

بررسی عملکرد سلول‌های شبه عصبی حرکتی مشتق از بافت چربی موش صحرائی با استفاده از رنگ آمیزی کلسیم داخل سلولی و ارزیابی ترشح وزیکول‌های سیناپسی

مرضیه درویشی^۱، دکتر تقی طریحی^{۲*}، دکتر علیرضا دلشاد^۳، دکتر علیرضا مصباح نمین^۴، دکتر طاهر طاهری^۵

۱. گروه علوم تشریح، ساختمان علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران

۲. مرکز تحقیقات علوم و اعصاب شفا، بیمارستان خاتم الانبیا، تهران

۳. گروه علوم تشریح، دانشگاه شاهد، تهران

۴. گروه بیوشیمی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران

۵. مرکز تحقیقات علوم و اعصاب شفا، بیمارستان خاتم الانبیا، تهران

چکیده

سابقه و هدف: با وجود پیشرفت‌های گسترده در زمینه‌ی کشت سلول‌های بنیادی، هنوز انتخاب بهترین منبع سلولی کارآمد جهت تزریق، قابل تأمل است. علاوه بر این، تا کنون از نشانگر کلسیمی برای بررسی سلول‌های عصبی حرکتی استفاده نشده است. روش‌هایی که تا کنون برای بررسی عملکرد سلولی مورد استفاده قرار گرفته همچون روش‌های الکتروفیزیولوژی (patch-clamp)، علاوه بر سخت بودن و وقت‌گیر بودن، در هر بررسی فقط یک سلول را مورد بررسی قرار می‌دهد. در این تحقیق، نشانگر کلسیمی و ترشح وزیکول‌های سیناپسی در سلول‌های عصبی- حرکتی مشتق از بافت چربی، با استفاده از رنگ آمیزی FM1-43 و نشانگر کلسیمی FLUO-2 مورد بررسی قرار گرفته است.

مواد و روش‌ها: از موش صحرائی نر بالغ، نژاد wistar با وزن ۲۵۰-۲۰۰ گرم استفاده شد. بافت چربی استخراج و سلول‌های بنیادی آن جداگردید. سپس، سلول‌های به دست آمده از لحاظ مارکرهای سلول‌های بنیادی مزانشیمی و مولتی‌پوتنسی، مورد بررسی قرار گرفتند. سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی تحت تأثیر القا کننده‌های ریتوئیک اسید و SHH، به سلول‌های شبه عصبی حرکتی تمایز یافتند. بعد از تمایز، سلول‌های تولید شده با استفاده از تکنیک‌های ایمونوسیتوشیمی و RT-PCR مورد تأیید قرار گرفتند. در مرحله‌ی نهایی، فانکشنال بودن سلول‌ها با توانایی برقراری ارتباط عصبی-عضلانی، ترشح وزیکول‌های سیناپسی و تبادلات کلسیمی، مورد ارزیابی قرار گرفت که برای این کار از روش‌های هم‌کشتی، رنگ آمیزی FM1-43 و نشانگر کلسیمی FLUO-2 استفاده گردید.

یافته‌ها: سلول‌های عصبی- حرکتی مشتق از بافت چربی، تمام مارکرهای مزانشیمی و اختصاصی چربی را بیان می‌کنند و توانایی تمایز به سایر رده‌های سلول‌های مزانشیمی شامل سلول استخوانی، غضروفی و چربی را دارند. این سلول‌ها، بعد از تمایز به سلول عصبی- حرکتی، مارکرهای oligo-2، aslet-1 و HB9 را بیان می‌کنند. همچنین، دارای توانایی برقراری ارتباط عصبی-عضلانی، ترشح وزیکول‌های سیناپسی و تبادلات کلسیمی می‌باشند.

نتیجه‌گیری: نتایج بدست آمده نشان می‌دهد که سلول‌های عصبی- حرکتی مشتق از بافت چربی، توانایی برقراری ارتباط عصبی-عضلانی، ترشح وزیکول‌های سیناپسی و تبادلات کلسیمی را داشته و یک سلول فانکشنال می‌باشند.

واژگان کلیدی: سلول بنیادی مشتق از بافت چربی، سلول عصبی- حرکتی، رنگ آمیزی FM1-43، نشانگر کلسیمی

لطفاً به این مقاله به صورت زیر استناد نمایید:

Darvishi M, Tarihi T, Delshad AR, Mesbah Namin AR, Taheri T. Evaluating the function of motoneuron-like cells differentiated from rat adipose derived stem cells through calcium ion imaging and investigating the synaptic vesicle recycling. *Pejouhandedh* 2013;18(5):254-266.

مقدمه

است (۱). این اختلالات به دلیل عدم توانایی سیستم عصبی مرکزی در ترمیم و بازسازی با وجود پیشرفت‌های متعدد در زمینه‌ی دارویی و جراحی، هنوز به عنوان یک مسأله‌ی پیچیده در علوم پزشکی مطرح می‌باشند (۲). بیماری‌های سلول عصبی- حرکتی (MND: motoneuron diseases) همچون Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) با از دست دادن

بیماری‌های تخریب نورونی از جمله اختلالات ناتوان کننده‌ای هستند که در سال‌های اخیر مورد توجه محققین قرار گرفته

*نویسنده مسؤوّل مکاتبات: دکتر تقی طریحی؛ مرکز تحقیقات علوم اعصاب شفا، بیمارستان خاتم الانبیا، تهران. نمابر: ۸۸۰۱۶۵۴۴ (۰۲۱)؛ پست الکترونیک: takialtr@modares.ac.ir

سلول‌های عصبی - حرکتی فوقانی و تحتانی ایجاد می‌شود (۳). جایگزین کردن سلول‌های عصبی - حرکتی تخریب شده، با سلول‌های القا شده، یکی از روش‌های مناسب جهت بهبود حرکتی در این بیماران می‌باشد (۴ و ۵). مطالعات اخیر نشان داده‌اند که سلول‌های عصبی - حرکتی از منابع مختلف سلولی همچون سلول‌های بنیادی جنینی، سلول‌های بنیادی عصبی، سلول بنیادی بالغ و سلول‌های برنامه‌ریزی شده مجدد، ایجاد می‌شوند (۶-۹). سلول بنیادی بالغ به علت در دسترس بودن، عدم محدودیت اخلاقی، عدم رد پیوند و تومورزایی به عنوان مناسب‌ترین منبع سلولی جهت درمان مطرح است (۱۰). سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی با توانایی تمایز به سمت سلول‌های عصبی، نمونه‌ای از سلول‌های بنیادی بالغ می‌باشند (۱۱ و ۱۲). این گروه سلولی، دارای توانایی تمایز به تمام رده‌های سلول مزانشیمی هستند (۱۳). همچنین، نسبت به سایر رده‌های سلول مزانشیمی، قدرت تکثیر بالاتری داشته و تا ۱۵ پاساژ پیش می‌روند (۱۴). این سلول‌ها، تحت تأثیر القا با دپرنیل، به سمت سلول‌های عصبی - حرکتی تمایز می‌یابند (۱۵).

مکانیسم تمایز سلول‌های عصبی - حرکتی، با استفاده از روش‌های ایمونوسیتوشیمی و واکنش‌های زنجیره‌ای پلیمرز و همچنین از طریق بررسی شکل سلول، قابل شناسایی هستند (۱۵). اما یکی از مواردی که در سلول درمانی اهمیت دارد، تولید سلول دارای عملکرد فیزیولوژیک است. روش‌های فوق‌الذکر، قادر به بیان میزان عملکرد سلول‌های تولید شده نمی‌باشند و از این رو، ارائه‌ی راه‌کارهای جدید به منظور بررسی دینامیک بودن و به دنبال آن عملکرد فیزیولوژیک سلول، بسیار حایز اهمیت است (۱۶). بررسی تبادلات وزیکول‌های ترشحی و تغییرات سطح کلسیم در سلول‌های تمایز یافته، یکی از روش‌های ارزیابی میزان فعالیت سلول است که با استفاده از رنگ آمیزی FM1-43 و نشانگر کلسیم فلوئوروکروم Fluo-2 انجام می‌گیرد (۱۷ و ۱۸). همچنین، مطالعات گذشته نشان داده است که سلول‌های عصبی حرکتی تولید شده از سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، دارای قدرت تبادل وزیکول‌های ترشحی می‌باشند. این یافته‌ها، با روش‌های الکتروفیزیولوژی نظیر patch-clamp تأیید گردیده است، اما این روش فقط یک سلول را در هر بررسی نشان می‌دهد (۱۹ و ۲۰). علاوه بر این، از روش رنگ آمیزی با FM1-43 و روش‌های الکتروفیزیولوژی جهت بررسی بلوغ، تمایز و میزان فعالیت سلول‌های عصبی - حرکتی تمایز یافته از سلول‌های بنیادی جنینی، استفاده شده است (۲۱). در چندین

