

Research Paper

Isolation, Identification and Cultivation of Mesenchymal Stem Cells Derived from Adipose Tissue of Laying Hens

Farhang Ahmadian¹, Mehrdad Irani² , and Abdollah Mohammadi-Sangcheshmeh³

1- Ph.D. student, Department of Animal Science, QaemShahr branch, Islamic Azad University, QaemShahr, Iran

2- Assistant Professor, Department of Animal Science, QaemShahr branch, Islamic Azad University,

GhaemShahr, Iran, (corresponding author: M.irani1968@gmail.com)

3- Assistant Professor, Department of Animal Science, College of Aburaihan, University of Tehran, Tehran, Iran

Received: 10 February, 2023

Accepted: 26 June, 2023

Extended Abstract

Background: Today, the intensity and speed of production in laying hens cause multiple anomalies, such as bone and skeletal problems, which lead to significant economic losses. Conducting studies on stem cells obtained from laying hens can enhance our understanding of the differentiation and molecular mechanisms at the cellular level in these birds. For this reason, the aim of this study was to extract mesenchymal stem cells from the fat tissue of laying hens and culture these cells under laboratory conditions.

Methods: In this research, mesenchymal stem cells were isolated in a laboratory environment under sterile conditions from the fat tissue of laying hens (Hy-Line strain W36). Under standard culture conditions, the cells were separated from other cells by treatment with collagenase enzyme. The obtained cells, after several steps of centrifugation and purification, were cultured in DMEM-F12 medium containing 10% fetal bovine serum. Over 21 days, the cell growth process (population doubling time, PDT) and cell colony formation tests were performed to evaluate the performance of the isolated cells and their ability to grow and proliferate.

Results: About 3 to 4 days after culturing the cells, the adherent cells filled 70-80% of the flask. Cells were passaged up to 14 times while maintaining normal morphology. To assess the speed of cell growth, this test was repeated in passages 2, 4, and 8 to investigate the decrease in the ability of cells to grow with increasing passage number. The average cell growth rate (PDT) for passages 2, 4, and 8 was 37.03%, 60.92%, and 101.42%, respectively, indicating a relationship between the stem cells' ability to reproduce and self-renew and their age. After 9 days of cell culture, the number of colonies formed from passages 2 and 5, with concentrations of 175, 350, and 520 cells per 2 cm² in 6-well plates, were counted as 22, 62, and 84, respectively.

Conclusion: The results of this research showed that mesenchymal stem cells extracted from the fat tissue of laying hens can maintain their basic characteristics during multiple cell divisions, preserving their morphological structure and specific characteristics, such as growth-related functions.

Keywords: Bone differentiation, Genistein, Mesenchymal stem cell, Laying hen

How to Cite This Article: Ahmadian, F., Irani, M., & Mohammadi Sangcheshmeh, A. (2023). Isolation, Identification and Cultivation of Mesenchymal Stem Cells Derived from Adipose Tissue of Laying Hens. *Res Anim Prod*, 14(4), 62-67.
<https://doi.org/10.61186/rap.14.42.62>



مقاله پژوهشی

جداسازی، شناسایی و کشت سلول‌های بنیادی مزانشیمی مشتق از بافت چربی مرغ تخم‌گذار

فرهنگ احمدیان^۱، مهرداد ایرانی^۲ و عبدالله محمدی سنگ چشم^۳

۱- دانشجوی دکتری گروه علوم دامی، واحد قائم شهر، دانشگاه آزاد اسلامی، قائم شهر، ایران

۲- استادیار گروه علوم دامی، واحد قائم شهر، دانشگاه آزاد اسلامی، قائم شهر، ایران (M.irani1968@gmail.com)

۳- استادیار گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، پردیس ابوریحان، دانشگاه تهران، ایران

تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۱۱/۲۱

صفحه: ۶۷ تا ۶۴

چکیده مبسط

مقدمه و هدف: امروزه شدت و سرعت تولید در مرغان تخم‌گذار باعث بروز ناهنجاری‌های متعدد از جمله مشکلات استخوانی و اسکلتی شده است که زبان اقتصادی سنجینی را به دنبال دارد. انجام مطالعات روی سلول‌های بنیادی استحصلال شده از مرغان تخم‌گذار می‌تواند باعث بهبود شاست و درک ما از مکانیسم‌های تمانیزی و مولکولی در سطح سلولی در این پرندگان شود. به همین منظور هدف از این مطالعه، استحصلال سلول‌های بنیادی مزانشیمی از بافت چربی مرغان تخم‌گذار و کشت این سلول‌ها در شرایط آزمایشگاهی بود.

