



Modulate the Effects of the Bone Marrow-Derived Mesenchymal Stem Cells' Supernatant on Neutrophil Functions by 17-beta Estradiol

ARTICLE INFO

Article Type

Original Research

Authors

Nekoeii Z.¹ BSc,
Afzal Ahangran N.* PhD,
Delirejh N.¹ PhD

How to cite this article

Nekoeii Z, Afzal Ahangran N,
Delirejh N. Modulate the Effects
of the Bone Marrow-Derived
Mesenchymal Stem Cells'
Supernatant on Neutrophil
Functions by 17-beta Estradiol.
*Quarterly of the Horizon of
Medical Sciences.* 2015;21(2):91-96.

ABSTRACT

Aims Bone marrow-derived mesenchymal stem cells have therapeutic potentials due to their immunomodulatory properties. Estrogen is also an immunomodulator. The current study was to analyze the effect of bone marrow-derived mesenchymal stem cells' supernatant of male rats adjacent with estrogen on the function and survival of neutrophils.

Materials & Methods In this experimental study, mesenchymal stem cells isolated from the femur and tibia of the bone marrow of male 6-8 week old rats were cultured in DMEM. After maturation, the supernatant of the mesenchymal stem cells treated with estrogen (10nM and 20nM) and cultured for 72 hours at 37°C. Then, the mesenchymal stem cells were co-cultured with the peripheral blood neutrophils and the neutrophil functions were measured by phagocytosis and respiratory burst (Nitro Blue Tetrazolium resuscitation) tests. The viability of neutrophils was measured with acridine-orange fluorescent staining. Data were analyzed by SPSS 18 software, using independent T, one way ANOVA and Tukey tests.

Findings The respiratory burst in the groups treated with 10nM and 20nM of estrogen showed significant difference compared with the control group. The percentage of phagocytosis in the groups treated with 10nM and 20nM of estrogen were significantly increased compared with the control group. There was a significant difference between the percentage of phagocytosis of 10nM and 20nm groups ($p<0.05$). The apoptosis level in the groups treated with 10nM and 20nM of estrogen showed significant difference compared with the control group.

Conclusion Supernatant of mesenchymal stem cells treated with estrogen increases the phagocytosis potential and respiratory explosion of neutrophils.

Keywords Mesenchymal Stromal Cells; Estrogens; Neutrophils

CITATION LINKS

- [1] The stem cell niches in ... [2] Osteogenic stem cells and the stromal system of bone and ... [3] Human mesenchymal stem cells inhibit neutrophil apoptosis: A model for neutrophil preservation in ... [4] Strategies for use of IL-10 or its antagonists in human ... [5] The role of IL-6 in inhibition of lymphocyte apoptosis by ... [6] Human mesenchymal stem cells promote survival of T cells in ... [7] Sex-and stress-steroids interactions and the immune system: Evidence for ... [8] Apoptosis in autoimmune ... [9] Isolation of Bone marrow mesenchymal stem ... [10] An improved method of neutrophil isolation in peripheral blood of ... [11] Effects of estradiol, progesterone and testosterone on proliferation of human breast cancer cell ... [12] Calcitriol modulates the effects of the supernatants of bone-marrow-derived mesenchymal stem cells on neutrophil ... [13] Endotoxin inhibits apoptosis but induces primary necrosis in ... [14] Survey of the effect of powder nigella sativa (black seed) in increments of monocyte phagocytosis in quinea ... [15] Nitric oxide production disorders in leukocytes of patients with recurrent ... [16] Bone marrow mesenchymal stem cells induce division arrest anergy of activated ... [17] Human mesenchymal stem cells modulate B-cell ... [18] Mesenchymal stem cell-natural killer cell interactions: evidence that activated NK cells are capable of ... [19] Tissue-resident mesenchymal stem cells attract peripheral blood neutrophils and enhance their inflammatory activity in response to microbial ... [20] Human mesenchymal stem cells modulate allogeneic immune cell ... [21] Human mesenchymal stem cells alter antigen-presenting cell maturation and induce T-cell ... [22] Immunosuppression by mesenchymal stem cells: mechanisms and clinical ... [23] Functional alteration of the lymphoma stromal cell niche by the cytokine context: Role of ... [24] Estrogen induces normal murine CD5+B cells to produce ... [25] Effects of phytoestrogens and other plant-derived compounds on mesenchymal stem ... [26] Estrogen receptors in leukocytes- possible impact on inflammatory processes in ... [27] Antibacterial effect of human mesenchymal stem cells ...

*Microbiology Department, Veterinary Faculty, Urmia University, Urmia, Iran

¹Microbiology Department, Veterinary Faculty, Urmia University, Urmia, Iran

Correspondence

Address: Microbiology Department, Veterinary Faculty, Nazlu Pardis, Kilometer 11 of Sarv Road, Urmia, Iran
Phone: +984432770508

