

اثر زهر زنبور عسل و L-آسکوربیک اسید (ویتامین C) بر تکثیر رده سلولی سرطانی پرومیلوسیتی HL-60*

*** هما محسنی کوچصفهانی، محمد نبیونی، سارا میرسپاسی، زهرا صفائی نژاد:
دانشگاه خوارزمی، دانشکده علوم زیستی**

چکیده

لوسمی حاد پرومیلوسیتی یکی از انواع لوسومی حاد است. L-آسکوربیک اسید (ویتامین C)، اثر مهار تکثیری بر روی سلول‌های لوسومی حاد پرومیلوسیتی دارد. این ویتامین در دوز‌های بالا اثر سینتوکسیک بر روی رده‌های سلولی مختلف است که این اثر به خاصیت اکسیداسیون-احیای آن وابسته است. تجربیات نشان داده است که استفاده از ترکیباتی با خاصیت ضد تکثیری و ضد التهابی در افزایش اثر این ماده و کاهش اثرات جانبی آن مؤثر است. با توجه به اثرات ضد تکثیری و ضد سرطانی زهر زنبور عسل، در این پژوهش، اثر آن بر عمل کرد L-آسکوربیک اسید بررسی شد. پس از تعیین غلظت‌های سمی و غیرسمی L-آسکوربیک اسید و زهر زنبور عسل بر روی سلول‌های HL-60، اثر هر یک به تنهایی و همراه با هم بر روی رشد سلول‌های HL-60 با شمارش سلولی با تربیان بلو و روش MTT بررسی شد. تمامی آزمایش‌ها سه بار تکرار شدند. برای تحلیل داده‌ها از نرم‌افزار (3) Instate و آزمون آماری (one-way ANOVA) استفاده گردید. نتایج بدست آمده نشان داد که L-آسکوربیک اسید و زهر زنبور عسل در الگویی وابسته به دوز و زمان در غلظت زیاد موجب القا مرگ سلولی و در غلظت‌های کم موجب مهار تکثیر می‌گردد. L-آسکوربیک اسید در غلظت ۱/۰ میلی‌مولار در طول ۷۲ ساعت باعث مهار تکثیر سلول‌های HL-60 شد و اثر مهاری L-آسکوربیک اسید در صورت استفاده توازن زهر زنبور عسل بهصورت چشمگیری افزایش یافت. بر پایه این نتایج پیشنهاد می‌شود که زهر زنبور عسل در غلظت‌های غیرسمی بتواند توان ضد تکثیری L-آسکوربیک اسید را بر روی سلول‌های سرطانی HL-60 افزایش دهد.

مقدمه

سلول‌های سالم و طبیعی در بدن به دقت و با نظم خاص و بسته به نیاز بدن تقسیم می‌شوند. در سرطان سلول‌ها مکانیسم‌های کنترل کننده رشد، تقسیم و تمایز سلولی را از دست می‌دهند و بهصورت کنترل نشده‌ای تکثیر می‌شوند [۱]، [۲]. سرطان مجموعه‌ای از تغییرات سلولی است که باعث خود مختار شدن سلول‌ها می‌شود [۳]. لوسومی حاد پرومیلوسیتی، نوعی از سرطان میلوبنیدی است. در این لوسومی جابه‌جایی کروموزومی (15:17) T واژه‌های کلیدی: L-آسکوربیک اسید، زهر زنبور عسل، رده سلول سرطانی پرومیلوسیتی 60-HL، ضد تکثیری.

صورت می‌گیرد که منجر به اتصال ژن ریپتور رتینوئیک اسید RAR α روی کروموزوم ۱۷ به ژن PML روی کروموزوم ۱۵، ایجاد پروتئین مرکب با عنوان PML-RAR α می‌شود. این پروتئین مرکب به وجود آمده دارای عملکرد هایی است که منجر به ایجاد سرطان میلوئیدی می‌گردد و با حضور فراوان سلول‌های نابالغ پرومیلوسیتی در مغز استخوان و در نهایت خون همراه است [۴]. رده سلولی HL-60 که در این پژوهش استفاده شد، یک رده سلولی مربوط به سرطان حاد پرومیلوسیتی است که سلول‌ها در مرحله پرومیلوسیت متوقف شده‌اند. این سلول‌ها به سرعت تکثیر می‌شوند و توانایی تبدیل به سلول بالغ را ندارند. در مرحله پرمیلوسیتی سیتوپلاسم سلول‌ها شدیداً بازو فیلی و دارای دانه‌های برجسته آزو رو فیلیک^۱ هستند. نسبت هسته به سیتوپلاسم در این سلول‌ها بالاست و دارای کروماتین بدون تراکم و ۲-۴ هستک هستند. رشد سلول‌های HL-60 کاملاً به حضور FBS وابسته است و بهترین تحریکات رشد در ۱۰-۲۰ FBS درصد دیده می‌شود [۵]. زهر زنبور عسل در طب قدیم در درمان بیماری‌های مختلفی از جمله دردهای مفصلی، بیماری‌های عفونی، بیماری‌های پوستی و غیره رواج داشته است؛ امروزه استفاده از زهر زنبور در درمان بیماری‌هایی از قبیل آرتیتیت روماتوئید، MS یا مالتیپل اسکلروزیس، دردهای التهابی و احشایی و همچنین سرطان مورد توجه قرار گرفته است [۶]، [۷]. زهر زنبور عسل دارای بیش از ۱۸ ترکیب فعال از جمله ملیتین، آدولایپن، آنزیم فسفولیپاز^۲ A₂، چندین بیوامین نظیر هیستامین، اپی‌نفرین و غیره با خواص دارویی فراوان است. نخستین بار هاواس^۳ در سال ۱۹۵۰ اثر زهر زنبور را بر روی یک تومور القا شده گزارش کرد. پس از آن نیز پژوهش‌های فراوانی بر روی خاصیت کشنندگی این ترکیب در سلول‌ها و تومورهای سرطانی صورت گرفت. ملیتین که ۵۰-۶۰ درصد زهر را تشکیل می‌دهد، پروتئین کوچکی است که از ۲۶ اسید آمینه تشکیل شده است و جز اصلی ترکیبات سمی زهر است. ملیتین باعث فعال شدن آنزیم فسفولیپاز^۲ A₂ موجود در زهر می‌شود و دارای اثرات ضدارتریتی، ضدالتهابی و سیتوتوکسیک بر روی سلول‌های سرطانی است [۸]. L-آسکوربیک اسید^۴، (L-AA)، ویتامین مهم محلول در آب است که در سلول‌ها و پلاسما دیده می‌شود و برای سنتر کلارن، کارنیتین و نوروترانسミترها نیاز است [۹]، [۱۰]. L-آسکوربیک اسید یک دهنده الکترون است و تمام خاصیت‌های L-آسکوربیک اسید به این عمل آن مرتبط است. L-دی‌هیدروآسکوربیک اسید^۵، (L-DHA)، فرم اکسید شده L-آسکوربیک اسید است که با آنزیم L-آسکوربات اکسیداز^۶ و گلوتاتیون به L-آسکوربات احیا می‌شود. L-آسکوربیک اسید ویتامینی آنتی اکسیدانت است که مستقیماً با از بین بردن رادیکال‌های آزاد (ROS) که در طول متابولیسم طبیعی سلول ایجاد می‌شوند، بدن را در مقابل استرس‌های اکسیداتیو حفاظت می‌کند [۹]، [۱۱].

