

Effects of Copper Nanoparticles in Prostate Normal and Cancer Cell Lines

Mohammad Shokrzadeh¹,
Bahare Sayad²,
Shaghayegh Aghajanshakeri³

¹ Professor, Department of Toxicology, Faculty of Pharmacy, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

² Pharmacy Student, Student Research Committee, Faculty of Pharmacy, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

³ PhD in Toxicology, Faculty of Pharmacy, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

(Received November 5, 2022 ; Accepted March 14, 2023)

Abstract

Background and purpose: In clinical treatment of cancer, improving the efficacy of drugs and targeted drug delivery have always been a fundamental problem requiring more focused solutions. The purpose of this study was to investigate the protective effects of copper nanoparticles in prostate normal and cancer cell lines.

Materials and methods: In this experimental study, different concentrations of copper nanoparticles (0, 25, 50, 100, 150, 200, 250, 300, and 600 μg) were prepared. Cell growth and oxidative stress in reactive oxygen species (ROS) and reduced glutathione (GSH) were studied in prostate normal and cancer cell lines using MTT assay.

Results: Copper nanoparticles created toxicity in prostate normal cells due to release of ROS and reduction of glutathione reserves. Also, this mechanism inhibited the growth of cancer cells.

Conclusion: According to this study, copper nanoparticles induced toxicity in normal cells through oxidative stress pathway and inducing ROS and decreased the growth of normal cells. Also, copper nanoparticles inhibited the growth of cancer cells by the oxidative stress pathway. So, copper nanoparticles cannot be an effective drug in treatment of prostate cancer as they cause high toxicity in normal cells.

Keywords: copper nanoparticle, normal cell, prostate cancer cell, oxidative stress

J Mazandaran Univ Med Sci 2023; 33 (220): 187-193 (Persian).

Corresponding Author: Bahare Sayad - Faculty of Pharmacy, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran.
(E-mail: bh.sayad@gmail.com)

ارزیابی اثرات نانو ذرات مس بر رده سلولی سلول های نرمال و سلول های سرطانی پروستات

محمد شکرزاده^۱
بهاره صیاد^۲
شقایق آقاچان شاکری^۳

چکیده

سابقه و هدف: در درمان بالینی سرطان، بهبود اثربخشی و دارورسانی هدفمند همیشه یک مشکل اساسی بوده است، که باید حل شود. لذا هدف از این مطالعه تجربی بررسی و ارزیابی تاثیر نانو ذرات مس در رده سلولی سلول های نرمال و سلول های سرطانی پروستات بود.

مواد و روش ها: در این مطالعه تجربی غلظت های مختلف از نانو ذره مس (۵۰، ۱۰۰، ۱۵۰، ۲۰۰، ۲۵۰، ۳۰۰، ۶۰۰ میکروگرم) آماده شد. سپس تست MTT به منظور ارزیابی رشد سلولی و فاکتورهای استرس اکسیداتیو گونه های اکسیژن فعال (ROS) و گلو تاتیون (GSH) در رده سلولی سلول های نرمال و سلول های سرطانی پروستات انجام گردید.

یافته ها: نانو ذرات به واسطه القای ROS و کاهش ذخایر گلو تاتیون باعث ایجاد سمیت در سلول های نرمال شد و نیز به واسطه همین مکانیسم در سلول های سرطانی منجر به مهار رشد شدند.

استنتاج: بر اساس یافته های مطالعه حاضر نانو ذرات مس به واسطه مسیر استرس اکسیداتیو و القای ROS در سلول های نرمال، القای سمیت کرده و باعث کاهش رشد سلول های نرمال شده است. از طرفی به واسطه مسیر استرس اکسیداتیو در سلول های سرطانی توانسته است رشد سلول های سرطانی را مهار کند. به همین دلیل نانو ذرات مس به واسطه ایجاد سمیت بالا در سلول های نرمال نمی تواند داروی موثری در درمان سرطان پروستات باشد.