Fax: +984432771926
n.a.ahangran@gmail.com

Article History

Received: November 25, 2014
Accepted: May 10, 2015
ePublished: June 20, 2015

مقدمه

مغز استخوان دارای دو نوع سلول است؛ سلول‌های بنیادی مزانشیمی (MSC) و سلول‌های خون‌ساز یا هماتوپویتیک^[۱] است. MSC سلولی است با توانایی تقسیم زیاد که تحت شرایط مناسب قادر است به انواعی از سلول‌های تخصص یافته مانند استخوان، غضروف و چربی تمایز یابد^[۲]. MSC‌ها "در شیشه" سبب مهار تولید پروکسیدهیدروژن در نوتروفیل‌های فعل شده، می‌شوند، بنابراین می‌توانند به طور بالقوه شدت افجعه تنفسی را تحت شرایط التهابی محدود کنند^[۳]. فاکتورهای محلول مختلفی از MSC ترشح می‌شوند که گفته می‌شود نقش فعالی در سرکوب عملکردگاهی MSC دارد. اینترلوکین ۱۰-۱ یک سایتوکاین ضدالتهابی است که در بسیاری از پروسه‌های سرکوبگری نقش دارد، بنابراین یک عامل مهم حیاتی در جلوگیری از التهاب و بیماری‌های اتوایمیون محسوب می‌شود^[۴]. اینترلوکین-۶ (IL-6) سایتوکاین دیگری است که می‌تواند به وسیله MSC تولید شود و روی اثرات ایمنولوژیک MSC اثر بگذارد و می‌تواند نوتروفیل‌ها را از آپوپتوز محافظت کند^[۳]. از فاکتورهای دیگر می‌توان TGFβ (فاکتور رشد ترانسفورم کننده بتا)، نیتریک اسید، PGE (پروستاگلاندین E)، HLA-G5 (آنتیژن گلبول سفید انسانی) محلول، گالکتین ۳ و HGF (فاکتور رشد هپاتوسیت) را نام برد^[۵]. مطالعات اخیر نشان داده‌اند که ممکن است از القای آپوپتوز در لنفوسيت‌ها محافظت کند و حتی مشاهده شده است که می‌تواند تیموسیت‌ها و سنتروblast‌ها را از آپوپتوز خودبخودی محافظت نماید و همچنین آنها را در مقابل مرگ القاشده از اسیر Fas محافظت می‌کند^[۶]. بررسی اثر استروژن بر تولید سایتوکاین به وسیله سلول‌های تک‌هسته‌ای خون محیطی ملحوظ رویی کشت سلولی با یا بدون آن بررسی شد که تیمار با استروژن افزایش اینترلوکین ۱۰ را به طور قابل ملاحظه‌ای به وسیله سلول‌های تک‌هسته‌ای خون محیطی (PBMC) نشان داد و نیز استروژن علاوه بر اینکه دارای نقش تحریکی بر سیستم ایمنی است، نقش سرکوب‌کننده هم دارد^[۷]. استروژن از آپوپتوز در رده‌های سلولی سرطان سینه جلوگیری می‌کند و از طرفی سبب افزایش بیان پروتئین Bcl2 می‌شود که این پروتئین اثر ضدآپوپتوزی دارد^[۸]. با توجه به اینکه دانش سلول‌های بنیادی رو به افزایش است، واکنش سلول‌های بنیادی با سلول‌های ایمنی قابل توجه است که در زمینه ایمنی اکتسابی و تا حدی ایمنی ذاتی مطالعاتی صورت گرفته است. استروژن به عنوان مدیاتور مهم در سیستم ایمنی شناخته می‌شود و با توجه به اینکه نوتروفیل‌ها اولین خط دفاعی بدن هستند و نیز نقش سلول‌های بنیادی در درمان بیماری‌ها، واکنش متقابل این دو گروه از سلول‌های مغز استخوان موش صحرایی مورد بررسی قرار گرفته است تا بتوان از نتایج به دست آمده این مطالعه در درمان بیماری‌های مرتبط با استفاده از

تعدييل اثرات مایع رویی حاصل از سلول‌های بنیادی مزانشیمی مشتق از مغز استخوان بر عملکرد نوتروفیل‌ها توسط ۱۷- بتا استرادیول

زهرا نکویی

گروه میکروبیولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

ناهیده افضل آهنگران*

گروه میکروبیولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

نوروز دلیرز

گروه میکروبیولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

چکیده

اهداف: سلول‌های مزانشیمی مشتق شده از مغز استخوان به دلیل خاصیت تنظیم‌کنندگی سیستم ایمنی، دارای پتانسیل درمانی هستند. استروژن نیز نوعی تنظیم‌کننده سیستم ایمنی است. هدف مطالعه حاضر، بررسی تاثیر مایع رویی حاصل از سلول‌های مزانشیمی رت نر مجاور شده با استروژن، بر عملکرد و میزان زندمانی نوتروفیل بود.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی، سلول‌های مزانشیمی جداسده از مغز استخوان فمور و تیبیایی موش صحرایی نر ۸-۸-عهفتگی در محیط کشت اختصاصی کشت داده شد. پس از بلوغ، مایع رویی حاصل از سلول‌های مزانشیمی با استروژن ۱۰ و ۲۰ نانومولار به مدت ۷۲ ساعت و در ۳۷°C تیمار شد. سپس سلول‌های مزانشیمی با نوتروفیل خون محیطی مجاور شد و عملکرد نوتروفیل با آزمون فاگوسیتیوز مخمر و افجعه تنفسی (احیای نیتروبلوترازولیوم) مورد سنجش قرار گرفت. میزان زندمانی نوتروفیل با استفاده از رنگ‌آمیزی فلورستن اکریدین- ارنج محاسبه شد. داده‌ها با نرم‌افزار SPSS 18 و آزمون‌های T مستقل، آنالیز واریانس یک‌طرفه و توکی آنالیز شدند.

