

جداسازی سلول‌های بنیادی مزانشیمال بافت اندومتریال و بررسی بیان مارکرهای اختصاصی سلول‌های بنیادی در قیاس با سلول‌های بنیادی مزانشیمی مغز استخوان

سعید حیدری کشل^۱، مصطفی رضایی طاویرانی^۲، جعفر آبی^۳، مسعود سلیمانی^۴، زینب قنبری^۵، علیرضا برادران رفیعی^۶

چکیده

سابقه و هدف

سلول‌های بنیادی انسانی در بالغین، فاقد خصوصیات اختصاصی بافت هستند و در سلول درمانی و مهندسی بافت از جایگاه ویژه‌ای برخوردار می‌باشند. در تحقیق حاضر، سلول‌های بنیادی از بافت اندومتر تخلیص و به منظور تعیین ماهیت با سلول‌های بنیادی مزانشیمی مغز استخوان مورد مقایسه قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

در یک مطالعه تجربی ۵ نمونه بافت اندومتر و اسپیره خون مغز استخوان از اهداکنندگان سالم، با کسب رضایت آگاهانه توسط متخصصین مربوطه گرفته شد. پس از جداسازی و گذشت سه پاساژ، برای مارکرهای سطحی ویژه سلول بنیادی، CD45، CD34، CD146، CD105، CD73، CD133 و CD90 با استفاده از روش فلوسیتومتری مورد مقایسه قرار گرفتند. آنالیز کاربوتایپ نیز برای سلول‌های بنیادی اندومتر انجام پذیرفت.

یافته‌ها

در آنالیز فلوسیتومتری سلول‌های چسبنده، میزان بیان مثبت مارکرهای بنیادی سطحی: CD34: ۰/۹٪، CD90: ۱/۴٪، CD105: ۹۸/۳٪، CD133: ۱/۴٪، CD44: ۸۴٪، CD45: ۹۶٪، CD73: ۱/۱٪، CD90: ۵۹/۳٪، CD146: ۱۳٪، CD45: ۰/۳٪، CD146: ۸۹/۳٪، CD44: ۹۷/۹٪، CD73: ۰/۵٪، CD34: ۹۸/۴٪، CD90: ۹۸/۶٪، CD105: ۰/۶٪، CD133: ۰/۶٪ بود. مورفولوژی سلول‌های اندومتریال، شبیه سلول‌های مزانشیمی و به حالت دوکی فرم بوده و دارای کاربوتایپ 46XX طبیعی بودند.

نتیجه‌گیری

سلول‌های بنیادی جداسازی شده از بافت اندومتریال، دارای جمعیت ناهم‌گونی از سلول‌ها بوده و سلول‌های بنیادی جداسازی شده دارای سطوح بالایی از بیان مارکر سطحی ویژه سلول‌های بنیادی، خصوصاً منشاء مزودرم می‌باشند.

کلمات کلیدی: اندومتر، سلول‌های بنیادی بالغ، فلوسیتومتری

تاریخ دریافت: ۹۲/۸/۱۲

تاریخ پذیرش: ۹۳/۳/۲۷

- ۱- دانشجوی PhD پرتومیکس کاربردی - مرکز تحقیقات پرتومیکس - دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی - تهران - ایران
- ۲- مؤلف مسؤل: PhD بیوفیزیک - مرکز تحقیقات پرتومیکس - دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی - تهران - ایران - کدپستی: ۱۹۷۱۶۵۳۳۱۴
- ۳- PhD بافت شناسی - گروه مهندسی بافت و سلول درمانی - دانشکده فن آوری‌های نوین پزشکی - دانشگاه علوم پزشکی تهران - تهران - ایران
- ۴- PhD خون‌شناسی - دانشکده پزشکی دانشگاه تربیت مدرس - تهران - ایران
- ۵- متخصص زنان و زایمان - دانشگاه علوم پزشکی تهران - تهران - ایران
- ۶- متخصص چشم - دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی - تهران - ایران

مقدمه

سلول‌های بنیادی انسانی در بالغین، از بافت‌های مختلفی جداسازی شده‌اند. به طور کلی پتانسیل تمایزی آن‌ها ممکن است، منعکس کننده محیط طبیعی آن‌ها باشد. آن‌ها فاقد خصوصیات اختصاصی بافت هستند، اما تحت تاثیر سیگنال‌های مناسب می‌توانند به سلول‌های تخصص یافته با فنوتیپی متمایز از پیش‌ساز اولیه، تمایز یابند. این امکان وجود دارد که سلول‌های بنیادی در بافت‌های بالغین به صورت سلول‌های جبران‌کننده، ذخیره شوند تا در صورت نیاز، مهاجرت نموده و در پاسخ به سیگنال‌های زخم یا شرایط بیماری تمایز پیدا کنند (۱). در حال حاضر اطلاعات اندکی در مورد بیولوژی جمعیت سلول‌های بنیادی درون‌زاد در بالغین و نقش دقیقشان در ترمیم بافتی، در دسترس است (۲). این ممکن است به علت فقدان مارکرهای مفید ویژه سلول بنیادی باشد. پیشرفت‌های اخیر در جداسازی و تعیین خصوصیات این سلول‌ها به توسعه و تکمیل روش‌های درمانی، منجر شده است (۳، ۲). سلول‌های بنیادی مزانشیمی (MSCs) در بخش استرومای مغز استخوان ساکن هستند و اولین بار در مطالعه‌های فرید انشاین و پتراکوا در سال ۱۹۹۶ شناسایی شدند که از سلول‌های پیش‌ساز ایجادکننده مغز استخوان موش صحرایی (Rat) جدا شده بودند (۴، ۵). آن‌ها ظرفیت تمایزی برای رده سلول‌های بافت پیوندی شامل استخوان، چربی، غضروف و عضله را دارا می‌باشند. علاوه بر این، آن‌ها در سیستم حمایتی استرومال از سلول‌های بنیادی خونساز در مغز استخوان نقش دارند (۶، ۷). سلول‌های بنیادی مزانشیمی (MSCs)، بخش بسیار کوچکی (۰/۰۱ - ۰/۰۰۱ درصد) از کل جمعیت سلول‌های هسته‌دار مغز استخوان را در بر می‌گیرند. با این وجود آن‌ها را می‌توان با کارایی بالا جداسازی و تکثیر نموده و به رده‌های مختلف تحت شرایط معین محیط کشت، تمایز داد. مطالعه‌های آزمایشگاهی و بالینی نشان دادند که MSCs ارزش درمانی دارند، همچنان که آزمایش‌های درمانی این سلول‌ها به خوبی در حال پیشرفت است، هنوز سؤالات زیادی در رابطه با نقش جمعیت سلول‌های بنیادی درون‌زاد در بالغین و عملکرد نیچه‌ها وجود دارد (۸، ۹). با مرور داده‌های ارایه

