# مهار مسیرهای سیگنالی فاکتورهای رشد توسط داروی ایماتینیب مسیلات در سلولهای لایدیگ نرمال موشی

سیدمحمدرضا هاشمنیا ٔ، فاطمه خردمند $^{*}$ ، فرزانه نوری ٔ، شیوا روشن میلانی ٔ

## تاریخ دریافت 1392/04/18 تاریخ پذیرش 1392/06/28

#### چكىدە

پیش زمینه و هدف: تکثیر سلولهای سرطانی ممکن است از فسفوریلاسیون غیر طبیعی مسیرهای سیگنالی پایین دست گیرندههای تیروزین کینازی چون گیرندههای فاکتورهای رشد مشتق از پلاکت α (PDGFR-α) و (PDGFR-β) و اشی شود. به دلیل نقش حیاتی این مسیرها در سلولهای طبیعی، درمان سرطانها با داروهای مهار کننده تیروزین کینازی مانند ایماتینیب مسیلات اغلب منجر به اختلالات عملکرد سلولهای طبیعی همانند سلولهای لایدیگ میشود. هدف این تحقیق بررسی میزان آپوپتوز و فسفوریلاسیون PDGFR-β و PDGFR-۳ در سلولهای لایدیگ نرمال موشی در مواجهه با داروی ایماتینیب میباشد.

مواد و روشها: سلولهای لایدیگ موشیTM3 با غلظتهای ۰، ۲،۵،۵ و ۲۰ میکرو مول داروی ایماتینیب به مدت ۲، ۴ و ۶ روز تیمـار گشـتند. میـزان آپوپتوز و فسفوریلاسیون گیرندههای PDGF به ترتیب با روشهای اندازه گیری فعالیت آنزیم کاسپاز۳ و ایمونواسی فلورسانس بررسـی گردیـد. جهـت تحلیـل دادهها از تستهای ANOVA و t-test استفاده شد.

یافتهها: میزان فسفوریلاسیون PDGFR-α در گروه تیمار شده با دارو (۱/۰۱±۱۰۸۰) و گروه کنترل (۱/۳۵±۰/۱۳) تفاوت آماری معنی داری داشت (P<٠/٠۵) و با افزایش دوز دارو میزان فسفوریلاسیون کاهش بیشتری می یافت (P<٠/٠۵). میزان آپوپتوز و فسفوریلاسیون β-PDGFR در بین دو گروه تفاوت آماری معنی داری نداشت، هر چند که با افزایش مدت زمان مواجهه میزان PDGGFR-۵ نیز کاهش بیشتری نشان داد (۱۰۵/۰۵).

نتیجه گیری: داروی ایماتینیب با مهار مسیرهای سیگنالی پایین دست فاکتورهای رشد خصوصاً مهار فسفوریلاسیون PDGFR-α در سلولهای لایدیگ نرمال ممکن است باعث اختلال در رشد این سلولها گردد. به نظر میرسد که این دارو تأثیری در فعال سازی مسیرهای آپوپتوزی این سلولها ندارد. کلید واژهها: آپوپتوز، ایماتینیب مسیلات، سلولهای لایدیگ، گیرندهی فاکتور رشد مشتق از پلاکت

## مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و چهارم، شماره نهم، ص ۷۱۸-۷۱۱، آذر ۱۳۹۲

آ**درس مکاتبه**: دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، دانشکده پزشکی، گروه بیوشیمی بالینی، تلفن: ۹۱۴۳۴۱۶۶۶۰ Email: fkheradmand@yahoo.com

#### مقدمه

در سرطانها روندهای تکثیر سلولی، تمایز، تهاجم و متاستاز فسفریلاسیون غیرطبیعی پروتئینها در مسیرهای سیگنالی  $\alpha$  تیروزین کینازهایی چون فاکتورهای رشد مشتق از پلاکت  $\alpha$  (PDGF $\alpha$ ) و (PDGF $\alpha$ ) و (PDGF $\alpha$ ) و ( $\alpha$ ) و این مسیرهای سیگنالی در سلولهای طبیعی نیز مملکردهای حیاتی مهمی را میانجی گری مینمایند، درمان

سرطانها با داروهایی چون داروهای مهار کننده تیروزین کیناز اغلب منجر به اختلالات عملکرد سلولهای طبیعی میشود(۱, ۲).