یافته‌ها: میزان افجعه تنفسی در گروه‌های تیمار شده با دوز ۱۰ نانومولار و ۲۰ نانومولار استروژن نسبت به گروه کنترل اختلاف معنی‌داری داشت. درصد فاگوسیتیوز بعد از تیمار با دوزهای ۱۰ نانومولار و ۲۰ نانومولار، نسبت به گروه کنترل دارای افزایش معنی‌دار بود. بین درصد فاگوسیتیوز دوزهای ۱۰ نانومولار و ۲۰ نانومولار نیز اختلاف معنی‌دار وجود داشت ($p < 0.05$). میزان آپوپتوز در گروه ۱۰ نانومولار و ۲۰ نانومولار نسبت به گروه کنترل اختلاف معنی‌داری داشت.

نتیجه‌گیری: مایع رویی سلول‌های مزانشیمی مجاور شده با استروژن قابلیت فاگوسیتیوز و افجعه تنفسی نوتروفیل‌ها را افزایش می‌دهند.

کلیدواژه‌ها: سلول‌های مزانشیمی، استروژن، نوتروفیل

تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۰۹/۰۴

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۰۲/۲۰

*نویسنده مسئول: n.a.ahangran@gmail.com

سنجهش زنده‌مانی نوتروفیل در مواجهه با محلول رویی سلول مزانشیمی: برای سنجش زنده‌مانی نوتروفیل در مواجهه با محلول رویی سلول‌های مزانشیمی از کیت آنکسین- پروپیدیومیدید (Sigma Aldrich, Cat NO: 51-6710AK) استفاده شد. پس از دو بار شستشوی سلول نوتروفیل انکوبه شده با محلول رویی سلول مزانشیمی، در ۲۰۰۰ دور در دقیقه بهمدت هدقیقه، سلول‌ها در یک میلی‌لیتر بایندینگ‌بافر با تراکم 3×10^6 در میلی‌لیتر به صورت سوسپانسیون تهیه شدند. میزان ۱۰۰ میکرولیتر از سوسپانسیون فوق با ۵ میکرولیتر اکریدین اورنج (سیگما؛ ایالات متحده) و ۵ میکرولیتر PI (پروپیدیومیدید) ترکیب شده و در محیط تاریک و دمای آزمایشگاه بهمدت ۱۵ دقیقه انکوبه شد. پس از افزودن ۴۰۰ میکرولیتر از محلول بایندینگ‌بافر به میکروتیپ، شده و میزان زنده‌مانی (درصد سلول سالم، آپوپتوز و نکروزشده) توسط میکروسکوپ فلورست مورد آنالیز قرار گرفت^[13, 14].

آزمایش فاگوسیتوز نوتروفیل: به طور خلاصه، در این آزمایش ابتدا سرم موش صحرایی مورد آزمایش جدا شده و با مخمر اپسونیزه می‌شود و این مخمر به عنوان آنتیژن در مجاورت نوتروفیل مجاورشده با مایع رویی سلول مزانشیم که خود با استروژن تیمار شده است، قرار می‌گیرد. یک نمونه هم به عنوان کنترل است که با استروژن تیمار نشده است. پس از نیم ساعت انکوباسیون در 37°C ، با رنگ گیمسا (مرک؛ آلمان) رنگ‌آمیزی صورت گرفته و با توجه به درصد نوتروفیل‌ها که مخمر را فاگوسیتوz کرده‌اند میزان فاگوسیتوz با روش اسلامیدی در زیر میکروسکوپ نوری بررسی می‌شود^[15].

آماده‌کردن مخمر: برای انجام این آزمایش از مخمر کاندیل/ آلبیکنس استفاده می‌شود. این مخمر از ۲۴ ساعت قبل کشت داده شد تا تازه باشد. سپس مقداری از این کشت در بافر PBS حل شد و با ۲۰۰۰ دور در دقیقه و بهمدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ و شستشو شده شد. این عمل دو بار انجام شد و در آخر میزان 1×10^6 در میلی‌لیتر به منظور اپسونیزاسیون در محیط کشت Sigma (RPMI 1640؛ ایالات متحده) که دارای ۱۰٪ سرم زانه موش صحرایی نر است، بهمدت ۳۰ دقیقه در 37°C انکوباسیون شد^[14].

آپوپتوز: به طور خلاصه، نوتروفیل با مایع رویی سلول‌های مزانشیم تیمارشده و نشده با استروژن بهمدت ۴ ساعت مجاور شد. پس از این مدت در ۲۰۰۰ دور در دقیقه و بهمدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ شد و به مقدار ۱۰ الاندا اکریدین اورنج اضافه و ۳۰ دقیقه در تاریکی و در دمای 37°C انکوباسیون شد. سپس مقداری محیط کشت روی آن ریخته و دو بار در ۲۰۰۰ دور در دقیقه بهمدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ شد. مایع رویی خالی و به پلیت سلولی ته محلول مقدار ۱۰ الاندا از PI اضافه و ۵ دقیقه در تاریکی انکوبه شد. سپس مقداری محیط روی آن ریخته در ۲۰۰۰ دور در دقیقه بهمدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ

تکنیک سلول درمانی استفاده کرد و زمینه بیشتری از مطالعات را در ارتباط با اینی ذاتی و سلول‌های بنیادی فراهم نمود.

