

氧化石墨烯修饰肽纳米技术 对人体多能干细胞的增值抑制作用研究

王 舒 陶 杨

重庆市急救医疗中心 重庆 400000

摘要: 氧化石墨烯 (Graphene oxide, GO) 作为一种石墨烯的衍生物, 能够影响细胞行为和分化, 在干细胞治疗方面发挥着非常重要的作用。为了实现诱导人多能干细胞 (ihPSCs) 在干细胞治疗中的治疗前景, 本研究开发出简单安全的ihPSCs增殖和成骨细胞谱系生物材料。构建了含氧化石墨烯 (GO) 的聚己内酯 (PCL) 修饰成骨肽 (BFP-1) 微环境电纺纳米纤维支架, 以改善ihPSC的体外细胞生长和成骨能力。使用CCK-8测定法评估ihPSCs的粘附和增殖, 结果表明ihPSCs能够有效增殖并保持无基质凝胶的成骨肽涂层纳米纤维的多能性。该研究结果在加速ihPSCs在骨组织工程中的再生潜力方面具有相当大的应用前景。

关键词: 氧化石墨烯; 多能干细胞; 增值抑制; 研究

Inhibition of proliferation of human pluripotent stem cells by graphene oxide modified peptide Nanotechnology

Shu Wang, Yang Tao

Chongqing Emergency Medical Center, Chongqing, 400000, China

Abstract: Graphene oxide (GO), as a derivative of Graphene, can affect cell behavior and differentiation, and plays a very important role in stem cell therapy. To realize the therapeutic prospect of induced human pluripotent stem cells (ihPSCs) in stem cell therapy, simple and safe ihPSCs proliferation and osteoblast lineage biomaterials were developed in this study. A polycaprolactone (PCL) modified osteogenic peptide 1 (BFP-1) microenvironment electrospun nanofiber scaffold containing graphene oxide (GO) was constructed to improve the cell growth and osteogenic ability of ihPSC in vitro. Adhesion and proliferation of ihPSCs were assessed using the CCK-8 assay, which showed that ihPSCs proliferate efficiently and maintain the pluripotency of matrigel-free osteogenic peptide-coated nanofibers. The results of this study hold considerable promise in accelerating the regenerative potential of ihPSCs in bone tissue engineering.

Keywords: Graphene oxide; Pluripotent stem cells; Value-added inhibition; Research

引言:

干细胞广义上定义为未分化的细胞, 这类细胞可进行自我更新, 也可分化产生一种或多种在体内具有特定功能的特殊细胞类型^[1-2]。然而, 基于干细胞的疗法本身存在一些材料本身无法克服的问题^[3]。这些问题导致干细胞研究与纳米技术应用之间产生了协同效应, 二者的互补作用极大的促进了干细胞疗法的发展, 拓展了纳米材料在医学应用中的范围^[4]。石墨烯因其特殊的物理化学性质成为纳米医学材料界一颗迅速崛起的新星^[5]。

石墨烯是一种由碳原子组成的原子厚片, 具有独特

的物理、化学和机械性能, 因其优异的性能而受到研究者关注^[6]。石墨烯及其衍生物氧化石墨烯 (GO) 的生物功能化能力使这些纳米材料备受关注, 并因其在生物技术中的众多应用引起了广泛关注, 包括生物测定、生物传感器、光热抗癌治疗和细胞电刺激。氧化石墨烯片显示出作为无细胞毒性、可转移和可植入的干细胞培养平台的潜力, 可以促进干细胞的附着和生长^[7]。

