

مهار رشد رده سرطانی K562 لوسومی میلوبیدی مزمن انسان با استفاده از عصاره سیتوپلاسمی لاکتوباسیلوس‌های جدا شده از روده ماهی کپور معمولی در شرایط آزمایشگاهی

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۹/۱۰/۰۴ تاریخ پذیرش: ۱۳۸۹/۱۰/۱۹

چکیده

زمینه و هدف: لاکتوباسیلوس‌ها از نظر ژنتیکی شامل گروه متنوعی از باکتری‌های تولید کننده اسید لاکتیک هستند که به دلیل داشتن ویژگی‌های مانند اثرات ضد توموری، کمک به تعادل فلور میکروبی روده، تولید ترکیبات ضد میکروبی، تحریک سیستم ایمنی میزان و غیره تحت عنوان پروبیوتیک معرفی شده‌اند. هدف از مطالعه حاضر بررسی تاثیر عصاره سیتوپلاسمی و دیواره سلولی لاکتوباسیلوس‌های جدا شده از روده ماهی کپور معمولی بر رده سرطانی K562 (سرطان سلول‌های میلوبیدی خون انسان) می‌باشد. روش بررسی: برای این منظور محتويات روده ۱۵ قطعه ماهی کپور معمولی پس از صید از منابع آبی مختلف آذربایجان غربی از نظر وجود باکتری‌های لاکتوباسیلوس بررسی شد. پس از جداسازی، شناسایی به کمک روش‌های معمولی و مولکولی باکتری شناسی انجام و عصاره سیتوپلاسمی و دیواره سلولی آن‌ها به طور جداگانه تهیه شد. برای مطالعه تاثیر عصاره‌ها بر سلول‌های سرطانی K562 از روش رنگ سنجی (MTT) (4,5-Dimethylthiazol-2-yl)-2,5-Diphenyltetrazolium Bromide) می‌باشد. ۳-۴ ۳-۴ استفاده شد.

یافته‌ها: بر اساس یافته‌های این مطالعه عصاره‌های سیتوپلاسمی لاکتوباسیلوس‌های جدا شده از روده ماهی کپور معمولی قادر است به طور معنی داری رشد سلول‌های سرطانی را مهار سازد ($p < 0.05$). در این ارتباط عصاره سیتوپلاسمی دو باکتری *Lactobacillus casei* و *Lactobacillus paracasei* در غلظت موثره $83/33 \mu\text{g}/\text{ml}$ به ترتیب با ۵۶/۶۶ و ۲۸/۵۴ درصد دارای بیشترین قدرت سلول‌کشی بودند ($p < 0.05$). از طرف دیگر دیواره سلولی لاکتوباسیلوس‌های فوق نتوانست رشد سلول‌های سرطانی را مهار کند ($p > 0.05$). نتیجه‌گیری: بر اساس یافته‌های حاصل می‌توان نتیجه گرفت که استفاده از عصاره سیتوپلاسمی باکتری‌های لاکتوباسیلوس جدا شده از روده کپور معمولی همانند لاکتوباسیلوس‌های با منشا انسانی دارای اثرات ضد توموری هستند.

کلمات کلیدی: رده سلول سرطانی K562، پروبیوتیک، مهار رشد، عصاره سیتوپلاسمی، دیواره سلولی.

فهیمه کبیری،^۱ وحید نجاتی،^۲* امیر توکمehچی،^۳* نوروز دلبری،^۴ پویان نیکبخش^۵

۱- گروه بافت‌شناسی و چنین‌شناسی
۲- گروه بافت‌شناسی، زیست‌شناسی

دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران.

۳- گروه میکروبیولوژی، پاتوپیولوژی و کنترل کیفی، پژوهشکده آزمایش و جانوران آبزی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران.

۴- گروه ایمونولوژی، میکروبیولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران.

۵- گروه میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد ارومیه، ارومیه، ایران.

* نویسنده مسئول: آذربایجان غربی، ارومیه، خیابان شهید بهشتی، دانشگاه ارومیه، پژوهشکده آزمایش و جانوران آبزی، گروه پاتوپیولوژی و کنترل کیفی.

تلفن: ۰۴۴۱-۳۴۴۰۲۹۵
email: atokmachi@gmail.com

مقدمه

همچنین این عوامل قادرند پاسخ‌های ایمنی ذاتی شامل ترشح سیتوکین‌ها از لنفوسيتها را تحریک نمایند.^۵ علاوه بر این لاکتوباسیلوس‌ها دارای فعالیت ضدسرطانی بوده و از متاباستاز تومورها جلوگیری می‌کنند.^۶ بررسی‌های انجام گرفته نشان می‌دهد که برخی از باکتری‌های اسید لاکتیک مانند *Lactobacillus acidophilus*,^۷ *Lactobacillus longum*,^۸ *Lactobacillus rhamnosus*,^۹ *Lactobacillus casei*,^{۱۰} *Bifidobacterium*,^{۱۱-۱۳} قادرند رشد سلول‌های توموری القا شده (شیمیایی و پیوندی) را در جوندگان مهار نمایند. همچنین یافته‌های به دست آمده از مطالعات محققان نشان می‌دهد که اجزای سلولی لاکتوباسیلوس‌ها شامل سلول کامل، سلول‌های کشته شده توسط

در سال‌های اخیر نقش باکتری‌های اسید لاکتیک یا لاکتوباسیلوس‌ها (*Lactobacillus*) در حفظ و سلامتی انسان به طور چشمگیری مورد توجه قرار گرفته است. از نظر تعریف باکتری‌های مولد اسید لاکتیک عبارتند از اجرام گرم مثبت و غیر بیماری‌زاوی که محصول نهایی تخمیر آن‌ها اسید لاکتیک می‌باشد.^۱ این باکتری‌ها قادرند با تاثیر بر سیستم ایمنی از ایجاد اسهال جلوگیری نمایند و یا آن را بهبود بخشنند. این باکتری‌ها از طریق اتصال به جایگاه‌های هدف موجود در سلول‌های پوششی روده با عوامل بیماری‌زاوی ویروسی و باکتریایی رقابت کرده و مانع بروز عفونت می‌گردند.^{۲-۴}

سلول‌های میلوبیدی خون) با روش -4,5-Dimethylthiazol-2-yl-2,5-Diphenyltetrazolium Bromide (MTT) می‌باشد.