۱. Azurophilic

۲. Havas

۳. L-Ascorbic Acid

۴. L-Dehydroascorbic acid

۵. L-ascorbate oxidase

L-آسکوربیک اسید فقط یک آنتیاکسیدانت نیست، بلکه تحت شرایط خاصی به عنوان پرو-اکسیدانت عمل می‌کند. این ویتامین دارای خاصیت اکسیداسیون-احیا است و در حضور اکسیژن مولکولی اکسید شده و دی‌هیدروآسکوربیک اسید و هیدروژنپراکسید (H_2O_2) تولید می‌کند [۱۲]. داده‌های (*in vitro*) پیشنهاد می‌کنند که غلظت کم L-آسکوربیک اسید خاصیت پرو-اکسیدانتی دارد اما در غلظت زیاد دارای خاصیت آنتیاکسیدانتی است [۱۳]. رادیکال‌های آزاد می‌توانند باعث تخریب DNA شوند و رشد تومور را شروع کنند. L-آسکوربیک اسید با خنثی کردن رادیکال‌های آزاد می‌تواند با سرطان مبارزه کند. همچنین به عنوان یک پرو-اکسیدانت می‌تواند با تولید رادیکال‌های آزاد، تومورها را در مراحل اولیه نابود کند و نیز با بهبود بخشیدن سنتر کلائز از حمله تومور به سایر بافت‌ها جلوگیری می‌کند [۱۳]، [۱۴]. شواهد بسیاری نشان می‌دهد که L-آسکوربیک اسید به صورت انتخابی بر روی برخی از انواع تومورها سمی است و عمل پرو-اکسیدانتی آن بیشتر از خاصیت آنتیاکسیدانتی است [۱۰]، [۱۵]. بررسی‌ها نشان می‌دهد L-آسکوربیک اسید دارای اثر مهار رشد و تکثیر بر روی سلول‌های سرطان لوسی می‌had پرومیلوسیتی است [۱۰]، [۱۲]، [۱۶]. با توجه به اثرات ضدتکثیری و ضدسرطانی زهر زنبور عسل این پژوهش با هدف بررسی اثر زهر زنبور عسل بر روی سلول‌های سرطان had پرومیلوسیتی و بررسی عمل کرد آن بر اثر مهار تکثیری L-آسکوربیک اسید انجام شد.

روش کار

در این پژوهش رده سلولی HL-60 (NCBI Code: C217) از انستیتو پاستور ایران تهیه شد و در محیط کشت (جیبکو^۱، آمریکا) RPMI-1640 حاوی ۱۰% FBS (جیبکو، انگلستان) و ۱۰۰ U/ml ۱۰۰ پنی‌سیلین و ۱۰۰ µg/ml استرپتومایسین در فشار ۵% CO₂ و دمای ۳۷°C در فلاسک ۲۵ cm³ کشت داده شد. زهر زنبور عسل از دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم تحقیقات با غلظت اولیه ۱ میلی‌گرم تهیه شد و در ۱ میلی‌لیتر PBS حل گردید و در دمای ۴۰°C نگهداری شد. L-آسکوربیک اسید (سیگما^۲، آمریکا) با غلظت‌های اولیه ۱۰۰ mM و ۱۰۰ در هر بار تیمار در شرایط بدون نور تهیه شد. بهمنظور بررسی اثر زهر زنبور عسل بر روی میزان تکثیر سلول‌های HL-60، $10^3 \times 10^5$ سلول به ازای هر میلی‌لیتر محیط کشت شمارش و در پلیت ۲۴ خانه با غلظت‌های مورد نظر (۱، ۲/۵، ۵، ۱۰، ۷/۵، ۱۵ و ۲۰ µg/ml) تیمار شد و بعد از طی بازدهی زمانی مشخص (۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت) درصد سلول‌های زنده و غلظت‌های سمی و غیرسمی با روش شمارش سلولی با تریپان‌بلو و MTT محاسبه شد. همچنین برای بررسی اثر L-آسکوربیک اسید بر روی تکثیر سلول‌ها و بدست آوردن غلظت‌های سمی و غیرسمی، اثر غلظت‌های مختلف L-آسکوربیک اسید (۰/۰۱، ۰/۰۳، ۰/۱، ۰/۵ mM) بر روی سلول‌های HL-60 در مدت ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت با روش شمارش سلولی با تریپان‌بلو بررسی شد. برای رنگ‌آمیزی تریپان‌بلو، ۲۰ میکرولیتر سلول با ۲۰ میکرولیتر رنگ تریپان‌بلو مخلوط

^۱. Gibco ^۲. Sigma

گردید. سپس با استفاده از شمارش سلولی با لام هموسیوتومتر درصد سلول‌های زنده به رنگ اجازه عبور از غشا را نمی‌دهند و روشن دیده شدند، در صورتی که سلول‌های مرده به علت از دست دادن تراوایی غشا به رنگ آبی‌تیره در آمده بودند. MTT یک نمک تترازولیم زرد رنگ محلول در آب است که توسط آنزیمهای دهیدروژنаз سلول‌های زنده، در حلقه MTT محلول شکستی ایجاد شده و به بلورهای بنفش رنگ فورمازان نامحلول احیاء می‌شود. تشکیل این بلورها و تغییر رنگ محیط میزانی برای سنجش تعداد سلول‌های زنده محسوب می‌گردد. برای انجام روش MTT، بعد از گذشت بازه زمانی معین به هر خانه از پلیت‌های ۲۴ خانه ۱۰۰ میکرولیتر از محلول MTT (سیگما، انگلستان) با غلظت 5 mg/ml در شرایط تاریکی افزوده شد و پلیت ۴ ساعت دور از نور در دمای 37°C انکوبه گردید. سپس به هر خانه یک میلیلیتر ایزوپروپانول اسیدی (مرک، آلمان) افزوده شد. اسید موجود در ایزوپروپانول باعث می‌شود غشا سلول لیز شده و ایزوپروپانول وارد سلول شود و بلورهای نامحلول فورمازان را به حالت محلول در آورد. سپس محتوی خانه‌ها پیپتاز شد و میزان جذب نوری در طول موج 570 nm نانومتر اندازه گرفته شد. مطابق معادله زیر درصد بقای سلول‌ها^۳ محاسبه گردید. از محیط کشت خالی برای صفر کردن دستگاه و محیط کشت دارای سلول بدون حضور مواد مورد نظر به عنوان کنترل استفاده شد.

$$\frac{\text{OD}_{\text{نست}} - \text{OD}_{\text{کنترل}}}{\text{درصد سلول‌های زنده}} = \frac{100}{\text{OD}_{\text{کنترل}}}$$

تمامی تجربیات حداقل سه بار تکرار شدند. برای آنالیز داده‌ها از نرم‌افزار (Instate 3)، از روش one-way ANOVA استفاده شد و P value کمتر از 0.05 معنی‌دار تلقی شد و نمودارها با استفاده از نرم‌افزار اکسل ترسیم شدند.

