

# بررسی اثرات سیتوتوکسیک، تمایز و ایجاد آپوپتوز عصاره گیاهی ویسکام آلبوم بر روی سلولهای لوسمیک HL60 به تنها یی و در ترکیب با ATRA

## چکیده

زمینه و هدف: لوسمی پرومیلوسیتیک حاد(Acute promyelocytic leukemia=APL) یکی از انواع لوسمی‌های حاد با ترانسن لوکاسیون کروموزومی ۱۷، (T15, 15)(17) و تجمع پرومیلوسیت‌های نئوپلاستیک که در تبدیل شدن به سلولهای بالغ ناتوانند، شناخته می‌شود. جهت درمان لوسمی‌ها از شیمی درمانی، داروهای تمایز دهنده و مواد ایجاد کننده آپوپتوزیس استفاده می‌شود. امروزه از عصاره‌های گیاهی جهت تحقیق و کاربرد کلینیکی در درمان سرطان‌ها استفاده می‌شود. در این مطالعه تاثیر عصاره گیاهی ویسکام آلبوم از نظر سیتوتوکسیسیتی، آپوپتوز و تمایز، بر روی سلولهای لوسمیک HL60 به عنوان مدل لوسمی پرمیلوسیتی به تنها یی و در ترکیب با (All trans retinoic acid)ATRA استفاده شده است.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی در محیط آزمایشگاهی اثر سیتوتوکسیک عصاره گیاهی روی سلولهای لوسمیک HL60 به وسیله (Dimethyl thiazole diphenile tetrazolium)MTT روش برد و زنده بودن سلول با استفاده از شمارش سلول و تریبان بلو مورد سنجش قرار گرفت. ایجاد تمایز روی سلولی در مجاورت با عصاره گیاهی توسط رنگ‌آمیزی گیمسا و (Nitro blue tetra zolium)NBT و ارزیابی مارکرهای CD11b و CD14 با استفاده از (Propidine iodide)PI و Annexin و Annexin PI توسط فلوسیتومتری مورد سنجش قرار گرفت. همچنین بررسی آپوپتوز نیز با استفاده از

توسط فلوسیتومتری انجام گرفت.

یافته‌ها: عصاره گیاهی در غلظت کمتر از ۲۰ میکروگرم در میلی لیتر در زمان ۷۲ ساعت، تاثیر سیتوتوکسیک نداشت اما بالاتر از این غلظت وابسته به دوز و زمان اثرات سیتوتوکسیک خود را نشان داد. در غلظت‌های ۵۰ و ۲۰۰ میکروگرم در میلی لیتر، تکثیر سلولی بدون مرگ سلولی که نتیجه اثر ضد تکثیری این دارو است، کاهش یافت؛ گرچه ایجاد تمایز به وسیله این عصاره گیاهی مشاهده نشد. همچنین در دوز ۱۰۰ میکروگرم در میلی لیتر و زمان ۲۴ ساعت، شواهد کمی از آپوپتوز در مقایسه با دگزاماتازون(به عنوان آپوپتوز مثبت) وجود داشت. ترکیب این عصاره گیاهی با ATRA تغییری در تمایز سلول نشان نداد و اثر تمایزی خود را حفظ کرد؛ هر چند که تکثیر سلولی نسبت به ATRA به تنها ایجاد تمایز کاهش بیشتری نشان داد که مبنی خاصیت هم‌افزایی است.

نتیجه‌گیری: براساس نتایج بدست آمده، عصاره گیاهی مورد مطالعه روی رده سلولی HL60 اثرات سمی و خاصیت ضد پولیفاراتیو داشت و تا حدودی نیز آپوپتوز مشاهده شد. استفاده از آن به عنوان یک دارو جهت درمان در کنار دیگر داروهای سیتوتوکسیک و داروهای تمایز دهنده مانند ATRA، نیازمند تحقیقات تکمیلی است.

کلیدواژه‌ها: ۱- لوسمی پرمیلوسیتی حاد ۲- ویسکام آلبوم ۳- سیتوتوکسیسیتی ۴- آپوپتوز

تاریخ دریافت: ۸۴/۲/۲۸، تاریخ پذیرش: ۸۴/۱۲/۱۶

مقدمه

لوسمی میلوییدی حاد یک اختلال نئوپلاستیک در سلولهای خونساز می‌باشد که در نتیجه اختلالات کروموزومی و جهش در سلولهای پیش‌ساز خونی ایجاد می‌شود، در نتیجه توانایی سلولها برای پاسخ به پیام‌هایی که تمایز

(I) استادیار گروه هماتولوژی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشکده پیراپزشکی، تقاطع بزرگراه شهید همت و چمران، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران(\* مؤلف مسؤول).