روش بررسی

مطالعه حاضر به صورت آزمایشگاهی (*In vitro*) در پژوهشکده‌های زیست فن‌آوری و آرتمیا و جانوران آبری دانشگاه ارومیه در زمستان ۱۳۸۸ و بهار و تابستان ۱۳۸۹ طی مراحل زیر انجام گرفت. جداسازی و شناسایی لاکتوپاسیلوس‌ها: به منظور جداسازی و شناسایی لاکتوپاسیلوس‌ها تعداد ۱۱۵ قطعه ماهی کپور معمولی بالغ به صورت تصادفی از منابع آبی موجود در آذربایجان غربی (تابستان و پاییز ۱۳۸۷) صید و به کمک ظروف پلاستیکی به حجم ۱۰۰ لیتر و یک عدد کپسول اکسیژن با وسایل جانبی در اسرع وقت به آزمایشگاه میکروبیولوژی پژوهشکده آرتمیا و جانوران آبری دانشگاه ارومیه منتقل شدند. ابتدا ماهیان بی‌هوش شده و سپس در شرایط استریل دیواره شکم آن‌ها برش داده شده و کل محتویات روده تخالیه و هموژن گردید. در مرحله بعد کشت محتویات روده بر روی پلیت‌های حاوی محیط کشت De Man, Rogosa and Sharpe Agar (MRS) آگار (Merck, Germany) در شرایط بی‌هوایی و به کمک سیستم گاز پک (BBL) در دمای 30°C به مدت ۴۸-۲۴ ساعت صورت گرفت. پس از رشد، کلنی‌های ظاهر شده به 10 ml محیط آبگوشت (Merck, Germany) MRS استریل منتقل شدند. سپس باکتری‌های جدا شده میله‌ای شکل گرم مثبت و کاتالاز منفی جهت تشخیص افتراقی بر اساس روش‌های استاندارد میکروبیولوژی (شامل مورفولوژی، آزمون‌های بیوشیمیایی و PCR) انتخاب شدند. برای شناسایی از تست‌های بیوشیمیایی کاتالاز، رشد در دمای ۱۵ و 45°C درجه سانتی‌گراد، احیاء نیترات، تولید گاز از گلوکز، حرکت،
Voges-Proskauer و تخمیر کربوهیدرات‌ها استفاده شد. سرانجام سویه‌های شناسایی شده در محیط آبگوشت MRS حاوی $\%40$ گلیسیرین و در سرماي 80°C -تا زمان استفاده ذخیره شدند. کشت باکتری‌ها و تهیه عصاره سیتوپلاسمی و دیواره سلولی آن‌ها: پس از تایید تشخیص باکتری‌ها، هر کدام از آن‌ها به صورت جداگانه در 5 ml محیط کشت آبگوشت MRS به مدت ۲۴-۱۸ ساعت در شرایط بی‌هوایی و دمای 30°C کشت داده شدند. پس از رشد

حرارت، دیواره سلولی، پپتیدوگلیکان و عصاره سیتوپلاسمی دارای عملکردهای متفاوتی به هنگام مجاور شدن با سلول‌های سرطانی هستند.^۴ سرطان خون یا لوسمی (Leukemia) بیماری پیش‌رونده و بدخیم بافت‌های خون‌ساز بدن است. این بیماری در اثر تکثیر و تکامل ناقص گویچه‌های سفید خون و پیش‌سازهای آن‌ها در خون و مغز استخوان ایجاد می‌شود. واژه لوسمی به معنی خون سفید بوده و یکی از چهار سرطان شایع در میان کودکان محسوب می‌شود. در بیماری لوسمی تولید طبیعی گویچه‌های سفید خون متوقف شده و توانایی فرد در مقابله با بیماری‌ها از بین می‌رود. همچنین سلول‌های لوسمی تولید سایر سلول‌های خونی که توسط مغز استخوان ساخته می‌شوند (از جمله گلوبول‌های قمز و پلاکت‌ها) را تحت تاثیر قرار می‌دهند. بر اساس نوع گویچه سفید خون که دچار تراویختگی و سرطان می‌شود لوسمی به دو دسته تقسیم می‌شود: (الف) لنفوییدی یا لنفوبلاستی: این نوع لوسمی سلول‌های لنفاوی یا لنفوسيت‌ها را تحت تاثیر قرار می‌دهد. این بافت جزء اصلی سیستم ایمنی بدن است و در قسمت‌های مختلف بدن از جمله عقده‌های لنفاوی، طحال و لوزه‌ها یافت می‌شود. (ب) میلوبیدی یا مغز استخوانی: این نوع لوسمی سلول‌های مغز استخوان را درگیر می‌کند. همچنین هر دو لوسمی به دو نوع حاد و مزمن تقسیم می‌شوند، بر این اساس چهار نوع لوسمی وجود دارد: (CML, AML, CLL, ALL).^{۱۵} سلول‌های سرطانی K562 (CML) جزء سلول‌های سرطانی خون با منشا میلوبیدی هستند که برای اولین بار از یک پیر زن 53 ساله مبتلا به سرطان خون مزمن جداسازی شده است. مطالعات بالینی انجام شده نشان می‌دهد که استفاده از پروریوتیک‌ها در خلال وعده‌های غذایی، قادر است کیفیت زندگی کودکان مبتلا به لوسمی را بهبود دهد.^{۱۶} در حال حاضر بیشتر گزارش‌های موجود حاکی از فعالیت ضد توموری و تحریک سیستم ایمنی اجزای سلولی لاکتوپاسیلوس‌هایی است که دارای منشا انسانی هستند. با این وصف بررسی‌های انجام شده و مرور منابع علمی موجود نشان می‌دهد که تاکنون هیچ‌گونه مطالعه‌ای در زمینه تاثیر لاکتوپاسیلوس‌های جدا شده از آبریان از جمله ماهی کپور معمولی و عصاره سیتوپلاسمی و دیواره سلولی آن‌ها بر سلول‌های توموری انسان انجام نشده است. هدف از انجام این تحقیق، مطالعه تاثیر عصاره سیتوپلاسمی و دیواره سلولی لاکتوپاسیلوس‌های جدا شده از روده ماهی کپور معمولی در مقایسه با یک پروریوتیک انسانی