نتایج

اثر زهر زنبور عسل روی تکثیر سلول‌های HL-60:

اثر زهر زنبور بر روی بقای سلول‌های HL-60 با استفاده از شمارش تریپان‌بلو و MTT انجام شد و نتایج نشان داد که زهر در غلظت‌های بالای $10 \mu\text{g/ml}$ دارای اثر کشنده‌گی شدیدی است بهطوری که در غلظت $20 \mu\text{g/ml}$ زهر بهم‌حضر اضافه کردن به محیط موجب لیز شدن سلول‌ها گردید و در غلظت $12 \mu\text{g/ml}$ بعد از ۴۸ ساعت هیچ سلول زنده‌ای در محیط دیده نشد. غلظت $5 \mu\text{g/ml}$ زهر زنبور پس از طی ۲۴ ساعت گذشت هیچ سلول زنده‌ای در محیط دیده نشد. غلظت $10 \mu\text{g/ml}$ زهر تیمار، بقای سلولی 58% درصد محاسبه شد و بقای سلولی پس از طی 72 ساعت تیمار با غلظت $10 \mu\text{g/ml}$ زهر زنبور به 7% درصد کاهش یافت. غلظت $2/5 \mu\text{g/ml}$ زهر زنبور پس از گذشت 72 ساعت تفاوتی در تعداد سلول‌های مرده نسبت به نمونه کنترل ایجاد نکرد و مهار تکثیر نسبت به نمونه کنترل در سطح $P < 0.01$ معنی‌دار بود. غلظت $1 \mu\text{g/ml}$ زهر زنبور حداقل در طی 72 ساعت، هیچ تفاوت معنی‌داری را در بقای سلولی نسبت به نمونه کنترل نشان نداد (نمودار ۱ و جدول ۱ و نمودار ۲، جدول ۲ و شکل ۱).

۱. dimethyl thiazolyl diphenyl tetrazolium bromide

۲. Merck

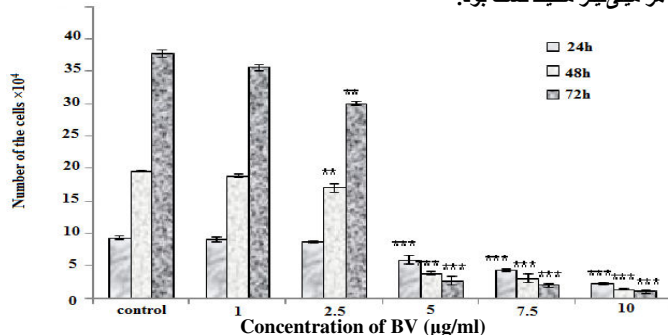
۳. cell Viability

جدول ۱. اثر غلظت‌های مختلف زهر زنبور بر تکثیر سلول‌های HL-60 پس از طی ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت با استفاده از شمارش تریپان‌بلو

	۲۴ ساعت	۴۸ ساعت	۷۲ ساعت
کنترل	۹/۴۲±۰/۲۵×۱۰³	۱۹/۶۱±۰/۱۱×۱۰³	۳۷/۸۹±۰/۵۸×۱۰³
۱ µg/ml	۹/۲۱±۰/۳۸×۱۰³	۱۸/۹۲±۰/۳۳×۱۰³	۳۵/۶۷±۰/۴۶×۱۰³
۲/۵ µg/ml	۸/۷۸±۰/۲۵×۱۰³	۱۷/۰۳±۰/۷۵×۱۰³***	۳۰/۱±۰/۳۳×۱۰³**
۵ µg/ml	۶±۰/۷×۱۰³***	۳/۸۸±۰/۲۵×۱۰³***	۲/۶۸±۰/۶۷×۱۰³***
۷/۵ µg/ml	۴/۴±۰/۱۱×۱۰³***	۳/۱۲±۰/۶۶×۱۰³***	۲/۱۳±۰/۳۱×۱۰³***
۱۰ µg/ml	۲/۲۶±۰/۱۷×۱۰³***	۱/۴±۰/۱۲×۱۰³***	۱/۰۶±۰/۲×۱۰³***

(Mean ± SEM, **P < 0.01, ***P < 0.001)

تعداد اولیه سلول‌ها $\times 10^3$ در هر میلی‌لیتر محیط کشت بود.



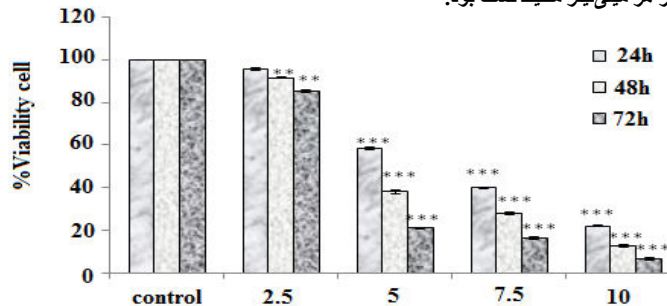
نمودار ۱. اثر غلظت‌های مختلف زهر زنبور عسل بر تکثیر سلول‌های HL-60 (تعداد سلول‌ها $\times 10^3$) پس از طی ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت با استفاده از شمارش سلولی با تریپان‌بلو (Mean ± SEM, **P < 0.01, ***P < 0.001). تعداد اولیه سلول‌ها $\times 10^3$ در هر میلی‌لیتر محیط کشت بود

جدول ۲. درصد سلول‌های زنده HL-60 در حضور غلظت‌های مختلف زهر زنبور عسل در مقایسه با کنترل در مدت ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت با روش MTT

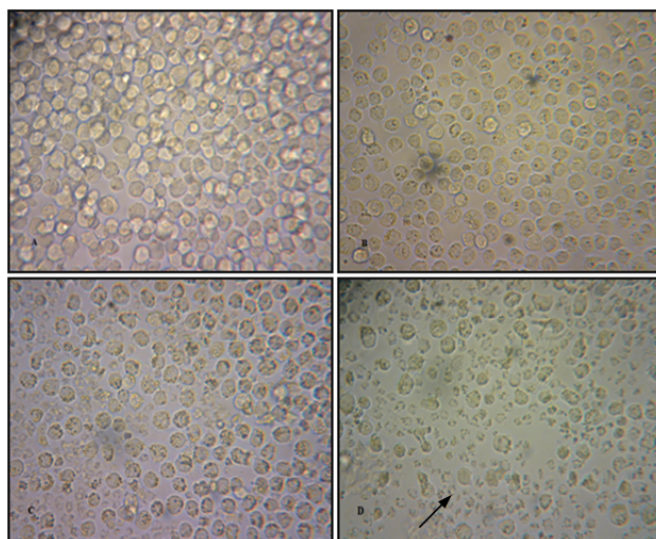
	۲۴ ساعت	۴۸ ساعت	۷۲ ساعت
کنترل	۱۰۰±۰	۱۰۰±۰	۱۰۰±۰
۲/۵ µg/ml	۹۶±۰/۵۵	۹۱/۶۷±۰/۲۱**	۸۵/۳۴±۰/۴۳**
۵ µg/ml	۵۸/۶۵±۰/۶۱***	۳۸/۳۴±۰/۸۸***	۲۱/۳۳±۰/۵۴***
۷/۵ µg/ml	۴۰/۳۱±۰/۳۳***	۲۸/۱۲±۰/۶۶***	۱۶/۵۶±۰/۴۵***
۱۰ µg/ml	۲۲/۳۱±۰/۳۷***	۱۳±۰/۴۲***	۷±۰/۳۳***

(Mean ± SEM, **P < 0.01, ***P < 0.001)

تعداد اولیه سلول‌ها $\times 10^3$ در هر میلی‌لیتر محیط کشت بود.



