

## Apoptosis: programmed cell death

M. Honardoost\*

H. Soleimanjahi\*\*

F. Rajaei\*\*\*

\*Ph.D. Student of Molecular Medicine, Cellular and Molecular Research Center, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran

\*\*Associate Professor of Virology, Tarbiat Modarres University, Tehran, Iran

\*\*\*Associate Professor of Histology and Embryology, Cellular and Molecular Research Center, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran

### \*Abstract

Apoptosis or programmed cell death is known as a conserved gene-directed mechanism for the specific elimination of unnecessary or unwanted cells from an organism and is involved in many immune system mechanisms and diseases. The main differences of this pathway with cell necrosis as two main pathways for elimination of unwanted cells are the absence of inflammation and the restricted effect on target cells. Apoptosis has an important role in biological processes such as normal development, tissue homeostasis, elimination of destroyed cells or virus infected cells and remove of self antigen-activated immune cells. Apoptosis is important for regulation of cell growth and proliferation, development and body health and many autoimmune diseases, cancers and viral infections are the result of impaired or inhibited programmed cell death. Therefore the main objective of apoptosis research is to identify molecular components and regulatory mechanisms specially Bcl-2 and IAP family as the most important regulators of apoptosis and this information may lead to application of therapeutic agents that can modulate this process in the treatment of neurodegenerative disorders and proliferative diseases such as cancer.

**Keywords:** Apoptosis, Programmed Cell Death, Caspase, Bcl-2 Family, IAP Family

**Corresponding Address:** Farzad Rajaei, Dept. of Anatomy, Qazvin University of Medical Sciences, Shaheed Bahonar Blvd., Qazvin, Iran

**Email:** farzadraj@yahoo.co.uk

**Tel:** +98-281-3324970

**Received:** 11 Jun 2012

**Accepted:** 3 Apr 2013

## آپوپتوز: مرگ برنامه‌ریزی شده سلولی

مریم هنردوست\*

دکتر حوریه سلیمانجاهی\*\*

دکتر فرزاد رجایی\*\*\*

\* دانشجوی دکترای پزشکی مولکولی مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی قزوین  
\*\* دانشیار گروه ویروس‌شناسی دانشگاه تربیت مدرس تهران  
\*\*\* دانشیار بافت‌شناسی و جنین‌شناسی مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی قزوین

آدرس نویسنده مسؤول: قزوین، بلوار شهید باهنر، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، گروه علوم تشریحی، تلفن ۰۲۸۱-۳۳۲۴۹۷۰

Email: farzadraj@yahoo.co.uk

تاریخ پذیرش: ۹۲/۱/۱۴

تاریخ دریافت: ۹۱/۳/۲۲

### \* چکیده

فرایند آپوپتوز یا مرگ برنامه‌ریزی شده سلول به عنوان روشی حفاظت شده، تحت کنترل ژن‌هاست که به منظور حذف سلول‌های ناخواسته یا غیرضروری در موجودات زنده به کار می‌رود و در بسیاری از مکانیسم‌های سیستم ایمنی یا بیماری‌ها مداخله می‌کند. اصلی‌ترین تفاوت این مسیر با نکروز سلولی به عنوان مسیر اصلی حذف سلول‌های ناخواسته، در عدم ایجاد التهاب و اثر محدود به سلول‌های هدف است. آپوپتوز در فرایندهای مهم زیست‌شناختی مانند تکامل طبیعی، هومئوستاز بافتی، حذف سلول‌های تخریب شده یا آلوده به ویروس و حذف سلول‌های ایمنی فعال شده علیه آنتی ژن‌های خودی نقش بسیار حیاتی را بر عهده دارد. این فرایند در تنظیم میزان رشد، تکثیر سلول‌ها، تکامل و سلامت بدن بسیار مهم بوده و بروز بسیاری از بیماری‌های اتوایمیون، سرطان‌ها و عفونت‌های ویروسی نتیجه عملکرد ضعیف یا مهار شدن پدیده مرگ برنامه‌ریزی شده سلولی است. بنابراین هدف اصلی مطالعه‌های آپوپتوزی، تمرکز بر روی شناخت اجزای مولکولی و مکانیسم‌های تنظیمی به خصوص خانواده Bcl-2 و خانواده IAP به عنوان مهم‌ترین گروه‌های تنظیمی است و این اطلاعات کمک می‌کند تا با به کارگیری عوامل درمانی که این فرایند را متأثر می‌کنند، درمان بیماری‌های تخریب عصبی و بیماری‌های تکثیری نظیر سرطان دور از ذهن نباشد.

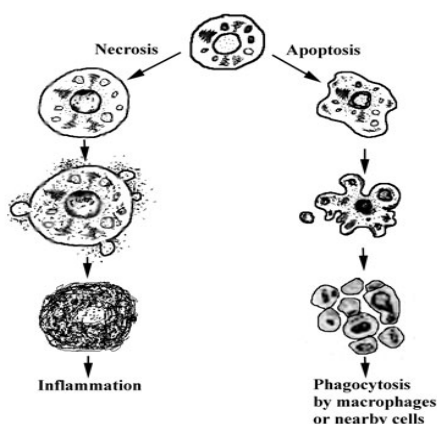
**کلیدواژه‌ها:** آپوپتوز، مرگ برنامه‌ریزی شده سلول، کاسپاز، خانواده Bcl-2، خانواده IAP

