

بارگذاری داروی سیس پلاتین در نانوذرات لیپوزومی و بررسی کارایی آن روی رده سلولی HepG2 «کار سینومای کبد انسانی»

محمدعلی قنبری^۱، حسن ابراهیمی شاهم آبادی^۲، زهرا صفاری^۱، عظیم اکبرزاده^{۱*}

۱. بخش پابلوت بیوتکنولوژی - انستیتو پاستور ایران - تهران - ایران

۲. گروه میکروبیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان، رفسنجان، ایران

چکیده

سابقه و هدف: سرطان کبد از کشنده ترین سرطان های دنیاست که هر ساله تعداد زیادی را به کام مرگ می کشاند و در حال حاضر ۶٪ کل سرطان های جهان را تشکیل می دهد. داروی ضد تومور سیس پلاتین در کنار خاصیت کشندگی بالای سلول های سرطانی، دارای عوارض جانبی متعدد و بعضی خطرناک است. به همین دلیل به جهت کاهش عوارض جانبی و در کنار آن افزایش کشندگی سلول های سرطانی، سیستم های دارورسانی در مقیاس نانو پیشنهاد می شود. لیپوزوم یکی از حامل های دارویی مناسب و لیپوزومه کردن یکی از روش های نوین در داروسازی است.

مواد و روش ها: برای تهیه نانولیپوزوم، نسبت مشخصی از لسیتین، کلسترول و پلی اتیلن گلیکول ۳۳۵۰ با یکدیگر مخلوط شد و سپس داروی سیس پلاتین به آن اضافه شد. میانگین قطر سیس پلاتین نانولیپوزومه شده با استفاده از دستگاه زتا سائز محاسبه شد. به علاوه اثر سایتوتوکسیسیتی داروی نانولیپوزومه شده با استفاده از روش MTT روی رده سلولی HepG2 بررسی گردید و مقدار IC50 توسط برنامه pharm محاسبه شد.

یافته ها: میانگین قطر سیس پلاتین نانولیپوزومه پگیله با کمک دستگاه زتا سائز اندازه گیری شد که ۴۷۰ نانومتر به دست آمد. مقدار IC50 پس از انجام آزمون MTT افزایش ۳۳ درصدی اثر سایتوتوکسیسیتی نانودارو نسبت به داروی آزاد را نشان داد.

نتیجه گیری: این بررسی نشان داد که اثر سایتوتوکسیسیتی داروی نانولیپوزومه پگیله شده بیشتر از داروی آزاد می باشد و پیشنهاد می شود این پژوهش روی مدل های حیوانی نیز آزمایش شود.

کلمات کلیدی: سیستم های دارورسانی بر اساس نانو، نانولیپوزوم، سیس پلاتین، رده سلولی HepG2، آزمون IC50 MTT

مقدمه

داروی سیس پلاتین یا Platinol از پرکاربردترین دارو های مورد استفاده در درمان سرطان با روش شیمی درمانی می باشد. در سرطان کبد، سر و گردن، ریه، تخمدان، لنفوم، مری، تومور سلول های زایا (Germcelltumor) و به ویژه در سرطان بیضه کاربرد دارد. عوارض جانبی داروی سیس پلاتین شامل ریزش مو، خشکی پوست، سرکوب سیستم ایمنی، سمیت کلیه (nephrotoxicity)، سمیت اعصاب محیطی (neurotoxicity)، سمیت گوش (ototoxicity)، می باشد (۲). راه کار های متعددی برای کاهش عوارض جانبی و در عین حال افزایش بازده درمان به کار گرفته شده است.