نمودار ۲. اثر غلظت‌های مختلف زهر زنبور عسل بر تکثیر سلول‌های HL-60 (تعداد سلول‌ها $\times 10^3$) پس از طی ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت با استفاده از روش MTT (Mean ± SEM, **P < 0.01, ***P < 0.001). تعداد اولیه سلول‌ها $\times 10^3$ در هر میلی‌لیتر محیط کشت بود



شکل ۱. بررسی ریختشناسی سلول‌های HL-60 تیمار شده با غلظت‌های مختلف زهر زنبور پس از طی ۷۲ ساعت تیمار نسبت به نمونه کنترل. (A) نمونه کنترل (B) غلظت ۰/۵ (C) غلظت ۰/۱ (D) غلظت ۰/۵ $\mu\text{g}/\text{ml}$ BV لیزشگی شدید سلول‌ها و اثر سیتو توکسیک دوزهای بالای زهر زنبور را نشان می‌دهد. نمونه کنترل سلول‌هایی با هسته درشت و مورفولوژی طبیعی هستند که هیچ گونه تیماری را دریافت نکرده است (بزرگنمایی $\times 400$).

اثر L-آسکوربیکا اسید بر تکثیر سلول‌های HL-60:

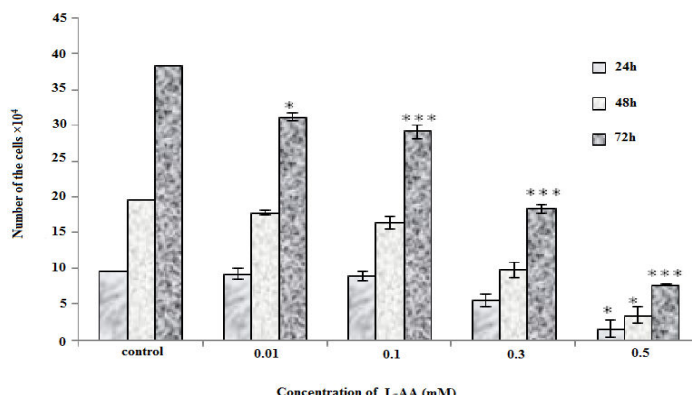
نتایج حاصل از بررسی اثر غلظت‌های مختلف L-آسکوربیکا اسید بر روی رشد سلول‌های HL-60 با رنگ‌آمیزی تریپان‌بلو نشان داد که L-آسکوربیکا اسید در غلظت‌های ۰/۱ mM و ۰/۵ mM باعث لیز شدن شدید سلول‌ها می‌شود بهطوری که پس از گذشت ۲۴ ساعت سلول زنده‌ای در محیط مشاهده نشد. در غلظت‌های ۰/۳ mM و ۰/۰ mM L-آسکوربیکا اسید در طول ۲۴ ساعت، بقایای سلول‌های مرده در محیط کشت بسیار چشمگیر بود. غلظت‌های ۰/۰۱ mM و ۰/۰۰۱ mM این ترکیب بدون ایجاد مرگ سلولی در الگویی وابسته به زمان و غلظت باعث مهار تکثیر گردید. L-آسکوربیکا اسید به‌علت داشتن خاصیت اکسیداسیون- احیا باعث ایجاد تداخل در روش MTT گردید، بنا بر این فقط روش تریپان‌بلو استفاده شد و از این روش در بررسی اثرات سیتو توکسیک L-آسکوربیک اسید بر روی سلول‌های HL-60 استفاده نشد (جدول ۳، نمودار ۳ و شکل ۲).

جدول ۳. اثر غلظت‌های مختلف L-آسکوربیکا اسید بر تکثیر سلول‌های HL-60 پس از طی ۰/۰۰۱، ۰/۰۱، ۰/۰۳ و ۰/۰۵ mM با استفاده از شمارش سلولی با تریپان‌بلو

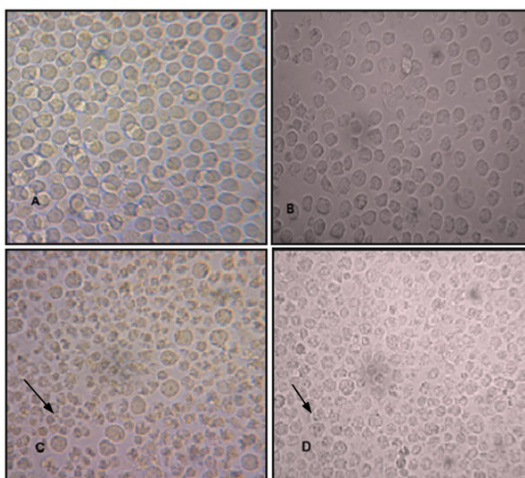
	ساعت ۲۴	ساعت ۴۸	ساعت ۷۲
کنترل	$9/47 \pm 0/75 \times 10^4$	$19/70 \pm 0/33 \times 10^4$	$38/33 \pm 0/54 \times 10^4$
۰/۰۱ mM	$9/28 \pm 0/67 \times 10^4$	$17/82 \pm 0/87 \times 10^4$	$31/23 \pm 0/98 \times 10^4$
۰/۰۱ mM	$9/07 \pm 0/88 \times 10^4$	$16/43 \pm 1/06 \times 10^4$	$29/16 \pm 0/57 \times 10^4$
۰/۰۳ mM	$5/62 \pm 1/24 \times 10^4$	$9/85 \pm 1/11 \times 10^4$	$18/37 \pm 0/11 \times 10^4$
۰/۰۵ mM	$1/66 \pm 0/33 \times 10^4$	$2/56 \pm 0/55 \times 10^4$	$7/82 \pm 0/12 \times 10^4$

(Mean \pm SEM, *P<0/05, ***P<0/001)

تعداد اولیه سلول‌ها $10^4 \times 5$ در هر میلی‌لیتر محیط کشت بود.