داروی ایماتینیب یکی از اولین داروهای مهار کننده تیروزین کینازی است که با اتصال به جایگاه ATPازی کینازهای فوقالذکر، اتصال طبیعی ATP را مهار کرده و گیرندههای تیروزین کینازی PDGF و C-Kit را مهار مینماید(۳).

ا دانشجوی کارشناسی ارشد بیوشیمی بالینی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

ا استادیار، دکتری تخصصی بیوشیمی بالینی، دانشکده یزشکی، دانشگاه علوم یزشکی ارومیه (نویسنده مسئول)

<sup>&</sup>lt;sup>۳</sup> استادیار، دکتری تخصصی فیزیولوژی تغذیه ی آبزیان، دانشگاه ارومیه، پژوهشکده آرتمیا و جانوران آبزی

استادیار، دکتری تخصصی فیزیولوژی، مرکز تحقیقات نوروفیزیولوژی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

مطالعات انجام شده نشان داده است که مهار این مسیرهای سیگنالی در سلولهای لایدیگ (که یکی از عوارض جانبی داروی ایماتینیب میباشد) منجر به توقف پیامرسانیهای لازم برای رشد و تکامل بیضهها میشود، بهطوری که در مواجههی کوتاه مدت موشهای صحرائی نر با ایماتینیب اختلال در روند اسپرم سازی روی میدهد(۳, ۸). با این حال مطالعات متناقضی از اثر ایماتینیب روی تعداد اسپرمها گزارش شده است که شمارش طبیعی اسپرمها (۹)، تا بروز الیگواسپرمی (۱۰) به دنبال مصرف ایماتینیب را شامل می شوند. Basciani و همکارانش نیز با بررسی اثرات ضد سرطانی ایماتینیب در تومورهای سلولهای لایدیگ این دارو را به عنوان داروی مناسبی برای درمان این تومورها عنوان نمودند(۱۱).

سلولهای لایدیگ نقشی غیر مستقیم ولی بسیار اساسی در اسپرم سازی و باروری ایفا می کنند و از آنجا که حفظ قدرت باروری در مصرف کنندگان این داروها که عموماً در سنین باروری هستند، حائز اهمیت می باشد، مطالعه ی تأثیر این دارو بر سلولهای لایدیگ شاید بتواند زمینه مطالعات آتی در صدد یافتن دوزهای مطلوب درمانی باشد. از آنجا که در بررسیهای انجام گرفته تأثیر ایماتینیب بر سلولهای لایدیگ نرمال گزارش نشده است، در این مطالعه اثرات ایماتینیب بر میزان فسفوریلاسیون گیرنده فاکتور رشد مشتق از پلاکت آلفا و بتا و میزان آپوپتوز در سلولهای لایدیگ موشی کشت داده شده مورد بررسی قرار گرفته

## مواد و روش کار

كشت سلول:

سلولهای لایدیگ موشی TM3 از گروه ژنتیک دانشگاه علـوم Dulbecco's پزشکی تهران تهیه شدند. سلولها در محیط کشـت (PAA, UK)Modified Eagle Medium F-12 (DMEM/F12)

حاوی ۲/۵درصد سرم جنینی گاوی (PAA, UK) و ۵درصد سرم اسبی (PAA, UK)، ۱۰۰ U/ml (PAA, UK) اسبی (PAA, UK)، ۱۰۰ U/ml (PAA, UK) اسبی ۱٬۰۰ U/ml (PAA, UK) انکوباتور با میزان رطوبت ۹۰درصد، ۲۰۵ ۵درصد و دمای ۳۷ درجه قرار داده شدند. محیط کشت سلولها هر ۲۴ ساعت تعویض شد. پاساژ سلولها هر دو الی سه روز و با محلول تریپسین- EDTAانجام می شد. شمارش سلولها با کمک لام نئوبار صورت گرفت. در تمامی آزمونها ابتدا درصد سلولهای زنده با رنگ تریپان بلو تعیین گردید که همواره بالای ۹۵درصد بود. بعد از دو بار پاساژ دادن سلولها به پلیت ۹۶ خانه(در هر خانه ۳۰۰۰ سلول) منتقل شدند. (به استثنای آزمایش تعین فعالیت کاسپاز۳ که فقط در فلاسکهای T25 انجام شد). سلولها بعد از گذراندن ۲۴ ساعت با غلظتهای ۹۰ ۲۰۵، ۹۰ و ۲۰ میکرو مول دارو به مدت ساعت با غلظتهای ۹۰ ۲٬۵۰، ۵۰ و ۲۰ میکرو مول دارو به مدت