مواد و روش‌ها: در این تحقیق، سلول‌های بنیادی مزانشیمی طی شرایط استریل در محیط آزمایشگاه از بافت چربی احتسابی مرغان تخم‌گذار (سویههای لاین (W-36) جیاساری شد. سپس در شرایط بھیط کشت استاندار، سلول‌های موردنظر به وسیله تیمار با آنزیم کلاراز از سایر سلول‌ها جدا شده بود. سلول‌های استحصلال شده پس از چند بار سانتریفیوژ کردن و خالص سازی، در محیط کشت DMEM-F12 حاوی سرم جنین ۵٪ کشت داده شد. در طول ۲۱ روز، برای بررسی عملکرد سلول‌های جدا شده و توانایی رشد و تکثیر سلولی، روند رشد سلول‌ها و چگونگی تشکیل کلنی سلولی مورد ارزیابی قرار گرفت. سلول‌ها تا ۱۴ بار با مورفولوژی طبیعی پاساز داده شدند. برای بررسی سرعت رشد سلول‌ها این آزمون در پاسازهای ۲، ۴ و ۸ تکرار شد تا کاهش توانایی رشد سلول‌ها با افزایش سن، مورد بررسی قرار گیرد.

یافته‌ها: حدود ۳ الی ۴ روز بعد از کشت، سلول‌های چسبیده ۸۰-۷۰-۶۰/۹۲ و ۱۰۱/۰۳ درصد فلاسک را پر کردند. میانگین روند رشد سلول‌ها در پاسازهای ۲، ۴ و ۸ به ترتیب برابر ۳۷/۶ و ۶۰/۶ و ۱۰۱/۰۳ درصد که نشان دهنده ارتباط، توانایی تکثیر و خود نوسازی سلول‌های بنیادی با سن آن‌ها بود. بعد از گذشت ۹ روز از کشت سلولی، تعداد کلنی‌های تشکیل شده از سلول‌های حاصل از پاسازهای ۲ و ۵ با غلظت‌های ۱۷۵، ۳۵۰ و ۵۰۰ سلول در هر سانتی‌متر مربع پلیت ۶ خانه‌ای به ترتیب برابر با ۲۲، ۶۲ و ۸۴ کلنی بود.

نتیجه‌گیری: نتایج این تحقیق نشان داد که سلول‌های بنیادی مزانشیمی استحصلال شده از بافت چربی مرغان تخم‌گذار، توانایی حفظ خصوصیات بنیادی خود در طی تقسیمات سلولی متعدد را دارند و می‌توانند ساختار مورفوЛОژیکی و خصوصیات خاص خود از جمله عملکرد مربوط به رشد را حفظ نمایند.

واژه‌های کلیدی: بافت چربی، سلول بنیادی مزانشیمی، کشت سلولی، مرغ تخم‌گذار

(2004). خستگی مرغان تخم‌گذار در قفس مهمنتین بیماری اسکلتی است که در جوجه‌های بالغ بافت می‌شود. عامل اصلی که باعث شدت پوکی استخوان می‌شود مدت زمانی است که پرندگان در حالت باروری مداوم هستند. فلذًا مدت زمان تولید، نه تعداد تخم‌گذاری، یکی از مهمنتین عامل‌ها در شدت بیماری به حساب می‌آید (Whitehead et al., 2004).

مطالعات روی سلول‌های بنیادی مزانشیمی در طیور می‌تواند بینش بنیادی ما برای فهم بهتر فرایند رشد اسکلتی، رشد ماهیچه‌ها و تجمع چربی در پرندگان را به دنبال داشته باشد. سلول‌های بنیادی، سلول‌های غیرتخصصی در بدن هستند که توانایی تبدیل شدن به سلول‌های تخصصی با کارکرد ویژه را دارند. از مهمنتین سلول‌های بنیادی بالغ که موردو توجه اکثر محققان قرار گرفته است، می‌توان به سلول‌های بنیادی مزانشیمی اشاره نمود. سلول‌های بنیادی مزانشیمی، از نوع سلول‌های بنیادی پرتوان هستند، یعنی تحت شرایط مناسب، این سلول‌ها می‌توانند به سلول‌های عصبی، سلول‌های چربی، سلول‌های غضروفی، سلول‌های عضلانی و سلول‌های استخوانی تمايز بینند (Braun et al., 2010).

