

## A-S2-26

## Muse 细胞体外诱导为神经前体细胞的初步研究

王学成<sup>1</sup>, 马 萌<sup>2</sup>, 吴煜祺<sup>3</sup>; 指导教师: 陈 雪, 王晓冬

1. 南通大学 2011 级临床医学

2. 南通大学 2012 级口腔医学

3. 南通大学 2012 级临床医学

**【目的】** 从成人骨髓中分离出 Muse 细胞, 体外诱导成神经前体细胞, 为细胞移植修复神经系统损伤提供种子细胞。

**【方法】** 利用密度梯度离心和差速贴壁法从健康成人骨髓中分离、培养骨髓基质干细胞, 通过免疫荧光细胞化学技术和流式细胞仪技术对其进行鉴定; 体外扩增、传代 6 次后利用 Muse 细胞特征性的 SSEA-3/CD105 分子表型阳性, 通过流式细胞仪从骨髓基质干细胞中分选出 Muse 细胞并进行体外培养, 观察其干细胞成球特性; 对 Muse 细胞进行胰蛋白酶孵育, 分析其应激耐受能力; 利用免疫荧光细胞化学技术和 RT-PCR 技术检测 Muse 细胞的多能干细胞标记物表达情况; 通过在培养基中添加成纤维细胞生长因子、表皮生长因子等对 Muse 细胞向神经前体细胞方向进行体外诱导, 观察神经前体细胞的干细胞成球情况, 利用免疫荧光细胞化学技术和 RT-PCR 技术对其进行表型鉴定并观察神经前体细胞标记物的表达情况。

**【结果】** 从成人骨髓中分离出骨髓基质干细胞, 免疫荧光细胞化学检测和流式细胞仪检测结果显示 CD90 表达阳性、CD45 和 CD11b 表达阴性; 通过流式细胞仪从骨髓基质干细胞中分选出约 0.5% 的 Muse 细胞进行培养, 细胞聚集成球, 悬浮生长, 表现为胰蛋白酶耐受; 免疫荧光细胞化学检测和 RT-PCR 检测结果显示 Muse 细胞表达多能干细胞标记物 Nanog、Oct4、Sox2 阳性; 体外诱导 Muse 细胞向神经前体细胞方向分化, 观察到细胞成球现象, 免疫荧光细胞化学检测和 RT-PCR 检测结果显示诱导后细胞表达神经前体细胞标记物 nestin、 $\beta$ III-tubulin。

**【结论】** 从成人骨髓中成功分离出 Muse 细胞, 具有多能干细胞特性, 经体外诱导形成神经前体细胞, 为以后组织工程移植修复神经损伤提供新的种子细胞。

**关键词:** 骨髓基质干细胞; Muse 细胞; 神经前体细胞

## A-S2-27

 $\beta$ -1,4-GalT V 在体内外施万细胞病理生理过程中的表达及意义

徐 涛<sup>1</sup>, 吴珊珊<sup>2</sup>, 张 洁<sup>2</sup>, 张 铭<sup>3</sup>, 田桂香<sup>1</sup>; 指导教师: 严美娟, 张 莉

1. 南通大学 2013 级临床医学

2. 南通大学 2011 级口腔医学

3. 南通大学 2013 级影像学

**【目的】** 观察  $\beta$ -1,4-半乳糖基转移酶 V ( $\beta$ 1,4 galactosyltransferase V,  $\beta$ -1,4-GalT V) 在生理病理状态下体内外施万细胞中的表达情况, 探讨  $\beta$ -1,4-GalT V 在体内外施万细胞中可能存在的生物学作用。

**【方法】** (1) 制备大鼠坐骨神经夹伤和切断模型, 利用足趾试验观察坐骨神经功能指数 (sciatic functional index, SFI); 应用腹腔注射脂多糖 (lipopolysaccharide, LPS) 建立炎症模型。通过 real-time PCR 方法, 分析  $\beta$ -1,4-GalT V mRNA 在损伤及炎症性大鼠坐骨神经中的表达。利用 RT-PCR 扩增  $\beta$ -1,4-GalT V 基因, 克隆至 pGEM-T 载体, 经体外转录法合成地高辛标记的正、反义  $\beta$ -1,4-GalT V RNA 探针。通过原位杂交及图像分析, 观察  $\beta$ -1,4-GalT V mRNA 在大鼠正常、损伤及炎症坐骨神经中的表达变化。采用原位杂交与免疫组化相结合的方法检测  $\beta$ -1,4-GalT V 的具体细胞定位。(2) 利用 RNAi 和细胞转染等技术干扰  $\beta$ -1,4-GalT V 在施万细胞中的表达, 运用