### \* مقدمه

می‌کند.<sup>(۴-۲)</sup> شکل‌گیری اندام‌ها و بافت‌های بدن انسان در دوره جنینی و کنترل میزان رشد و تکثیر سلول‌های بدن همگی از نتایج این پدیده زیستی است.<sup>(۵)</sup> به عنوان مثال، وقوع پدیده آپوپتوز در سلول‌های جنین انسان باعث جدا شدن انگشتان دست از هم می‌شود. به هم خوردن سرعت وقوع این پدیده چه به صورت افزایشی و چه کاهشی باعث ایجاد سرطان یا بیماری‌هایی نظیر آلزایمر و پارکینسون می‌شود.<sup>(۶-۷)</sup> شناسایی این فرایند سلولی و راه‌های کنترل آن در دست‌یابی به داده‌های ضد سرطانی و ضد التهابی راه‌گشا است.<sup>(۸)</sup> مطالعه‌ها نشان داده‌اند هر عاملی که از رشد و تکامل طبیعی سلول‌ها جلوگیری کند، مانند قرارگیری در معرض عوامل توکسیک یا انجماد،

واژه آپوپتوز یا آپوپتوز (Apoptosis) یک واژه یونانی و به معنی ریزش برگ درختان پاییزی است. در سال ۱۹۷۲ هنگامی که کر (Kerr) و همکارانش برای نخستین بار تفاوت میان نکروز و آپوپتوز را مشاهده کردند، گمان نمی‌بردند که پدیده اکتشافی آن‌ها روزی سرلوحه مطالعه‌های ضد سرطان قرار گیرد.<sup>(۱)</sup> مکانیسم آپوپتوز یکی از اصلی‌ترین راه‌های حذف سلول‌های ناخواسته است که در بدن موجودات پرسلولی و حتی تک سلولی انجام می‌شود. بسیاری از ویروس‌ها محصول‌های خاصی را جهت کنترل این فرایند زیستی به نفع خود تولید می‌کنند و سیستم ایمنی نیز برای مقابله با بسیاری از پاتوژن‌ها از جمله ویروس‌ها از این مسیر استفاده

میتوکندری متورم می‌شود و سپس با از هم پاشیدگی غشای سلولی و لیز سلولی تخریب صورت می‌گیرد و اجزای سیتوپلاسمی نظیر آنزیم‌های لیزوزومی در مایع خارج سلولی رها می‌شوند. بنابراین به علت پاسخ‌های التهابی، مرگ سلولی از طریق نکروز با تخریب گسترده بافتی همراه است.<sup>(۱۲،۱۱)</sup> برخلاف آن در آپوپتوز که اکثراً به علت تحریک‌های داخل سلولی اتفاق می‌افتد، سلول خودکشی می‌کند. سلول آپوپتوزی مشخصات موفولوژیکی خاصی دارد که مشخص‌ترین آن‌ها اجسام آپوپتوزی است. این اجسام شامل قسمتی از سیتوپلاسم و هسته در وزیکول‌های پلاسمایی و همچنین حاوی ریبوزوم است. این وزیکول‌ها خیلی سریع توسط فاگوسیت‌ها یا سلول‌های اپی‌تلیال مجاور شناسایی و هضم می‌شوند؛ بدون این که پاسخ التهابی ایجاد کنند.<sup>(۱۳،۸)</sup> این اصلی‌ترین تفاوت میان نکروز و آپوپتوز است.



شکل ۱- تفاوت میان مراحل نکروز و مرگ برنامه‌ریزی شده سلول

**فرایند آپوپتوزیز:** پدیده آپوپتوز نخستین بار در یک نماتود هرمافرودیت به نام *Caenorhanditis elegans* مشاهده شد. بعد از شناسایی آپوپتوز در این جاندار، شناسایی پدیده‌های مشابه در پستانداران آغاز شد. فرایند آپوپتوز هم مانند تمام مسیرهای سلولی از مسیرهای مشخص و توسط تحریک‌های خاص القا می‌شود. این

ممکن است زمینه را برای بروز آپوپتوز در آن‌ها فراهم کند.<sup>(۹)</sup>

**انواع مرگ برنامه‌ریزی شده سلولی:** آپوپتوز یک فرایند بیوشیمیایی هماهنگ است که به مرگ سلول منتهی می‌شود<sup>(۱۱،۱۰)</sup> و به سه نوع آپوپتوز، شبه آپوپتوز و شبه نکروز دسته‌بندی می‌شود. مهم‌ترین حالت مرگ برنامه‌ریزی شده حالت آپوپتوز است که نقش کلیدی را در تکامل، سیستم ایمنی و زندگی طبیعی موجودات پرسلولی بازی می‌کند.<sup>(۱)</sup>

**آپوپتوز:** آپوپتوز یک رخداد طبیعی سلولی است که به کمک آن میزان رشد و تکثیر سلول‌های بدن تنظیم و از ایجاد سرطان جلوگیری می‌شود. چون در این فرایند، سلول مسؤؤل مرگ خود است، به آن خودکشی سلولی هم گفته می‌شود. سیستم ایمنی با به کارگیری این فرایند بسیاری از اعمال ضد آنتی ژنی خود را انجام می‌دهد. حذف سلول‌های آلوده، حذف کلون‌های T و B فعال شده بر علیه آنتی ژن‌های خودی و به طبع آن جلوگیری از بروز بیماری‌های اتوایمیون از نتایج به کارگیری فرایند آپوپتوز هستند.<sup>(۱۲)</sup> هنگام آپوپتوز مشخصات اصلی سلول عبارت است از: تراکم کروماتین درون هسته، چروکیدگی سیتوپلاسم، قطعه قطعه شدن DNA به قطعه‌های ۱۰۰ تا ۲۰۰ جفت بازی و ایجاد حالت نردبانی در ژل الکتروفورز، از دست دادن چسبندگی سلول و تخریب اسکلت سلولی، انتقال فسفاتیدیل سرین از نیمه داخلی به نیمه خارجی غشای سلول، بالونی شدن سطح سلول و تولید اجسام آپوپتوزی.

