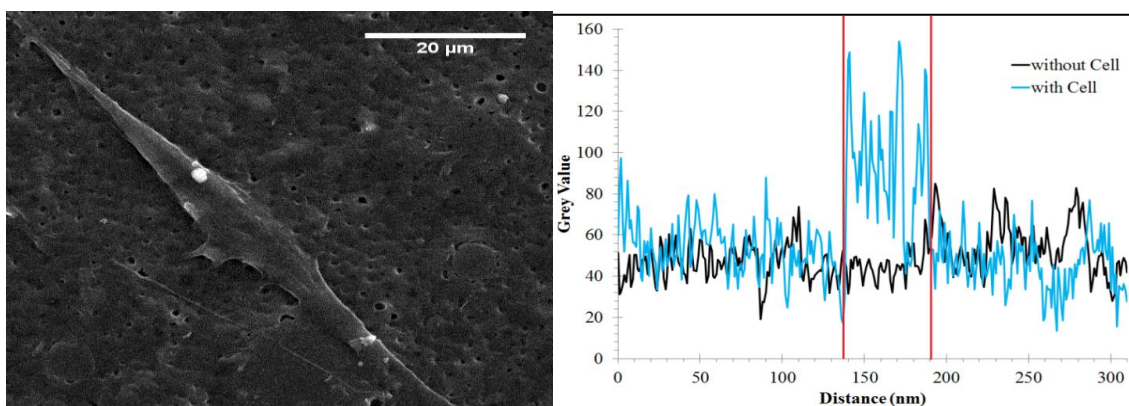
طیف مادون‌قرمز داریست غشای نانو متخلخل پلی (L-لاکتیک‌اسید) در شکل ۳ نشان داده شده است. تفسیر این طیف به صورت زیر است: جذب در  $3416/25\text{ cm}^{-1}$  مربوط به ارتعاش کششی گروه هیدروکسیل گروه عاملی کربوکسیلی (-COOH) در انتهای زنجیره، جذب در  $2954/19\text{ cm}^{-1}$  مربوط به ارتعاش کششی  $\text{CH}_2$ -زنジره اصلی جذب در  $1713/94\text{ cm}^{-1}$  مربوط به ارتعاش کششی گروه عاملی کربونیل (C=O)، جذب در  $1459/11\text{ cm}^{-1}$  مربوط به ارتعاش خمshi  $\text{CH}_2$ -زنジره اصلی.



شکل ۳: آزمون طیف سنجی مادون‌قرمز برای شناسایی ترکیبات بکار رفته در ساختمان غشای نانو متخلخل

سلول و همچنین در اطراف آن تهیه شد. همان‌طور که در نمای دوبعدی این نقشه دیده می‌شود در محل فاقد سلول، تغییرات سطوح یکنواخت بوده و حاکی از عدم وجود شی خارجی بر روی غشاء می‌باشد؛ اما در محل چسبندگی سلول، میزان Gray value ناگهان زیاد شده و در لبه‌های سلول از شدت بیشتری برخوردار می‌باشد.

اتصال و رشد سلول‌ها بر سطح نانو غشاء سلول‌ها به خوبی در میان نانو فیبرها نفوذ کرده و شبکه سه‌بعدی مناسبی از سلول‌ها ایجاد شده است. شبکه سلولی ایجاد شده بیانگر حفظ خصوصیات ریخت شناختی سلول طی فرایند کاشت است. برای تجزیه و تحلیل تصویر ۴ از نرم‌افزار ImageJ استفاده گردید. با استفاده از این نرم‌افزار، پلات‌هایی از وضعيت سطح غشاء در محل چسبندگی



شکل ۴: تصویر میکروسکوپ الکترونی و نمودار تغییرات وضعیت سطح نانو غشاء در محل چسبندگی سلول‌های بنیادی مزانشیمی و پیرامون آن

تمامی داده‌ها در گروه نانو و غیر نانو در هر سه روز نرمال بودند. (آزمون Kolmogorov-Smirnov براساس آزمایش MT: بررسی شد.)