شده در مقالات فوق‌الذکر می‌توان دریافت که چندین جمعیت سلولی با ویژگی‌های سلول‌های پیش‌ساز می‌تواند وجود داشته باشد (۱۰). از آن جایی که در بافت اندومتر، بازسازی با قدرت بسیار بالا و به طور مداوم طی دوره مشخصی در حال انجام می‌باشد، به نظر می‌رسد که تمامی جمعیت‌های پیش‌ساز، از یک جد واحد منشا گرفته‌اند (۱۱). به نظر می‌رسد جد این سلول‌ها از قابلیت‌های بسیار بالایی در ترمیم و بازسازی برخوردار هستند (۱۲). از آن جا که اطلاعات در مورد سلول‌های بنیادی مزانشیمال مغز استخوان زیاد است، با مقایسه سلول‌های بنیادی اندومتر با سلول‌های بنیادی مغز استخوان می‌توان با بررسی وجود یا عدم وجود یک سری از مارکرهای سطحی و ارتباطات موجود میان آن‌ها، به شبکه عملکردی پروتئینی موجود در این سلول‌ها پی برده و با شناسنامه مولکولی (Molecular signature) آن‌ها بیشتر آشنا شد (۱۳، ۱۴). در مطالعه حاضر سلول‌های بنیادی اندومتر از بافت نرمال جداسازی و بیان مارکرهای سطحی آن با سلول‌های بنیادی مغز استخوان مورد مقایسه قرار گرفت و ارزش بیان مارکر CD146 در این سلول‌ها مورد تاکید قرار گرفت.

مواد و روش‌ها*جداسازی سلول‌های بنیادی اندومتریال:*

مطالعه انجام شده از نوع تجربی بود و دریافت نمونه‌ها با اخذ رضایت‌نامه و ارایه توضیحات به فرد اهداکننده صورت پذیرفت. بیوپسی از زنان بیمار در رده سنی ۴۰-۲۳ سال، که به علت مشکلات ناباروری به درمانگاه نازایی مرکز تحقیقات بهداشت باروری ولیعصر مراجعه کرده بودند، به کمک وسیله نمونه‌برداری از رحم صورت گرفت. این بیماران در روزهای ۲۴-۱۹ سیکل قاعدگی بوده و بیمارانی هستند که هیچ‌گونه مشکل اندومتريوز و فیبروم و ... نداشته، فاقد IUD بوده و در سه ماه قبل از نمونه‌برداری، از داروهای هورمونی استفاده نکرده بودند. این بیماران در روزهای ۲۴-۱۹ سیکل قاعدگی به روش سرپایی توسط کورت نواک یا Pipper device تحت بیوپسی اندومتر قرار گرفتند. طی این بیوپسی قطعاتی از اندومتر به صورت full

استرپتومایسین می‌باشد، منتقل و در انکوباتور CO₂ ۵٪ و دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و رطوبت ۹۸٪ قرار داده شد (۱). بعد از گذشت ۳ روز محیط رویی را دور ریخته و محیط تازه اضافه گردید. سلول‌های بنیادی مزانشیمی به کف فلاسک چسبیده و تکثیر خواهند شد، بدین ترتیب خالص و جداسازی می‌شوند.

برداشت سلول‌های بنیادی مزانشیمی از فلاسک:

از آن جایی که سلول‌های بنیادی مزانشیمی چسبنده هستند و به کف فلاسک می‌چسبند، برای جداسازی آن‌ها از کف فلاسک، ابتدا بایستی محیط کشت را به طور کامل برداشته و با استفاده از محلول PBS حاوی EDTA آن را شستشو داد، سپس آنزیم ۲۵٪/۰ ترپسین حاوی EDTA به فلاسک اضافه نموده و به مدت ۲ دقیقه در انکوباتور قرار داده شود. بعد از آن محیط کشت DMEM حاوی ۱۰٪ FBS را به آن افزوده و برای کشت به یک فلاسک ۷۵ cm^۲ منتقل می‌گردد.

تعیین درصد زنده بودن سلول‌ها (Viability test):

۵۰ میکرولیتر از سوسپانسیون سلولی با ۵۰ میکرولیتر رنگ تریپان‌بلو (۰/۴٪) مخلوط کرده پس از ۵ دقیقه، مقدار ۲۰ میکرولیتر از این مخلوط را برداشته و با استفاده از لام نئوبار در خانه‌های مربوط به شمارش گلبول سفید، شمارش شدند. رنگ تریپان‌بلو در سلول‌های مرده نفوذ کرده و آن‌ها را آبی رنگ می‌کند اما سلول‌های زنده رنگ نمی‌گیرند و بی‌رنگ می‌باشند. به این ترتیب درصد زنده بودن سلول‌ها به دست می‌آید.

آنالیز فلوسایتومتری برای سلول‌های بنیادی اندومتر و مغز استخوان:

ابتدا سلول‌های بنیادی مزانشیمی چسبنده اندومتر را ترپسینه کرده و مورد شمارش قرار دادیم. در هر لوله تعداد ۱۰^۵ تا ۱۰^۶ سلول قرار داده و به مدت ۱ ساعت درون انکوباتور و روی شیکر گذاشتیم و سپس سلول‌ها در دور ۱۰۰۰ rpm به مدت ۶ دقیقه سانتریفوژ شدند. به رسوب سلولی حاصله، سرم انسانی ۳٪ اضافه نموده و

جدول ۱: اطلاعات مربوط به افراد تحت بررسی جهت دریافت نمونه بافت اندومتر سالم در بیمارستان امام خمینی و اهداکنندگان مغز استخوان در بیمارستان طالقانی

ویژگی‌های بالینی بیماران				نمونه سالم بافتی
سن	موفقیت	جداسازی استم سل	مورد	
۲۱	موفق	ترشیحی	مورد ۱	بافت اندومتريال
۲۲	رد	تمایز یافته	مورد ۲	
۳۴	موفق	تمایز یافته	مورد ۳	
۲۳	موفق	ترشیحی	مورد ۴	
۲۶	موفق	تمایز یافته	مورد ۵	
۱۷	موفق	نرمال	مورد ۱	مغز استخوان خون
۲۰	موفق	نرمال	مورد ۲	
۳۴	موفق	نرمال	مورد ۳	
۱۹	موفق	نرمال	مورد ۴	
۲۸	موفق	نرمال	مورد ۵	

thickness به دست آمد. بافت بیوپسی پس از جدا شدن، در بافر هنکس (Hanks) قرار گرفت و به آزمایشگاه کشت سلول منتقل شد و سپس با بافر Hanks حاوی آنتی‌بیوتیک (پنی‌سیلین، آمفوتریپسین، استرپتومایسین) شستشو داده شد. از آنزیم پروتئولیتیک کلاژناز I برای هضم بافت استفاده شد. به منظور جداسازی گلبول‌های قرمز از سلول‌های بنیادی اندومتريال از فایکول استفاده شد و به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفوژ شد. سپس در فلاسک ۲۵ حاوی محیط DMEM و ۱۰٪ FBS در انکوباتور با دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد، ۵٪ CO₂ و ۹۵٪ رطوبت کشت داده شد. تعویض محیط کشت هر ۲ روز یک بار صورت پذیرفت (جدول ۱).

