

تأثیر ژل رویال بر تمایز سلول‌های شبه عصبی در شرایط آزمایشگاهی

مرضیه ابراهیمی (MSc)^۱، سمیرا اصغرزاده (MSc)^۱، هدایت الله شیرزاد (PhD)^۱، نرگس ابراهیمی (BSc)^۱، مسیح حسینی (MSc)^۱، مسلم کریمیان کاکلکی (BSc)^{۱*}، محمود رفیعیان (PhD)^{۱*}

۱- مرکز تحقیقات گیاهان دارویی، دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

دریافت: ۹۴/۴/۱، اصلاح: ۹۴/۵/۷، پذیرش: ۹۴/۷/۶

خلاصه

سابقه و هدف: سلول‌های بنیادی کارسینومایی P1۹ توانایی تمایز به سلولهای سه لایه جنینی را دارند. از آنجائیکه سلولهای تمایز یافته می‌توانند باعث کاهش عوارض ناشی از بیماریهای تحلیل برنده سیستم عصبی شوند. لذا این تحقیق با هدف بررسی تمایز سلولهای بنیادی P1۹ به سلولهای عصبی تحت تأثیر ژل رویال صورت گرفت.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه بنیادی-کاربردی اجسام شبه جنینی حاصل از کشت معلق سلولهای P1۹ به ظرفهای ژلاتینه منتقل شده و سپس در شش گروه با غلظتهاي ۰۵۰، ۱۰۰، ۱۵۰، ۲۰۰، ۲۵۰ mg/ml ژل رویال قرار گرفتند. برای هر گروه پنج خانه در نظر گرفته شد. بررسی مورفو‌لوجی سلولهای تمایز یافته با استفاده از رنگ آمیزی اختصاصی کرزیل ویوله انجام گرفت. ریابی بیان پروتئینهای ویژه سلولهای عصبی مانند سیناپتوفیزین و بتاتوبولین III با استفاده از ایمنوفلورسنس انجام شده و نتایج مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: بر اساس نتایج بدست آمده سلولهای تیمار شده با ژل رویال به رنگ آمیزی اختصاصی سلولهای عصبی پاسخ مثبت دادند. میانگین درصد تمایز سلولی در غلظتهاي مختلف ژل رویال به طور معنی داری بیشتر از گروه کنترل منفی (با میانگین درصد تمایز سلولی $9\pm2/3$) بوده است. بالاترین درصد تمایز سلولی در گروههای تیمار شده با غلظتهاي ۳۰۰ mg/ml (با میانگین درصد تمایز سلولی $98\pm4/8$) و 200 mg/ml (با میانگین درصد تمایز سلولی $99\pm2/2$) مشاهده شد ($P<0.05$).

نتیجه گیری: نتایج این مطالعه نشان داد که سلولهای P1۹ توانایی تمایز به سلولهای عصبی را دارند و می‌توانند به عنوان منبعی در سلول درمانی بیماریهای عصبی استفاده شوند.

واژه‌های کلیدی: سلولهای بنیادی کارسینومایی، تمایز عصبی سلولهای بنیادی، نشانگرهای عصبی.

مقدمه

محیط کشت حاوی سرم رشد نموده و برای تمایز به هر سه دورمان مزودرمی-اندودرمی و اکتوندرمی القا شوند(۵). هنگامی که این سلولها با رتینوئیک اسید تیمار شوند، به نورو اکتوندرم تمایز پیدا کرده و محیط کشت حاوی نورون ها و سلولهای گلیما می‌شود. (۶). مطالعاتی نیز روی پیوند سلولهای P1۹ تیمار شده با رتینوئیک اسید به جسم مخطط رت بالغ که سیستم ایمنی آن ضعیف شده صورت گرفته است (۷). نتایج پژوهشی که به بررسی اثر داروی دپرنبیل در القای تمایز سلولهای P1۹ به سلولهای عصبی پرداخت نشان داد دپرنبیل می‌تواند به صورت وابسته به دوز باعث القای این سلولها شود(۸). علاوه بر ترکیبات شیمیایی که برای کنترل و کاهش عوارض بیماریهای عصبی استفاده می‌شوند تعدادی ترکیب طبیعی نیز وجود دارند که توسط مردم بومی برای درمان و کنترل بیماریهای عصبی مورد استفاده قرار می‌گیرند(۶). یکی از ترکیباتی که اثرات حفاظتی و آنتی آپوپتاتیک آن