مطالعه، برای بررسی اگزوسیتوز و اندوسیتوز در پایانه‌های عصبی سلول‌های حرکتی، از رنگ فلورسنت FM1-43 استفاده شده است (۲۲). در نمونه‌هایی از موش و قورباغه، پایانه‌های سلول‌های عصبی - حرکتی، با FM1-43 رنگ‌آمیزی شد و مشخص گردید که این وزیکول‌ها به صورت لکه‌های فلورسنت با فاصله و طول یکسان قرار گرفته‌اند (۲۳). همچنین، بررسی‌های اخیر نشان داده که می‌توان از نشانگرهای کلسیم، جهت بررسی عملکرد سلول استفاده کرد، به دلیل اینکه در روند تبادلات سلولی و مهار وزیکول‌های ترشحی، کلسیم یکی از عناصر مؤثر می‌باشد. به همین جهت، ثبت تغییرات آن می‌تواند تصویر کلی از فعالیت سلول در اختیار قرار دهد (۲۴). در بررسی انجام شده در سال ۲۰۱۰ نشان داده شد که جهت تعیین پتانسیل حرکتی سلول‌های عصبی مشتق از سلول‌های بنیادی جنینی، از نشانگر کلسیمی فلوئوروکروم Fluo-4 استفاده شده است. علاوه بر آن، این روش با استفاده از روش‌های الکتروفیزیولوژی (patch-clamp) مورد تأیید قرار گرفت (۲۵). بر خلاف روش patch-clamp که در یک سلول استفاده می‌شود و روشی با تکنیک پیچیده و زمان‌بر می‌باشد، استفاده از نشانگرهای فلورسنت و کلسیمی بسیار ساده و سریع بوده و در عین حال، تراکم بالایی از سلول را در برمی‌گیرد (۲۶). همچنین این مطالعات، با بررسی عملکرد سلول‌های عصبی - حرکتی انسانی با استفاده از Fluo-4 تأیید شد (۲۷). با اینکه در مطالعات گذشته، از سلول‌های بنیادی جهت تولید سلول‌های شبه عصبی - حرکتی استفاده شده است، ولی منبع مناسب سلولی برای تولید این سلول، بیان نشده است. از آنجا که سلول‌های مشتق از بافت چربی به راحتی در دسترس بوده و در هر برداشت تعداد زیادی سلول در اختیار قرار می‌دهد، منبع مناسبی جهت سلول درمانی محسوب می‌شوند. اگر چه در مطالعه‌ای در سال ۲۰۱۱ از این سلول برای تولید سلول‌های شبه عصبی - حرکتی استفاده شد، ولی به علت به کار بردن دپرنیل به عنوان القاکننده، میزان تولید سلول پایین بوده و علاوه بر آن دینامیک بودن سلول نیز مورد بررسی قرار نگرفته بود. از آنجا که در روند سلول درمانی، اهمیت کار در تولید سلول‌های فانکشنال و قابل دسترس است، احتیاج به بررسی تکنیک‌هایی است که بتوان از آنها برای تأیید مطالعات استفاده نمود. هدف از انجام این مطالعه تولید سلول‌های فانکشنال عصبی - حرکتی از سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی بود. در این مطالعه، جهت بررسی میزان عملکرد سلول‌های تمایز یافته، از چندین تکنیک استفاده شده است. ابتدا به منظور بررسی توانایی

مولتی پوتنسی آنها از طریق انکوبه کردن سلول‌ها در محیط کشت تمایزی استخوان، غضروف و چربی ارزیابی شد. مینرالیزاسیون ماتریکس خارج سلولی از طریق رنگ‌آمیزی Alizarin red و تمایز به سمت چربی و غضروف، به ترتیب با رنگ‌آمیزی Oil red و Safranin O انجام گرفت (۲۸).

برای تبدیل سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی به سلول‌هایی با مشخصات سلول‌های بنیادی عصبی، از روشی مشابه با Yongfeng و همکارانش با کمی تغییر استفاده شد (۲۹). سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، با تریپسین ۰.۵٪ جدا شده و به تعداد ۵۰۰/۰۰۰ سلول در پلیت ۶ خانه‌ی پوشش‌دار شده با پلی‌الایزین، به همراه ۲ میلی‌لیتر محیط DMEM/F12 (Dulbecco's modified Eagle's medium/Ham's F-12 medium) حاوی سرم ۵ درصد و ۲ درصد B27، ۲۰ نانوگرم در میلی‌لیتر از bFGF و ۲۰ نانوگرم در میلی‌لیتر از EGF کشت داده شدند. بعد از رسیدن سلول‌ها به ظرفیت ۸۰ درصد، با استفاده از پیتاژ جدا شدند و این کار تا ۳ پاساژ انجام شد. سپس سلول‌ها با تکنیک ایمنوسیتوشیمی و RT-PCR بررسی شدند.

برای تبدیل سلول‌های بنیادی عصبی به سلول‌های شبه عصبی - حرکتی، سلول‌های بنیادی عصبی در پاساژ ۴-۳ انتخاب شدند و برای ۵ روز اول در معرض رتینوئیک اسید ۰/۱ مولار و SHH (sonichedgehog) به صورت ۱ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر در محیط کشت DMEM/F12 حاوی ترکیبات bFGF، B27 و EGF قرار داده شدند. پس از ۵ روز، فاکتورهای رشد عصبی شامل Glial cell derived neurotrophic factor (GDNF) و Brain-derived neurotrophin factors (BDNF) به میزان ۱۰ نانوگرم بر میلی‌لیتر و NT-3 (neurotrophin 3) به میزان ۵ نانوگرم بر میلی‌لیتر به محیط اضافه شد (۱۱).

سلول‌های کشت داده شده در پلیت ۶ خانه جهت انجام تکنیک ایمنوسیتوشیمی با PBS شستشو و در محلول ۰.۴٪ پارافرمالدئید برای ۳۰ دقیقه قرار داده شدند. سپس به منظور نفوذپذیری غشا، سلول‌ها به مدت ۱۵ الی ۲۰ دقیقه، در محلول تریتون X-100 و ۵ درصد سرم، انکوبه شدند. سپس آنتی‌بادی اولیه لیست شده در جدول ۱، به صورت رقیق شده در PBS، به مدت ۱۲ ساعت و دمای ۴ درجه سانتیگراد انکوبه شد. در نهایت، سلول‌ها مجدداً با PBS شستشو داده شده و آنتی‌بادی ثانویه برای مدت ۲ ساعت در دمای اتاق در معرض سلول قرار گرفت. بعد از ۳ بار شستشو، هسته‌ی سلول‌ها با ترکیب پروپیدیم دیدیم، رنگ‌آمیزی و با میکروسکوپ فلورسنت و بزرگنمایی ۲۰۰ برابر، مشاهده شدند.

سلول‌های تولید شده برای برقراری رابطه‌ی عصبی با سلول عضلانی، سلول‌های عصبی - حرکتی تمایز یافته از بافت چربی، با سلول‌های میوسیت رده‌ی C2C12 هم‌کشتی داده شدند. سپس، جهت بررسی شکل‌گیری وزیکول‌های سیناپسی و سرعت ترشح وزیکول‌های سیناپسی برای تعیین بلوغ و فعالیت سلول، از رنگ‌آمیزی FM1-43 و Fluo-2 استفاده گردید. تاکنون، مطالعه‌ای در زمینه‌ی بررسی عملکردی سلول‌های شبه عصبی - حرکتی با استفاده از Fluo-2 انجام نشده است.

مواد و روش‌ها

برای جداسازی، کشت و تأیید سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، از نمونه‌های بالغ موش صحرایی نر با نژاد wistar و وزن ۲۵۰-۲۰۰ گرم استفاده شد. موش‌های صحرایی با تزریق داخل صفاقی دوز بالای کتامین و زایلین بیهوش شدند و پس از باز نمودن پوست و کنار زدن عضلات، چربی ناحیه‌ی اینگوئینال و اطراف کلیه، جدا گردید. در مرحله‌ی جداسازی بافت چربی، باید در نظر داشته باشیم که عروق خونی ناحیه دچار پارگی نشود. سپس نمونه‌های جدا شده در پلیت حاوی ترکیبات PBS، استرپتومایسین ۱۰۰ U/ml و پنی‌سیلین ۱ U/ml، قرار داده شد.

پس از شستشوی بافت چربی، به فالکون ۵۰ منتقل و به مدت ۳۰ دقیقه در معرض ۰/۱٪ کلژناز نوع ۴ به همراه PBS و در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد قرار داده شد. مخلوط حاصل، از فیلتر مش با قطر ۱۰۰ میکرومتر، عبور داده و به مدت ۱۰ دقیقه، با دور موتور ۱۲۰۰، سانتریفیوژ شد. سپس مایع رویی خارج و پلیت سلولی در ته لوله‌ی فالکون با محیط کشت DMEM (Dulbecco's modified Eagle's medium) پیتاژ شد و مجدداً با دور موتور ۱۲۰۰، سانتریفیوژ گردید. سانتریفیوژ، به منظور جداسازی سلول‌های خونی و چربی شناور در محیط انجام گرفت. پلیت نهایی سلول، به فلاسک ۲۵ سانتی‌متر مربع حاوی محیط DMEM و سرم منتقل و سپس در ۵ درصد CO₂ و دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوبه گردید. بعد از ۲۴ ساعت، به منظور جداسازی سلول‌های مرده، شستشو با PBS انجام گرفت و پس از ۵ تا ۷ روز، سلول‌ها به منظور ایجاد بافت یکنواخت با تریپسین ۰.۵٪، از کف فلاسک جدا و سپس کشت داده شدند. این روند برای ۳ تا ۵ پاساژ تکرار شد.

به منظور تأیید سلول‌های کشت داده شده، یک میلیون سلول در پاساژ سوم، به پلیت ۶ خانه منتقل و مارکرهای لیست شده در جدول ۱ مورد بررسی قرار گرفتند.

کنترل منفی سلول‌ها به صورت استفاده از آنتی‌بادی ثانویه بدون حضور آنتی‌بادی اولیه انجام گرفت (۱۱).

جدول ۱. لیست آنتی‌بادی‌های مورد استفاده جهت تعیین ایمنوسیتوشیمی.