واژه های کلیدی: نانو ذره مس، سلول های نرمال، سلول های سرطانی پروستات، استرس اکسیداتیو

مقدمه

اثرات بهداشتی نانو ذرات، نگرانی های قابل توجه و فزاینده ای را از سوی مردم و دولت در سراسر جهان ایجاد کرده است. نانو فلزات شکل های جدیدی از فلز با خواص ویژه هستند و با داشتن اندازه ذرات کم تر از ۱۰۰ نانومتر مشخص می شوند. مس یک عنصر کمیاب ضروری است و کمبود آن منجر به بیماری های مختلفی

سرطان پروستات ناشی از رشد غیر قابل کنترل سلول های غیر طبیعی در غده پروستات است. سرطان پروستات شایع می باشد اما چون به آرامی رشد می کند، همیشه خطرناک نیست (۱). استفاده از داروهای شیمی درمانی در حال حاضر مهم ترین راه درمان و یا مهار کننده پیشرفت این بیماری می باشد (۲).

E-mail: bh.sayad@gmail.com

مؤلف مسئول: بهاره صیاد - ساری: کیلومتر ۱۷ جاده فرح آباد، مجتمع دانشگاهی پیامبر اعظم، دانشکده داروسازی

۱. استاد، گروه سم شناسی و فارماکولوژی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۲. دانشجوی دکتری حرفه ای داروسازی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۳. دکترای تخصصی سم شناسی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

☯ تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۸/۱۴ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۱۴۰۱/۹/۳۰ تاریخ تصویب: ۱۴۰۲/۱۲/۲۳

گروه های درمانی: سلول های سرطانی و نرمال پروستات در مواجهه با غلظت های مختلف از نانو ذرات مس به مدت ۴۸ ساعت (تهیه شده از شرکت پیشگام) (۶۰۰،۳۰۰،۲۵۰،۲۰۰،۱۵۰،۱۰۰،۵۰،۲۵،۰) میکروگرم).

آماده سازی نانو ذرات:

پودر نانو مس بعد از محاسبات ریاضی و آماده سازی غلظت های مختلف در محیط کشت سلولی DMEM حل شد و بعد از ورتکس کردن به سلول ها اضافه گردید.

کشت سلولی:

رده های سلولی HFF-1 و PC-3 انسانی از انستیتو پاستور ایران در تهران خریداری شد. سوسپانسیون های سلولی حاوی محیط DMEM، ۱ درصد pen-strep و ۱۰ درصد سرم جنین گاوی در یک فلاسک کشت سلولی قرار داده و انکوبه شد تا به مرحله رشد لگاریتمی برسد. پس از آن یک میلی لیتر تریپسین-EDTA به فلاسک اضافه و انکوبه شد تا سلول ها به طور کامل از فلاسک جدا شدند. ۱۰۰ میکرولیتر سوسپانسیون سلولی (حاوی ۱۰^۵ سلول) در پلیت ۹۶ خانه به هر چاهک اضافه شد و پلیت ها به مدت ۲۴ ساعت انکوبه شدند (۵،۶).

سنجش MTT

رده های سلولی در معرض دوزهای مختلف نانو ذرات مس قرار گرفت. پس از ۴۸ ساعت ۱۰ میکرولیتر محلول MTT به سلول ها اضافه شد و به مدت ۴ ساعت انکوبه گردید، با استفاده از میکروپلیت خوان BioTek ELx800، جذب در حداکثر = ۴۹۰ و ۶۳۰ نانومتر تعیین شد (۷،۸).

اندازه گیری میزان ROS

۲۰ میکرولیتر DCFH-DA به ۲۰۰۰ میکرولیتر از نمونه اضافه شد و در ۴ درجه سانتی گراد به مدت ۱۵ دقیقه نگهداری شد. سپس جذب در طول موج تحریکی ۳۱۲nm و نشری ۴۲۰nm اندازه گیری شد (۹،۱۰).

