

# بررسی تأثیر نانوذرات هیدروکسی آپاتیت بر خواص نانوالیاف کراتین جهت کاربرد در مهندسی بافت

مرجان میرحاج'، محبوبه محمودی'\* و علی شیبانی<sup>۲</sup> ۱. گروه مهندسی پزشکی، واحد یزد، دانشگاه آزاد اسلامی، یزد، ایران ۲. گروه شیمی، واحد یزد، دانشگاه آزاد اسلامی، یزد، ایران

(دريافت مقاله: ١٣٩٥/١٠/٢٢ – دريافت نسخه نهايي: ١٣٩۶/٥٥/٢٤)

چکیده- در این تحقیق، داربست کراتین/ پلی کاپرولاکتون/ هیدروکسی آپاتیت (HA) با روش الکتروریسی ساخته شد. سپس تأثیر نانوذرات HA بر خواص داربست B (کراتین ۳۳ درصد، پلی کاپرولاکتون ۵۰ درصد و هیدروکسی آپاتیت ۱۷ درصد) و داربست A (کراتین ۴۰ درصد و پلیکاپرولاکتون ۶۰ درصد) مورد بررسی قرار گرفت. مورفولوژی سطح، گروههای عاملی موجود بر سطح نمونه، درصد تخلخل و سطح ویژه داربستها به تر تیب با میکروسکوپی الکترونی روبشی، طیفسنجی مادون قرمز تبدیل فوریه، روش جابه جایی مایع و آزمون BET متوسط قطر الیاف در نمونه A و B به تر تیب ۱۸۴ و ۱۰۸ نانومتر محاسبه شد. همچنین، نتایج آزمونها حاکی از افزایش سطح ویژه داربست حاوی نانوذرات HA نسبت به داربست بدون نانوذرات HA تا تقریباً به میزان دو برابر بودند. با بررسی رفتار زیست تخریب پذیری داربستها در محلول بافر فسفات، افزایش میزان کاهش وزن در داربست B مشاهده شد. درصد زندهمانی و چسبندگی سلولهای استخوانی رده سلولی ۲-همای داربست ها به روش MT بررسی شد و افزایش رشد سلول ها بر سطح داربست PCI/K۲ حاوی نانوذرات هیدروکسی آیاتیت مشاهده شد. بنابراین، داربست ها با روش MTT بررسی شد و افزایش رشد سلول ها بر سطح داربست PCI/K۲ حاوی نانوذرات هیدروکسی آیاتیت مشاهده شد. بنابراین،

واژههای کلیدی: کراتین، هیدروکسی آپاتیت، الکتروریسی، نانوالیاف، مهندسی بافت.

## Effect of Hydroxyapatite Nanoparticles on Properties of Keratin/Poly Caprolactone Nanofibers for Tissue Engineering

M. Mirhaj<sup>1</sup>, M. Mahmoodi<sup>1\*</sup> and Ali shybani<sup>2</sup>

Department of Biomedical Engineering, Yazd Branch, Islamic Azad University, Yazd, Iran.
Department of Chemistry, Yazd Branch, Islamic Azad University, Yazd, Iran.

**Abstract:** In this research, keratin (Kr)/ poly caprolactone (PCL)/ hydroxyapatite (HA) scaffold was made by electrospinning method. Then, the effect of HA nanoparticles on properties of scaffold B (Kr 33%, PCL 50% and HA 17%) and scaffold A (Kr 40% and PCL 60%) were studied. The surface morphology, functional groups on the surface of samples, porosity, and specific surface area were evaluated by Scanning Electron Microscopy (SEM), Fourier Transform Infrared Spectrophotometer (FTIR), liquid displacement method, and BET test, respectively. The mean diameter of fibers in samples A and B was measured 184 nm and 108 nm, respectively. Results showed that the specific surface area in scaffolds with HA nanoparticles was almost 2 times higher than that of the scaffold without HA. The biodegradability of scaffolds was examined in

\* : مسئول مكاتبات، يست الكترونيكي: m.mahmoodi@iauyazd.ac.ir

phosphate buffer solution (PBS) and the results showed an increase in the weight loss percentage of the scaffold B. The cell viability and adherence of osteosarcoma cell line (Saos-2) on the scaffold surface was observed via MTT assay and the results showed an increase in cell growth on PCL/Kr scaffolds with HA nanoparticles. Thus, scaffolds containing HA nanoparticles can be a good choice for tissue engineering applications.

Keywords: Keratin, Hydroxyapatite, Electrospinning, Nanofibers, Tissue engineering.

فیبرین، کلاژن، ژلاتین، آلژینات، کیتوسان، اسید هیالورونیک و کراتین (Kr) بهطور گسترده برای ساخت داربستهای مهندسی بافت به کار میروند [۱ و ۶]. کراتین دستهای از پروتئین های فیبری شکل حاوی آمینواسیدهای گوگرددار است. کراتین با توجه به مزایای زیست سازگاری ذاتی، زیست تخریب پذیری، خواص فیزیکی و

مکانیکی، فراوانی طبیعی و خصوصیات ضد میکروبی، سازگاری سلولی بهینهای را در داربستهای مهندسی بافت به وجود می آورد [۱]. محصولات کراتینی، تحولی بزرگ در زمینه بیومواد در جهان ایجاد کردهاند. اما در بین مواد زیستی مشتق شده از طبیعت، آنهایی که مبتنی بر کراتین هستند دارای استحکام مکانیکی ضعیفی هستند [۷ و ۸]. بنابراین برای کنترل خواص فیزیکی و بیولوژیکی این بیوماده آن را با پلیمرهای مصنوعی به صورت کامپوزیت در پزشکی به کار می برند [۹ و ۱۰]. تحقیقات اخیر در مورد داربستهای مبتنی بر کراتین به بهینه سازی استحکام مکانیکی و انعطاف پذیری داربست ها معطوف شده است، در حالی که فعالیت بیولوژیکی عالی آنها حفظ شود [۱۱].