مطالعه حاضر با هدف بررسی تاثیر مایع رویی حاصل از سلول‌های مزانشیمی موش صحرایی نر مجاورشده با استروژن، بر عملکرد و میزان زنده‌مانی نوتروفیل انجام شد.

مواد و روش‌ها

جداسازی و کشت سلول بنیادی مزانشیمی: مراحل کشت و تشخیص براساس بررسی از قبل انجام گرفته و پروتکل بین‌کورت و همکاران^[9] انجام شد. موش‌های صحرایی از طریق فرارگفت در ظرف حاوی دی‌اتیل اتر آسان کشی شدند و سلول‌های مزانشیمی از مغز استخوان فمور و تیبیای موش صحرایی ۸-عهفتهدی، با عمل فلاشینگ سرنگ حاوی محیط کشت DMEM (سیگما؛ ایالات متحده) استحصال و پس از سانتریفیوژ ۱۲۰۰ دور در دقیقه بهمدت ۱۰ دقیقه جمع‌آوری و پس از شمارش سلولی به همراه FBS (سرم جنبین گوساله) ۱۵٪ با دمای 37°C و CO_2 ۵٪ کشت داده شد. اولین تعویض کشت پس از ۷۲ ساعت و سپس هر ۳ روز یک بار انجام شد. مطالعه از نظر رعایت اخلاق در پژوهش با دستورالعمل انجمن حمایت از حیوانات مطابقت داشت.

جداسازی نوتروفیل: جداسازی با استفاده از روش رخ‌سپور و مجیدی^[10] انجام گرفت. به طور خلاصه در این روش، نمونه خون محیطی هپارینه (۱۰ واحد بر میلی‌لیتر) مستقیماً از قلب موش صحرایی گرفته شد. سپس خون به نسبت ۱:۱ با سرم فیزیولوژی ۰٪ رقیق شده و سپس به آرامی بر مگلومنین ۲۵٪ (شرکت داروپخش؛ ایران) لود شد و بهمدت ۱۵ دقیقه در ۴۰۰ دور در سانتریفیوژ شد. پلیت سلولی ته‌فالکون دو مرتبه توسط آب مقطر لیز شده و پس از اضافه نمودن سرم فیزیولوژی ۵٪ بهمدت ۵ دقیقه در ۲۵۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شد. در نهایت با شستشوی پلیت سلولی با سرم دکستروز ۵٪ (سیگما؛ ایالات متحده) به میزان 4×10^6 در میلی‌لیتر همگن شد.

مجاورسازی مایع رویی سلول‌های بنیادی مزانشیمی
مغز استخوان تیمارشده با بتا استرادیول با سلول‌های نوتروفیل: پس از اتمام زمان انکوباسیون، مایع رویی تیمارشده سلول‌های بنیادی مزانشیمی تیمارشده با استروژن ۱۰ و ۲۰ نانومولار^[11] موجود در فلاکس در یک لوله فالکن ۱۵ میلی‌لیتر استریل جمع‌آوری شد. مایع رویی حاصله به یک پلیت ۲۶ خانه ته‌تخت انتقال داده شد، به‌طوری که کف خانه‌ها به مایع رویی پوشانده شد. سپس 10×10^6 میلی‌لیتر سلول نوتروفیل به همراه FBS پوشانده شد. سپس 5×10^6 میلی‌لیتر سلول نوتروفیل به همراه ۱۰٪ به داخل هر خانه حاوی مایع رویی اضافه شد و سپس بهمدت ۴ ساعت تحت شرایط 37°C با $5\% \text{CO}_2$ و رطوبت ۸۰٪ انکوبه شدند. بعد از گذشت مدت زمان انکوباسیون، نوتروفیل‌ها برای انجام آزمون‌های تکمیلی جداسازی شدند^[12].

یافته‌ها

میزان آپوپتوز مایع رویی در گروه تیمارشده با استروژن با دوز $10\text{-نانومولار} (52/9 \pm 2/1)$ افزایش معنی‌داری در مقایسه با گروه کنترل ($41/16 \pm 2/1$) نشان داد ($p < 0.05$). به علاوه گروه تیمارشده با استروژن با دوز $20\text{-نانومولار} (62/4 \pm 4/2)$ در مقایسه با گروه کنترل دارای اختلاف معنی‌داری بود ($p < 0.01$). اما بین دوزهای 20-نانومولار و 10-نانومولار اختلاف معنی‌داری وجود نداشت.

در صد فاگوسیتوز در مایع رویی سلول‌های مزانشیمی بعد از تیمار با هر دو دوز $10\text{-نانومولار} (p < 0.01)$ و $20\text{-نانومولار} (p < 0.001)$ استروژن، در مقایسه با گروه کنترل ($15/7 \pm 1/1$) دارای افزایش معنی‌دار بود. از طرف دیگر، بین دوزهای $20\text{-نانومولار} (3/9 \pm 0.4)$ و $10\text{-نانومولار} (9/1 \pm 1/3)$ نیز اختلاف معنی‌داری وجود داشت ($p < 0.05$).

میزان انفجار تنفسی در نوتروفیل مجاورشده با مایع رویی سلول‌های مزانشیمی در گروه تیمارشده با دوز 10-نانومولار استروژن (50.4 ± 0.08) در مقایسه با گروه کنترل (61.3 ± 0.21) دارای اختلاف معنی‌دار بود ($p < 0.05$). گروه تیمارشده با دوز 20-نانومولار استروژن (47.2 ± 0.07) نیز در مقایسه با گروه کنترل کاهش معنی‌داری نشان داد ($p < 0.01$). اما این اختلاف بین دوزهای 20-نانومولار و 10-نانومولار استروژن معنی‌دار نبود.