1. 实验过程

1.1 材料

1, 6-己二胺 (HDA)、平均分子量 (Mn) 为 80000

的聚己内酯 (PCL) 和羧甲基壳聚糖购自阿拉丁试剂有限公司 (中国上海)。1, 1, 1, 3, 3, 3-六氟-2-丙醇 (HFIP) 2-(N-形态) 乙烷磺酸 (MES) 和N-羟基琥珀酰亚胺 (NHS) 从XFNANO (中国南京)。N-(3-(二甲氨基)丙基)-N' -乙基碳化二亚胺盐酸盐 (EDC) 购自AVT (上海) 制药科技有限公司。磷酸盐缓冲盐水 (PBS) 成骨肽BFP-1 (GQGFSYPYKAVFSTQ序列) 购自江苏科根生物科技有限公司 (中国江苏)。

1.2 纳米材料的制备

为消除物理浸没的CMC, 3 w/v %CMC溶液中浸没24 h后, 摆床中彻底冲洗处理过的样品。这个GO@PCL-然后完全冲洗CMC处理的样品。首先GO@PCL-CMC纳米纤维经EDC处理。HCl和NHS在0.1 M MES缓冲液中放置45分钟。将1 mM BFP-1肽 (浸泡在PBS中) 添加到嵌入GO@PCL纳米纤维, 并在4℃冰箱中再培养24小时。纳米纤维支架的制备 (GO@PCL-BFP-1-CMC) 对于细胞实验, 在氮气流入下仔细清洗并干燥。该程序还用于制备饰有BFP-1和指定BFP-1-CMC的载玻片。根据之前的报告, 使用著名的改良技术构建GO。将96 ml浓H₂SO₄和4 g市售石墨充分混合, 平稳搅拌45分钟。为了保持反应, 以20 ml min⁻¹的流速将300 ml去离子水注入反应室。同时, 将其连续搅拌115分钟。温度冷却后, 使用含有8 ml H₂O₂的微量移液管将溶液滴入试管。使用高功率超声 (5 W/cm³) 10分钟来传播和过滤原始产品。使用前一步骤的一系列迭代, 每次10 μL纯水作为最终冲洗液, 以中和和消除任何残留盐或残留物。在55℃下干燥三天, 在真空烘箱中干燥黑色粉末, 并将其储存在干燥器中。

1.3 细胞的接种与培养

ihPSC (hNF-C1系) 和hESC (H9系) 也用于本研究。使用化学定义的mTeSR1培养基, 在37℃的加湿5% CO₂培养箱中培养两种ihPSCs。Matrigel用Dulbecco改良的eagle培养基/F12在4℃下以1: 80的比例稀释。每天喂食细胞, 每3-4天以1: 3的分裂比例传代一次, 以0.5 mg/mL的浓度处理5.5分钟。

1.4 CCK-8测评ihPSCs的粘附和增殖

细胞增殖能力测评使用商品化的细胞计数分析试剂盒评估诱导的人类多能性干细胞 (ihPSCs) 和胚胎干细胞 (hESCs) 的活性。将CCK-8按预定的培养间隔 (12小时和1-5天) 涂抹在每个孔中, 在黑暗中培养2小时。随后, 向细胞中添加150 μL CCK-8溶液, 并在37.5℃和5% CO₂下培养4小时。使用Victor3 1420多标签计数器 (Perkinlemer, Waltham, MA), 在450 nm处测量活性代

谢细胞从黄色四氮唑盐CCK-8中提取的橙色甲瓒染料。用生长介质轻轻清洗细胞, 然后添加200 μL生长介质进行后续培养。

2. 结果

在BFP-1富含肽的纤维支架和玻片上生长12小时和1-5天后, 使用CCK-8测定法评估ihPSCs的粘附和增殖。图1显示, 由于生物材料的高细胞相容性, 随着培养时间的增加, 细胞增殖显著增加。RGD-整合素相互作用可促进BFP-1肽的增殖和粘附, BFP-1肽的密度影响ihPSCs的粘附。对于较长的培养周期 (3-5天), 则GO@PCL-BFP-1-CMC纳米纤维的活性低于BFP-1-CMC-glass组, 这表明细胞更喜欢光滑的2D表面而不是3D表面。与其他两种IHPSC相比, 肽锚定纳米纤维支架上附着的IHPSC也比人胚胎干细胞多。尽管2D平板培养比3D纤维支架培养具有更高的细胞密度, 但多项研究表明, 纳米纤维表面明显促进细胞分化。目前, 纳米纤维表面已被用于操纵和加速原始生殖细胞样ihPSCs、心肌细胞样ihPSCs、肝细胞样ihPSCs和ihPSCs向神经元/神经细胞的分化。