تهیه سلول‌های سلطانی و کشت آن‌ها: سلول‌های سلطانی K562 (سلطان سلول‌های میلوبیدی خون انسان) از بانک سلولی انتستیتو پاستور ایران تهیه و در محیط کشت 1640 RPMI (گیکو، انگلستان) در حضور ۱۰ درصد FBS یا سرم جنین گاوی (گیکو، انگلستان)، ۱۰۰IU/ml پنی‌سیلین و ۱۰۰ μ g/ml استرپتومایسین در انکوباتور با ۵٪ CO₂ و دمای ۳۷°C کشت داده شدند.

سنجهش خاصیت ضد توموری عصاره‌ها با آزمون MTT: در این بررسی از باکتری‌های لاکتوباسیلوس کازبی، لاکتوباسیلوس پالنتارم و لاکتوباسیلوس پاراکازبی به عنوان پروپویوتیک‌های جدا شده از ماهی و از باکتری لاکتوباسیلوس رامنوسوس به عنوان پروپویوتیک با منشا انسانی جهت بررسی خواص ضد توموری بر اساس روش Chang و همکاران^{۱۱} و Li-Rui و همکاران^{۱۲} استفاده شد. به طور خلاصه، پس از سانتریفیوژ و شمارش سلول‌ها مقدار ۱ml ۱۰۰۰۰ (با تراکم ۱۰۰۰۰ سلول در محیط کشت کامل RPMI به همراه ۱۵٪ FBS) به هر یک از چاهک‌های پلیت ۹۶ خانه‌ای ته صاف اضافه شد. سپس ۱ml ۵۰ محیط کشت حاوی رقت‌های مختلف عصاره‌های سیتوپلاسمی و دیواره‌های سلولی به چاهک‌ها اضافه گردید. که در نهایت غلاظت موثره عصاره‌های سیتوپلاسمی و دیواره‌های سلولی به ۱/۳ میزان اولیه تقلیل یافت. سه چاهک دیگر به عنوان کنترل در نظر گرفته شد و به هر کدام ۱ml سلول به همراه ۴۵ml محیط کشت و ۱ml باfer لیز کننده افزوده شد. در مرحله بعد پلیت‌ها به مدت ۷۲ ساعت در دمای ۳۷°C و در حضور ۵٪ CO₂ گرم‌خانه‌گذاری شدند. پس از پایان زمان ۵-۲ میلی‌ثانیه از محلول MTT ۴-۳ و ۵ دی‌متیل تیازول ۰-۲ میلی‌مول ۲۰ml به تمامی چاهک‌ها افزوده شده و پلیت به مدت چهار ساعت گرم‌خانه‌گذاری گردید. در این مدت آنزیم سوکسینات دهیدروژناز موجود در میتوکندری سلول‌های سالم و زنده بر م محلول MTT را احیا کرده و آن را به صورت ذرات نامحلول بنفس رنگ فورمازان تشکیل شده در سیتوپلاسم کریستال‌های بنفس رنگ فورمازان تشکیل شده در سیتوپلاسم سلول‌ها با افزودن ۱ml ۱۰۰۰ محلول DMSO خالص به چاهک‌ها و قرار دادن پلیت‌ها به مدت ۱۰ الی ۱۵ دقیقه در انکوباتور Shaker دار حل شدن و سرانجام شدت نور جذب شده (OD) Optical Density در طول موج ۴۹۲ نانومتر با استفاده از دستگاه الایزا ریدر ثبت گردید. درصد سلول کشی عصاره‌ها با این فرمول محاسبه شد:

(بر اساس ایجاد کدورت محیط کشت) باکتری‌ها به مدت ۲۰ دقیقه با دور rpm ۳۰۰۰ در دمای ۴°C سانتریفیوژ و رسوب حاصل دو مرتبه با باfer فسفات ۰/۱ مولار و pH برابر با ۶/۹ شستشو داده شدند. سپس رسوب حاصل در ۱ml از همان باfer سوسپانسیون شده و به مدت یک شبانه روز در سرمای ۸۰°C نگهداری شد. در نهایت به منظور به دست آوردن عصاره سیتوپلاسمی و دیواره سلولی هر کدام از باکتری‌ها طبق روش Lebendiker^{۱۳} عمل شد. به طور خلاصه، ابتدا ۱۰۰ml باfer لیز کننده به ۱ml سوسپانسیون باکتری‌ها پس از خروج از حالت انجامداد اضافه شد. در مرحله بعد عمل خرد کردن سلول‌های باکتری در حضور باfer لیز کننده به کمک دستگاه سونیکاتور (Soniprep 150, UK) و در کنار یخ انجام گرفت. سرانجام نمونه‌ها با ۱۵۰۰۰ rpm به مدت ۳۰ دقیقه و در دمای ۴°C سانتریفیوژ شده و محلول رویی (به عنوان عصاره سیتوپلاسمی) از رسوب حاصل (عنوان دیواره سلولی) جدا شده و به کمک دستگاه انجامداد خشک (Freeze drier) به صورت کریستال درآمدند. همچنین به رسوب حاصله نیز به منظور انحلال پروتئین‌های نامحلول ۱ml ۱۰۰ باfer لیز کننده اضافه گردید.