**تفاوت میان آپوپتوز و نکروز:** دو راه برای مرگ سلولی شناخته شده است؛ نکروز و آپوپتوز. تفاوت‌های بیوشیمیایی و موفولوژیکی بسیاری بین نکروز و آپوپتوز وجود دارد (شکل شماره ۱).

نکروز پاسخ طبیعی سلول به صدمه‌های فیزیولوژیکی است که با برهم خوردگی توانایی سلول برای نگه‌داری هموئوستازی شروع می‌شود، با نفوذ آب و یون‌های خارج سلولی تمام اندامک‌های درون سلولی به خصوص

این گروه تنها دارای موتیف حفاظت شده BH3 بوده و این ناحیه برای القای خاصیت کشندگی کافی و ضروری است.<sup>(۱۹)</sup> اعضای ضد آپوپتوز و پرو آپوپتوز به صورت هترو دایمر در می آیند و به نظر می رسد که اعمال یکدیگر را معین می کنند. حدس زده می شود که غلظت های مشابه وابسته آن ها مانند یک تنظیم کننده قوی برای برنامه مرگ سلولی عمل می کند. در ویروس ها هم پروتئین های مشابهی با اختلاف کم وجود دارند. برای مثال، E1B در آدنوویروس ها BHRF-4 و BLAF-1 در EBV، PUL<sub>37</sub> در HCMV، KSBcl-2 در HHV-8، NeF در HIV و L.T.Ag در SV<sub>40</sub> از همولوگ های ویروسی این خانواده محسوب می شوند.<sup>(۲۰)</sup>

**کاسپازها:** اجرایی ترین عضو مجموعه هستند. نام کاسپازها (Cysten spartate-Proteinase) از عملکرد آن ها گرفته شده است. این خانواده در پستانداران چهارده عضو دارد که یازده عضو آن ها آنزیم های انسانی هستند. این آنزیم ها مسیر مرگ را هماهنگ می کنند و با تجزیه سوبستراهای مخصوص خود از ناحیه  $H_3N^+ \dots Asp-xxa \dots COOH$  نقش مهمی در پیشبرد مرگ سلولی دارند.<sup>(۲۱)</sup> بیان این پروتئازها به صورت پروآنزیم (زیموژن) است و به وسیله شکسته شدن توسط سالیل کاسپازها یا گرانزیم B فعال می شوند. این آنزیم ها در حالت زیموژن سه ناحیه اصلی دارند: پیش دومین N-ترمینال، زیر واحد بزرگ شامل جایگاه فعال (حاوی سیستمین) و زیر واحد کوچک شامل C-ترمینال. این سه ناحیه توسط آسپاراتات از هم جدا می شوند. کاسپازها، پروتئازهای اختصاصی هستند و سوبسترای خود را از محل آسپاراتات خاصی، که با توانایی کاسپاز سازگار است تجزیه می کنند و باعث تخریب پروتئین ها یا فعال سازی کاسپازهای دیگر می شوند. تمام کاسپازها به وسیله رویداد تجزیه ای پروتئازی فعال می شوند. کاسپاز فعال تترامری شامل دو زیر واحد بزرگ و دو زیر واحد کوچک است.<sup>(۲۲)</sup> اکتین، وایمینین، کراتین و کادهرین، سوبستراهای مناسبی برای کاسپازها محسوب می شوند. کاسپازها را از نظر تقدم

تحریک ها اغلب منشاء درون سلولی دارند و می توان آن ها را به چهار دسته اصلی طبقه بندی کرد: ۱- صدمه های نظیر تشعشع یا سموم، ۲- پیام فقدان یا کمبود عوامل رشد یا هورمون ها، ۳- فعال شدن از مسیر اتصال لیگاند به گیرنده (که از مهم ترین مسیرهای فعال سازی است) ۴- فعال سازی از طریق سلول های سیستم ایمنی نظیر لنفوسیت های T کشنده و سلول های T کشنده.<sup>(۱۵)</sup> پیام مرگ از مسیرهای فوق به سلول ابلاغ و یاخته از طریق مسیر گیرنده لیگاند یا مسیر میتوکندریایی آماده مرگ می شود. مسیر اینترفرون و پروتئین کیناز R از مسیرهای فعال سازی مرگ سلولی در هنگام مواجهه با dsRNA به خصوص در عفونت های ویروسی است.<sup>(۱۶)</sup> پروتئین های ویروسی زیادی نیز موجب القای این پدیده می شوند. پروتئین تولید شده از ژن E2 در پاپیلوما ویروس ها از طریق ایجاد توقف در چرخه سلولی G1 و در ویروس HIV، پروتئین Nef با افزایش TNF (Tumour necrosis factor) و پروتئین gpX با ایجاد رادیکال آزاد مثالی از القای آپوپتوز توسط ویروس ها در سلول ها هستند.<sup>(۱۷)</sup>

### مولکول های تنظیم کننده آپوپتوز

**پروتئین های خانواده 2 B-cell lymphoma:** مولکول Bcl-2 ابتدا به عنوان پروتوانکوژن در لنفومای فولیکولار سلول های B شناسایی شد. سپس این مولکول به عنوان همولوگ پستانداری یکی از اعضای اصلی آپوپتوز در C.elegance معرفی شد. Bcl-2 یک پروتئین غشایی است که اساساً در غشای خارجی میتوکندری قرار دارد. نوزده عضو از خانواده Bcl-2 در پستانداران شناسایی شده است. این خانواده چهار موتیف حفاظت شده BH1-BH2-BH3-BH4 دارد که با توجه به فعالیت و ساختار به سه دسته تقسیم شده اند: الف- اعضای ضد آپوپتوز که شامل حداقل دو موتیف حفاظت شده هستند: Bcl-2، Bcl-XL و غیره. ب- اعضای پرو آپوپتوز که شامل چهار دسته حفاظت شده هستند Bax (BCL2-associated X protein)، Bak و غیره. ج- شامل Bin، Bik، Bad و غیره هستند.

