



تخلیص پروتئین محرک فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های کشنده طبیعی

سیستم ایمنی از غضروف کوسه ماهی

افشار بارگاهی^{۱*}، زهیر محمد حسن^۲، عذرا ربانی چادگانی^۳

^۱ مرکز تحقیقات زیست فناوری دریایی خلیج فارس، پژوهشکده زیست پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

^۲ گروه ایمونولوژی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس تهران

^۳ مرکز تحقیقات بیوشیمی و بیوفیزیک، دانشگاه تهران

چکیده

زمینه: از آنجا که در طب سنتی از غضروف کوسه ماهی جهت درمان سرطان و به خصوص انواع مرتبط با سیستم ایمنی استفاده می‌شد، این احتمال وجود داشت که موادی در غضروف موجود باشد که قادر به تحریک و تقویت عمومی سلول‌های ایمنی بدن باشند. لذا در این تحقیق با توجه به پاسخ سلول‌های کشنده طبیعی (NK) سیستم ایمنی به طیف وسیعی از آنتی‌ژن‌ها بدون نیاز به ایمونیزاسیون قبلی، از آن جهت تخلیص پروتئین موثره غضروف کوسه ماهی استفاده گردید.

مواد و روش‌ها: اثر تحریک‌کنندگی پروتئین‌های جدا شده از غضروف کوسه ماهی بر فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK از منشاء لنفوسیت‌های خون محیطی انسانی، در شرایط محیط کشت مورد مطالعه قرار گرفت. پروتئین‌های غضروف کوسه ماهی توسط ستون کروماتوگرافی تعویض یون (DE-52) و روش اولترافیلتراسیون تخلیص گردید. تأثیر تحریک‌کنندگی فراکشن‌های به دست آمده بر فعالیت سایتوتوکسیکی سلول‌های NK فعال شده علیه سلول‌های لوکمیای میلونیدی مزن انسانی (K562) به روش آنزیماتیک لاکتات دهیدروژناز (LDH) سنجیده شد. جهت ارزیابی نتایج از آزمون آماری تی‌استودنت استفاده گردید.

یافته‌ها: بر اساس روند الکتروفورز ژل پلی‌اکریل آمید نمونه‌های پروتئینی به دست آمده، بیشترین تأثیر سایتوتوکسیک مربوط به نمونه AR10 حاوی پروتئین به وزن مولکولی تقریباً ۱۴ کیلودالتون بود.

نتیجه‌گیری: غضروف کوسه ماهی حاوی پروتئینی به وزن مولکولی تقریباً ۱۴ کیلودالتون با خواص محرک فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK سیستم ایمنی بدن است.

واژگان کلیدی: غضروف کوسه ماهی، پروتئین، تخلیص، سلول‌های NK، ایمونوتراپی

دریافت مقاله: ۸۸/۵/۲۸ - پذیرش مقاله: ۸۸/۷/۲۵

مقدمه

اسکلت درونی کوسه ماهی در حدود ۸-۶ درصد از کل وزن آن می‌باشد و تقریباً به‌طور کامل غضروفی و غیر استخوانی است (۱). ماتریکس یا محیط خارج سلول در بافت غضروف در مقایسه با سلول‌های سازنده آن، از درصد بسیار بالاتری برخوردار می‌باشد؛ به گونه‌ای که سلول‌های غضروف با جمعیت کم به‌خوبی در آن ماتریکس شناور هستند. از خواص جالب توجه غضروف، عدم وجود عروق و همچنین مقاومت آن در مقابل رگزایی و متاستازهای ضروری جهت رشد و یا بروز سلول‌های سرطانی است (۲). در طب سنتی از غضروف کوسه ماهی جهت درمان بیماری‌هایی نظیر روماتیسم مفاصل، اسکروزیس سیستمیک، بیماری گلوکوما چشمی، سارکوما، لنفوما و برخی از دیگر انواع سرطان‌ها استفاده گردیده است (۹-۴).