در انسان می شود. به طور کلی، نانو ذرات مس از سمی ترین نانو مواد در پستانداران گزارش شده اند. سمیت نانو مس به جنسیت بستگی دارد. افزایش تولید گونه های اکسیژن فعال (ROS) و گونه های نیتروژن فعال (RNS) نقش مهمی در اختلال عملکرد آلی ناشی از مس ایفا می کند (۳).

در حال حاضر در مورد امنیت زیستی و مکانیسم تاثیرات نانو مس تحقیقات اولیه را آغاز کرده اند و نتایج نشان می دهد که سمیت بالقوه در هر دو سیستم انسانی و اکولوژیکی وجود دارد. در واقع مس در هموستاز بدن انسان حفظ می شود، اما اضافه بار مس در داخل بدن می تواند باعث برخی فعالیت های سم شناسی شود. در مقایسه با مس معمولی و میکرو، نانو مس می تواند اثرات سمی جدی ایجاد کند و کبد، کلیه و اندام های دیگر، هدف نانو ذرات مس هستند (۳). مسمومیت با مس نادر است و در درجه اول بر کبد تاثیر می گذارد. درمان سرطان با مس نیز توجه زیادی را به خود جلب می کند، زیرا مس به عنوان یک عامل محدود کننده برای جنبه های متعدد پیشرفت سرطان از جمله رگ زایی و متاستاز شناخته شده است (۴).

با توجه به نتایج متفاوت مطالعات مبنی بر سمیت نانو ذرات مس در رده سلولی نرمال، بر آن شدیم تاثیر نانو ذرات مس در رده سلولی نرمال و سرطانی پروستات را بررسی کنیم.

مواد و روش ها

در این مطالعه از رده سلولی: نرمال (HFF-1) و سرطانی (PC-3) پروستات استفاده شد.

گروه های مطالعه:

گروه کنترل منفی: محیط کشت به همراه سوسپانسیون سلولی سلول های سرطانی و نرمال پروستات (حاوی ۱۰^۵ سلول).

گروه کنترل مثبت: سلول های سرطانی و نرمال پروستات در مواجهه با H₂O₂ (۳۰ μM) به مدت ۴۸ ساعت.

اندازه گیری سطح گلوتاتیون (GSH):

سوسپانسیون سلولی را برداشته و به آن TCA اضافه گردید و مدت ۲۰ دقیقه سانتیفریوژ شد. یک میلی لیتر از محلول شفاف رویی را برداشته و به DTNB اضافه کرده و ورتکس شد. سپس میزان جذب در طول موج ۴۱۲ نانومتر خوانده شد (۱۲،۱۱).

ارزیابی آماری:

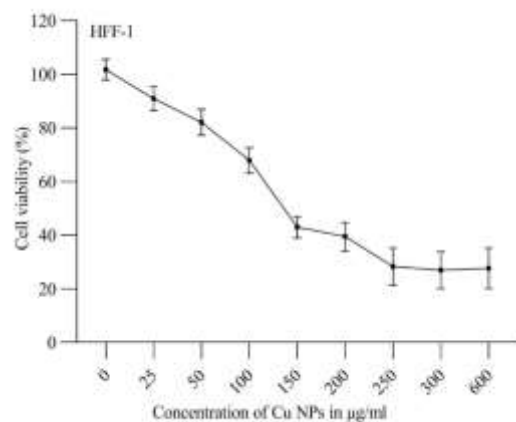
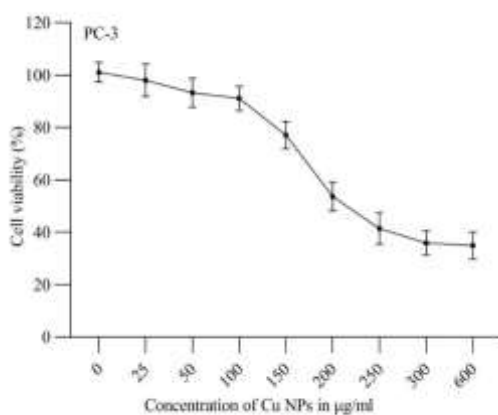
کلیه محاسبات آماری با استفاده از نرم افزار آماری Graph Pad Prism Ver.8 انجام شد و مقایسه داده ها با روش آنالیز واریانس یک طرف و Post test مربوطه (Tukey-Kramer multiple comprehension test) صورت گرفت.