**مولکول P53:** مولکول P53 یکی از مهم‌ترین مهارکننده‌های چرخه تکثیر سلولی است که آن را محافظ ژنوم می‌نامند. این مولکول با ایجاد وقفه در مرحله G2 باعث مهار چرخه سلولی می‌شود و با القای آپوپتوز از ایجاد تومور جلوگیری می‌کند. تخریب DNA عامل اصلی فعالیت این مولکول است.<sup>(۲۸-۳۰،۳۱)</sup> E7 در ویروس پاپیلوما،

T Ag در IE72، SV40 در سایتو مگالو ویروس و پروتئین‌های E4، E1 A، ORF4 در آدنو ویروس‌ها با فعال‌سازی مولکول P53 به راه‌اندازی مرگ برنامه‌ریزی شده سلول کمک می‌کنند در حالی که E6 در ویروس پاپیلوما، IE1 و IE2 در سایتو مگالو ویروس و X protein در HBV باعث مهار این مولکول می‌شوند و از این طریق به زندگی سلول آلوده کمک می‌کنند.<sup>(۳۲)</sup>

**یون کلسیم:** هرگاه میزان یون کلسیم درون سلولی به واسطه فعالیت گسترده پمپ  $\text{Ca}^{2+}$ -ATPase افزایش یابد یا میزان کلسیم ورودی به اندامک‌هایی نظیر رتیкулوم اندوپلاسمی، هسته و میتوکندری زیاد باشد، آنزیم‌های پروتئاز و اندونوکلاز وابسته به  $\text{Ca}^{2+}$  (کاسپازها) فعال شده و مقدمات آپوپتوز فراهم می‌شود.<sup>(۴۵)</sup>

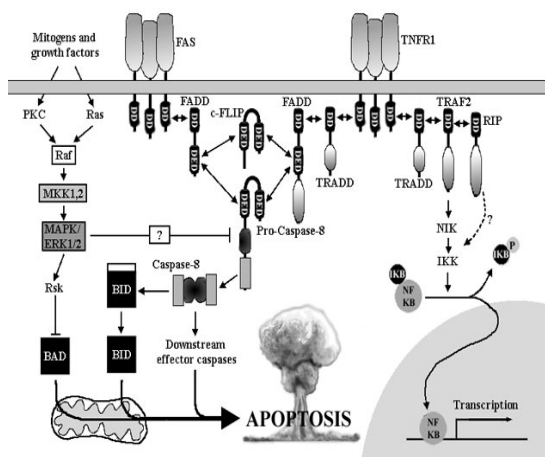
**مسیرهای مرگ سلولی:** بسته به این که پیام مرگ از چه طریقی به سلول ابلاغ شود، مسیر فعال‌سازی مرگ سلولی متفاوت است. اگر پیام‌ها داخلی باشند، اولین اندامک فعال شده میتوکندری خواهد بود و اگر پیام از طریق رسپتورهای سطحی سلولی بیان شود، انتقال پیام از طریق مولکول‌های سازگارکننده (Adaptor) به آبشار کاسپازی خواهند رسید. میزان مرگ سلولی القا شده توسط رسپتورها شدیدتر از مسیر میتوکندریایی است.

**مسیر رسپتوری:** رسپتورهای مرگ، رسپتورهای سطحی سلول هستند که پیام را از طریق لیگاندهای مخصوص انتقال می‌دهند و آبشار کاسپازی را فعال می‌کنند (شکل شماره ۲). مهم‌ترین رسپتورهای مرگ، خانواده رسپتوری TNF شامل TNFR-1، CD95 (Fas)، TRAMP، TRAIL-1 و TRAIL-2 هستند که مشخصه همه آن‌ها وجود پنج کپی از سیستمین در ناحیه

و تأخر شرکت در فرایند مرگ سلولی به دو دسته آغازگر و اجرایی دسته‌بندی می‌کنند. کاسپازهای آغازگر مانند کاسپاز ۸، در ابتدای فرایند فعال می‌شوند و کاسپازهای اجرایی مانند کاسپاز ۳ در مراحل بعدی و توسط کاسپازهای آغازگر فعال می‌شوند و آبشار کاسپازی را به راه می‌اندازند.<sup>(۱۲،۱۱)</sup>

**ممانعت‌کننده‌های کاسپازی:** سلول‌های طبیعی ممانعت‌کننده‌های خاصی را علیه کاسپازها به کار می‌گیرند. این پروتئین‌های مهارکننده IAP (Inhibitor of apoptosis protein) نام دارند و اولین بار در باکولو ویروس‌ها شناسایی شدند. ولی به تدریج همولوگ‌های انسانی آن‌ها نیز شناسایی شد. X-IAP، سورویوین و cIAP-1/2 از این دسته‌اند.<sup>(۲۶،۲۵)</sup> اتصال ممانعت‌کننده‌ها به کاسپازها و مهارکنندگی آن‌ها به وسیله نواحی BIR (baculoviral inhibition of apoptosis protein repeat) موجود در IAP رخ می‌دهد. ناحیه BIR حفاظت شده است و ۷۰ اسید آمینه دارد که به صورت پشت سر هم در باکولو ویروس‌ها تکرار می‌شوند. ناحیه رینگ قسمت دیگری از IAP هاست که به عنوان یک لیگاند عمل می‌کند و قادر به تنظیم پردازش غیرمستقیم کاسپاز است. می‌توان گفت IAPها از طریق رقابت با سوبسترا برای اتصال به کاسپازها موجب ممانعت از فعالیت و در نهایت تخریب کاسپازهای شرکت‌کننده در فرایند آپوپتوز می‌شوند.<sup>(۳۶)</sup> اتصال ممانعت‌کننده‌ها به کاسپازها و مهارکنندگی آن‌ها به وسیله نواحی BIR موجود در IAP رخ می‌دهد. در نزدیکی ناحیه رینگ منطقه CARD (Caspase associated recruitment domain) وجود دارد که گفته می‌شود IAPها از طریق این ناحیه به طور غیرمستقیم پردازش کاسپازها را تنظیم می‌کنند. مثال‌هایی از وجود IAP در ویروس‌ها عبارتند از: A224L در آدنو ویروس، IAP در باکولو ویروس با مهار کاسپازهای ۳، ۶، و ۷، vICA در سایتو مگالو ویروس با مهار کاسپاز ۸، ICP4 در HSV و Nef در ویروس HIV.<sup>(۲۷-۲۹،۱۳)</sup>