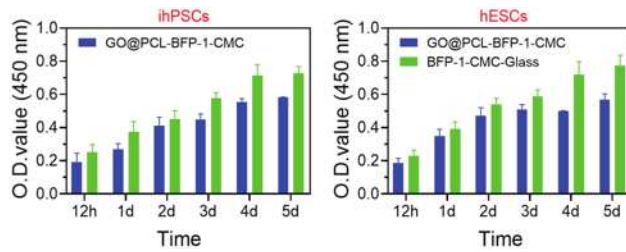


图1 ihPSCs和hESCs在修饰肽上的体外增殖GO@PCL不同培养时间的纳米纤维

3. 讨论与展望

在BFP-1富含肽的纤维支架和玻片上生长12小时和1-5天后, 使用CCK-8测定法评估ihPSCs的粘附和增殖结果显示随着培养时间的增加, 细胞增值效应越来越明显, 表明本研究构建材料能够促进人体干细胞的增值和分化, 为后续应用研究提供了可用的实验及参考材料。在最近的研究中, 石墨烯及其衍生物都被用作生物相容性基质, 用于促进各种干细胞的生长和自发分化, 如hMSCs、hNSCs、iPSCs、hESCs、PDLCs、hASCs和CSCs, 这可能会在组织工程和再生医学中产生各种应用。然而, 石墨烯基生物材料/器件及其应用的发展仍处于起步阶段, 需要更多的研究才能充分认识到石墨烯在所有医学领域的潜力和局限性, 但石墨烯和干细胞疗法的协同作用前景光明, 同时提高生物材料性能, 开发细胞运输和治疗的创新策略。

参考文献:

- [1]S. Dobbenga, L.E. Fratila-Apachitei, A.A. Zadpoor, Nanopattern-induced osteogenic differentiation of stem cells - A systematic review, *Acta biomaterialia* 46 (2016) 3 - 14.
- [2]V. Sottile, A. Thomson, J. McWhir, In vitro osteogenic differentiation of human ES cells, *Cloning & Stem Cells.* 5 (2) (2003) 149 - 155.
- [3]A.P. Kishan, E.M. Cosgriff-Hernandez, Recent advancements in electrospinning design for tissue engineering applications: a review, *Journal of Biomedical Materials Research Part A.* 105 (10) (2017) 2892 - 2905.
- [4]S. Wang, F. Hu, J. Li, S. Zhang, M. Shen, M. Huang, et al., Design of electrospun nanofibrous mats for osteogenic differentiation of mesenchymal stem cells, *Nanomedicine: Nanotechnology, Biology and Medicine.* 14 (7) (2018) 2505 - 2520.
- [5]E. Saburi, M. Islami, S. Hosseinzadeh, A.S. Moghadam, R.N. Mansour, E. Azadian, et al., In vitro osteogenic differentiation potential of the human induced pluripotent stem cells augments when grown on Graphene oxide-modified nanofibers, *Gene.* 696 (2019) 72 - 79.
- [6]A. Ardeshirylajimi, A. Khojasteh, Synergism of electrospun nanofibers and pulsed electromagnetic field on osteogenic differentiation of induced pluripotent stem cells, *Asaio Journal.* 64 (2) (2018) 253 - 260.
- [7]F.S. Hosseini, F. Soleimanifar, A. Khojasteh, A. Ardeshirylajimi, Promoting osteogenic differentiation of human-induced pluripotent stem cells by releasing Wnt/ β -catenin signaling activator from the nanofibers, *Journal of cellular biochemistry* 120 (4) (2019) 6339 - 6346.