فناوری نانو انقلابی در تشخیص و درمان سرطان به وجود آورده است (۱). حامل های درمانی در مقیاس نانو برای استفاده بالینی مورد استفاده قرار می گیرند که لیپوزوم یکی از این حامل ها می باشد. لیپوزوم ها و زیکول های دولایه ای فسفولیپیدی و متحدالمرکزی هستند که دارای دو ناحیه آب دوست و آب گریز می باشند. داروهای

از بزرگترین تهدیدکننده های سلامت در نقاط مختلف جهان می توان به بیماری سرطان اشاره کرد (۲) سرطان کبد ششمین سرطان شایع در جهان و یکی از کشنده ترین سرطان های گوارشی است و از آنجا که در مراحل پیشرفته شناسایی می شود چهارمین سرطان کشنده می باشد (۳) علت واقعی ابتلا به سرطان کبد در ایران هنوز شناخته شده نیست ولی ۸۰٪ موارد دارای هپاتیت نوع B هستند (۱۳، ۱۰) از روش های درمانی رایج برای درمان سرطان می توان به جراحی، رادیوتراپی و شیمی درمانی اشاره کرد (۲)

نویسنده مسئول:

بخش پابلوت بیوتکنولوژی - انستیتو پاستور ایران - تهران - ایران

پست الکترونیکی: azimakbarzadeh1326@gmail.com

تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۰۷/۱۴

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۱۰/۰۷

سانتي گراد و تحت CO₂ ۵٪ به مدت ۲۴ ساعت قرار داده شد ، سلول ها مجدد رشد کرده و به ته چاهک ها بچسبند.

حال بايد آماده سازي نمونه ها انجام شود. بدین جهت از فرمولاسيون ليوپوزومي شاهد و بارگذاري شده با دارو، و هم چنین از نمونه داروي آزاد سيس پلاتين ، غلظت مشخصی برداشته و جهت رقيق سازي توسط محيط کشت، نمونه ها به پليت های ۲۴ خانه ای منتقل شد . حال ۳ نمونه شاهد، حاوی دارو و داروي آزاد هم غلظت می باشند. سپس در پليت های ۲۴ خانه ای از هر نمونه به نسبت ۲: ۱ با محيط کشت رقيق سازي انجام داده شد . عمل رقيق سازي ۱۰ بار انجام شد. پس از آن، پليت ۹۶ خانه ای شامل سلول سرطانی و محيط کشت از انکوباتور خارج شد .

از آنجا که سلول های HepG2، به ته چاهک ها چسبیده بودند، مایع روئی خارج شده و در نتیجه سلول های سرطانی در چاهک ها باقی ماندند. حال نمونه های حاضر در پليت های ۲۴ خانه ای، به پليت ۹۶ خانه ای حاوی سلول سرطانی، انتقال داده شد . سپس پليت ۹۶ خانه ای به مدت ۲ شبانه روز در انکوباتور در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شد. پس از ۴۸ ساعت پليت ۹۶ خانه ای از انکوباتور خارج شده و محلول روئی آن خارج شده سپس ۱۰۰ میکرولیتر از محلول MTT به هر یک از چاهک ها منتقل گردید. جهت تهیه محلول، MTT با غلظت ۵ mg/ml، ۵۰ میلی گرم از پودر MTT در ۱۰۰ میلی لیتر PBS حل گردید .

سپس پليت ۹۶ خانه ای مجدد به انکوباتور CO₂ در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد منتقل شد. پس از مدت زمان ۳ ساعت، پليت از انکوباتور خارج شده و مایع روئی خارج گردید. سپس جهت حل نمودن فرمازان تولید شده به هر یک از چاهک های حاوی سلول، ۱۰۰ میکرولیتر ایزوپروپانول اضافه کرده و پليت را سی دقیقه در دمای اتاق نگاه داشته تا فرمازان به خوبی حل گردد. سپس توسط دستگاه ElisaReader و در طول موج ۵۴۰ نانومتر، میزان جذب اندازه گیری شد .

میزان سمیت و درصد بقاء رده سلولی کشت داده شده با سيس پلاتين و نانو ذرات شاهد و بارگذاري شده، توسط روابط زیر حاصل می شود:

$$\%Viability = 1 - \frac{mean absorbance of drug treated cells}{mean absorbance of negative control} \times 100$$

$$\%Cytotoxicity = 100 - \% Viability$$

میزان IC₅₀ با استفاده از برنامه pharmacopharm محاسبه گردید.