اندازه گیری فعالیت آنزیم کاسپاز۳:

میزان آپوپتوز با اندازهگیری فعالیت آنزیم کاسپار۳ با استفاده (BioVision, Inc., Caspase-3/CPP32 از کیت کالریمتری (USA) اندازهگیری گردید. اساس این روش تشخیص توالیهای خاص اسیدهای آمینه در سوبسترا توسط کاسپازها میباشد. سوبستراها یک تتراپپتید میباشند که با ماده رنگی پارانیتروآنیلین (p-NA) نشان دار شدهاند. p-NAر اثر واکنش کاسپازها با سوبسترا، از آن جدا می شود و تولید رنگ زرد می کند که توسط دستگاه الایزا، جذب نوری آن در طول موج ۴۰۵ نانومتر محاسبه می شود. میزان تولید رنگ در اثر شکسته شدن سوبسترا متناسب با فعالیت آنزیمی کاسپاز در نمونه مورد نظر است. برای انجام این آزمایش بعد از اتمام زمان تیمار، سلولها به ۵۰ میکرو لیتر بافر لیز کننده سلول منتقل شده و پس از ۱۰ دقیقه انکوباسیون در روی یخ، به مدت ۱ دقیقه درg ۱۰۰۰۰ سانتریفیوژ گردیدند. سپس ۱۰۰ میکرو گرم از مایع رویی در ۵۰ میکرو لیتر بافر لیز کننده رقیق گشته و ۵۰ میکرولیتر بافر واکنشگر 2X به همراه ۵ میکرولیتر سوبسترای اختصاصی کاسپاز(DEVD-pNA) به چاهکها اضافه و به مدت یک ساعت در ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه شدند، سپس جذب نوری آن محاسبه گردید.

ایمونواسیهای گیرندههای فاکتور رشد مشتق از پلاکت آلفا و بتای فسفوریله:

ایمونواسیهای PDGFR- $\beta$  و PDGFR- $\alpha$  برای اندازه گیری میزان فسفریلاسیون سطوح ریشههای تیروزینی برای گیرندههای آلفا(Y742) و بتا(Y1021) طبق دستورالعمل شرکت سازنده اندازه گیری شدند(R&D Systems, MN 55413, USA).

به طور خلاصه به دنبال تحریک، سلولها در چاهکها ثابت و

مجله پزشکی ارومیه

نفوذپذیر شدند. هدف اندازه گیری فسفوریلاسیون پروتئینها توسط شیوه لیبلینگ ایمونوانزیماتیک دوبل بوده و فلوروسانس پروتئین فسفوریله نسبت به توتال پروتئین در هر چاهک طبیعی نشان داده شد. سلولها به طور همزمان با دو آنتیبادی اولیه انکوبه شدند: یک آنتیبادی ویژهی فسفوریله) و آنتیبادی نرمال که پروتئین توتال(فسفریله و غیرفسفوریله) را شناسائی می کند. دو آنتیبادی ثانویه که با هورسرادیش پراکسیداز (ARP) یا آلکالین پراکسیداز (AP) نشاندار شدهاند، دو سوبسترای فلوروژنی براکسیداز می کنند. سنجش در این دو طول موج با دستگاه فلورسانس می کنند. سنجش در این دو طول موج با دستگاه فلورسانس پلیت ریدر Biotek synergy HT Highland park, P. O. ایجام گرفت. سلولها به صورت سه تکرار در هر دوز کشت داده شدند. گرفت. سلولها با برنامه نرم افزاری SPSSتجزیه و تحلیل تمامی داده ها برنامه نرم افزاری SPSSتجزیه و تحلیل

Kolmogorov - simirnov گردید مقایسه دادهها ابتدا با تست  $p>\cdot l\cdot \Delta$  و توزیع نرمال بود، در نتیجه از one way ANOVA و t-test جهت تحلیلشان استفاده گردید.