نمودار ۳. اثر غلظت‌های مختلف L-آسکوربیکاصلید بر تکثیر سلول‌های HL-60 (تعداد سلول‌ها $\times 10^4$) پس از طی ۴۸، ۷۲ و ساعت با استفاده از شمارش تریپان بلو (Mean \pm SEM، *P<0.05، **P<0.01، ***P<0.001) تعداد اولیه سلول‌ها 1×10^5 در هر میلی‌لیتر محیط کشت بود



شکل ۲. بررسی مورفولوژی سلول‌های HL-60 تیمار شده با غلظت‌های مختلف L-آسکوربیکاصلید پس از طی ۷۲ ساعت تیمار نسبت به نمونه کنترل. (A) نمونه کنترل. (B) غلظت ۰/۱ (C) غلظت ۰/۰۱ و (D) غلظت ۰/۱ mM L-AA. پیکان لیز شدگی شدید سلول‌ها و اثر سیتو توکسیک دوز‌های زهر زنبور را نشان می‌دهد. نمونه کنترل هیچ گونه تیماری را دریافت نکرده است (بزرگنمایی $\times 400$)

نتایج حاصل از همافزایی زهر زنبور عسل و L-آسکوربیکاصلید بر روی تکثیر سلول‌های HL-60:

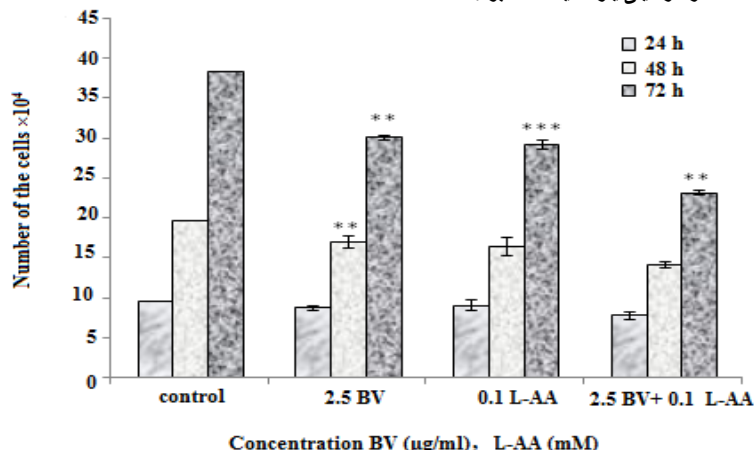
در این تحقیق اثر همافزایی زهر زنبور و L-آسکوربیکاصلید در غلظت‌های ۰/۰۱ mM و ۰/۱ mM L-آسکوربیک اسید و $2/5 \mu\text{g}/\text{ml}$ زهر زنبور بر روی مهار تکثیر سلول HL-60 در $2/5 \mu\text{g}/\text{ml}$ همافزایی غلظت ۰/۰۱ mM Zهر زنبور و L-آسکوربیکاصلید اثر مهار تکثیری قابل توجهی نشان نداد و بیشترین مهار تکثیر سلولی در غلظت $2/5 \mu\text{g}/\text{ml}$ زهر زنبور و $0/1 \mu\text{M}$ L-آسکوربیکاصلید در طی ۷۲ ساعت محاسبه شد. کاربرد همزمان Zهر زنبور و L-آسکوربیکاصلید نشان داد که میزان مهار تکثیر سلولی نسبت به زمان استقاده از هر یک به تنهایی افزایش می‌یابد. بنا بر این Zهر زنبور همراه با L-آسکوربیک اثر همافزایی در مهار تکثیر سلول‌های HL-60 دارد (جدول ۴ و نمودار ۴ و شکل ۳).

جدول ۴. اثر غلظت $2/5 \mu\text{g/ml}$ زهر زنبور، $L-0.1 \text{ mM}$ آسکوربیک اسید و غلظت توأم این دو ترکیب بر تکثیر سلول‌های HL-60 با استفاده از شمارش سلولی توسط تریپان بلو

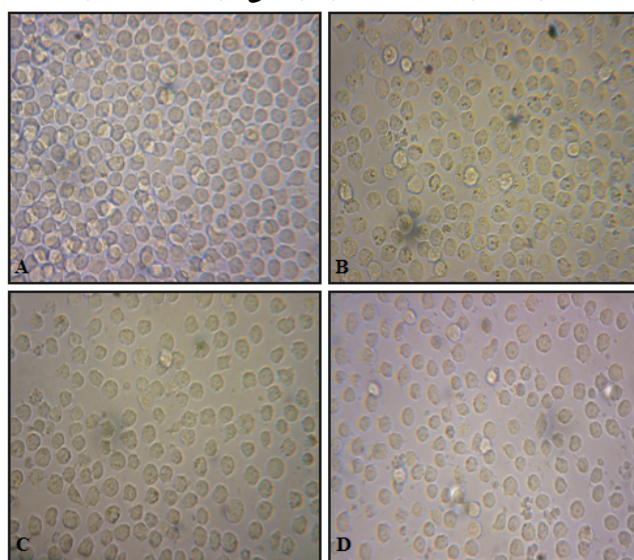
	کنترل	$-L-0.1 \text{ mM}$ آسکوربیک اسید	$2/5 \mu\text{g/ml}$ زهر زنبور	$\text{mM} + 2/5 \mu\text{g/ml}$ $L-0.1$ -آسکوربیک اسید
۲۴ ساعت	$9/67 \pm 0/75 \times 10^4$	$9/07 \pm 0/47 \times 10^4$	$8/78 \pm 0/25 \times 10^4$	$7/81 \pm 0/45 \times 10^4$
۴۸ ساعت	$19/20 \pm 0/33 \times 10^4$	$16/43 \pm 1/06 \times 10^4$	$17/03 \pm 0/75 \times 10^4^{***}$	$14/18 \pm 0/41 \times 10^4$
۷۲ ساعت	$38/33 \pm 0/54 \times 10^4$	$29/16 \pm 0/57 \times 10^{****}$	$30/1 \pm 0/33 \times 10^{***}$	$23/21 \pm 0/34 \times 10^{***}$

(Mean \pm SEM. **P < 0.01, ***P < 0.001)

تعداد اولیه سلول‌ها 5×10^4 در هر میلی‌لیتر محیط کشت بود.



نمودار ۴. اثر $2/5 \mu\text{g/ml}$ زهر زنبور، $L-0.1 \text{ mM}$ آسکوربیک اسید و در غلظت توأم این دو ترکیب بر تکثیر سلول‌های HL-60 با استفاده از شمارش سلولی توسط تریپان بلو (Mean \pm SEM. **P < 0.01, ***P < 0.001)
تعداد اولیه سلول‌ها 5×10^4 در هر میلی‌لیتر محیط کشت بود



شکل ۳. سلول‌های HL-60 تیمار شده با غلظت $2/5 \mu\text{g/ml}$ زهر زنبور (B) و غلظت 0.1 mM L-آسکوربیک اسید (C) و همافرایی دو ترکیب فوق (D) نسبت به نمونه کنترل (A)، پس از طی ۷۲ ساعت تیمار. نمونه کنترل هیچ گونه تیماری را دریافت نکرده است (بزرگنمایی $400 \times$)