لازم به ذکر است ، مراحل کشت سلول و آزمون MTT سه بار تکرار

آب دوست در محفظه آبی و داروهای آب گریز و دوگانه دوست در فسفولیپیدهای دولایه ای قرار می گیرند(۵)

هدف از این مطالعه، نانولیپوزومه و پگیله کردن داروي سيس پلاتين به منظور بهبود شاخص درمانی آن می باشد.

مواد و روش ها

مواد

ایزوپروپانول و اتانول از شرکت مرک خریداری شد. کلسترول، لسیتین و محلول MTT (۵/۰ میلی گرم بر میلی لیتر) از شرکت سیگما خریداری گردید. داروي سيس پلاتين به صورت ویال حاوی محلول ساخت کشور کره استفاده شد. محيط کشت RPMI1640 از شرکت Invitrogen خریداری شد. رده سلولي HEPG2 از بانک سلولي انستیتو پاستور ایران تهیه شد.

ساخت داروي نانولیپوزومه ی پگیله شده

برای ساخت نانولیپوزوم ، مقادیر ۰/۲ گرم لسیتین ، ۰/۵۸ گرم کلسترول ، ۰/۷۲۵ گرم پلی اتیلن گلیکول ۳۳۵۰ به صورت دقیق توزین شد ، سپس در ۳۰ میلی لیتر اتانول ۹۸٪ حل شد و ۲ ساعت روی هیتر قرار داده شد تا فرآیند حل شدن کامل شود. وقتی نمونه ها کامل حل شد از روی استیرر برداشته شد و جهت استخراج حلال آلی (اتانل)، در دستگاه روتاری اوپراتور – در شرایط دمایی ۵۰ درجه سانتی گراد با دور ۹۰ دور بر دقیقه – قرار داده شد. پس از خروج کامل الککل مقداری از آن برداشته شد و ۲/۸ میلی لیتر داروي سيس پلاتين و ۸/۱۱ میلی لیتر PBS به باقی مانده آن اضافه شدو با قرار دادن آن بر روی شیکر ، اجازه داده شد تا به طور کامل ژلوز حاصل شده در بافر فسفات حل گردد. پس از حل شدن کامل نمونه ها در بافر، سوسپانسیون کلئیدی شکل به مدت ۵ دقیقه در حمام سونیک قرار داده شد (مدل Bandelin Sonorex Digitec, 60Hz) تا اندازه نانولیپوزوم ها کاهش یافته و بازده بارگذاري دارو افزایش یابد سپس به داخل ویال های شیشه ای منتقل شد. برای این فرمولاسيون، کنترل بدون دارو نیز تهیه شد.

تعیین اندازه نانو ذره

با استفاده از دستگاه زتاسایزر (مدل Malvern Instruments Ltd) میانگین قطر نانولیپوزوم ها اندازه گیری شد.

بررسی اثر سایتوتوکسیسیته دارو

صد میکرولیتر سوسپانسیون حاوی ۱۰۰۰۰ سلول HepG2 در چاهک های پليت ۹۶ خانه ای ریخته شد و در انکوباتور دمای ۳۰ درجه

شد و نتايج اين پژوهش ميانگين اين سه آزمون مي باشد .

آناليز آماری

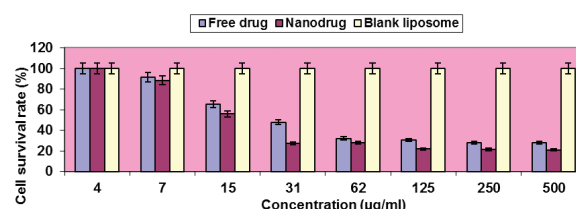
اطلاعات حاصل از مطالعه با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه ۱۹ مورد آناليز قرار گرفت و مقادير $P < 0.05$ با اهميت تلقی گردید.

یافته ها

تعیین اندازه ی نانو ذره

ميانگين قطر نانوليپوزوم ها برای نمونه ی حاوی سيس پلاتين ۴۷۰ نانومتر محاسبه شد.