جداسازی سلول‌های بنیادی مزانشیمی و کشت آن‌ها:

سلول‌های تک هسته‌ای از نمونه مغز استخوان به روش انتقال بر روی فایکول و سانتریفوژ از گلبول‌های قرمز جدا شده و به صورت سوسپانسیون به یک فلاسک ۲۵ cm^۲ که حاوی محیط DMEM و ۱۰٪ سرم جنین گاوی (FBS)، ۱۰۰ μM دگزامتازون و ۱۰۰۰ U/mL پنی‌سیلین و ۱ mg/۱

نانومولار دگزامتازون، (آمریکا، سیگما)، ۱۰ میلی‌مولار بتا-گلیسرول فسفات (آمریکا، سیگما) و محیط چربی شامل DMEM حاوی ۵۰ میکروگرم در میلی‌لیتر اسکوربیک -۳ فسفات، (آمریکا، سیگما) ۵۰ نانومولار دگزامتازون (آمریکا، سیگما) و ۱۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر ایندومتاسین (آمریکا، سیگما) بود.

ارزیابی تمایز:

در پایان هفته سوم، تمایز سلول‌ها مورد ارزیابی قرار گرفت. برای استتوبلاست از رنگ‌آمیزی آلیزارین رد و برای آدیپوسیت از رنگ‌آمیزی اوایل رد استفاده شد.

رنگ‌آمیزی آلیزارین رد:

تک لایه سلولی با PBS شسته و به مدت ۱۰ دقیقه با متانول (مرک - آلمان) فیکس شد و سپس رنگ‌آمیزی با محلول رنگی (۱٪ آلیزارین رد در آب آمونیاکی ۰.۲۵٪) (آمریکا، سیگما) به مدت دو دقیقه انجام شد. در ادامه سلول‌ها با آب مقطر شسته و پس از خشک شدن با میکروسکوپ مشاهده شدند.

رنگ‌آمیزی اوایل رد:

سلول‌ها به مدت یک ساعت در دمای اتاق با فرمالین ۴٪ فیکس شدند و سپس با الکل ۷۰٪ شسته و به مدت ۱۵ دقیقه در محلول ایزوپروپانل الکل ۹۹٪، با Oil red ۵٪ رنگ‌آمیزی شدند و در انتها محلول رنگی خارج و سه بار با الکل ۷۰٪ شستشو داده و با میکروسکوپ مشاهده شد.

آنالیز RT-PCR:

از سلول‌های استخراج شده از بافت اندومتر و سلول‌های تمایز یافته حاصل از این سلول‌ها، استخراج RNA با استفاده از کیت کیاژن صورت گرفت. برای رفع آلودگی احتمالی DNA نیز، نمونه‌های استخراج شده با آنزیم DNase I (فرمتاز) تیمار شدند. پس از تعیین میزان RNA به وسیله دستگاه اسپکتروفتومتر، مقدار ۲ میکروگرم

مخلوط حاصل را ۳۰ دقیقه در دمای اتاق قرار دادیم. سپس در دور rpm ۱۰۰۰ و به مدت ۶ دقیقه دوباره سلول‌ها را سانتریفوژ نموده، به رسوب سلولی حاصل PBS اضافه گردید، مخلوط سلولی را از فیلتر عبور داده، به هر لوله مقدار ۱۰۰ میکرولیتر از آن اضافه شد. تعداد ۱۰۶-۱۰۵ سلول را در ۱۰۰ μL از PBS به همراه آنتی‌بادی‌های Anti-CD34 ، Anti-CD45 ، Anti-CD90 ، Anti-CD105 و CD133 و به مدت ۴۵ دقیقه در ۴ درجه سانتی‌گراد به دور از نور نگهداری کرده، پس از شستشو، سلول‌ها را در ۱۰۰ μL محلول ۱٪ پارافرم آلدئید قرار دادیم. سپس آنالیز فلوسایتومتری، روی آن انجام گردید. با دستگاه فلوسایتومتری (بکتون - دیکنسون) و نرم‌افزار WinMDI بررسی شدند. آنالیز آماری آنتی‌ژن‌های سطح سلول با استفاده از نرم‌افزار تحلیل داده‌های آماری SPSS ویراست ۱۳، آزمون t-test و به صورت (میانگین ± انحراف معیار) بررسی گردید. رسم نمودارها در نرم‌افزار Microsoft office Excel ۲۰۰۷ انجام گرفت. مقادیر $p < 0.001$ معنادار در نظر گرفته شد.

آنالیز کاربوتایپ برای سلول‌های بنیادی اندومتر:

ابتدا سلول‌ها را برای مدت ۳-۴ ساعت با ۰/۱ μg/mL کولسمید درون آنکوباتور قرار داده سپس سلول‌ها را تریپسینه کرده و ۰/۰۷۵ M محلول KCl را به سلول‌ها اضافه نمودیم و به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۵٪ CO₂ درون آنکوباتور قرار داده شد. در مرحله بعد، متانول و اسید استیک به نسبت ۳ به ۱ جهت فیکس کردن نمونه‌ها اضافه شد سپس سلول‌ها را از ارتفاعی بر سطح لام گسترانیده و کروموزوم‌ها مورد آنالیز کاربوتایپ قرار گرفتند.

تمایز سلول‌های بنیادی اندومتريال به چربی و استخوان:

به منظور اثبات ماهیت مزانشیمی، سلول‌ها به دودمان مزانشیمی تمایز داده شدند. محیط تمایز به استخوان شامل DMEM محتوی ۵۰ میکروگرم در میلی‌لیتر اسکوربیک اسید سه فسفات (آمریکا، سیگما)، ۱۰

جدول ۲: آغازگرهایی که برای بررسی تمایز استئوژنز و آدیپوژنز مورد استفاده قرار گرفتند

ژن		سکانس
ALP	جلوبرنده	5'-ACCATCTTTCTGCTCACTCTG-3
	معکوس	5'-GTGATACCATAGATGCGTTTGTAG-3
Osteopontine	جلوبرنده	5'- CAGTGATTTGCTTTTGCCTGTTTG-3
	معکوس	5'-GGTCTCATCAGACTCATCCGAATG-3
Osteonectin	جلوبرنده	5'-GGC AGT AGT GAC TCA TCC GAA GAA-3
	معکوس	5'-GGT ACT GGT GCC GTT TAT GCC TTG -3
PPAR-a	جلوبرنده	5'-ATGGTATGATGTGCAGAGTGTAG-3
	معکوس	5'-CACACATCATGTTAATGGTGAC
Beta-actin	جلوبرنده	5'- TCCCTGGAGAAGAGCTACG-3`
	معکوس	5'-GTAGTTTCGTGGATGCCACA-3`

نمایی از سلول‌های بنیادی اندومتر را نمایش می‌دهد که در آن، سلول‌ها دوکی شکل و چسبیده می‌باشند. این سلول‌ها توانستند بیش از ۲۵ پاساژ پی در پی را پشت سر نهاده و تکثیر یابند. این سلول‌ها برای رشد نیاز به مواد اختصاصی و هم‌چنین بسترهای تخصصی نظیر ECM (ماتریکس خارج سلولی) نداشتند.