بحث

در تحقیق حاضر غلظت‌های مختلف زهر زنبور و L-آسکوربیکا اسید به صورت منفرد و همچنین توأم در مدت زمان ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت بر روی سلول‌های HL-60 اثر داده شدند. نتایج نشان می‌دهد که زهر زنبور در غلظت‌های بالا موجب مرگ سلولی و در غلظت پایین موجب مهار تکثیر سلول‌ها می‌شود. زهر زنبور در غلظت‌های بالای $10 \mu\text{g}/\text{ml}$ دارای اثر کشنندگی شدیدی بر روی سلول‌های HL-60 است. زهر زنبور در دوزهای $5 \mu\text{g}/\text{ml}$ و $7/5 \mu\text{g}/\text{ml}$ به صورت وابسته به زمان و غلظت، باعث کاهش بقای سلولی گردید و بعد از طی ۷۲ ساعت واکوئله شدن شدید سلول‌ها و کاهش شدید درصد سلول‌های زنده در محیط کشت مشاهده شد. زهر زنبور در غلظت $2/5 \mu\text{g}/\text{ml}$ در طی ۷۲ ساعت بدون القای مرگ سلولی باعث کاهش معنی‌داری در میزان سلول‌های زنده نسبت به نمونه کنترل گردید و بقایای سلول‌های مرده در محیط تفاوتی با نمونه کنترل نداشت و به نظر می‌رسد این کاهش بیشتر مرتبط با مهار تکثیر بوده باشد نه مرگ سلولی. در بررسی اثر L-آسکوربیک اسید بر روی سلول‌های HL-60 مشاهده شد که L-آسکوربیک اسید در غلظت‌های بالاتر از 0.5 mM دارای اثرات سیتوتوکسیک بر روی سلول‌های HL-60 است، به طوری که بعد از ۲۴ ساعت سلول زنده‌ای در محیط مشاهده نشد. غلظت‌های 0.3 mM و 0.5 mM -L-آسکوربیک اسید به صورت وابسته به زمان و غلظت دارای اثر هستند و در طول ۲۴ ساعت بقای سلولی بهشت کاهش یافت. بیشترین اثر مهار تکثیری L-آسکوربیک اسید در غلظت 1 mM مشاهده شد. با افزایش غلظت L-آسکوربیک اسید لیزش‌گی شدید سلول‌ها مشاهده شد و درصد بیشتری از سلول‌ها دچار مرگ شدند. با توجه خاصیت ضدتکثیری زهر زنبور در این تحقیق زهر به عنوان گزینه‌ای مناسب برای کاهش اثر سیتوتوکسیک غلظت‌های بالای L-آسکوربیک اسید مورد توجه قرار گرفت. بدین‌منظور زهر زنبور به صورت توأم با غلظت غیرسمی L-آسکوربیک اسید، برای افزایش مهار تکثیر سلول‌های HL-60 و کاهش اثرات جانبی غلظت بالای L-آسکوربیک اسید به کار گرفته شد. نتایج این هما فرازایی نشان داد که استفاده از زهر زنبور با غلظت $2/5 \mu\text{g}/\text{ml}$ و L-آسکوربیک اسید با غلظت 1 mM به صورت همزمان بدون داشتن اثر سیتوتوکسیک باعث افزایش مهار تکثیر سلول‌های HL-60 می‌شود. در سال ۲۰۰۳، کانگ^۱ اثر L-آسکوربیک اسید را بر روی رشد سلول‌های HL-60 بر پایه القای آپوپتوز بررسی کرد و نشان داد که L-آسکوربیک اسید در غلظت‌های $M^{-1} \geq 10^{-4}$ دارای بیشترین اثر مهار تکثیری بر روی رشد سلول‌های HL-60 است [۱۲] که با نتایج این پژوهش مطابقت دارد. پارک^۲ و همکارانش در سال ۲۰۰۴، اثر L-آسکوربیک اسید را بر روی سلول‌های لوسمی بررسی کردند و نشان دادند که L-آسکوربیک اسید در غلظت 1 mM به صورت وابسته به زمان و غلظت موجب مهار تکثیر سلول‌های لوسمی حاد میلوئیدی می‌شود و بهطور اساسی موجب القای آپوپتوز می‌گردد [۱۶]. به هر حال مکانیسم‌های مولکولی سیگنانالینگ سلولی که طی آن‌ها L-آسکوربیک اسید منجر به آغاز مرگ سلولی می‌شود، بهطور کامل واضح نیست. در سال ۲۰۰۴، هان^۳

۱. Kang

۲. Park

۳. Han

و همکارانش پیشنهاد نمودند که L-آسکوربیک اسید از طریق مهار فعالیت فاکتور هسته‌ای kappa- β (NF- $k\beta$) به عنوان تنظیم کننده بیان بسیاری از رن‌ها شناخته می‌شود و در تکثیر سلولی، پاسخ‌های التهابی و آپوپتوز دخیل است [۱۸]. افزایش بیان این فاکتور در بسیاری از سلول‌های سرطانی دیده می‌شود که منجر به مقاوم شدن در برابر عوامل متوقف کننده تکثیر و یا القای آپوپتوز می‌گردد [۱۹]. محققان بیان بالای آنزیم سیکلواکسیژناز-۲ را در سلول‌های سرطانی متنوعی از جمله سرطان سینه، شش، پانکراس و معده نشان داده‌اند و پیشنهاد کردند که اثر مهاری L-آسکوربیک اسید روی سلول‌های سرطانی از طریق مهار بیان فاکتور هسته‌ای kappa- β و در نتیجه مهار بیان آنزیم سیکلواکسیژناز-۲ باشد [۱۷]. بسیاری از داروهایی که اخیراً در درمان سرطان از آن‌ها استفاده می‌شود، با مهار آنزیم سیکلواکسیژناز، می‌توانند باعث توقف رشد تومورهای خاص شوند [۲۰]. اثر مهاری L-آسکوربیک اسید بر روی فاکتور هسته‌ای kappa- β به تولید H_2O_2 و گلوتاتئون وابسته است. L-آسکوربیک اسید با مهار گلوتاتئون باعث تجمع H_2O_2 تولید شده در درون سلول می‌شود و این تجمع H_2O_2 نقش مهمی در مهار تکثیر با L-آسکوربیک ایفا می‌کند [۱۲]، [۱۷]. در سال ۱۹۹۱، ساکاگامی^۱ نشان داد که^۲ (SBA) در افراد سرطانی حجم تومور را بدون هیچ اثر جانبی کاهش می‌دهد [۲۱]. محققان اثر آرسنیک تری اکسید (As_2O_3) را روی سلول‌های سرطانی بررسی کردند و نشان دادند اثر مهار رشد آرسنیک تری اکسید بر روی سلول‌های سرطانی در صورت استفاده توأم با L-آسکوربیک اسید افزایش می‌یابد [۱۷]. بررسی‌های متعدد پارک و همکارانش نشان داد که L-آسکوربیک اسید رشد سلول‌های پروژنیتور لوسومی در افراد با لوسومی میلوبنیدی حاد و یا سندرم میلوبنیدی‌اسپلاتیک^۳ را بهطور چشمگیری تنظیم می‌کند و یک تنظیم کننده رشد کلونی سلول‌های میلوبنیدی موش در محیط *invitro* است. درمان‌های اخیر نشان دادند که بهکار بردن L-آسکوربیک اسید در افراد با لوسومی میلوبنیدی حاد و تومورهای بدخیم بهصورت *invivo* می‌تواند مفید باشد [۱۰]، [۱۶]. زهر زنبور عسل دارای خاصیت ضدسرطانی است. آپوپتوز، نکروز و لیزشدن سلول‌های توموری مکانیسم‌هایی هستند که برای مهار رشد تومور توسط زهر زنبور پیشنهاد می‌شوند [۲۲]، [۲۳]. فعال شدن فسفولیپاز A₂ با ملیتین مکانیسمی مهم برای فعالیت ضدسرطانی زهر زنبور است. کیم^۴ پیشنهاد می‌کند که ملیتین موجود در زهر زنبور بهدلیل فعل کردن فسفولیپاز A₂ دارای اثرات سمی بر ضد سلول‌های سرطانی است [۲۴]. در سال ۱۹۸۵، هیت^۵ اولین بار اثر مهاری ملیتین را در محیط *in vitro* گزارش کرد و نشان داد که ملیتین به عنوان یک مهار کننده کالمودولین، رشد را در سلول‌های لوسومی انسان و موش مهار می‌کند. لی^۶ و هیت در سال ۱۹۸۵ اثر مهاری