Rabbit anti-CD49d monoclonal antibody	Millipore	۱:۳۰۰	Primary antibody
Mouse anti-CD106 monoclonal antibody	Millipore	۱:۳۰۰	Primary antibody
Mouse anti-CD31 monoclonal antibody	Millipore	۱:۲۰۰	Primary antibody
Mouse anti-CD90 monoclonal antibody	Millipore	۱:۳۰۰	Primary antibody
Mouse anti-NF-68 monoclonal antibody	Millipore	۱:۲۰۰	Primary antibody
Mouse anti Neu-N monoclonal antibody	Millipore	۱:۲۰۰	Primary antibody
Mouse anti-Neuro D monoclonal antibody	Millipore	۱:۲۰۰	Primary antibody
Anti-mouse FITC-conjugated	Millipore	۱:۱۰۰	Secondary antibody
Anti-rabbit FITC-conjugate	Millipore	۱:۱۰۰	Secondary antibody
Rabbit anti-oligo-2 monoclonal antibody	Abcam	۱:۳۰۰	Primary antibody
Rabbit anti-islet-1 monoclonal antibody	Abcam	۱:۳۰۰	Primary antibody
Rabbit anti-HB9 monoclonal antibody	Abcam	۱:۳۰۰	Primary antibody

به منظور بررسی حرکت و روند ترشحی وزیکول‌های سیناپسی و همچنین بررسی آگزوسیتوز و اندوسیتوز در سلول‌های شبه عصبی- حرکتی، از نشانگر فلورسنت FM1-43 استفاده شد. میزان رنگ‌آمیزی با FM1-43 به وسیله میکروسکوپ فلورسنت، مورد بررسی قرار گرفت. نمونه‌ها برای این منظور شسته شدند و برای ۱۰ دقیقه در محلول نمکی حاوی ۱۷۰ میلی‌مولار NaCl، ۵/۳ میلی‌مولار KCl، ۴/۰ میلی‌مولار KH_2PO_4 ، ۵ میلی‌مولار NaHCO_3 ، ۲/۱ میلی‌مولار Na_2SO_4 ، ۲/۱ میلی‌مولار MgCl_2 ، ۳/۱ میلی‌مولار CaCl_2 ، ۵ میلی‌مولار گلوکز و ۲۰ میلی‌مولار تریس بافر قرار داده شدند. سپس محلول فوق با محلول تحریکی ۱ که شامل ترکیب نمکی با ۱۰۰ میلی‌مولار KCl و ۱۰ میکرومولار FM 1-43 است، تعویض گردید. این ترکیب به مدت ۲ دقیقه در معرض محلول تحریکی قرار داده می‌شود. سپس این محلول با محلول تحریکی ۲ که شامل ۳/۵ میلی‌مولار KCl و ۱۰ میکرومولار FM 1-43 می‌باشد، تعویض شده و این محلول به مدت ۳ دقیقه در مجاورت سلول قرار می‌گیرد. برای بی‌رنگ کردن، از محلول ۱۰۰ میلی‌مولار KCl استفاده شد. عکس برداری با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت و به صورت یک عکس در هر دقیقه تا ۱۰ عکس گرفته شد (۲۳).

کلسیم داخل سلولی با استفاده از اندازه‌گیری شدت فلورسنت از سلول‌های رنگ شده با نشانگر کلسیم FLUO-2 در سلول‌های شبه عصبی- حرکتی کشت داده شده در پلیت ۲۴ خانه تعیین شد. برای این منظور سلول‌های بنیادی عصبی مشتق شده از نوروسفر با تعداد ۲۵۰۰۰ سلول، به پلیت ۲۴ خانه منتقل شد و سپس مراحل تمایز سلولی به سمت تولید سلول‌های شبه عصبی- حرکتی انجام گرفت. بعد از تمایز

به منظور بررسی بیان ژن‌های oligo-2 islet1 و HB9 در سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، سلول‌های بنیادی عصبی و سلول‌های شبه عصبی حرکتی و نخاع نوزاد موش صحرایی به عنوان کنترل مثبت، از تکنیک RT-PCR استفاده شد. در این روش، RNA کل سلول‌های کنترل و تمایز یافته، به وسیله کیت Ambion استخراج گردید و بعد از DNA treatment به منظور جلوگیری از بروز نتایج کاذب، با DNase1 انجام گرفت و محصول به دست آمده با استفاده از پرایمر oligo-dt به cDNA تبدیل شد. سپس، پرایمر ژن‌های لیست شده در بالا، با استفاده از نرم افزار 3 primer طراحی و با Gene runner تأیید گردید. در این مطالعه، GAPDH به عنوان ژن داخل سلولی مورد بررسی قرار گرفت. سپس محصول PCR در دستگاه الکتروفورز و در ۱٪ آگارز و GEL RED قرار داده شد و باندهای DNA به وسیله دستگاه GELDOC مشاهده و تصاویر ثبت شدند. این کار برای ۳ بار تکرار شد (۳۰).

برای تعیین توانایی سلول‌های شبه عصبی حرکتی در ایجاد اتصالات عصبی- عضلانی، این سلول‌ها با سلول‌های میوبلاست رده‌ی C2C12 هم‌کشتی داده شدند. برای آماده‌سازی سلول‌های C2C12 به مدت ۴ روز در محیط کشت DMEM و سرم ۱۰٪ قرار داده شدند. پس از ۴ روز، به منظور تمایز سلول‌ها به میوتیوپ، از سرم اسب با غلظت ۲٪ به مدت ۵ روز استفاده شد. بعد از تأیید سلول‌های میوتیوپ، سلول‌های شبه عصبی- حرکتی تولید شده، به مرکز کشت این سلول‌ها اضافه گردید و بعد از ۲ روز، با رنگ PKH رنگ‌آمیزی شد و به کمک میکروسکوپ فلورسنت، عکس برداری گردید.

بعد از ۴ روز به ظرفیت ۸۰ درصد می‌رسند. در این حالت، سلول‌ها شبیه سلول‌های فیبروبلاستی و به صورت دوکی شکل قابل مشاهده هستند. این سلول‌ها به صورت یک لایه‌ی پهن به کف فلاسک می‌چسبند.

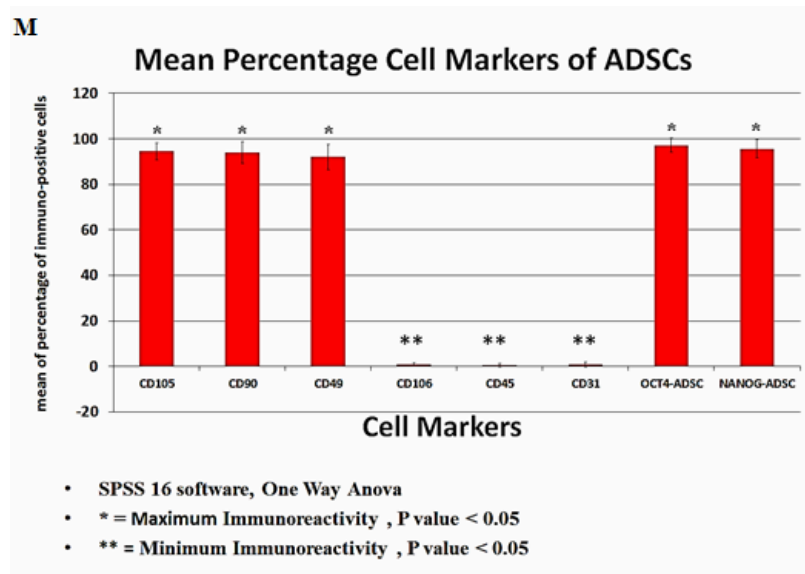
سلول‌های بیان‌کننده‌ی مارکرهای سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، به صورت نمودار هیستوگرام در شکل ۱ نشان داده شده است. درصد بیان مارکرهای CD90 (مارکر سلول‌های بنیادی مزانشیمی)، CD49 (مارکر اختصاصی سلول‌های چربی)، CD31 (مارکر سلول‌های اندوتلیالی)، CD106 (مارکر سلول‌های مزانشیمی مشتق از مغز استخوان) به ترتیب $93/9 \pm 0/9$ ، $93/9 \pm 1/1$ ، $0/7 \pm 0/1$ و $0/4 \pm 0/1$ است (نمودار ۱). همچنین توانایی سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی برای تمایز به سایر رده‌های سلول‌های مزودرمی (استخوان، غضروف و چربی) مورد بررسی قرار گرفت و مشخص گردید که این سلول‌ها قادرند به تمام رده‌های سلول‌های مزودرمی، تمایز یابند (شکل ۱).

سلول‌ها، محیط سلول تخلیه و سلول‌ها ۳ بار با محلول PBS شستشو داده شد. جهت رنگ آمیزی، ۱۰۰ میکرومولار از محلول رنگ آمیزی FLUO-2 (۲/۵ میلی‌مولار) به هر پلیت اضافه گردید. پلیت‌ها ابتدا برای ۳۰ دقیقه در ۳۷ درجه و سپس برای ۳۰ دقیقه در دمای اتاق قرار داده شدند. در انتها، سلول‌ها با میکروسکوپ فلورسنت در طول موج ۴۹۴ نانومتر مورد بررسی قرار گرفته و تصاویر ثبت شدند (۲۵).

جهت بررسی آماری، از نرم افزار SPSS (نسخه ۱۶) استفاده گردید و خطای معیار (SEM) و تست آماری One Way ANOVA (Tukey) با سطح معناداری $P < 0/05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی جدا شده از اطراف کلیه، ۲۴ ساعت بعد از کشت به صورت کروی دیده می‌شوند و



نمودار ۱. مقایسه‌ی درصد بیان نشانگرهای سطح سلولی در سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی بعد از پاساژ سلولی چهارم. بررسی درصد بیان نشانگرهای سطحی CD49d (مارکر اختصاصی چربی)، CD90 و CD105 (مارکرهای اختصاصی سلول‌های مزانشیمی)، OCT4 و NANOG (مارکرهای سلول‌های بنیادی) و CD45 (مارکرهای خونی) و CD106 (مارکر اختصاصی سلول‌های بنیادی مشتق از مغز استخوان) با روش ایمونوسیتوشیمی نشان می‌دهد که بیشترین بیان مربوط به نشانگر سطحی سلول‌های مزانشیمی و نشانگر پلوری پوتنسی می‌باشد. خطای معیار (SEM)، تست آماری One Way ANOVA (Tukey) و $P < 0/05$.