(II) کارشناس ارشد گروه هماتولوژی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران.

(III) دانشیار گروه ایمونولوژی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران.

(IV) استادیار گروه هماتولوژی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران.

بیماران مبتلا به لوسمی پرومیلوسیتی حاد است، مورد بررسی قرار گرفت.

### روش بررسی

مطالعه حاضر یک مطالعه تجربی در محیط آزمایشگاهی می باشد که نمونه ها تحت اثر دارو و بدون آن(کنترل) قرار گرفتند.

عصاره گیاهی ویسکام آلبوم با غلظت نهایی ۴۰۰ میلی گرم در میلی لیتر تهیه شد؛ بدین صورت که ابتدا پودر برگها با الکل اتانول، مخلوط و از کاغذ صافی عبور داده شد و سپس توسط فیلتر ۰/۲۲ میکرون زیر هود بیولوژیک استریل گردید. این استوک به مدت چندین ماه در ATRA درجه سانتی گراد قابل نگهداری است. داروی ATRA به صورت تجاری از شرکت Acros خریداری شد و در اتانول مطلق حل شد و غلظت اولیه  ${}^{\circ}10$  مولار از آن، تهیه و در آزمایشات از غلظت  ${}^{\circ}7$  مولار آن استفاده شد.

تعداد  ${}^{\circ}10$  سلول در میلی لیتر از رده سلولی HL60 (هندی دکتر ذاکر) در RPMI (Sigma) و  ${}^{\circ}10$ % سرم جنینی گاوی (Sigma) همراه با آنتی بیوتیک و  ${}^{\circ}5$ %  $\text{CO}_2$  با غلظت های مختلف عصاره گیاهی در پلیت های چند خانه ای، کشت داده شد. در خلال ۵ روز با استفاده از تریپان بلو (Merck) ولام هموسیتو متر، زنده بودن سلولها (Viability cell) و شمارش سلول بررسی شد. به منظور بررسی اثر سمیت از روش MTT (Dimethyl thiazole diphenile tetrazolium) استفاده شد که اساس آن، رنگ سنجی است. بعد از انتقال ۸۰ میکرولیتر از سوسپانسیون حاوی  ${}^{\circ}10$  سلول در هر میلی لیتر به هر چاهک از پلیت های ۹۶ خانه ای، ۲۰ میکرولیتر از رقت های مختلف عصاره تهیه شده، اضافه گردید. پلیت های آماده شده در انکوباتور به مدت یک تا ۳ روز در دمای  ${}^{\circ}37$  درجه سانتی گراد و فشار  ${}^{\circ}5\text{CO}_2$  قرار گرفتند. بعد از اتمام MTT زمان انکوباسیون، به هر چاهک، ۱۰ میکرولیتر محلول افزوده و سپس ۶-۴ ساعت در دمای  ${}^{\circ}37$  درجه سانتی گراد انکوبه شد؛ سپس به هر چاهک ۱۰۰ میکرولیتر ایزوپروپانول اسیدی (Merck) جهت حل کردن رسوب

و بلوغ را تحریک می کنند، از بین می رود. یکی از انواع لوسمی ها، لوسمی پرومیلوسیتیک حاد (Acute promyelocytic leukemia=APL) است که با ترانس لوکاسیون کروموزومی ۱۵ و ۱۷ [T(15;17)] و تجمع پرومیلوسیت های نئوپلاستیک، که در تبدیل شدن به سلول های بالغ ناتوانند، شناخته می شود.

در سالهای اخیر تحقیقات قابل توجهی در مورد اثر عوامل تمايز دهنده و کشنده سلول و آپوپتیک در درمان لوسمی حاد میلوییدی و بخصوص لوسمی پرومیلوسیتی انجام شده است و داروهای آل ترانس رتینوتیک اسید (ATRA) و ترکیبات آرسنیک مورد استفاده قرار گرفته اند.<sup>(۱-۲)</sup> امروزه، به دلیل عوارض جانبی شدید داروهای شیمی درمانی، مقاومت های دارویی و از طرفی شناخت پروتئین های ادغامی و پیدا کردن نقاط اثری برای القاء تمايز و آپوپتوز انتخابی، دستیابی به گیاهان دارویی با اثرات جانبی کمتر که بتواند تأثیرات داروهای سیتو توکسیک و داروهای تمايز دهنده را افزایش بدهد، مورد توجه قرار گرفته است.<sup>(۳-۴)</sup> داروهای گیاهی، منبع با ارزشی برای تولید انواع محصولات دارویی و داروهای شیمی درمانی می باشند.