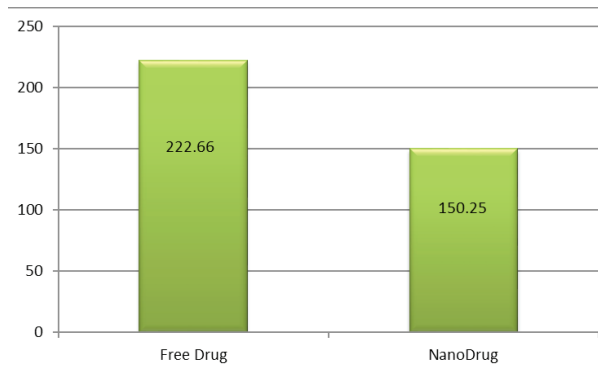
بررسی اثر سایتوتوکسیسیته دارو



نمودار (۱): اثرات سایتوتوکسیسیته دارو و نانوداروی حاوی سيس پلاتين بر روی سلول HepG2 پس از ۴۸ ساعت انکوباسيون. نتايج به صورت میانگين $5 \pm$ درصد خطا از سه آزمون مستقل بيان شده است.

مقایسه مقدار IC50 فرمولاسيون های ليپوزومی پگيله حاوی دارو با داروی آزاد

نتايج بدست آمده توسط برنامه pharm يعني تعيين دقيق مقدار IC50 داروی آزاد نسبت به نانو دارو در نمودار شماره ۲ آمده است.



نمودار (۲): مقایسه مقدار IC50 فرمولاسيون های ليپوزومی پگيله حاوی دارو با داروی آزاد

بحث

دارورسانی هدفمند نوعی از درمان نوین برای درمان انواع بیماری ها

است، بخشی از دارو رسانی هدفمند مبتنی بر دارورسانی با استفاده از نانوحامل های لیپیدی است. یکی از انواع این نانوحامل، لیپوزوم است. سیستم های دارو رسان لیپوزومی دارای دو ویژگی تحویل غلظت های بالای دارو و اجرای هدفمند دارورسانی به سلول می باشند. همانند دیگر سیستم های دارورسانی، استفاده از لیپوزوم ها علاوه بر منفی که دارد، دارای مضراتی نیز می باشند. لیپوزوم ها می توانند هر دوی داروهای آب دوست و آب گریز را در خود جای دهند، چراکه آن ها برای دولایه آب گریز و هسته داخلی آب دوست هستند. از دیگر مزایای آن می توان به سهولت تهیه و حلالیت بالای آن اشاره کرد. هرچند که اشباع کامل سیستم ایمنی و برهم کنش با لیپوپروتئین ها، نمونه هایی از اثرات سمی و مضر آن ها است.

در سال ۱۹۹۶ نتایج پژوهش دیمیتری کرپوتین و همکاران منجر به ساخت ایمونولیپوزوم های حاوی داروهای ضد سرطان شد (۳). در مطالعه ای زو پی و همکارانش سيس پلاتين را بر نانوذرات حاوی سيس پلاتين حساس به pH با هسته پلی ۲- [AN، ان - دی اتیل آمینو) اتیل متاکریلات] (PDEA) از کوپلیمر PDEA-بلوک - پلی (اتیلن گلیکول) (PEG -PDEA) سنتز کردند. آن ها از نانوذرات با هسته پلی (ε- کاپرولاکتون) (PCL) ساخته شده از کوپلیمر PCL-بلوک - PEG به عنوان مقایسه استفاده کردند. مطالعات سایتوتوکسیسیته نشان داد نانوذرات سيس پلاتين / PEG -PDEA سمیت سلولی بیشتری نسبت به سيس پلاتين آزاد و سيس پلاتين کونژوگه شده به ذرات PCL اعمال کرد. (۴)