سلول‌های بنیادی مزانشیمی که از بافت چربی جدا می‌شوند می‌توانند همه مارکرهای معمول برای سلول‌های بنیادی مزانشیمی را بیان کنند و علاوه بر این می‌شود آن‌ها را در

مقدمه تولید جهانی گوشت مرغ به طور چشمگیری رشد داشته و تقاضای مصرف کنندگان برای گوشت و تخم مرغ با کیفیت بالا در سال‌های اخیر به طور مداوم افزایش یافته است (Aliborzi et al., 2016; Arjmandi & Smith, 2002). این حال، انتخاب ژنتیکی برای افزایش راندمان تولید باعث اختلالات اسکلتی، تجمع چربی اضافی و تحلیل عضلانی در پرندگان سویه‌های تجاری می‌شود و در مجموع این موارد در حال حاضر از مسائل مهم مدیریتی و اقتصادی در صنعت طیور به حساب می‌آیند (Bai et al., 2013; Braun et al., 2013; Braum et al., 2022; Broumandania et al., 2010). کمبود کلسیم در جیره مرغ‌های تخم‌گذار علاوه بر کاهش استحکام پوسته تخم مرغ، منجر به کاهش و سپس توقف تخم‌گذاری مرغ‌ها می‌شود. مرغ‌های جوان با سن کمتر از ۳۰ هفته، گاهی از عارضه قفس رنجوری رنج می‌برند و مرغ‌های مسن تر نیز به عارضه ترد و شکننده بودن استخوان مبتلا می‌شوند. هر دو عارضه ناشی از اختلال در سوتخت و ساز کلسیم می‌باشد (Ansari Pirsaraei et al., 2022; Pourreza J., 2005). اثرات خستگی مرغان تخم‌گذار در قفس در پایان دوره تخم‌گذاری شدیدتر است. استخوان‌های این مرغ‌ها بسیار شکننده هستند و به راحتی می‌شکنند (Beck & Hansen,

نهایتاً فالکون‌ها با دور ۱۲۰۰ rpm به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شدند تا سلول‌های بنیادی تهشین شوند. روغن و بافت چربی به آرامی دور ریخته شد و سپس سلول‌های تهشین شده پس از پیپتائز شدن و شناور شدن در محیط، به فلاسک‌های T25 مخصوص کشت سلولی حاوی محیط کشت DMEM-F12 به همراه ۱۰٪ FBS و ۱٪ آنتی‌بیوتیک منتقل شدند و در نهایت داخل انکوباتور با دمای حدود ۳۷ درجه سانتی‌گراد و میزان پنج درصد CO₂ قرار گرفتند. یک روز بعد از جداسازی سلول‌ها، محیط کشت فلاسک‌ها تعویض شد و بعد از شستشو، محیط جدید به همراه ۱۰ درصد FBS به فلاسک اضافه شده و مورفلوژی و ساختار سلول‌ها در زیر میکروسکوپ برسی شد که سلول‌ها ساختاری دوکی شکل داشتند و به کف فلاسک چسبیده بودند.

پاساز سلولی

با تعویض منظم محیط کشت، سلول‌ها به تراکم مناسب می‌رسند، لذا جهت انتقال به فلاسک بزرگ‌تر و تکثیر سلول‌ها، پاساز سلولی انجام می‌گیرد. به منظور انجام پاساز سلولی، محیط رویی فلاسک را خالی کرده و کمی با PBS شستشو داده شد. آنگاه PBS به طور کامل به وسیله سپلیر خارج گردید. برای فلاسک T25 مقدار ۵/۰ میلی‌لیتر تریپسین به فلاسک اضافه کرده و به مدت دو دقیقه در انکوباتور قرار داده شد. تریپسین برای سلول‌ها کشنده است و باید سریع خشی شود که به همین منظور مقدار دو الی سه میلی‌لیتر محیط کشت به فلاسک اضافه می‌گردد. آنگاه سلول‌های کنده شده و محیط داخل فلاسک را داخل یک فالکون ریخته و با دور ۱۲۰۰ rpm به مدت پنج دقیقه سانتریفیوژ کرده تا سلول‌ها ته فالکون تهشین شوند. بعد از سانتریفیوژ مایع روی سلول‌ها را دور ریخته و رسوب سلولی را در مقدار کمی محیط کشت کامل (DMEM به همراه FBS) پیپتائز می‌کنیم. آنگاه میزان مناسب از سلول‌ها برداشته و به فلاسک منتقل می‌کنیم و فلاسک را درون انکوباتور قرار می‌دهیم. به این ترتیب سلول‌های یک فلاسک T25 به دو فلاسک T25 دیگر یا یک فلاسک T75 منتقل می‌شوند و این گونه تعداد سلول‌ها در طی پاساز دادن افزایش می‌یابد.