#### ىافتەھا

بررسی میزان آپوپتوز سلولی گروههای تیمار شده و گروه کنترل توسط ایماتینیب:

بر اساس آزمون t-test میزان آپوپتوز بین گروههای تیمار شده (۱۰۰۸ $\pm$ ۱۰۰۱) و گروه کنترل (۱۰۰۰ $\pm$ ۱۰۰۱) تفاوت آماری معنی داری را نشان نداد ( $P=-1/\Lambda$ ۲۲). همچنین بر اساس تست ANOVA تغییرات میزان آپوپتوز با افزایش دوز دارو ( $P=-1/\Lambda$ ۲۲) (جدول ۱). و نیز افزایش مدت زمان تیمار ( $P=-1/\Lambda$ ۲۲).

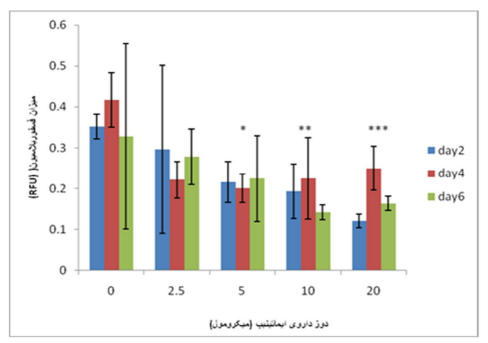
جدول شماره (۱): میانگین فعالیت آنزیم کاسپاز۳ و میزان فسفوریلاسیون گیرندههای آلفا و بتای PDGF در مواجهه با دوزهای مختلف ایماتینیب در سلولهای TM3

P value	Mean±SD		دوز دارو (microgram)	مار کر
		تعداد		
-/۵۱۳	./٩±./٢	٩	•	caspase3
	·/··٩ <u>±</u> ·/··٢	٩	۲/۵	
	·/··٩ <u>±</u> ·/··١	٨	۵	
	·/··∧±·/··۲	٨	١٠	
	·/·· \ \ ± · / · · ·	٨	۲٠	
·/···Y	•/٣۵٣±•/١٣٩	۶	•	PDGFRalpha
	•/۲۶∆±•/\\∆	٩	۲/۵	
	·/۲۱۳±·/·۶۱	٩	۵	
	·/\A&±·/·Y·	٩	1.	
	·/۱ <i>۷۶±</i> ·/· ۵۹	٧	۲٠	
-1773	1/V&±•/FFA	٩		PDGFRbeta
	$1/9 \cdot \pm \cdot / \wedge \cdot \wedge$	٩	۲/۵	
	1/89±•/ <b>۵</b> 18	٨	۵	
	1/17±•/841	٩	1.	
	1/78± · /67 ·	٨	۲٠	

بررسی میزان فسفوریلاسیون PDGFR-۵ گروههای تیمار شده و گروه کنترل توسط ایماتینیب:

میزان فسفوریلاسیون PDGFR- بین گروههای تیمار شده ( $I'10\pm I'10$ ) و گروه کنترل ( $I'10\pm I'10$ ) تفاوت آماری معنی داری را بر اساس آزمون I'10 نشان داد

(P=-l-r). با افزایش دوز دارو نیز میزان فسفوریلاسیون PDGFR- $\alpha$  کاهش معنی داری را نشان داد (P=-l-r-r) (نمودار ۱).



نمودار شماره (۱): مقایسه میزان فسفوریلاسیون PDGFR در سلولهای مواجهه یافته با ایماتینیب طی روزها و دوزهای مختلف. \* P<0.05 بر اساس تست P<0.05 بین دوزهای کنترل(صفر) و پنج، P<0.05 بین دوزهای کنترل(صفر) و ۲۰، \*\*\* P<0.05 بر اساس تست P<0.05 بر اساس تست P<0.05 بین دوزهای کنترل(صفر) و ۲۰

افزایش مدت زمان مواجهه تأثیر معنی داری بر میزان فسفوریلاسیون PDGFR-α نداشت (P=۰/۶۷۴)، جدول ۲).