کیم جی اچ و همکارانش در مطالعه ای نانوذرات گلیکول چیتوزان اصلاح شده با کولانیک اسید ساختند. با استفاده از یک روش دیالیز سيس پلاتين را بر نانوذرات بارگذاری کردند. نانوذراتی با اندازه ۳۰۰ - ۵۰۰ نانومتر به دست آمد. مطالعه های سایتوتوکسیسیته نشان داد نانوذرات حاوی دارو در محیط برون تنی نسبت به داروی آزاد سمیت کم تری اعمال کردند. این امر به رهش پایین دارو از نانوذرات نسبت داده شد (۳) پدیده ای که در مطالعه های دیگر نیز گزارش شده است، مبنی بر اینکه حامل های پلیمری حاوی دارو سمیت سلولی کم تری نسبت به داروی آزاد دارند (۲) در این مطالعه میسل های پلیمری از کوپلیمر آمفی فیلیک پلی (۲- اتیل - ۲- اکسازولین) و (ε کاپرولاکتون) ساخته شدند و داروی ضد سرطان پاکلیتاکسل بر روی آن ها بارگذاری شد. نانو داروی حاصل نسبت به داروی آزاد سایتوتوکسیسیته کم تری در محیط آزمایشگاه نشان داد. (۲)

در مطالعه دیگری هاملرس آی اچ، سيس پلاتين را در نانوذرات ليپوزومی بارگذاری کردند و کارایی آن را علیه رده های مختلف سلولی مورد بررسی قرار دادند. آن ها از لیپیدهای قطبی ۱،۲ - دی ال اوئیل - اس ان - گلیسر - ۳ - فسفوکولین و ۱،۲ - دی ال

اوئيل - اس ان - گليسرو - ۳ - فسفوسرين در ساختار ليپوزوم ها استفاده کردند. نشان دادند که خاصيت ضدتوموري نانودارو نسبت به داروي آزاد در بسياري از رده هاي سلولي افزايش يافت. (۵)

ژانگ ايکس و همکارانش سييس پلاتين را در نانوذرات ليپوزومي بارگذاري کردند . سييس سايتوتوکسيستي آن را در محيط آزمايشگاه بر روی سلول سرطان ريه A549 مورد بررسی قرار دادند. آن ها مشاهده کردند که سايتوتوکسيستي نانودارو ۲/۳۵ برابر نسبت به حالت آزاد افزايش يافته است. آن ها از روش تبخير فاز معکوس برای ساخت نانوذرات استفاده کردند و هم چنین در ساختار ليپوزوم آن ها، ترکيب پلی اتيلن گليکول -۱، ۲- دی استروئيل - اس ان - گليسرو - ۳ - فسفواتانول آمين وجود داشت. به عبارتي نانو ذرات آن ها پگيله بود. (۸)

در مطالعه ديگري که به ونسيله جونيور ای دی سی و همکارانش انجام شد، سييس پلاتين در نانوذرات ليپوزومي مخفي حساس به pH کپسوله شد. سييس سايتوتوکسيستي نانودارو بر روی سلول A549 مورد بررسی قرار گرفت. نتايج نشان داد سايتوتوکسيستي ۱/۳۴ برابر نسبت به داروي آزاد افزايش يافته است. (۸)

نتيجه گيري

در پژوهش ما، آزمايش هايي جهت سنجش ميزان سايتوتوکسيستي سلولي داروي سييس پلاتين به فرم آزاد و مقايسه آن با شکل ليپوزومه ی دارو با روش MTT طراحی و اجرا شد. نتايج حاصل از اندازه گيري قطر ليپوزوم ها با استفاده از دستگاه زتاسايز، اندازه ذرات را در ابعاد نانو تا ييد کرد.

اثر سايتوتوکسيستي فرمولاسيون داروي نانوليپوزومه شده با روش MTT مورد بررسی قرار گرفت. در اين آزمايش فرمولاسيون نانوليپوزومي فاقد دارو، اثر سايتوتوکسيستي بر روی HepG2 نشان نداد. نتايج نشان داد که داروي نانوليپوزومه شده مقدار IC50 کم تري را نسبت به نمونه ی استاندارد سييس پلاتين دارد . پس از تفسير نتايج حاصله از آزمون MTT و برنامه Pharm به اين نتيجه رسيديم که ميزان سايتوتوکسيستي دارو به مقدار ۳۳ درصد افزايش داشته است .