بیماریهای تحلیل برنده سیستم عصبی مانند آزارایم در اثر تحلیل و از بین رفتن سلولهای عصبی و تجمع پروتئین های سمی در سیستم عصبی مرکزی ایجاد می‌شوند (۱). تاکنون روش های درمانی مختلفی از جمله کاهش سطح پروتئین های تجمع یافته با استفاده از روش های محدود سازی نفوذ پذیری سد خونی-مغزی برای درمان این بیماری ها ارائه شده است (۲). یکی از روش های درمانی که در سال های اخیر مورد توجه قرار گرفته سلول درمانی با استفاده از سلولهای بنیادی تمایز یافته به سلولهای عصبی می باشد. تاکنون تمایز سلولهای بنیادی مختلفی مانند سلولهای بنیادی جنینی تحت تأثیر عوامل الفاگر مختلف مورد بررسی قرار گرفته است (۳). نتایج پژوهش‌ها نشان داد سلولهای عصبی میتوانند از تمایز سلولهای بنیادی روانی انسان و موش بدست آیند (۴). سلولهای P1۹ دودمانی از سلولهای کارسینومای جنینی چند استعدادی هستند که قادرند در

■ این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی به شماره ۱۳۳۲ مرکز تحقیقات گیاهان دارویی دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد می باشد.

* مسئول مقاله: دکتر محمود رفیعیان کوپایی

آدرس: شهرکرد، دانشگاه علوم پزشکی، مرکز تحقیقات گیاهان دارویی. تلفن: ۰۳۸-۳۵۷۳۳۵۶

IgG کونژوگه با عنوان آنتی بادی ثانویه (Sigma, cat: F9137) FITC به عنوان آنتی بادی ثانویه در نظر گرفته شد.

تهیه غلظت های مختلف ژل رویال: ژل رویال خردباری شده از زنبورداران شهرکرد با بافر فسفات سالین (PBS) به نسبت (۰/۰۲۵) مخلوط و به مدت یک شبانه روز در انکوباتور شیکر دار در دمای ۴ درجه به آرامی شیک می شود. سپس مخلوط حاصل به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی گراد در دور ۵ ۱۲۰۰۰ سانتریفیوژ می شود. محلول رویی حاصل از سانتریفیوژ جمع آوری و توسط بردفوردر تعیین غلظت می شود. در پایان توسط محیط کشت غلظت های ۰، ۲۵، ۵۰، ۱۰۰، ۱۵۰، ۲۰۰ و ۳۰۰ میلی گرم بر میلی لیتر آن تهیه شد.

تولید اجسام شبه جنینی: اولین گام در القای تمایز سلولهای بنیادی تشکیل اجسام شبه جنینی (Embryoid bodies: EB) است. به این منظور سلولهای P1۹ به مدت بیست و چهار ساعت در پتری دیش های فاقد خاصیت چسیندگی کشت داده شدند. سپس EB به پتری دیش های ۶ خانه ای ژلاتینه مخصوص کشت سلول انتقال یافتند. سلولهای کشت داده شده به هفت گروه تقسیم و سلولهای هر گروه به ترتیب گروه یک تا هفت در معرض غلظتها ۰، ۲۵، ۵۰، ۱۰۰، ۱۵۰، ۲۰۰ و ۳۰۰ میلی گرم بر میلی لیتر ژل رویال قرار گرفتند. بعد از ۲۴ ساعت محیط کشت سلول ها تعویض شد و سپس به مدت دو هفته در محیط کشت حاوی ده درصد سرم کشت داده شدند. محیط کشت سلولها در تمام گروه ها هر دو روز یکبار تعویض شد. از حدود روز دهم بعد از تیمار فوتیپ عصبی در سلولهای کشت داده شده ظاهر گردید.

رنگ آمیزی کرازیل ویوله: به منظور بررسی مورفوЛОژیک سلولهای تمایز یافته از رنگ آمیزی اختصاصی کرازیل ویوله استفاده شد. به این منظور سلولها با PBS شسته شدند سپس با استفاده از پارافرمآلدیید ۴ درصد فیکس شدند. آبگیری سلول ها در ترکیبی از اتانول و اسیداستیک انجام گرفت. بعد از آبگیری سلول ها سه بار با PBS شستشو داده شدند و به مدت ده دقیقه در ترکیبی محتوی کرزیل ویوله (Sigma, cat: 234-043-3) ۰/۰۲۵٪، اسیداستیک گلایسیال (۰/۰۸)، استات سدیم (۰/۰۶ میلی مولا) و آب (۱۰۰ میلی لیتر) انکوباسیون شدند. در نهایت سلولها با PBS شسته شدند و با استفاده از چسب کانادا ال زام (Balsam canada) لام سلولی روی لام چسبانده می شود. تعیین بهترین غلظت ژل رویال: برای تعیین بهترین غلظت ژل رویال که باعث تمایز سلولهای بیشتری به سلولهای شبه عصبی می شوند سلولهای رنگ آمیزی شده شمارش شدند. جهت شمارش سلولهای عصبی که با کرزیل ویوله به رنگ بنفش در نمونه به طور تصادفی پنج بیدان دید میکروسکوپ نوری با بزرگنمایی عدسی شیع بیست شمارش شد.