نحوه تهیه باfer لیز کننده: ابتدا محلول شامل ۱۴۰ میلی‌مول NaCl ۷/۲ میلی‌مول KCl، ۱۰ میلی‌مول ۱/۸ Na₂HPO₄، ۰/۲۲ pH برابر با ۷/۳ تهیه شد. سپس محلول فوق به کمک فیلتر میکرون استریل و تا زمان استفاده در یخچال نگهداری شد. جهت تهیه باfer لیز کننده به صورت روزانه ۱۰ درصد گلیسرین، ۰/۲mmol لیزوزیم، ۱۰ میلی‌مول ۲-مرکاپتو اتانول و ۰/۱۲ درصد تریتون X-۱۰۰ به محلول فوق اضافه شد.^{۱۷}

تعیین غلاظت‌های مختلف از عصاره‌های سیتوپلاسمی: در این تحقیق ابتدا غلاظت پروتئین‌های موجود در هر کدام از عصاره‌های سیتوپلاسمی و دیواره سلولی با روش برادفورد^{۱۸} اندازه‌گیری شد. سپس به کمک محیط کشت یاخته Roswell Park Memorial Institute Medium (RPMI, Gibco, England) عمل رقیق‌سازی انجام شد. عصاره سیتوپلاسمی در رقت‌های ۵۰، ۱۰۰، ۱۵۰، ۲۰۰ و ۲۵۰ میکروگرم در میلی‌لیتر تهیه و از دیواره سلولی نیز رقت‌های ۶۲/۵، ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر تهیه شد. سپس با استفاده از فیلتر سرنگی ۰/۲ میکرون همه رقت‌ها به طور جداگانه استریل و تا زمان استفاده در سرمای ۸۰°C نگهداری شدند.

منابع آبی آذربایجان غربی تعداد ۲۶ نمونه مخمر، ۱۰ جدایه باکتری میله‌ای شکل گرم مثبت و کاتالاز منفی روی محیط MRS آکار رشد کردند. تعداد چهار جدایه از باکتری‌های میله‌ای شکل گرم منفی به ترتیب: لاکتوپاسیلوس کازئی، لاکتوپاسیلوس پلاتارم، لاکتوپاسیلوس پاراکازئی و لاکتوپاسیلوس ساکائی بر اساس خصوصیات مورفولوژیک و تست‌های بیوشیمیایی و تخمیر قندهای مختلف تشخیص داده شدند (جدول ۱).

فعالیت سلول‌کشی عصاره‌های سیتوپلاسمی: یافته‌های به دست آمده از این مطالعه نشان می‌دهد که عصاره‌های سیتوپلاسمی لاکتوپاسیلوس‌های جدا شده از کپور در مقایسه با گروه شاهد که عصاره‌ای دریافت نکرده بودند دارای فعالیت سلول‌کشی هستند. بر اساس این نتایج می‌توان گفت که فعالیت سلول‌کشی کاملاً وابسته به دوز می‌باشد یعنی با افزایش غلظت عصاره‌های سیتوپلاسمی درصد مرگ سلول‌های سرطانی افزایش می‌یابد (نمودار ۱).

$$\text{ OD نمونه } \times 100 = \frac{\text{OD کنترل} - \text{OD نمونه}}{\text{درصد سلول‌کشی OD کنترل}}$$

بر اساس این فرمول IC50 (غلظتی که در آن موجب مهار رشد سلول‌های سرطانی به میزان ۵۰٪ می‌گردد) عصاره‌های سیتوپلاسمی محاسبه گردید. تمامی مراحل آزمایش سه بار تکرار شد و داده‌ها به صورت $\text{Mean} \pm \text{SD}$ بیان شدند. جهت تجزیه و تحلیل داده‌ها از روش آنالیز واریانس یک‌طرفه (ANOVA) و نرم‌افزار SPSS ویراست ۱۱/۵ و آزمون Tukey's (آزمون اختلاف حقیقی که به طور مخفف HSD نامیده می‌شود) استفاده گردید. در تمام بررسی‌ها سطح معنی‌دار آزمون‌ها $p < 0.05$ بود، همچنین ترسیم نمودارها در نرم‌افزار Excel (۲۰۰۷) انجام گرفت.

یافته‌ها

از مجموع ۱۱۵ نمونه محتويات روده ماهی کپور صید شده از

جدول-۱: نتایج تست‌های بیوشیمیایی و تخمیر کربوهیدرات‌های لاکتوپاسیلوس‌های جدا شده از روده ماهی کپور.

<i>L. plantarum</i>	<i>L. casei</i>	<i>L. paracasei</i>	<i>L. sakei</i>	نت
+	+	+	+	رشد در 15°C
-	+	-	-	رشد در 45°C
-	-	-	-	VP
-	-	-	-	احیاء نیترات
-	+	-	+	تولید گاز از گلوکز
-	-	-	-	حرکت
-	-	-	-	کاتالاز
+	-	-	-	آرایبیوز
+	-	-	-	اینوزیتول
-	-	-	-	اینولین
+	-	-	-	رافینوز
-	-	-	-	رامنوز
+	+	+	+	سلوپیوز
-	-	-	-	سوربیوز
+	+	+	-	سوربیتول
+	+	+	+	فروکوتوز
+	+	+	+	گالاکتوز
-	-	-	-	گزیلوز
+	+	+	-	لاکتوز
+	+	+	-	مانوز
+	+	+	-	مانیتول
+	+	+	-	ملریتوز
+	-	-	-	ملیبیوز

+: مثبت، -: منفی، VP: Voges-Proskauer

جدول-۲: تاثیر غلظت‌های مختلف دیواره سلولی بر افزایش رشد سلول‌های سرطانی K562.