بحث

سلول‌های بنیادی مزانشیمی در محیط داخلی مغز استخوان در ارتباط نزدیک با سلول‌های نوتروفیل قرار می‌گیرند^[15]. سلول‌های نوتروفیل بالغ، محیط داخلی مغز استخوان را ترک کرده و به سمت خون حرکت می‌کنند. با این وجود ارتباط مستقیم بین سلول‌های بنیادی مزانشیمی و نوتروفیل‌های بالغ در محیط داخلی مغز استخوان به طور دقیق شرح داده نشده است. به نظر می‌رسد که این سلول‌ها در حفاظت سلول‌های نوتروفیل از مرگ زودرس و مهار فعل سازی آنها در محیط داخلی مغز استخوان نقش دارند^[14]. البته در بافت‌های طبیعی نیز سلول‌های بنیادی مزانشیمی اختصاصی آن بافت حضور دارند^[16]. این سلول‌ها عمدها در نواحی مختلفی از قبیل نواحی اطراف سلول‌های اندوتیال (پری‌اندوتیال) و نواحی اطراف عروقی (پری‌واسکولار) قرار گرفته‌اند^[17]. کشت سلول‌های نواحی اطراف عروقی مشتق از بافت‌های مختلف، یک فنوتیپ مشابه با سلول‌های بنیادی مزانشیمی مشتق از مغز استخوان را نشان می‌دهد^[18]. سلول‌های بنیادی مزانشیمی نقش ایمونومودلاتوری در مکانیزم‌های دفاعی اصلی در برابر واکنش‌های پسر سیستم اینمنی را از خود نشان می‌دهند و بدین ترتیب به عنوان رابط بین محیط داخلی مغز استخوان و خون در موجود زنده عمل می‌کنند. اثرات تنظیم سیستم اینمنی سلول‌های بنیادی مزانشیمی نیازمند افعال سازی اولیه آنها با سلول‌های سیستم اینمنی از قبیل

شد. از پلیت سلولی لام تهیه و سلول‌های زنده و مرده (نکروز و آپوپتوز) با میکروسکوپ فلورسنت بررسی شد^[3].

روش انجام آزمایش بیگانه‌خواری: برای انجام این آزمایش از مخمر کاندیدا آلبیکنس استفاده می‌شود. این مخمر از 24 ساعت قبل کشت داده شد تا تازه باشد. سپس مقداری از این کشت در بافر PBS حل شد و با دور 2000 دور در دقیقه و به مدت 5 دقیقه سانتریفوژ شد و شست و شست و شو داده شد. دو مرتبه این عمل انجام شد و در آخر میزان 10×10^6 در میلی لیتر به منظور اپسونیزاسیون در محیط کشت RPMI که دارای 10% سرم تازه موش صحرایی نر است، به مدت 30 دقیقه در 37°C انکوباسیون شد^[14]. 1 لیتر سوسپانسیون نوتروفیل به مدت 2 ساعت با مایع رویی سلول‌های مزانشیمی تیمارشده با استروژن و نیز نمونه کنترل، مجاور شد. سپس از این سوسپانسیون روی لام استریل ریخته و 100 میکرولیتر از مخمر اپسونیزه شده به آن اضافه شد تا مخمر در دسترس نوتروفیل قرار گیرد. این لام به مدت یک ساعت در 37°C انکوبه شد. پس از این زمان و خشکشدن لام، با فرمالین 10% فیکس شده و با روش رنگ‌آمیزی هماتوکسیلین-ائوزین رنگ شد و در زیر میکروسکوپ نوری با لنز $40\times$ ، حداقل 5 میدان میکروسکوپی برای هر لام مورد بررسی قرار گرفت و در صد نوتروفیل‌هایی که مخمر را فاگوسیتوز کرده‌اند، محاسبه شد^[14].

آزمایش احیای نیتروبلوترازوکلیوم (NBT): این آزمایش برای سنجیدن میزان تولید واسطه‌های فعال اکسیژن در سلول نوتروفیل است. برای این آزمایش مقدار 15 میکرولیتر از نوتروفیل‌هایی که مرحله بیگانه‌خواری با مخمر را انجام داده‌اند با تراکم 4×10^6 در میلی لیتر با 15 میکرولیتر از محلول NBT که هم‌زمان با انجام این آزمون از ترکیب زایموزان (سیگما: ایالات متحده) و محیط RPMI (سیگما: ایالات متحده) و پودر NBT (سیگما: ایالات متحده) تهیه می‌شود در داخل یک میکروتیوب مخلوط می‌شود. این محلول به مدت یک ساعت در دمای 37°C انکوباسیون شد و بعد از این مرحله 400 میکرولیتر محلول N-N-دی‌متیل‌فورماید (سیگما: ایالات متحده) به این سوسپانسیون افزوده شد. سپس میکروتیوب‌ها به مدت 10 دقیقه در سانتریفوژ یخچال دار با دمای 4°C و 3000 دور در دقیقه سانتریفوژ شدند. بعد از این مرحله مقدار 200 میکرولیتر از مایع رویی هم از نمونه کنترل هم نمونه تیمارشده با استروژن برداشته و در چاهک‌های پلیت الیزا ریخته شد. سپس دانسیته نوری محلول رویی در طول موج 550 نانومتر با دستگاه الایرا ریدر خوانده شد^[14].