بررسی روند رشد سلولی

برای این منظور سلول‌های پاساز ۲، ۴ و ۷ توسط تریپسین ۰/۰۵٪ کنده شدند و با غلظت ۵۰۰۰ سلول، در هر خانه پلیت ۲۴ خانه کشت شدند. سپس در هر روز ۳ خانه از پلیت با ۳ بار تکرار شمارش شد و این عمل به مدت ۱۲ روز ادامه داشت. در نهایت منحنی رشد برای هر پاساز ترسیم شد و همچنین زمان دو برابر شدن سلول‌ها (PDT^۱) به وسیله فرمول (۱) محاسبه شد.

(۱)

PDT=

(PDN) تعداد سلول‌های ۲ برابر شده / (CT) زمان کشت

$$PDN = \log \frac{N}{N_0} \times 3.31$$

که در این معادله، N تعداد سلول‌ها در پایان زمان کشت است و N₀ تعداد سلول‌ها در ابتدای زمان کشت می‌باشد.

مقیاس وسیع بدون درد و یا عمل به شدت تهاجمی، جدا کرده و تحمل آپوپتوزی بالایی را هم نشان دهنده. در حالیکه در مورد سلول‌های بنیادی مغز استخوان، جمعیت سلولی، حداکثر طول عمر و چندتلوانی سلول‌های بنیادی جدا شده با افزایش سن کاهش می‌یابد (Ertaş et al., 2012). سلول‌های بنیادی مشق از چربی می‌توانند به تعداد ۵۰۰۰ درصد سلول از یک گرم بافت چربی جدا شوند. در حالیکه فقط ۰/۱ درصد سلول‌های بنیادی مزانشیمی از مغز استخوان پس از سانتریفیوژ، از این بافت جدا می‌گردد. بنابراین سلول‌های استحصال شده از بافت چربی می‌توانند ۵۰۰ بار بیشتر از مقدار مشابه از Francis et al., (2010). سلول‌های بنیادی مشق از بافت چربی و سلول‌های استرومایی مغز استخوان از نظر بیان ژن و قدرت تمایز شبیه به هم عمل می‌کنند اما سلول‌های بنیادی مشق از بافت چربی از توانایی خودتکثیری بالاتری برخوردار هستند (Kingham et al., 2007). سلول‌های بنیادی مزانشیمی چربی در مقایسه با سلول‌های بنیادی مزانشیمی استخوان، با سرعت بیشتری در شرایط آزمایشگاهی گسترش می‌یابند. این سلول‌ها عملکرد بالایی دارند و در حال حاضر رایج ترین سلول‌های کشت داده شده برای ترمیم و بازسازی بافت استخوان هستند (Vallée et al., 2009).

یکی از چالش‌ها در مطالعات بر روی سلول‌های بنیادی، نحوه استخراج و کشت سلول‌های مذکور می‌باشد. این مسئله در مورد سلول‌های بنیادی مرغ‌های تخم‌گذار بدليل سن بالاتر و در نتیجه توانایی کمتر سلول‌های بنیادی آنها چالش بزرگ‌تری محسوس می‌شود. از این‌رو، هدف از این آزمایش جداسازی و کشت این سلول‌ها به منظور درک بهتر از رفتارشناصی و عملکرد آنها می‌باشد.

مواد و روش‌ها

در این تحقیق از چربی احتشایی سه قطعه مرغ تخم‌گذار سویه، های لاین (w-36) استفاده شد. به منظور نمونه‌برداری، پرنده‌ها ابتدا کشتار شدند و پس از ضد عفونی با الکل ۷۰٪، در زیر هوود لامینار کلاس II، تحت شرایط استریل محوطه شکمی آن‌ها باز شد. از چربی احتشایی آن‌ها به طور جدآگانه جراحی استریل، نمونه چربی جدا شد. هر نمونه به طور جدآگانه در یک فالکون حاوی محلول فسفات بافر سالین (PBS) در ۱۰٪ سرم گوساله جینی (FBS) قرار داده شد. محلول تهیه شده حاوی آنتی‌بیوتیک پن استرپ و خد قارچ فانجیزون جهت جلوگیری از آلودگی سلول‌ها بود. آنتی‌بیوتیک و خد قارچ، ۳ برابر مقدار استاندارد به محلول اضافه شد. نمونه چربی استحصال شده در زیر هوود لامینار کلاس II، دوباره با PBS شسته شد و سپس به صورت مکانیکی توسط اسکالپر خرد شد. نمونه چربی ریز شده بازهم با PBS شسته شد و به داخل فالکون منتقل شد. سپس هم حجم چربی حاصله، آنزیم کلارژنаз ۱/۰٪ تیپ ۱ به آن افزوده شد و به مدت یک ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتریگرارد در انکوباتور قرار گرفت. در این مدت چندین بار فالکون با دست به خوبی تکان داده شد تا محلول همگن شود. بعد از مرحله تجزیه آنزیمی،