توانایی زیستی سلول‌های بنیادی مزانشیمی بر روی نانو غشای PLA بر اساس آزمایش MT: بررسی شد.

	D1mes.N onano	D1mes. nano	D2mes. Nonano	D2mes.n ano	D3mes.N onano	D3mes.nano
Exact Sig. (2-tailed)	.0/.242	.0/.366	.0/.995	.0/.410	.0/.854	.0/.523

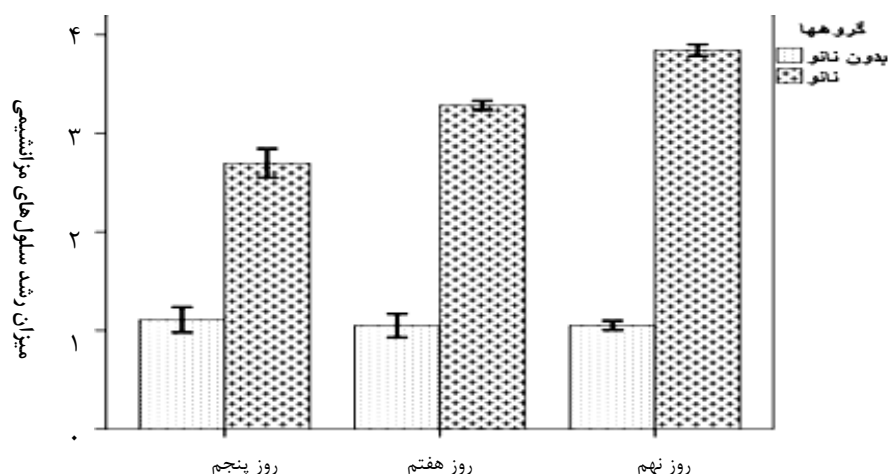
جدول: بررسی توانایی زیستی سلول‌های بنیادی مزانشیمی بر روی نانو غشای pLLA

( $P<0.001$ ). میزان MTT در گروه نانو مثبت به مقدار  $0.033 \pm 0.033$  از گروه نانو منفی بیشتر بود. میزان MTT گروه نانو مثبت در روز نهم  $0.021 \pm 0.021$  و در گروه نانو منفی  $0.014 \pm 0.058$  به دست آمد. با انجام آزمون Independent Samples Test اختلاف معنی‌داری در میزان MTT دو گروه مشاهده گردید ( $P<0.001$ ). میزان MTT در گروه نانو مثبت در روز پنجم به مقدار  $0.054 \pm 0.077$  از گروه نانو منفی بیشتر بود.

(نمودار ۱)

میزان MTT گروه نانو مثبت در روز پنجم  $0.043 \pm 0.043$  و در گروه نانو منفی  $0.033 \pm 0.091$  به دست آمد. با انجام آزمون Independent Samples Test اختلاف معنی‌داری در میزان MTT دو گروه مشاهده گردید ( $P<0.001$ ). میزان MTT در گروه نانو مثبت در روز پنجم به مقدار  $0.054 \pm 0.077$  از گروه نانو منفی بیشتر بود.

همچنین میزان MTT گروه نانو مثبت در روز هفتم  $0.010 \pm 0.012$  و در گروه نانو منفی  $0.032 \pm 0.012$  به دست آمد. با انجام آزمون Independent Samples Test اختلاف معنی‌داری در میزان MTT دو گروه مشاهده گردید.