یافته ها و بحث

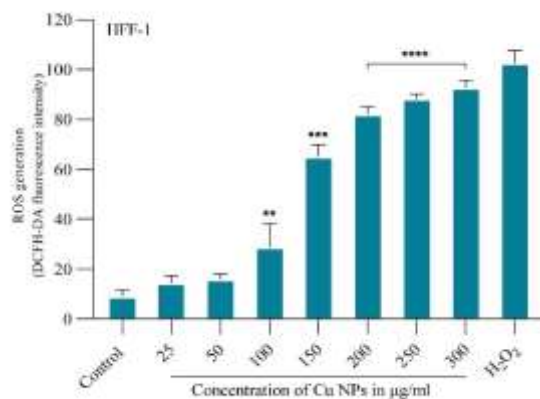
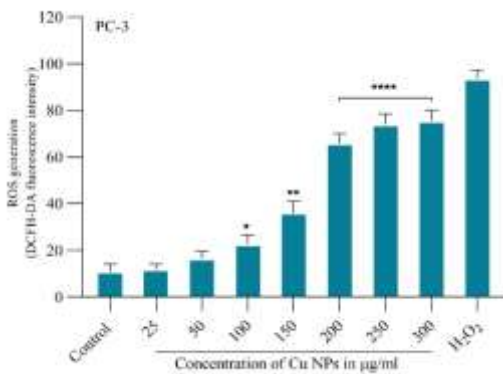
ارزیابی اثرات نانو ذرات مس بر رشد سلولی و فاکتورهای استرس اکسیداتیو در سلول های نرمال و سرطانی پروستات نانو ذرات مس در سلول های نرمال، از غلظت ۱۰۰ $\mu\text{g/ml}$ به بعد، اثرات سمی را ایجاد کرد و در مواجهه با سلول های سرطانی پروستات، از غلظت ۱۵۰ $\mu\text{g/ml}$ به بعد، باعث مهار رشد سلول های سرطانی شد. نانو ذرات مس در بالاترین غلظت، به میزان ۸۰

درصد مانع از رشد سلول های نرمال و به میزان ۷۰ درصد باعث مهار سلول های سرطانی شد (نمودار شماره ۱ A و B). $IC_{50-Normal}=145/9 \pm 5/5 \mu\text{g/ml}$ و $IC_{50-cancer}=224/41 \pm 10/25 \mu\text{g/ml}$ محاسبه شد. نانو ذرات مس باعث القای تولید ROS در سلول های نرمال و سرطانی شد که این خود گواهی بر القای سمیت در سلول های نرمال نیز می باشد. تولید ROS از غلظت ۱۰۰ $\mu\text{g/ml}$ به بعد در هر دو رده سلولی مشهود بود. از لحاظ آماری در مقایسه با گره کنترل منفی تمامی غلظت ها به جز غلظت های ۲۵ و ۵۰ $\mu\text{g/ml}$ اختلاف معنی داری داشتند (نمودار شماره ۲ A و B).