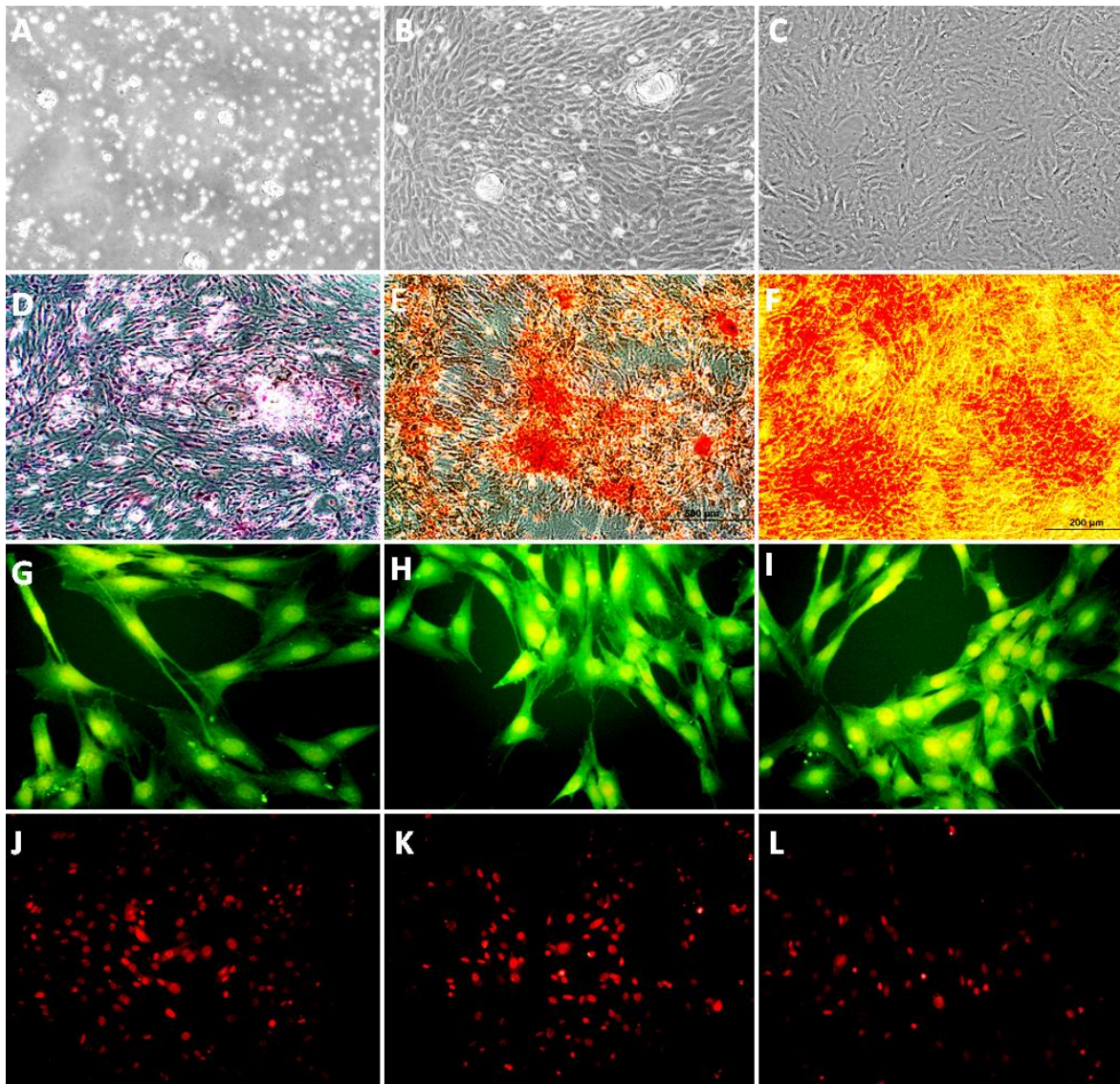
به ترتیب $97/7 \pm 5/6$ و $97/4 \pm 2/6$ درصد بوده است (شکل‌های ۲ و ۳).

سلول‌های شبه عصبی حرکتی تولید شده از سلول‌های بنیادی عصبی بعد از گذشت ۱۲ روز القا توسط ریتنویک اسید و SHH و سپس فاکتورهای رشد عصبی، از نظر مورفولوژی مورد بررسی قرار گرفته و نتایج نشان داد که

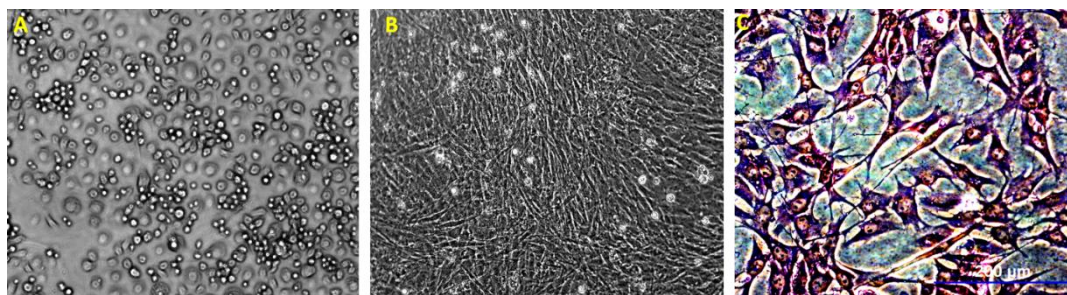
محیط کشت عصبی باعث می‌شود که سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی به سلول‌هایی با مشخصات سلول عصبی تبدیل شوند. این سلول‌ها با انتقال به پلیت‌های پوشش‌دار شده با پلی‌الیزین به کف فلاسک چسبیده و حالت دوکی شکل دارند. همچنین نتایج حاصل از رنگ آمیزی ایمونوسیتوشیمی نشان داد که درصد بیان مارکرهای عصبی نستین و NeuroD

عصبی- حرکتی بالغ) به ترتیب $(۹۶/۳ \pm ۰/۶)$ ، $(۶۱/۶ \pm ۳/۳)$ و $(۲۹,۷ \pm ۲,۴)$ بوده است. همچنین در صد بیان این مارکرها در روز دوم به ترتیب $۹۳/۸ \pm ۱/۲$ ، $۹۴/۸ \pm ۱/۲$ و $۵۰/۱ \pm ۱/۷$ و در هفته‌ی دوم $۷۴/۹ \pm ۲/۷$ ، $۸۱/۴ \pm ۴/۱$ و $۹۴/۳ \pm ۱/۳$ بوده است. بیشترین درصد بیان مارکر oligo-2 در روز اول و علاوه بر آن بیشترین درصد بیان مارکر HB9 در هفته‌ی دوم بعد از القا، نشان داده شد (شکل‌های ۴ و ۵). برای مارکرهای استفاده شده در بالا، از مغز نوزاد موش صحرایی استفاده شد که نتایج آن در شکل ۶ آمده است.

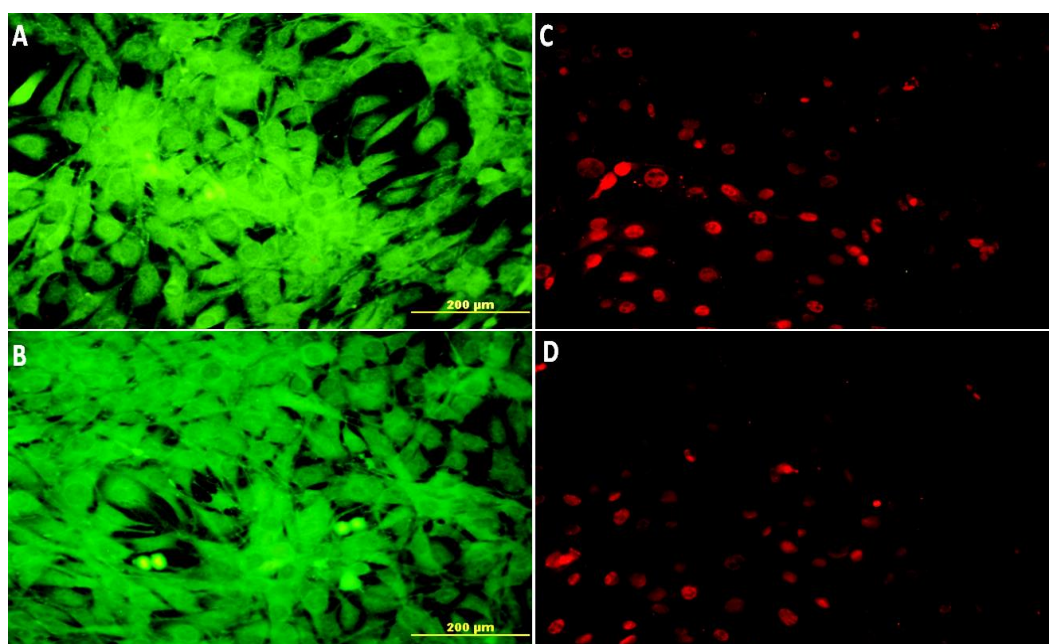
این سلول‌ها قادر به اتصال به کف فلاسک هستند. این سلول‌ها، دارای زواید آکسونی مشخص و همچنین دندریته‌های متعدد بوده و مورفولوژی مشابه سلول‌های عصبی- حرکتی دارند. بعد از القا، سلول‌های شبه عصبی- حرکتی در روزهای اول، دوم و هفته دوم، از لحاظ مارکرهای مربوط به سلول‌های شبه عصبی- حرکتی، مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج ایمنوسیتوشیمی در روز اول بعد از القا با رتینوئیک اسید نشان داد که درصد بیان مارکرهای oligo-2 (مارکر پیش‌ساز سلول عصبی- حرکتی)، islet-1 (مارکر سلول عصبی- حرکتی نابالغ)، نستین (مارکر سلول عصبی)، HB9 (مارکر سلول