پلی کاپرولاکتون یک پلی استر ترموپلاستیک زیست سازگار و دارای خواص مکانیکی عالی و پر کاربرد در زمینه زیست مواد و مهندسی بافت بهشمار می رود. این پلیمر به آهستگی تخریب می شود و اجزای آزاد شده درنهایت توسط ماکروفاژها و سلولهای بیگانهخوار غول آسا<sup>۳</sup> (FBGC) حذف می شود. PCL دارای خواص الاستومری، ازدیاد طول بالا، انحلال پذیری زیاد در حلالهای آلی، ولی استحکام کششی نسبتاً پایین است [۱۲]. همچنین الیاف پلی کاپرولاکتون به دلیل داشتن سطح به حجم بالا، می تواند سبب بهبود برهم کنش های سلول – داربست شود که در مهندسی بافت مورد اهمیت است [۱۳].

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۶، شمارهٔ ۴، زمستان ۱۳۹۶

یکی از ضروریات جامعه نیاز شدید به تأمین اعضا، و بافتهای آسیب دیده و از کار افتاده بیماران است. از آنجایی که روش های سنتی شامل پیوند اتو گرافت و الو گرافت دارای معایبی است، تکنیکهای مهندسی بافت مطرح شده است [۱]. در زمينه بافت استخوان نيز چنين نيازي شديداً حس مےشود. شکستگی استخوان درنهایت به شکستگی های جـوش نخـورده منجر می شود که استفاده از تکیه گاههای موقت یا همان داربستها بهعنوان پلی برای جوش خوردن طبیعی استخوان و ترميم توسط مهندسی بافت استخوان ارائه میشود. يکی از مسائل مهمی که در دو دهه اخیر در در مهندسی بافت مطرح شده است، ساخت داربست زیست تخریب یذیر که بعد از ترميم نقص عضو، خود به خود تخريب مي شوند، است. براي این منظور بسیاری از محققان در تحقیقات خود از پلیمرهای مصنوعي و طبيعي با توجه به قابليت ذاتي بيوشيميايي، مكانيكي و ساختاری بسیار خاص آنها در تولید نانوالیاف برای کاربردهای گستردهای در مهندسی یزشکی استفاده کردهاند [۲]. پلیمرہای مصنوعی شامل پلی لاکتیک اسید (PLA)، پلی گلیکولیک اسید (PGA) و یلی کاپرولاکتون (PCL) بهطور گسترده در مهندسی بافت به کار میروند [۳]. پلیمرهای مصنوعی معمولاً خواص مکانیکی بهتری را نسبت به پلیمرهای طبيعي ارائه مي دهند. اما آنها داراي سازگاري سلولي محدودي هستند که در درجه اول به خاصیت آبگریزی آنها مرتبط است [۴]. یلیمرهای طبیعی وقتی که به تنهایی استفاده میشوند، نمي توانند نانواليافي با استحكام كافي توليد كنند. بنابراين، یلیمرهای طبیعی با یلیمرهای مصنوعی کامیوزیت می شوند تا به كمك پليمرهاي طبيعي علاوه بر استحكام مكانيكي بالا، عملكرد بیولوژیکی مطلوبی را ایجاد کنند [۵]. پلیمرهای طبیعی مانند

49

۱- مقدمه

جدول ۱– مشخصات کامپوزیت های ساخته شده

درصد اجزای داربست	نسبت اجزای داربست	تركيب داربست	نمونه
۶۰:۴۰	۳:۲	PCL-Kr	А
۵۰:۳۳:۱۷	۳:۲:۱	PCL-Kr-HA	В

مورفولوژی یکنواخت با خواص مکانیکی مناسب بودند [۳۳]. همچنین با تحقیق بر خواص کامپوزیت پلیال لاکتیک اسید/ پلی لاکتید - گلیگولید اسید/ هیدروکسی آپاتیت نتایج نشان دادند که وجود ذرات هیدروکسی آپاتیت باعث افزایش سطح ویژه، کاهش قطر الیاف و افزایش تخلخل میشوند [۱۵]. با توجه به اینکه تحقیقات کمی بر کامپوزیت کراتین - هیدروکسی آپاتیت انجام گرفته است، در این تحقیق داربست کراتین/ پلی کاپرولاکتون/ هیدروکسی آپاتیت با روش الکتروریسی ساخته شد و نقش ذرات هیدروکسی آپاتیت بر خواص داربست مورد ارزیابی قرار گرفت.

#### ۲– مواد و روش تحقیق

در این تحقیق کراتین (۸۴۱۴۷۰ Merck) با درجه خلوص ۹۸ درصد و اندازه ذرات ۳۰ ناومتر، پلی کاپرولاکتون (MV=۹۰–۹۰KD) و هیدروکسی آپاتیت با اندازه ذرات ۲۰۰ نانومتر از شرکت Aldrich (کد ۶۷۷۴۱۸) خریداری شد.

HA/ PCL /Kr ساخت كاميوزيت +1-1 ساخت

جهت ساخت کامپوزیت، درصد وزنی / حجمی متف اوت از کراتین، پلی کاپرولاکتون، هیدروکسی آپاتیت برای دو نوع کامپوزیت که در جدول (۱) مشاهده می شود، آمادهسازی شد [۳۳]. جهت ساخت کامپوزیت A، ابتدا کراتین (۱۰ درصد) توسط اسید استیک: اسید فرمیک به نسبت حجمی (۱۰:۳) به مدت یک ساعت توسط همزن مغناطیسی حل شد. پلی کاپرولاکتون (۱۳/۵ درصد) در حلال اسید استیک: اسید فرمیک به نسبت حجمی (۱۰:۳) به مدت ۲۴ ساعت توسط همزن مغناطیسی مخلوط شد. درنهایت برای ساخت داربست دو فازی A، دو محلول آماده شده با نسبت حجمی (۳:۳) توسط همزن