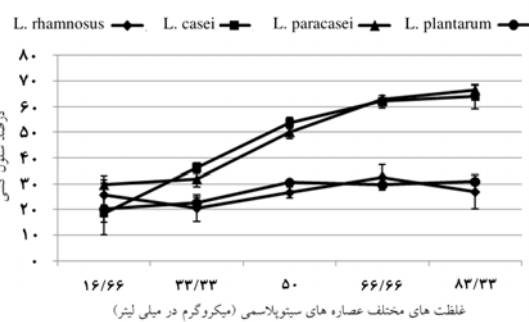
غلظت‌های موثره دیواره سلولی (µg/ml)						باکتری
۲۰/۹۴±۲/۰۶ ^a	۲۲/۸۲±۰/۳ ^a	۴۵/±۵/۱۷ ^a	۴۹/۲۸±۱/۹ ^a	۳۱/۴۲±۳/۲ ^a		لاكتوباسیلوس کازبی
۱۹/۹۵±۹/۱ ^a	۶/۹۴±۸/۱۲ ^b	۱۹/۵۱±۱/۷ ^b	۲۰/۱۷±۱/۱ ^b	۱۸/۰۸±۱/۱۲ ^b		لاكتوباسیلوس پاراکازبی
۲/۹۷±۳/۱ ^b	۰/۸۸±۲/۰ ^c	۲۵/۶۸±۵/۰۵ ^b	۲۶/۹۰±۵/۰۲ ^b	۶/۹۴±۱/۳۴ ^c		لاكتوباسیلوس پلانتاروم
۲/۰۹±۱/۷۲ ^b	۱/۱۱±۱/۵ ^c	۴/۷۴±۴/۴ ^b	۱۹/۰۷±۴/۲۱ ^b	۱۴±۳/۶ ^b		لاكتوباسیلوس رامنوسوس

داده‌ها به صورت Mean \pm SD بیان شده‌اند ($n=3$). غلظت‌های مذکور موجب مهار رشد سلول‌های سرطانی شده‌اند، سایر غلظت‌ها رشد سلول‌های سرطانی را افزایش دادند.

با غلظت موثره $166/6\mu\text{l}/\text{ml}$ به میزان ناچیزی توانستند رشد سلول‌های سرطانی را مهار کند، اما این مهار معنی‌دار نبود ($p>0.05$).

بحث

تحقیقات صورت گرفته ثابت می‌کند که برخی از باکتری‌های لاكتوباسیلوس می‌توانند رشد سلول‌های توموری را در شرایط In-Vivo و In-Vitro مهار سازند.^{۲۰} یافته‌های به دست آمده توسط محققین نشان می‌دهد که دیواره سلولی خالص شده باکتری *Bifidobacterium infantis* مسئول فعالیت ضد سرطانی است.^{۲۱} همچنین Fichera و Giese در سال ۱۹۹۴^{۲۲} گزارش کردند که *Lactobacillus casei* و پیتیدوگلیکان جدا شده از دیواره سلولی آن قادر است رشد سلول‌های سرطانی انسان و موش را در شرایط آزمایشگاهی مهار نماید. بررسی‌های انجام شده نشان می‌دهد که عصاره سیتوپلاسمی و پیتیدوگلیکان باکتری‌های اسید لاکتیک همانند سلول کامل کشته شده (توسط حرارت) فعالیت ضد تکثیری علیه سلول‌های سرطانی را از خود بروز می‌دهند.^{۲۳} این محققان تاثیر اجزای سلولی $10\text{ }\mu\text{l}/\text{ml}$ پروپیوتیک را با غلظت $10^0\text{ }\mu\text{l}/\text{ml}$ بر ضد 11 رده سلول سرطانی از جمله K562 بررسی کردند، نتایج آن‌ها نشان داد که علی‌رغم تاثیر ضد تکثیری پیتیدوگلیکان باکتری‌های اسید لاکتیک علیه اکثر سلول‌های سرطانی مطالعه شده در تحقیق تاثیری بر سلول‌های سرطانی K562 نداشتند. بر این اساس اظهار داشتند که پیتیدوگلیکان یکی از اجزای مهم و موثر در خاصیت ضد سرطانی سیتوپلاسمی مطالعه شده می‌باشد. این محققین دریافتند که عصاره‌های *Lactobacillus casei* می‌باشد. این اسas اظهار داشتند که عصاره‌های سیتوپلاسمی مطالعه شده می‌توانند به طور تقریبی رشد تمام سلول‌های سرطانی را با درصد های مختلف مهار نمایند و حتی در بعضی موارد تاثیر آن‌ها قوی‌تر از پیتیدوگلیکان است. از طرف دیگر



نمودار-۱: تاثیر غلظت‌های موثره مختلف عصاره‌های سیتوپلاسمی بر رشد سلول‌های سرطانی K562.