^۱. Sakagami^۲. sodium benzylidene ascorbate^۳. Myelodysplastic^۴. kim^۵. Hait^۶. Lee

ملیتین بر روی رشد سلول‌های آستروسیتوما C6 بررسی کردند. آن‌ها نتایج جالبی را در مورد ارتباط بین مهارکننده‌های کالمودولین و مهار رشد سلول گزارش کردند. لزو^۱ در سال ۱۹۸۵، مکانیسم‌های مشابهی را برای اثر سمی ملیتین بر روی سلول‌های لوسمی L1210 گزارش کرد. دوون^۲ و کلیون^۳ در سال ۱۹۸۶ نشان دادند که سلول‌های لوسمی سرطانی L1210 نسبت به سلول‌های سالم 2/DBA طحال موش ۲ تا ۴ بار بیشتر به اثرات سمی ملیتین حساس‌اند [۸]. زهر زنبور به دلیل دارا بودن ترکیبات فعالی از قبیل ملیتین و فسفولیپاز-A₂ در غلظت‌های غیررسمی، باعث مهار فعالیت فاکتور هسته‌ای kappa-β و مهار m-RNA سیکلو اکسیژنаз-2 می‌شود. فعالیت مهاری ملیتین بر روی فاکتور هسته‌ای kappa-β برای اثر ضد سرطانی زهر زنبور ضروری است [۸]، [۲۴]. چو^۴ در سال ۲۰۱۰، اثر زهر زنبور را بر روی متاستاز سلول‌های سرطانی سینه بررسی کرد و نشان داد که مهار شدن فاکتور هسته‌ای kappa-β با زهر زنبور برای خاصیت ضدسرطانی زهر و جلوگیری متاستاز ضروری است [۲۵]. پارک و همکارانش در سال ۲۰۰۴، اثر ضد التهابی زهر زنبور را بر روی سلول‌های Raw 264.7 گزارش کردند و نشان دادند که زهر زنبور با مهار فاکتور هسته‌ای kappa-β باعث کاهش بیان آنزیم-2 COX و NO می‌شود [۲۶]. در سال ۲۰۰۶ سون^۵ و همکارانش نشان دادند که ملیتین موجود در زهر زنبور در الگویی وابسته به غلظت از طریق مهار فعالیت سیگنالهای Akt و فاکتور هسته‌ای kappa-β و همچنین بالا بردن بیان پروتئین‌های دخیل در آپوپتوز باعث مهار تکثیر سلول‌های عضله صاف جداره عروق می‌گردد [۲۷]. نتایج حاصل از این پژوهش نیز نشان داد که زهر تکثیر را در رده سلولی HL-60 مهار می‌کند که با تحقیقات انجام گرفته در رابطه با توانایی مهار تکثیر زهر زنبور مطابقت دارد. در سال ۲۰۱۰، هو^۶ اثر زهر زنبور را به عنوان مهار کننده آنژیوژنزر بر روی سلول‌های سرطانی ریه گزارش کرد و بیان کرد که زهر فاکتور رشد اندوتیال عروق (VGEF) و Akt را مهار می‌کند و آنژیوژنزر تومور را به صورت چشمگیری متوقف می‌کند [۲۸]. لزو^۷ و همکارانش در سال ۱۹۹۱ گزارش کردند که ملیتین در غلظتی که تکثیر را در سلول‌های سرطانی مهار می‌کند، بر روی مهار رشد سلول‌های نرمال مؤثر نیست [۲۹]. اورسولیک^۸ در سال ۲۰۰۱ نشان داد که زهر زنبور رشد را بر روی رده‌های سلولی V79 و Hela مهار و القای تمایز را در این سلول‌ها تحیریک می‌کند [۲۲]. پژوهش‌های اخیر فعالیت ضدتوموری زهر زنبور را در محیط invitro و invitivo نشان داده‌اند و بیان می‌کنند که زهر زنبور می‌تواند به عنوان عاملی برای درمان تومورهای بدخیم استفاده شود [۷]، [۲۳]. با توجه به مسیرهای مولکولی دخیل در تکثیر سلولی می‌توان گفت که زهر زنبور بر عملکرد L-آسکوربیکا اسید تأثیرگذار است. این ترکیب در غلظت‌های غیررسمی و مهاری می‌تواند از طریق مهار فعالیت فاکتور هسته‌ای kappa-β و کاهش بیان COX-2، موجب افزایش اثر مهار تکثیری L-آسکوربیکا اسید بر روی سلول‌های سرطانی HL-60 شود.

^۱. Lazo^۲. Dunn^۳. Killion^۴. Cho^۵. Son^۶. Huh^۷. Zhu^۸. Orsolic

نتیجه‌گیری نهایی

نتایج حاصل از این پژوهش تأثیرگذاری زهر زنبور عسل و L-آسکوربیکاصلید بر تکثیر رده سلولی HL-60 است. مقایسه اثر همزمان زهر زنبور و L-آسکوربیکاصلید با اثر منفرد هر کدام نشان داد که زهر زنبور موجب افزایش اثر مهار تکثیری L-آسکوربیکاصلید می‌شود.

تشکر و قدردانی

این پژوهش در قالب پایان‌نامه کارشناسی ارشد، در مرکز تکثیر و پرورش حیوانات آزمایشگاهی دانشکده علوم زیستی دانشگاه تربیت معلم تهران اجرا شده است. از استادی محترم و تمام کسانی که در اجرای این پژوهش کمک کرده‌اند، و نیز از جناب آقای دکتر ایمانی که ما را در تهیه زهر زنبور یاری کردن، سپاس‌گزاری می‌شود.