به همین دلیل، در این مطالعه از عصاره گیاهی ویسکام آلبوم (Viscum album) که به زبان فارسی به دارواش و در انگلیسی به Mistletoe شناخته می شود، استفاده شد. این گونه گیاهی در مناطق مختلف اروپا، آسیا و از جمله ایران یافت شده است و از قدیم به عنوان گیاهی دارویی و مقدس شناخته شده است. این ماده از نقطه نظر طبقه بندی براساس اثر دارویی، جزو ضد تومورها (Cytostatica) می باشد. برگ سبز رنگ آن حاوی ویسکوتوكسین، کولین، استیل کولین و ترکیبات آلی دیگر است و در اروپا به عنوان درمان مکمل سرطان استفاده می شود.<sup>(۵-۶)</sup> در مطالعه حاضر عصاره این گیاه از نظر سیتو توکسیتی، تمايز و آپوپتوز بررسی شد؛ ضمناً اثر ترکیبی این عصاره از نظر تمايز با داروی آل ترانس رتینوتیک اسید (All trans retinoic acid) که یک رژیم استاندارد برای درمان

میکروگرم در میلی لیتر، در بافر مربوطه، رقیق شده و قبل از آزمایش به صورت تازه تهیه شد. همچنین محلول ذخیره (Propidine iodide) PI (IQ Holand) با غلظت ۱ میلی لیتر تهیه شد. یک میلیون سلول در میلی لیتر در بافر حاوی Annexin V به مدت ۵ دقیقه قرار داده شدند و سوسپانسیون محلول PI به آن اضافه شد، بطوری که غلظت نهایی PI برابر ۱ میکروگرم در ۱ میلی لیتر شد. سلولها به وسیله فلوسیتومتری با اندازه گیری فلورسانس سیز رنگ Annexin V در طول موج ۵۳۰ نانومتر و اندازه گیری فلورسانس قرمز رنگ PI در طول موج ۶۰۰ نانومتر آنالیز شدند.

داده ها پس از جمع آوری بر حسب مورد با استفاده از آزمون T، تجزیه و تحلیل شدند و  $P < 0.05$  معنی دار در نظر گرفته شد.

#### یافته ها

برای این منظور ابتدا غلظت های مختلفی از عصاره گیاهی بر روی سلولها تاثیر داده شد و پس از انجام شمارش سلولی و تعیین درصد زنده بودن سلولها در روزهای مختلف، دوزهای کشنده و کاهنده پرولیفراسیون سلولی بدست آمد.

همچنانکه در جدول شماره ۱ مشهود است در سلولهای بدون تاثیر دارو (کنترل)، تکثیر سلولی در روزهای مختلف، افزایش نشان داد؛ در سلولهای تحت درمان با عصاره گیاهی در غلظت های ۱۰ و ۲۰ میکروگرم در میلی لیتر، تکثیر سلولی مشابه با کنترل بود، اما در غلظت های ۳۰ تا ۵۰ میکروگرم در میلی لیتر، عصاره گیاهی باعث کاهش در میزان تکثیر سلولی شد و درصد سلولهای زنده خوب بود که بدین ترتیب رابطه معنی داری با کنترل از نظر تعداد سلولها وجود داشت ( $P < 0.05$ ). در غلظت های ۱۰۰ تا ۱۰۰۰ میکروگرم در میلی لیتر، بسته به غلظت و زمان، کاهش شدید در تکثیر سلولی مشاهده شد و ضمناً دارو اثرات سمی خود را به میزان زیاد نشان داد، چنانکه در روز پنجم بخصوص در غلظت های ۵۰۰ و

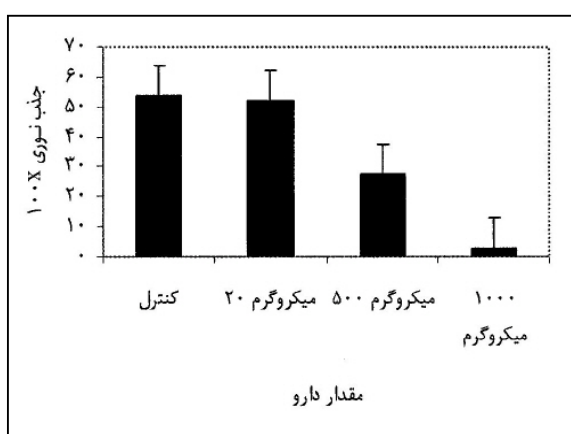
فورمازن اضافه شد و توسط الیزاریدر (Dynex) جذب نوری در طول موج ۵۴۰ نانومتر خوانده شد. در تمام مراحل از سلولهای HL60 بدون تاثیر دارو به عنوان کنترل استفاده شد.

