

استخدام فحص النوى الصغيرة كمقياس بايولوجي في الخلايا المفاوية لدم الانسان المعرضة مختبريا الى اشعة كاما

Micronucleus Assay as a Biological Indicator for *In Vitro* Exposure of Human Lymphocytes to Gamma Rays

عباس ناجي بلاسم
وزارة البيئة

Abbas N. Balasem

Ministry of Environment

المستخلص

هدفت الدراسة الحالية الى استخدام فحص النوى الصغيرة Micronucleus Assay كمقياس بايولوجي لتقدير الجرع الاشعاعية نتيجة التعرض الحاد لجرع مختلفة من اشعة كاما الصادرة من عنصر السبيزيوم (137) حيث عرضت نماذج من دم الانسان خارج الجسم الحي *In vitro* الى ست جرع من هذه الاشعة هي (0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5, 1.0) غراي إضافة الى مجموعة السيطرة 0.0 غراي ، زرعت الخلايا نسيجاً باستخدام طريقة cytokinesis blocked method وفحصت الخلايا مجهرياً للتعرف على اعداد النوى الصغيرة في الخلايا المفاوية المعرضة للأشعاع ، وجد ان التعرض لهذه الجرع الإشعاعية سبب زيادة في اعداد النوى الصغيرة في الخلايا المفاوية مقارنة مع مجموعة السيطرة وان ان حساب النوى الصغيرة في الخلايا المفاوية أحادية وثنائية وثلاثية ورباعية النواة أفضل من الطريقة التقليدية التي تعتمد على الخلايا ثنائية النواة فقط . واستخدمت برامج حاسوبية لايجاد علاقات رياضية بين الجرع الاشعاعية وما يقابلها من نوى صغيرة للافادة منها كمقياس بايولوجي لتقدير الجرع الاشعاعية اثناء الحوادث .

Abstract

Micronucleus Assay was employed to detect the effects of acute exposure of human peripheral blood lymphocytes in vitro to Cs -137 gamma rays. Human whole blood samples were irradiated with different doses of gamma rays namely (0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5, 1.00) Gy, respectively in addition to a control non-irradiated sample. The samples were tissue cultured and cytokinesis blocked method was used to investigate the frequency of micronuclei. In vitro exposure of lymphocytes to this doses led to elevation of micronuclei in comparison with non-irradiated samples However, inclusion of mono-, tri-,and quadrinucleated cells in micronucleus assay probably gives more satisfying result than restriction the test on binucleated cells. Computed programmed were employed to establish dose – response relationships to be used as biological dosimeter during radiation accidents.

المقدمة

ت تكون النوى الصغيرة عند تعرض الخلية لمادة محدثة للكسور الكروموسومية بحيث ينتج من التكسر قطع كروموسومي صغير او كروموسوم كامل متغير غير مرتبط بالمغزل بحيث تندمج مع احد النواتين اثناء انقسام الخلية الى خلتين بل تبقى الاجزاء الكروموسومية سائبة في السايتوبلازم خارج النواة ، ثم تتكور بشكل نواة صغرى اصغر من النواة الاساسية بكثير وتصطبغ بصبغتها [1]. يعد فحص النوى الصغيرة في الخلايا المفاوية الممزروعة باستخدام تقنية Cytokinesis Blocked Lymphocytes Methods من افضل المقاييس الحديثة في معرفة التأثيرات الوراثية للمطفرات ومنها الاشعاع ، اذ انها تعتبر الاكثر حساسية في كشف الضرر الوراثي لدى الاشخاص المعرضين للأشعاع [2] لكن هذه الطريقة غير مستقرة بدرجة كبيرة عند المعاملات الحادة للخلايا التي تتميز بسرعة الانقسام [3].