مقایسه میانگین داده‌ها نشان می‌دهد که به ترتیب عصاره‌های *Lactobacillus casei*, *Lactobacillus paracasei*, *Lactobacillus rhamnosus* و *Lactobacillus plantarum* بیشترین تاثیر مهاری بر رشد سلول‌های سرطانی K562 می‌باشند. عصاره‌های *Lactobacillus paracasei* با غلظت موثره $66/6\mu\text{l}/\text{ml}$ توانستند *Lactobacillus casei* با غلظت موثره $166/6\mu\text{l}/\text{ml}$ را 50% سلول‌های سرطانی را از بین ببرند. علاوه بر این عصاره سیتوپلاسمی *Lactobacillus rhamnosus* و *Lactobacillus plantarum* توانستند به طور معنی‌داری ($p<0.05$) رشد سلول‌های سرطانی را مهار نمایند. اما در هیچ یک از غلظت‌های به کار رفته نتوانستند 50% سلول‌های سرطانی را از بین ببرند. فعالیت سلول کشی دیواره سلولی: یافته‌های حاصل نشان داد که دیواره سلولی باکتری‌های *Lactobacillus casei* و *Lactobacillus paracasei* نه تنها توانست رشد سلول‌های سرطانی را مهار کند (جدول ۱)، بلکه رشد آن سلول‌ها را نسبت به گروه شاهد که هیچ غلظتی دریافت نکرده بودند افزایش داد. از طرف دیگر دیواره سلولی *Lactobacillus rhamnosus* *Lactobacillus plantarum* با غلظت موثره $166/6\mu\text{l}/\text{ml}$ و $333/3\mu\text{l}/\text{ml}$ افزایش داد.

توانست به میزان کمتر از ۱٪، سلول‌های سرطانی را بکشد. همچنین دیواره سلولی *Lactobacillus rhamnosus* با منشا انسانی توانست با غلاظت‌های موثره ۱۶۶/۶ و ۳۳۳/۳ $\mu\text{l}/\text{ml}$ به ترتیب ۱/۱۰ و ۲/۰۹ درصد سلول‌های سرطانی را بکشد. نکته جالب این بود که دیواره‌های سلولی باکتری‌های جدا شده از کپور نه تنها رشد سلول‌های سرطانی را نگرفتند بلکه موجب تقویت رشد آن‌ها نیز گردیدند که بیشترین مقادیر متعلق به دیواره سلولی *Lactobacillus casei* به میزان ۴۹/۲۸٪ و *Lactobacillus paracasei* به میزان ۲۰/۱۷ درصد در غلاظت موثره ۴۱/۶۶ $\mu\text{l}/\text{ml}$ بود. در ضمن تقویت رشد سلول‌های سرطانی توسط دیواره‌ها از الگوی خاصی تعیین نکرده و معنی دار ($p < ۰/۰۵$) نبود. همان‌طور که اشاره گردید طبق تحقیقات انجام گرفته دیواره سلولی و پپتیدوگلیکان لاكتوباسیلوس‌ها دارای خاصیت ضد سرطانی است، اما نتایج تحقیق حاضر مخالف تحقیقات صورت گرفته می‌باشد. دلیل این امر می‌تواند ناشی از این مسئله باشد که در تحقیقات صورت گرفته دیواره سلولی و پپتیدوگلیکان توسط اتوکلاو استریل گردیده ولی در مطالعه حاضر رسوب باقی مانده به عنوان دیواره سلولی پس از تهیه رقت‌های لازم با فیلتر سرسرنگی ۰/۲۲ میکرون استریل گردید بنابراین پپتیدوگلیکان که جزو ضد سرطانی و ضد جهشی دیواره سلولی است به صورت کامل از فیلتر عبور نمی‌نماید.^{۲۳}

بر اساس مرور منابع علمی چنین استنباط می‌شود که پرین‌های موجود در دیواره سلولی دارای خاصیت میتوژنی بوده که به هنگام فیلتراسیون رقت‌های دیواره سلولی عبور کرده و تقسیم میتوزی سلول‌های سرطانی و رشد آن‌ها را افزایش می‌دهند. بر اساس نتایج به دست آمده از این بررسی می‌توان نتیجه گرفت که عصاره‌های سیتوپلاسمی باکتری‌های اسید لاكتیک جدا شده از روده ماهی کپور معمولی مانند سایر باکتری‌های اسید لاكتیک با منشا انسانی و حیوانی دارای خاصیت ضد توموری بوده و حتی در مواردی بهتر از آن‌ها عمل می‌نمایند. با این وجود در مورد استفاده از این فرآورده‌های بیولوژیک انجام تحقیقاتی میدانی بیشتر احساس می‌گردد. سپاسگزاری: نویسنده‌گان این مقاله مراتب تقدیر و تشکر خود را از حمایت‌های مالی پژوهشکده آرتمیا و جانوران آبزی و دانشکده علوم دانشگاه ارومیه، وزارت علوم، تحقیقات و فناوری و پژوهشکده زیست فن‌آوری دانشگاه ارومیه ابراز می‌دارند.