استخوان طبيعي با ساختار كامپوزيتي از دو بخش معـدني و آلی تشکیل شدہ است. ہیدروکسی آپاتیت (HA) مہمترین جز بخش معدني استخوان است كه بهعنوان يك فاز تقويت كننده در فاز آلی استخوان (کـلاژن) قـرار دارد. تحقیقـات نشـان داده است که حضور نانو ذرات سرامیکی HA در کامپوزیتها سبب تحریک استخوانزایی در اطراف بافت و ایمپلنت می شود [۱۴]. همچنین کاربرد هیدروکسی آپاتیت در داربست.های مهندسی بافت استخوان باعث افزایش استحکام داربست و کاهش انـدازه قطر الیاف می شود [۱۵]. تاکنون روش های متعددی از جمله ريخته گری حلال ۲ [۱۶]، جدايش فازی ۲ [۱۷]، فوم گازی ۲ [۱۸] و روش الکتروریسی [۱۹ و ۲۰] جهت تولید داربست های متخلخل براي كاربردهاي مختلف مهندسي بافت استخوان مورد بررسی قرار گرفته است. در بین روش های ساخت داربست های متخلخل، روش الكتروريسي بهدليل قابليت تغيير در پارامترهاي دستگاهی و عدم محدودیت در انتخاب پلیمر مورد توجه قـرار گرفته است. این روش دارای توانایی تنظیم قطر منافذ از طریق تنظیم بار الکتریکی و ارتباط داخلی داربست برای کاربردهای مهندسی بافت، امکان نفوذ سلولی مناسب و تحویل مواد مغذی را فراهم میکند [۲۱]. در سالهای اخیر نانوالیاف الکتروریسی شده بهدلیل نزدیک بودن ساختار آنها با بافت. ای بدن سطح مؤثر بالا برای چسبندگی و رشد سلول ها در مهندسی بافت مورد توجه قرار گرفته است [۲۲]. توسط گروهمی از محققین، نانوالیاف کامپوزیتی کراتین/ پلیکاپرولاکتون توسط روش الکتروریسی ساخته شـد و نتـایج نشـان داد کـه الیـاف دارای یکنواختی مورفولوژی و خواص مکانیکی مناسب است [۱۱]. در تحقیق دیگر کامپوزیت کراتین- پلے کاپرولاکتون- اکسید منیزیم توسط روش الکتروریسی ساخته شد و برای کاربردهای پزشکی مورد بررسی قرار گرفت. الیاف بـهوجـود آمـده دارای

مغناطیسی برای مدت زمان ۲۰ دقیقه مخلوط شدند. برای ساخت کامپوزیت سه فازی B،هیدروکسی آپاتیت در حلال اسید استیک: اسید فرمیک با نسبت حجمی (۳:۱) توسط همزن مغناطیسی به مدت یک ساعت توزیع شد. سپس، محلول HA به محلول کامپوزیت A اضافه شد و درنهایت برای مدت زمان ۱۵ دقیق ب با دستتگاه التراسونیک پروبی

### ۲-۲- ساخت داربست توسط روش الکتروریسی

جهت ساخت داربست از دستگاه الکتروریسی (-E-SBC) استفاده شد. محلول کامپوزیت A و B جداگانه هر کدام در (2200) استفاده شد. محلول کامپوزیت A و B جداگانه هر کدام در سرنگ با قطر سوزن ۶/۰ میلیمتر طول ۴ سانتیمتر قرار داده شدند. سپس الکتروریسی هر نمونه جداگانه با تنظیم پارامترهای دستگاه با نرخ تغذیه ۱۲۵۰۰ میلی لیتر بر ساعت، ولتاژ ۱۹ کیلو ولت و فاصله کلکتور تا نوک سوزن ۱۴ سانتیمتر انجام شد [۸].

## ۲-۳- بررسی اندازه قطر الیاف و مورفولوژی سطح داربستها

بهمنظور ارزیابی داربستها و بررسی ساختار و قطر الیاف ریسیده شده از میکروسکوپی الکترونی روبشی<sup>۷</sup> (SEM) (SEM)- چین) استفاده شد. ابتدا نمونهها با طلا پوشش داده شدند و سپس تصویربرداری انجام گرفت و توسط نرمافزار Image j بهطور تصادفی ۲۰ لیف انتخاب و میانگین قطر متوسط الیاف اندازهگیری شد.

#### ۲–۴– طیف سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه

شناسایی گروههای عاملی و پیوندهای تشکیل شده در نمونهها توسط طیف سنجی مادون قرمز با تبدیل فوریه<sup>۸</sup> (FTIR) (FTIR- آلمان) مورد ارزیابی قرار گرفت. برای انجام این آزمون نمونهها با KBr خالص مخلوط و بهصورت قرص نازک شکل دهی شد. سپس توسط دستگاه FTIR، قلههای جذب پرتو IR در عدد موج در محدوده ۴۰۰-

۴۰۰۰ بر سانتیمتر مشاهده و نوع پیوندها با بررسی عدد موج قلهها مشخص شد.

## ۲–۵– بررسی تخلخل داربستها

تخلخل داربستها با روش جابه جایی مایع محاسبه شد. مطابق این روش ابتدا داربستهای با وزن ابتدایی ( $(W_i)$ ) به مدت ۲۴ ساعت در داخل یک استوانه مدرج حاوی اتانول (گرم بر سانتی متر مکعب ۹۸۷/ه=م) با حجم  $V_1$  به حالت غوطهور نگهداشته شد. در ادامه حجم کل، یعنی حجم داربست و حجم اتانول به عنوان ۷۲ گزارش شد. با خارج کردن داربست از درون استوانه مدرج، حجم اتانول باقی مانده در استوانه مدرج به صورت ۷۳ گزارش شد. با خارج کردن داربست ( $W_f$ ) به صورت ۳۷ گزارش شد. با خارج کردن داربست مدارج مراج اندازه گیری آلا و وزن انتهایی داربست ( $W_f$ )، مقدار متوسط درصد تخلخل داربست (ع) توسط رابطهٔ (۱) مقدار متوسط می شود [۲۴]:

$$\varepsilon = \left( \mathbf{w}_{f} - \mathbf{w}_{i} / \rho \right) / \mathbf{v}_{\gamma} - \mathbf{v}_{\gamma} \times \mathbf{v} \circ \mathbf{v}$$
 (1)

## ۲-۶- اندازه گیری سطح ویژه نمونهها

جهت اندازه گیری سطح ویژه نانوالیاف از دستگاه BET (۱۰۵۵) استفاده شد. برای آمادهسازی نمونهها از عبور گاز هلیوم به مدت ۲۰ دقیقه ناخالصی هایی از جمله آب، دیاکسیدکربن و یا سایر مولکول هایی که ممکن است حجم حفرهها را اشغال کرده باشد، خالص سازی شد. سپس نمونهها در معرض مقدار مشخصی از گاز نیتروژن قرار گرفت که با توجه به افزایش تدریجی گاز در این مرحله صد درصد ماده به اشباع رسیده و پر می شود. با متراکم شدن گاز درون حفرههای سطح می توان ساختار حفرها را ارزیابی کرد و شود. در مرحله آخر، به جای مخزن نیتروژن از آب با دمای محیط استفاده می شود تا با کاهش تدریجی فشار گاز، تبخیر از سطح صورت گیرد و واجذب رخ دهد. سپس منحنی واجذب

و جذب رسم و توسط نرمافزار مساحت سطح منحنی محاسبه شد. این آزمایش در دمای محیط ۲۹۸ کلوین و دمای دستگاه در دمای ۷۰ درجـه سانتی گـراد و در فشـار ۸۸/۰ اتمسـفر انجـام گرفت.