برای بررسی تمايز و بلوغ سلولی، از سه روش مورفولوژی سلولی، نیتروبلوترازو لیوم (Nitro blue tetra zolium=NBT) و فلوسیتومتری استفاده شد. سلولها به مدت ۵ روز در پلیت های چند خانه ای تحت درمان با غلظت های غیر سمی قرار گرفتند؛ از سلولهای HL60 بدون تاثیر دارو و با اضافه کردن ATRA به عنوان کنترل منفی و مثبت استفاده شد.

جهت تعییرات مورفولوژی با استفاده از دستگاه سیتواسپین (Shandon) اسمیر تهیه شد و با رنگ گیمسا (Merch) رنگ آمیزی انجام شد و با میکروسکوپ نوری مراحل بلوغ و تکامل آنها به سمت رده های بالغ تر نوتروفیل و مونوسیتی بررسی شد. تست (Merck) NBT براساس توانایی نوتروفیل ها و منوسیت ها در احیاء NBT و تشکیل فورمازن می باشد که با قرار دادن قطره ای از محیط مورد نظر بین لام نئوبار و لامل، درصد سلولهایی که در آنها فورمازن تشکیل شده است (دانه های قهوه ای متمایل به تیره) نسبت به تعداد کل سلولها بدست می آمد.

از فلوسیتومتری برای تشخیص مارکرهای سلولی استفاده شد، در این روش تعداد سلولها باید حداقل به  $10^7$  سلول در میلی لیتر برسد، سپس با استفاده از بافر (Phosphate buffer saline) PBS (Merck) شستشو انجام گرفت و با اضافه کردن آنتی بادی های منوکلونال CD11b و CD14 (Dako) به مقدار ۱۰ میکرولیتر به مدت ۲۰ دقیقه لوله ها در تاریکی نگهداری شدند و سپس با PBS ۲ بار شستشو داده شدند و در نهایت به دستگاه فلوسیتومتری Beckton Dickinson داده شدند و هر یک از منحنی های هیستوگرام از لحاظ مارکرهای سلولی آنالیز گردیدند.

جهت بررسی سلولهای آپوپوتیک Annexin V (IQ Holand) متصل شده با مواد فلورسانس در غلظت ۱



**نمودار شماره ۱- نتایج MTT بر میزان جذب نوری رده سلولی HL60 پس از ۴۸ ساعت درمان با غلظتها مختلط ویسکام آلبوم (P<0.05) در غلظتها ۲۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکروگرم در میلی لیتر)**

بعد از گذشت ۵ روز از درمان سلولها با غلظتها مختلط ATRA با غیرسمی داروها، سلولهای تحت درمان با غلظت  $^{+/-} ۱۰^{-۷}$  مول در لیتر، به میزان ۸۰٪ هسته‌های لوبله، سیتوپلاسیم حاوی گرانول و سلولهای بینابینی تمایز یافته میلوسیت، متامیلوسیت، باند و نوتروفیل را نشان دادند. سلولهای لوسمیک تمایز خصوصاً CD11b نشان دادند (P<0.05). عصاره گیاهی در غلظتها کاهنده پرولیفراسیون یعنی ۳۰ و ۵۰ میکروگرم در میلی لیتر، به تنهایی تاثیر تمایز دهنده نشان ندادند. بطوری که سلولها هیچ گونه تغییرات مورفو-لوجی نداشته‌اند، تست NBT منفی و مارکرهای سلولی CD14 و CD11b بروز نداشتند. عصاره گیاهی در ترکیب با ATRA هیچ گونه افزایش در تمایز نشان نداد و اثر مهارکنندگی هم وجود نداشت (P<0.05). نکته قابل توجه این که ترکیب آن با ATRA با کاهش افزون‌تر رشد و تکثیر سلولی همراه بود (جدول شماره ۲).

غلظتها ۵۰ و ۱۰۰ میکروگرم در میلی لیتر به جهت اینکه شروع سیتو توکسیک را نشان می‌دادند انتخاب شدند. بعد از گذشت ۵ روز از مجاورت عصاره گیاهی با

۱۰۰۰ میکروگرم در میلی لیتر، کاهش رشد سلولی بسیار شدید بود.