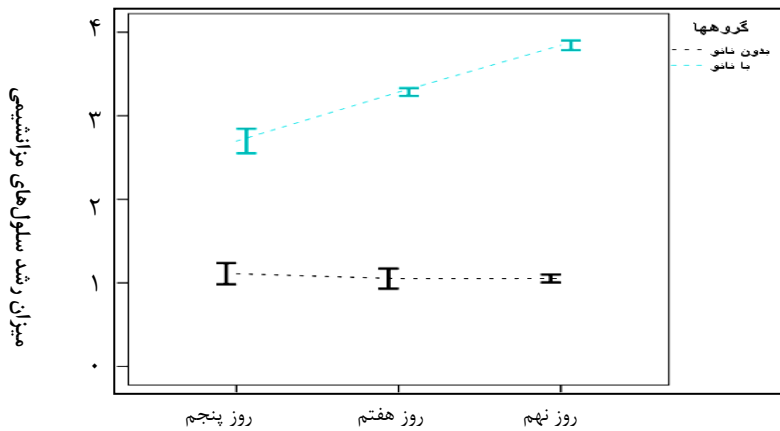
نمودار ۱: میزان رشد سلول‌های بنیادی مزانشیمی بر روی نانوغشای PLA در طول سه دوره زمانی ( $P<0.05$ )

و مقایسه میزان MTT هر یک از دوره‌های زمانی با یکدیگر از آزمون Tomhane's استفاده گردید. با انجام این آزمون، میزان MTT در هر سه دوره زمانی با یکدیگر متفاوت بودند ( $P<0.001$ ). میزان MTT در دوره دوم به مقدار

جهت مقایسه میزان MTT در گروه نانو مثبت در طول سه دوره زمانی با انجام آزمون Welch اختلاف معنی‌داری در گروه نانو مثبت بین حداقل یکی از سه دوره زمانی با بقیه در میزان MTT مشاهده گردید ( $P<0.001$ ). برای بررسی جزئیات بیشتر

می‌دهد که با افزایش زمان کشت، تکثیر سلولی نیز افزایش پیداکرده است به طوری که بیشترین میزان تکثیر در روز نهم و کمترین میزان تکثیر در روز پنجم بوده است. (نمودار ۲)

$0.299 \pm 0.044$  و در دوره سوم به مقدار  $0.48 \pm 0.048$  از دوره اول بیشتر بوده و میزان MTT در دوره سوم به مقدار  $0.569 \pm 0.023$  از دوره دوم بیشتر بود. این نتیجه نشان



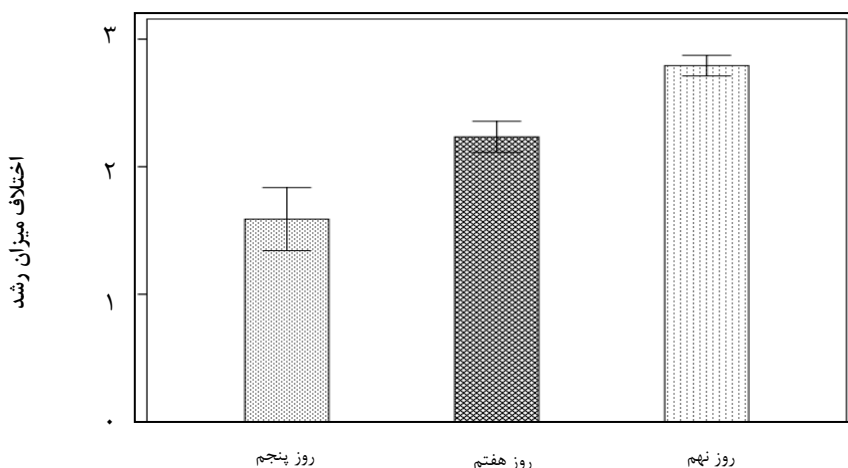
نمودار ۲: نمودار تغییرات رشد سلول‌های مزانشیمی دو گروه نانو مثبت و نانو منفی در طول سه دوره زمانی ( $P < 0.05$ )

دارد ( $p < 0.001$ ): بنابراین برای بررسی بیشتر از آزمون Tomhane's برای مقایسات جفتی استفاده گردید که به شرح زیر می‌باشد:

اختلاف میزان MTT بین نانو مثبت و نانو منفی در دوره دوم به اندازه  $0.378 \pm 0.069$  از دوره اول بیشتر و به اندازه  $0.523 \pm 0.041$  از دوره سوم، کمتر است و اختلاف میزان MMT در گروه سوم به اندازه  $0.902 \pm 0.065$  از دوره اول بیشتر می‌باشد. با مقایسه مقدار میانگین هر یک می‌توان دریافت که بیشترین تأثیرگذاری نانو غشاء در میزان MTT در دوره سوم و کمترین تأثیرگذاری در دوره اول مشاهده شده است. (نمودار ۳)

با انجام آزمون Welch اختلاف معنی‌داری در گروه نانو منفی در طی سه دوره زمانی در میزان MTT مشاهده نگردید ( $p = 0.241$ ).

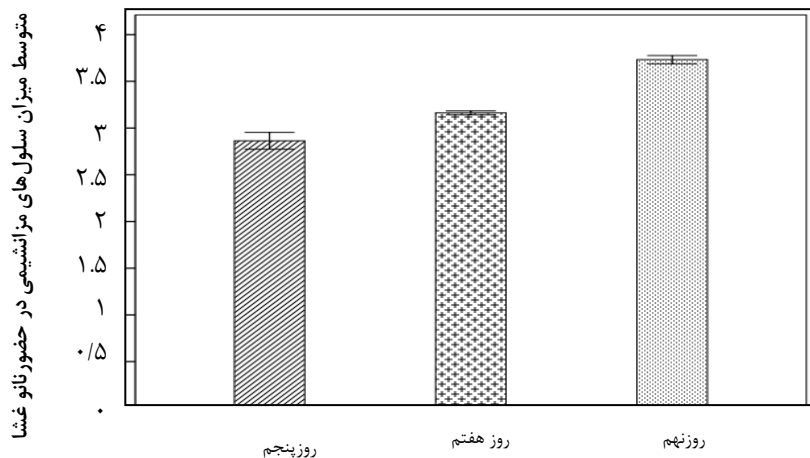
جهت بررسی بیشترین تأثیر نانو غشاء در دوره‌های زمانی به تعیین ماکریزم اختلاف میزان MMT بین گروه نانو مثبت و منفی در طی سه دوره پرداخته شده است. مقدار اختلاف در میزان MTT گروه نانو مثبت و نانو منفی دوره اول  $0.060 \pm 0.033$  بوده و مقدار این اختلاف در دوره دوم  $0.071 \pm 0.033$  بوده است. با انجام آزمون Welch تفاوت معنی‌داری بین این اختلافات وجود



نمودار ۳: اختلاف میزان رشد سلول‌های مزانشیمی دو گروه نانو مثبت و نانو منفی در طول سه دوره زمانی ( $P < 0.05$ )

تکثیر سلولی روی داربست نانو غشاء نسبت به گروههای کنترل بالاتر بوده است که این امر بیانگر مناسب بودن ساختار داربست تهیه شده برای اهداف مهندسی بافت است. (نمودار ۴)

نتایج مربوط به چسبندگی سلولی بر سطح داربستها نشان داد که با افزایش زمان کشت، تکثیر سلولی افزایش پیداکرده است، بهطوری که بیشترین میزان تکثیر در روز نهم و کمترین آن در روز پنجم اتفاق افتاده است. به نحوی که در این مطالعه،



نمودار ۴: متوسط میزان رشد سلول‌های مزانشیمی در حضور نانو غشاء ( $p < 0.05$ )