همچنین وجود مواد فعال بیولوژیکی در غضروف کوسه ماهی گزارش شده است؛ که به‌دلیل تحریک سیستم ایمنی سلولی و یا هومورال سبب کاربرد آن جهت درمان سرطان یا تقویت و تحریک سیستم ایمنی بدن گردیده است (۱۰-۱۲). تأثیر مواد سازنده ماتریکس خارج سلولی غضروف بر تحریک فعالیت سلول‌های لنفوسیتی T در عدم حضور مونوسیت‌ها و سلول‌های ارائه‌کننده آنتی‌ژن (APC) گزارش شده است (۱۳). برخی مواد سازنده غضروفی به‌طور مستقیم با گیرنده‌های سطح سلول‌های T وارد واکنش گردیده و سبب افزایش ترشح و بیان ژن سایتوکاین‌هایی نظیر اینترلوکین-۲ (IL-2) و اینترفرون-گاما (γ -IFN) و فاکتور نکروز کننده تومور-آلفا (α -TNF)، بدون نیاز به فعال‌سازی قبلی گیرنده‌های سطحی سلول‌های T می‌گردند (۱۴). سایتوکاین‌های مذکور به‌خصوص IL-2 و IFN- γ

سبب افزایش فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK^۱ می‌گردند (۱۵). بدین‌گونه سلول‌های NK فعال شده قادر به اتصال و حذف سلول‌های هدف، بدون نیاز به فعال‌سازی قبلی سیستم ایمنی میزبان می‌باشند (۱۶). از طرفی وجود موادی در غضروف جانوران گزارش شده است که می‌تواند موجب افزایش توان کشندگی سلول‌های NK علیه سلول‌های سرطانی شود (۱۷) و (۱۸). لذا با توجه به تحقیقات انجام شده در مورد غضروف انواع جانداران به‌خصوص کوسه ماهی، این مطالعه با فرض وجود مواد پروتئینی با خواص تحریکی و تقویت‌کنندگی سلول‌های NK از سیستم ایمنی طراحی گردیده و هدف تخلیص و شناسایی این‌گونه مواد می‌باشد.

مواد و روش کار

تهیه سلول‌های هدف

سلول‌های لوکمیای میلوئیدی مزمن انسانی (K562)^۲ از انستیتوی رازی-ایران تهیه گردید. از این سلول‌ها به‌عنوان سلول‌های هدف جهت سلول‌های NK فعال شده تحت تأثیر نمونه‌های تهیه شده از غضروف کوسه ماهی استفاده گردید (شکل ۱). ابتدا سلول‌های K562 در محیط کشت RPMI-1640^۳ حاوی ۵ درصد سرم جنین گاوی (FCS)، ۱۰۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر استرپتومایسین، ۱۰۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر پنی‌سیلین و ۲ میلی‌مولار ال-گلوتامات در شرایط ۵ درصد دی‌اکسیدکربن و ۹۵ درصد اکسیژن در دمای ۳۶ درجه سانتی‌گراد کشت داده شد. سپس از آن به‌عنوان

¹ Natural Killer Cells

² Human Chronic Myeloid Leukemia

³ Roswell Park Memorial Institute

سلول‌های هدف (T) استفاده گردید (۱۵ و ۱۹).



تهیه سلول‌های مهاجم

سلول‌های لنفوسیتی تک هسته‌ای خون محیطی انسانی از طریق خون‌گیری از افراد سالم و بالغ به صورت تازه به دست آمد. نمونه با حجم معادلی از بافر فسفات سالین (PBS) به غلظت ۰/۲ مولار و PH معادل ۷/۴ مخلوط گردید و توسط محیط فیکول^۴، در دور ۹۰۰×g به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفوژ و سلول‌های لنفوسیتی جدا گردید. جهت حذف سلول‌های مونوسیت و ماکروفاژ، این سوسپانسیون در فلاسک‌های کشت به مدت دو ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد در آنکوباتور کشت سلول، نگهداری گردید (۲۰). از این سلول‌ها به عنوان ذخیره سلول‌های NK مهاجم (E)^۶ جهت مراحل بعدی آزمایش استفاده گردید.

فعال‌سازی و تحریک سلول‌های مهاجم NK

در هر مرحله از فرآیند تخلیص غضروف کوسه ماهی جهت فعال‌سازی اولیه و ایجاد تحریک در سلول‌های NK مهاجم، غلظت‌های افزایشی ۱×۱۰^۵ و ۲×۱۰^۵ سلول بر میلی‌لیتر در محیط کشت RPMI-1640 به ازاء هر چاهک میکروپلیت‌های ۹۶ خانه‌ای مخصوص کشت سلول قرار داده شد. سپس

دوزهای معینی از فراکشن‌های پروتئینی خالص شده از غضروف که قبلاً در همان محیط کشت به تعادل رسیده بود افزوده گردید. سپس پلیت‌ها به مدت ۱۸ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد در آنکوباتور نگهداری شدند.