جدول شماره (۲): میانگین فعالیت کاسپاز۳ و میزان فسفوریلاسیون گیرندههای PDGF طی روزهای مختلف مواجهه با دوزهای مختلف ایماتینیب در سلولهای TM3

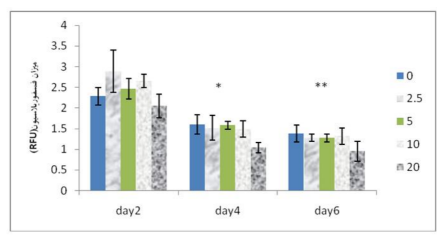
Pvalue	Mean±SD	تعداد	تعداد روزهای مواجه با دارو	ماركر
./١٢۵	•/•• <u>9</u> ±•/••)	۱۵	۲	
	•/••∧±•/•• <b>١</b>	17	۴	caspase3
	•/••∧±•/•• <b>١</b>	۱۵	۶	
	•/۲۳∆±•/۱ <i>۱</i>	١٣	۲	
.1844	۰/۲۵۲±٠/٠٩	١٣	۴	PDGFRalpha
	•/٢١۵±•/١•	14	۶	
.1	7/61±• <b>/</b> ٣٩٨	١٣	۲	
	<b>1/</b> \$\delta \delta \forall \fo	۱۵	۴	PDGFRbeta
	1/7*±•/71V	۱۵	۶	

بررسی میزان فسفوریلاسیون β -PDGFR گروههای تیمار شده و گروه کنترل توسط ایماتینیب:

مطابق آزمون t-test میزان فسفوریلاسیون (PDGFR-  $\beta$ ) و گروه کنترل بین گروههای تیمار شده (1/8 + 1/8) و گروه کنترل (1/8 + 1/8) تفاوت آماری معنی داری را نشان نداد (1/8 + 1/8). به همین ترتیب، بر اساس آزمون ANOVA میزان فسفوریلاسیون PDGFR با افزایش دوز مورد مواجهه ارتباط آماری معنی داری نشان نداد (P=-1/8)، جدول 1). اما افزایش

مدت زمان مواجهه باعث کاهش معنی دار میزان فسفوریلاسیون مدت زمان مواجهه باعث کاهش معنی دار میزان فسفوریلاسیون PDGFR- $\beta$  PDGFR- $\beta$  ایماتینیب بیشترین میزان فسفوریلاسیون  $(7/\Delta 1 + 1/\Delta 1)$  و در روز ششم کمترین میزان فسفوریلاسیون  $(1/\Delta 1 + 1/\Delta 1)$  وجود داشت و در روز چهارم میزان فسفوریلاسیون  $(1/\Delta 1 + 1/\Delta 1)$  در حد بینابینی بود (نمودار  $(1/\Delta 1 + 1/\Delta 1)$ ) در حد بینابینی بود (نمودار  $(1/\Delta 1 + 1/\Delta 1)$ )

مجله پزشکی ارومیه



P<0.05\* مقایسه میزان فسفوریلاسیون PDGFR-PDGFR در سلولهای مواجهه یافته با ایماتینیب طی روزها و دوزهای مختلف. PCO.05\* بر اساس تست PCO.05\*

## بحث و نتیجهگیری

طبق نتایج حاصله از این مطالعه میزان فسفوریالاسیون  $PDGFR-\alpha$  با افزایش دوز دارو و میزان فسفوریالاسیون  $PDGFR-\beta$  با افزایش مدت زمان کاهش نشان داد اما ایماتینیب  $PDGFR-\beta$  با افزایش مدت زمان کاهش نشان داد اما ایماتینیب تأثیری بر میزان آپوپتوز نداشت. در همین راستا  $PDGFR-\beta$  همکارانش با روش ایمونو هیستوشیمی مهار فسفوریالاسیون  $PDGFR-\beta$  و  $PDGFR-\beta$  را در سلولهای تومور ملانومای موشی نشان دادند( $PDGFR-\beta$  توسط ایماتینیب را در سلولهای نوروبالاستومای نصودهاند  $PDGFR-\beta$  توسط ایماتینیب را در سلولهای نوروبالاستومای نمودهاند  $PDGFR-\beta$  توسط ایماتینیب با مهار تو ایمونو هیستوشیمی تایید  $PDGFR-\beta$  نیزاز میباشند، ایماتینیب با مهار اتو فسفوریالاسیون این گیرندهها نیاز میباشند، ایماتینیب با مهار اتو فسفوریالاسیون این گیرندهها باعث می شود که سلولها رشد و تقسیم سلولی سریع و نرمالشان را نداشته باشند.

