

مقاله پژوهشی

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

دوره ۱۸، آذر ۱۳۹۸، ۹۳۵-۹۵۰

تغییر بیان ژن TC1 تحت تأثیر عصاره هیدروالکلی گیاه رازیانه در سرطان تیروئید القاء شده در موش سوری: یک مطالعه تجربی

زکيه واحد^۱، خدیجه شاهرخ آبادی^۲

دریافت مقاله: ۹۷/۱۱/۲۳ ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۹۸/۱/۲۴ دریافت اصلاحیه از نویسنده: ۹۸/۴/۲۴ پذیرش مقاله: ۹۸/۴/۲۵

چکیده

زمینه و هدف: سرطان تیروئید شایع‌ترین بدخیمی آندوکراین است که ۱ درصد تمام سرطان‌ها را تشکیل می‌دهد. یکی از ژن‌های مؤثر در سرطان تیروئید ژن TC1 است. لذا هدف این تحقیق، تعیین تغییرات بیان ژن TC1 تحت تأثیر عصاره هیدروالکلی گیاه رازیانه در موش سوری بود.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی عصاره هیدروالکلی گیاه رازیانه تهیه گردید، سپس غلظت‌های مورد نیاز برای مراحل آزمایش آماده و تست MTT بر روی سلول‌های BCPAP و L929 انجام شد. همزمان، القاء تومور در موش‌های سوری انجام گردید. از بافت تیروئید نمونه‌برداری و سپس استخراج RNA و سنتز cDNA انجام شد. بررسی نتایج تغییرات بیان ژن با تکنیک RealTime و با استفاده از آزمونهای آماری t-test و ANOVA و آنالیز Tukey صورت گرفت.

یافته‌ها: عصاره رازیانه بقاء و تکثیر سلول‌های سرطانی را کاهش داده است. کم‌ترین بقاء سلولی در غلظت ۲۰۰ میکروگرم دیده شد که این کاهش معنی‌دار است ($p < 0/05$). هم‌چنین بیان ژن TC1 در روز ۲۸ پس از القاء سرطان افزایش معنی‌دار و پس از تیمار با عصاره کاهش معنی‌دار داشته است ($p < 0/05$).

نتیجه‌گیری: طبق نتایج، بیان ژن TC1 در بدخیمی‌های تیروئید افزایش نشان می‌دهد. بنابراین شاید بتوان از ژن TC1 به تنهایی یا به صورت ترکیب با سایر ژن‌ها به عنوان مارکری برای تمایز بین نمونه‌های بدخیم و خوش‌خیم استفاده کرد. هم‌چنین تیمار با عصاره رازیانه باعث کاهش بیان ژن و نیز کاهش و افزایش تکثیر سلولی در رده‌های سلولی شده است. بنابراین شاید بتوان از عصاره رازیانه برای بهبود تکثیر سلولی و هم‌چنین مهار سلول‌های سرطانی بهره گرفت.

واژه‌های کلیدی: پاپیلاری کارسینوما، ژن TC1، رنگ‌سنجی MTT، رازیانه

۱- کارشناس ارشد ژنتیک، گروه زیست‌شناسی، واحد دامغان، دانشگاه آزاد اسلامی، دامغان، ایران

۲- نویسنده مسئول) استادیار، دکترای ژنتیک مولکولی، گروه زیست‌شناسی، واحد مشهد، دانشگاه آزاد اسلامی، مشهد، ایران

تلفن: ۰۵۱-۸۴۳۵۰۵۰، دورنگار: ۰۵۱-۳۸۴۳۵۰۵۰، پست الکترونیکی: Shahrokhaby@yahoo.com

مقدمه

سرطان پس از بیماری‌های قلب و عروق دومین علت شایع مرگ می‌باشد. سرطان عموماً بیماری سنین بالاست، به همین دلیل میزان بروز برخی از سرطان‌ها در دهه چهارم تا ششم زندگی افزایش می‌یابد، به طوری که با افزایش عمر، احتمال ابتلاء به سرطان نیز بیش‌تر می‌شود. جهش در تعداد زیادی از ژن‌ها سبب بروز سرطان است. معمولاً رخداد ۳ تا ۲۰ جهش بسته به نوع سرطان برای وقوع سرطان ضروری است و معمولاً سال‌ها طول می‌کشد تا چندین جهش در یک سلول رخ دهد [۱].

سرطان تیروئید شایع‌ترین بدخیمی آندوکراین است و ۱ درصد تمام سرطان‌ها را تشکیل می‌دهد [۲]. سرطان تیروئید نسبت به سایر سرطان‌ها در سنین پایین‌تری ظاهر می‌شود و در زنان سه برابر بیش‌تر از مردان دیده می‌شود. این سرطان در ایران هفتمین سرطان شایع در زنان و چهاردهمین در مردان و یازدهمین سرطان شایع در هر دو جنس می‌باشد [۳]. هم‌چنین در ایران میانگین سنی بیماران ۴۳ سال و نسبت زن به مرد ۱/۸ به ۱ است [۴]. عواملی هم چون جنسیت، سن، رژیم غذایی، اشعه‌های رادیواکتیو، وراثت و سابقه خانوادگی در ابتلاء به سرطان تیروئید مؤثرند [۵-۶]. از هر ده مورد سرطان تیروئید ۸ مورد آن پاپیلاری [۷] و یکی فولیکولار است که عمده به علت کمبود ید در رژیم غذایی افراد است [۸]. هم‌چنین حدود سه درصد از سرطان‌های تیروئید از نوع کارسینومای آناپلاستیک و حدود چهار درصد نیز از نوع مدولاری است. این نوع اغلب به غدد

لنفوای، ریه‌ها، کبد و سایر قسمت‌ها نیز گسترش می‌یابد. این دو تیپ اخیر در تشخیص و درمان بسیار سخت هستند [۹-۱۰].

غالباً از رده‌های سلولی سرطان تیروئید برای مطالعه سرطان تیروئید استفاده می‌شود. هر یک از رده‌های سلولی نیز از یک نوع سرطان تیروئید خاص مشتق می‌شود. به عنوان مثال رده سلولی WRO و FTC133 از سرطان فولیکولار، BCPAP از سرطان پاپیلاری با تمایز کم، K1 و TPC1 از سرطان پاپیلاری با تمایز بالا و 8505C از سرطان آناپلاستیک مشتق شده‌اند [۱۱].