#### ۲-۷- بررسی تخریب پذیری داربست ها

به منظور بررسی آزمون تخریب پذیری نمونه ها، طبق استاندارد ASTM F1۶۳۵، نمونه ها بر کاور شیشه ای به قطر ۱۵ میلی متر الکتروریسی شد. سپس از روی کاور جدا شده و توسط ترازوی دیجیت الی با دقت چهار رقم اعشار توزین شد. در مرحله بعد، نمونه ها درون انکوب اتور (PBS) میانتی گراد درون محلول بافر فسفات (PBS) قرار داده شد. نمونه ها پس از گذشت مدت زمان ۷، ۳، ۱ و ۱۴ شیته و پس از خشک شدن درون آون خلاً وزن شدند. سپس درصد کاهش وزن نمونه ها (WL) با رابطه (۲) محاسبه شد [۲۵].

۲-۸- آزمون کشت سلولی<sup>۹</sup> (In Vitro) ۲-۸-۱- کشت سلولهای ۲-Saos بر سطح داربستها در این تحقیق از سلولهای ۲-Saos) تهیه شده از بانک استئوژنیک سارکومای انسانی (۲-Saos) تهیه شده از بانک سلولی پژوهشکده رویان جهت زیست سازگاری و بررسی میزان رشد و تکثیر سلولها بر داربستها استفاده شد. بعد از آمادهسازی و استریل کردن نمونههای A و B، ۲۰۱۴ سلول ۲-Saos بر نمونهها در محیط کشت MMEM با ۱۰ درصد سرم جنین گاوی<sup>۱۰</sup> (FBS) موجود در ظرف کشت پلیاستایرنی قرار داده شد. سپس ظرف کشت داخل انکوباتور با دمای ۳۷ درجه

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۶، شمارهٔ ۴، زمستان ۱۳۹۶

سانتی گراد، رطوبت ۹۵ درصد و دی اکسید کربن ۵ درصد برای مدت زمان سه روز قرار داده شد. پس از پایان یافتن زمان کشت، محیط کشت رویی خالی شد و نمونه ها دو بار به مدت ۲۰ دقیقه توسط PBS شسته شدند. سپس محیط کشت قبلی با محیط کشت حاوی ۱۰ درصد سرم جنین گاو (FBS) جایگزین شد. در این آزمون، محیط کشت حاوی ساول بدون نمونه به عنوان کنترل منفی درنظر گرفته شد.

#### ۲–۸–۲– بررسی زندهمانی سلولها

میزان تکثیر و زندهمانی سلولهای Saos-۲ روی سطح نمونهها توسط ازمون MTT'' (Methyl Thiazol Tetrazolium) مورد ارزیابی قرار گرفت. ابتدا ۱۰۰ میکرولیتر محلول ۵۰/۵ میلی گرم بر میلیلیتر نمک تترازولیوم بروماید (محلول MTT') به محیط کشت حاوی نمونه ها و نمونه کنترل اضافه شد و به مدت چهار ساعت داخل انکوباتور(دمای ۳۷ درجه سانتی گراد و ۵ درصد گاز COr) قرار گرفت. در اثر افزودن محلول MTT، کریستالهای نامحلول فرمازون بر سلولها زنده ایجاد شد. سپس جهت حل کردن این کریستال ها و تغییر رنگ محیط کشت، ۵۰۰ میکرومتر محلول حاوی Merck) ۰/۱ Hcl) و ایزوپروپنال (Merck) به محیط کشت اضافه شد و به مدت یک روز داخل انکوباتور قرار گرفت. درنهایت محیط کشت رنگی به داخل ظرف کشت منتقل شد و ظرف کشت به مدت ۲۰ دقیقه داخل شیکر دستگاه الایزاریدر (پیشتاز طب مدل Avecina) قرار داده شد و میزان جـذب نـوری در طـول مـوج ۵۷۰ نانومتر خوانده شد.

۲–۸–۳– بررسی مورفولوژی سلولها بر سطح داربست

مورفولوژی سلولها بر سطح نمونهها با میکروسکوپی الکترونی روبشی مورد ارزیابی قرار گرفت. برای آمادهسازی نمونهها جهت تصویربرداری، نمونهها تحت شرایط استریل از درون ظرف کشت سلول خارج و به ظرف دیگری برای انجام فرایند تثبیت سلولها منتقل شد. ابتدا، سلولها با محلول PBS دو



شکل ۱– تصویر میکروسکوپی الکترونی روبشی از داربست پلی کاپرولاکتون



شكل ۲- تصوير ميكروسكوپي الكتروني روبشي از داربست پلي كاپرولاكتون: الف) داربست A و ب) داربست B

مرتبه شستشو داده شد و برای مدت زمان ۹۰ دقیقه درون محلول گلوتار الدهید ۲/۵ درصد قرار داده شد. نمونه ها پس از خروج از درون گلوتار الدهید با PBS شسته و عملیات آبگیری با اتانول با غلظتهای ۵۰،۷۰،۶۰ و ۱۰۰ درصد به ترتیب به مدت ۱۵ دقیقه انجام گرفت. بعد از خروج نمونه ها از الکل و خشک شدن نهایی، نمونه ها با طلا پوشش داده شد و توسط میکروسکوپی الکترونی روبشی، مورفولوژی سلول ها مشاهده شد.