پروکاسپاز ۸ است، اما مکان فعال پروتئازی را ندارد. بنابراین اگرچه کمپلکس پیام‌رسانی Fas را به خدمت می‌گیرد، اما پیام مرگ را منتقل نمی‌کند. بسیاری از پروتئین‌های ویروسی نقش تنظیم‌کنندگی برای همدیگر دارند. به عنوان مثال ORF<sub>4</sub> پروتئین E<sub>4</sub> آدنو ویروس مسیر Fas را فعال می‌کند، اما E<sub>1</sub>B باعث مهار آن می‌شود. gp<sub>120</sub>، tat و vpr در HIV همگی به فعالیت مسیر Fas کمک می‌کنند. پروتئین کور در HIV به دومین سیتوپلاسمی FasL متصل می‌شود و فعالیت کاسپاز ۳ را افزایش می‌دهد. اما ORV<sub>s3</sub> در HSV و Ks13 در HHV-8 با استفاده از مسیر FLIP نقش مهارکنندگی را ایفا می‌کنند. (۳۰-۳۳)



شکل ۲- مسیر رسپتوری و میتوکندریایی مرگ برنامه‌ریزی شده سلول

**مسیر میتوکندریایی یا خانه مرگ:** میتوکندری به عنوان یکی از اصلی‌ترین اندامک‌های فعال در مسیر مرگ سلولی شناخته شده است. این اندامک با رهایی مولکول‌های فعال‌کننده مکانیسم خودکشی سلولی به صورت مستقیم و یا غیرمستقیم در این فرایند شرکت می‌کند. (۳۰) برخی آنکوپروتئین‌ها مثل محصولات ژن‌های مهارکننده تومور، عوامل عفونت‌زای ویروسی و عوامل دارویی می‌توانند از طریق تأثیر مستقیم بر روی میتوکندری، آپوپتوز را فعال کنند. این پدیده به

خارج سلولی آن‌هاست. (۲۶ و ۲۷) در انتهای کربوکسیل این رسپتورها ناحیه درون سلولی به نام Death domain (DD) وجود دارد. وقتی این رسپتورها به لیگاند خود  $TNF\ \alpha$ ، لیمفوتوکسین، FasL و غیره متصل می‌شوند، مرگ سلولی اتفاق می‌افتد. اتصال  $TNF-\alpha$  به رسپتور موجب می‌شود مولکول TRADD (TNF-R associated death domain) از طریق واکنش DD به رسپتور TNF متصل شود و خود TRADD هم با DD دوم به خود DD مولکول FADD (Fas-associated death domain) اتصال یابد و FADD هم از طریق واکنش (Death effector domain) (DED-DED) به پروکاسپاز ۸ متصل شود. تجزیه و تبدیل پروکاسپاز ۸ به کاسپاز ۸ یا فرم فعال آن باعث راه‌اندازی آبشار کاسپازی می‌شود. در مرحله بعد، کاسپاز اجرایی ۳ فعال و به نوبه خود باعث فعال‌سازی سایر کاسپازهای اجرایی و پیشرفت چرخه آپوپتوز می‌شود. (۳۰ و ۳۱) TNFR-1 با به کارگیری مولکول سازگارکننده دیگری به نام RADD (recombinant human ADAM15 disintegrin domain) نیز می‌تواند خودکشی سلولی را القا کند. RADD از طریق DD خود با مولکول سازگارکننده بعدی به نام RIP واکنش می‌دهد و RIP از طریق دومین CARD عمل می‌کند. مسیر رسپتوری Fas (D95) نیز مانند مسیر TNF-R فعال می‌شود. FasL به صورت تراپمر است و با اتصال Fas به FasL سریعاً کمپلکس پیام‌رسانی القاکننده مرگ از طریق DD فعال می‌شود. FADD از ناحیه DD خود به دومین سیتوپلاسمی Fas و از طریق DED خود به پروکاسپاز ۸ متصل می‌شود. FADD تنها مولکول سازگارکننده در این مسیر است و از این منظر با مسیر TNF-R، که از دو مولکول سازگارکننده استفاده می‌کند، متفاوت است. به کمپلکس FADD، Fas و پروکاسپاز ۸ دیسک DISC (death inducing signaling complex) گفته می‌شود. مولکول متفاوتی به نام c-FLIP (FLICE inhibitory protein) مسیر مرگ سلولی را از طریق Fas مهار می‌کند. c-FLIP شبیه

مکانیسم فعال شدن کاسپاز ۹ هنوز مشخص نیست، اما چندین نظریه وجود دارد. براساس نظریه‌ای، کمپلکس Apaf-1، کاسپاز ۹ و سیتوکروم C باعث فعال‌سازی کاسپاز ۹ می‌شوند و سناریوی دیگر بیان می‌کند که ارتباط در کمپلکس آپوپتوزوم با یکدیگر و اثر متقابل هر کمپلکس روی کاسپاز ۹ دیگری باعث فعال‌سازی کاسپازی می‌شود.<sup>(۳۷،۳۴)</sup> به هر صورت فعال شدن آنزیمی کاسپاز ۹ به فعالیت کاسپاز ۳ منتهی می‌شود. کاسپاز ۳ به عنوان اجرایی‌ترین عضو این مجموعه اعمال گوناگونی را انجام می‌دهد.