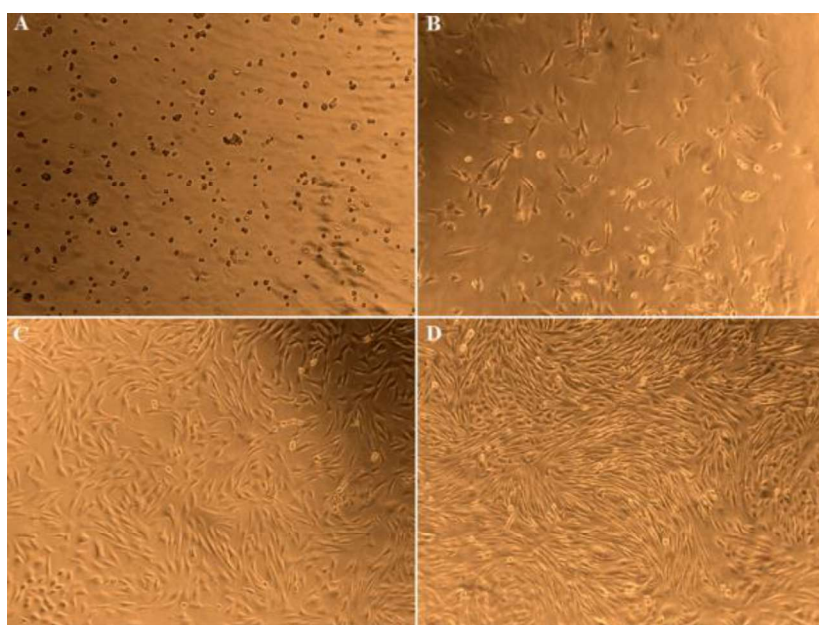
نتایج و بحث

در این مطالعه، ما برای اولین بار سلول‌های بنیادی مزانشیمی را از بافت چربی مرغان تخم‌گذار استحصلال نمودیم. سلول‌های بنیادی مزانشیمی جدا شده از بافت چربی، دوکی شکل بوده که به سرعت تکثیر می‌شوند و در یک الگوی گردابی مشابه سلول‌های جدا شده از سلول‌های موش بودند (Greendale et al., 2002). این سلول‌ها همانند سلول‌های سلول‌های بنیادی موش توانایی خودنوسازی و تکثیر از تعداد معددی سلول را دارند. این مطالعه همچنین نشان داد که سلول‌های بنیادی مرغان تخم‌گذار نیز دارای ۲ ویژگی مهم تعیین کننده (mesenchymal stem cells) MSC شامل توانایی تکثیر سریع و اتصال به سطوح برای رشد می‌باشند (Hinenoya et al., 2013).

در این آزمایش پس از جداسازی سلول‌های مزانشیمی از بافت چربی، سلول‌ها در فلاسک‌های ۲۵ میلی‌لیتری کشت داده شدند.

آزمون تشکیل کلنی (CFU-Assay)

یکی از روش‌های مرسوم برای بررسی توانایی سلول‌های بنیادی مزانشیمی در خود نوسازی و تشکیل کلنی، بررسی روند رشد سلول‌ها در پلیت‌های کشت سلولی می‌باشد. در این روش سلول‌ها در پاسازهای ۲ و ۵ با غلطنهای ۱۷۵ و ۳۵۰ سلول در هر cm^2 در پلیت ۶ خانه کشت شدند. سپس سلول‌ها به مدت نه روز در دمای ۳۷°C و ۵٪ CO_2 انکوبه شدند. پس از گذشت نه روز، ابتدا محیط روی سلول‌ها تowiپش شد و شستشو با PBS صورت گرفت و سلول‌ها با محلول ۳ به ۱ متابول-استیک اسید به مدت ۵ دقیقه انکوبه شدند تا تثبیت گردد. در نهایت محلول ذکر شده خارج گردید و ۱ml محلول ۱٪ کریستال ویوله در اتابول ۱۰۰٪ به هر پلیت اضافه شد و پس از ۱۵ دقیقه کریستال ویوله خارج گردید و سطح پلیت با آب شسته شد. تعداد کلنی‌ها شمارش و همچنین تصاویر میکروسکوپی تهیه گردید.