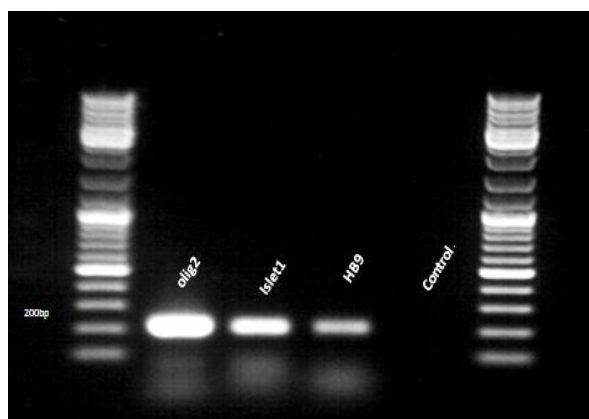
شکل ۱. سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی (کشت در ۲۴ ساعت بعد از جداسازی و در پاساژ ۳ (P3)، بررسی مولتی‌پوتنسی و مارکرهای ایمنوسیتوشیمی). سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی ۲۴ ساعت بعد از جداسازی، سلول‌ها کروی شکل و به صورت هتروژن قابل مشاهده هستند (A). سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی در P3، سلول‌ها دوکی شکل و هموزن با اتصال به کف فلاسک دیده می‌شوند (B). مینرالیزاسیون ماتریکس خارج سلولی از طریق رنگ‌آمیزی Alizarin red (E) و تمایز به سمت چربی و غضروف به ترتیب با رنگ‌آمیزی Red oil (D) و Safranin O (F) انجام شد. تأیید مارکرهای CD90 (مارکر سلول‌های بنیادی مزانشیمی) (G)، CD49 (مارکر اختصاصی سلول‌های چربی) (H)، تأیید مارکرهای CD105 (مارکر سلول‌های بنیادی مزانشیمی) (I)، CD31 (مارکر سلول‌های اندوتلیالی) (J)، CD45 (مارکر سلول‌های خونی) (K)، CD106 (مارکر سلول‌های مزانشیمی مشتق از مغز استخوان) (L) با ایمنوسیتوشیمی نشان داده شده است.



شکل ۲. تحت تأثیر محیط کشت عصبی، سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی به سلول‌هایی با مشخصات سلول عصبی تبدیل می‌شوند. این ساختارها، بعد از یک روز (A) در محیط کشت قابل شناسایی هستند. بعد از پاساژ دوم، سلول‌ها رشد بیشتری یافته و کف ظرف را به سرعت پر می‌کنند (B). با رنگ‌آمیزی کرزیل ویوله، درصد سلول‌های بنیادی بافت چربی که به سلول عصبی تمایز می‌یابد تعیین می‌گردد (C).



شکل ۳. مارکرهای نستین (A) و NeuroD (B) در سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی مثبت ارزیابی شد. MAP2 و NeuroN (C) و (D) مارکر سلول‌های عصبی بالغ در این سلول‌ها، منفی است.



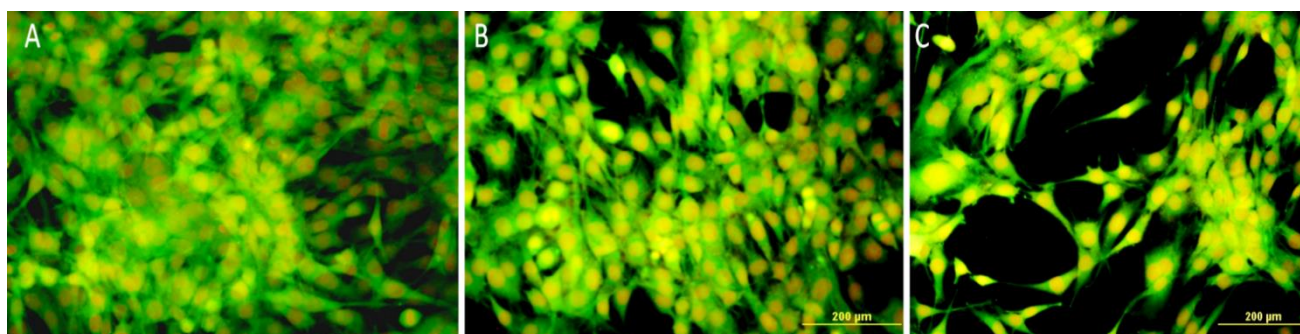
شکل ۴. به منظور بررسی بیان ژن‌های islet-2، oligo-2 و HB9 در سلول‌های شبه عصبی - حرکتی، از تکنیک RT-PCR استفاده شد.

تحریک، قادر به ترشح وزیکول‌های سیناپسی هستند. همچنین تجمع وزیکول‌های سیناپسی در پایانه‌های آکسونی این سلول‌ها دیده می‌شود. همچنین، این وزیکول‌های ترشحی، به صورت لکه‌های روشن در طول آکسون قابل مشاهده هستند (شکل ۸).

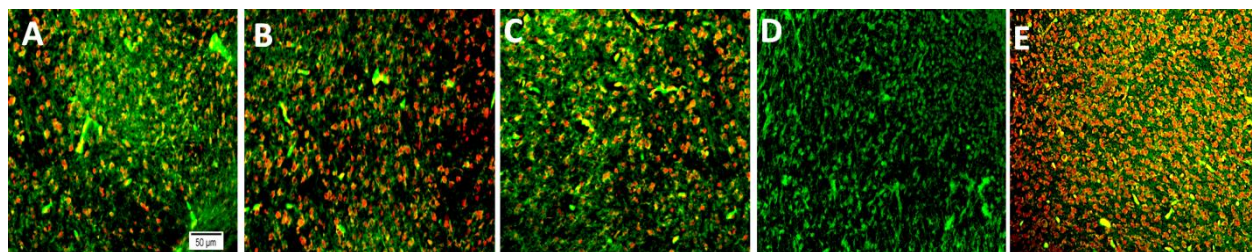
جهت بررسی سطح تغییرات کلسیم داخل سلولی، از نشانگر کلسیمی استفاده شد. در شکل ۹، افزایش پایداری در کلسیم داخل سلولی بعد از تحریک اعمال شده به سلول‌های شبه عصبی - حرکتی با محیط استاندارد، دیده می‌شود

برای تأیید فعالیت‌های مربوط به سلول‌های شبه عصبی - حرکتی، این سلول‌ها با سلول‌های رده‌ی C2C12 هم‌کشتی داده شد. نتایج نشان داد که این سلول‌ها قادر به ایجاد ساختارهای شبه سیناپسی با میوتیوب‌ها و بیان مارکر ChAT در محل سیناپس می‌باشند (شکل ۶).

جهت بررسی عملکرد سلول‌های شبه عصبی - حرکتی، سرعت ترشح وزیکول‌های سیناپسی و همچنین تبادلات سلول به صورت اگزوسیتوز و اندوسیتوز، از رنگ آمیزی FM1-43 استفاده گردید. نتایج نشان داد که این سلول‌ها، تحت تأثیر



شکل ۵. سلول‌های شبه عصبی - حرکتی رنگ‌آمیزی شده توسط oligo-2 (مارکر پیش‌ساز سلول عصبی - حرکتی) (A)، islet-1 (مارکر سلول عصبی - حرکتی نابالغ) (B) و HB9 (مارکر سلول عصبی - حرکتی بالغ) (C) که توسط میکروسکوپ فلورسنت مشاهده شدند. سلول‌های بنیادی بعد از القا توسط فاکتورهای سلول‌های رتینوبلاستوما SHH و اسپس فاکتورهای رشد عصبی از نظر مورفولوژی مورد بررسی قرار گرفته و نتایج نشان داد که این سلول‌ها قادر به اتصال به کف فلاسک هستند. این سلول‌ها دارای زواید آکسونی مشخص و همچنین دندریت‌های متعدد بوده و مورفولوژی مشابهی با سلول‌های عصبی - حرکتی دارند. بار عکس ۲۰۰×.

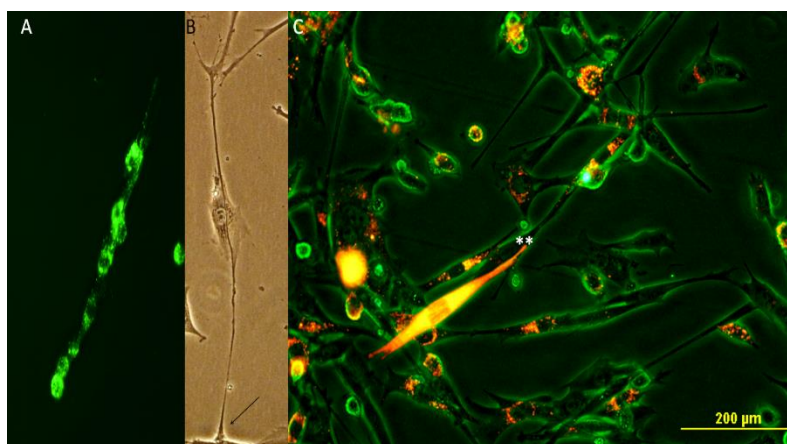


شکل ۶. رنگ آمیزی ایمونوهیستوشیمی در برش‌های بافت مغز موش ناحیه کورتکس و هیپوکامپ (بررسی کنترل مثبت آنتی‌بادی‌ها). برش‌های بافت مغزی با آنتی‌بادی‌های اولیه علیه Nestin (A)، NF-68 (B)، oligo-2 (C)، HLX-9 (D) و Islet-1 (E)، رنگ آمیزی شده‌اند. در تصاویر تهیه شده، از آنتی‌بادی ثانویه ی کونژوگه به رنگ سبز FITC استفاده شده است و هسته‌ها با اتیدیوم بروماید رنگ آمیزی شده‌اند. مقیاس ۲۰۰ میکرومتر.