## ۲–۹– ارزیابی آماری

مقایسه آماری دادههای به دست آمده توسط روش t-student انجام شد. تعداد تکرار برای آزمونها، سه درنظر گرفته شده و نتایج به صورت میانگین± انحراف از معیار گزارش شده است.

## ۳– نتايج و بحث

۳-۱- بررسی ساختار و مورفولوژی سطح نمونهها شکل (۱) مورفولوژی سطح LPC را نشان می دهد. ساختار آن از الیافی با اندازه نسبتاً غیریکنواخت با متوسط قطر الیاف ۱۹۱ نانومتر تشکیل شده است. در الکتروریسی هنگامی که از یک پلیمر غیررسانا مانند LPC استفاده می شود، پلیمر نمی تواند بارها را تا جمع کننده با خود حمل کند، بنابراین پلیمر به خوبی در میدان کشیده نمی شود. اما زمانی که همراه با LPC، پلیمر طبیعی کراتین به ترکیب افزوده شود، محلول به خوبی، بارها را بر خود نگه می دارد و تا جمع کننده به خوبی در میدان کشیده می شود [۲۶].

شکل (۲– الف) مورفولوژی نمونه A را نشان میدهـد کـه این ساختار دارای الیافی با اندازه نسبتاً یکنواخت و بـدون گـره

	-		
وكسى آپاتيت (نانومتر)	قطر ذرات هيدر	قطر الياف (نانومتر)	نمونه
-		191 ±81/01	PCL
_		$1 \text{ fm} \pm 1 \circ / \text{ fm}$	А
۲۰۰±۲/	۲۳	$\circ \wedge \pm \wedge / \Upsilon \wedge$	В

جدول ۲ – متوسط قطر الیاف در داربست ها و متوسط اندازه ذرات هیدروکسی آیاتیت



(\* متوسط قطر الیاف در داربست B نسبت به داربست A و PCL، معنی دار (۵۰/۰۰) است)

آپاتیت روی سطح الیاف و قطر الیاف بهترتیب حدود ۲۰۰ نانومتر و ۱۰۸ نانومتر محاسبه شد (شکل ۳). با افزودن HA به محلول A، گرانروی، غلظت محلول و میزان رسانایی محلول الکترریسی افزایش مییابد که عاملی بر کاهش قطر الیاف در داربست B است [۲۷]. در روش الکتروریسی، ویسکوزیته محلول باید در حدی باشد که وقتی جریان باریک و پر شتاب محلول پلیمری، نوک سوزن را در حین الکتروریسی ترک میکند، همزمان که محلول پلیمر به طرف صفحه جمع کننده حرکت میکند، کشیده شود. با افزایش ویسکوزیته اثر متقابل بیشتری بین حلال و مولکولهای پلیمر ایجاد میشود مولکولهای بیشتر شوند. بابرهای الکتریکی کشیده میشود مولکولهای منتشر شوند. بنابراین مولکولهای حلال برای اینکه تحت تأثیر منتشر شوند. بنابراین مولکولهای حلال برای اینکه تحت تأثیر را افزایش داده و باعث کاهش مییابند و هدایت الکتریکی را افزایش داده و باعث کاهش مییابند و هدایت الکتریکی را افزایش داده و باعث کاهش قطر الیاف میشوند [۸۲]. است. با مقایسه میانگین قطر الیاف پلی کاپرولاکتون و داربست A، مشاهده می شود که با افزایش درصد کراتین در ترکیب، قطر الیاف الکتروریسی شده ۱۰/۸۶ ± ۱۸۴ نانومتر کاهش می یابد (جدول ۲). کاهش قطر الیاف در داربست A به هدایت الکتریکی (رسانایی) مناسب محلول الکتروریسی که در اثر اضافه کردن کراتین ایجاد شده است، مرتبط است. گروه های آمینی موجود در کراتین که دارای بار منفی هستند، باعث افزایش هدایت الکتریکی محلول می شوند [۸]. شکل (۲- ب) با خواص بهینه، علاوه بر کراتین، هیدروکسی آپاتیت با PCL با خواص بهینه، علاوه بر کراتین، هیدروکسی آپاتیت با LPC با خواص بهینه، علاوه بر کراتین، هیدروکسی آپاتیت با CL دارست ی مورفولوژی کشیده و صاف از الیافی با سایز نسبتاً یکنواخت و درات به صورت همگن در سطح الیاف، توزیع و با حداقل گره نتکیل شده است.

در تصاویر میکروسکوپی متوسط اندازه ذرات هیدروکسی

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۶، شمارهٔ ۴، زمستان ۱۳۹۶



۲۹۴۶، ۱۱۶۷، ۲۹۴۶ و ۲۸۶۸ بر سانتی متر به ترتیب مرتبط به گروههای (O=O)، (O-O)، ( C-O-C) و CHT ترانس و سیس در پلی کاپرولاکتون هستند [۱۱]. عدد موجی های ۶۰۴ و ۱۰۶۵ بر سانتی متر معرف گروه (O-P-O)، پیک های ۷۲۲ و ۱۴۵۷ بر سانتی متر مربوط به پیوند کربنات و عدد موجی ۳۵۷۵ بر سانتی متر منسوب به گروه HO در AH هستند (شکل ۴-ج) [۲۹]. بنابراین، در شکل (۵)، حضور تمام پیک های معرف کراتین،

در شکل (۴) طیف سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه کراتین، پلیکاپرولاکتون و هیدروکسی آپاتیت در محدوده ۴۰۰ – ۴۰۰۰ بر سانتیمتر مشاهده می شود. پیکهای موجود در عدد موجهای ۱۷۰۳ بر سانتیمتر، ۱۵۸۰ و ۱۳۰۶ بر سانتیمتر معرف گروههای آمید نوع ۱ و ۲ و ۳ در کراتین است (شکل ۴ – الف) [۲۳]. شکل (۴ – ب) طیف سنجی مادون قرمز فوریه پلیکاپرولاکتون را نشان میدهد. پیکهای ارتعاشی ظاهر شده در عدد موجیهای ۱۷۳۰،

	•		
اندازه تخلخل	درصد تخلخل	- l	
(میکرومتر)	(در صد)	توع داربست	
$1/2$ $\pm$ $0/1$	۷۲±۴	PCL	
۲/۱۱± ۰/۱۷	$\wedge 1 \pm \Delta$	А	
$\gamma/22 \pm 0.07$	۹°±۳	В	

جدول۳- تخلخل و اندازه تخلخل داربستها

BET	ازمون	در	نمونهها	به	مر بو ط	های	' _ يار امتر	جدول ۴
		-	<u> </u>	•	<u> </u>	<u> </u>		

محدوده كاليبراسيون	واجذب سطحي	جذب سطحي	سطح ویژه (مترمربع بر گرم)	نمونه
8/44	۰/٣۶	۰/۳V	$\Delta/4$ $A$ $\pm \circ/\Delta$ )	А
۶/۴۵	۰/۷۳	۰/V۵	۱۰/۶۶۵±۰ /۲۴	В

پلی کاپرولاکتون و هیدروکسی آپاتیت بدون حضور ترکیب و پیوند ناخواستهای در هر دو داربست A و B مشاهده می شود.