شکل ۱- مورفولوژی سلول‌های بنیادی مزانشیمی مرغ تخم‌گذار (A): سلول‌های کشت شده (B): یک روز پس از کشت (تراکم ۴۰-۳۰ درصد) (C): سه روز پس از کشت (تراکم ۵۰-۶۰ درصد) (D): تراکم ۱۰۰ درصد

Figure 1. Morphology of mesenchymal stem cells of laying hen: seeded cells (A): 1th day of seeding (30-40% confluence) (B): third day of seeding (50-60% confluence) (C): 100% confluence

بنیادی مزانشیمی جدا شده از بافت چربی مرغ تخم‌گذار نسبت به سلول‌های مشابه استخراج شده از گونه‌هایی مثل انسان، گوسفند و شتر کوچک‌تر بوده و ظاهری ستاره‌ای دارند. توانایی رشد و خودنوسازی و کلنی‌سازی سلول‌های بنیادی

رونده رشد سلول‌های بنیادی مزانشیمی جوجه‌های گوشتی از طریق بررسی سرعت دو برابر شدن جمعیت سلول‌ها یا PDT انجام شد. بدین منظور تعداد ۵۰۰۰ سلول در هر چاهک پلیت ۲۴ خانه کشت شد و به مدت ۱۲ روز متوالی، سلول‌ها شمارش شدند تا منحنی رشد آن‌ها ترسیم گردد. این

سلول‌های بنیادی مزانشیمی استخراج شده از بافت چربی مرغ تخم‌گذار پس از یک شبانه روز به کف فلاسک چسبیدند و به صورت تدریجی ظاهری دوکی شکل پیدا گردند، که این ناشی از افزایش اتصالات سلولی به سطح می‌باشد که موجب پهن شدن سلول‌ها می‌شود. بعد از حدود ۳ الی ۴ روز، سلول‌های چسبیده ۷۰ - ۸۰ درصد فلاسک را پر گردند و پاساز داده شدند. از پاسازهای بعدی، به طور میانگین سلول‌ها هر ۷ روز به تراکم ۹۰-۸۰٪ می‌رسیدند. سلول‌های استحصلال شده ۱۴ بار بعد از پاساز دادن، ظاهری کاملاً طبیعی داشتند و مورفولوژی خود را حفظ نمودند. از نظر اندازه هم سلول‌های

لگاریتمی داشتند و رشد آن‌ها همانند پاساژ دوم، پس از روز نهم کاهش یافت. اما در پاساژ ۸، توان رشد و تکثیر سلولی به طور موثری تحت تاثیر سن سلول‌ها قرار گرفت و تقریباً تا روز پنجم، نمودار رشد افزایشی نداشت و بعد از آن تا روز ۹ شاهد رشدی با شبیه ملایم بودیم.

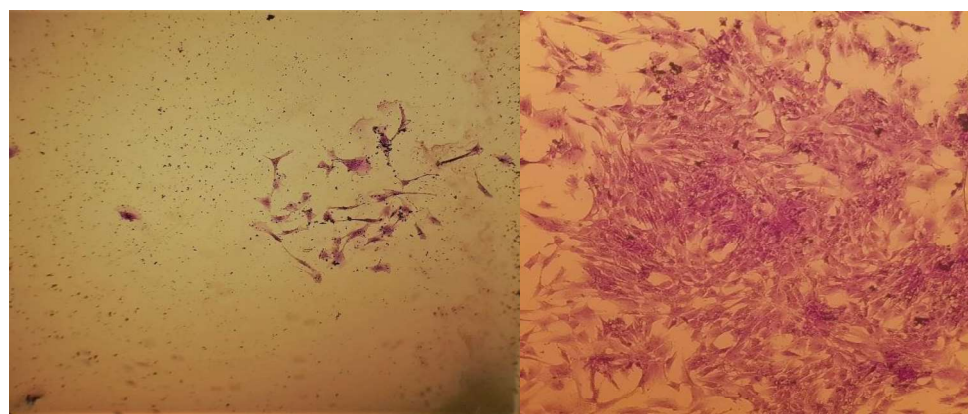
همچنین میانگین PDT برای پاساژ ۲، ۴ و ۸ به ترتیب برابر $37/0^3$ و $60/9^2$ و $101/4^2$ می‌باشد که نشان دهنده ارتباط، توانایی تکثیر و خود نوسازی سلول‌های بنیادی با سن آن‌ها می‌باشد. با افزایش پاساژ سلولی به تدریج سرعت رشد سلول‌ها کم شود و مدت زمان بیشتری برای دوربرابر شدن جمعیت آن‌ها نیاز است که این امر باعث تغییر مورفوЛОژی سلول‌ها می‌شود و سلول‌ها شکلی پهن گرفته و مورفوLOژی دوکی خود را از دست می‌دهند.