سنجش فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK

جهت ارزیابی اثر تحریک‌کنندگی فراکشن‌های پروتئینی حاصل از غضروف کوسه ماهی بر میزان فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK علیه سلول‌های K562، از روش سنجش آنزیمی لاکتات دهیدروژناز (LDH) استفاده گردید (۱۹). بدین منظور تعداد ۲×۱۰^۴ سلول K562 به ازای هر چاهک از میکروپلیت‌های ۹۶ خانه‌ای الیزا^۷ در مجاورت سلول‌های NK که قبلاً تحت تأثیر پروتئین‌های غضروف کوسه ماهی تحریک شده بودند، به نسبت‌های مختلف ۲۰/۱، ۱۰/۱ و ۵/۱ از سلول‌های مهاجم به سلول‌های هدف (E/T)^۸ افزوده شدند. مجموعه فوق به مدت ۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه آنکوبه گردید. سپس در دور ۹۰۰×g به مدت ده دقیقه سانتریفوژ شده و ۰/۱ میلی‌لیتر از مایع رویی از سوسپانسیون سلولی مجدداً به پلیت‌های مخصوص الیزا انتقال داده شد و به آن حجمی معادل با ۰/۱ میلی‌لیتر از سوبسترای آنزیمی LDH شامل: L-لاکتات ۲- ۵/۴×۱۰^۵ مولار، NAD⁺ ۳- ۱/۳×۱۰^۵ مولار و INT^۹ ۴- ۶/۶×۱۰^۵ مولار افزوده گردید. پس از گذشت ۳ دقیقه میزان جذب نمونه‌ها در طول موج ۳۹۰ نانومتر توسط دستگاه الیزا (Lab system, Multi ms) قرائت گردید. درصد فعالیت سایتوتوکسیک (C درصد) سلول‌های NK طبق معادله

⁷ Enzyme-Linked Immunosorbent Assay (ELISA)

⁸ Effectors/Targets

⁹ Nicotinamide Adenine Dinucleotide

¹⁰ Iodo -Nitrotrazolium Formazan

⁴ Target Cells

⁵ Ficoll-Hypaque Gradient Technique (Lymphoper; Norway)

⁶ Effector

زیر محاسبه شد:

$$\%C = \frac{E - S}{M - S}$$

E: غلظت آنزیم LDH آزاد شده از منشاء سلول‌های K562

S: آزاد شدن خودبه‌خودی آنزیم LDH از سلول‌های

K562 در عدم حضور سلول‌های NK

M: حداکثر غلظت آنزیم مذکور تحت شرایط

سونیکاسیون سلول‌های K562

استخراج و تخلیص پروتئین

جهت استخراج پروتئین از غضروف کوسه ماهی ابتدا بخش‌های غضروفی جدا گردید و سپس به کمک محلول آنزیمی شامل آلکالاز در بافر HEPES¹¹ به غلظت ۰/۱ درصد در PH معادل ۸/۵ به مدت ۶۰ دقیقه شستشو داده شد (۵). سپس بافت کلاژن و چربی سطحی غضروف حذف گردید (۲۱ و ۲۲). جهت استخراج پروتئین بافت غضروف در محیط بافر استات سدیم ۰/۱ مولار با میزان PH معادل ۴/۸ حاوی گوانیدین هیدوکلراید ۴ مولار و کوکتل مهارکنندگان آنزیمی، در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۸ ساعت هم‌وزن گردید (۲۳). جهت تعیین غلظت پروتئین از روش برادفورد استفاده شد (۲۴).