يعتبر فحص النوى الصغيرة في الخلايا المفاوية مكملاً لفحص الانحرافات الكروموسومية chromosomal aberrations او بديلاً عنه ، فهو طريقة سهلة وسريعة لمعرفة الاضرار الوراثية التي تحدثها المطفرات

الفيزياوية والكيمياوية [4, 5, 6] . أصبح فحص النوى الصغيرة من المؤشرات البيولوجية التي تستخدم في تخمين وتقدير الجرع الإشعاعية ، حيث أكدت الوكالة الدولية للطاقة الذرية (IAEA) International Atomic Energy Agency ، استخدام هذه التقنية بحيث تكون مكملاً لمقاييس الفيزياوية الروتينية المستخدمة في قياس الجرع الإشعاعية [7] . وتنستخدم حالياً التغيرات في مستوى التعبير الجيني كمؤشر بيولوجي في الكشف التعرض او التلوث للأشعة المؤينة [8, 9] . يتطلب التقنيين البيولوجي للإشعاع تحضير منحنيات قياسية وعلاقات رياضية توضح العلاقة بين الجرع الإشعاعية لأنواع مختلفة من الأشعة المؤينة وما يقابلها من تأثيرات في المادة الوراثية ويتم ذلك بتعریض نماذج من دم الإنسان خارج الجسم الحي *In vitro* الى جرع متعددة من الأشعة المؤينة من مصدر خارجي [10, 11, 12] .

المواد وطرائق العمل

عينات الدم وطرائق التشيع

سحب (20) مل من دم شخص بعمر (30) سنة ، لا يدخن ولا يتعاطى المشروبات الكحولية ، ووضع الدم المسحوب في أنابيب تحوي على مانع التخثر الهبيارين Heparin بعد عملية السحب مباشرة . وبعدها تم توزيع عينات الدم المسحوبة في محافن طبية بلاستيكية معقمة سعة (1) سم³ بمعدل (0.5) سم³ في كل محققه طيبة بلاستيكية ومن ثم اجريت عملية تشيع هذه النماذج وذلك بتعریضها الى جرع إشعاعية هي (1.0, 0.5, 0.4, 0.3, 0.2, 0.1, 0.0) غرای من أشعة كاما الصادرة من عنصر السيلزیوم - 137 باستخدام جهاز Gamma المصنوع من قبل شركة Atomic Energy of Canada Limited ، وان المصدر المستخدم يعطي جرعة اشعاعية مقدارها (64.23) غرای / ساعة ، وبعد انتهاء عملية تشيع النماذج حضنت بدرجة حرارة 37 م لمنة ساعتين قبل اجراء عملية الزرع النسيجي للخلايا .

الزرع النسيجي للخلايا

زرع (0.5) مل من الدم المعرض لأشعة كما في أنابيب زرع معقمة تحوي على (4) سم³ من الوسط الزرعي phytohemagglutinin Minimum Essential Medium مضافة له 1.5 مل من محفز الانقسام (PHA) (1) سم³ من مصل جنين العجل Fetal calf serum بعد انتهاء عملية الزرع حضنت الخلايا بدرجة حرارة 37 م لمنة 72 ساعة ثم اضيف 40 مايكروليتر (6 µg/ml) من محلول cytochalasin -B (cyt-B) الذي يسمح لانقسام النواة وينع اقسام السايتوبلازم في الساعة 44 ساعة من الزرع ثم أكملت فترة الحضانة الى 72 ساعة وحسب طريقة [13] .

تهيئة الشرائح المجهرية

بعد انتهاء فترة الحضانة للخلايا المزروعة في أنابيب الزرع ، تم نقلها الى أنابيب الطرد المركزي وأجريت عملية الطرد المركزي بسرعة (1500) دورة / دقيقة لمدة (10) دقائق أهلل الرائق وأضيف إلى خلايا الراسب محلول كلوريد البوتاسيوم KCL ذي عيارية (M) 0.1 وترك لمدة (3) دقائق ، وبعدها رسبت الخلايا بطريقة النبذ وسكب ثم عمّلت الخلايا (الراسب) مع محلول مثبت مكون من الميثانول وحامض الخليل الثالجي (1:3) حجم وغسلت الخلايا بهذا محلول لاربع مرات وفي المرة الاخيرة سكب الرائق كاملاً وعلقت الخلايا بقطرات قليلة من محلول المثبت وفرش العالق الخلوي على الشرائح بصبغة كمرا Giemsa stain .

الفحص المجهي

تم حساب (500) خلية لمفاوية ثنائية النواة Binucleated إضافة إلى ذلك سجل ما لوحظ من خلايا احادية النواة والتي تحوي على انوية صغيرة والخلايا ثلاثة ورباعية النواة واستخرج المعدل اعتماداً على طريقة [14] .