## بحث

و دقیق مبتنی بر عناصر رادیواکتیو به حساب می‌آید. نمک زرد (MTT)، به وسیله سلول‌های زنده جذب شده و تترازولیوم (Formazan) کریستال‌های بنفش رنگ نامحلول فورمازان تشکیل می‌گردند که با افزودن یک شوینده حل می‌شوند. این رنگ با روش‌های اسپکتروفوتومتری قابل سنجش و اندازه‌گیری است. برای هر نوع سلول، یک رابطه خطی میان تعداد سلول‌ها و میزان جذب اندازه‌گیری شده وجود دارد که این رابطه امکان تعیین دقیق هرگونه تغییرات در میزان تکثیر سلول‌ها را فراهم می‌سازد (۱۹). به طور کلی نتایج آزمون MTT نشان داد که سلول‌های مزانشیمی گروههای نانو مثبت، افزایش جذب بیشتری نسبت به گروه نانو منفی دارند و در نتیجه میزان زیست سازگاری و در نتیجه میزان تکثیر سلولی به دلیل مطلوبیت ساختار داربست افزایش پیدا می‌کند. طبق نتایج حاصل از آنالیز آماری، میزان رشد و تکثیر در مورد نمونه‌هایی که دارای سطح معنی‌داری کمتر از ۰/۰۵ باشند با اهمیت تلقی می‌شود که در مورد گروه دارای غشای نانو متخلخل PLLA کلیه داده‌ها دارای مقادیر معنی‌داری نسبت به گروه کنترل بودند. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که غشای نانو متخلخل

در تحقیق حاضر، نخست با استفاده از PLLA داربست‌های مناسب آماده‌سازی شد. مزایای استفاده از PLLA، زیست سازگاری، قابلیت جذب زیستی و عدم شکل‌گیری پاسخ‌های ایمنی علیه آن (اهداف پیوند) و در دسترس بودن آن می‌باشد. داربست‌هایی که در تحقیقات مشابه برای کشت و ارزیابی مورداستفاده قرار گرفته، از دسته نانو فیبرهایی بوده که اغلب به روش الکترواسپاینینگ سنتز شده است. داربستی که در این مطالعه مورد استفاده قرار گرفت غشای نانو متخلخل PLLA بوده که به وسیله فرایند جدایی فازی و ریخته‌گری سنتز شده، علاوه بر اینکه در اصول اولیه شباهت بسیار زیادی به نانو فیبرها دارد، از برخی جهات نیز دارای امتیازاتی می‌باشد. از جمله امتیازاتی که نانو غشاء نسبت به نانو فیبرها داراست، می‌توان به مقاومت بیشتر و کنترل بیشتر بر روی اندازه منافذ در هنگام ساخت غشاء، همچنین روش تولید آسان‌تر نسبت به نانو فیبر اشاره کرد.

اندازه‌گیری و سنجش قابلیت حیات و رشد سلول‌ها در بسیاری از تحقیقات، یک معیار بسیار ارزشمند به حساب می‌آید. استفاده از نمک‌های تترازولیوم، روش مطمئن، بی خطر

و نیز به نتیجه‌های مشابه در مورد روند تکثیر سلول‌ها رسیده‌اند(۲۳). با دانش علمی و فنی کنونی، مهندسی بافت استخوانی در جایگزینی نقص‌های بزرگتر استخوانی، ناتوان است. علاوه بر این، چون در شرایط آزمایشگاهی مهندسی بافت استخوان زمان زیادی صرف می‌شود، در شرایط حاد، نمی‌تواند گزینه مناسبی برای حل مشکلات باشد(۲۴).

نانو غشاء PLLA به دلیل مقاومت بیشتر، کنترل بیشتر بر روی اندازه منافذ در هنگام ساخت نانو غشاء و همچنین روش تولید آسان‌تر، می‌تواند جایگزین مناسبی برای نانوفیرها در پروژه‌های آتی و همچنین در مصارف بالینی باشد.