آزمون در پاساژهای ۲، ۴ و ۸ تکرار شد تا کاهش توانایی رشد سلول‌ها با افزایش سن، مورد بررسی قرار گیرد. روند رشد و تکثیر سلول‌ها در پاساژ ۲ و ۴ شبیه هم بودند، هر چند در پاساژ ۸ رشد سلول‌ها بسیار کم بود. سلول‌ها در پاساژ دوم، بین روزهای ۱ تا ۵ روند رشد آهسته‌تری داشتند و در فاز تاخیری بودند. عموماً سلول‌ها قبل از اینکه وارد فاز رشد شوند، فاکتورهای رشد را سنتز می‌کنند که باید به غاظت آستانه برسد و چنانچه سلول‌ها چگالی و یا توان بقا بالایی داشته باشند، ممکن است فاز تاخیری به کلی از بین روزهای ۵ تا ۱۱ (Greendale et al., 2002) بگذرد. این سلول‌ها بین روزهای ۵ تا ۱۱ رشد لگاریتمی داشتند و از روز یازدهم به بعد میزان رشد و تکثیر آنها کمتر از مرگ و میر سلولی بود. همچنین در پاساژ ۴ سلول‌ها تا روز ۴ در فاز تاخیری بودند و سپس تا روز ۹ رشد



شکل ۲- منحنی رشد سلول‌های بنیادی جوجه‌های گوشتی

Figure 2. Broiler stem cells Growth curve.



شکل ۴- کلنی سلولی در پاساژ ۵ با تراکم $520/cm^2$
Figure 4. Cell colony at passage 5 and density of $520/cm^2$

هندي، PDT سلول‌های جدا شده از مغز استخوان به ترتیب $65/6^{\circ}$ و $91/4^{\circ}$ ساعت در پاساژ ۲، ۵ و ۸ بود (Khatri et al., 2009).

شکل ۳- کلنی سلولی در پاساژ ۲ با تراکم $520/cm^2$
Figure 3. Cell colony at passage 2 and density of $520/cm^2$

منحنی رشد سلول‌های بنیادی مزانشیمی جدا از چربی در مرغان تخم‌گذار در این مطالعه مشابه منحنی رشد سلول‌های بنیادی مزانشیمی جدا شده از مغز استخوان جوجه‌ها بود (Kim et al., 2011; Ko, 2014). همچنین در خوکچه

تعداد کلی‌ها توسط نرم افزار OpenCFU-3.9.0 شمارش شد. سلول‌های کشت شده با غلظت ۱۷۵، ۳۵۰، ۵۲۰ و ۳۵۰ سلول در هر سانتی‌متر مربع در پاساژ ۲ به ترتیب ۱۰۷، ۱۳۶، ۲۱۳ و ۲۱۳ در پاساژ ۵ به ترتیب ۶۲، ۸۴ و ۸۴ کلونی تشکیل دادند. این گزارش‌ها نشان می‌دهد که پتانسیل رشد سلول‌های بنیادی مزانشیمی بسته به تعداد پاساژ و همچنین منبع بافتی سلول‌های جداسازی شده و منشأ گونه می‌تواند متفاوت باشد.