التحليل الاحصائي

استخدم البرنامج الاحصائي الجاهز (SPSS) في تحليل البيانات والنتائج التي تم الحصول عليها واعتماد على معامل الانحدار والارتباط حدّدت علاقات رياضية ومعدلات رياضية لتوضيح العلاقة بين الجرع الإشعاعية المستخدمة النوى الصغيرة المستحثة . كما استخدم اختبار Dunn لإجراء المقارنات بين الجرع وما يقابلها من معدل الانوية الصغيرة .

النتائج والمناقشة

يبين جدول (1) معدل النوى الصغيرة في الخلايا المفاوية ثنائية النواة اذا تبين هناك زيادة معنوية ($p < 0.01$) في نماذج الدم المعرضة للأشعاع مقارنة بالمجموعة غير المعرضة . وان معدل النوى الصغيرة يزداد بزيادة الجرع

الاشعاعية ان ظهور النوى الصغيرة في الخلايا الملفاوية غير الم عرضة للأشعاع بمعدل (0.008) نوية صغيرة / خلية قد لوحظ في دراسات عدة حول امكانية وجود النوى الصغيرة في الاشخاص الطبيعيين ربما بسبب تعرضهم الى مطفرات بيئية تؤدي الى حدوث مثل هذه التغيرات كالتشخيص بالشعة السينية او من الاشعة الكونية اذ كان ترددتها (0.008 - 0.025) نوية صغيرة / خلية ثنائية النواة [15] و (0.002 - 0.03) نوية صغيرة / خلية ثنائية النواة [13] و (0.016) نوية صغيرة / خلية ثنائية النواة [14] ان الزيادة في معدل النوى الصغيرة عند التعرض لجرع تزيد على 0.1 غراي تتفق مع ما توصل اليه [18,17,16,13] في ان الزيادة المعنوية في معدل النوى الصغيرة تظهر عند التعرض لجرع تزيد على 0.05 غراي من اشعة كاما .

جدول (1): معدل وتوزيع النوى الصغيرة في الخلايا الملفاوية ثنائية النواة المعرضة خارج الجسم الحي *In vitro* لجرع من اشعة كاما الصادرة من عنصر السبيزيوم - 137

نوية المعنوية 0.01(p)	نوية صغيرة/خلية (المعدل)	عدد الانوية الصغيرة	عدد الخلايا الحاوية على نوية صغيرة	توزيع الانوية الصغيرة في الخلايا ثنائية النواة	الجرعة (غراء)
a	0.008	4	4	4 3 2 1 0	496 0.00
b	0.036	18	16	- - 2 14	484 0.1
c	0.052	26	22	- 1 2 19	478 0.2
cd	0.064	32	27	- 1 3 23	473 0.3
e	0.080	40	33	- 1 5 27	467 0.4
f	0.102	51	40	- 2 7 31	460 0.5
g	0.164	82	60	2 3 10 45	440 1.00

الحراف المتشابهة للدلالة على عدم وجود فرق معنوي عند مستوى 0.01 حسب اختبار دنن [22]

كما يبين جدول (1) توزيع إعداد النوى الصغيرة في الخلايا الملفاوية ثنائية النواة حيث احتوت بعض الخلايا على (1-2) نوية صغيرة في نماذج الدم المعرضة للجرعة 0.1 غراي مقارنة بالمجموعة غير المعرضة والتي احتوت خلاياها على نوية صغيرة واحدة فقط . اما الخلايا المعرضة لجرع (0.5-0.1) غراي فأحتوى على (3-1) نوية صغيرة بينما الخلايا المعرضة لجرعة 1.0 غراي فأحتوت خلاياها المتضررة على (4-1) نوية صغيرة . ويعزى ذلك الى حصول بعض الكسور الكروموسومية في الخلية الواحدة وهذه النتائج تتفق مع ما لاحظه الباحثون [16,14] بوجود الشيء نفسه.