Nurmio و همکارانش نیز نشان دادند که تزریق داخل معدهای ایماتینیب در موشهای صحراییهای نابالغ باعث کاهش تکثیر سلولهای جنسی و القای آپوپتوز در آنها شده، ولی بر سلولهای سرتولی تأثیری نداشته و این دارو از طریق کاهش شدید سطوح MRNA کد کننده یلیگاندها و گیرندههای PDGF پیامهای مربوطه را مهار می کند( $\Lambda$ ). با این حال این گروه در مطالعه دیگری نشان دادند که بعد از مواجهه موشهای صحرایی نر۷-۵ روزه با ایماتینیب و رسیدن آنها به بلوغ، وقتی که جفت گیری با رتهای ماده طبیعی صورت گرفت، در فرزندان آنها وزن بیضهها در گروه ایماتینیب کاهش یافته ولی سایر مشخصات شامل

طول طناب سمینیفر، بافت بینابینی و سلولهای لایدیگ با گروه کنترل تفاوتی نداشته و سطوح MRNA مربوط به لیگاندها و گیرندههای PDGF ( $\alpha$ ) و  $\beta$ ) تغیری را نشان نداند( $\gamma$ ). البته این گروه از دانشمندان میزان فسفوریلاسیون گیرندهها را مورد بررسی قرار ندادهاند. در همین راستا Basciani و همکارانش گزارش کردهاند که ایماتینیب باعث مهار رشد سلولهای سرطانی لایدیگ موش و نیز تومورهای سلولهای لایدیگ انسانی و همچنین فسفوریلاسیون گیرندههای PDGF و افزایش آپوپتوز در آنها میگردد که البته اثرات ایماتینیب با قطع مصرف آن قابل برگشت است(۱۱). مطالعه دیگری توسط همین محققین روی سلولهای زایا و سرتولی نرمال موشهای (11) مهار تکثیر و القای آپوپتوز باعث نشان داد که ایماتینیب از طریق مهار تکثیر و القای آپوپتوز باعث کاهش تعداد گونوسیتها و میزان فسفوریلاسیون(11).

مطالعهی حاضر که بر سلولهای لایدیگ نرمال موشی متمرکز شده است با گزارشات قبلی مبنی بر اینکه درمان با ایماتینیب منجر به مهار رشد سلولی میشود سازگاری دارد. با این حال در این مطالعه میزان آپوپتوز سلولی در سلولهای نرمال لایدیگ تحت تأثیر ایماتینیب دچار تغییر نگردید. با توجه به اینکه گیرندههای فاکتور رشد مشتق از پلاکت در یکی از مسیرهای پیام رسان پایین دستشان آپوپتوز را مهار می کنند و ایماتینیب این گیرندهها را مهار می کنند و ایماتینیب این گیرندهها را مهار می کند، بنابراین انتظار می رفت که میزان آپوپتوز سلولی افزایش یابد. با این حال عدم افزایش آپوپتوز در مطالعه حاضر ممکن است به دلیل افزایش فعالیت مسیرهای متفاوت از مسیر ختم شونده به مرگ سلولی مانند پلی (ADP-ribose) پلیمراز اکتیویتی (۱۵) و یا

مسئله شاید نشان از تأثیرپذیری کمتر سلولهای نرمال از منظر القای آپوپتوز در مواجهه با داروی ایماتینیب باشد که باید توسط مطالعات کامل تر و با مقایسهی مسیرهای پیام رسان متعدد و مسیرهای مرگ سلولی در بین سلولهای نرمال و سرطانی مورد بررسی بیشتری قرار بگیرد.