منابع

1. D. Hanahan, R. A. Weinberg, "Hallmarks of cancer cell", *Cell J*, 144 (2011) 646-674.
2. G. Opdenakker, J. Damme, "The countercurrent principle in invasion and metastasis of cancer cells. Recent insights on the roles of chemokines", *Int Development Biology J*, 48 (2004) 519-527.
3. S. Kitada, I. Pedersen, A. Schimmer, J. Reed, "Dysregulation of apoptosis genes in hematopoietic malignancies", *Oncogene J*, 21 (2002) 3459-3474.
4. L. Altucci, E. Wilhelm, H. Gronemeyer, "Leukemia: beneficial actions of retinoids and rexinoids", *Biochemistry and Cell Biology J*, 36 (2003) 178-182.
5. R. Gallagher, S. Collins, J. Trujillo, K. McCredie, M. Ahearn, S. Tsai, et al, "Characterization of the continuous, differentiating myeloid cell line (HL-60) from a patient with acute promyelocytic leukemia", *Blood J*, 54 (1979) 713-733.
6. M. H. Jang, M. C. Shin, S. Limi, S. M. Han, H. J. Park, I. Shin, "Bee venom induces apoptosis and inhibits expression of cyclooxygenase-2 mRNA in human lung cancer cell line NCI-H1299", *Pharmacol Sci J*, 91 (2003) 95-104.
7. N. Orsolic, L. Sever, S. Verstovsek, S. Terzic, I. Basic, "Inhibition of mammary carcinoma cell proliferation in vitro and tumor growth in vivo by bee venom", *Toxicon J*, 41 (2003) 861-870.

8. D. J. Son, J. W. Lee, Y. H. Lee, H. S. Song, C. K. Lee, J. T. Hong, "Therapeutic application of anti-arthritis, pain-releasing, and anti-cancer effects of bee venom and its constituent compounds", *Pharmacology & Therapeutics J*, 115 (2007) 246-270.
9. J. Sebastian, A. Katz, P. Eck, O. Kwon, J. Lee, Sh. Chen, et al, "Vitamin C as an Antioxidant: Evaluation of Its Role in Disease Prevention", *American College of Nutrition J*, 22 (2003) 18-35.
10. S. Park, Ch. Park, E. Hahm, K. Kim, B. Kimler, et al, "Activation of Raf1 and the ERK pathway in response to L-ascorbic acid in acute myeloid leukemia cells", *Cellular Signalling J*, 17 (2005) 111-119.
11. F. Harrison, J. May, "Vitamin C function in the brain: vital role of the ascorbate transporter SVCT2", *Free Radical Biology & Medicine J*, 46 (2009) 719-730.
12. H. Kang, J. Suh, J. Lee, S. Yoon, J. Hyun, S. Choi, et al, "Induction of the Differentiation of HL-60 Promyelocytic Leukemia Cells by L-Ascorbic Acid", *Free Radical Research J*, 37 (2003) 773-779.
13. A. Naidu, "Vitamin C in human health and disease is still a mystery? *Nutrition J*", 2 (2003) 10-20.
14. M. Levine, R. Daruwala, J. Park, S. Rumsey, Y. Wang, "Does vitamin C have a pro-oxidant effect? *Nature J*", 395 (1998) 231-232.
15. Qi. Chen, M. Espey, M. Krishna, J. Mitchell, Ch. Corpe, G. Buettner, et al, "Pharmacologic ascorbic acid concentrations selectively kill cancer cells: Action as a pro-drug to deliver hydrogen peroxide to tissues", *National Acad of Sciences J*, 102 (2005) 13604-13609.
16. S. Park, S. Han, Ch. Park, E. Hahm, S. Lee, H. Park, et al, "L-Ascorbic acid induces apoptosis in acute myeloid leukemia cells via hydrogen peroxide-mediated mechanisms", *Biochemistry & Cell Biology J*, 36 (2004) 2180-2195.
17. S. Han, K. Kim, E. Hahm, S. Lee, Y. Surh, H. Park, et al, "L-Ascorbic Acid Represses Constitutive Activation of NF- κ β and COX-2 Expression in Human Acute Myeloid Leukemia, HL-60", *Cellular Biochemistry J*, 93 (2004) 257-270.
18. A. A. Beg, D. Baltimore, "An essential role for NF-kappa β in preventing TNF-alpha-induced cell death", *Science J*, 274 (1996) 782-784.

19. D. Colloni, G. Martinelli, F. Messa, M. Baccarani, G. Saglio, "Nuclear factor k β as a target for new drug development in myeloid malignancies", *Hematologica J*, 92 (2007) 1224-1229.
 20. KK. Wu, "Cyclooxygenase-2 induction: Molecular mechanism and pathophysiologic roles", *Lab Clin Med J*, 128 (1996) 242-245.
 21. H. Sakagami, K. Asano, K. Fukuchi, K. Gomi, H. Ota, K. Kazama, et al, "Induction of tumor degeneration by sodium benzylideneascorbate", *Anticancer Res J*, 11 (1991) 1533-1538.
 22. N. Orsolic, L. Sver, K. Bendelja, "Basic antitumor activity of bee venom", *Periodicum Biologorum J*, 103 (2001) 49-54.
 23. X. Liu, D. Chen, "Effect of honey bee venom on proliferation of K1735M2 mouse melanoma cells in-vitro and growth of murine B16 melanomas in-vivo", *Pharmacy and Pharmacology J*, 54 (2002) 1083-1089.
 24. H. W. Kim, Y. B. Kwon, T. W. Ham, D. H. Roh, S. Y. Yoon, S. Y. Kang, et al. "General pharmacological profiles of bee venom and its water soluble fractions in rodent models", *Vet Sci J*, 5 (2004) 309-318.
 25. H. Cho, Y. Jeong, K. Park, Y. Park, K. Chung, K. Lee, et a, "Bee venom suppresses PMA-mediated MMP-9 gene activation via JNK/p38 and NF-B-dependent mechanisms", *Ethnopharmacology J*, 127 (2010) 662-668.
 26. H. J. Park, S. H. Lee, D. J. Son, K. W. Oh, K. H. Kim, H. S. Song, et al, "Anti-arthritis effect of bee venom: inhibition of inflammation mediator generation by suppression of NF-kappa β through interaction with the p50 subunit", *Arthritis Rheum J*, 50 (2004) 3504-3515.
 27. D. J. Son, S. J. Ha, H. S. Song, Y. Lim, Y. P. Yun, J. W. Lee, et al, "Melittin inhibits vascular smooth muscle cell proliferation through induction of apoptosis via suppression of nuclear factor-kappa β and Akt activation and enhancement of apoptotic protein expression", *Pharmacol Experimental Therapeutics J*, 317 (2006) 627-634.
 28. J. Huh, Y. Baek, "Bee venom inhibits tumor angiogenesis and metastasis by inhibiting tyrosine phosphorylation of VEGFR-2 in LLC-tumor-bearing mice", *Cancer Lett J*, 292 (2010) 98-110.
 29. H. Zhu, I. Tayeh, L. Israel, M. Castagna, "Different susceptibility of lung cell lines to inhibitors of tumor promotion and inducers of differentiation", *Biol Regul Homeost Agents J*,