يمثل جدول (2) إعداد النوى الصغيرة وتوزيعها في المجموع الكلي للخلايا الملفاوية المفحوصة (أحادية و ثنائية و ثلاثية و رباعية النواة) حيث اقترح [14] تضمين الخلايا المذكورة في الفحص وذلك لإعطاء أفضل علاقة خطية فعن طريق استعمال طريقة فحص النوى الصغيرة وجد إن أكثر من 40 % من هذه الخلايا تكون أحادية وثلاثية ورباعية النواة ، حيث إن الطريقة التقليدية تهمل هذه الأنواع من الخلايا وتعتمد على الخلايا ثنائية النواة (2) .

جدول (2): معدل وتوزيع النوى الصغيرة في الخلايا الملفاوية أحادية و ثنائية وثلاثية ورباعية النواة المعرضة خارج الجسم الحي *In vitro* لجرع من اشعة كاما الصادرة من عنصر السبيزيوم - 137

نوية المعنوية 0.01(p)	نوية صغيرة/خلية (المعدل)	عدد الانوية الصغيرة	عدد الخلايا الحاوية على نوية صغيرة	توزيع الانوية الصغيرة في الخلايا أحادية و ثنائية وثلاثية ورباعية النواة	الجرعة (غراء)
a	0.011	6	6	- - - 6	532 0.00
b	0.043	23	20	- - 3 17	508 0.1
c	0.061	32	28	- 1 2 25	501 0.2
cd	0.072	40	34	- 1 4 29	507 0.3
e	0.090	48	40	- 1 6 33	501 0.4
f	0.110	60	47	- 2 9 36	498 0.5
g	0.182	100	74	2 3 14 55	491 1.00

الحراف المتشابهة للدلالة على عدم وجود فرق معنوي عند مستوى 0.01 حسب اختبار دنن [22]

لقد بيّنت الدراسة الحالية مدى امكانية تحديد علاقات رياضية بين الجرع الاشعاعية والنوى الصغيرة لاستخدامها كمؤشر بيولوجي لنقدير الجرع الاشعاعية فالجدول (3) يوضح العلاقة بين النوى الصغيرة وجرع من اشعة كاما واعتمادا على معامل الانحدار والارتباط حدّدت معادلات رياضية توضح العلاقة بين النوى الصغيرة والجرع

الاشعاعية جدول (3) اذ يمكن الافادة منها كمؤشر بيولوجي في تقدير الجرع الاشعاعية اثناء الحوادث او نتيجة التعرض المهني لجرع اشعاعية اعلى من الحد المسموح بها دوليا [19] .

جدول (3): يمثل العلاقات الرياضية بين الجرع الاشعاعية والنوى الصغيرة المدروسة والتي حددت اعتمادا على طريقة الانحدار الخطى واعلى معامل ارتباط (r)

معامل الارتباط (r)	المعادلات الرياضية	معدل النوى الصغيرة
0.9952	$Y = a + bD + cD^2$ $Y = 0.0115 + 0.1989D + 0.0465D^2$	نوى صغيرة / خلية لمفاوية ثنائية النواة
0.9941	$Y = 0.0164 + 0.2084 D + 0.0433 D^3$	نوى صغيرة / خلية احادية وثنائية وثلاثية ورباعية النواة

Y : معدل التغير المدروس / خلية

D: الجرعة (غراي)

a, b, c : ثوابت

ان تحديد منحنيات قياسية وعلاقات رياضية بتعریض نماذج من دم الانسان خارج الجسم الحي *In vitro* يؤكّد ما أشارت اليه دراسات سابقة حول استخدام هذه التقانة كمؤشر بيولوجي في تقدير الجرع الاشعاعية وذلك لوجود علاقة خطية بين الجرع الاشعاعية وتردد النوى الصغيرة في نماذج دم المعرضة لجرع تزيد على 0.05 غرافي من أشعة كاما او الاشعة السينية [21,20, 17 , 12]