۲-۳- آنالیز درصدتخلخل و سطح ویژه داربستها

در هر دو داربست با وجود کراتین، تورم زنجیرههای کراتین در محیطهای آبی رخ می دهد. در نتیجه حجم داربست با توجه به آب دوستی آنها به شدت افزایش می یابد. بنابراین، اندازه تخلخلهای ایجاد شده در داربست ها به مراتب بزرگ و در حدود دو میکرون حاصل می شود (جدول ۳). با توجه به اینکه اندازه متوسط تخلخل در داربست برای نفوذ سلول های استخوانی به درون داربست های مهندسی بافت استخوان در حدود میکرون است [۳۱]. بنابراین داربست مهندسی بافت دارای اندازه تخلخل مناسب به عنوان داربست مهندسی بافت استخوان هستند.

در اثر جذب و واجذب گاز توسط نمونه ها میزان سطح ویژه نمونه ها در آزمون BET محاسبه شد. با کاهش قطر الیاف در داربست B، سطح ویژه داربست B در مقایسه با داربست A ۵/۹۸۹ به ۵/۶۶۵ مترمربع بر گرم افزایش یافت (جدول ۴). حضور نانوذرات هیدروکسی آپاتیت در سطح داربست سبب افزایش سطح ویژه در داربست B می شود. در حین انجام آزمون مشاهده شد که داربست B به همان میزان جذب گاز، واجذب داشته است و مقدار میزان جذب گاز در داربست B به نسبت داربست A دو برابر است که نشاندهنده دو برابر بودن حجم کل حفرات در داربست B نسبت به داربست A است. در جـدول (۳) میـزان درصـد تخلخـل داربسـتهـای B،A و پلیکاپرولاکتون که با روش جابهجایی مایع و اندازه تخلخل که توسط تصاوير ميكروسكويي الكتروني ونرمافزار Image j محاسبه شده است را نشان میدهد. داربستهای تهیه شده با روش الکتروریسی دارای تخلخل بالاتر از ۸۰ درصد هستند که دستیابی به این اندازه تخلخل ها در مهندسی بافت استخوان امری ضروری برای انتشار یکنواخت سلول،ها در سرتاسر فضای داربست است [۳۰]. در این تحقیق، ۷۲ درصد تخلخل برای داربست پلیکاپرولاکتون مشاهده شد که با افزودن کراتین به محلول پلی کاپرولاکتون، مقدار درصد تخلخل تـ ۸۱ درصد افزایش یافت. این نتایج نشان میدهد که داربست کراتین نمى تواند به تنهايي به عنوان داربست مهندسي بافت استخوان به كاربرده شود. همچنين، با افزودن هيدروكسي آپاتيت به محلول A، درصد تخلخل از ۸۱ درصد به ۹۰ درصد در نمونه B افزایش یافت. بنابراین، داربست B با درصد تخلخل زیاد می تواند گزینهای مناسبی برای مهندسی بافت استخوان باشد.

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۶، شمارهٔ ۴، زمستان ۱۳۹۶

کاهش وزن (روز ۱۴) (٪)	کاهش وزن (روز ۷) (٪)	کاهش وزن (روز ۳) (٪)	کاهش وزن (روز ۱) (٪)	نمونه
74± 7/09	1V± 1/74	147 °\14	۵± •/۲	А
$f \varphi_{\pm} \circ / \Delta \Lambda$	٣١± •/٣٧	۲۶± ۰/۳۰	۱۴± •/۱۵	В

جدول ۵– درصد کاهش وزن نمونهها در زمانهای متفاوت



شکل ۶– میزان جذب نوری سلول.های Saos-۲ بر سطح داربست.های A و B پس از سه روز کشت (\* میزان رشد سلول.ها بر سطح داربست B نسبت به داربست A و کنترل، معنی.دار (۵۹-/۰۰) است)

داربست ایجاد می شود [۲۵]. همان طور که مظفری و همکاران [۳۲] در مطالعهای، تأثیر ذرات هیدروکسی آپاتیت را بر زیست تخریب پذیری کامپوزیت پلی کاپرولاکتون / هیدروکسی آپاتیت مورد بررسی قرار دادند و نشان دادند که در اثر تخریب داربست کامپوزیتی و حضور ذرات هیدروکسی آپاتیت ، محیط قلیایی می شود و PH محلول افزایش مییابد و در نتیجه مقدار کاهش وزن داربست حاوی ذرات AH، افزایش مییابد.

۳-۴- بررسی میزان رشد و سمیت سلولی (MTT) شکل (۶) و (۷) بهترتیب میزان جذب نوری توسط سلولهای Saos-۲ بر داربستهای A و B و تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی آنها را پس از سه روز کشت نشان میدهد. تکثیر و رشد سلولهای بیشتری بر داربست B در مقایسه با داربست A مشاهده شد. بهدلیل حضور ذرات نانوهیدروکسی ۳–۳– آنالیز رفتار زیست تخریب پذیری داربستها میزان کهش وزن داربست A و B در جدول (۵) مشاهده میشود. نتایج نشان می دهد که با وجود کراتین و پلی کاپرولاکتون تخریب در هر دو داربست رخ می دهد. میزان کاهش وزن داربست B با گذشت زمان تقریباً دو برابر میزان کاهش وزن داربست A است. با افزودن نانوذرات هیدروکسی آپاتیت در داربست، قطر الیاف کهش، سطح ویژه و درصد کامپوزیت پلی لاکتیک اسید/ پلی کاپرولاکتون/ هیدروکسی آپاتیت انجام دادند، مشاهده کردند که با افزودن نانوذرات هیدروکسی آپاتیت به کامپوزیت پلیمری، آبدوستی کامپوزیت افزایش می یابد. بنابراین، حضور هیدروکسی آپاتیت باعث افزایش آبدوستی داربست و در نتیجه افزایش نفوذ محلول



B شکل ۷– تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی پس از سه روز کشت سلول ۲-Saos الف) داربست A، ب) داربست B و ج) داربست B با حضور ذرات کلسیم فسفات بر نانوالیاف

سلولها در نقاطی از سطح داربست که ایـن ذرات وجـود دارد زیادتر است.