ایمنوفلورسنس: به منظور ردیابی بیان نشانگرهای سلولهای عصبی در سلولهای حاصل از تمایز از تکنیک ایمنوفلورسنس استفاده شد. در این پژوهش از آنتی بادی های اولیه بتا توبولین و آنتی بادی اولیه سیناپتو فیزین استفاده شد. آنتی بادی IgG کونژوگه به عنوان آنتی بادی ثانویه در نظر گرفته شد. برای انجام ایمنوفلورسنس سلولهای تیمار شده با رویال ژل به مدت ۳۰ دقیقه با محلول چهار درصد پارافرمآلدیید انکوبه شدند بعد از فیکس کردن سلولها سه بار با PBS (Phosphate-buffered saline) شسته شدند. سپس با محلول بلاک Sigma, cat: ۰/۰۱۰ درصد تربیتون X ۱۰۰ و ۰/۰۱۰ سرم نرمال (IgG) کننده حاوی

بر سلولهای عصبی به اثبات رسیده، ژل رویال (Royal jelly) می باشد. ژل رویال ماده ژلاتینی سفید مایل به زرد روشن، کلوئیدی و چسبناک با بوی خاص و طعمی تند و زنده است (۱۰-۱۱). در پژوهشی نشان داده شد سلولهای تیمار شده با AMP N1-oxide توانایی بیان پرتوپنهای اختصاصی سلولهای عصبی بالغ را دارند. Hattori و همکاران نشان دادند که ترکیب AMP N1-oxide رویال ژل باعث افزایش تکثیر پیش سازهای سلول عصبی NSCs= progenitor cells می شود (۱۱).

نتایج تحقیقات صورت گرفته در این زمینه پیشنهاد میکند oxide از طریق افزایش میزان فسفوریلاسیون فاکتورهای نسخه برداری STAT3 تولید استروپسیت از سلول پروژنیتور عصبی را امکان پذیر می سازد. آسیبهای اجتماعی و اقتصادی ناشی از بیماری های تحلیل برنده سیستم عصبی در کشورهای در حال توسعه به شدت در حال افزایش است از این رو لزوم انجام پژوهشهاي در جهت کنترل گسترش و کاهش عوارض ناشی از این بیماریها اجتناب ناپذیر است. لذا این تحقیق با هدف القای فوتیپ عصبی در سلولهای P1۹ با استفاده از ژل رویال صورت گرفت.

مواد و روش ها

در این مطالعه بنیادی-کاربردی تأثیر ژل رویال بر تمایز سلولهای بنیادی P1۹ به سلول های شبه عصبی در شرایط آزمایشگاهی بدرسی قرار گرفت. کشت سلول: در پژوهش حاضر از سلولهای ترانو-کارسینومای رده P1۹ استفاده گردید. این سلول ها به صورت کشت چسیندگی از بانک سلولی انسیتوباستور تهران Gibco, (α-MEM, (Fetal bovine serum,) FBS (cat: 11900-073 Sigma, cat: 10270-106)، پنی سیلین(Sigma, cat: S1277) و استریتومایسین(P3032) کشت شدند. اولین گام در القای تمایز، تشکیل اجسام شبه جنینی است به این منظور سلولهای P1۹ به مدت ۲۴ ساعت در پتری دیش های فاقد خاصیت چسیندگی کشت داده شدند. اجسام شبه جنینی بدست آمده به پتری دیشهاي ۱۲ خانه ای ژلاتینه ویژه کشت سلول انتقال یافتند.

سپس با غلظت های ۰، ۲۵، ۵۰، ۱۰۰، ۱۵۰، ۲۰۰ و ۳۰۰ میلی گرم بر میلی لیتر ژل رویال تیمار شدند. جهت بررسی مورفوLOژی سلولهای حاصل از تمایز از رنگ آمیزی اختصاصی سلولهای عصبی با کرازیل ویوله (Sigma, cat: 234-043-3) استفاده شد. برای تعیین بهترین غلظت ژل رویال که باعث تمایز سلولهای بیشتری به سلولهای شبه عصبی می شوند سلولهای رنگ آمیزی شده شمارش شدند. جهت شمارش سلولهای عصبی که با کرزیل ویوله به رنگ بنفش در آمده بودند از گراتیکول شطرنجی استفاده شد. در پایان ردیابی بیان نشانگرهای اختصاصی سلولهای عصبی در سلولهای تمایز یافته با استفاده از تکنیک ایمنوفلورسنس بدرسی شد.