نشان دادند که رشد سلول‌های K562 که به ندرت توسط سلول کامل باکتری‌ها مهار می‌شود توسط عصاره سیتوپلاسمی مهار گردید. در تحقیقی که در سال ۲۰۰۴ توسط Lee^{۲۴} صورت گرفت معلوم شد که عصاره سیتوپلاسمی *Bifidobacterium* و *Lactobacillus casei* تاثیر *Lactobacillus rhamnosus* را مهار رشد رده سلول‌های سرطانی دارد به این ترتیب که در غلاظت ۵۰ $\mu\text{l}/\text{ml}$ موجب مهار رشد تقریباً ۵۰٪ سلول‌های سرطانی گردیدند. در تحقیق حاضر تاثیر عصاره‌های سیتوپلاسمی و دیواره‌های سلولی باکتری‌های اسید لاكتیک جدا شده از روده ماهی *Lactobacillus casei*: *Lactobacillus rhamnosus* و *Lactobacillus plantarum* *paracasei* K562 (پروپیوتیک با منشا انسانی) بر رشد رده سلول‌های سرطانی (سرطان سلول‌های میلوبیدی خون انسان) بررسی شد. عصاره‌های سیتوپلاسمی هر چهار باکتری توانستند رشد سلول‌های سرطانی را مهار سازند، طوری که با افزایش غلاظت قدرت سلول کشی آن‌ها افزایش یافت. *Lactobacillus casei* و *Lactobacillus paracasei* در غلاظت موثره ۸۳/۳۳ $\mu\text{l}/\text{ml}$ به ترتیب ۶۶/۵۷٪ و ۵۴/۲۸٪ درصد سلول‌های سرطانی را کشتند. IC50 غلاظتی که در آن موجب مهار *Lactobacillus casei* به میزان ۵۰٪ می‌گردد. رشد سلول‌های سرطانی به *Lactobacillus casei* و *paracasei* و *Lactobacillus plantarum* و *Lactobacillus rhamnosus* در هیچ یک از غلاظت‌های به کار رفته نتوانستند ۵۰٪ سلول‌های سرطانی را از بین ببرند. هنوز مکانیزم دقیق عملکرد ضد سرطانی عصاره سیتوپلاسمی لاكتوباسیلوس‌ها مشخص نیست اما گفته شده که یکی از پپتیدهای موجود در عصاره سیتوپلاسمی آن‌ها لاكتوفیرین است. این ماده در انتهای N خود دارای توالی خاصی از اسیدهای آمینه است که خاصیت ضد توموری دارند و موجب القای مرگ برنامه‌ریزی شده (Apoptosis) در سلول‌های سرطانی می‌شوند.^{۲۵} به تازگی Mader^{۲۶} نشان داد که لاكتوفیرین توانایی مهار رگ‌زایی (Angiogenesis) که مرحله‌ای ضروری برای رشد تومور محسوب می‌شود را دارد. یافته‌های حاصل از تاثیر دیواره سلولی باکتری‌های لاكتوباسیلوس جدا شده از ماهی کپور بر مهار رشد سلول سرطانی K562 نشان داد که هیچ‌کدام از دیواره‌های سلولی باکتری‌ها نتوانستند رشد سلول‌های سرطانی را مهار کنند. لازم به ذکر است که دیواره سلولی *Lactobacillus plantarum* با غلاظت موثره ۱۶۶/۶ $\mu\text{l}/\text{ml}$

References

- Kirjavainen PV, ElNezami HS, Salminen SJ, Ahokas JT, Wright PF. Effects of orally administered viable *Lactobacillus rhamnosus* GG and *Propionibacterium freudenreichii* subsp. *shermanii* JS on mouse lymphocyte proliferation. *Clin Diagn Lab Immunol* 1999;6(6):799-802.
- Baricault L, Denariaz G, Houry J, Bouley C, Sapin C, Trugnan G. Use of HT-29, a cultured human colon cancer cell line, to study the effect of fermented milks on colon cancer cell growth and differentiation. *Carcinogenesis* 1995;16(2):245-252.
- Erickson KL, Hubbard NE. Probiotic immunomodulation in health and disease. *J Nutr* 2000;130(2S Suppl):403S-409S.
- Meydani SN, Ha WK. Immunologic effects of yogurt. *Am J Clin Nutr* 2000;71(4):861-72.
- Gill HS, Rutherford KJ, Prasad J, Gopal PK. Enhancement of natural and acquired immunity by *Lactobacillus rhamnosus* (HN001), *Lactobacillus acidophilus* (HN017) and *Bifidobacterium lactis* (HN019). *Br J Nutr* 2000;83(2):167-76.
- Wollowski I, Rechkemmer G, Pool-Zobel BL. Protective role of probiotics and prebiotics in colon cancer. *Am J Clin Nutr* 2001;73(2 Suppl):451S-455S.
- Hashimoto S, Nomoto K, Nagaoka M, Yokokura T. In vitro and in vivo release of cytostatic factors from *Lactobacillus casei*-elicited peritoneal macrophages after stimulation with tumor cells and immunostimulants. *Cancer Immunol Immunother* 1987;24(1):1-7.
- Koyanagi K, Ozawa S, Ando N, Kitagawa Y, Ueda M, Kitajima M. Clinical significance of telomerase activity in peripheral blood of patients with esophageal squamous cell carcinoma. *Ann Thorac Surg* 2002;73(3):927-32.
- McIntosh GH, Royle PJ, Playne MJ. A probiotic strain of *L. acidophilus* reduces DMH-induced large intestinal tumors in male Sprague-Dawley rats. *Nutr Cancer* 1999;35(2):153-9.
- Tomita K, Akaza H, Nomoto K, Yokokura T, Matsushima H, Homma Y, et al. Influence of *Lactobacillus casei* on rat bladder carcinogenesis. *Nippon Hinyokika Gakkai Zasshi* 1994;85(4):655-63.
- Chang KH, Park JS, Choi JH, Kim CJ, Paik HD. Cytotoxic effects of partially purified substances from *Bacillus polyfermenticus* SCD supernatant toward a variety of tumor cell lines. *Food Sci Biotechnol* 2007;16:163-6.
- Reddy BS, Rivenson A. Inhibitory effect of *Bifidobacterium longum* on colon, mammary, and liver carcinogenesis induced by 2-amino-3-methylimidazo[4,5-f]quinoline, a food mutagen. *Cancer Res* 1993;53(17):3914-8.
- Singh J, Rivenson A, Tomita M, Shimamura S, Ishibashi N, Reddy BS. *Bifidobacterium longum*, a lactic acid-producing intestinal bacterium inhibits colon cancer and modulates the intermediate biomarkers of colon carcinogenesis. *Carcinogenesis* 1997;18(4):833-41.
- Lee JW, Shin JG, Kim EH, Kang HE, Yim IB, Kim JY, et al. Immunomodulatory and antitumor effects in vivo by the cytoplasmic fraction of *Lactobacillus casei* and *Bifidobacterium longum*. *J Vet Sci* 2004;5(1):41-8.
- Mahmoud Abadi A. Leukemia (Blood cancer). Mashhad: Kerdegari Publisher; 2008. p. 11-55. [Persian]
- Ekert H, Jurk IH, Waters KD, Tiedemann K. Prophylactic co-trimoxazole and lactobacilli preparation in neutropenic patients. *Med Pediatr Oncol* 1980;8(1):47-51.
- Lebendiker M. The Wolfson Centre for Applied Structural Biology. Bacterial Protein Extraction (mini-scale) Sonication. 2002. Available from: URL:http://wolfson.huji.ac.il/purification/TagProteinPurif/Lysis_Bacterial_Cells.html
- Kruger NJ. The Bradford method for protein quantitation. In: Walker JM, editor. The Protein Protocols Handbook. Totowa, NJ: Humana Press; 1996. p. 11-5.
- Sun LR, Li X, Cheng YN, Yuan HY, Chen MH, Tang W, et al. Reversal effect of substituted 1,3-dimethyl-1H-quinoxalin-2-ones on multidrug resistance in adriamycin-resistant K562/A02 cells. *Biomed Pharmacother* 2009;63(3):202-8.
- Salminen S, Deichter MA, Benno Y, Gorbach SL. Lactic acid bacteria in health and disease. In: Salminen S, Wright VA, editors. Lactic Acid Bacteria: Microbiology and Functional Aspects. New York: Marcel Dekker, Inc; 1998. p. 211-53.
- Bartosch S, Woodmansey EJ, Paterson JC, McMurdo ME, Macfarlane GT. Microbiological effects of consuming a synbiotic containing *Bifidobacterium bifidum*, *Bifidobacterium lactis*, and oligofructose in elderly persons, determined by real-time polymerase chain reaction and counting of viable bacteria. *Clin Infect Dis* 2005;40(1):28-37.
- Fichera GA, Giese G. Non-immunologically-mediated cytotoxicity of *Lactobacillus casei* and its derivative peptidoglycan against tumor cell lines. *Cancer Lett* 1994;85(1):93-103.
- Kim JY, Woo HJ, Kim YS, Kim KH, Lee HJ. Cell cycle dysregulation induced by cytoplasm of *Lactococcus lactis* ssp *lactis* in SNUG2A, a colon cancer cell line. *Nutr Cancer* 2003;46(2):197-201.
- Roy MK, Kuwabara Y, Hara K, Watanabe Y, Tamai Y. Peptides from the N-terminal end of bovine lactoferrin induce apoptosis in human leukemic (HL-60) cells. *J Dairy Sci* 2002;85(9):2065-74.
- Mader JS, Smyth D, Marshall J, Hoskin DW. Bovine lactoferrin inhibits basic fibroblast growth factor- and vascular endothelial growth factor165-induced angiogenesis by competing for heparin-like binding sites on endothelial cells. *Am J Pathol* 2006;169(5):1753-66.