## ۴- نتیجهگیری

در این پژوهش نانوالیاف کراتین/ پلی کاپرولاکتون/ هیدروکسی آپاتیت ب.هروش الکتروریسی ساخته شد و با داربست کراتین/ پلی کاپرولاکتون مورد مقایسه قرار گرفت. نتایج آزمونها، کاهش قطر نانوالیاف و افزایش میزان تخلخل، زیست تخریب پذیری و سطح ویژه در داربست دارای نانوذرات هیدروکسی آپاتیت را نسبت به داربست بدون هیدروکسی آپاتیت نشان داد. همچنین افزایش رشد و تکثیر سلولهای استخوانی بر سطح داربستهای A و B نسبت به کنترل مشاهده شد. بنابراین با توجه به نتایج حاصل از این تحقیق، می توان داربست کراتین/ پلی کاپرولاتون/ هیدروکسی آپاتیت را گزینه مناسبی برای مهندسی بافت استخوان به کار برد. آپاتیت در داربست B و کاهش قطر الیاف که منجر به افزایش تخلخل در داربست می شود رشد و تکثیر ۴۸۰ درصد سلول بر سطح داربست B در مقایسه با داربست A با ۲۶۰ درصد رشد سلول مشاهده شد. بنابراین نتایج به دست آمده بیانگر زیست سازگاری عالی هر دو نمونه نسبت به تکثیر ۱۰۰ درصدی نمونه کنترل منفی است. ادوارد و همکاران [۱۱] مطالعهای بر کامپوزیت پلیکاپرولاکتون/ کراتین انجام دادند و وجود کراتین را عاملی برای رشد و تکثیر عالی سلولهای استخوانی بر سطح داربست گزارش کردند. در این تحقیق، نانوذرات هیدروکسی سلولهای استخوانی بر سطح داربست B است. در شکل (۷-آپاتیت به عنوان عاملی مؤثر بر رشد بیش از صد درصد مسلولهای استخوانی بر سطح داربست B است. در شکل (۷-آپاتیت در راد سلولهای استخوانی را بر سطح داربست مشاهده می شود. با توجه به حضور ذرات نانو هیدروکسی مشاهده می شود. با توجه به حضور ذرات نانو ایاف ایجاد مشاهده همان طور که در شکل (۷- ج) مشاهده می شود، رشد واحد یزد و پژوهشکده نانو و نساجی دانشگاه صنعتی اصفهان

تشکر و قدردانی میکنند.

- 1. autograft
- 2. allograft
- 3. foreign body giant cells (FBGC)
- 4. casting solvent
- 5. Phase Separation
- 6. Gas Foaming
- 1. Rouse, J. G., and Van Dyke, M. E., "A Review of Keratin-Based Biomaterials for Biomedical Applications", Materials, Vol. 3, No. 2, pp. 999-1014, 2010.
- 2. Kharkar, P. M., Kiick, K. L., and Kloxin, A. M., "Designing Degradable Hydrogels for Orthogonal Control of Cell Microenvironments", Chemical Society Reviews, Vol. 42, No. 17, pp. 7335-7372, 2013.
- 3. Vroman, I., and Tighzert, L., "Biodegradable Polymers", Materials, Vol. 2, No. 2, pp. 307-344, 2009.
- 4. Subramanian, A., Krishnan, U. M., and Sethuraman, S., "Development of Biomaterial Scaffold for Nerve Tissue Engineering: Biomaterial Mediated Neural Regeneration", Journal of Biomedical Science, Vol. 16, No. 1, pp. 1, 2009.
- 5. Zhu, J., and Marchant, R. E., "Design Properties of Hydrogel Tissue-Engineering Scaffolds", Expert Review of Medical Devices, Vol. 8, No. 5, pp. 607-626, 2011.
- 6. Nicodemus, G. D., and Bryant, S. J., "Cell Encapsulation in Biodegradable Hydrogels for Tissue Engineering Applications", Tissue Engineering Part B: Reviews, Vol. 14, No. 2, pp. 149-165, 2008.
- 7. Hill, P., Brantley, H., and Van Dyke, M., "Some Properties of Keratin Biomaterials: Kerateines", Biomaterials, Vol. 31, No. 4, pp. 585-593, 2010.
- 8. Zhao, X., Lui, Y. S., Choo, C. K. C., Sow, W. T., Huang, C. L., Ng, K. W., Tan, L. P., and Loo, J. S. C., "Calcium Phosphate Coated Keratin-PCL Scaffolds for Potential Bone Tissue Regeneration", Materials Science and Engineering: C, Vol. 49, pp. 746-753, 2015.
- 9. Ahmed, E. М., "Hydrogel: Preparation, Characterization, and Applications: A Review", Journal of Advanced Research, Vol. 6, No. 2, pp. 105-121, 2015.
- 10. Mohan, T., Mohan, T., Hribernik, S., Kargl, R., and Stana-Kleinschek, K., "Nanocellulosic Materials in Tissue Engineering Applications", Cellulose-Fundamental Aspects and Current Trends InTech,

- 7. Scanning Electron Microscopy (SEM)
- 8. Fourier Transform Infrared Spectrophotometer (FTIR)
- 9. in vitro
- 10.fetal bovine serum (FBS)
- 11.methyl thiazol tetrazolium (MTT)

مراجع

Vol. 10, No. 5772, p. 59889, 2015.