ژن تنظیم نسخه برداری TC1 یا C8orf4 (Transcription and immune response regulator) یک ژن تنظیمی مهم در مهره‌داران است که هیپرپلازی بافت چربی و تعداد آدیپوسیت‌ها را کنترل کرده و تنظیم کننده مهمی برای سلول‌های بنیادی چربی است. هیپرپلازی بافت چربی ممکن است، در تنظیم متابولیسم دخالت داشته باشد [۱۲]. ژن TC1 در ایجاد کارسینوم‌های مختلف و بدخیمی‌های هماتولوژی دخالت دارد. هم‌چنین بیان ژن TC1 منجر به بدخیمی در غده تیروئید می‌شود، به طوری که می‌توان از آن به عنوان نشان‌گر بدخیمی استفاده کرد [۱۳]. مطالعات متعددی بیان‌گر بیان بالای ژن TC1 در بدخیمی‌های تیروئید در مقایسه با گروه‌های کنترل می‌باشد. نشان داده شده است که TC1 با chibby (cby) ارتباط برقرار کرده و رونویسی آن توسط B-catenin به صورت آنتاگونیستی تنظیم می‌شود [۱۴]. تنظیم TC1 توسط cby

گسترده‌ای از بیماری‌های دستگاه گوارش، دستگاه تولید مثل و سیستم تنفسی کاربرد دارد [۱۸].

با توجه به این‌که هدف از انجام این پژوهش تعیین تغییرات بیان ژن TC1، به‌عنوان یک ژن کلیدی و یک نشان‌گر بدخیمی در انواع سرطان، خصوصاً سرطان تیروئید است، بنابراین با استفاده از رده سلولی BCPAP، سرطان تیروئید در موش القاء گردید، سپس میزان تغییرات بیان ژن در بافت تیروئید نسبت به گروه کنترل و گروه تیمار با عصاره مطالعه گردید. همچنین اثر عصاره گیاه بر مورفولوژی و تکثیر سلول سرطانی و نرمال مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

این مطالعه تجربی در سال ۱۳۹۶ به منظور تعیین تغییرات بیان ژن در تومور القاء شده تیروئید در موش سوری، در آزمایشگاه تحقیقات ژنتیک دانشگاه آزاد اسلامی واحد مشهد انجام گردید. به این منظور دانه رازیانه به صورت تجارتي تهیه شد، همچنین گیاه رازیانه با کد هرباریومی ۱۰۰۱۱ در مرکز هرباریومی دانشگاه (IAUM) ثبت گردید.

مقدار ۳۰ گرم از دانه رازیانه توسط آسیاب برقی (مدل نیما-ایران) آسیاب گردید. پودر تهیه شده به منظور عصاره‌گیری همراه با ۳۰۰ سی سی محلول آب و الکل در داخل کاغذ مخصوص در دستگاه سوکسکله (شرکت Quickfit، انگلستان) قرار داده شد. عصاره‌گیری به مدت ۲۴ ساعت انجام گردید و سپس با حذف حلال عصاره خشک شده به دست آمد، بازده عصاره محاسبه گردید و سپس در

از اهمیت بیولوژیکی قابل توجهی در مسیر Wnt/B-catenin برخوردار است، به این ترتیب که مسیر سیگنالینگ توسط کاهش سرکوب به‌وسیله cby تحریک می‌شود. در واقع ژن‌های هدف B-catenin با تنظیم بالای TC1 در رفتار تهاجمی سرطان دخالت می‌کنند. بنابراین از ژن TC1 به تنهایی یا همراه با سایر ژن‌ها می‌توان به عنوان مارکری برای تمایز بیان نمونه‌های بدخیم و خوش‌خیم، استفاده کرد [۱۵].

امروزه گیاهان در طب سنتی جایگاه مهمی برای حفظ سلامت عمومی، همچنین برای جلوگیری، تشخیص، بهبود و درمان بیماری‌های جسمی و روحی در سراسر جهان پیدا کرده است. اعتقاد بر این است که گیاهان خواص دارویی و شفابخش دارند و مردم طی قرن‌ها از آنها استفاده می‌کرده‌اند [۱۶]. اولین بار F.Miler در سال ۱۷۶۸ در نسخه هشتم کتاب فرهنگ لغت باغبان خود، رازیانه را به نام Foeni Culum Valgare معرفی کرد. این گیاه دارویی متعلق به خانواده Umbelli iferae است که تقریباً در اکثر کشورها کشت داده شده و با نام Fennel در جهان شناخته می‌شود [۱۷]. رازیانه دارای یک ماده ضد التهابی به نام آنتول است که خواص ضد سرطانی فوق العادی دارد و به‌ویژه در پیشگیری از سرطان سینه مؤثر است. آنتی‌اکسیدان‌های قوی موجود در تخم رازیانه نه تنها برای پیشگیری از ابتلاء به سرطان مؤثرند بلکه برای حفظ سلامت تمام اعضای بدن مفیدند. این گیاه همچنین در طب سنتی در طیف

مراحل مختلف آزمایش از غلظت های مختلف عصاره جهت تیمار استفاده شد [۱۹].

سپس سلول های BCPAP و L929 (تهیه شده از انیستیتوپاستور ایران) در محیط کشت RPMI1640 حاوی ۱۰ درصد سرم جنین گاوی و ۱ درصد پنی سیلین-استرپتومایسین در انکوباتور CO₂ (مدل UN55، شرکت Memmert- آلمان) با دمای ۳۷ درجه و رطوبت ۹۵ درصد، رشد داده شدند. جهت بررسی تغییرات مورفولوژی و تکثیر سلول ها، تحت تیمار عصاره رازیانه، پس از کشت سلول ها در ۵ فلاسک مختلف، غلظت های صفر (کنترل)، ۱۰، ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر از عصاره تهیه شده رازیانه به فلاسک ها افزوده گردید. سپس طی ۴ روز از فلاسک ها با درشت نمایی 20X اینورت میکروسکوپ (مدل TE، شرکت نیکون- ژاپن) عکس تهیه و در کامپیوتر ذخیره شد. هم چنین برای انجام آزمایش MTT و سنجش سیتوتوکسیسیته، با استفاده از رنگ dimethyl MTT (thiazol tetrazolium bromide)، در سه پلیت ۹۶ خانه ای، سلول های BCPAP و L929 به صورت سه تایی کشت داده شدند. ۲۴ ساعت پس از کشت، غلظت های ۱۰، ۲۰، ۵۰، ۱۰۰، ۲۰۰، ۴۰۰ و ۸۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر به چاهک های سه تایی افزوده شد. یک ردیف سه تایی نیز به عنوان شاهد یا کنترل برای غلظت صفر در نظر گرفته شد. سپس بعد از ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت از انجام تیمار پلیت ها با ۲۰ میکرولیتر رنگ MTT تیمار گردید. پلیت ها به مدت ۴ ساعت در محیط تاریک و پیچیده در فویل آلومینیومی، در

انکوباتور انکوبه شده و بعد از خالی کردن رنگ به مقدار ۲۰۰ میکرولیتر DMSO به چاهک ها افزوده شد و بلافاصله بعد از پی پت کردن چاهک ها، جذب نوری (OD) توسط دستگاه الیزاخوان (مدل StatFax، شرکت Awareness- آمریکا)، قرائت گردید [۲۰-۱۹].