آنالیز آماری: داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS آنالیز شد و از آزمون‌های T مستقل، آنالیز واریانس یک‌طرفه و آزمون توکی برای گروه محلول رویی سلول مزانشیمی استفاده شد. داده‌ها به صورت میانگین آماری در سطح معنی‌داری کمتر از 0.05 بیان شدند.

_____ تعديل اثرات مایع رویی حاصل از سلول‌های بنیادی مزانشیمی مشتق از مغز استخوان بر عملکرد نوتروفیل‌ها توسط ۱۷- بتا استرادیول ۹۵ آپوپتوز می‌شود. در بررسی ما کاهش آپوپتوز در نوتروفیل‌ها مجاور شده با مایع رویی و نیز سلول مزانشیم که با استروژن تیمار شده مشاهده شد که می‌توان گفت ممکن است به همین علت باشد. در بررسی دیگری [26] نشان داده شده که تیمار سلول‌های مزانشیم با استروژن سبب افزایش زندگانی نوتروفیل‌ها شده است که این اثر با کاهش فعالیت کاسپاز ۳ و ۹ صورت می‌گیرد و همچنین سلول مزانشیم می‌تواند تیموسیت‌ها و ستروبلاست‌ها را از آپوپتوز خودبه‌خودی محافظت کند و آنها را در مقابل مرگ القاشه از مسیر Fas محافظت نماید که می‌توان گفت احتمالاً این اثر را روی نوتروفیل با همین مکانیزم اعمال می‌کند.

در منابع دیگری گفته شده است که تولید IL-6 سبب ایجاد اثرات آنتی‌آپوپتویک می‌شود که در حفظ و تقویت عملکرد نوتروفیل اثر می‌گذارد. در مطالعه ما نیز مشاهده شده است که تیمار سلول مزانشیم و مایع رویی آن با استروژن سبب افزایش فاگوسیتوز در نوتروفیل شده است که می‌توان گفت احتمالاً این اثر به‌دلیل تولید IL-6 است. سلول‌های مزانشیم با فعال‌سازی فاکتور نسخه‌برداری STAT-3 سبب تولید IL-6 می‌شوند. مطالعات قبلی نشان داده است که IL-6 موجود در مایع رویی سلول‌های مزانشیمی مانع تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن و ایجاد انفجار تنفسی در سلول‌های نوتروفیل بدون تیمار یا تیمارشده با f-MLP می‌شود^[14]. بنابراین کاهش شدت آزمون NBT که در مطالعه حاضر در ارتباط با مایع رویی مشاهده شد ممکن است از این طریق صورت گرفته باشد. هنگامی که تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن به‌صورت لجام‌گسیخته در نوتروفیل‌ها افزایش پیدا می‌کند موجب تشدید ضایعات ایمونوپاتولوژیک ایجادشده توسط سلول‌های نوتروفیل می‌شود^[27]. با توجه به اینکه تیمار با مایع رویی سلول‌های مزانشیمی تحت تاثیر استروژن موجب افزایش قابلیت فاگوسیتوز در همراهی با کاهش آزمون NBT شده است می‌توان نتیجه‌گیری نمود که نوتروفیل‌ها یک فنوتیپ خردالهابی پیدا کرده و می‌توانند به‌دلیل افزایش قابلیت فاگوسیتوز بدون ایجاد آسیب بافتی در فرآیندهای ترمیم بافت مشارکت کنند.

نتایج مطالعه حاضر به‌طور جالب توجهی نشان داد که تیمار سلول‌های مزانشیمی مغز استخوان با استروژن به‌دبال مجاورت مستقیم سلولی موجب افزایش معنی‌دار قابلیت فاگوسیتوز و انفجار تنفسی سلول‌های نوتروفیل شده است که لازم است در این زمینه در مطالعات آینده تحقیقات بیشتری صورت پذیرد. با توجه به نقش تنظیمی استروژن و سلول مزانشیم بر عملکرد سیستم ایمنی، برهم‌کنش نوتروفیل با مایع رویی حاصل از سلول مزانشیمی می‌تواند در رویکردهای درمانی و مداخله‌گر هورمونی مورد توجه قرار گیرد. سلول مزانشیم مجاور شده با استروژن بر عملکرد نوتروفیل‌ها تاثیر قابل توجهی دارد که از این نظر می‌تواند در درمان بیماری‌های مرتبط با عملکرد نوتروفیل‌ها و پاسخ‌های فیزیولوژیک

نوتروفیل‌ها و تولید سایتوکاین‌های پیش‌التهابی این سلول‌ها مانند TNFα (فاکتور نکروز کننده تومور آلفا) و ایتنترولوکین-۱ است^[19].^[20]