**وقایع هسته‌ای:** نشانه اصلی آپوپتوز قطعه قطعه شدن DNA است که به وسیله فعال‌سازی اندونوکلیاز خاصی انجام می‌شود. مراحل تجزیه DNA عبارتند از:

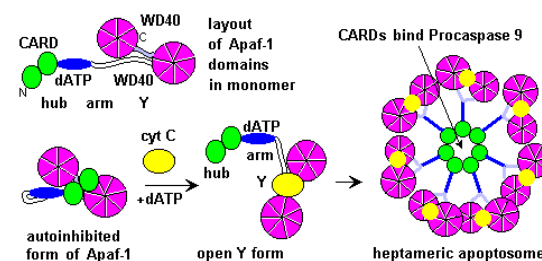
۱- غیر فعال‌سازی آنزیم‌های درگیر در تعمیر DNA. آنزیم پلی ADP پلیمرز یا PARP (polymerase Poly ADP-ribose) اولین پروتئین شناسایی شده به عنوان سوسترای کاسپازهاست. این آنزیم در بازسازی DNA تخریب شده دخالت دارد و باعث اصلاح عیوب DNA می‌شود.<sup>(۹)</sup> کاسپاز ۳ مانع فعالیت PARP در تعمیر DNA می‌شود.

۲- غیر فعال‌سازی آنزیم‌های درگیر در تکثیر سلولی. توپوایزومراز II یکی از آنزیم‌های مهم و اساسی در تکثیر و تعمیر DNA هسته است. کاسپازها می‌توانند باعث غیر فعال شدن این آنزیم شوند و بدین وسیله DNA سلولی را تخریب کنند.

۳- شکستن پروتئین هسته‌ای ساختاری-لامین‌های غشای هسته توسط کاسپاز ۶ تخریب و باعث تراکم کروماتین و قطعه قطعه شدن آن در سلول‌های آپوپتوزی می‌شوند.

۴- قطعه قطعه شدن DNA- این پدیده به علت تولید آنزیم CAD (Caspase Activated DNase) رخ می‌دهد. CAD به صورت طبیعی غیر فعال است. CAD یا مهارکننده CAD به وسیله کاسپاز ۳ تجزیه و فعال، رها می‌شود و به علت خاصیت DNase خود که قوی‌تر از DNase I و DNase II سلولی است، DNA را

بیماری‌های مختلفی نظیر سرطان، تخریب عصبی و ایدز منجر می‌شود. آبشار کاسپازی با رهایی سیتوکروم C از میتوکندری کامل می‌شود. مولکول‌های خانواده Bcl-2 این مرحله را کنترل می‌کنند.<sup>(۳۴-۳۶)</sup> سایر اعضای این خانواده فعالیت Bak و Bax را القا می‌کنند و سبب القای نفوذپذیری غشای میتوکندریایی و خروج سیتوکروم C از میتوکندری می‌شوند. محل استقرار Bak و Bax قبل از ارسال پیام مرگ متفاوت است. Bak به غشای رتیکیولو اندوپلاسمی متصل است، در حالی که Bax به صورت منومر در سیتوزول حضور دارد. پیام آپوپتوز آن‌ها را روی غشای میتوکندری به هم نزدیک می‌کند و با هموالیگومریزه کردن آن‌ها با هم، منافذی در سطح غشای میتوکندری ایجاد می‌کند که از طریق آن‌ها خروج سیتوکروم C، اندونوکلیاز G، AIF و Smac اتفاق می‌افتد. AIF (Apoptosis inducing factor) به عنوان فعال-کننده مکانیسم آپوپتوز و Smac به عنوان مهارکننده فعالیت IAP در فرایند خودکشی سلول شرکت می‌کنند. سیتوکروم C مسیر بعد از میتوکندری را تحریک می‌کند و به یک مولکول پروتئینی به نام Apaf-1 (Apoptotic protease activating factor 1) متصل می‌شود. این اتصال و ترکیب شدن به Apaf-1 اجازه می‌دهد که ساختار آن تغییر شکل یابد و چندین مولکول Apaf-1 به هم متصل شوند. در این صورت حالت چرخمانندی پدید می‌آید که شامل هفت مولکول Apaf-1 است. این حالت چرخمانند آپوپتوزوم نام دارد و می‌تواند هفت مولکول کاسپاز ۹ را به خدمت گیرد (شکل شماره ۳).<sup>(۳۷،۳۴)</sup>



شکل ۳- ایجاد آپوپتوزوم

می‌دهد. مرگ در اثر آپوپتوز در بعضی از سلول‌های جاندار می‌تواند باعث راه‌اندازی و بلوغ سلول‌های دندریتیک در سیستم ایمنی شود. سیتوکین‌هایی مثل IL-1 $\beta$  و انترفرون نوع یک در راه‌اندازی این فرایند میانجی‌گری می‌کنند.<sup>(۳۸ و ۳۹)</sup> امروزه با به کارگیری ژن‌های القاکننده آپوپتوز و در مواردی با به کارگیری ژن‌های مهارکننده این فرایند، هدایت سیستم ایمنی به سمت دلخواه در تعادل میان پاسخ‌های ایمنی سلولی و هومورال به کار گرفته می‌شود. از طرف دیگر، اثر این ژن‌ها در درمان سرطان، بیماری‌های خود ایمنی و آلرژی مورد بحث و بررسی است.<sup>(۳ و ۱۵ و ۳۹ و ۴۳-۴۱)</sup>