همچنین از خصیصه‌های سلول‌های بنیادی، توانایی رشد و خود نوسازی می‌باشد که سنجش CFU روشی است که توان سلول‌ها در تکثیر و تشکیل کلی‌را مورد بررسی قرار می‌دهد. بدین منظور لازم است که سلول‌ها با چگالی پایین کشت شوند تا کلی‌های ایجاد شده به خوبی مشخص شوند. بدین جهت سلول‌های پاساژ ۲ و ۵ با غلظت‌های ۱۷۵، ۳۵۰ و ۵۲۰ سلول در هر cm^2 پلیت ۶ خانه کشت شوند و بعد از گذشت ۹ روز

References

- Aliborzi, G., Vahdati, A., Mehrabani, D., Hosseini, S. E., & Tamadon, A. (2016). Isolation, characterization and growth kinetic comparison of bone marrow and adipose tissue mesenchymal stem cells of Guinea pig. *International journal of stem cells*, 9(1), 15-123 .
- Ansari Pirsaraei, Z., Hatefi, A., Zare Shahneh, A., & Deldar, H. (2022). Evaluation of beta-adrenergic agonist theophylline function in reducing inflammation on blood metabolites and egg quality traits in laying hens at the end of production period. *Research On Animal Production*, 13(37), 114-121 .
- Arjmandi, B. H., & Smith, B. J. (2002). Soy isoflavones' osteoprotective role in postmenopausal women: mechanism of action. *The Journal of nutritional biochemistry*, 13(3), 130-137 .
- Bai, C., Hou, L., Ma ,Y., Chen, L., Zhang, M., & Guan, W. (2013). Isolation and characterization of mesenchymal stem cells from chicken bone marrow. *Cell and tissue banking*, 14(3), 437-451 .
- Beck, M., & Hansen, K. (2004). Role of estrogen in avian osteoporosis. *Poultry science*, 83(2), 200-206 .
- Braun, J., Hack, A., Weis-Klemm, M., Conrad, S., Treml, S., Kohler, K., . . . Aicher, W. K. (2010). Evaluation of the osteogenic and chondrogenic differentiation capacities of equine adipose tissue-derived mesenchymal stem cells. *American journal of veterinary research*, 71(10), 1228-1236 .
- Broumandania, Z., Khosravinia, H., Masourei, B., & Parizadian, B. (2022). Effect of vitamin D3 and guanidinoacetic acid on performance, some physiological parameters, carcass characteristics and behavior of broilers affected by lactic acidosis. *Research On Animal Production (Scientific and Research)*, 13(37), 10-21 .
- Ertaş, G., Ural, E., Ural, D., Aksoy, A., Kozdağ, G., Gacar, G., & Karaöz, E. (2012). Comparative analysis of apoptotic resistance of mesenchymal stem cells isolated from human bone marrow and adipose tissue. *The Scientific World Journal*, 2012 .
- Francis, M. P., Sachs, P. C., Elmore, L. W., & Holt, S. E. (2010). Isolating adipose-derived mesenchymal stem cells from lipoaspirate blood and saline fraction. *Organogenesis*, 6(1), 11-14 .
- Greendale, G. A., FitzGerald, G., Huang, M.-H., Sternfeld, B., Gold, E., Seeman, T., . . . Sowers, M. (2002). Dietary soy isoflavones and bone mineral density: results from the study of women's health across the nation. *American journal of epidemiology*, 155(8), 746-754 .
- Hinenoya, H., Katsuyama, H., & Nohno, T. (2013). Genistein affects osteoblastic MC3T3-E1 cells both through estrogen receptor and BMP-Smad signaling pathways. *Kawasaki Med J*, 39, 21-31 .
- Khatri, M., O'Brien, T. D., & Sharma, J. M. (2009). Isolation and differentiation of chicken mesenchymal stem cells from bone marrow. *Stem cells and development*, 18(10), 1485-1492 .
- Kim, C. Y., Le, T. T., Chen, C., Cheng, J.-X., & Kim, K.-H. (2011). Curcumin inhibits adipocyte differentiation through modulation of mitotic clonal expansion. *The Journal of nutritional biochemistry*, 22(10), 910-920 .
- Kingham, P. J., Kalbermatten, D. F., Mahay, D., Armstrong, S. J., Wiberg, M., & Terenghi, G. (2007). Adipose-derived stem cells differentiate into a Schwann cell phenotype and promote neurite outgrowth in vitro. *Experimental neurology*, 207(2), 267-274 .
- Ko, K.-P. (2014). Isoflavones: chemistry, analysis, functions and effects on health and cancer. *Asian Pacific Journal of Cancer Prevention*, 15(17), 7001-7010 .
- Pourreza J, S. G., and Mehri. (2005). *Scott's Nutrition of the Chicken* (4th ed.). Arkan Publications .
- Vallée, M., Côté, J.-F., & Fradette, J. (2009). Adipose-tissue engineering: taking advantage of the properties of human adipose-derived stem/stromal cells. *Pathologie Biologie*, 57(4), 309-317 .
- Whitehead, C. C. (2004). Overview of bone biology in the egg-laying hen. *Poultry science*, 83(2), 193-199 .