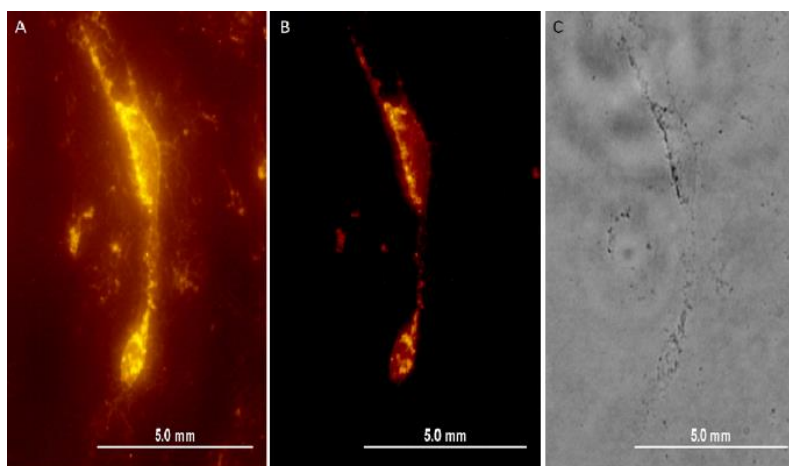
بحث

فانکشنال مورد بررسی قرار دادیم. نتایج ما تأیید می‌کند که سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، در کشت اولیه به صورت هتروژنوس بوده و شامل چندین گروه سلولی است که از آن جمله می‌توان سلول‌های خونی، اندوتلیالی و سلول‌های بالغ چربی را نام برد که فراوانی این سلول‌ها با افزایش تعداد پاساژهای سلولی، کاهش می‌یابد (۳۳). علاوه بر این، سلول‌های بنیادی بافت چربی، مارکرهای CD105، CD90 و CD49 را بیان می‌کنند، در صورتی که مارکرهای خونی و

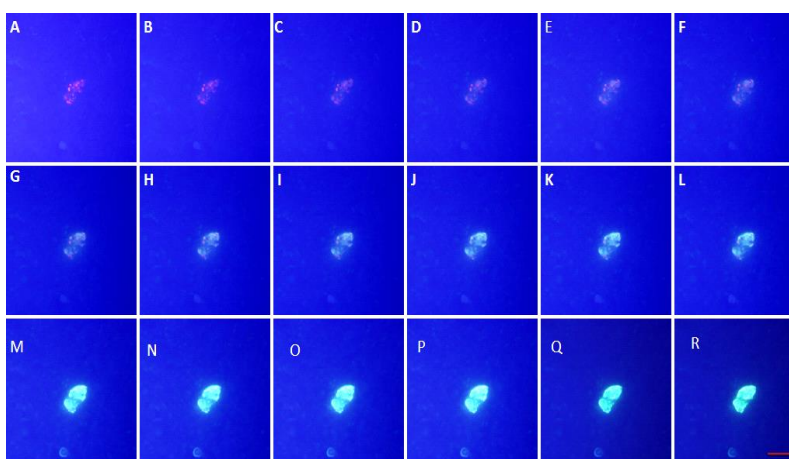
نتایج به دست آمده نشان می‌دهد که سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، قادر به تمایز به سلول‌های شبه عصبی - حرکتی دارای عملکرد، می‌باشند. هدف اصلی از سلول درمانی در درمان بیماری‌های مخرب سلول عصبی - حرکتی، تولید سلول‌های فانکشنال عصبی است (۳۱). با توجه به مطالعات انجام شده در زمینه کاربردهای بالینی سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی به عنوان منبع جایگزین سلولی (۳۲)، ما توانایی این سلول‌ها را در تولید سلول‌های عصبی حرکتی



شکل ۷. هم‌کشتی سلول‌های شبه عصبی حرکتی با سلول‌های C2C12. سلول‌های میوتیوب تمایز یافته از C2C12 با استفاده از رنگ فلورسوروکروم 26 PKh رنگ آمیزی شد. سلول‌های شبه عصبی - حرکتی بعد از تمایز، با رنگ فلورسنت 67 PKh رنگ آمیزی و سپس با سلول‌های میوتیوب هم‌کشتی داده شدند. میوتیوب (A)، تصویر فاز کنتراست از هم‌کشتی سلول‌های شبه عصبی - حرکتی و میوتیوب؛ پیکان، محل اتصال را نشان می‌دهد (B). هم‌کشتی و رنگ آمیزی با رنگ PKh (C).



شکل ۸. بررسی عملکردی سلول‌های شبه عصبی - حرکتی با استفاده از ثبت ترشح وزیکول‌های سیناپسی. سلول‌های شبه عصبی - حرکتی با FM1-43 رنگ آمیزی شدند. برای بی‌رنگ کردن، از محلول ۱۰۰ میلی‌مولار KCl استفاده شد. عکس‌برداری با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت و به صورت یک عکس در هر دقیقه تا ۱۰ عکس، صورت گرفت. بعد از آنالیز عکس‌ها، عملکرد سلول‌ها از طریق ترشح وزیکولی، تأیید گردید.



شکل ۹. کلسیم داخل سلولی با استفاده از اندازه‌گیری شدت فلورسنت از سلول‌های رنگ شده با نشانگر کلسیم FLUO-2 در سلول‌های شبه عصبی - حرکتی کشت داده شده در پلیت ۲۴ خانه، تعیین گردید. بعد از تمایز سلول‌ها، محیط سلول تخلیه و سلول‌ها ۳ بار با محلول PBS شستشو داده شدند. جهت رنگ آمیزی، ۱۰۰ میکرومولار از محلول رنگ آمیزی FLUO-2 (۲/۵ میلی‌مولار) به هر پلیت اضافه شد. پلیت‌ها ابتدا برای ۳۰ دقیقه در ۳۷ درجه و سپس برای ۳۰ دقیقه در دمای اتاق قرار داده شدند. در انتها، سلول‌ها با میکروسکوپ فلورسنت در طول موج ۴۹۴ نانومتر مورد بررسی قرار گرفتند.

تمایز یافت (۳۹ و ۴۰). ابتدا سلول‌ها به سلول بنیادی عصبی و در نهایت به سلول شبه عصبی- حرکتی تمایز پیدا کردند. سلول‌های بنیادی عصبی در حضور الفاکننده‌هایی همچون رتینوئیک اسید و SHH، از سیکل سلولی خارج شده و به سمت تمایز پیش می‌روند (۴۱ و ۴۲). این سلول‌ها، ژن‌های سلول‌های عصبی- حرکتی شامل *oligo-2*، *islet-1* و *HB9* را بیان می‌کنند که این یافته، با مطالعات سایر محققین همسو می‌باشد (۴۳ و ۴۴). در مطالعه‌ی انجام شده در سال ۲۰۰۶ توسط *Du* نشان داده شد که سلول‌های بنیادی جنینی، تحت تأثیر رتینوئیک اسید، توانایی تمایز به سلول‌های شبه عصبی- حرکتی را دارا بوده و این سلول‌ها ژن‌های *oligo-2*، *islet-1* و *HB9* را بیان می‌کنند (۴۵). همچنین، در این مطالعه نشان داده شد که سلول‌های *oligo-2* مثبت در روز اول، بیشترین درصد را دارند که این نتایج مشابه با نتایج عبدانی پور است. علاوه بر آن، میزان بیان ژن *HB9* از روز اول تا هفته دوم افزایش می‌یابد و بیشترین درصد بیان این مارکر در روز ۱۴ دیده می‌شود که این یافته‌ها نیز در توافق با مطالعات گذشته می‌باشد (۱۵ و ۴۵).

مکانیسم‌های تمایز در سلول‌های شبه عصبی- حرکتی کشت داده شده، معمولاً از طریق مورفولوژی، ایمنوسیتوشیمی و RT-PCR مورد بررسی قرار می‌گیرد (۱۵). این روش‌ها به صورت قطع نمی‌توانند فانکشنال بودن سلول‌های عصبی- حرکتی را نشان دهند (۱۶). روش‌های ارزیابی عملکرد سلول‌های عصبی- حرکتی از طریق بررسی دینامیک سلولی و ارتباطات عصبی- عضلانی انجام می‌گیرد. فعال بودن سلول‌ها، از طریق تنظیم محتوی سلول به وسیله اندوسیتوز و اگزوسیتوز تأیید می‌گردد (۱۷). چندین بررسی در سال‌های اخیر نشان داده که کلسیم با درجات مختلف، نقش مهمی در تبادلات سلولی و فعالیت‌های غشایی ایفا می‌کند (۱۸). همچنین، کلسیم از طریق کنترل فنوتیپ نوروترانسمیترها، مورفولوژی دندرتیک و رشد آکسونی، در تنظیم تمایز سلول‌های عصبی، نقش دارد. بر طبق گزارشات به دست آمده از مطالعات اخیر، کلسیم باعث فعال‌سازی آنزیم‌هایی در روند تمایز سلول‌های عصبی می‌شود (۴۶ و ۴۷). از جمله، از طریق فعال‌سازی آنزیم‌های ترانس کریپشنال (باعث کنترل بیان نوروترانسمیترها می‌شود) یا تنظیم حرکات اسکلت سلولی (کنترل مورفولوژی دندرتیک و آکسون)، بر روند تمایز مؤثر می‌باشند. ترشح نوروترانسمیترها از طریق وزیکول‌های ترشحی با استفاده از ابزار و تکنیک‌های متفاوتی مشخص می‌شود. نشانگرهای فلورسنت برای بررسی عملکرد پایانه‌های عصبی در

نتایج به دست آمده نشان می‌دهد که سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، قادر به تمایز به سلول‌های شبه عصبی- حرکتی دارای عملکرد، می‌باشند.