### \* مراجع:

1. Kerr JF, Wyllie AH, Currie AR. Apoptosis: a basic biological phenomenon with wide-ranging implication in tissue kinetics. *Br J Cancer* 1972 Aug; 26 (4): 239-57
2. Mustafa A. Correlation between levels of apoptosis, levels of infection and hemagglutinin receptor binding interaction of various subtypes of influenza virus: does the viral neuraminidase have role in this associations. *Virus Res* 2002 May 10; 85 (2): 123-31
3. Hood C, Cunningham AL, Slobedman B, et al. Varicella-Zoster Virus-Infected Human Sensory Neurons Are Resistant to Apoptosis, yet Human Foreskin Fibroblasts Are Susceptible: Evidence for a Cell-Type-Specific Apoptotic Response. *J Virol*. 2003 Dec; 77 (23): 12852-64
4. Bolchon S, Demeret C. The regulatory E2 proteins of human genital papillomaviruses are pro-apoptotic. *Biochimie* 2003 Aug; 85 (8): 813-9
5. Rajaei F, Karja NW, Agung B, et al. Analysis of DNA fragmentation of porcine embryos exposed to cryoprotectants. *Reprod*

به سرعت قطعه قطعه می‌کند. قطعه‌های نهایی ۱۸۰ تا ۲۰۰ جفت باز دارند و روی ژل به صورت نردبانی دیده می‌شوند. این ساختار نردبانی نیز یکی از مشخصات اصلی فرایند آپوپتوز است.<sup>(۱۱ و ۳۸ و ۳۹)</sup>

**تغییرات اسکلت سلولی:** اکتین، وایمنتین و کادهرین از سوبستراهای مناسب کاسپازها محسوب می‌شوند. کاسپازها با تجزیه و شکست مولکول‌های فوق اسکلت سلولی را تخریب و متزلزل می‌کنند. متورم شدن سلول به دلیل تجزیه و فعال‌سازی ژلوسین کیناز به وسیله p<sup>21</sup>، اتفاق می‌افتد که باعث تجزیه فودرین و جدا شدن غشای سیتوپلاسمی از اسکلت سلولی می‌شود. این اتفاق در کشش و امتداد میکرو فلامان‌ها مؤثر است.<sup>(۴۰)</sup> در برخی گونه‌های سلولی خروج فسفاتیدیل سرین به سمت خارجی غشا نیز وابسته به کاسپازهاست.<sup>(۳۹)</sup> مکانیسم دقیق این رویدادها هنوز شناسایی نشده، اما نتیجه تمام این واکنش‌ها سوق یافتن سلول به سمت تولید اجسام آپوپتوزی است.

**اجسام آپوپتوزی:** بعد از تمامی تغییرات ذکر شده سلول به اجسام وزیکول مانند تقسیم می‌شود که هر کدام از آن‌ها دارای مقداری از محتویات سلولی هستند. سلول‌های مجاور یا فاگوسیت‌های حرفه‌ای اجسام آپوپتوزی را به دام می‌اندازند و هضم می‌کنند، بدون این که واکنش‌های التهابی سلولی را فعال سازند. بدین ترتیب سرنوشت یک سلول آپوپتوزی به پایان می‌رسد و این چرخه ادامه می‌یابد.<sup>(۸ و ۱۶)</sup>

### \* بحث و نتیجه‌گیری:

به طور کلی فرایند آپوپتوز شامل نوع خاصی از مرگ سلولی است که در غیاب التهاب رخ می‌دهد. حذف سلول‌های ناخواسته در بسیاری از موجودات پرسلولی و حتی تک سلولی توسط این فرایند سازماندهی می‌شود. آپوپتوز سلولی با تولید و آزادسازی عوامل مختلف آغاز می‌شود و به انجام می‌رسد. آثار ناشی از آپوپتوز وابسته به محیطی است که در آن مرگ برنامه‌ریزی شده سلول رخ