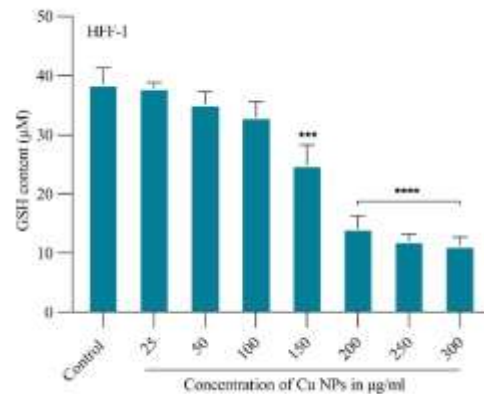
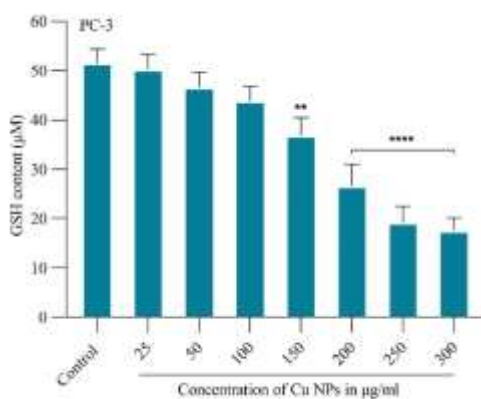
نانو ذرات بر میزان گلوتاتیون درون سلولی در سلول های نرمال و سرطان پروستات به یک شکل رفتار کرده و در هر دو رده سلولی باعث کاهش ذخایر گلوتاتیون شدند. در سلول های نرمال کاهش ذخایر آنتی اکسیدانی منجر به تداوم سمیت می گردد و در سلول های سرطانی کاهش ذخایر گلوتاتیون باعث مهار رشد سلول های سرطانی شده است. در مقایسه آماری با گروه کنترل منفی، غلظت های ۱۵۰ $\mu\text{g/ml}$ در هر دو رده سلولی اختلاف معنی داری را نشان داد (نمودار شماره ۳ A و B).



نمودار شماره ۱: اثر نانو ذرات در غلظت های مختلف بر میزان رشد سلول های نرمال پروستات HFF-1 (A) و سلول های سرطانی پروستات PC-3 (B)



نمودار شماره ۲: اثر نانو ذرات مس در غلظت های مختلف بر میزان تولید ROS در سلول های نرمال پروستات HFF-1 (A) و سلول های سرطانی پروستات PC-3 (B) ($P < 0.05$ ** $P < 0.01$ *** $P < 0.001$ **** $P < 0.0001$) در مقایسه با گروه کنترل منفی)



نمودار شماره ۳: اثر نانو ذرات مس در غلظت های مختلف بر میزان ذخایر گلو تاتیون رده سلولی نرمال پروستات HFF-1 (A) و رده سلولی سرطان پروستات PC-3 (B) ($P < 0.01$ ** $P < 0.001$ **** $P < 0.0001$) در مقایسه با گروه کنترل منفی)

می کند. قرار گرفتن در معرض نانو ذرات مس باعث تغییر سطوح تولید داخل سلولی ROS و NO شد (۳). در مطالعه ای تاثیر ضد تکثیری نانو ذرات اکسید مس بر روی رده سلولی توموری k562 را مورد بررسی قرار داد و در آن سیتوتوکسیسیته نانو ذرات اکسید مس در سلول های سرطانی k562 (سلول لوسمی میلوئیدی مزمن انسان رده k562) و سلول های نرمال PBMCS (سلول های تک هسته ای خون محیطی) آزمایش شد. نتایج نشان داد که نانو ذرات اکسید مس روی زنده مانی سلولی از طریق کشتن سلول های سرطانی k562 در یک روش وابسته به غلظت اثر دارد، در حالی که هیچ سمیتی