مقداری از عصاره پروتئینی به‌دست آمده از مرحله فوق توسط ستون تعویض یون به ابعاد ۱/۶×۲۰ سانتی‌متر از ژل DE-52 در محیط بافرتریس ۵۰ میلی‌مولار به میزان PH معادل ۷، کروماتوگرافی گردید (۲۵). در نهایت جهت تفکیک مواد جذب شده به ستون، از همان بافر که در اینجا شامل کلراید سدیم به غلظت ۱ مولار بود، استفاده گردید. در نهایت دو نمونه A و B¹² به‌دست آمد که پس از تعیین غلظت پروتئین کل، جهت آزمایش سنجش

فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK به روش ذکر شده در قبل به‌کار گرفته شد. نمونه فعال A که دارای فعالیت بیشتری بود، به روش اولترافیلتراسیون توسط فیلتر XM-300 به دو جزء به وزن مولکولی بالای ۳۰۰ کیلودالتون (AR₃₀₀) و کمتر از ۳۰۰ کیلودالتون (AF₃₀₀) تفکیک گردید. این نمونه‌ها نیز متعاقباً جهت آزمایش توانایی تحریک فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK به روشی که قبلاً شرح داده شد به‌کار گرفته شدند. فراکشن AF₃₀₀ با بیشترین اثر تحریک‌کنندگی مجدداً توسط فیلترهای XM-100، XM-50 و YM-10 به ترتیب به نمونه‌های AR₁₀₀، AR₅₀، AR₁₀ و AF₁₀ تفکیک گردید. اثر تحریک‌کنندگی هر نمونه بر فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK مورد ارزیابی قرار گرفت. جهت تعیین وزن مولکولی پروتئین‌های موجود در هر نمونه به‌دست آمده از غضروف کوسه ماهی از روش الکتروفورز SDS-۱۳PAGE ناپیوسته شامل ژل متراکم کننده ۵ درصد و ژل جداکننده ۱۰ درصد، در ولتاژ ۱۱۰ میلی‌آمپر به مدت زمان یک ساعت استفاده شد (۲۶). جهت تعیین موقعیت باندهای پروتئینی بر روی ژل از روش رنگ‌آمیزی نیترات نقره استفاده شد (۲۷).

آنالیز آماری

جهت ارزیابی نتایج به‌دست آمده از این تحقیق از روش آماری استیودنت تی‌تست¹⁴ استفاده گردید. نتایج حاصل به‌صورت میانگین و انحراف معیار به ازاء سه بار تکرار جهت هر آزمایش نشان داده شد. میزان $P < 0/05$ به‌عنوان معیار پذیرش نتایج در نظر گرفته شد.

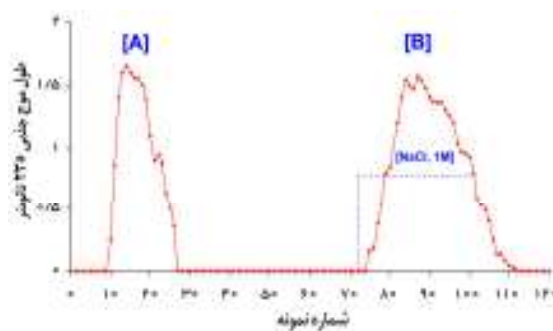
¹³ Sodium Dodecyl Sulfate Polyacrylamide Gel Electrophoresis

¹⁴ Student's Unpaired t test

¹¹ N-[2-Hydroxyethyl] Piperazine-N'-[2-Ethanesulfonic Acid]
¹² Fraction

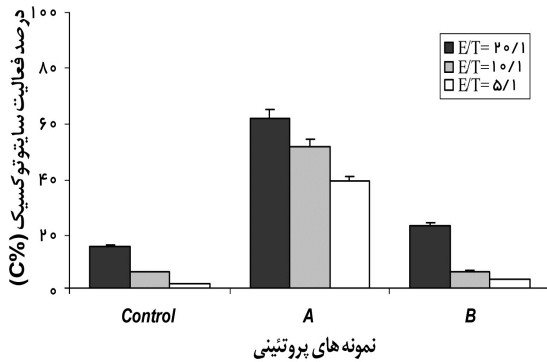
یافته‌ها

در این مطالعه، استخراج و تخلیص نمونه‌های پروتئینی از منشاء غضروف کوسه ماهی و همچنین تأثیر آن‌ها بر فعالیت سایتوتوکسیک (C درصد) سلول‌های NK علیه سلول‌های سرطانی K562، مورد مطالعه قرار گرفت. عصاره پروتئینی به دست آمده از غضروف کوسه ماهی به روش کروماتوگرافی تعویض یونی به دو فراکشن A و B تفکیک گردید (نمودار ۱).