جداسازی سلول‌های بنیادی مزانشیمی از خون مغز استخوان:

به منظور یکسان‌سازی نمونه‌ها، برداشت نمونه محدود به جنس مؤنث شد. تمامی ۵ نمونه آسپیره مغز استخوان با موفقیت مورد جداسازی قرار گرفتند. شکل B ۱ نمایی از این سلول‌ها را در پاساژ ۳ نمایش می‌دهد. شباهت ظاهری بسیاری بین سلول بنیادی اندومتر و سلول بنیادی مزانشیمی خون مغز استخوان وجود دارد.

نتایج مربوط به مقایسه بیان مارکرهای سطحی سلول بنیادی مغز استخوان و سلول بنیادی اندومتر نرمال:

نتایج فلوسیتومتری، میزان بیان مارکرهای سطح سلولی در دو سلول بنیادی اندومتر و مزانشیمی مغز استخوان را نشان می‌دهد. در آنالیز فلوسیتومتری سلول‌های بنیادی اندومتر، میزان بیان مثبت مارکرهای بنیادی سطحی:

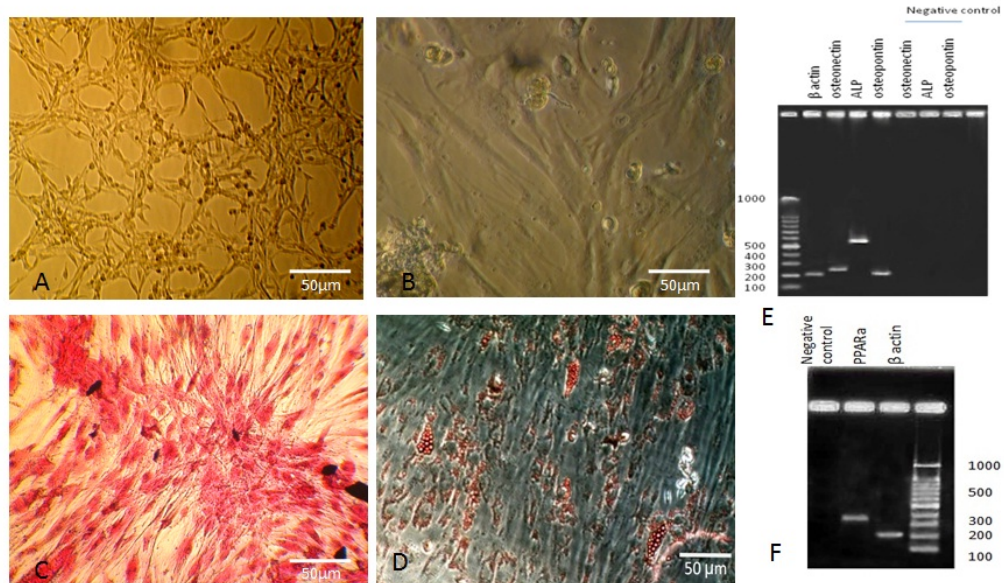
RNA برای ساخت cDNA با استفاده از کیت فرمتاز مورد استفاده قرار گرفت. در نهایت واکنش PCR با واکنش‌های زنجیره پلیمرز (Reverse transcriptase PCR) با دستگاه T100 ترمال سایکلر ۶۰۰۰ (بیوراد) انجام شد و در همه واکنش‌ها مقدار یکسانی (۲ میکرو لیتر) از cDNA ساخته شده مورد استفاده قرار گرفت.

بعد از بهینه‌سازی شرایط PCR، برای هر سه ژن سریال رقت تهیه شد. سپس نمودار استاندارد و در نهایت محاسبه Efficiency انجام گرفت. حجم نهایی واکنش ۱۰ μL بود (جدول ۲). فرآیند PCR نیز بدین ترتیب انجام شد: ۹۵ درجه سانتی‌گراد ۱ دقیقه، ۴۰ چرخه شامل ۹۵ درجه سانتی‌گراد ۴۰ ثانیه، دمای آنیلینگ (Annealing) به مدت ۴۰ ثانیه و ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱ دقیقه برنامه‌ریزی شده و نهایتاً دمای بسط انتهایی ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه صورت پذیرفت. محصول نهایی PCR در ژل آگارز ۲٪ الکتروفورز شده و با اتیدیوم بروماید مورد ارزیابی قرار گرفت.

یافته‌ها

مورفولوژی سلول‌های بنیادی اندومتر نرمال:

از ۵ نمونه بافت دریافت شده مربوط به اندومتر سالم، ۴ نمونه مورد جداسازی موفقیت‌آمیز قرار گرفت. شکل A ۱



شکل شماره ۱: (A) سلول‌های بنیادی دوکی شکل و چسبنده بافت اندومتر نرمال را نشان می‌دهند که در پاساژ ۳ می‌باشند. (B) سلول‌های بنیادی مزانشیمی مغز استخوان انسان که در پاساژ ۳ قرار دارند. (C) رنگ‌آمیزی آلیزارین رد جهت بررسی توان تمایزی سلول‌های بنیادی اندومتر به رده استئوبلاست. (D) رنگ‌آمیزی اوایل رد که بیانگر تمایز موفقیت‌آمیز به رده سلولی آدیپوسیت می‌باشد. (E) نتایج بیان ژن‌های اختصاصی تمایزی به استئوبلاست شامل استونکتین، استئوپونتن، آکالین فسفاتاز را نشان می‌دهد. (F) نتایج بیان ژن مربوط به بیان ژن PPARα اختصاصی سلول‌های آدیپوسیت را نشان می‌دهد. ژن بتا اکتین به عنوان کنترل داخلی مورد استفاده قرار گرفت.

جدول ۳: میزان بیان مارکرهای سطح سلول در فلوسایتومتری

p value	سلول بنیادی اندومتر انسان	سلول بنیادی مغز استخوان انسان
< ۰/۰۰۱	CD90: %۹۵/۸ (± ۱/۶)	CD90: %۹۸/۴ (± ۱/۳)
< ۰/۰۰۱	CD105: %۹۸/۳ (± ۱/۸)	CD105: %۹۸/۶ (± ۲/۴)
< ۰/۰۰۱	CD73: %۹۶ (± ۲/۶)	CD73: %۹۷/۹ (± ۳/۱)
< ۰/۰۰۱	CD44: %۸۴ (± ۲/۵)	CD44: %۸۹/۳ (± ۴/۱)
< ۰/۰۰۱	CD146: %۵۹/۳ (± ۳/۱)	CD146: %۱۳ (± ۳/۸)
< ۰/۰۰۱	CD45: %۱/۱ (± ۰/۳)	CD45: %۰/۳ (± ۰/۶)
< ۰/۰۰۱	CD34: %۰/۹ (± ۰/۰۱)	CD34: %۰/۵ (± ۰/۰۱)
< ۰/۰۰۱	CD133: %۱/۴ (± ۰/۰۰۱)	CD133: %۰/۶ (± ۰/۰۳)