بعد از فعال‌سازی، سلول‌های بنیادی مزانشیمی به‌واسطه تولید فاکتورهای محلول از قبیل نیتریک اسید، پروستاگلاندین E2، اندولامین^{۲،۳} اکسیژناتر و IL-6 و مولکول‌های تنظیم‌کننده شامل گالکتین‌ها، PDL1، HLA-G و TGFβ، نقش سرکوب‌کننده‌ای را روی سیستم ایمنی بازی می‌کنند^[21-23]. مطالعات انجام‌شده نشان داده است که سلول‌های بنیادی مزانشیمی مقیم در بافت در فراخوانی سلول‌های نوتروفیل و افزایش قابلیت‌های التهابی آنها به‌دبال چالش میکروبی دارای نقش اساسی هستند^[16]. بنابراین به‌نظر می‌رسد ریزمحیطی که سلول‌های بنیادی مزانشیمی در آن قرار گرفته‌اند، در نهایت بر وضعیت سلول‌های نوتروفیل مرتبط با آنها موثر خواهد بود. تحقیقات نشان می‌دهد که استروژن بر عملکرد سیستم ایمنی اثر دارد^[24، 25]. این هورمون یکی از اعضای خانواده هورمون‌های استروئیدی است. همه اعضای این خانواده در تنظیم بیان ژن‌ها نقش دارند^[14]. مشخص شده که عملکردهای مدیاتوری سیستم ایمنی روی سلول‌های بنیادی مزانشیم، توسط ارتباط سلول-سلول یا فاکتورهای محلول تنظیم می‌شود^[7]. با توجه به بررسی مطالعاتی که حاکی از نقش تنظیمی سیستم ایمنی توسط سلول مزانشیم هستند، این واکنش‌ها بیشتر مرتبط با ارتباط سلول-سلول بوده و در مورد مایع رویی سلول اطلاعات کمی در دسترس است.

استرادیول همراه با پروژسترون سبب افزایش بقای نوتروفیل می‌شود که این عمل از طریق تاخیر در آپوپتوز با کاهش فعالیت کاسپاز ۳ و ۹ صورت می‌گیرد^[26].

هموستاز سلول‌های نوتروفیل در بدن توسط آپوپتوز تنظیم می‌شود. حضور سلول‌های بنیادی مزانشیمی مغز استخوان از افراد سالم در کنار سلول‌های نوتروفیل به‌نسبت یک به ۵۰۰ به‌صورت معنی‌داری موجب کاهش آپوپتوز در سلول‌های نوتروفیل در حال استراحت، نوتروفیل‌های فعال شده با ایتنترولوکین-۸ و نوتروفیل‌های فعال شده با تری‌پتید N-فورمیل-L-متیونین-L-لوسیل-L-فینیل‌آلانین شده است^[27]. عملکرد مشابهی نیز در ارتباط با سلول‌های بنیادی مزانشیمی بافت‌های محیطی گزارش شده است^[18]. تحقیقات بیشتر مشخص نموده است که IL-6 تولیدشده توسط سلول‌های بنیادی مزانشیمی موجب افزایش بقا و مهار آپوپتوز در سلول‌های نوتروفیل می‌شود^[14]. IL-6 موجب کاهش سطح پروتئین پیش‌آپوپتوزی Bax و افزایش پروتئین خدا آپوپتوزی mcl-1 در سلول‌های نوتروفیل می‌شود^[26، 27].

در تحقیقات اخیر^[26] نشان داده شده است که استروژن بر سلول‌های مزانشیم موش صحرایی اثر می‌گذارد و با افزایش بیان ژنومی مولکول‌های BCL-XL و BCL-2 سبب ممانعت از عمل

و حتی پاتولوژیک نوتروفیل‌ها در عمل متقابل با سلول‌های مزانشیم مورد توجه قرار گیرد.

نتیجه‌گیری

مایع رویی سلول‌های مزانشیمی مجاورشده با استروژن قابلیت فاگوسیتوز و انفجار تنفسی نوتروفیل‌ها را افزایش می‌دهند.

تشکر و قدردانی: بدین وسیله از رزمات و همکاری کلیه مسئولان و کارکنان ذی‌ربط بخش ایمنی‌شناسی و مرکز کشت سلول دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه تشکر و قدردانی می‌شود.

تاییدیه اخلاقی: مطالعه حاضر از نظر رعایت اخلاق در پژوهش با دستورالعمل انجمن حمایت از حیوانات مطابقت داشت.

تعارض منافع: موردی توسط نویسندها گزارش نشده است.

منابع مالی: مطالعه حاضر حاصل پایان‌نامه مقطع کارشناسی ارشد بوده که با همکاری مرکز کشت سلول دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه انجام گرفته است.