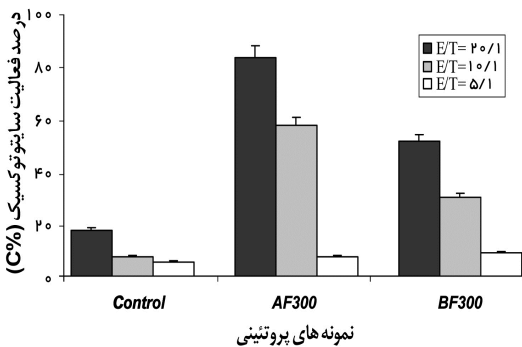
نمودار ۱) کروماتوگرام ستون تعویض یون (۲۰ × ۱/۶) زل DE-۵۲ در محیط بافر تریس ۵۰ میلی مولار به میزان PH معادل ۷

سپس دوز معادل ۱۹/۱ میکروگرم به ازاء هرچاهک از میکروپلیت الیزا از نمونه‌های A و B به محیط کشت سلول‌های NK افزوده شد. سپس سلول‌های NK فعال شده به نسبت‌های E/T مساوی با ۱/۱، ۲۰/۱، ۵/۱ به سلول‌های K562 به عنوان هدف افزوده شد. فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK تحت تأثیر نمونه A در مقایسه با نمونه B به طور معنی دار ($P < 0.05$) بیشتر بود (نمودار ۲). جهت خالص سازی بیشتر نمونه A حاصل از کروماتوگرام نموداریک، توسط فیلتر XM-300 به روش اولترا فیلتراسیون به دو نمونه AF₃₀₀ و AR₃₀₀ به وزن مولکولی به ترتیب کمتر و بیشتر از ۳۰۰ کیلو دالتون تفکیک گردید و از هر نمونه دوز ۱۶/۷ میکروگرم به سلول‌های NK جهت ارزیابی فعالیت سایتوتوکسیک علیه سلول‌های هدف K562 اضافه گردید.



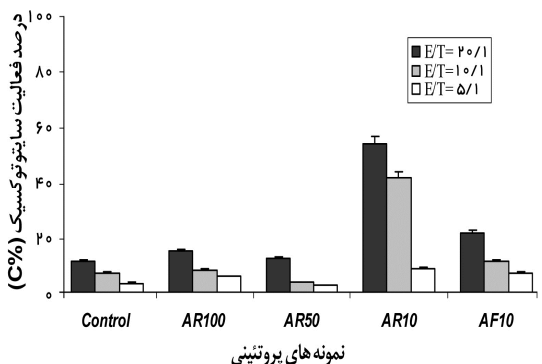
نمودار ۲) مقایسه فعالیت تحریک‌کنندگی نمونه‌های پروتئینی A و B بر فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK

با مقایسه فعالیت تحریک‌کنندگی هر نمونه پروتئینی بر سلول‌های NK نتیجه گرفته شد که نمونه AF₃₀₀ از فعالیت بیشتری برخوردار می‌باشد (نمودار ۳).



نمودار ۳) مقایسه فعالیت تحریک‌کنندگی نمونه‌های پروتئینی AF300 و AR300 بر فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK

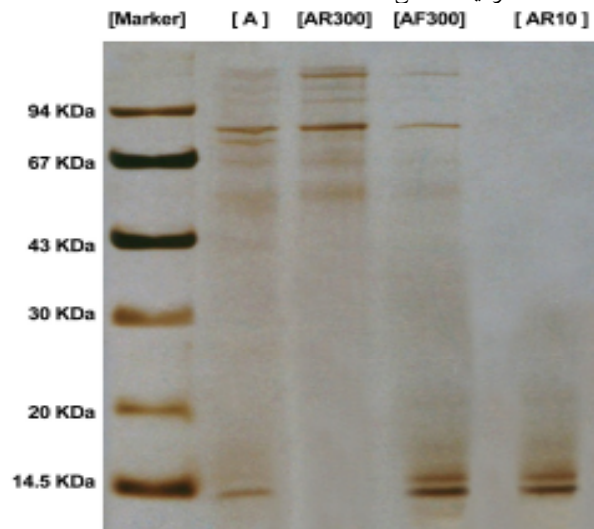
مجدداً نمونه AF₃₀₀ به نمونه‌های AR₁₀، AR₅₀، AR₁₀₀ و AF₁₀ تفکیک گردید و از هر یک غلظتی معادل ۱۶/۷ میکروگرم به روش مشابه قبل به سلول‌های NK اضافه شد و با مقایسه نتایج به دست آمده نمونه AR₁₀ از بیشترین فعالیت تحریک‌کنندگی و تأثیر بیولوژیکی برخوردار بود (نمودار ۴).