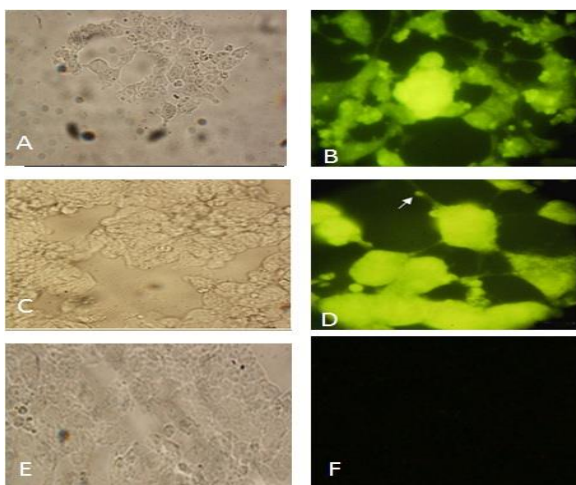
در این پژوهش از آنتی بادی های اولیه بتا توبولین anti β-III tubulin (Abcam, ab7751) monoclonal antibody و آنتی بادی اولیه anti(Abcam, San Francisco, CA, ab8049) سیناپتو فیزین (synaptophysin monoclonal antibody

جدول ۱ تأثیر غلظت های مختلف ژل رویال بر القای فنوتیپ شبیه عصبی در سلولهای P1۹

غلظت عامل القاگر (Mean±SD)	(mg/ml)
۲۱±۲/۲*b,c,d,e,f	۲۵
۳۲±۲/۳*a,c,d,e,	۵۰
۷۱/۳±۵/۳ *a,b,d,e,f	۱۰۰
۸۳±۵/۹ *a,b,c,e,f	۱۵۰
۹۸±۴/۸* a,b,c,	۲۰۰
۹۹/۳±۲/۲ *a,b,c,d	۳۰۰
۹±۲/۲ a,b,c,d,e,f	کنترل

*PNI: میانگین درصد القای عصبی، RJ: ژل رویال. $p < 0.05$

تایید هویت سلولهای عصبی به روش اینوفلورسنس: ارزیابی اینوفلورسنس سلولهای P1۹ تمایز یافته نشان می دهد که این سلول ها بعد از تیمار با ژل رویال نسبت به سیناپتوفیزین و بتا توبولین III واکنش ایمنی نشان می دهند. نورونهای مثبت نسبت به سیناپتوفیزین و بتا توبولین به صورت سلولهای منفرد یا توده های کوچک سلولی ریاضی شدند (شکل ۲).



شکل ۲. تصویر میکروسکوپ فلورسنس از سلول های شبیه عصبی حاصل از تمایز سلولهای P1۹ تحت تأثیر ژل رویال.

A: تصویر میکروسکوپ‌نوری و B: تصویر میکروسکوپ فلورسنس سلول های تیمار شده با ژل رویال در معرض آنتی بادی اولیه سیناپتوفیزین. C: تصویر میکروسکوپ نوری و D: تصویر میکروسکوپ فلورسنس سلولهای تیمار شده با ژل رویال در معرض آنتی بادی اولیه بتا توبولین. E: تصویر میکروسکوپ نوری و F: تصویر میکروسکوپ فلورسنس سلولهای P1۹ بدون تیمار با ژل رویال در معرض آنتی بادی اولیه سیناپتوفیزین.

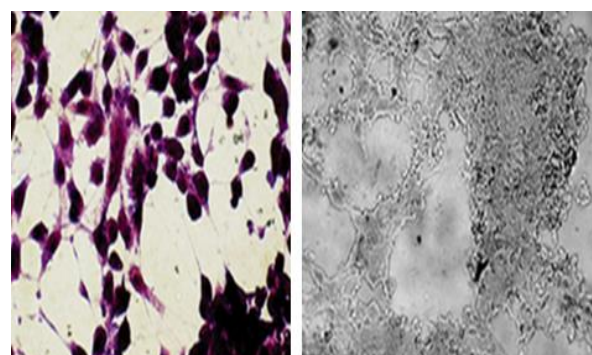
بحث و نتیجه گیری

در این مطالعه حدود ده روز بعد از تیمار اجسام شبیه جنینی با ژل رویال تعدادی از سلول ها مورفو‌لوژی سلولهای عصبی را پیدا کرده و به رنگ آمیزی اختصاصی سلولهای عصبی پاسخ مثبت می دهند. نتایج پژوهش نشان داد با افزایش غلظت ژل رویال در صد سلولهای تمایز یافته بصورت وابسته به دوز