#### نتیجه‌گیری

این بررسی نشان داده است که غشاء نانو متخلخل به کار رفته، میزان چسبندگی و نیز تکثیر سلول‌های بنیادی مزانشیمی را افزایش می‌دهد و با گذشت زمان این فرایند تشدید می‌شود. غشاء نانو متخلخل PLLA به دلیل مزایای عده نسبت به نانو فیرها و نیز خاصیت زیست تخریب پذیری و در دسترس بودن می‌تواند در پروژه‌های آتی مهندسی بافت بطور موثرتری مورد استفاده قرار گیرد.

#### سپاسگزاری

این مقاله برگرفته از قسمتی از پایان نامه کارشناسی ارشد بوده پس از تصویب در شورای پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی یزد(واحد بین الملل) در مرکز درمانی و تحقیقاتی ناباروری دانشگاه علوم پزشکی یزد انجام شده است. از همکاری صمیمانه آقای دکتر انوری مدیر گروه آناتومی و دکتر عبدالی ریاست این مرکز و همین طور سرکار خانم صادقیان مسئول آزمایشگاه سلول‌های بنیادی این مرکز کمال تشکر را دارم.

PLLA از زیست سازگاری مطلوبی برای رشد سلول‌های مزانشیمی برخوردار است. نتایج به دست آمده در مورد توانایی چسبیدن سلول‌ها بر روی داربست‌ها، نشان داد که تمامی سلول‌های مورد استفاده در این مطالعه، توانایی اتصال و در پی آن، تکثیر سلولی روی غشاء نانو متخلخل LA را دارا می‌باشند به عبارت دیگر، این غشاها توانستند شرایط فیزیکی و شیمیایی مناسبی را برای چسبیدن سلول‌ها فراهم آورند. Slahi و همکاران در مطالعه‌ای نتیجه مشابهی را در مورد کشت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی بر روی نانو فیر PLLA دریافت کرده‌اند(۲۰). Gabriela و همکاران نیز سلول‌های بنیادی مزانشیمی را بر روی اسکافولد ترکیب PLLA و ذرات هیدروکسی آپاتیت و نانوتیوب‌های کربنی کشت دادند و نتیجه گرفتند اسکافولد رشد سلول‌ها را افزایش می‌دهد(۲۱). در بررسی زیست سازگاری سلول‌های بنیادی مزانشیمی که در طول سه روز متفاوت(پنجم، هفتم و نهم) انجام گرفته بود، نشان داده شد در گروه نانو منفی در طی سه دوره زمانی، ثابت بوده و در گروه نانو مثبت، سرعت تکثیر سلول‌ها با گذشت زمان بیشتر می‌شود. به طوری که در روز پنجم دارای کمترین میزان رشد و در روز نهم دارای بیشترین مقدار رشد بوده است. Seyed Jafari و همکاران سلول‌های سوماتیک خون بند ناف را بر روی نانوفیر کشت داده و آزمایش MTT را در روزهای متفاوت اول، سوم، پنجم و هفتم انجام دادند، بجز در روز اول که تغییری در میزان رشد سلول‌ها مشاهده نشد نتایج آنها نیز مشابه نتایج این پژوهش بود و با گذشت زمان سرعت تکثیر سلول‌ها نیز افزایش پیدا کرد(۲۲). Mottaghitalab و همکاران سلول‌های بنیادی عصبی را بر روی نانو کامپوزیت‌ها کشت داده

#### Reference:

- Strauss S, Neumeister A, Barcikowski S, Kracht D, Kuhbier JW, Radtke C, et al. *Adhesion, vitality and osteogenic differentiation capacity of adipose derived stem cells seeded on nitinol nanoparticle coatings*. PloS one. 2013; 8(1): e53309.