نتایج مربوط به بیان ژن‌های استئوبلاستی با روش RT-PCR نشان‌دهنده بیان ژن‌های استئوکلسین، استئوپونتن و آکالین فسفاتاز در سلول‌های تمایز یافته به سلول‌های استخوانی بعد از ۲۱ روز تمایز بود (شکل D ۱). پس از سه هفته کشت سلول‌های بنیادی اندومتريال در محیط آدیپوژنیک، سلول‌ها تغییر مورفولوژی دادند و به تدریج در

، CD146: %۵۹/۳ ، CD105: %۹۸/۳ ، CD90 %۹۵/۸ CD45: %۱/۱ ، CD73: %۹۶ ، CD44: %۸۴ ، CD34: %۰/۹ و CD133: %۱/۴ را شامل می‌شدند و این در حالی بود که در سلول‌های بنیادی مزانشیمال خون مغز استخوان، میزان بیان مارکرهای : CD34: %۰/۵ ، CD73 %۹۷/۹ ، CD90: %۹۸/۴ ، CD146: %۱۳ ، CD45: %۰/۳ ، CD105: %۹۸/۶ ، CD90: %۸۹/۳ ، CD44: %۸۹/۳ ، CD133: %۰/۶ ، %۹۷/۹ بود (جدول ۳).

تمایز سلول‌های بنیادی اندومتر به رده مزودرمی (استئوبلاست و آدیپوسیت):

در سلول‌های پاساژ سوم که به مدت سه هفته در محیط استخوان ساز قرار گرفته بودند، تغییرات مورفولوژیکی تمایز به سمت سلول‌های استخوانی مشاهده شد و شروع به تشکیل ماتریکس معدنی نمود، که با رنگ‌آمیزی اختصاصی آلیزارین رد به رنگ قرمز در آمدند و ناشی از معدنی شدن ماتریکس ترشح شده از سلول‌ها بودند (شکل C ۱).

بحث

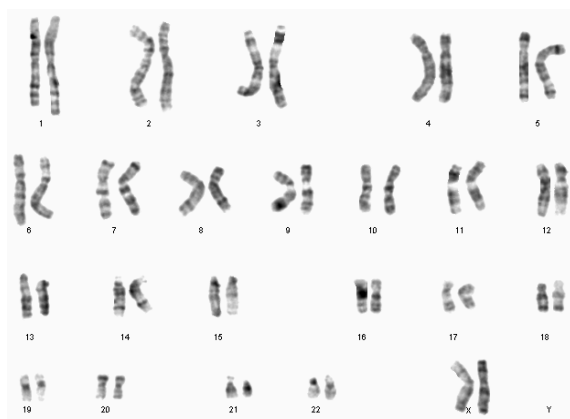
سلول‌های بنیادی بالغ، سلول‌های تمایز نیافته‌ای هستند که در میان سلول‌های تمایز یافته در یک بافت یا عضو وجود دارند، این سلول‌ها می‌توانند خودشان را تجدید کنند به عبارتی self-renewable هستند. هم‌چنین می‌توانند به نوع خاصی از سلول‌های تخصص یافته، تمایز یابند. نقش اولیه سلول‌های بنیادی بالغ در یک موجود زنده، ترمیم بافت در موارد مورد نیاز است (۳). یکی از نکات مهم در مورد سلول‌های بنیادی بالغ این است که تعداد آنها در هر بافتی محدود است. این سلول‌ها در حالت عادی در ناحیه خاصی از هر بافت به صورت ساکت و آرام به حالت تقسیم نشده وجود دارند، در صورت بروز آسیب یا تخریب، این سلول‌ها تقسیم و تمایز می‌یابند. در واقع نقش اصلی سلول‌های بنیادی، شرکت در پدیده ترمیم و بازسازی بافت است. به دلیل محدود بودن سلول‌های بنیادی در هر بافت، کشت دادن این سلول‌ها با استفاده از روش‌های بیوتکنولوژی و کسب تجربه در کشت سلول، کمک زیادی به موفقیت در دستیابی به مهندسی بافت و انواع پیوند، می‌نماید. یکی از اهداف مهم تحقیق پیرامون سلول‌های بنیادی، یافتن منبعی قابل دسترس است (۷-۴). اندومتريوم بافتی است که وضعیت دینامیکی داشته و حدود ۴۰۰ دوره نوزایش، تمایز و خونریزی را در طی سال‌های زایا بودن یک زن متحمل می‌شود. فعالیت‌های مداوم و منظم استروژن و پروژسترون این تغییر وضعیت را اداره می‌کند تا اندومتريوم پذیرای بلاستوسيست کاشته شده در یک دوره حاملگی گردد. اندومتريوم شامل یک بافت با قدرت بازسازی بالا بوده و در مجاورت میومتريوم ماهیچه‌ای قرار گرفته است. اتصال اندومتريوم با میومتريوم به صورت نامنظم است و هیچ بافت زیر مخاطی برای جدا کردن بافت غده‌ای اندومتريال از بافت ماهیچه‌ای صاف میومتريال زیر آن وجود ندارد (۱۸-۱۵). اندومتريوم و میومتريوم (زیراندومتريوم) هر دو از مجاری مولر در طول زندگی جنینی منشا می‌گیرند. در صورتی که میومتريوم خارجی منشا غیر مولرینی دارد (۱۹). ریزش لایه فانکشنال اندومتريوم در زمان قاعدگی و بازسازی دوباره آن از لایه قاعده‌ای یا بازال نشان می‌دهد که، سلول‌های بنیادی بالغ

آن‌ها و اکوتول‌های چربی نمایان شد و رنگ‌آمیزی اوایل رد نشان داد که قطرات چربی در سیتوپلاسم سلول‌ها تجمع یافته است (شکل E ۱).

هم‌چنین نتایج مربوط به بیان ژن آدیپوسیت با روش RT-PCR نشان‌دهنده بیان ژن PPARα در سلول‌های تمایز یافته به سلول‌های چربی بعد از ۲۱ روز تمایز بود (شکل F ۱).

کاربوتایپ سلولی:

سلول‌های بنیادی اندومتر، پس از جداسازی و کشت در شرایط *In-vitro*، مورد بررسی نظم کروموزومی قرار گرفتند تا مشخص شود این سلول‌ها در پی تقسیمات متوالی دچار ناهنجاریهای کروموزومی می‌شوند یا خیر. این آزمایش در پاساژ ۱۵ انجام شد. نتایج نشان داد که آرایش کروموزومی 44XX در این سلول‌ها وجود داشته و فاقد هرگونه ناهنجاری کروموزومی می‌باشند (شکل ۲). سلول‌های بنیادی مزانشیمی نیز در شرایط *In-vitro* دچار ناهنجاری‌های کروموزومی نمی‌شوند (نتایج نشان داده نشده است). بنابراین در این ویژگی هر دو سلول شبیه یکدیگر می‌باشند. این مهم می‌تواند تداعی‌گر وجود مکانیسم‌های حمایتی فعال در سلول‌های بنیادی باشد.



شکل ۲: شمایی از نظم کروموزومی 46XX در سلول‌های بنیادی اندومتر که به طور پیوسته به پاساژ ۱۵ رسیده‌اند. این سلول‌ها علی‌رغم پشت سر نهادن چندین پاساژ پی در پی، نه تنها در مورفولوژی و سرعت تکثیر دچار تغییر نشدند بلکه آرایش کروموزومی نرمال نیز داشتند.