#### جدول شماره ۱- تاثیر غلظتها مختلط عصاره گیاه ویسکام

آلبوم بر رشد رده سلولی HL60 در روزهای مختلف

(از غلظت ۲۰ میکروگرم در میلی لیتر به بالا در مقایسه با کنترل،

(P<0.05)

غلظت میکروگرم در میلی لیتر دارو	تعداد سلول زنده ( $^4$ سلول در هر میلی لیتر)				
	۱۲۰ ساعت	۷۲ ساعت	۴۸ ساعت	۲۴ ساعت	۰ ساعت
کنترل	۱۳۵	۱۱۸	۵۶	۲۳	۱۰
	۱۳۲	۱۱۵	۵۶	۲۲	۱۰
	۱۲۰	۱۱۷/۶	۵۳	۱۹/۴	۱۰
	۹۴	۷۸	۴۴	۱۶	۱۰
	۹۰	۷۳	۴۰	۱۵	۱۰
	۴۸	۶۷	۳۳	۱۵	۱۰
	۲۳	۴۱	۲۶	۱۴/۲	۱۰
	۸	۱۷	۲۸	۱۴	۱۰
	۶/۵	۱۱	۱۷	۱۲	۱۰

جهت بررسی تایید سیتو توکسیسیتی از روش MTT استفاده شد. چنانکه در نمودار شماره ۱ مشهود است، در سه دوز انتخابی ۲۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکروگرم در میلی لیتر - به ترتیب بدون تاثیر سیتو توکسیک، تاثیر سیتو توکسیتی نسبی و تاثیر سیتو توکسیتی مطلق در مقابل کنترل، سنجش شده‌اند - هر چه عصاره گیاه اثر سیتو توکسیک کمتری داشته باشد، مقدار جذب نوری بالاتر است؛ چنانکه در دوز ۲۰ میکروگرم در میلی لیتر، جذب نوری معادل با کنترل دارد، یعنی ماده اثر سیتو توکسیک نداشته است اما در مقابل، دوز ۱۰۰۰ میکروگرم در میلی لیتر پایین‌ترین جذب نوری را دارد که نشانه اثرات سیتو توکسیک قوی می‌باشد (P<0.05). نتایج غلظت ۲۰ و ۵۰ میکروگرم در لیتر و نتایج غلظت ۱۰۰ و ۵۰۰ میکروگرم در لیتر، مانند هم بودند.

جدول شماره ۲- نتایج حاصله از تاثیر ویسکام آلبوم ATRA و ترکیب آن دو بر القاء تمايز رده سلولی HL60 پس از ۵ روز(در مقایسه با کنترل (P<۰.۰۵) در ATRA و ترکیب آن با ویسکام آلبوم)

Viscum.Album	Viscum.Album+ATRA	ATRA	کنترل	غلظت
	۱۰ <sup>-۷</sup> مول در لیتر و ۳۰ و ۵۰ میکروگرم در میلی متر و ۱۰ <sup>-۷</sup> مول در لیتر	۱۰ <sup>-۷</sup> مول در لیتر	۰	
۲	۴۵	۴۰	۳	NBT%
۱/۳	۸۰	۸۶/۹	۰/۳	CD <sub>11b</sub> %
۰/۷	۸	۱۰/۲	۱/۱۴	CD <sub>14</sub> %

(Retinoic acid receptor/promyelocyte leukemia) در بیماران مبتلا به APL، بهبودی ایجاد می‌نماید.<sup>(۱۱)</sup> عوامل تمايز دهنده دیگری مثل ویتامین D<sub>3</sub> و ATRA وجود دارند که در دوزهای مختلف باعث تمايز و آپوپتوز می‌شوند اما با این حال، این نوع روشهای درمانی نیز با مواردی از مقاومت و عود بیماری همراه است.<sup>(۱۲)</sup> استفاده از عصاره گیاهان دارویی، یکی از روشهای درمانی است که مورد توجه روز افزون در سراسر دنیا قرار گرفته است.

عصاره گیاهی ویسکام آلبوم نوع Isorel یک محصول گیاهی است که در درمانی سرطان به عنوان ادجوانی استفاده می‌شود و به صورت ترکیبی با سیکلوفسفاماید باعث افزایش کارایی آن می‌شود. عصاره ویسکام آلبوم دارای دو خواص، پایداری DNA و تحریک اینمی در غلظت‌های پایین و خاصیت سیتوتوكسیک/سیتواستاتیک در غلظت‌های بالاتر می‌باشد، همچنین باعث تحریک آپوپتوز می‌شود.<sup>(۱۳)</sup> در تحقیق حاضر، عصاره اتانولی ویسکام آلبوم که از سوش ایرانی و از درخت ازگیل تهیه شده است، در غلظت‌های بالاتر از ۵۰ میکروگرم در میلی لیتر اثر سیتوتوكسیک از خود نشان داد که این اثر وابسته به دوز و زمان بود، تا جایی که در غلظت ۱۰۰۰ میکروگرم در میلی لیتر، بیشترین اثر سیتوتوكسیک مشاهده شد. در غلظت‌های غیرسمی ۵۰ و ۳۰ میکروگرم در میلی لیتر، اثر آنتی پرولیفراتیو و ضد توموری مشاهده شد که می‌تواند باعث کاهش رشد سلولهای سرطانی شود. تحقیقات قبلی نشان می‌دهد که لکتین‌های ویسکام آلبوم بخصوص نوع