منابع

- 12- Esmaili Gouvarchin Galeh H, Delirezh N. Calcitriol modulates the effects of the supernatants of bone-marrow-derived mesenchymal stem cells on neutrophil functions. *Turk J Biol*. 2014;38(3):365-70.
- 13- Turina M, Miller FN, Mc Hugh PP, Cheadle WG, Polk HC. Endotoxin inhibits apoptosis but induces primary necrosis in neutrophils. *Inflammation*. 2005;29(1):55-63.
- 14- Ghoseiri R, Alizadeh S, Mojtabahzadeh F, Najafi Poor H. Survey of the effect of powder nigella sativa (black seed) in increment of monocyte phagocytosis in quinea pig. *Horizon Med Sci*. 2010;16(3):55-64. [Persian]
- 15- Hamalıka A, Novikova I. Nitric oxide production disorders in leukocytes of patients with recurrent furunculosis. *Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc Czech Repub*. 2010;154(2):367-72.
- 16- Glennie S, Soeiro I, Dyson PJ, Lam EW, Dazzi F. Bone marrow mesenchymal stem cells induce division arrest anergy of activated T cells. *Blood*. 2005;105(7):2821-7.
- 17- Corcione A1, Benvenuto F, Ferretti E, Giunti D, Cappiello V, Cazzanti F, et al. Human mesenchymal stem cells modulate B-cell functions. *Blood*. 2006;107(1):367-72.
- 18- Spaggiari GM, Capobianco A, Beccetti S, Mingari MC, Moretta L. Mesenchymal stem cell-natural killer cell interactions: evidence that activated NK cells are capable of killing MSCs, whereas MSCs can inhibit IL-2-induced NK-cell proliferation. *Blood*. 2006;107(4):1484-90.
- 19- Brandau S, Jakob M, Hemeda H, Bruderek K, Janeschik S, Bootz F, et al. Tissue-resident mesenchymal stem cells attract peripheral blood neutrophils and enhance their inflammatory activity in response to microbial challenge. *J Leukoc Biol*. 2010;88(5):1005-15.
- 20- Aggarwal S, Pittenger MF. Human mesenchymal stem cells modulate allogeneic immune cell responses. *Blood*. 2005;105(4):1815-22.
- 21- Beyth S, Borovsky Z, Mevorach D, Liebergall M, Gazit Z, Aslan H, et al. Human mesenchymal stem cells alter antigen-presenting cell maturation and induce T-cell unresponsiveness. *Blood*. 2005;105(5):2214-9.
- 22- Ghannam S, Bouffi C, Djouad F, Jorgensen C, Noël D. Immunosuppression by mesenchymal stem cells: mechanisms and clinical applications. *Stem Cell Res Ther*. 2010;1(1):2.
- 23- Maby El Hajjami H, Amé Thomas P, Pangault C, Tribut O, De Vos J, Jean R, et al. Functional alteration of the lymphoma stromal cell niche by the cytokine context: Role of indoleamine-2,3 dioxygenase. *Cancer Res*. 2009;69(7):3228-37.
- 24- Ansar Ahmed S, Dauphinée MJ, Montoya AI, Talal N. Estrogen induces normal murine CD5+B cells to produce autoantibodies. *J Immunol*. 1989;142(8):2647-53.
- 25- Schilling T, Ebert R, Raaijmakers N, Schütze N, Jakob F. Effects of phytoestrogens and other plant-derived compounds on mesenchymal stem cells, bone maintenance and regeneration. *J Steroid Biochem Mol Biol*. 2014;139:252-61.
- 26- Blesson CB. Estrogen receptors in leukocytes—possible impact on inflammatory processes in the female reproductive system. In: Aimaretti G, Marzullo P, Prodám F, (editors). *Endocrinology and metabolism update on mechanisms of hormone action: Focus on metabolism, growth and reproduction*. Rijeka, Croatia: InTECH; 2011.
- 27- Krasnodembskaya A, Song Y, Fang X, Gupta N, Serikov V, Lee JW. Antibacterial effect of human mesenchymal stem cells is mediated in part from secretion of the antimicrobial peptide LL-37. *Stem Cells*. 2010;28(12):2229-38.
- 1- Yin T, Li L. The stem cell niches in bone. *J Clin Invest*. 2006;116(5):1195-201.
- 2- Beresford JN. Osteogenic stem cells and the stromal system of bone and marrow. *Clin Orthop Relat Res*. 1989;(240):270-80.
- 3- Raffaghelli L, Bianchi G, Bertolotto M, Montecucco F, Busca A, Dallegri F, et al. Human mesenchymal stem cells inhibit neutrophil apoptosis: A model for neutrophil preservation in the bone marrow niche. *Stem Cells*. 2008;26(1):151-62.
- 4- O'Garra A, Barrat FJ, Castro AG, Vicari A, Hawrylowicz C. Strategies for use of IL-10 or its antagonists in human disease. *Immunol Rev*. 2008;223:114-31.
- 5- Xu G, Zhang Y, Zhang L, Ren G, Shi Y. The role of IL-6 in inhibition of lymphocyte apoptosis by mesenchymal stem cells. *Biochem Biophys Res Commun*. 2007;361(3):745-50.
- 6- Benvenuto F, Ferrari S, Gerdoni E, Gualandi F, Frassoni F, Pistoia V, et al. Human mesenchymal stem cells promote survival of T cells in a quiescent state. *Stem Cells*. 2007;25(7):1753-60.
- 7- Gaillard RC, Spinedi E. Sex-and stress-steroids interactions and the immune system: Evidence for a neuroendocrine-immunological sexual dimorphism. *Domest Anim Endocrinol*. 1998;15(5):345-52.
- 8- Hashemi M, Krocak TJ. Apoptosis in autoimmune diseases. *Curr Med Chem*. 2005;4(4):429-37.
- 9- Bittencourt RAC, Pereira HR, Felisbino SL, Murador P, Oliveira APE, Deffune E. Isolation of Bone marrow mesenchymal stem cells. *Acta Ortop Bras*. 2006;14(1):22-4.
- 10- Rezapour A, Majidi J. An improved method of neutrophil isolation in peripheral blood of sheep. *J Anim Vet Adv*. 2009;8(1):11-5.
- 11- Hashemi M, Ghavami S. Effects of estradiol, progesterone and testosterone on proliferation of human breast cancer cell lines. *Tabib-E-Shargh*. 2005;7(1):21-9. [Persian]