مقادیر LD50 نانو مس (۲۳/۵ نانومتر) ۴۱۳ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن است و مواد نسبتاً سمی در نظر گرفته می شوند. سمیت نانو مس ممکن است با یونیزاسیون درون تنی مرتبط باشد. بنابراین در مقایسه با ذرات ریز مس، نانو مس (همان جرم)، احتمال بیشتری دارد که با مواد زیستی در داخل بدن برخورد کنند. برای ذرات مس با اندازه نانومتر، یک سطح بزرگ منجر به واکنش پذیری فوق العاده بالا می شود. چندین مطالعه از این واقعیت حمایت می کنند که افزایش تولید گونه های فعال اکسیژن (ROS) و گونه های نیتروژن فعال (RNA) نقش مهمی در اختلال عملکرد آلی ناشی از مس ایفا

برابر سلول‌های HepG2 نشان داد. یافته‌های مطالعه حاضر نشان داد که CuNP های بیوسنتز شده که از عصاره *E. prostrata* استفاده می‌کنند، ممکن است برای کاربرد درمانی استفاده شوند و بنابراین یک نانومواد امیدوارکننده هستند (۱۴). نتایج مطالعات انجام شده بر روی رده سلولی نرمال بر خلاف مطالعه ذکر شده است و ممکن است به این دلیل باشد که نوع نانو شده مس در مطالعه فوق بر اساس سنتز سبز و با استفاده از عصاره گیاهی باعث کاهش سمیت مس شده باشد.

نتایج این مطالعه نشان داده است که نانو ذرات مس در سلول‌های نرمال ایجاد سمیت بالایی می‌کند و باعث تولید ROS و کاهش ذخایر آنتی‌اکسیدانی گلوکاتیون می‌گردد. هم‌چنین نانو ذرات در سلول‌های سرطانی به واسطه تولید ROS و کاهش گلوکاتیون مهار رشد سلول‌های سرطانی را القا می‌کنند. در نتیجه نانو ذرات مس هم در سلول‌های نرمال و هم در سلول‌های سرطانی القای سمیت کرده است. به همین دلیل نانو ذرات مس به واسطه ایجاد سمیت بالا در سلول‌های نرمال نمی‌تواند داروی موثری در درمان سرطان پروستات باشد.

سپاسگزاری

مطالعه حاضر دارای تاییدیه کمیته اخلاق معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی مازندران (کد اخلاق: IR.MAZUMS.REC.1401.221) می‌باشد.

References

- Zhai D-D, Supaibulwatana K, Zhong J-J. Inhibition of tumor cell proliferation and induction of apoptosis in human lung carcinoma 95-D cells by a new sesquiterpene from hairy root cultures of *Artemisia annua*. *Phytomedicine* 2010; 17(11): 856-861.
- Torre LA, Bray F, Siegel RL, Ferlay J, Lortet-Tieulent J, Jemal A. Global cancer

روی سلول‌های نرمال نشان داده نشد. نتایج فلوسیتومتری، سلول کشی وابسته به غلظت نانو ذرات اکسید مس علیه سلول‌های k562 را از طریق تولید گونه‌های واکنشگر اکسیژن ROS تأیید کرد. القای آپوپتوز نیز در سلول‌های k562 توسط نانو ذرات اکسید مس توسط رنگ آمیزی اکریدین اورنج (Acridine Orange) و پروپیدیم یویداید (propidium iodide) تأیید شد. سطوح mRNA ژن مهارکننده تومور p53 و نسبت bax/bcl-2 در سلول‌های تیمار شده با نانو ذرات اکسید مس در مقایسه با سلول‌های کنترل، افزایش یافته بود. هم‌چنین در بررسی‌ها مشاهده شد، سطح mRNA ژن کاسپاز ۳ زیاد تغییر نکرد. نانو ذرات اکسید مس سبب القا آپوپتوز می‌شوند با توجه به یافته‌ها، پژوهش حاضر نانو ذرات اکسید مس را انتخاب مناسبی به عنوان مواد ضد سرطانی جدید با توجه به پاسخ آپوپتوزی بواسطه p53 سلول‌های سرطانی k562 معرفی می‌کند (۱۳). نتایج مطالعات انجام شده بر روی رده سلولی سرطان پروستات هم راستا با نتایج این مطالعه بوده است و نتایج این مطالعه نیز نشان داد که نانو ذرات مس با القای ROS باعث مهار رشد سلول‌های سرطانی شده است. سنتز سبز نانو ذرات مس با استفاده از عصاره برگ *Eclipta prostrata* و فعالیت‌های آنتی‌اکسیدانی و سمیت سلولی آن‌ها در مطالعه ای مورد بررسی قرار گرفت. CuNP های بیوسنتز شده دارای ظرفیت آنتی‌اکسیدانی قابل توجهی بودند. مطالعات ضد سرطانی در شرایط *in vitro* ارزش سمیت سلولی CuNPs سنتز شده را در

statistics, 2012. *CA Cancer J Clin* 2015; 65(2): 87-108.

- Hejazy M, Koochi MK, Bassiri Mohamad Pour A, Najafi D. Toxicity of manufactured copper nanoparticles-A review. *J Nanomed Res* 2018; 3(1): 1-9.
- Denoyer D, Clatworthy SA, Cater MA. Copper complexes in cancer therapy. *Met Ions Life*

- Sci 2018; 18: 469-506.
- Motafeghi F, Khayambashi B, Mortazavi P, Eghbali M, Salmanmahiny A, Shahsavari R, et al. Synergistic Effect of Selenium/Zinc with Sulfasalazine on the Human Colorectal Cancer Cell Line (HT-29). *Toxicol In Vitro* 2022.
 - Motafeghi F, Shokrzadeh M, Mortazavi P, Habibi E. Evaluation of the cytotoxic effect of the tarragon (*Artemisia dracunculus* L.) hydroalcoholic extract on the HT-29, MKN45, and MCF-7 cell lines. *Pharm Biomed Res* 2023; 9(1): 27-36.
 - Shokrzadeh M, Mortazavi P, Moghadami A, Khayambashi B, Motafeghi F. Synergistic Antiproliferative and Anticancer Activity of Carotenoid Lutein or Coenzyme Q10 in Combination with Doxorubicin on the MCF7 Cell Line. *Toxicol In Vitro* 2021; 7(4): 167-174.
 - Motafeghi F, Mortazavi P, Ghassemi-Barghi N, Zahedi M, Shokrzadeh M. Dexamethasone as an anti-cancer or Hepatotoxic. *Toxicol Mech Methods* 2022; 33(2): 161-171.
 - Motafeghi F, Mortazavi P, Salman Mahiny AH, Abtahi MM, Shokrzadeh M. The role of ginger's extract and N-acetylcysteine against docetaxel-induced oxidative stress and genetic disorder. *Drug Chem Toxicol* 2022: 1-8.
 - Motafeghi F, Gerami M, Mortazavi P, Khayambashi B, Ghassemi-Barghi N, Shokrzadeh M. Green synthesis of silver nanoparticles, graphene, and silver-graphene nanocomposite using *Melissa officinalis* ethanolic extract: Anticancer effect on MCF-7 cell line. *Iran J Basic Med Sci* 2023; 26(1): 57-68.
 - Motafeghi F, Mortazavi P, Mahdavi M, Shokrzadeh M. Cellular effects of epsilon toxin on the cell viability and oxidative stress of normal and lung cancer cells. *Microb Pathog* 2022; 169: 105649.
 - Motafeghi F, Shahsavari R, Mortazavi P, Shokrzadeh M. Anticancer effect of paroxetine and amitriptyline on HT29 and A549 cell lines. *Toxicol Vitro* 2022: 105532.
 - Chung IM, Abdul Rahuman A, Marimuthu S, Vishnu Kirthi A, Anbarasan K, Padmini P, et al. Green synthesis of copper nanoparticles using *Eclipta prostrata* leaves extract and their antioxidant and cytotoxic activities. *Exp Ther Med* 2017; 14(1): 18-24.