توسط بیان CD146 و گیرنده PDGF β جدا شده‌اند. هم‌چنین جمعیتی از سلول‌های بنیادی در اندومتريوم شناسایی شده‌اند که پس از ۶۸ بار مضاعف شدن، هم‌چنان کاربوتیپ نرمالی داشته و قادر به تمایز به بافت‌های مختلفی بوده‌اند (۲۴). این سلول‌ها به راحتی قابل تکثیر بوده و از آن جایی که با یک بیوپسی ساده از اندومتر به دست می‌آیند و نیز مشکلات اخلاقی ندارند، می‌توانند به صورت اتولوگ در درمان‌های مختلف مورد استفاده قرار گیرند. علاوه بر این، سلول‌های بنیادی اندومتريال توانایی تمایز به سلول‌های بافت‌های دیگر مانند استخوان، چربی و غضروف را از خود نشان داده‌اند. بنابراین، اندومتريوم انسانی منبعی جدید برای سلول‌های بنیادی در سلول درمانی به شمار می‌آید (۲۵، ۲۶).

در مطالعه حاضر، بیان مارکرهای سطحی اختصاصی سلول‌های بنیادی در دو جمعیت سلول بنیادی به دست آمده از بافت اندومتر و مغز استخوان با یکدیگر مقایسه شدند. این دو سلول از نظر مورفولوژی و نیازمندی‌های کشت و هم‌چنین توان تمایزی بسیار شبیه یکدیگر بودند. تاکنون گزارشی مبنی بر بررسی مارکرهای سطحی به شکل هم‌زمان و مقایسه آن‌ها با سلول‌های بنیادی مغز استخوان انجام نشده بود ولی گزارش‌های پراکنده‌ای به طور جزئی این مارکرها را مورد بررسی قرار داده بودند (۲۶). سلول بنیادی اندومتر امروزه به عنوان یک سلول بنیادی قدرتمند برای سلول درمانی مطرح می‌باشد. آگاهی از الگوهای بیان و رفتارهای این سلول می‌تواند حدود توانایی‌های آن را مشخص نموده و نحوه به کارگیری این سلول‌ها را در سلول درمانی مشخص کند. مطالعه حاضر نشان داد که میزان بیان مارکرهای سطحی CD73، CD146، CD44، CD90 و CD105 در سطح قابل قبولی قرار داشته و گویای بنیادی بودن سلول‌های تحت بررسی می‌باشد. بیان مارکر اختصاصی رده هماتوپوئیک CD45 و CD34 در هر دو منفی بود و مارکرهای (epithelial cell marker) CD105 و CD90 که هر دو جزء مارکرهای شاخص سلول بنیادی هستند نیز به شکل مشابه، بیان داشتند. بیان مارکر CD 146 و CD 44 به طور معناداری نسبت به سلول بنیادی مغز استخوان متفاوت بود (۲۷). ارزیابی مارکرهای سطحی و

همگی در این لایه بازال قرار دارند و از آن جا که اندومتريوم حاوی غدد، اپیتلیوم سطحی و استروما می‌باشد، چنین گفته می‌شود که هر دو دسته از سلول‌های بنیادی و پیش‌ساز استرومال و اپیتلیال مسؤول بازسازی اندومتريوم می‌باشند (۲۰، ۱۹).

این امر که سلول‌های بنیادی اندومتريال مسؤول بازسازی لایه اندومتر رحم در هر سیکل قاعدگی است از سال‌ها پیش گزارش شده است اما تلاش برای جداسازی و شناسایی خصوصیات سلول‌های بنیادی اندومتريال فقط در طی چند سال اخیر، بعد از شناسایی سلول‌های بنیادی و پروژنیاتور سایر بافت‌ها، طی آزمایش‌هایی پیگیری شده است. سلول‌های بنیادی بالغ به وسیله خصوصیات عملکردی و بیان مارکرهای خود شناسایی می‌شوند. شواهدی برای وجود سلول‌های بنیادی بالغ و سلول‌های پروژنیاتور در اندومتر رحم انسان و موش با بررسی سلول‌های بنیادی عملکردی در بافت‌ها و سلول‌های رحمی فراهم آمده است. این مطالعه‌های عملکردی بر سلول‌های بنیادی و پروژنیاتورهای اندومتريال، زمینه را برای شناخت فیزیولوژی و پاتولوژی انواع بی‌نظمی‌های ژنیکولوژیک همراه با تکثیر غیر طبیعی اندومتر رحم شامل سرطان اندومتر، هایپرپلازیای اندومتري، اندومتريوزیس و آدنومیوزیس و... فراهم ساخته است (۲۱). اخیراً، سلول‌های بنیادی مزانشیمی با استفاده از بیان هم‌زمان دو مارکر اطراف عروقی CD146 و PDGFR α از اندومتريوم انسان جداسازی شده است. این سلول‌ها، قابلیت تمایز به آدیپوسیت، میوبلاست، کندروسیت و استئوبلاست را در محیط‌های تمایز مناسب، از خود نشان داده‌اند (۲۴-۲۲). تعداد زیادی از فاکتورهای رشد اپیدرمی (EGF)، فاکتور رشد تغییر شکل دهنده α (TGF α) و فاکتور رشد مشتق شده از پلاکت‌ها BB (PDGF-BB) برای رشد سلول‌های اپیتلیال و رشد CFU لازم است. فاکتورهای رشد پایه فیبروبلاست (bFGF) برای سلول‌های بنیادی لازم بوده ولی برای رشد سلول‌های اپیتلیال لازم نیست. یک زیر جمعیت (subpopulation) از سلول‌های استرومای اندومتر انسانی با خواص سلول‌های بنیادی مزانشیمی و فعالیت CFU و multilineage (چربی، ماهیچه، غضروف و استخوان)

به مکان طبیعی آن است و در واقع منظور از پرولاپس اعضای لگنی، جابه‌جایی مثانه، رحم یا رکتوم است. این حالت شایع بوده و به طور پیشرونده‌ای درصد زیادی از زنان مسن را درگیر می‌کند (۳۲). اگر چه مرگ و میر مرتبط با آن قابل چشم پوشی است اما موربیدیتی قابل ملاحظه‌ای را در زنان مبتلا، ایجاد می‌کند. اثرات مستقیم این حالت بر روی دستگاه ادراری، گوارشی و فعالیت جنسی، می‌تواند بر روی فعالیت‌های روزمره زنان اثر گذاشته و آن‌ها را دچار مشکل کند (۳۳). راه‌کاری را که می‌توان برای برطرف نمودن این مشکل پیشنهاد داد استفاده از سلول‌های بنیادی استرومال اندومتر به همراه داربست زیست سازگار و حمایت‌کننده جهت افزایش استحکام رباط کاردینال می‌باشد که انجام مطالعه‌های بیشتر و تعریف فازهای کلینیکی لازم است.

نتیجه‌گیری

سلول‌های بنیادی جداسازی شده از بافت اندومتريال، دارای جمعیت ناهمگونی از سلول‌ها بوده و سلول‌های بنیادی جداسازی شده دارای سطوح بالایی از بیان مارکر سطحی ویژه سلول‌های بنیادی، خصوصاً منشأ مزودم می‌باشند. این سلول‌ها می‌توانند منبعی قابل دسترس برای سلول‌های بنیادی باشند و در تحقیقات مربوط به سلول درمانی و مهندسی بافت مورد استفاده قرار گیرند. لازم به ذکر است تحقیقات آینده گروه تحقیقاتی سلول‌های بنیادی مرکز تحقیقات پروتئومیکس بر روی پروفایل بیان ژنی مخصوصاً ژن‌های مرتبط با مسیرهای پلوریپوتنسی، مهاجرت سلولی و هم چنین سلول‌های بنیادی سرطانی می‌باشند. انجام تحقیقات وسیع‌تر برای آگاهی از رفتارهای سلول‌های بنیادی که می‌توانند در آینده کاربرد کلینیکی داشته باشند لازم و ضروری می‌باشد.

تشکر و قدردانی

بدین‌وسیله از شورای علمی مرکز تحقیقات پروتئومیکس دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی و گروه سلول‌های بنیادی و مهندسی بافت تشکر می‌شود. مقاله حاضر برگرفته از پایان‌نامه مقطع دکترا سعید حیدری کشل مصوب دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی است.

پروفایل ژنی می‌تواند تا حدود زیادی نیچه یا ریز محیط اطراف سلول‌های بنیادی اندومتر را مشخص نماید تا رفتارهای این سلول در شرایط برون تنی و درون تنی قابل پیش‌بینی تر باشد. طبق تحقیقات صورت گرفته مشخص شده است که بیان مارکر CD146 می‌تواند در سلول‌های بنیادی پیش‌ساز عروق و به عنوان مارکر اندوتلیال معرفی شوند. بیان مارکر CD146 در بافت‌های نرمال و نئوپلاست قابل مقایسه می‌باشند. در برخی بافت‌ها نظیر عضله صاف، اندوتلیوم، پستان، ریه، فولیکول مو، سلول‌های گانگلیون، پاراتیروئید و تروفوبلاست میانی در هر دو فرم سالم و تومورال بیان مثبت دارند ولی در برخی از بافت‌ها و سلول‌ها نظیر میوفیبروبلاست، سلول‌های شوان تنها در بافت‌های نرمال دارای بیان مثبت می‌باشند و در بافت‌های سرطانی فاقد بیان هستند. در سلول‌هایی نظیر ملانوسیت نیز بیان این مارکر در فرم سرطانی تنها مثبت می‌باشد و در فرم نرمال فاقد بیان است (۲۸). اما مطالعه‌های تکمیلی، گرایش ویژه سلول‌ها را به رده میوزنیک با بیان مارکرهای اولیه و نهایی نظیر آلفا SMA، Smooth muscle MHC و Contractile SMC نیز نشان داد (۲۹). البته در تحقیق صورت گرفته، فراوانی سلول‌های بنیادی CD146⁺ را ۳/۱٪ ± ۰/۳، بیان نمودند که بر خلاف گزارش آن‌ها (۲۰۱۲) گارگت) در پژوهش حاضر میزان بیان این مارکر حدوداً ۶۰٪ بود که اختلاف معنادار می‌باشد (۳۰). البته تغییر در بیان مارکرها، متغیر شرایط جداسازی و محیط می‌باشد. سلول‌های بنیادی اندومتر نرمال با توان تکثیر بالا و قابلیت‌های تمایزی می‌توانند در مثلث مهندسی بافت ضلع قابل اعتماد باشند (۳۱). با توجه به این مهم که در سلول درمانی، پیوند سلول‌های بنیادی اتولوگ در اولویت هستند و این سلول‌ها نیز تنها در جنس مؤنث می‌باشند، بهترین گزینه برای کاربرد آن‌ها در بیماری‌های زنان و مخصوصاً در ناحیه طبیعی خود این سلول‌ها می‌باشند (۳۲). از تلفیق سلول بنیادی استرومال اندومتر و روش‌های مهندسی بافت می‌توان برای پیوندهای اتولوگ استفاده کرد. از جمله بیماری‌های شایع که اهمیت درمانی زیادی می‌تواند داشته باشد، پرولاپس اعضای لگنی است (۳۲). پرولاپس لگنی، جابه‌جایی یکی از اعضای لگن به سمت پایین و جلو نسبت

References :

- 1- Keshel SH, Soleimani M, Tavirani MR, Ebrahimi M, Raeisossadati R, Yasaei H, *et al.* Evaluation of unrestricted somatic stem cells as a feeder layer to support undifferentiated embryonic stem cells. *Mol Reprod Dev* 2012; 79(10): 709-18.
- 2- Aktas M, Buchheiser A, Houben A, Reimann V, Radke T, Jeltsch K, *et al.* Good manufacturing practice-grade production of unrestricted somatic stem cell from fresh cord blood. *Cytotherapy* 2010; 12(3): 338-48.
- 3- Amit M, Margulets V, Segev H, Shariki K, Laevsky I, Coleman R, *et al.* Human feeder layers for human embryonic stem cells. *Biol Reprod* 2003; 68(6): 2150-6.
- 4- Amit M, Shariki C, Margulets V, Itskovitz-Eldor J. Feeder layer-and serum-free culture of human embryonic stem cells. *Biol Reprod* 2004; 70(3): 837-45.
- 5- Carpenter MK, Rosler ES, Fisk GJ, Brandenberger R, Ares X, Miura T, *et al.* Properties of four human embryonic stem cell lines maintained in a feeder-free culture system. *Dev Dyn* 2004; 229: 243-58.
- 6- Heins N, Englund MC, Sjoblom C, Dahl U, Tonning A, Bergh C, *et al.* Derivation, characterization, and differentiation of human embryonic stem cells. *Stem Cells* 2004; 22(3): 367-76.
- 7- Hovatta O, Mikkola M, Gertow K, Stromberg AM, Inzunza J, Hreinsson J, *et al.* A culture system using human foreskin fibroblasts as feeder cells allows production of human embryonic stem cells. *Hum Reprod* 2003; 18(7):1404-9.
- 8- Hwang WS, Ryu YJ, Park JH, Park ES, Lee EG, Koo JM, *et al.* Evidence of a pluripotent human embryonic stem cell line derived from a cloned blastocyst. *Science* 2004; 303(5664): 1669-74.
- 9- Jäger M, Sager M, Knipper A, Degistirici O, Fischer J, Kögler G, *et al.* *In vivo* and *in vitro* bone regeneration from cord blood derived mesenchymal stem cells. *Orthopade* 2004; 33(12): 1361-72. [Article in German]
- 10- Wagner W, Ho AD. Mesenchymal stem cell preparations-comparing apples and oranges. *Stem Cell Rev* 2007; 3(4): 239-48.
- 11- Väänänen HK. Mesenchymal stem cells. *Annals of Medicine* 2005; 37(7): 469-79.
- 12- Tabatabaei FS, Ai J, Jafarzadeh Kashi TS, Khazaei M, Kajbafzadeh AM, Ghanbari Z. Effect of dentine matrix proteins on human endometrial adult stem-like cells: *in vitro* regeneration of odontoblasts cells. *Arch Oral Biol* 2013; 58(7): 871-9.
- 13- Ai J, Tabatabaei FS, Jafarzadeh Kashi TS. Human Endometrial Adult Stem Cells May Differentiate Into Odontoblast Cells Hypothesis 2009, 7(1): e6.
- 14- Ai J, Tabatabaei FS, Larijani B. A Possible Cell Therapy for Critical Limb Ischemia in Women by Using Endometrial Adult Stem Cells. *Med Hypotheses Res* 2009; 5: 93-7.
- 15- Ai J, Tabatabaei FS, Kajbafzadeh AB. Myogenic potential of human endometrial adult stem cells. *Iran J Med Hypotheses Ideas* 2009; 3: 25.
- 16- Roufosse CA, Driekze NC, Otto WR, Wright NA. Circulating mesenchymal stem cells. *Int J Biochem Cell Biol* 2004; 36(4): 558-67.
- 17- Gargett CE, Masuda H. Adult Stem Cells in the Endometrium. *Mol Hum Reprod* 2010; 16(11): 818-34.
- 18- Spencer TE, Hayashi K, Hu J, Carpenter KD. Comparative developmental biology of the mammalian uterus. *Curr Top Dev Biol* 2005; 68: 85-122.
- 19- Okulicz WC, Ace CI, Scarrell R. Zonal changes in proliferation in the rhesus endometrium during the late secretory phase and menses. *Proc Soc Exp Biol Med* 1997; 214(2): 132-8.
- 20- Patel AN, Park E, Kuzman M, Benetti F, Silva FJ, Allickson JG. Multipotent menstrual blood stromal stem cells: isolation, characterization, and differentiation. *Cell Transplant* 2008; 17(3): 303-11.
- 21- Gargett CE. Identification and characterization of human endometrial stem/progenitor cells. *Aust Aust N Z J Obstet Gynaecol* 2006; 46(3): 250-3.
- 22- Schwab KE, Chan RW, Gargett CE. Putative stem cell activity of human endometrial epithelial and stromal cells during the menstrual cycle. *Fertil Steril* 2005; 84 Suppl 2: 1124-30.
- 23- Schwab KE, Hutchinson P, Gargett CE. Identification of surface markers for prospective isolation of human endometrial stromal colony-forming cells. *Hum Reprod* 2008; 23(4): 934-43.
- 24- Gargett CE. Uterine stem cells: What is the evidence? *Hum Reprod Update* 2007; 13(1): 87-101.
- 25- Padykula HA. Regeneration of the primate uterus: the role of stem cells. *Ann N Y Acad Sci* 1991; 622: 47-56.
- 26- Chan RW, Schwab KE, Gargett CE. Clonogenicity of human endometrial epithelial and stromal cells. *Biol Reprod* 2004; 70(6): 1738-50.
- 27- Gargett CE, Chan RW, Schwab KE. Endometrial stem cells. *Curr Opin Obstet Gynecol* 2007; 19(4): 377-83.
- 28- Dimitrov R, Timeva T, Kyurkchiev D, Stamenova M, Shterev A, Kostova P, *et al.* Characterization of clonogenic stromal cells isolated from human endometrium. *Reproduction* 2008; 135(4): 551-8.
- 29- Cho NH, Park YK, Kim YT, Yang H, Kim SK. Lifetime expression of stem cell markers in the uterine endometrium. *Fertil Steril* 2004; 81(2): 403-7.
- 30- Lynch L, Golden-Mason L, Eogan M, O'Herlihy C, O'Farrelly C. Cells with haematopoietic stem cell phenotype in adult human endometrium: relevance to infertility? *Hum Reprod* 2007; 22(4): 919-26.
- 31- Esfandiari N, Khazaei M, Nazemian Z, Jolly A, Casper Rf. Angiogenesis following three-dimensional culture of isolated human endometrial stromal cells. *International Journal of Fertility and Sterility* 2008; 9: 19-22.
- 32- Ai J, Azizi E, Shamsian A, Eslami A, Khoshzaban A, Ebrahimi S. The effect of BMP-2 on osteogenic differentiation of human endometrial stem cells. *ABM* 2013; 12: 16-21.
- 33- Jelovsek JE, Maher C, Barber MD. Pelvic organ prolapse. *Lancet* 2007; 369(9566): 1027-38.

Original Article

Isolation and characterization of endometrial mesenchymal stem cells and the evaluation of surface markers in comparison to bone marrow mesenchymal stem cells

Heidari-Keshel S.¹, Rezaei-Tavirani M.¹, Ai J.², Soleimani M.³, Ghanbari Z.⁴, Baradaran-Rafii A.R.⁵, Ebrahimi M.², Rahmanzadeh S.¹, Omidi R.¹, Roozafzoon R.²

¹Proteomics Research Center, Faculty of Allied Medical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

²Faculty of Advanced Medical Technologies, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

⁴Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

⁵Ophthalmic Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Abstract

Background and Objectives

Stem cells are undifferentiated cells able to self-renew as well as to produce more differentiated daughter cells. In this study, stem cells were isolated from the endometrium and were then compared with the mesenchymal stem cells for their nature to be determined.

Materials and Methods

Endometrial samples from healthy donors with informed consent after laparoscopy were collected by a gynecologist. The bone marrow samples were aspirated from femur by a hematologist. At least 5 mL of blood was removed and the tissue is at least one square centimeter. After three successive passages, the stem cell surface markers of CD90, CD105, CD146, CD34, CD73, CD44, CD133, and CD45 were analyzed using flowcytometry. The karyotype analysis was also performed for the adherent cells.

Results

Endometrial stem cells were successfully isolated from the five samples. Adherent cells in flowcytometric analysis showed the positive expression of surface markers to be CD146: 59.3% , CD105: 98.3%, CD90: 95.8%, CD34: 0.9%, CD 45: 1.1%, CD73: 96%, CD44: 84%, and CD133: 1.4% while in bone marrow mesenchymal stem cells the expression of markers were CD105: 98.6%, CD90: 98.4%, CD34: 0.5%, CD73: 97.9%, CD44: 89.3%, CD146:13%, CD45: 0.3%, and CD133: 0.6%. The morphology of endometrial cells, spindle-like mesenchymal cells, the mode of application, and 44XX karyotype were normal.

Conclusions

Stem cells isolated from the endometrial tissue had a heterogeneous population of the cells and high levels of expression of specific surface markers of stem cells especially the mesoderm lineage.

Key words: Endometrium, Adult Stem Cells, Flow Cytometry

Received: 3 Nov 2013

Accepted: 17 Jun 2014

Correspondence: Rezaei Tavirani M., Proteomics Research Center, Faculty of paramedical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences.

Postal Code: 1971653313, Tehran, Iran. Tel: (+9821) 22714248; Fax: (+9821) 22714248

E-mail: tavirany@yahoo.com