- 2- Logeart-Avramoglou D, Anagnostou F, Bizios R, Petite H. *Engineering bone: challenges and obstacles.* Cellular Molecul Med. 2005;9(1):72-84.
- 3- Rah DK. *Art of replacing craniofacial bone defects.* Yonsei MED J 2000; 41(6): 756-65.
- 4- Hannouche D, Raould A, Nizard R, Sedel L, Petite H. *Embedding of bone samples in methylmethacrylate: a suitable method for tracking LacZ mesenchymal stem cells in skeletal tissues.* J Histochem Cytochem. 2007; 55(3): 255-62.
- 5- Rose FR, Oreffo RO. *Bone tissue engineering: hope vs hype.* Biochem Biophysical R Commun 2002; 292(1): 1-7.
- 6- Shors EC. *Coralline bone graft substitutes.* Orthopedic Clin North Am 1999; 30(4): 599-613.
- 7- Agrawal C, Ray RB. *Biodegradable polymeric scaffolds for musculoskeletal tissue engineering.* Biomed Mater Res 2001; 55(2): 141-50.
- 8- Leong K, Cheah CM, Chua CK. *Solid freeform fabrication of three-dimensional scaffolds for engineering replacement tissues and organs.* Biomaterials 2003; 24(13): 2363-78.
- 9- Beresford JN, Gallagher JA, Poser JW, Russell RG. *Production of osteocalcin by human bone cells in vitro. Effects of 1, 25 (OH) 2D3, 24, 25 (OH) 2D3, parathyroid hormone, and glucocorticoids.* Metab Bone Dis Relat Res 1983; 5(5): 229-34.
- 10- Robey PG. *Bone matrix proteoglycans and glycoproteins.* Academic Press: San Diego; 2002.
- 11- Miyamoto S, Takaoka K, Yonenobu K, Ono K. *Ossification of the ligamentum flavum induced by bone morphogenetic protein. An experimental Study in mice.* J Bone Joint Surg Br 1992; 74(2): 279-83.
- 12- Khademhosseini A, Langer R, Borenstein J, Vacanti JP. *Microscale technologies for tissue engineering and biology.* Proc National Acad Sci A 2006; 103(8): 2480-7.
- 13- Ma PX. *Biomimetic materials for tissue engineering.* Adv Drug Deliv Rev 2008; 60(2): 184-98.
- 14- Torroni A. *Engineered bone grafts and bone flaps for maxillofacial defects: state of the art.* Oral Maxillofac Surg 2009; 67(5): 1121-7.
- 15- Reddi AH. *Morphogenesis and tissue engineering of bone and cartilage: inductive signals, stem cells, and biomimetic biomaterials.* Tissue Eng 2000; 6(4): 351-9.
- 16- Saito E, Liao EE, Hu WW, Krebsbach PH, Hollister SJ. *Effects of designed PLLA and 50: 50 PLGA scaffold architectures on bone formation in vivo .*J Tissue Eng Regen Med 2013; 7(2): 99-111.
- 17- Fujie T, Ahadian S, Liu H, Chang H, Ostrovidov S, Wu H, et al. *Engineered nanomembranes for directing cellular organization toward flexible biodevices.* Nano Lett 2013; 13(7): 3185-92.
- 18- Kamińska A, Sionkowska A. *Effect of UV radiation on the infrared spectra of collagen.* Poly Degrad Stab 1996; 51(1): 19-26.