همزمان القاء تومور در ناحیه گردن موش های سوری انجام گردید. گروه های مورد آزمایش عبارت بودند از: ۱- گروه کنترل (شاهد)، به تعداد ۶ سر، که در اتاق حیوانات تحت شرایط دمایی و آب و غذای مناسب نگهداری شده و در زمان های متفاوت همزمان با سایر نمونه ها تشریح و نمونه برداری گردید. ۲- گروه توموری: جهت القاء سرطان در این گروه به تعداد ۱۸ سر، در روز صفر به هر یک تعداد ۱۰^۵ سلول سرطانی در ناحیه گردن بصورت زیر پوستی تزریق گردید [۲۱]. موش های این گروه روزهای ۱۴، ۲۱ و ۲۸ پس از تزریق سلول سرطانی تشریح شده و نمونه برداری از بافت تیروئید صورت گرفت. ۳- گروه توموری تیمار شده با عصاره رازیانه: در نمونه های این گروه به تعداد ۱۸ سر، علاوه بر القاء تومور، پس از توموری شدن در روزهای ۱ و ۷ عصاره تام رازیانه با دوز ۷۵ میلی گرم بر کیلوگرم، بر حسب وزن بدن موش، به صورت زیر پوستی تزریق شد، سپس نمونه برداری در روزهای ۱۴، ۲۱ و ۲۸ صورت گرفت. از تمامی گروه های مورد مطالعه نمونه برداری از تیروئید صورت گرفت. از بافت های تهیه شده با استفاده از کیت استخراج (شرکت دنا زیست، ایران)، استخراج RNA صورت گرفت. جهت بررسی کیفیت و کمیت RNA استخراج شده به ترتیب از ژل آگارز

پرایمرها به شرکت ژن فناوران سفارش داده شد. واکنش Real time-PCR توسط دستگاه BioTek (مدل EpachTE- آمریکا) طبق برنامه زمانی انجام گردید. نتایج با کمک نرم افزار آماری SPSS (نسخه ۱۶) تجزیه و تحلیل گردید و از روش‌های آماری تکمیلی مثل آزمون‌های t و ANOVA استفاده شد. هم‌چنین $p < 0.05$ به عنوان سطح معنی‌داری در نظر گرفته شد.

۱/۵ درصد و دستگاه نانودراپ (مدل ایپک، BioTek- آمریکا) استفاده شد. سپس برای تمام نمونه‌ها سنتز cDNA با استفاده از کیت پارس توس انجام شد [۲۲].

جهت انجام واکنش Real time-PCR ابتدا پرایمرهای ژن TC1 و GAPDH با استفاده از نرم افزار oligo نسخه ۷ و اطلاعات ژن در Gene Bank طراحی گردید. سپس جهت اطمینان پرایمرها در NCBI، Blast گردید. اطلاعات پرایمرهای مورد استفاده در جدول (۱) آمده است. آنگاه

جدول ۱- توالی پرایمرهای مورد استفاده در آزمایش Real Time PCR

Gene	Sequence(5'to3')	Amplicon Size(bp)
TC1	F: CATCTTCTCAGCCAAGGTGC	209 bp
	R: TAGGGACAGCCCAAGAACAC	
GAPDH	F: GGAAGGTGAAGGTCGGAGTCA	101 bp
	R:GTCATTGATGGCAACAATATCCAC	

نتایج

زمان و هم به غلظت آن وابسته است. به این ترتیب با افزایش غلظت عصاره رازیانه و افزایش زمان تیمار، مرگ سلول‌ها نیز افزایش یافته است. مرگ سلول‌ها به صورت دانه دانه یا دسته جمعی، با توجه به شکل سلولی، ایجاد غشاءهای چروکیده، دانه‌دار شدن هسته و سیتوپلاسم و مرفولوژی به هم ریخته نسبت به گروه کنترل ارزیابی گردید. لازم به ذکر است مطالعات با سه بار تکرار و عکسبرداری هر روز در ساعت مشخص و از مناطق نشانه‌گذاری شده در فلاسک‌های کشت صورت گرفته است. هم‌زمان تست MTT بر روی سلول‌ها در زمان‌های ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت انجام گردید.

همان‌گونه که در بخش قبل اشاره گردید این مطالعه با هدف بررسی تغییرات بیان ژن TC1 در تومور تیروئید انجام گردید. عصاره‌گیری از رازیانه به روش سوکسله انجام شد. نتایج نشان داد که بازده عصاره تهیه شده ۱۳/۸ گرم بود. نتایج مرفولوژی و تکثیر سلولی در شکل ۱ آمده است. همان‌گونه که در شکل ۱ دیده می‌شود عصاره رازیانه در روز اول و دوم و در غلظت‌های ۱۰۰ و ۲۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر منجر به توقف رشد و مرگ سلول‌ها گردیده است. در روزهای بعدی این نتیجه در غلظت‌های ۱۰ و ۵۰ نیز مشاهده گردید. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت تأثیر عصاره رازیانه در بازدارندگی رشد و مرگ سلول‌های سرطانی هم به

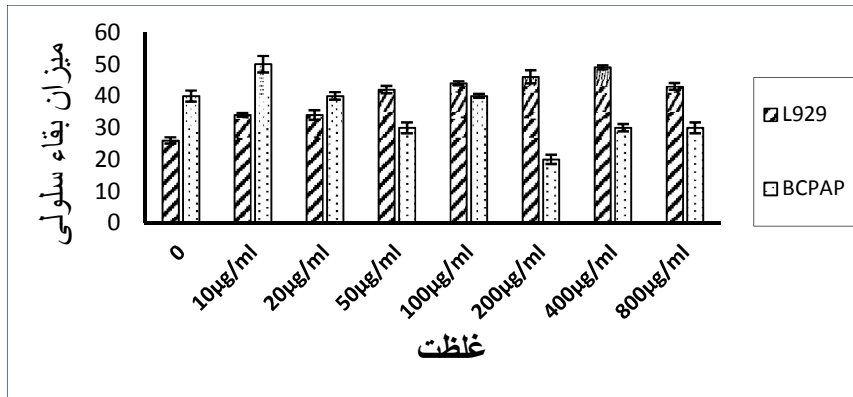
روز	روز اول	روز دوم	روز سوم	روز چهارم
دوز / صفر				
۱۰ میکروگرم بر میلی لیتر				
۵۰ میکروگرم بر میلی لیتر				
۱۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر				
۲۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر				

شکل ۱- سلول‌های BCPAP تیمار شده با عصاره رازیانه با غلظت‌های صفر، ۱۰، ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر و مطالعه آن‌ها در روزهای اول، دوم، سوم و چهارم بعد از تیمار. تفاوت تکثیر میان نمونه کنترل نسبت به تیمارهای مختلف مشاهده می‌گردد. کاهش تعداد سلول‌ها و مورفولوژی تغییر یافته به خصوص در تیمارهای ۱۰۰ و ۲۰۰ مشاهده می‌شود. (بزرگ‌نمایی ۱۲۰X اینورت میکروسکوپ)