نمودار ۴) مقایسه فعالیت تحریک‌کنندگی نمونه‌های پروتئینی AR50، AR100 و AR10 و AF10 بر فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK

ایمونوتراپی مشهور می‌باشند. برخی از مواد با منشأ طبیعی نظیر غضروف کوسه ماهی به دلیل داشتن اثر تحریک‌کنندگی بر فعالیت سیستم ایمنی بدن کاربرد زیادی جهت درمان انواع بیماری‌های سیستم ایمنی پیدا نموده‌اند. قبلاً تأثیر غضروف‌هایی از منشأ گاو، سگ و جوجه بر تحریک فعالیت سایتوتوکسیک لنفوسیت‌های T و مونوسیت‌ها گزارش شده است (۱۳ و ۲۸). سلول‌های NK نقش مهمی در مهار متاستاز سلول‌های سرطانی به عهده دارند (۲۹ و ۳۰). سلول‌های NK به‌طور مستقیم قادر به شناسایی و تهاجم علیه انواع آنتی‌ژن‌ها و سلول‌های هدف هستند. لذا در این تحقیق از عملکرد این سلول‌ها جهت کنترل و ارزیابی فعالیت سایتوتوکسیک القاء شده توسط پروتئین‌های تخلیص شده از غضروف کوسه ماهی استفاده گردید. تأثیر مستقیم پروتئین‌هایی از منشأ غضروف برخی از حیوانات بر لنفوسیت‌های T گزارش شده است. این سلول‌ها دارای گیرنده‌هایی سطحی جهت پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی غضروف می‌باشند (۱۳). اتصال این‌گونه گیرنده‌ها با پروتئین‌های غضروفی منجر به افزایش ترشح برخی از سایتوکاین‌های وابسته به لنفوسیت‌های T می‌گردد. این سایتوکاین‌ها پس از ترشح توسط لنفوسیت‌های T چون دارای گیرنده‌هایی بر سطح سلول‌های NK هستند، لذا منجر به افزایش فعالیت تهاجمی آن‌ها علیه انواع آنتی‌ژن‌ها، به‌خصوص انواع مرتبط با سلول‌های سرطانی می‌گردد (۱۵). بنابراین ترشح سایتوکاین‌هایی نظیر IL-2 و IFN- γ توسط لنفوسیت‌های Th1 در محیط کشت سبب تسهیل اتصال این‌گونه پروتئین‌ها به گیرنده‌های سطحی سلول‌های NK می‌گردد. در این تحقیق تأثیر پروتئین‌های استخراج شده از غضروف کوسه ماهی بر فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK

جهت تعیین میزان خلوص هر فراکشن پروتئینی به‌دست آمده از روش الکتروفورز SDS-PAGE استفاده گردید (شکل ۱).



شکل ۱) الکتروفوروز گرام ژل SDS پلی اکریل آمید فراکشن‌های پروتئینی A, AR300, AF300 و AR10 استخراج شده از غضروف کوسه ماهی. Marker (استاندارد پروتئین) شامل: فسفریلاز - b, ۹۴ کیلودالتون. سرم آلبومین گاوی، ۶۷ کیلودالتون. آوآلبومین، ۴۳ کیلودالتون. کربونیک انهیدراز، ۳۰ کیلودالتون. مهار کننده تریپسین سویسین، ۲۰ کیلودالتون و آلفا- لاکتالبومین، ۱۴/۴ کیلودالتون نام فراکشن‌ها

از الگوی الکتروفوروزی به‌دست آمده نتیجه شد که نمونه AR₁₀ حاصل از مراحل تخلیص غضروف کوسه ماهی حاوی پروتئین، دارای بیشترین تأثیر تحریک‌کنندگی بر فعالیت سایتوتوکسیک سلول‌های NK بوده و دارای وزن مولکولی تقریباً ۱۴ کیلودالتون است.

بحث

امروزه تجربیات به‌دست آمده در خصوص ارتباط عملکرد سلول‌های سیستم ایمنی بدن با برخی از بیماری‌های ضعف در سیستم ایمنی و به خصوص سرطان، سبب طرح فرضیه تداخل در عملکرد این سلول‌ها جهت اهداف درمانی گردیده است. روش‌های درمانی متکی بر عملکرد سیستم ایمنی، به روش‌های

شد، لذا احتمال اینکه به دسته پروتئین‌های با بار مثبت و یا خنثی تعلق داشته باشد وجود دارد. در مرحله بعد جهت ادامه تخلیص بر اساس وزن مولکولی از روش اولترافیلتراسیون مرحله‌ای استفاده گردید. با توجه به الکتروفورگرام شکل یک و آنالیز محتوی پروتئینی مربوطه، نمونه AR₁₀ دارای وزن مولکولی تقریبی ۱۴ کیلودالتون بود. این پروتئین بر اساس نتایج به‌دست آمده از نمودار ۴ دارای بیشترین تأثیر تحریکی‌کنندگی بر فعالیت سلول‌های NK علیه سلول‌های K562 بود ($P < 0.05$). با توجه به فعالیت قابل توجه نمونه AR₁₀، این پروتئین می‌تواند جهت ایمونوترپی برخی از بیماری‌های مرتبط با نقص و یا ضعف در سیستم ایمنی و مقابله بهتر در برابر انواع آنتی‌ژن‌های درونی و برون‌ی و به‌خصوص انواع سرطانی به‌کار رود.

به‌دست آمده از لئوسیت‌های خون محیطی انسان علیه سلول‌های K562، در شرایط محیط کشت سلول بررسی گردیده است. بر اساس نتایج حاصل پروتئین‌های غضروف کوسه ماهی بر سیستم ایمنی موثر بوده و سبب تحریک فعالیت سلول‌های NK می‌گردند. از آنجا که کروماتوگرافی تعویض یونی دارای ضریب تفکیک و بازده بالایی می‌باشد و ما در اینجا نیاز به جمع‌آوری غلظت نمونه زیادی جهت ادامه سایر مراحل تخلیص داشتیم، لذا از این روش در ابتدای تخلیص استفاده نمودیم. همان‌گونه که در کروماتوگرام نمودار شماره یک آمده است، در این روش عصاره غضروف به جزء A شامل مواد با بارخالص مثبت و مواد خنثی و همچنین جزء B شامل مواد با بارخالص منفی تفکیک شده است. از آنجا که نمونه فعال A از پیک اول کروماتوگرام جمع‌آوری

References:

1. Lee A, Langer R. Shark cartilage contains inhibitors of tumor angiogenesis. *Science* 1983; 221(4616):1185-7.
2. Castronove V, Dimitriadou V, Savard P, et al. Cartilage as a source of natural inhibitors of angiogenesis. In: Teicher BA, ed. *Angiogenic agents in cancer therapy*. Totowa, NJ: Humana Press Inc; 1999:175-83.
3. Fontenele JB, Araujo GB, deAlencar JW, et al. The analgesic and anti-inflammatory effects of shark cartilage are due to a peptide molecule and are nitric oxide (NO) system dependent. *Biol Pharm Bull* 1997; 20:1151-4.
4. Gomes EM, Souto PRF, Felzenswalb I. Shark cartilage containing preparation protects cells against hydrogen peroxide induced and mutagenesis. *Mutat Res* 1996; 367: 203-8.
5. Lane JW. Method and dosage unit for inhibiting angiogenesis or vascularization in animal using shark cartilage. United States Patent. 1991; USP No: 5,075,112.
6. Matheews J. Media feeds frenzy over shark cartilage as cancer treatment. *J Natl Cancer Inst* 1993; 85: 1190-1.
7. Hunt TJ, Connelly JF. Shark cartilage for cancer treatment. *Am J Health-Syst Pharm* 1995; 52: 1756-60.
8. Green S. Shark cartilage therapy against cancer. *Nutr Health Forum* 1997; 14: 1-5.
9. Gonzalez RP, Leyva A, Moraes MO. Shark cartilage as source of antiangiogenic compounds: from basic to clinical research. *Biol Pharm Bull* 2001; 24(10):1097-101.
10. Raithaus LR. Shark liver for stimulating the immune system. United States Patent. 1998; USP No: 5,840,342.
11. Feyzi R, Zuhair MH, Mostafaie A. Modulation of CD+4 and CD+8 tumor infiltrating lymphocytes by a fraction isolated from Shark Cartilage modulates anti-tumor immunity. *Int Immunopharmacol* 2003; 3:921-6.
12. Merly L, Simjee S, Smith S L. Induction of inflammatory cytokines by cartilage extracts. *Int Immunopharmacol* 2007; 7: 383-91.
13. Gorski A, Kupiec-Weglinski JW. Extracellular matrix proteins, regulators of T-cell functions in healthy and diseased individuals. *Clin Diagn Lab Immunol* 1995; 6: 646-51.
14. Gilat D, Cahalon L, Hershkoviz R, et al.