- 19- Bose S, Darsell J, Kintner M, Hosick H, Bandyopadhyay A. *Pore size and pore volume effects on alumina and TCP ceramic scaffolds*. Mat Sci Eng: C 2003; 23(4): 479-86.
- 20- Slahi N, Hadjighassem M, Joghataei M, Bakhtiyari M, Ayyoubiyan M, Asadi M, et al. *The effects of plla nanofiber scaffold on proliferation of frozen-thawed neonate mouse spermatogonial stem cells*. J Iran Anat Sci 2012; 9(37): 279-94. [Persian]
- 21- Ciapetti G, Granchi D, Devescovi V, Baglio SR, Leonardi E, Martini D, et al. *Enhancing osteoconduction of PLLA-based nanocomposite scaffolds for bone regeneration using different biomimetic signals to MSCs*. Int J Molecular Sci 2012; 13(2): 2439-58.
- 22- Seyedjafari E, Soleimani M, Ghaemi N, Sarbolouki MN. *Enhanced osteogenic differentiation of cord blood-derived unrestricted somatic stem cells on electrospun nanofibers*. J Mater Sci: Mater Med 2011; 22(1): 165-74. [Persian]
- 23- Mottaghitalab F, Mottaghitalab V, Farokhi M, Amiralian N, Eslamifar A, Shokrgozar MA. *Fabrication of chitosan/poly (vinyl alcohol)-carbon nanotube nanocomposites for neural tissue regeneration*. Modares Med Sci. Pathobiology 2010; 12(4): 59-69. [Persian]
- 24- Polini A, Pisignano D, Parodi M, Quarto R, Scaglione S. *Osteoinduction of human mesenchymal stem cells by bioactive composite scaffolds without supplemental osteogenic growth factors*. PloS one 2011; 6(10): e26211.

## **Evaluation of Proliferation and Development of Mesenchymal Stem Cell on Nanoporous PLLA Membrane Scaffold**

**Hosein Pour Ghara M(MSc)<sup>1</sup>, Talebi A(PhD)<sup>\*2</sup>, Nahangi H(PhD)<sup>3</sup>, Anvari M(PhD)<sup>4</sup>, Sadeghian F(MSc)<sup>5</sup>, Younesnia A(PhD Student)<sup>6</sup>, Mohammadzadeh M(MSc Student)<sup>7</sup>**

<sup>1-4</sup>Department of Biology and Anatomy, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran

<sup>5</sup>Department of Biology, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran

<sup>6</sup>Department of Biotechnology, Kashan University, Kashan, Iran

<sup>7</sup>Department of Biostatistics, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran

**Received:** 12 Jan 2015

**Accepted:** 23 Apr 2015

### **Abstract**

**Introduction:** Scaffold has therole of the extracellular matrix in regulating cell survival and it is an important component in tissue engineering techniques. One of the scaffolds that was used in this field, was PLLA (poly L-lactic acid) which was usually prepared by electro spinning method. The purpose of this study was to evaluate the biocompatibility of nano-porous PLLA membrane on proliferation of mesenchymal stem cells.

**Method:** PLLA nano-porous membranes were prepared by phase separation process. To identify the type of polymer used in its construction, FTIR analysis was performed. Then, dental pulp mesenchymal cells were cultured on a nano-membrane and nano-membrane-free environments ,simultaneously. After attachment of the cells on the bottom of the plate, the biocompatibility and cell proliferation was assessed in a two-week period using MTT test on the fifth, seventh and ninth days of cell culture. The ultra-structure and adhesion of mesenchymal cells on the membrane were evaluated using scaning electron microscopy(SEM).

**Result:** Nano Membrane potential had good biocompatibility and the cells had penetrated into the surface membranes properly. The viability of mesenchymal cells cultured on nano-membranes were significantly higher than the control group. The highest effect of nano-membrane on cell viability was seen on the ninth day and the lowest effect was seen on the fifth day.

**Conclusion:** Due to the biodegradable and non-toxic properties of nano PLLA membrane, it could increase the adhesion and proliferation of mesenchymal stem cells and these effects will exacerbated over time.

**Keyword:** PLLA nano-porous membranes, Mesenchymal stem cells, Proliferation

**This paper should be cited as:**

Hosein Pour Ghara M, Talebi A, Nahangi H, Anvari M, Sadeghian F, Younesnia A, Mohammadzadeh M. **Evaluation of proliferation and development of mesenchymal stem cell on nanoporous plla membrane scaffold.** J Shahid Sadoughi Univ Med Sci 2015; 23(5): 464-75.

**\*(Corresponding Author), Tel: 09131532174, E-mail: prof\_talebi@ssu.ac.ir**