- Domest Anim 2005 Oct; 40 (5): 429-32
6. Meier P, Finch A, Evan G. Apoptosis in development. *Nature* 2000 Oct 12; 407 (6805): 769-801
  7. Cory S, Strasser A, Jacks T, et al. Enhanced cell survival and tumorigenesis. *Cold Spring Harb Symp Quant Biol* 1994; 59: 365-75
  8. Dlamini Z, Mbita Z, Zungu M. Genealogy, expression, and molecular mechanisms in apoptosis. *Pharmacol Ther* 2004 Jan; 101 (1): 1-15
  9. Rajaei F, Otoi T. Effect of cryoprotectants on DNA fragmentation in porcine blastocysts. *J Reprod Infertil* 2007; 5: 37-43
  10. Nagata S. Apoptosis by death factor. *Cell* 1997 Feb 7; 88 (3): 355-65
  11. Zimmermann KC, Bonzon C, Green DR. The machinery of programmed cell death. *Pharmacol Ther* 2001 Oct; 92 (1): 57-70
  12. Steller H. Mechanisms and genes of cellular suicide. *Science* 1995 Mar 10; 276 (5203): 1445-9
  13. Lebedeva IV, Su ZZ, Sarkar D, Fisher PB. Restoring apoptosis as a strategy for cancer gene therapy: Focus on P53 and mda-7. *Semin Cancer Biol* 2003 Apr; 13 (2): 169-78
  14. Borhani N, Rajaei F, Salehi Z, Javadi A. Analysis of DNA fragmentation in mouse embryos exposed to an extremely low-frequency electromagnetic field. *Electromagn Biol Med* 2011 Dec; 30 (4): 246-52
  15. Rajaei F, Rad JS, Niknafs B, et al. Effect of vitrification on apoptosis in mouse blastocysts. *J Reprod Infertil* 2004; 7: 14-22
  16. Li X, Stark GR. NF-kappaB-dependent signaling pathways. *Exp Hepatol* 2002 Apr; 30 (4): 285-96
  17. Raveendran AT, Skaria PC. Learning and cognitive deficits in hypoxic neonatal rats intensified by BAX mediated apoptosis: protective role of glucose, oxygen and epinephrine. *Int J Neurosci* 2013 Feb; 123 (2): 80-8
  18. Cory S, Adams JM. The Bcl2 family: regulators of the cellular life-or-death switch. *Nat Rev Cancer* 2002 Sep; 2 (9): 647-56
  19. Reed JC. Bcl-2 family protein. *Oncogenes* 1998; 17: 3225-36
  20. Benedict CA, Norris PS, Prigozy TI, et al. Three adenovirus E3 protein cooperate to evade apoptosis by tumor necrosis factor-related apoptosis-inducing ligand receptor-1 and 2. *J Biol Chem* 2001 Feb 2; 276 (5): 3270-8
  21. Polster BM, Pevsner J, Hardwick JM. Viral Bcl-2 homologs and their role in virus replication and associated diseases. *Biochim Biophys Acta* 2004 Mar 1; 1644 (2-3): 211-27
  22. Hay S, Kannourakis G. A time to kill: viral manipulation of cell death program. *J Gen Virol* 2002 Jul; 83 (Pt 7): 1547-64
  23. Schwerk C, Schulze-Osthoff K. Non apoptotic functions of caspases in cellular proliferation and differentiation. *Biochem Pharmacol* 2003 Oct 15; 66 (8): 1453-8
  24. Steller H. Artificial death switches: induction of apoptosis by chemically induced caspase multimerization. *Proc Natl Acad Sci U S A* 1998 May 12; 95 (10): 5421-2
  25. Irusta PM, Chen YB, Hardwick JM. Viral modulators of cell death provide new links to old pathways. *Curr Opin Cell Biol* 2003 Dec; 15 (6): 700-5
  26. Viard-Leveugle I, Gaide O, Jankovic D, et al. TNF- $\alpha$  and IFN- $\gamma$  are potential inducers of Fas-mediated keratinocyte apoptosis through activation of inducible nitric oxide synthase in toxic epidermal necrolysis. *J Invest Dermatol* 2013 Feb; 133 (2): 489-98

27. O'Brien V. Viruses and apoptosis. *J Gen Virol* 1998 Aug; 79 (Pt 8): 1833-45
28. Höpker K, Hagmann H, Khurshid S, et al. Putting the brakes on p53-driven apoptosis. *Cell Cycle* 2012 Nov 15; 11 (22): 4122-8
29. Brosh R, Assia-Alroy Y, Molchadsky A, et al. P53 counteracts reprogramming by inhibiting mesenchymal - to - epithelial transition. *Cell Death Differ* 2013 Feb; 20 (2): 312-20
30. Hengartner MQ. The biochemistry of apoptosis. *Nature* 2000 Oct 12; 407 (6805): 770-6
31. Suliman A, Lam A, Datta R, Srivastava RK. Intracellular mechanisms of TRAIL: Apoptosis through mitochondrial-dependent and -independent pathways. *Oncogene* 2001 Apr; 20 (17): 2122-33
32. Benedict CA, Banks TA, Ware CF. Death and survival: Viral regulation of TNF signaling pathways. *Curr Opin Immunol* 2003 Feb; 15 (1): 59-65
33. Tungaturthi PK, Sawaya BE, Singh SP, et al. Role of HIV-1 Vpr in AIDS pathogenesis: Relevance and implications of inravirion, intracellular and free Vpr. *Biomed Pharmacother* 2003 Jan; 57 (1): 20-4
34. Kroemer G. Mitochondrial control of apoptosis: An introduction. *Biochem Biophys Res Commun* 2003 May 9; 304 (3): 433-5
35. Rogalska A, Marczak A, Gajek A, et al. Induction of apoptosis in human ovarian cancer cells by new anticancer compounds, epothilone A and B. *Toxicol In Vitro* 2013 Feb; 27 (1): 239-49
36. Faber AC, Ebi H, Costa C, Engelman JA. Apoptosis in targeted therapy responses: The role of BIM. *Adv Pharmacol* 2012; 65: 519-42
37. Boya P, Roumier T, Andreau K, et al. Mitochondrion-targeted apoptosis regulators of viral origin. *Biochem Biophys Res Commun* 2003 May 9; 304 (3): 575-81
38. Takikita S, Takano T, Narita T, et al. Neuronal apoptosis mediated by IL-1 beta expression in viral encephalitis caused by a neuroadapted strain of mumps virus (Kilham Strain) in hamsters. *Exp Neurol* 2001 Nov; 172 (1): 47-59
39. Lin LL, Huang HC, Juan HF. Revealing the molecular mechanism of gastric cancer marker annexin A4 in cancer cell proliferation using exon arrays. *PLoS One* 2012; 7 (9): e44615
40. Mazumdar B, Meyer K, Ray R. N-terminal region of gelsolin induces apoptosis of activated hepatic stellate cells by a caspase-dependent mechanism. *PLoS One* 2012; 7 (8): e44461
41. Nicholson DW. From bench to clinic with apoptosis - based therapeutic agents. *Nature* 2000 Oct 12; 407 (6805): 810-6
42. Cartier A, Komai T, Masucci MG. The Us3 protein kinase of herpes simplex virus 1 blocks apoptosis and induces phosphorylation of the Bcl-2 family member Bad. *Exp Cell Res* 2003 Nov 15; 291 (1): 242-50
43. Castillo JP, Kowalik TF. Human cytomegalovirus immediate early protein and cell growth control. *Gene* 2002 May 15; 290 (1-2): 19-34