- Interplay of T cells and cytokines in the context of enzymatically modified extracellular matrix. *Immunol Today* 1996; 1: 16-20.
15. Sosnowska D, Mysliwski A, Dzierzbicka K, et al. The in vitro effect of new muramyl peptide derivatives on cytotoxic activity of NK (natural killer) cells from hamsters bearing Ab Bomirski melanoma. *Biotherapy* 1997;10:161-168.
16. Garcia-Penarrubia P, Cabrera L, Alvarez R, et al. Effector-Target interactions: saturability, affinity and binding isotherms. A study of such interactions in the human NK cell - K562 tumour cell system. *J. Immunol Methods* 1992; 155(1): 133-47.
17. Rosenberg SA. Immunotherapy of cancer using interleukin: current status and future prospects. *Immunol Today* 1988; 9(2): 58-62.
18. Sedlacek HH, Weidman E, Seiler FR. Tumor immunotherapy using vibriocholerae neuraminidase (VCN), In: Jeljaszewicz J, Pulverer G, Bacteria and cancer, Academic Press, London. 1982:246-90.
19. Korzeniewski C, Callewaert DM. An enzyme-release assay for natural cytotoxicity. *J Immunol Methods* 1983;64(3): 313-20.
20. Lemaire I, St-Jean M. Modulation of lung-associated natural killer activity by resident and activated alveolar macrophages. *Immunol Invest* 1990; 19(1): 27-40.
21. Lafuma C, Moczar M, Robert L. Isolation and characterization of lung connective-tissue glycoproteins. *Biochem J.* 1982; 203(3): 593-601.
22. Folch J, Less M, Sloane Stanley HG. A Simple method for the isolation and purification of total lipids from animal tissues. *J. Biol Chem* 1957; 226: 497-509.
23. Boils S, Christopher C, Handley C. Passive loss of proteoglycan from articular cartilage explants. *Biochim Biophys Acta* 1989;993:157-67.
24. Bradford MM. A rapid and sensitive method for the quantitation of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein-dye binding. *Anal Biochem* 1976; 72: 248-54.
25. Front P, Aprile F, Mitrovic DR and Swann DA. Age-related changes in the synthesis of matrix macromolecules by bovine articular cartilage. *Connect Tissue Res* 1989;19:121-33.
26. Schagger H, von Jagow G. Tricine-sodium dodecyl sulfate- polyacrylamide gel electrophoresis for the separation of proteins in the range from 1 to 100 kDa. *Anal Biochem* 1987; 166(2): 368-79.
27. Morrissey JH. Silver stain for proteins in polyacrylamide gels: a modified procedure with enhanced uniform sensitivity. *Anal Biochem* 1981; 117(2): 307-10
28. Kralovec J, Guan Y, Metera K, Carr RI. Immunomodulating principles from shark cartilage Part I. Isolation and biological assessment in vitro. *Int Immunopharmacol* 2003;3:657-69.
29. Beliveau R, Gingras D, Kruger EA, Lamy S, Sirois P, Simard B, Sirois MG, Tranqui L, Baffert F, Beaulieu E, Dimitriadou V, Pepin MC, Courjal F, Ricard I, Poyet P, Falardeau P, Figg WD, Dupont E. The antiangiogenic agent Neovastat (Æ-941) inhibits vascular endothelial growth factor mediated biological effects. *Clin Cancer Res* 2002; 8:1242-50.
30. Kerbel RS. Antiangiogenic therapy: A universal chemosensitization strategy for cancer. *Sci* 2006; 312:1171-5.