غلظت‌های مذکور، مراحل آماده شدن و شستشو چهت فلوسیتومتری انجام شد و مشاهده شد که هیستوگرام این دو غلظت عصاره گیاهی تا حدی شبیه بهم بودند و درصد کمی آپوپتوز را در مقابل ۷۸٪ آپوپتوز توسط دگرامتاژون با دوز ۵۰ میکروگرم (به عنوان کنترل مثبت) نشان می‌دادند، اما چون احتمال داده می‌شد که آپوپتوز زودتر رخ دهد، لذا غلظت ۱۰۰ میکروگرم در میلی لیتر در زمان‌های ۴۸، ۲۴ و ۷۲ ساعت بررسی شدند و مشاهده شد که در زمان ۲۴ ساعت حدود ۶٪ آپوپتوز وجود داشت، اما در زمان‌های ۴۸ و ۷۲ ساعت، آپوپتوز کمتر شده بود. ضمناً در سلولهای کنترل منفی که تحت تاثیر هیچ دارویی نبودند، آپوپتوزیس مشاهده نشد.

## بحث

امروزه روشهای درمانی مختلف به منظور از بین بردن کلونهای بدخیم در لوسمی بکار گرفته می‌شوند. شیمی درمانی، مهم‌ترین درمان جهت ریشه‌کن کردن سریع لوسمی و القای بهبودی کامل می‌باشد اما امروزه به دلیل عوارض جانبی شدید داروهای شیمی درمانی به نوعی دیگر از درمان توجه شده است. برای مثال درمان خاص بیماران مبتلا به APL، تمايز درمانی و ایجاد آپوپتوز می‌باشد.<sup>(۸-۱۰)</sup> درمان با آرسنیک در بیماران مبتلا به APL کاربرد دارد، آرسنیک در غلظت‌های پایین، با ایجاد تمايز و در غلظت‌های بالاتر، با القاء آپوپتوز در سلولهای لوسمیک و از بین بردن پروتئین ادغامی PAR/PML

مورد فارماکوکینتیک و سمیت محصولات آن بخوبی روشن نیست.<sup>(۲۰)</sup>

### نتیجه‌گیری

نتایج این پژوهش نشان می‌دهد که می‌توان برای از بین بدن سلولهای سرطانی پرمیلوسیتی، از این عصاره گیاهی در غلظت‌های بدبست آمده استفاده نمود و یا به منظور افزایش اثر سایر داروهای سیتوتوكسیک و داروهای تمایز دهنده، آن را بکار برد؛ چرا که این دارو تکثیر سلولی را کاهش می‌دهد و خاصیت ضد توموری دارد، بدین ترتیب داروهای سیتوتوكسیک دیگر و یا داروهای تمایز دهنده به میزان بیشتری تاثیرات خود را بر جا می‌گذارند. در خاتمه یادآوری می‌شود که نتایج این مطالعه، حاصل کار در محیط آزمایشگاهی است و لزوم انجام تحقیقات بیشتر مورد تأکید می‌باشد.

### تقدیر و تشکر

این پژوهه با همکاری و مساعدت جناب آقای دکتر معطر، استاد محترم دانشگاه علوم پزشک اصفهان که زحمت تلخیص و عصاره‌گیری را به عهده داشتند و سرکار خانم اویدی از سازمان انتقال خون ایران و جناب آقای ارجمند انجام شد که بدین وسیله نویسندهای مقاله مراتب تقدیر و تشکر خود را از ایشان ابراز می‌دارند.

### فهرست منابع

1- James SY, Williams MA, Newland AC, Colston KW. Leukemia cell differentiation. Gene Pharmacol 1999; 32(1): 143-54.

2- Waxman S. Differentiation therapy in acute myeloid leukemia. Leukemia 2000; 14: 491-6.

3- Fenoux P, Degos L. Differentiation therapy for acute promyelocytic leukemia. N Engl J Med 1997; 337: 1076-8.