NGS (G9023) در PBS به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه شد. این سلول ها به مدت دو ساعت با آنتی بادی های اولیه در دمای ۳۷ درجه انکوبه شدند. بعد از شستشو با PBS به مدت دو ساعت با آنتی بادی ثانویه انکوبه شدند. در نهایت بعد از شستشو سلولها با لام سلولها توسط گلیسروال ۰/۰۷۰ روی لام چسبانده شدند. با استفاده از میکروسکوپ اینوفلورسنس بیان ژن های بتا توبولین و سیناپتوفیزین در سلولهای تمایز یافته به اثبات رسید. آنالیز آماری داده ها با استفاده از برنامه SPSS انجام شد. جهت بررسی نرمال بودن توزیع داده ها از آزمون کلموگراف- اسپیرنوف و برای ارزیابی تفاوت بین گروهی میزان (PNI) از روش آنالیز واریانس یکطرفه (ANOVA)، آزمون تعقیبی Duncan استفاده گردید و $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

بررسی مورفو‌لوژیک: اجسام شبیه جنینی بعد از ۲۴ ساعت قرار گرفتن در معرض ژل رویال به مدت ده روز کشت داده شدند. سلولهای در حال تکثیر به صورت شعاعی از اطراف اجسام شبیه جنینی بیرون زدند. (شکل ۱).



شکل ۱. فتومیکروگراف سلولهای P1۹ تمایز یافته به سلولهای شبیه عصبی با رنگ آمیزی اختصاصی کرازیل و بیوله.
A: سلولهای عصبی به رنگ بنفش دیده می شوند

تعیین دوز مناسب ژل رویال جهت القای فنوتیپ عصبی: سلولهای شبیه عصبی بعد از رنگ آمیزی با کرازیل و بیوله به رنگ بنفش دیده می شوند. میانگین درصد القای عصبی در غلظت های مختلف ژل رویال به طور معنی داری بیشتر از گروه کنترل منفی (با میانگین درصد تمایز سلولی ۹۰±۳٪) بوده است. بر اساس نتایج بیشترین درصد تمایز در گروه های تیمار شده با غلظتها ۲۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر میلی لیتر ژل رویال (با میانگین درصد تمایز سلولی ۹۸±۴٪ و ۹۸±۴٪) مشاهده شد. درصد تمایز سلولی در این گروهها به طور معنی داری نسبت به گروه تیمار شده با غلظت های ۲۵ (با میانگین درصد تمایزی ۲۱±۲٪)، ۵۰ (با درصد تمایزی ۳۰±۳٪)، ۱۰۰ (با درصد تمایز ۳۲±۳٪)، ۱۵۰ (با میانگین درصد تمایز ۳۴±۴٪) افزایش داشته است ($p < 0.05$). میانگین درصد سلولهای تمایز یافته گروه تیمار با غلظت ۲۰۰ میلی گرم بر میلی لیتر ژل رویال تفاوت معنی داری با گروه تیمار با غلظت ۳۰۰ میلی گرم بر میلی لیتر ژل رویال ندارد ($p > 0.05$). (جدول ۱).

و گلوتاتیون پراکسیداز در خون می‌گردد. اما استفاده ژل رویال همراه با cisplatin، منجر به کاهش فاکتورهای استرس اکسیداتیو و افزایش آنتی اکسیدانها شده است (۱۸). استرس اکسیدتیو نه تنها از عوامل ایجاد کننده سرطان بلکه از عوامل بسیاری دیگر از بیماریها هستند (۱۹-۲۵). آنتی اکسیدان‌ها نیز قادر به مهار اکثر بیماری‌های ناشی از استرس اسیداتیو هستند (۲۶-۳۰). Hashimoto نشان داد مصرف خوراکی ژل رویال باعث افزایش بیان فاکتورهای نوروتوفیک، گیرنده این فاکتورها و نشانگرهای سلولهای عصبی در هیبوکامپ موشهای بالغ می‌شوند (۳۱). مطالعه Hattori و همکاران نشان داد که Amp N1 oxide موجود در ژل رویال منجر به تمایز سلول عصبی از رده سلولی PC12 می‌شودو میزان فسفوریل‌اسیون و نسخه برداری فاکتورهای لازم برای بیان ژنهای اختصاصی استروسیتها را افزایش می‌دهد (۳۲). نتایج پژوهش ما نشان می‌دهد که رده سلولی P19 مدلی مناسب و ارزان قیمت برای بررسی اثر عوامل القاگر مختلف بر رشد و تمایز نورون‌ها به صورت آزمایشگاهی و نیز سیستم جذابی برای تولید انبوه سلولهای عصبی است. همچنین بررسی نتایج این پژوهش نشان داد ژل رویال می‌تواند تمایز سلولهای بنیادی P19 را به سمت سلولهای عصبی القا کند.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از تمامی کسانی که در انجام این تحقیق همکاری نمودند، ب衷心 آقای دکتر مرتضی هاشم زاده چالشتری و خانم دکتر فربنا اسماعیلی تقدیر و تشکر می‌گردد.

افزایش می‌باید. این سلولها نشانگرهای اختصاصی سلولهای عصبی مانند سیناپتوفیزین و بتا توبولین را بیان می‌کنند. سلول‌های P19 در مطالعات گسترده‌ای به منظور تمایز به سلول عصبی مورد استفاده قرار گرفته‌اند. Chou و همکارانش نشان دادند این سلولها تحت تأثیر ریتینوئیک اسید به سلولهای عصبی تمایز می‌بایند. این سلولهای تمایز یافته در روز هشتم بیان ژن نستین را که مشخصه سلول عصبی است نشان می‌دهند (۱۲). در پژوهشی که توسط Martin و همکارانش انجام گرفت، مشخص گردید سلولهای P19 در معرض غلظت‌های غیر سی (DMSO (دی متیل سولفوکسید) مورفولوژی سلولهای عصبی را نشان می‌دهند (۱۳).

در مطالعه دیگری تمایز عصبی سلولهای P19 تحت تأثیر فاکتورهای رشد گزارش شده است (۱۴). مطالعه Bakhshalizadeh و همکاران، نشان داد دبرونیل می‌تواند تمایز عصبی واپسخانه به دوز را در سلولهای P19 ترانسفکت شده با GFP القا کند. همچنین نشان داد نورون‌های GFP مثبت مشتق شده از سلول‌های P19 می‌تواند در سیستم عصبی جنین جوجه مهاجرت کرده و با سلول‌های بافت میزان تشکیل سیناپس دهد (۱۵). Abdanipour و همکاران از طریق استخراج سلولهای بنیادی بزرگسالان و تحت الاء قرار دادن آن با داروی دبرونیل در غلظت 10^{-6} ، 10^{-10} ، موفق به تمایز این رده سلولی به سلولهای شبه عصبی شدند (۱۶). نتایج مطالعه Karadeniz و همکاران نشان داد داروی شیمی درمانی cisplatin منجر به افزایش قابل توجه در مرگ سلولهای کبدی می‌شود ولی ژل رویال با افزایش تولید سوپراکسید دیسموتاز در سلول‌های کبدی اثر محافظتی ضد اپاتوز بر هپاتوسیت دارد (۱۷). مصرف cisplatin ظهور فاکتورهای نارسایی و کاهش فعالیت آنتی اکسیدان‌های سوپراکسید دیسموتاز

An Evaluation of the Influence of Royal Jelly on Differentiation of Stem Cells into Neuronal Cells Invitro

**M. Ebrahimi (MSc)¹, S. Asgharzadih (MSc)¹, H. Shirzad(Phd)¹, N. Ebrahimi(Bsc)¹, M. Hoseini (MSc)¹,
 M. Karimian kakolake (BSc)¹, M. Rafieian-kopaei (PhD)^{1*}**

1.Medical Plants Research Center, Shahrkord University of Medical Sciences, Shahrkord, I.R. Iran

J Babol Univ Med Sci; 18(3); Mar 2016; PP: 38-44

Received: Jun 22th 2015, Revised: Jul 29th 2015, Accepted: Sep 28th 2016.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: P19 carcinoma stem cells are able to differentiate into embryonic cells with three germ layers. Given the fact that differentiated cells can reduce complications associated with degenerative diseases of the nervous system, in this study, we aimed to investigate the differentiation of P19 stem cells into neuronal cells under the influence of royal jelly.

METHODS: In this basic-applied research, embryoid bodies, prepared in P19 cell suspension culture, were transferred to gelatinized containers and classified in six groups, receiving 25, 50, 100, 150, 200, and 300 mg/ml of royal jelly, respectively; five wells were allocated to each group of cells. Morphological evaluation of cell differentiation was performed via cresyl violet staining. Also, immunofluorescence technique was used to track the expression of neuronal marker proteins such as synaptophysin and β -tubulin III. Finally, the findings were analyzed.