المصادر

1. Schmid, W.(1979). The micronucleus test. Mut.Res. 31:9-15.-
2. Fenech, J., Morley, A.A., (1986) .Cytokinesis-block micronucleus method in human lymphocytes: Effect of in vivo ageing and low-dose X-irradiation, Mut. Res. 161: 193–198.
3. Ramize ,M.J.; Surreles,J.;Puerto,S.;Creus,A. and Marcos,R.(1999).Low persistence of radiation induced centromer positive and negative micronucli in cultured human cells. Mut. Res. 440: 163–169.
4. Kormos, C. and Keteles ,G.J.(1990).Comparison of cytogenetic test for monitoring over exposure fro ionizing radiation . Acta.Biol. Hung.41:115-120.
5. Balasem, A. N.; Ali, A. K. and Abdul-Khaliq,J.J.(1993).The yield of micronuclei in human blood lymphocyte treated with radioactive caesium . Radiat. Prot. Dosim., 46:295-297.
6. Morgan, W. F.(2003). Non-targeted and delayed effects of exposure to ionizing radiation: I. Radiation-induced genomic instability and bystander effects *in vitro*. Radiat. Res 159:567–580.
7. International Atomic Energy Agency (1986).Biological dosimetry Chromosome aberration analysis for dose assessment, technical reports series No.260, IAEA, Vienna.
8. Grace, M.B.; Salter, C.A.; Bullard,J.R.; Prasanna, P.G.S.; Manglapus, G.L. and Blakely, W.F. (2005).Gene-Expression biomarkers for application to high-throughput radiation biodosimetry. International Journal of Radiation Biology, 78: 1011-1021.
9. Abdul Sahib K. A. (2009). Gene expression using as Biomarkers for detection of ionizing radiation exposure. A thesis submitted to the College of Science, University of Baghdad .
10. Ivan,B.and Koteles, J.K. (1998).Low does response analysis through a cytogenetic end-point center.Euro. J. Occup.Environ.Med. 4(1):15-24.

- 11.** Lloyd, D.C.; Edwards, A.A and Prosser, J.S. (1986). Chromosome aberration induced in human lymphocytes by *In vitro* acute X and gamma radiation. *Radiat.Prot.Dosim.* 15:83-88.
- 12.** Balasem, A. N and Ali, A. K (2002).Gamma-ray induced chromosomal aberration in lymphocytes: dose response relationships and comparison with the yield of micronuclei. *Sci.J. Iraqi A.E.Comission .* 4(1):231-237.
- 13.** Fenech, J., Morley, A.A., (1985).Measurement of micronuclei in lymphocytes. *Mut. Res.* 147: 29-36.
- 14.** Balasem, A. N.; Ali, A. K.(1991).Establishment of dose response relationships between doses of Cs-137 - gamma rays and frequencies of micronuclei method in human peripheral blood lymphocytes. *Mut. Res.* 259: 133-138.
- 15.** Pincu ,M.; Bass,D.and Norman,A.(1984).An improved micronuclus assay in lymphocytes. *Mut. Res.* 139: 61-65.
- 16.** Elmore, E; Lao, X.Y.; Kapadia ,R. and Redpath ,J.L.(2006) .The effect of dose rate on radiation-induced neoplastic transformation in vitro by low doses of low-LET radiation. *Radiat Res.* 166:832–838.
- 17.** علي ، عبدالصاحب كاظم و بلاسم ، عباس ناجي و مطر ، امل جبار (2009) . دراسة التغيرات الكروموسومية في الخلايا المفاوية المعرضة مختبريا الى اشعة كاما . مجلة جامعة الكوفة لعلوم الحياة- عدد خاص بالمؤتمر العلمي الثاني للعلوم الصرفة والتطبيقية . ص:5-10 . علي ، عبدالصاحب كاظم (2002) . التأثيرات الوراثية الخلوية لجرع واطئة من اشعة كاما في الخلايا المفاوية لدم الانسان . رسالة ماجستير مقدمة الى مجلس كلية العلوم -جامعة بغداد .
- 18.** International Atomic Energy Agency IAEA (2001).Cytogenetic analysis for radiation dose assessment. Technical Reports Series No.405, Vienna.
- 19.** Kormos ,C.and Koteles ,G. J.(1990). Comparison of cytogenetic test monitoring over exposures from ionizing radiation. *Acta.Biol.Hung.*, 41:127-132.
- 20.** Kanokporn, N. R and Bobby R. S. (2008). Evidence for radiation after *In Vitro* exposure of human lymphocytes to low doses of ionizing .Radiation Dose Response. 6(3): 252–271.
- 21.** Duncan, D.B. (1956). Multiple rang and multiple F-test. *Biometrics*, 11:1-42.