Inhibitory properties of cytoplasmic extract of *Lactobacilli* isolated from common carp intestine on human chronic myelocytic leukemia K562 cell line: an in vitro study

Fahimeh Kabiri MSc.¹
Vahid Nejati PhD.²
Amir Tukmechi PhD.^{3*}
Nowroz Delirezh PhD.⁴
Pouyan Nikbaksh BSc.⁵

1- Department of Biology
(Histology and Embryology),
Faculty of Science, Urmia
University, Urmia, Iran.

2- Department of Histology,
Biology, Faculty of Science, Urmia
University, Urmia, Iran.

3- Department of Microbiology,
Pathobiology and Quality Control,
Artemia and Aquatic Animals
Research Institute, Urmia
University, Urmia, Iran.

4- Department of Immunology,
Microbiology, Faculty of Veterinary
Medicine, Urmia University, Urmia,
Iran.

5- Department of Microbiology,
Islamic Azad University, Urmia
Branch, Urmia, Iran.

Abstract

Received: December 25, 2010 Accepted: January 09, 2011

Background: *Lactobacillus* species are genetically diverse groups of Lactic Acid Bacteria (LAB) that have been introduced as probiotics, because of some characteristics such as their anti-tumor properties, helping the intestinal flora balance, production of antibiotics, stimulation of host immune response, etc. The aim of this study was to investigate the effects of cytoplasmic extraction and cell wall of *Lactobacillus* species isolated from the intestine of common carp on human chronic myelocytic leukemia or K562 cancer cell lines.

Methods: The intestinal contents of 115 common carp captured from the natural resources of West Azerbaijan province in Iran were examined for LAB. After isolation, the identification of *Lactobacilli* was done according to traditional and molecular bacteriological tests. Subsequently, a suspension of each bacterium was prepared and the protein content of the cytoplasm was extracted. Cell wall disintegration was done by cell lysis buffer and sonication. The effects of cytoplasmic extraction and cell wall on K562 cell line proliferation were investigated by MTT assays.

Results: The cytoplasmic extraction of the isolated *Lactobacilli* had significant ($p<0.05$) anti-proliferative effects on K562 cells. The cytoplasmic extractions of *Lactobacillus paracasei* and *Lactobacillus casei* inhibited K562 cell proliferation by 66.56% and 54.28% at 83.33 μ g/ml concentration, respectively. Nevertheless, the *Lactobacillus* cell wall could not inhibit the proliferations of K562 cells ($p<0.05$).

Conclusion: In this study, the cytoplasmic extractions of the isolated *Lactobacilli* from the intestine of common carp had anti-proliferative effects on K562 cell line.

Keywords: Cell line, chronic myelocytic leukemia, lactobacillus, K562, MTT assay probiotic, extraction.

*Corresponding author: Department of Pathobiology and Quality Control,
Artemia and Aquatic Animals Research Institute, Urmia University, Shahid
Beheshti Ave., Urmia, West Azarbaijan,
Iran.

Tel: +98- 441- 3440295
email: atokmachi@gmail.com