داشته است که بیش‌ترین رشد مربوط به غلظت ۴۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر بوده است و این افزایش رشد معنی‌دار است ($p < 0.05$). در صورتی که رده سلولی BCPAP در اثر تیمار با عصاره کاهش تکثیر و کاهش بقای سلولی نشان داده است که این کاهش نسبت به کنترل معنی‌دار است

نتایج MTT بر روی رده‌های سلولی پس از ۴۸ ساعت در شکل ۲ آمده است. همان‌طور که در شکل مشاهده می‌شود رده سلولی L929 به عنوان رده نرمال سلولی نه تنها در برابر غلظت‌های مختلف عصاره، کاهش میزان بقاء نداشته بلکه نمونه تیمار شده نسبت به نمونه کنترل رشد بیش‌تری نیز

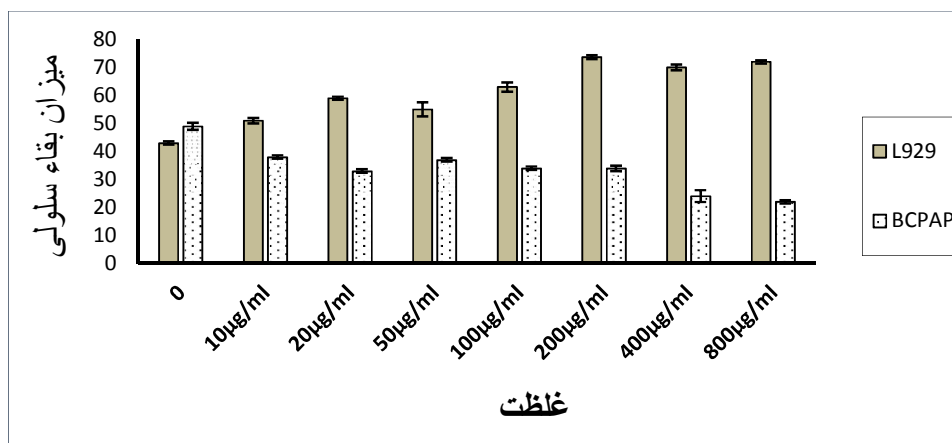
($p < 0.05$) کم‌ترین بقاء سلول‌های BCPAP در غلظت ۲۰۰ ساعت مربوط به تست MTT به دلیل معنی‌دار نبودن میکروگرم بر میلی‌لیتر بوده است. لازم به ذکر است نتایج ۲۴ تغییرات آن گزارش نشده است.



شکل ۲- بررسی میزان سمیت عصاره رازیانه بر روی رده سلولی L929 و BCPAP پس از ۴۸ ساعت مقایسه میزان بقاء در نمونه‌های کنترل نسبت به تیمار. کاهش میزان بقاء در غلظت‌های ۲۰۰ به بعد معنی‌دار است. ($p < 0.05$)

است ($p < 0.05$). در حالی‌که عصاره بر روی رشد، بقاء و تکثیر سلول‌های سرطانی اثر مهارکنندگی نشان داده است. بیش‌ترین کاهش بقاء مربوط به غلظت ۲۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر است که این کاهش از نظر آماری معنی‌دار است ($p < 0.05$).

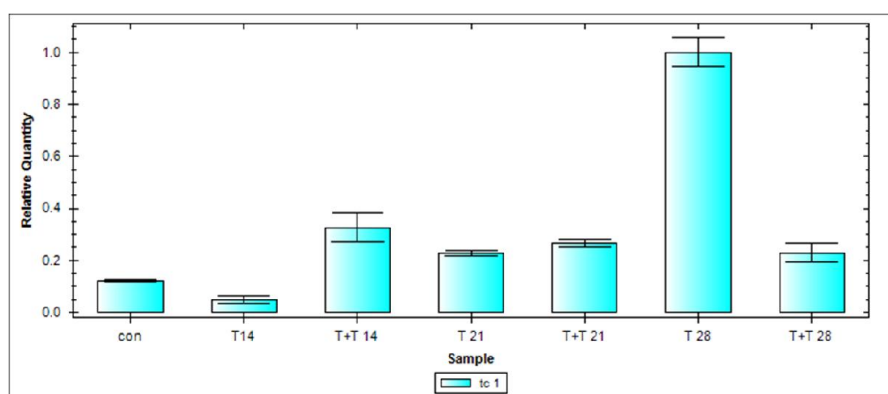
نتایج MTT برای رده سلولی L929 و BCPAP پس از ۷۲ ساعت در شکل ۳ آمده است. همان‌طور که در شکل مشخص است غلظت‌های مختلف عصاره بر روی سلول‌های نرمال نه تنها اثری مبنی بر مهار یا کاهش رشد نشان نداده‌اند، بلکه به نظر می‌رسد اثر تحریکی بر رشد سلول‌ها نیز دارد. این افزایش بقاء سلولی در غلظت ۲۰۰ معنی‌دار



شکل ۳- بررسی میزان سمیت عصاره رازیانه بر روی رده سلولی L929 و BCPAP پس از ۷۲ ساعت مقایسه میزان بقاء در نمونه‌های کنترل نسبت به تیمار. کاهش میزان بقاء در غلظت‌های ۱۰۰ به بعد معنی‌دار است. ($p < 0.05$)

بیان نسبت به کنترل و نمونه T14 نشان داده است. در اثر تیمار با عصاره رازیانه در روز بیست و یکم بعد از القاء تومور در ژن TC1 نسبت به نمونه‌ای که فقط توموری شده بود و نمونه کنترل، افزایش بیان مشاهده شد. در روز بیست و هشتم در نتیجه تیمار با عصاره رازیانه به میزان قابل توجهی از بیان این ژن کاسته شد. بنابراین با توجه به شکل ۴، در میان نمونه‌های توموری روزهای ۱۴، ۲۱ و ۲۸ بیش‌ترین بیان ژن مربوط به روز ۲۸ است. افزایش معنی‌دار بیان ژن TC1، ۲۸ روز پس از القاء تومور نشان دهنده ارتباط ژن TC1 با مراحل سرطانی شدن تیروئید است. هم‌چنین در میان نمونه‌های تیمار شده با عصاره رازیانه، کاهش بیان ژن در روز ۲۸ نشان دهنده عملکرد مطلوب عصاره در جلوگیری از بیان ژن TC1 است. لازم به ذکر است معنی‌داری در سطح $p < 0.05$ با استفاده از خروجی دستگاه RealTime محاسبه شده است.