4- Chen Z, Wang ZY, Chen SJ. Acute promyelocytic leukemia: Cellular and Molecular basis of differentiation and apoptosis. Pharmacol Ther 1997; 76: 141-9.

5- Burnett AK, Eden OB. The treatment of acute leukemia. Lancet 1997; 349: 270-5.

Iscador روی رده‌های سلولی سرطانی و سلولهای سرطان پوست، باعث فعالیت ضد سرطانی می‌شود و حدوداً ۷۰٪ کاهش رشد وجود داشته است.<sup>(۱۵)</sup> از نظر آپوپتوزیس مشخص شد که القاء کمی وجود داشته است. در مطالعات قبلی اثر آپوپتوز لکتین‌های گیاهی ویسکام آلبوم بخصوص گونه کلراتوم و لکتین II روی رده سلولی U937 میلومونوسیتی انسانی و HL60 مشاهده شده است و این اثر به واسطه فعال شدن کاسپس‌های (Caspases) ۳، ۶ و ۹ بوده است.<sup>(۱۶)</sup> چون خاصیت آپوپتوز بودن دارو را، به نوع درخت میزان، تهیه عصاره و زمان برداشت گیاه نسبت داده‌اند، احتمال دارد در مطالعه حاضر عوامل مذکور در کاهش آپوپتوزیس در این عصاره گیاهی موثر بوده است. ضمن اینکه نیاز به مطالعه بیشتر در طیف غلظت‌های مختلف ضروری می‌باشد، پروسه سیتوتوكسیک بودن گیاه را به یک سری عوامل فعال بیولوژیک از جمله ویسکوتوكین و لکتین‌های II و د-گالاكتوز نسبت داده‌اند و شواهد نشان داده است که حداقل دو راه کشتن سلول با واسطه سیتوتوكسیسیتی وجود دارد: یکی مرگ سلولی با واسطه آپوپتوزیس و دیگری مرگ سلولی به صورت صدمه زدن به غشاء سلول است که با نفوذ کلسمیم رخ می‌دهد.<sup>(۱۸)</sup> در این مطالعه نشانه‌هایی از القاء تمایز با این دارو مشاهده نشد که موید مطالعات قبلی است و در ترکیب با ATRA تاثیری در کاهش تکثیر سلولی داشته است که به عنوان اثر ضد توموری قابل توجه است. کاهش تکثیر و خاصیت ضد توموری، احتمالاً به علت تاثیر روی چرخه سلولی می‌باشد که در مطالعه قبلی در مورد ATRA، اکثر سلولها در فاز G1 تجمع داشتند<sup>(۱۹)</sup> که به جهت محدودیت‌های آزمایشگاهی، مطالعه سیکل سلولی امکان‌پذیر نشد.

بطور کلی در مطالعات مختلف اثرات سیتوتوكسیک، آپوپتوزیک و تحریک سیستم ایمنی بر روی سلولهای سرطانی از طریق In vitro و پری کلینیکال اثبات شده است. تاثیرات مختلف و بیولوژیک این عصاره گیاهی بستگی به نوع روده سلولی و فرم عصاره دارد و هنوز اطلاعات کافی در