## تقدير و تشكر

نتایج گزارش شده در این مطالعه حاصل پایان نامه دانشجوئی است. بدین وسیله از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه جهت حمایت مادی و معنوی از پژوهش حاضر و تمامی اساتید گرامی که ما را در اتمام این پروژه کمک نمودند، تشکر و قدردانی می گردد.

#### **References:**

- Manley P, Cowan-Jacob S, Buchdunger E, Fabbro D, Fendrich G, Furet P, et al. Imatinib: a selective tyrosine kinase inhibitor. Eur J Cancer 2002;38 (19-27): 5.
- Prasad A, Ramnarayan K, Bairy K. Effect of imatinib on histological parameters in male swiss albino mice. int j pharm sci rev res 2010;4(2): 117-22.
- Mirja N, Kallio J, Jorma T, Kirsi J. Adult reproductive functions after early postnatal inhibition by imatinib of the two receptor tyrosine kinases, c-kit and PDGFR, in the rat testis. Reprod Toxicol 2008;25: 442-6.
- Reigstad LJ, Varhaug JE, Lillehaug JR. Structural and functional specificities of PDGF-C and PDGF-D, the novel members of the plateletderived growth factors family. FEBS J 2005;272(22):5723–41.
- Syed Shoaib AA, Anam B, Ziaur R, Muhammad
  I, Jafri S. Investigating the potential role of
  platelet derived growth factor (PDGF).
  Biotechnology and Molecular Biology 2011;6:
  133-41.
- Lucio G, Alessandra E, Emmanuele AJ, Eleonora
   C, Marella M, Mario A, et al. Testicular development involves the spatiotemporal control

مهار مسیر اتوفاژی باشد (۱۶). در تائید این ادعا Masayuki و مهر ممهار مسیر اتوفاژی باشد (۱۶). در تائید این ادعا و Masayuki و همکارانش گزارش کردهاند که ایماتینیب در سلولهای لوسمی با تحریک مسیر مرگ سلولی برنامه ریزی شده ی شبه نکروز (مسیر سرین پروتئاز Omi/HtrA2) و نه مسیر آپوپتوز باعث از بین رفتن سلولها می گردد (۱۷) ضمناً همچنان که در مطالعه ی برگشت پذیر همکارانش اشاره شده، ایماتینیب باعث افزایش برگشت پذیر آپوپتوز می گردد که شاید در مطالعه ی ما با مدت زمان مواجهه ارتباطی داشته باشد. مسئله ی دیگر مربوط به تفاوت نوع سلولهای مورد مطالعه می باشد چرا که در مطالعه ی قرار گرفته که آپوپتوز سلولهای سرطانی لایدیگ مورد بررسی قرار گرفته که دارای مسیرهای تیروزین کینازی فعال تری هستند در حالی که در مطالعه ی ما سلولهای نرمال مورد بررسی قرار گرفتهاند. این

- of PDGFs and PDGF receptors gene expression and action. J Cell Biology 1995;131: 1105-21.
- Stefania M, Sabrina B, Mario A, Giovanni S, Lucio G. PDGF and the testis. Trends Endocrinol Metab 2002;13 (1): 11-7.
- Mirja N, Jorma T, Farasat Z, Anna-Maria A, Jorma P, Olle S, et al. Inhibition of tyrosine kinases PDGFR and C-Kit by imatinib mesylate interferes with postnatal testicular development in the rat. Int J andrology. 2007;30: 366-76.
- Martee LH, John MF. Imatinib Treatment: Specific Issues Related to Safety, Fertility, and Pregnancy. Leukemia 2003;40(2): 21-5.
- Seshadri T, Seymour JF, McArthur GA.
   Oligospermia in a patient receiving imatinib therapy for the hypereosinophilic syndrome. N Engl J Med 2004;351(20):2134–5.
- Sabrina B, Marina B, Stefania M. Imatinib
   Mesylate Inhibits Leydig Cell Tumor Growth□:
   Evidence for In vitro and In vivo Activity
   Imatinib Mesylate. Cancer Res 2005: 1897-903.
- McGary EC, Onn A, Mills L, Heimberger A, Eton
  O, Thomas GW, et al. Imatinib mesylate inhibits
  platelet-derived growth factor receptor
  phosphorylation of melanoma cells but does not
  affect tumorigenicity in vivo. J Invest Dermatol
  2004;122(2):400–5.