هدف مهم دیگر این تحقیق بررسی میزان تغییرات بیان ژن TC1، به عنوان یکی از چندین ژن تغییر دهنده مسیر سیگنالینگ سلول‌های سرطانی بود. شکل ۴ میزان تغییرات بیان ژن TC1 را در گروه‌های مورد مطالعه در موش سوری نشان می‌دهد. همان‌طور که در بخش مواد و روش‌ها نیز گفته شد به جز نمونه کنترل، در سایر نمونه‌ها ابتدا توسط سلول‌های سرطانی، بافت تیروئید مورد القاء تومور قرار گرفت و سپس در نیمی از نمونه‌ها دو مرحله تیمار با عصاره رازیانه صورت گرفت. سپس تغییرات بیان ژن در تمامی نمونه‌ها با استفاده از پرایمرهای اختصاصی ژن TC1 و با روش نرمالیز کردن با ژن هوس کیپینگ مورد بررسی قرار گرفت. همان‌طور که در شکل ۴ دیده می‌شود ژن TC1 در روز چهاردهم پس از القاء تومور کاهش بیان داشته و در روز ۲۱ و ۲۸ پس از القاء تومور افزایش بیان نشان داد. در اثر تیمار با عصاره تام رازیانه در روز چهاردهم بعد از القاء تومور این ژن افزایش



شکل ۴- نتایج بیان ژن TC1 توسط دستگاه Bio Rad، ستونها به ترتیب نمونه کنترل (con)، نمونه توموری ۱۴ روزه (T14)، نمونه تیمار با عصاره رازیانه پس از ۱۴ روز (T+T14)، نمونه توموری ۲۱ روزه (T21)، نمونه تیمار با عصاره پس از ۲۱ روز (T+T21)، نمونه توموری ۲۸ روزه (T28)، و نمونه تیمار با عصاره پس از ۲۸ روز (T+T28). حداکثر افزایش بیان ژن در T28 و حداقل کاهش بیان ژن در T14 دیده شده است. سطح معنی‌داری $p < 0.05$ است.

بحث

در سال‌های اخیر برای شناخت علل و عوامل مولکولی سرطان توجه به تغییرات مولکولی خصوصاً در سطح بیان ژن بیش‌تر گردیده است. به عنوان مثال نقش چندین مسیر سیگنالینگ بزرگ و اختلالات مولکولی مرتبط با آن، که در مرکز این مکانیسم‌ها تغییرات اپی‌ژنتیکی و ژنتیکی هستند، مورد بررسی قرار گرفته است. در این مسیرها جهش، تکرار بیش از حد ژن و متیلاسیون ژن ناهنجار گزارش شده است [۲۳]. هدف از اجرای این تحقیق مطالعه مولکولی تغییرات بیان ژن در سرطان تیروئید بود.

یکی از مهم‌ترین علل سرطان تیروئید جهش و تغییر میزان بیان در ژن‌هاست. ژن TC1 ژنی در مهره‌داران است که در کارسینوم‌های مختلف و بدخیمی‌های هماتولوژی دخالت دارد. این ژن منجر به بدخیمی در تیروئید نیز می‌شود [۱۳].

در مطالعه ما ژن TC1 در روزهای بیست و یکم و بیست و هشتم بعد از القاء تومور افزایش بیان نشان داده است که همسو با مطالعات متعدد دیگری است که بیان‌گر میزان بیان بالایی از ژن TC1 در بدخیمی‌های تیروئید در مقایسه با گروه‌های خوش‌خیم است [۱۴]. با این حال آنچه که نتایج ما نشان می‌دهد کاهش بیان این ژن در روز چهاردهم بعد از القاء تومور می‌باشد. از آنجائی که در مسیر بیان ژن‌ها عوامل متعددی از جمله سرکوب و یا تحریک سایر ژن‌ها مؤثر است این نتیجه می‌تواند به دلایل دیگری از جمله دخالت مولکول‌های دیگر رخ داده باشد. به عنوان مثال نشان داده

شده است که TC1 با ژن cby ارتباط برقرار می‌کند که رونویسی آن توسط B-catenin تنظیم می‌شود. تنظیم TC1 توسط ژن cby از اهمیت بیولوژیکی قابل توجهی در مسیر wnt/ B- catenin برخوردار است. در واقع ژن‌های هدف B-catenin با تنظیم بالای TC1 در رفتار تهاجمی سرطان دخالت می‌کنند [۱۴].

در این تحقیق برای بررسی تغییرات بیان ژن TC1 علاوه بر مطالعه نمونه‌های توموری، هم‌زمان تیمار با عصاره رازیانه نیز صورت گرفت. مطابق شکل ۴، در حالی که نمونه توموری پس از ۱۴ روز کاهش بیان نشان داده، نمونه تیمار شده با عصاره پس از ۱۴ روز افزایش بیان نشان داده است. هم‌چنین مقایسه تغییرات دو نمونه پس از ۲۱ روز معنی‌دار نیست. در حالی که ۲۸ روز پس از القاء تومور شدت افزایش بیان ژن بسیار معنی‌دار بوده و نیز کاهش بیان ژن در تیمار با عصاره رازیانه پس از ۲۸ روز به شدت معنی‌دار است ($p < 0.05$).

تحقیقات علمی موجود در مورد رازیانه نشان می‌دهد که رازیانه خواص دارویی مهمی دارد. به ویژه این که در درمان تشنج، التهاب، سرطان، یبوست، مشکلات کبدی، زخم دهان و معده استفاده می‌شود [۱۸]. همان‌طور که گفته شد در روز چهاردهم بعد از القاء و تیمار، افزایش بیان مشاهده شد که این امر احتمالاً نشان دهنده آن است که عصاره رازیانه تا روز چهاردهم اثر تحریک‌کنندگی بر بیان ژن داشته است. اما نتایج روز ۲۱ و ۲۸ تاثیر عصاره رازیانه نشان دهنده اثر مطلوب عصاره بر کاهش بیان ژن TC1 است. این نتایج می‌تواند به این دلیل باشد که مطابق با مطالعات انجام شده

قبلی، ژن TC1 در مرحله ابتدایی القاء سرطان بیان کمی دارد و با پیشرفت مراحل سرطان به سمت تهاجمی شدن، بیان این ژن نیز افزایش می‌یابد [۲۴]. به نظر می‌رسد که عصاره رازیانه در مرحله ابتدایی القاء تومور، باعث تحریک و افزایش بیان ژن و در ادامه باعث کاهش بیان ژن شده است. تاریخچه طولانی از کاربرد دارویی رازیانه وجود دارد که نشان می‌دهد این گیاه هیچ‌گونه عارضه جانبی ندارد و کاملاً به عنوان یک گیاه ایمن مطرح است [۱۸]. در پژوهشی که توسط Shah و همکارانش انجام شد، سمیت کامل رازیانه بررسی گردید. آنها دو گروه موش را مورد آزمایش قرار دادند، گروه اول به صورت حاد و گروه دوم طی ۹۰ روز عصاره رازیانه را به صورت خوراکی دریافت کردند. در این آزمایش هیچ‌گونه مرگ و میر و سمیتی از رازیانه مشاهده نشد. حتی در مقایسه با گروه کنترل موش‌های نر افزایش وزن نیز یافتند [۲۵]. نتایجی که ما از بررسی سمیت عصاره رازیانه به دست آوردیم همسو با نتایج Shah و همکارانش [۲۵] بود. عصاره رازیانه نه تنها رشد رده سلولی L929 را متوقف نکرد بلکه تا حدودی هم باعث افزایش رشد این رده سلولی گردید.

در مطالعه‌ای که توسط Badgujar و همکارانش انجام شد، نشان داده شد که رازیانه اختلالات عفونی متعدد باکتری، قارچی، ویروسی، میکروباکتریوم و منشأ پروتوزوئیک را کنترل می‌کند. این گیاه خواص آنتی‌اکسیدانی ضد تومور، شیمی درمانی، سیتوپروتئین، هپاتوپروتئین، هیپوگلیسمی و فعالیت‌های ادراری دارد. آنتی‌اکسیدان‌های قوی موجود در

تخم رازیانه نه تنها برای پیش‌گیری از ابتلا به سرطان مؤثر است بلکه برای حفظ سلامت تمام اعضای بدن نیز مفیدند [۱۸]. همچنین از گذشته‌های دور تاکنون دانش استفاده از گیاهان دارویی، بدلیل متابولیت‌های ثانویه و مواد زیستی، آن را به سمت استفاده از طب گیاهی سوق داده است [۲۶]. در این تحقیق به نظر می‌رسد رشد رده سلولی L929 به دلیل خاصیت ضد میکروبی و حفاظت سلولی رازیانه باشد. همچنین نتایجی که از تیمار رده سلولی BCPAP با عصاره رازیانه به دست آمد خاصیت ضد سرطانی رازیانه را تأیید می‌کند. در این مطالعه رشد و تکثیر سلول‌های BCPAP تحت تأثیر عصاره رازیانه کاهش پیدا کرد که بیش‌ترین کاهش رشد نیز مربوط به غلظت ۸۰۰ میکروگرم می‌شد. علاوه بر آن تغییرات ایجاد شده در مورفولوژی رده‌های سلولی نیز مورد بررسی قرار گرفت. نتایج به دست آمده نشان داد که با افزایش غلظت و زمانی که سلول‌ها در معرض عصاره رازیانه قرار گرفته‌اند، مرگ سلول‌ها نیز افزایش یافته و این توقف رشد و مرگ سلول‌های سرطانی از همان ابتدای افزودن عصاره مشاهده شد.

در پژوهش دیگری محققان یک مدل محاسباتی q-pcr پایه‌ای طراحی کرده‌اند که قادر است قبل از جراحی، تومورهای تیروئید خوش‌خیم و بدخیم را از یکدیگر تشخیص دهد. علاوه بر ژن TC1 دیگر NATH، شناخته شده که در این مدل پایه سرطان‌زائی دخالت دارد. همچنین این گروه مدلی شامل حالت جهشی ژن BRAF نیز هست. طبق مشاهدات این گروه افزایش، کاهش یا عدم بیان ژن‌ها عاملی

رده سلولي نرمال اثر مثبت داشته است که همسو با مطالعات گذشته بوده و تأییدی بر خاصیت محافظت سلولي و ایمن بودن رازیانه و این که فاقد عوارض جانبی است، می باشد. بر عکس در رده سلولي سرطانی عصاره رازیانه باعث کاهش رشد سلول ها گردید که تأییدی بر نقش ضد سرطانی رازیانه بود. همچنین ژن TC1 در نمونه های توموری تیمار شده با عصاره رازیانه نسبت به نمونه هایی که تحت تیمار با عصاره رازیانه قرار نگرفته بودند کاهش بیان نشان دادند که این نیز نشان دهنده خاصیت ضد سرطانی عصاره تهیه شده از دانه رازیانه می باشد. لذا ضمن تأکید بر نقش این گیاه دارویی در حفظ سلامت عمومی در سلول های بدن، پیشنهاد می گردد که از این ژن همراه با مارکرهای دیگر و نیز سایر روش های تشخیصی برای افتراق دقیق تر نمونه های سرطانی از خوش خیم استفاده گردد.

تشکر و قدردانی

ضمن تشکر از تمام دوستانی که ما را در مراحل مختلف این پژوهش یاری کردند، از گروه زیست شناسی واحد مشهد برای تامین مکان و مواد آزمایش و همچنین گروه زیست شناسی واحد دامغان در تصویب و تعیین مراحل علمی کمال تشکر و قدردانی را دارد.

برای تشخیص و مقایسه خوش خیمی یا بدخیمی تومورهاست [۲۷].

از نتایج مطالعات گذشته و نتایج این تحقیق می توان برداشت نمود که احتمالاً ژن TC1 در مراحل اولیه سرطان توسط ژن های مسیر wnt/B- catenin سرکوب می شود ولی در مراحل پیشرفته تر سرطان که می تواند مرحله متاستاز و تهاجمی شدن تومور باشد، افزایش می یابد. بنابراین شاید بتوان از ژن TC1 به تنهایی یا به صورت ترکیب با سایر ژن ها، به عنوان مارکری برای تمایز بین نمونه های بدخیم و خوش خیم استفاده کرد و یا حتی شاید بتوان بیان بسیار بالای این ژن را نشانه تهاجمی شدن سرطان در نظر گرفت.

بنابراین پیشنهاد می گردد که از این تغییرات به عنوان مارکر بدخیمی همراه با سایر ژن ها، که جهش آنها در سرطان تیروئید اثبات شده است، استفاده گردد.

نتیجه گیری

نتایج این تحقیق نشان داد که عصاره تام رازیانه بر روی

References

- [1] Gopalakr[1] Sobin LH, Gospodarowicz MK, Wittekin Ch. TNM Classification of Malignant Tumours. 7th edition, *John Wiley and Sons* 2009. 1-60.
- [2] Chen AY, Jemal A, Ward EM. Increasing incidence of differentiated thyroid cancer in the United States: 1988-2005. *Cancer* 2009; 115(16): 3801-7.

- [3] Larijani B, Aghakhani S, Khajedini H and Baradar-jalili R. Clinico-pathological features of thyroid cancer as observed in five referral hospitals in Iran: a review of 1177 cases. *Actaoncol* 2003; 42: 337-7.
- [4] Khayamzadeh M, Khayamzadeh M, Tadayon N, Salmanian R, Salmanian R, Zham H, et al. Survival of thyroid cancer and social determinants in Iran, 2001-2005. *Asian Pacific J cancer Prev* 2011; 12(1): 95-8.
- [5] Schneider TC, Abdulrahman RM, Corssmit EP, Morreau H, Smit JW, Kapiteijn E. Long-term analysis of the efficacy and tolerability of sorafenib in advanced radio-iodine refractory differentiated thyroid carcinoma: final results of a phase II trial. *Eur J Endocrinol* 2012; 167(5): 643-50.
- [6] Haugen BR, Alexander EK, Bible KC, Doherty GM, Mandel SJ, Nikiforov YE, et al. American Thyroid Association Management Guidelines for Adult Patients with Thyroid Nodules and Differentiated Thyroid Cancer. *Thyroid* 2016; 26(1): 1-133.
- [7] Smallridge RC, Copland JA, Brose MS. Efatutazone, an oral PPAR- agonist, in combination with paclitaxel in anaplastic thyroid cancer: results of a multicenter phase 1 trial. *J Clin Endocrinol Metab* 2013; 98(6): 2392-400.
- [8] Ho AL, Grewal RK, Leboeuf R, Sherman EJ, Pfister DG, Deandris d, et al. Selumetinib-enhanced radioiodine uptake in advanced thyroid cancer. *N Engl J Med* 2013; 368(7): 623-32.
- [9] Savvides P, Nagaiah G, Lavertu P, Fu P, Wright JJ, Chapman R, et al. Phase II trial of sorafenib in patients with advanced anaplastic carcinoma of the thyroid. *Thyroid* 2013; 23(5):600-4.
- [10] Reynolds P, ElKin EP, Layefsky ME, Har LeeGM. Cancer in California school employees. *AM J INDUST MED* 1999; 36: 271-8.
- [11] Saiselet M, Floor S, Tarabichi M, Dom G, Hébrant A, Staveren WCG, et al. Thyroid cancer cell lines: an overview. *Frontiers in Endocrinology* 2012; 133(3): 1-9.
- [12] Ahmed MM, Dhanasekaran AR, Tong S, Wiseman FK, Fisher EMC, Tybulewicz VLJ, et al. Protein profiles in TC1 mice implicate novel pathway perturbations in the Down syndrome brain. *Hum Mol Genet* 2013; 22: 1709-24.
- [13] Sunde M, McGrath KC, Young L, Matthews JM, Chua EL, Mackay JP, et al. TC-1 is a novel tumorigenic and natively disordered protein associated with thyroid cancer. *Cancer Res* 2004; 64(8): 2766-73.
- [14] Jung Y, Bang S, Choi K, Kim E, Kim Y, Kim J, et al. TC1 (C8orf4) enhances the Wnt/beta-catenin pathway by relieving antagonistic activity of Chibby. *Cancer Res* 2006; 66(2): 723-8.
- [15] Fu J, Lv H, Guan H, Ma X, Ji M, He N, et al. Metallothionein 1G functions as a tumor suppressor in thyroid cancer through modulating the PI3K/Akt signaling pathway. *Bio Med Central Cancer* 2013; 13:462.

- [16] Hong L, Guo Z, Huang K, Wei S, Liu B, Meng S et al. Ethnobotanical study on medicinal plants used by Maonan people in China. *Bio Med Central Cancer* 2015; 11:32.
- [17] Muckensturm B, Foechterlen D, Reduron JP, Danton P, Hildenbrand M. Phytochemical and chemotaxonomic studies of *Foeniculum vulgare*. *Bio Sys and Eco* 1997; 25(4):353-8.
- [18] Badgular SB, Patel VV, Bandivdekar AH. *Foeniculum vulgare* Mill: A review of its botany, phytochemistry, pharmacology, contemporary application, and toxicology. *Biomed Res Int* 2014; ID 842674.
- [19] Meerloo JV, Kaspers Gertjan JL, Cloos J. *Cancer Cell Culture: Methods and Protocols*, 2th Edition. *Springer Science* 2011; Chapter 20: 237-46.
- [20] Baharara J; Nikdel N; Shahrokhhabadi Kh; Amini E. The synergistic influence of *Holothuria arenicola* extract and imidazole carboxamide on Cellosaurus cell line B16-F10. *IR J of Fis Sci* 2019; 18(1): 173-87.
- [21] Navale Archana M. Animal Models of Cancer: A Review. *Int J Pham Sci Res* 2013; 4(1); 19-28.
- [22] Mousaee Z, Shahrokhhabadi Kh, Entezary M. Evaluation of the effect of Fennel extract on *TERT* gene expression changes in mouse liver tumors induced with cancer. *Feyz, J Uni of Med Sci* 2018; 21(6): 543-52. [Farsi]
- [23] Xing M. Molecular pathogenesis and mechanisms of thyroid cancer. *Nat Rev Cancer* 2013; 13: 184-99.
- [24] Segouffin-Cariou C, Billaud M. Transforming ability of MEN2A-RET requires activation of the phosphatidylinositol 3-kinase/AKT signaling pathway. *J Biol Chem* 2000; 275: 3568-76.
- [25] Shah AH, Qureshi S, Ageel AM. Toxicity studies in mice of ethanol extracts of *Foeniculum vulgare* fruit and *Ruta chalepensis* aerial parts. *J Ethnopharmacol* 1991; 34(2-3): 167-72.
- [26] Al-Snafi AE. The chemical constituents and pharmacological effects of *Foeniculum vulgare* (A review). *ISOR J Pharma* 2018; 8(5): 81-96.
- [27] Tomei S, Marchetti I, Zavaglia K, Lessi F, Apollo A, Aretini P, et al. A molecular computational model improves the preoperative diagnosis of thyroid nodules. *BMC Cancer* 2012; 12: 396.
- ishnan S. A public health perspective of road traffic accidents. *J Family Med Prim Care* 2012; 1(2): 144-50.
- [2] Abegaz T, Gebremedhin S. Magnitude of road traffic accident related injuries and fatalities in Ethiopia. *PLoS ONE* 2019; 14(1): 1-10.
- [3] Rezaei S, Bagheri Lankarani K, Karami Matin B, Bazyar M, Hamzeh B, Najafi F. Determinant of Road Traffic Crash Fatalities in Iran: A Longitudinal Econometric Analysis. *J Res Health Sci* 2015; 15(3): 163-7.

- [4] Hamzeh B, Najafi F, Karamimatin B, Ahmadijouybari T, Salari A, Moradinazar M. Epidemiology of traffic crash mortality in west of Iran in a 9 year period. *Chin J Traumatol* 2016; 19(2): 70-4.
- [5] Jafarpour S, Rahimi-Movaghar V. Determinants of risky driving behavior: a narrative review. *Med J Islam Repub Iran* 2014; 28(142): 1-8.
- [6] Alavi S, Mohammadi M, Soori H, Jannatifard F, Mohammadi-kalhory S. The Determination of Cognitive-Behavioral Features of Bus and Truck Drivers during Road Accidents in 2013-2014. *J Saf Promot Inj Prev* 2016; 3(4): 223-32. [Farsi]
- [7] Javadi SMH, Tahmasebi S, Azari Arghun T, Edrisi F, Soltani E, Hashemi Sa, et al. Investigation of the Psychosocial Factors Affecting High Risk Driving Behaviors in Adolescents in the City of Tehran, 2014. *Health in Emergencies and Disasters Quarterly* 2017; 3(1): 39-50. [Farsi]
- [8] Shakerinia I, Mohammadpour M. Relationship between personality traits, mental health and aggression with driving habits in high-risk drivers. *Journal of Shaheed Sadoughi University of Medical Sciences* 2010; 18(3): 225-33. [Farsi]
- [9] Hayley AC, Ridder Bd, Stough C, Ford TC, Downey LA. Emotional intelligence and risky driving behaviour in adults. *Transp Res Part F Traffic Psychol Behav* 2017; 49(1): 124-31.
- [10] Poonamallee L, Harrington AM, Nagpal M, Musial A. Improving Emotional Intelligence through Personality Development: The Effect of the Smart Phone Application based Dharma Life Program on Emotional Intelligence. *Front Psychol* 2018; 9(1): 169-81.
- [11] Srivastava K. Emotional intelligence and organizational effectiveness. *Ind Psychiatry J* 2013; 22(2): 97-9.
- [12] Mayer JD, Salovey P, Caruso DR. Emotional intelligence: new ability or eclectic traits?. *Am Psychol* 2008; 63(6): 503-17.
- [13] Drigas AS, Papoutsis C. A New Layered Model on Emotional Intelligence. *Behav Sci (Basel)* 2018; 8(5): 45-62.
- [14] Mansoori B. Standardization of the Sieber or Shiring Emotional Intelligence Questionnaire among Master's students of Tehran Universities: Allameh Tabataba'i University; 2001:1-70. [Farsi]
- [15] Oreyzi-Samani SHR, Haghayegh SA. Psychometric properties of the Manchester Driving Behavior Questionnaire. *Payesh* 2010; 9(1): 21-8. [Farsi]
- [16] Deng L, Yang M, Marcoulides KM. Structural Equation Modeling With Many Variables :A Systematic Review of Issues and Developments. *Front Psychol* 2018; 9(580): 1-14.

- [17] Mokhlesi SS, Kariman N, Ebadi A, Khoshnejad F, Dabiri F. Psychometric Properties of the Questionnaire for Urinary Incontinence Diagnosis of Married Women of Qom city in 2015. *Journal of Rafsanjan University of Medical Sciences* 2017; 15(10): 955-66. [Farsi]
- [18] Hooper D, Coughlan J, Mullen MR. Structural Equation Modelling: Guidelines for Determining Model Fit. *EJBRM* 2008; 6(1). 53-60.
- [19] Beran TN, Violato C. Structural equation modeling in medical research: a primer. *BMC res notes* 2010; 3(267): 1-10.
- [20] Hatami H, Fathi Ahmadsaraei N, Dowlatshahi B. Comparison between personality characters of reckless drivers and ordinary drivers (Case study: karaj). *Societal Security Studies* 2011; 1(26): 99-127. [Farsi]
- [21] Cramer H, Evers V, Kemper N, Wielinga B. Effects of autonomy, traffic conditions and driver personality traits on attitudes and trust towards in-vehicle agents. *International Conference on Web Intelligence and Intelligent Agent Technology* 2008; 3(1):477-82.
- [22] Cordellieri P, Baralla F, Ferlazzo F, Sgalla R, Piccardi L, Giannini AM. Gender Effects in Young Road Users on Road Safety Attitudes, Behaviors and Risk Perception. *Front Psychol* 2016; 7(1412): 1-11.
- [23] Abbaszadeh M, Alizadeh-Aghdam MB, Parizad-Benam S. Studying the effect of emotional intelligence on intentional High risky behaviors of drivers and its dimensions. *Security and Social Order Strategic Studies* 2017; 6(2): 1-16. [Farsi]
- [24] Souri A, Momeni E, Ahmadkhani B. Investigation And Comparison Of Emotional Intelligence Of Reckless Drivers And Ordinary Drivers In Hamedan City. *Hamedan Disciplinary Sciences* 2014; 2(4): 69-93. [Farsi]
- [25] Heydareh B, Aslani J, Khoramabadi Y. Coparison between emotional intelligence and personality characters of reckless drivers and ordinary drivers in kermanshah city. *Traffic management studies* 2016; 5(17): 153-80. [Farsi]
- [26] Asgarian FS, Aghajani M, Alavi NM. Emotional Intelligence and the Occurrence of Accidents in Motorcycle Drivers in Kashan, Iran. *J Trauma Nurs* 2017; 24(4): 280-6.
- [27] Babaie A, Salehi J, Elahi T. Comparison of Emotional Intelligence and Personality Characteristics of Drivers with Aberrant and Non-aberrant Behaviors in the City of Zanjan. *Advanced Psychological Research* 2016; 11(42): 27-50. [Farsi]

Investigation of Changes in TC1 Gene Expression Influenced by Hydro alcoholic Extract of Fennel in Thyroid Cancer Induced in Mice: An Experimental Study

Z. Vahed¹, Kh. Shahrokhbadi^{2*}

Received: 12/02/2019 Sent for Revision: 13/04/2019 Received Revised Manuscript: 15/07/2019 Accepted: 16/07/2019

Background and Objectives: Thyroid cancer is the most common malignant endocrine, accounting for 1% of all cancers. One of the most effective genes in thyroid cancer is the TC1 gene. Therefore, this study aimed to determine TC1 gene expression changes under the influence of hydro alcoholic extract of fennel in mice.

Materials and Methods: In this experimental study, hydro alcoholic extract of fennel was prepared. Then, the concentrations required for the experiment were prepared and MTT assay was performed on BCPAP and L929 cells. Simultaneous tumor induction was performed in mice. Then sampling thyroid tissue, RNA extraction and cDNA Synthesis was performed. The results of gene expression changes were evaluated using Real-time technique and analyzed by t-test, ANOVA and Tukey's test.

Results: The results showed that fennel extract reduced the survival and proliferation of cancer cells. The lowest cell survival was observed at 200 µg/ml, which was significant at the level of $p < 0.05$. Also, TC1 gene expression increased significantly on day 28 after tumor induction and decreased significantly after treatment with extract ($p < 0.05$).

Conclusion: According to the results, the expression of TC1 gene in thyroid malignancies increased. Therefore, it might be possible to use the TC1 gene alone or in combination with other genes as a marker for distinguishing between malignant and benign samples. Treatment with fennel extract also reduced the gene expression, and also reduced and increased cell proliferation, in the cell lines. Therefore, it may be possible to use fennel extract to improve cell proliferation and also to control cancer cells.

Key words: Papillary carcinoma, TC1 gene, MTT assay, Fennel

Funding: This research was sponsored by Islamic Azad University.

Conflict of interest: None declared.

Ethical approval: This study was approved by the Ethics Committee of Islamic Azad University, Damghan Branch (14230553961001).

How to cite this article: Vahed Z, Shahrokhbadi Kh. Investigation of Changes in TC1 Gene Expression Influenced by Hydro alcoholic Extract of Fennel in Thyroid Cancer Induced in Mice: An Experimental Study. *J Rafsanjan Univ Med Sci* 2019; 18 (9): 935-50. [Farsi]

1- MSc in Genetics, Dept. of Biology, Islamic Azad University, Damghan Branch, Damghan, Iran, ORCID: 0000-0002-7343-3478

2- Assistant Prof., PhD in Molecular Genetics, Dept. of Biology, Islamic Azad University, Mashhad Branch, Mashhad, Iran

ORCID: 0000-0002-3536-3456

(Corresponding Author) Tel: (051) 38435050, Fax: (051) 38435050, E-mail: shahrokhbady@yahoo.com