FINDINGS: The present findings showed that cells exposed to royal jelly responded positively to specific staining of nerve cells. In groups receiving different concentrations of royal jelly, the mean percentage of cell differentiation was significantly higher than the negative control group (9 ± 2.3). The highest percentage of cell differentiation was observed in groups treated with 200 and 300 mg/ml of royal jelly, respectively (98 ± 4.8 and 99.3 ± 2.2 , respectively) ($p<0.05$). Based on the findings, the mean percentage of cell differentiation in the group receiving 200 mg/ml of royal jelly was not significantly different from the group receiving a concentration of 300 mg/ml.

CONCLUSION: The results of the present study showed that P19 cells are able to differentiate into neuronal cells, and therefore, they could be used in cell-based therapy for neurological diseases.

KEY WORDS: *Carcinomatous stem cells, Differentiation of neural stem cells, Neural markers.*

Please cite this article as follows:

Ebrahimi M, Asgharzadih S, Shirzad H, Ebrahimi N, Hoseini M, Karimian kakolake M, Rafieian-kopaei M. An Evaluation of the Influence of Royal Jelly on Differentiation of Stem Cells into Neuronal Cells Invitro. J Babol Univ Med Sci. 2015;18(3):38-44.

*Corresponding author: M.Rafieian- kopaei (PhD)

Address: Medical Plants Research Center, Shahrkord University of Medical Sciences, Shahrkord, I.R.Iran

Tel: +98 38 32572356

E-mail: rafieian@yahoo.com

References

- 1.Bossy-Wetzel E, Schwarzenbacher R, Lipton SA. Molecular pathways to neurodegeneration. *Nature Med.* 2004; 10, S2–9.
- 2.Ahlskog JE. Slowing parkinsonâ€™s disease progression recent dopamine agonist trials. *Neurology.* 2003;60(3):381-9.
- 3.Martin GR, Wiley LM, Damjanov I. The development of cystic embryoid bodies in vitro from clonal teratocarcinoma stem cells. *Dev Biol.* 1977;61(2):230-44.
- 4.Mansergh FC, Wride MA, Rancourt DE. Neurons from stem cells: implications for understanding nervous system development and repair. *Biochem Cell Biol.* 2000;78(5):613-28.
- 5.Rudnicki MA, McBumey MW. Cell culture methods and induction of differentiation of embryonal carcinoma cell lines. In *Teratocarcinoma and Embryonic Stem Cells. A Practical Approach.* Robertson EJ, ed.1987.p:19-50.
- 6.Berg RW, McBurney MW. Cell density and cell cycle effects on retinoic acid-induced embryonal carcinoma cell differentiation. *Dev Biol.* 1990;138(1):123-35.
- 7.Morshead CM, Reynolds BA, Craig CG, McBurney MW, Staines WA, Morassutti D, et al. Neural stem cells in the adult mammalian forebrain: a relatively quiescent subpopulation of subependymal cells. *Neuron.* 1994;13(5):1071-82.
- 8.Bakhshalizadeh S, Esmaeili F, Shirzad H, Houshmand F, Ebrahimi-Hafshejani M, Ghasemi S. Neuronal differentiation of GFP expressing 19P embryonal carcinoma cells by deprenyl, an antiparkinson drug. *J Shahrekord Univ Med Sci.* 2014;16(5):32-43.[In Persian]
- 9.Nagai T, Sakai M, Inoue R, Inoue H, Suzuki N. Antioxidative activities of some commercially honeys, royal jelly, and propolis. *Food Chem.* 2001;75(2):237-40.
10. Blum MS, Novak AF, Taber S. 10-Hydroxy-delta 2-decenoic acid, an antibiotic found in royal jelly. *Science.* 1959;130(3373):452-3.
- 11.Hattori N, Nomoto H, Mishima S, Inagaki S, Goto M, Sako M, et al. Identification of AMP N1-oxide in royal jelly as a component neurotrophic toward cultured rat pheochromocytoma PC12 cells. *Biosci Biotechnol Biochem.* 2006;70(4):897-906.
- 12.Chou DKH, Henion TR, Jungalwala FB. Regulation of expression of sulfoglucuronyl carbohydrate (HNK-1), amphotericin and RAGE in retinoic acid-differentiated P19 embryonal carcinoma cells. *J Neurochem.* 2003;86(4):917-31.
- 13.Martin GR, Evans MJ. Multiple differentiation of clonal teratocarcinoma stem cells following embryoid body formation in vitro. *Cell.* 1975;6(4):467-74.
- 14.Wobus A, Grosse R, Schöneich J. Specific effects of nerve growth factor on the differentiation pattern of mouse embryonic stem cells in vitro. *Biomed Biochim Acta.* 1988;47(12):965-73.
- 15.Bakhshalizadeh S, Esmaeili F, Houshmand F, Shirzad H, Saedi M. Effects of selegiline, a monoamine oxidase B inhibitor, on differentiation of 19P embryonal carcinoma stem cells, into neuron-like cells. *In Vitro Cell Dev Biol-Anim.* 2011;47(8):550-7.
- 16.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):113-21.
- 17.Karadeniz A, Simsek N, Karakus E, Yildirim S, Kara A, Can I, et al. Royal jelly modulates oxidative stress and apoptosis in liver and kidneys of rats treated with cisplatin. *Oxid Med Cell Longev.* 2011;2011:981793.
- 18.Silici S, Ekmekcioglu O, Kanbur M, Deniz K. The protective effect of royal jelly against cisplatin-induced renal oxidative stress in rats. *World J Urol.* 2011;29(1):127-32.
19. Bahmani M, Sarrafchi A, Shirzad H, Rafieian-Kopaei M. Autism: Pathophysiology and promising herbal remedies. *Curr Pharm Des.* 2016; 22(3):277-85.