سپاسگزارى

تمامی مراحل آزمايشگاهی در بخش پايلوت بيوتكنولوجي انستيتو پاستور ايران انجام شده است. بدین وسيله از استاد فرزانه جناب پروفيسور دکتر عظيم اکبرزاده و هم چنین از آقای دکتر حسن ابراهيمی شاهم آبادی و سرکار خانم زهرا صفاری که همکاري نمودند تشکر و قدردانی می کنم.

منابع

- Ana-Maria Florea and Dietrich Büsselberg Cisplatin as an Anti-Tumor Drug: Cellular Mechanisms of Activity, Drug Resistance and Induced Side Effects . *Cancers* 2011, 3, 1351-1371; doi:10.3390/cancers3011351
- Batist G, Ramakrishnan G, Rao CS, Chandrasekharan A, Gutheil J, Guthrie T, Shah P, Khojasteh A, Nair MK, Hoelzer K, Tkaczuk K, Park YC, Lee LW. Reduced cardiotoxicity and preserved antitumor efficacy of liposomeencapsulated doxorubicin and cyclophosphamide compared with conventional doxorubicin and cyclophosphamide in a randomized, multicenter trial of metastatic breast cancer. *J ClinOncol*. 2001; 19(5):1444-54.
- CarvalhoJúnior AD, Vieira FP, Melo VJ, Lopes MT, Silveira JN, Ramaldes GA, Garnier-Suillerot A, Pereira-Maia EC, Oliveira MC. Preparation and cytotoxicity of cisplatin-
- Cheon Lee S1, Kim C, Chan Kwon I, Chung H, Young Jeong S. Polymeric micelles of poly(2-ethyl-2-oxazoline)-block-poly(epsilon-caprolactone) copolymer as a carrier for paclitaxel. *J Control Release*. 2003 May 20;89(3):437-46.
- Guo J, Bourre L, Soden DM, O'Sullivan GC, O'Driscoll C. Can non-viral technologies knockdown the barriers to siRNA delivery and achieve the next generation of cancer therapeutics? *Biotechnol Adv*. 2011; 29(4):402-17.
- Hamelers IH, Staffhorst RW, Voortman J, de Kruijff B, Reedijk J, van Bergen en Henegouwen PM, de Kroon AI. High cytotoxicity of cisplatinnanocapsules in ovarian carcinoma cells depends on uptake by caveolae-mediated endocytosis. *Clin Cancer Res*. 2009 Feb 15;15(4):1259-68.
- Kim JH1, Kim YS, Park K, Lee S, Nam HY, Min KH, Jo HG, Park JH, Choi K, Jeong SY, Park RW, Kim IS, Kim K, Kwon IC. Antitumor efficacy of cisplatin-loaded glycol chitosan nanoparticles in tumor-bearing mice. *J Control Release*. 2008 Apr 7;127(1):41-
- Kirpotin D, Park JW, Hong K, Zalipsky S, Li WL, Carter P, Benz CC, Papahadjopoulos D. Sterically stabilized antiHER2 immunoliposomes: design and targeting to human breast cancer cells in vitro. *Biochemistry*. 1997; 36(1):66- 75.
- Merat S, Malekzadeh R, Rezvan H, Khatibian M. Hepatitis B in Iran. *Arch Iranian Med* 2000;3:192-201. 4-Shamszad M, Farzadegan H. Hepatitis B related cirrhosis and hepatocellular carcinoma in Iran. *J Irn Med Council* 1982;8:238
- Parkin DM, Bray F, Ferlay J, Pisani P. Global cancer statistics, 2002. *CA: Cancer J Clin*2005;55:74-108
- Riaz M. Liposomes preparation methods. *Pak J Pharm Sci*. 1996; 9(1):65-77.
- Xu P1, Van Kirk EA, Murdoch WJ, Zhan Y, Isaak DD, Radosz M, Shen Y. Anticancer efficacies of cisplatin-releasing pH-responsive nanoparticles. *Biomacromolecules*. 2006
- Zhang X1, Yang H, Gu K, Chen J, Rui M, Jiang GL. In vitro and in vivo study of a nanoliposomal-cisplatin as a radiosensitizer. *Int J Nanomedicine*. 2011;6:437-44.