هدف اصلی از سلول درمانی در درمان بیماری‌های مخرب سلول عصبی- حرکتی، تولید سلول‌های فانکشنال عصبی است (۳۱). با توجه به مطالعات انجام شده در زمینه‌ی کاربردهای بالینی سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی به عنوان منبع جایگزین سلولی (۳۲)، ما توانایی این سلول‌ها را در تولید سلول‌های عصبی حرکتی فانکشنال مورد بررسی قرار دادیم.

نتایج ما تأیید می‌کند که سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، در کشت اولیه به صورت هتروژنوس بوده و شامل چندین گروه سلولی است که از آن جمله می‌توان سلول‌های خونی، اندوتلیالی و سلول‌های بالغ چربی را نام برد که فراوانی این سلول‌ها با افزایش تعداد پاساژهای سلولی، کاهش می‌یابد (۳۳). علاوه بر این، سلول‌های بنیادی بافت چربی، مارکرهای *CD105*، *CD90* و *CD49* را بیان می‌کنند، در صورتی که مارکرهای خونی و مزانشیمال مربوط به مغز استخوان را بیان نمی‌کنند (۳۴). این سلول‌ها توانایی تمایز به سایر رده‌های سلول‌های مزودرمی را دارند (۳۵). تمام یافته‌های مربوط به مورفولوژی و بیان مارکرهای سلولی به دست آمده در این مطالعه در تأیید سایر گزارشات انجام شده می‌باشد. همچنین در این مطالعه، سلول‌های مشتق از بافت چربی، به سلول‌های بنیادی عصبی تبدیل شد (۳۶). این سلول‌ها قدرت بیان مارکرهای عصبی را دارند و این نشان می‌دهد که سلول بنیادی مشتق از بافت چربی علاوه بر تمایز به رده‌های مزانشیمی، قدرت تمایز به رده‌های اکتودرمی را نیز دارند (۳۷). علاوه بر این، مطالعات ما نشان داد که سلول‌های بنیادی عصبی در محیط حاوی سرم و در پلیت پوشش‌دار شده با پلی‌الایزین، می‌توانند به کف فلاسک بچسبند. چسبیدن سلول‌ها یکی از مشخصه‌های سلول‌های بنیادی عصبی است. این سلول‌ها قدرت بیان مارکرهای عصبی همچون نستین و NeuroD و مارکرهای آستروسیتی را دارند که این تأییدی بر توانایی تبدیل سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی به سلول‌های عصبی می‌باشد (۲۹ و ۳۸). این مطالعات توسط سایر محققین تأیید شده است. در این مطالعه سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی در سه مرحله‌ی پیش القا (با استفاده از فاکتورهای *bFGF*، *EGF* و *B27*)، القا (رتینوئیک اسید و SHH) و در نهایت، مرحله‌ی تمایز (با استفاده از فاکتورهای رشد) به سلول‌های شبه عصبی- حرکتی

هم‌کشتی سلول‌های القا شده در این مطالعه با سلول‌های میوسیت مشتق از رده‌ی C2C12، ارتباط عصبی-عضلانی را بین سلول‌های شبه عصبی- حرکتی و سلول‌های میوسیت نشان می‌دهد. ایجاد زواید متعدد سلولی در تقابل با سلول‌های میوسیت، نشان‌دهنده‌ی برقراری سیناپس بین سلول‌های هم‌کشتی می‌باشد. این نتایج، با یافته‌های سایر محققین در یک راستا بوده است. به این ترتیب، با نتایج به دست آمده در مطالعه‌ی فوق، می‌توان این‌چنین ارزیابی کرد که سلول‌های بنیادی مشتق از بافت چربی، بر خلاف سایر منابع سلولی، جهت تزریق سلولی، مناسب و قابل دسترس می‌باشند. همچنین این سلول‌ها، توانایی تمایز به رده‌های عصبی و به‌خصوص سلول‌های شبه عصبی- حرکتی را داشته و بر خلاف سایر مطالعات انجام شده، با استفاده از روش حاضر، درصد سلول تولید شده بیشتر بوده و علاوه بر آن، سلول توانایی ترشح وزیکول‌های سیناپسی را نیز دارد. با وجود تولید سلول‌های شبه عصبی- حرکتی در سالهای اخیر از سلول‌های بنیادی جنینی و یا سلول‌های ترانسفکت شده با ژن‌های عصبی- حرکتی همچون *oligo-2*، *islet-1* و *HB9* که درصد تولید سلول‌های شبه عصبی- حرکتی را نیز افزایش می‌دهند، نیاز به ایجاد روش‌هایی برای تولید سلول با تعداد بالا و دارای عملکرد، احساس می‌شود. در این مطالعه، تلاش شد تا سلول‌های شبه عصبی- حرکتی از منابع ایمن‌تر و قابل دسترس‌تر و به تعداد بالا تولید شوند تا کارایی این سلول‌ها را برای درمان سلولی در اختلالات نورودژنراتیو افزایش دهد.

سلول‌های عصبی بنیادی و سلول‌های عصبی- حرکتی، مورد استفاده قرار گرفته است (۴۸ و ۴۹). در این مطالعه، از FM1-43 جهت رنگ آمیزی پایانه‌های عصبی و از نشانگر کلسیمی FLUO-2 جهت ثبت تغییرات کلسیم داخل سلولی استفاده شد. مطالعات انجام شده نشان داد که سلول‌های عصبی- حرکتی تمایز یافته از سلول‌های بنیادی بافت چربی، قادر به ترشح وزیکول‌های سیناپسی می‌باشند. در مطالعه‌ی مشابه در سال ۲۰۰۶، Soundararajan نشان داد که سلول‌های عصبی- حرکتی مشتق از سلول‌های بنیادی جنینی، توانایی ترشح وزیکول‌های سیناپسی را دارند. این فرایند، با رنگ‌آمیزی وزیکول‌های سیناپسی با استفاده از FM1-43 و روش الکتروفیزیولوژی patch-clamp تأیید گردید (۴۰). همچنین، در مطالعه‌ی دیگری که توسط Betz و همکارانش انجام شد، وجود ارتباطات عصبی- عضلانی با استفاده از رنگ فلورسنت FM1-43 و نشانگر کلسیمی RH414 نشان داده شد (۵۰). در تحقیق انجام شده در سال ۲۰۱۲، عملکرد سلول‌های عصبی- حرکتی مشتق از بافت جنینی و IPSCs، با استفاده از نشانگر کلسیمی Red AMFura و FLUO-2 انجام گرفت (۵۱). Smetters و همکارانش تبادلات کلسیم را در برش‌های نئوکورتیکال مغز مورد بررسی قرار دادند و دریافتند که در سلول‌های عصبی، تغییراتی در غشا و کانال‌های کلسیمی در زمان ترشح سیناپسی، دیده می‌شود (۴۷). در مطالعه‌ی انجام شده از طریق بررسی طیف رنگ‌های ایجاد شده در هنگام آزادسازی کلسیم و همچنین فعالیت استرازی رنگ در حضور کلسیم تغییر رنگ از قرمز به آبی و سبز، فعالیت کانال‌های کلسیمی و در نهایت فعالیت سلولی را نشان می‌دهد. همچنین

REFERENCES

- Williams TL. Motor neuron disease: diagnostic pitfalls. *Clin Med* 2013;13(1):97-100.
- Verstraete E, Veldink JH, Huisman MH. Lithium lacks effect on survival in amyotrophic lateral sclerosis: a phase II brandomised sequential trial. *J NeurolNeurosurg Psychiatry* 2012;83:557-64.
- Abdanipour A, Tiraihi T, Delshad A. Trans-differentiation of the adipose tissue-derived stem cells into neuron-like cells expressing neurotrophins by selegiline. *Iran Biomed J* 2011;15(4):113-121.
- Abbaszadeh H, Tiraihi T, Delshad A. Bone marrow stromal cell transdifferentiation into oligodendrocyte-like cells using triiodothyronine as a inducer with expression of platelet-derived growth factor α as a maturity marker. *Restor Neurol Neurosci* 2013;17(2):62-70.
- Abdanipour A, Tiraihi T, Taheri T, Kazemi A. Microglial activation in rat experimental spinal cord injury model. *Iran Biomed J* 2013;17(4):214-220.
- Karami M, Bathaie SZ, Tiraihi T, Habibi M, Arabkheradmand J, Faghihihazadeh S. Crocin improved locomotor function and mechanical behavior in the rat model of contused spinal cord injury through decreasing calcitonin gene related peptide (CGRP). *Phytomedicine* 2013;21(1):62-7.
- Darabi S, Tiraihi T, Ruintan A, Abbaszadeh HA, Taheri T. Polarized neural stem cells derived from adult bone marrow stromal cells develop a rosette-like structure. *In Vitro Cell Dev Biol Anim* 2013;49(8):638-52.
- Gharibani P, Tiraihi T. Improvement of contusive spinal cord injury in rats by co-transplantation of gamma-aminobutyric acid-ergic cells and bone marrow stromal cells. *Cytotherapy*. 2013;15(9):1073-85.