20. Shirzad H, Taji F, Pourghleysari B, Raisi S, Rafieian-Kopaei M. Comparison of antitumour activities of heated and raw garlic extracts on fibrosarcoma in mice. *J Babol Univ Med Sci.* 2012;14(6): 77-83.[In Persian]
21. Shirani M, Alibabaei Z, Kheiri S, Shirzad H, Taji F, Asgari A, Rafieian M. Effect of Euphorbia Helioscopia extract on acute and chronic pain. *J Babol Univ Med Sci.* 2011;13(4):14-8. [In Persian]
22. Nasri H, Shirzad H, Baradaran A, Rafieian-kopaei M. Antioxidant plants and diabetes mellitus. *J Res Med Sci.* 2015; 20(5):491-50.
23. Rafieian-Kopaei M, Asgary S, Adelnia A, Setorki M, Khazaei M, Kazemi S, et al. The effects of cornelian cherry on atherosclerosis and atherogenic factors in hypercholesterolemic rabbits. *J Med Plants Res.* 2011; 5(13): 2670-6.
24. Nasri H, Hajian Sh, Ahmadi A, Baradaran A, Kohi G, Nasri P, Rafieian-Kopaei M. Ameliorative effect of green tea against contrast-induced renal tubular cell injury. *Iran J Kid Dis.* 2015;9(6):421-6.
25. Rafieian-Kopaei M, Setorki M, Doudi M, Baradaran A, Nasri H. Atherosclerosis: process, indicators, risk factors and new hopes. *Int J Prev Med.* 2014;5:927-46.
26. Mirhosseini M, Baradaran A, Rafieian-Kopaei M. Anethum graveolens and hyperlipidemia: a randomized clinical trial. *J Res Med Sci.* 2014;19(8):758-61.
27. Rafieian-Kopaei M, Shahinfard N, Rouhi-Boroujeni H, Gharipour M, Darvishzadeh-Boroujeni P. Effects of Ferulago angulata extract on serum lipids and lipid peroxidation. *Evid Based Complement Alternat Med.* 2014;2014: Article ID 680856.
28. Baradaran A, Nasri H, Rafieian-Kopaei M. Oxidative stress and hypertension: Possibility of hypertension therapy with antioxidants. *J Res Med Sci.* 2014;19(4):358-67.
29. Sarrafchi A, Bahmani M, Shirzad H, Rafieian-Kopaei M. Oxidative stress and Parkinson's disease: New hopes in treatment with herbal antioxidants. *Curr Pharm Des.* 2016; 22(2): 238 -46.
30. Shayganni E, Bahmani M,, Asgary S, Rafieian-Kopaei M. Inflammaging and cardiovascular disease: Management by medicinal plants, Phytomedicine. *Phytomedicine.* 2015. pii: S0944-7113(15)00356-6.
31. Hashimoto M, Kanda M, Ikeno K, Hayashi Y, Nakamura T, Ogawa Y, et al. Oral administration of royal jelly facilitates mRNA expression of glial cell line-derived neurotrophic factor and neurofilament H in the hippocampus of the adult mouse brain. *Biosci Biotechnol Biochem.* 2005;69(4):800-5.
32. Hattori N, Nomoto H, Fukumitsu H, Mishima S, Furukawa S. AMP N 1-oxide potentiates astrogenesis by cultured neural stem/progenitor cells through STAT3 activation. *Biomed Res.* 2007;28(6):295-9.