11. Edwards, A., Jarvis, D., Hopkins, T., Pixley, S., and Bhattarai, N., "Poly (E-Caprolactone)/Keratin-Based Composite Nanofibers for Biomedical Applications", Journal of Biomedical Materials Research Part B: Applied Biomaterials, Vol. 103, No. 1, pp. 21-30, 2015.

مهندسی بافت سخت"، مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۵،

شماره ۳، ص ۲۸–۱۳، پاییز ۱۳۹۵.

13. Hong, S., and Kim, G. H., "Electrospun Polycaprolactone/Silk Fibroin/Small Intestine Submucosa Composites for Biomedical Applications", Macromolecular Materials and Engineering, Vol. 295, No. 6, pp. 529-534, 2010.

- 15. Qiao, T., Jiang, S., Song, P., Song, X., Liu, Q., Wang, L., and Chen, X., "Effect of Blending HA-g-PLLA on Xanthohumol-Loaded PLGA Fiber Membrane," Colloids and Surfaces B: Biointerfaces, Vol. 146, pp. 221-227, 2016.
- 16. Shin, C., Chen, X. C., Prausnitz, J. M., and Balsara, N. P., "Effect of Block Copolymer Morphology Controlled by Casting-Solvent Quality on Pervaporation of Butanol/Water Mixtures", Journal of Membrane Science, Vol. 523, pp. 588-595, 2017.
- 17. Arjmand, M., Ke, J. H., and Szlufarska, I., "Control of Surface Induced Phase Separation in Immiscible Semiconductor Alloy Core-Shell Nanowires",

Computational Materials Science, Vol. 130, pp. 50-55, 2017.

- 18. Joshi, M. K., Pant, H. R., Tiwari, A. P., Park, C. H., and Kim, C. S., "Multi-layered Macroporous Three-Dimensional Nanofibrous Scaffold via a Novel Gas Foaming Technique", *Chemical Engineering Journal*, Vol. 275, pp. 79-88, 2015.
- Shrestha, B. K., Mousa, H. M., Tiwari, A. P., Ko, S. W., Park, C. H., and Kim, C. S., "Development of Polyamide-6, 6/Chitosan Electrospun Hybrid Nanofibrous Scaffolds for Tissue Engineering Application", *Carbohydrate Polymers*, Vol. 148, pp. 107-114, 2016.
- 20. Yu, H., Jia, Y., Chen, G., and Zhang, Y., "Fabrication of Core/Sheath PCL/PEG–PNIPAAm Fibers as Thermosensitive Release Carriers by a New Technique Combining Blend Electrospinning and Ultraviolet-Induced Graft Polymerization", *Materials Letters*, Vol. 164, pp. 505-508, 2016.
- 21. Sisson, K., Zhang, C., Farach-Carson, M. C., Chase, D. B., and Rabolt, J. F.," Fiber Diameters Control Osteoblastic Cell Migration and Differentiation in Electrospun Gelatin", *Journal of Biomedical Materials Research Part A*, Vol. 94, No. 4, pp. 1312-1320, 2010.
- 22. Pham, Q. P., Sharma, U., and Mikos, A. G., "Electrospun Poly (ε-Caprolactone) Microfiber and Multilayer Nanofiber/Microfiber Scaffolds Characterization of Scaffolds and Measurement of Cellular Infiltration", *Biomacromolecules*, Vol. 7, No. 10, pp. 2796-2805, 2006.
- 23. Boakye, M. A., Rijal, N. P., Adhikari, U., and Bhattarai, N., "Fabrication and Characterization of Electrospun PCL-MgO-Keratin-Based Composite Nanofibers for Biomedical Applications", *Materials*, Vol. 8, No. 7, pp. 4080-4095, 2015.
- 24. Gryshkov, O., Klyui, N. I., Temchenko, V. P., Kyselov, V. S., Chatterjee, A., Belyaev, A. E., Lauterboeck, L., Iarmolenko, D., and Glasmacher, B., "Porous Biomorphic Silicon Carbide Ceramics Coated with Hydroxyapatite as Prospective Materials for Bone Implants", *Materials Science and Engineering: C*, Vol. 68, pp. 143-152, 2016.
- Ghorbani, F. M., Kaffashi, B., Shokrollahi, P., Seyedjafari, E., and Ardeshirylajimi, A., "PCL/Chitosan/Zn-Doped nHA Electrospun

Nanocomposite Scaffold Promotes Adipose Derived Stem Cells Adhesion and Proliferation", *Carbohydrate Polymers*, Vol. 118, pp. 133-142, 2015.

- 26. Fridrikh, S. V., Jian, H. Y., Brenner, M. P., and Rutledge, G. C., "Controlling the Fiber Diameter During Electrospinning", *Physical Review Letters*, Vol. 90, No. 14, p. 144502, 2003.
- 27. Liao, G., Jiang, Sh., XU, X., and Ke, Y., "Electrospun Aligned PLLA/PCL/HA Composite Fibrous Membranes and Their in Vitro Degradation Behaviors", *Materials Letters*, Vol. 82, pp. 159-162, 2012.
- 28. Baratéla, F. J. C., Higa, O. Z., dos Passos, E. D., and de Queiroz, A. A. A., "Fabrication of Electrospun HPGL Scaffolds via Glycidyl Methacrylate Crosslinker: Morphology, Mechanical and Biological Properties", *Materials Science and Engineering: C*, Vol. 73, pp. 72-79, 2017.
- 29. Chen, J., Peng, C., Nie, J., Kennedy, J. F., and Ma, G., "Lyophilization as a Novel Approach for Preparation of Water Resistant HA Fiber Membranes by Crosslinked with EDC", *Carbohydrate Polymers*, Vol. 102, pp. 8-11, 2014.
- 30. Kang, D. H., and Kang, H. W., "Surface Energy Characteristics of Zeolite Embedded PVDF Nanofiber Films with Electrospinning Process", *Applied Surface Science*, Vol. 387, pp. 82-88, 2016.
- 31. Mohammadi, Y., Mirzadeh, H., Moztarzadeh, F. E., Soleymani, M., and Jabari, E., "Design and Fabrication of Biodegradable Porous Chitosan/Gelatin/Tricalcium Phosphate Hybrid Scaffolds for Tissue Engineering", *Polymer Science* and Technology, Vol. 20, No. 3, pp. 297-308, 2007.