9. Gharibani P, Tiraihi T, Arabkheradmand J, Kazemi. Induction of bone marrow stromal cells into GABAergic neuronal phenotype using creatine as inducer. *Restor Neurol Neurosci* 2012;30(6):511–25.
10. Kaka GR, Tiraihi T, Delshad A, Arabkheradmand J, Kazemi. In vitro differentiation of bone marrow stromal cells into oligodendrocyte-like cells using triiodothyronine as inducer. *Int J Neurosci* 2012;122(5):237–47.
11. Abdanipour A, Tiraihi T. Induction of adipose-derived stem cell into motoneuron-like cells using selegiline as preinducer. *Brain Res* 2012;1440:23–33.
12. Nie X, Chen H, Tang N, Bian K. Progress in co-culture and differentiation in adipose-derived stem cells: a review. *Sheng Wu Gong Cheng Xue Bao* 2011;27(8):1121–31.
13. Chen PP, Zhang LH, Dong WR, Zhang Y, Qiao WG, Chen YH, et al. A two-step protocol for induction of rat adipose tissue-derived stem cells into neuron-like cells. *Nan Fang Yi Ke Da Xue Xue Bao* 2011;31(3):512–7.
14. Ahmadi N, Razavi S, Kazemi M, Oryan S. Stability of neural differentiation in human adipose derived stem cells by two induction protocols. *Tissue Cell* 2012;44(2):87–94.
16. Bustin SA: Quantification of mRNA using real-time reverse transcription PCR (RT-PCR): trends and problems. *J Mol Endocrinol* 2002;29:23–39.
17. De-Miguel FF, Santamaría-Holek I, Noguez P, Bustos C, Hernández-Lemus E, Rubí JM. Biophysics of active vesicle transport, an intermediate step that couples excitation and exocytosis of serotonin in the neuronal soma. *PLoS One* 2012;7(10):e45454.
18. Michel K, Michaelis M, Mazzuoli G, Mueller K, VandenBerghe P, Schemann M. Fast calcium and voltage-sensitive dye imaging in enteric neurones reveal calcium peaks associated with single action potential discharge. *J Physiol* 2011; 589(Pt 24):5941–7.
19. Ma W, Fitzgerald W, Liu QY, O'Shaughnessy TJ, Maric D, Lin HJ, et al. CNS stem and progenitor cell differentiation into functional neuronal circuits in three-dimensional collagen gels. *Exp Neurol* 2004;190:276–88.
20. Küppers-Munther B, Letzkus JJ, Lüer K, Technau G, Schmidt H, Prokop A. A new culturing strategy optimizes *Drosophila* primary cell cultures for structural and functional analyses. *Dev Biol* 2004;269:459–78.
21. Miles GB, Yohn DC, Wichterle H, Jessell TM, Rafuse VF, Brownstone RM. Functional properties of motoneurons derived from mouse embryonic stem cells. *J Neurosci* 2004;24:7848–58.
22. Trueta C, De-Miguel FF. Extrasynaptic exocytosis and its mechanisms: a source of molecules mediating volume transmission in the nervous system. *Front Physiol* 2012;3:175. doi: 10.3389/fphys.2012.00319.
23. Henkel AW, Lübke J, Betz WJ. FM1-43 dye ultrastructural localization in and release from frog motor nerve terminals. *Proc Natl Acad Sci USA* 1996;93:1918–23.
24. Huang L, Liu Y, Zhang P, Kang R, Liu Y, Li X, et al. In vitro dose-dependent inhibition of the intracellular spontaneous calcium oscillations in developing hippocampal neurons by ketamine. *PLoS One* 2013;8(3):e59804.
25. Leao RN, Reis A, Emirandetti A, Lewicka M, Hermanson O, et al. A voltage-sensitive dye-based assay for the identification of differentiated neurons derived from embryonic neural stem cell cultures. *PLoS ONE* 2010;5(11): e13833.
26. Honsek SD, Walz C, Kafitz KW, Rose CR. Astrocyte calcium signals at Schaffer collateral to CA1 pyramidal cell synapses correlate with the number of activated synapses but not with synaptic strength. *Hippocampus* 2012;22(1):29–42.
27. Karumbayaram S, Kelly TK, Paucar AA, Roe AJT, Umbach JA, Charles A, et al. Human embryonic stem cell-derived motor neurons expressing SOD1 mutants exhibit typical signs of motor neuron degeneration linked to ALS. *Dis Model Mech* 2009;2(3–4):189–95.
28. Huang T, He D, Kleiner G, Kuluz J. Neuron-like differentiation of adipose-derived stem cells from infant piglets in vitro. *J Spinal Cord Med* 2007;30(Suppl 1):S35–S40.
29. Xu Y, Liu Z, Liu L, Zhao C, Xiong F, Zhou C, et al. Neurospheres from rat adipose-derived stem cells could be induced into functional Schwann cell-like cells in vitro. *BMC Neurosci* 2008;9:21. doi: 10.1186/1471-2202-9-21.
30. Naghdi M, Tiraihi T, Namin SA, Arabkheradmand J. Transdifferentiation of bone marrow stromal cells into cholinergic neuronal phenotype: a potential source for cell therapy in spinal cord injury. *Cytotherapy* 2009;11:137–52.
32. Zuk PA, Zhu M, Mizuno H, Huang J, Futrell JW, Katz AJ, et al. Multilineage cells from human adipose tissue: implications for cell-based therapies. *Tissue Eng* 2001;7:211–28.
33. Zuk PA, Zhu M, Ashjian P, De Ugarte DA, Huang JI, Mizuno H, et al. Human adipose tissue is a source of multipotent stem cells. *Mol Biol Cell* 2002; 13:4279–95.
34. Yoshimura K, Shigeura T, Matsumoto D, Sato T, Takaki Y, Aiba-Kojima E, et al. Characterization of freshly isolated and cultured cells derived from the fatty and fluid portions of liposuction aspirates. *J Cell Physiol* 2006;208:64–76.

35. Matsumoto D, Sato K, Gonda K, Takaki Y, Shigeura T, Sato T, et al. Cell-assisted lipotransfer (CAL): supportive use of human adipose-derived cells for soft tissue augmentation with lipo injection. *Tissue Eng* 2006;12(12):3375–82.
36. Kokai LE, Rubin JP, Marra KG. The potential of adipose-derived adult stem cells as a source of neuronal progenitor cells. *Plast Reconstr Surg* 2005;116:1453–60.
37. Qian DX, Zhang HT, Ma X, Jiang XD, Xu RX. Comparison of the efficiencies of three neural induction protocols in human adipose stromal cells. *Neurochem Res* 2010;35(4):572–9.
38. Safford KM, Rice HE. Stem cell therapy for neurologic disorders: therapeutic potential of adipose-derived stem cells. *Curr Drug Targets* 2005;6(1):57–62.
39. López-González R, Velasco I. Therapeutic potential of motor neurons differentiated from embryonic stem cells and induced pluripotent stem cells. *Arch Med Res* 2012;43(1):1–10.
40. Soundararajan P, Miles GB, Rubin LL, Brownstone RM, Rafuse VF. Motoneurons derived from embryonic stem cells express transcription factors and develop phenotypes characteristic of medial motor column neurons. *J Neurosci* 2006;26(12):3256–68.
41. Mey J, McCaffery P. Retinoic acid signaling in the nervous system of adult vertebrates. *Neuroscientist* 2004;10(5):409–21.
42. Mey JZ. Retinoic acid as a regulator of cytokine signaling after nerve injury. *Z Naturforsch C* 2001;56(3–4):163–76.
43. Afonso ND, Catala M. Sonic hedgehog and retinoic acid are not sufficient to induce motoneuron generation in the avian caudal neural tube. *Dev Biol* 2005;279:356–67.
44. Reilly JO, Karavanova ID, Williams KP, Mahanthappa NK, Allendoerfer KL. Cooperative effects of sonic hedgehog and NGF on basal forebrain cholinergic neurons. *Mol Cell Neurosci* 2002;19:88–96.
45. Du ZW, Li XJ, Nguyen GD, Zhang SC. Induced expression of Olig2 is sufficient for oligodendrocyte specification but not for motoneuron specification and astrocyte repression. *Mol Cell Neurosci* 2006;33:371–80.
46. Mao BQ, Hamzei-Sichani F, Aronov D, Froemke RC, Yuste R. Dynamics of spontaneous activity in neocortical slices. *Neuron* 2001;32:883–98.
47. Smetters DK, Majewska A, Yuste R. Detecting action potentials in neuronal populations with calcium imaging. *Methods* 1999;18:215–21.
48. Tanaka E, Uchikado H, Niiyama S, Uematsu K, Higashi H. Extrusion of intracellular calcium ion after in vitro ischemia in the rat hippocampal CA1 region. *J Neurophysiol* 2002;88:879–87.
49. Vogelstein JT, Packer A, Machado TM, Sippy T, Babadi B, Yuste R, Paninski L. Fast non-negative deconvolution for spike train inference from population calcium imaging. *J Neurophysiol* 2010;104:3691–704.
50. Betz WT, Mao GS. Activity-dependent fluorescent staining and destaining of living vertebrate motor nerve terminals. *J Neurosci* 1992;12(2):363–75.
51. Thompson K, Dockery P, Horobin RW. Predicting and avoiding subcellular compartmentalization artifacts arising from acetoxymethyl ester calcium imaging probes. The case of fluo-3 AM and a general account of the phenomenon including a problem avoidance chart. *Biotech Histochem* 2012;87(7):468–83.