- ۱۹- ذاکر فرهاد، ادوی آرزو، محمودیان محمود، سلیمان مسعود، اثرات گیاه اسپند و آکالوئیدهای آن بر روی رده سلولی لوسمیک حاد پرومیلوسیتی، مجله علمی دانشگاه پزشکی زنجان ۱۳۸۲؛ ۴۵: ۷-۱۵.
- 20- Mansky PJ. Mistletoe and cancer. Sem In Oncol 2002; 29(6): 589-94.
- 6- Slack IL, Rusinlak ME. Current issues in manegement of APL. Ann Hematol 2000; 79: 227-38.
- 7- معطر فریبرز، صمصاص شریعت هادی، درمان با گیاه، موسسه انتشارات مشعل اصفهان. چاپ اول، ۱۳۷۶؛ صفحه: ۶۸-۷۰.
- 8- Wyllie A, Kerr JFR, Currie AR. Cell death: The significance of Apoptosis. Int Rev Exp Pathol 1999; 32: 323-54.
- 9- Tallman MS. Differentiating therapy with all trans retinoic acid in AML. Leukemia 1996; 10(suppl 2): 512-15.
- 10- Rowan S, Fisher DE. Mechanism of apoptotic cell death. Leukemia 1997; 11: 457-65.
- 11- Chen CQ, Shi G, Tang W, Xinong SM, Zhu J. Use of arsenic trioxide in treatment of APL. Blood 1997; 89(9): 3345-53.
- 12- Akihiro M, Mashahiro K, Kenji F. 1, 25 dihydroxy vitamin D<sub>3</sub> induces differentiation of a retinoicacid resistant Acute promyelocytic leukemia cell line(4F-1) associated with expression of P21 WAF/cip 1 and p27 kipi. Blood 1999; 7(93): 2225-33.
- 13- Bussing A, Suzart K, Bergmann J, Pfukr U. Induction of apoptosis in human lymphocytes treated with viscum album L is Mediated by the mistletoe lectins. Cancer lett 1996; 99(1): 59-72.
- 14- Zarkovic N, Vukovic T, Loncaric I, Miletic M, Zarkovic K. An overview an anticancer activities of viscum album extract Isoral. Cancer Biother Radiopharm 2001; 16(1): 55-62.
- 15- Maier G, Fiebig HH. Absence of Tumor growth stimulation in a panel of 16 human tumor cell lines by mistletotoe extract in vitro. Anticancer Drugs 2002; 13(4): 373-9.
- 16- Bussing A, Schietzel M. Apoptosis-inducing properties of viscum album L extracts from different host trees, correlate with their content of toxic mistletoe lectins. Anticancer Res 1999; 19(1A): 23-8.
- 17- Kim MS, So HS, Lee KM, Park JS, Lee JH, Moon SK. Activation of caspase cascades in korean mistletoe(viscum album var. coloratum)lectin-II-induced apoptosis of human myeloleukemic U937 cells. Gen Pharmacol 2000, 34(5): 349-55.
- 18- Pae HO, Seo WG, Shin M, Lee HS, Kim SB, Chung HT. Protein kinase A or C modulates the apoptosis induced by lectin II isolated from korean mistletoe, viscum album var coloratum, in the human leukemic HL-60 cells. Immunopharmacol Immunotoxicol 2000; 22(2): 279-95.

## *The Effects of Cytotoxicity, Differentiation and Apoptosis of Viscum Album Lectin Extract on HL60 Cells Individually and in Combination with ATRA*

I                                   II                                   III  
*\*F. Zaker, Ph.D.*   *S. Aghileh, MSc*   *A.A. Pourfatollah, Ph.D.*  
IV  
*M. Solaimani, Ph.D.*

### *Abstract*

**Background & Aim:** Acute promyelocytic Leukemia(APL) is a kind of acute leukemia characterized by a balanced t(15, 17) translocation and the accumulation of neoplastic promyelocytes which fails to develop into mature cells. In the recent years, chemotherapy, differentiation agents and apoptotic drugs have been used in treatment of leukemia. Recently, plant extracts have been used for treatment of cancers in research and clinical application. The aim of the present research was to study cytotoxicity differentiation and apoptosis of viscum album lectin extract on HL60 cells individually or in combination with ATRA.

**Materials & Methods:** Cytotoxic effect of extract on HL60 cells was studied by MTT colorimetric assay and viability was monitored using cell counting and trypan blue. Differentiation induction of cells after treatment was examined by Giemsa staining, NBT test and evaluation of CD11b and CD14 markers flowcytometry. Apoptosis was also observed using Annexin and PI through flowcytometry.

**Results:** The data showed this extract was not cytotoxic in lower than 20 $\mu$ g/ml in 72hrs, but it had cytotoxic effect over this concentration in a dose and time-dependent manner. In concentrations of 30 $\mu$ g/ml, cell proliferation decreased with good viability revealing antiproliferative effects of this agent. However, differentiation induction effect was not observed with this agent. In proper dose(100 $\mu$ g/ml) in 24 hrs, little evidence of apoptosis was seen compared to dexamethasone(dexamethasone as a positive control). The combination of this agent with ATRA did not show any effect on differentiation of cells. However, ATRA preserved its effect of differentiation with higher cessation of proliferation.

**Conclusion:** This extract had antiproliferation and cytotoxic effect on HL60 cells depending on concentration. However, effect on apoptosis was minimal. The combination of this extract with cytotoxic drugs and differentiation agents requires further investigation.

**Key Words:** 1) Acute Promyelocytic Leukemia 2) Viscum Album 3) Cytotoxicity 4) Apoptosis

**I**) Assistant Professor of Hematology Department. Cellular Molecular Research Center. Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran (\*Corresponding Author).

**ID** MSc in Hematology, Hematology Department, Tarbiat Modarres University, Tehran, Iran

**III** Associate Professor of Immunology Department, Tarbiat Modarres University, Tehran, Iran.

**IV) Assistant Professor of Hematology Department. Tarbiat Modarres University. Tehran, Iran.**