مجله پزشکی ارومیه

 Beppu K, Jaboine J, Merchant MS, Mackall CL,
 Thiele CJ. Effect of imatinib mesylate on neuroblastoma tumorigenesis and vascular endothelial growth factor expression. J Natl

Cancer Inst 2004;96(1):46-55.

- 14. Sabrina B, Gabriele DL, Susanna D, Marina B, Mario A, Stefania M, et al. Platelet-Derived Growth Factor Receptor beta-Subtype Regulates Proliferation and Migration of Gonocytes. Endocrinology 2008;149(12): 6226-35.
- Moehring A, Wohlbold L, Aulitzky WE, van der Kuip H. Role of poly(ADP-ribose) polymerase activity in imatinib mesylate-induced cell death. Cell Death Differ 2005;12(6):627–36.

- 16. Takashi S, Keishi F, Oliver Bo, Yasuhiko A, Kouzo M, Naoki S, et al. Inhibition of autophagy at a late stage enhances imatinib-induced cytotoxicity in human malignant glioma cells. Int J Cancer 2009;124: 1060-71.
- 17. Okada M, Adachi S, Imai T, Watanabe K, Toyokuni S, Ueno M, et al. A novel mechanism for imatinib mesylate-induced cell death of BCR-ABL-positive human leukemic cells: caspase-independent, necrosis-like programmed cell death mediated by serine protease activity. Blood 2004;103(6):2299–307.

# INHIBITION OF GROWTH FACTOR SIGNALING PATHWAYS BY IMATINIB MESYLATE IN MOUSE NORMAL LEYDIG CELLS

Seyyed Mohammad Reza Hashemnia<sup>1</sup>, Fatemeh Kheradmand<sup>2\*</sup>, Farzaneh Noori<sup>3</sup>, Shiva Roshan-Milani<sup>4</sup>

Received: 9 Jul, 2013; Accepted: 20 Sep, 2013

## **Abstract**

Background & Aims: Cancer cells proliferation may be mediated by abnormal phosphorylation of signaling pathways downstream of tyrosine kinase receptors such as Platelet derived growth factor receptor  $\alpha$  (PDGFR- $\alpha$ ) and  $\beta$  (PDGFR- $\beta$ ). We aimed to study the phosphorylation level of PDGFR- $\alpha$ and PDGFR-β and apoptosis in mouse normal leydig cells being exposed to Imatinib.

Materials & Methods: The mouse TM3 leydig cells were treated with 0, 2.5,5,10 and 20 μM Imatinib for 2, 4, and 6 days. The apoptosis and phosphorylation level of PDGFRs were assessed by caspase-3 activities colorimetric and fluorescence immunoassay methods, respectively. For statistical analysis, one-way ANOVA and T-test were performed.

**Results:** Phosphorylation level of PDGFR- $\alpha$  in the treated (0.21 $\pm$ 0.001) and control cells (0.35 $\pm$ 0.13) was significantly different (P<0.05), and its level decreased with increasing drug dosage (P<0.05). PDGFR-β level and apoptosis had no significant differences between groups, although PDGFR-β level decreased significantly with increasing exposure duration (P<0.05).

Conclusion: By inhibition of signaling pathways downstream of growth factors specifically PDGFR-\alpha phosphorylation blockage in normal leydig cells, Imatinib may interfere with cellular growth. It seems that this drug has no effect on apoptotic pathways.

Keywords: Apoptosis, Imatinib mesylate, Leydig cells, Platelet derived growth factor receptor

Address: Biochemistry Department, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences,

Urmia Iran **Tel**: (+98) 9143416660 *E-mail*: f kheradmand@umsu.ac.ir

SOURCE: URMIA MED J 2013: 24(9): 718 ISSN: 1027-3727

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> MSc Student in Clinical Biochemistry, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran <sup>2</sup> Assistant Professor of Clinical Biochemistry, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, *Urmia, Iran (Corresponding Author)* 

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Assistant professor of Nutritional Physiology Aquaculture, Artemia and Aquatic Animals Research Institute, Urmia University, Urmia, Iran

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Assistant Professor of Physiology, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran