

جدا سازی سلولهای بنیادی مزانشیمی بند ناف موش و تمایز آنها به سلول های فیبری عدسی چشم

مسعود ملکی^۱، دکتر کاظم پریور^۲، دکتر محمد نبیونی^۳، دکتر پریچهر یغمایی^۴، ناجی محمد^۵

E-mail: Maleki.Masoud@gmail.com

^۱ نویسنده مسئول؛ مریم گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد اردبیل، ایران
^۲ استاد گروه زیست شناسی دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران
^۳ استادیار گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران
^۴ استادیار گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران
^۵ دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه زیست شناسی، دانشگاه تربیت معلم، تهران، ایران

چکیده

زمینه و هدف: سلول های بنیادی دارای قوانین خود بازسازی و قدرت میتووزی بالا و امکان تمایز به انواع سلول های تخصص یافته می باشند. ژله وارتون بند ناف منبعی برای سلول های بنیادی مزانشیمی بوده که توان تمایز بالای دارد. هدف از این مطالعه بررسی تمایز سلول های بنیادی بدست آمده از بند ناف به سلول های عدسی چشم بود. در مسیر تمایز سلول های فیبری عدسی چشم پروتئین های کریستالین ساخته می شوند بنابر این می توانند به عنوان مارکر تمایز سلول های عدسی چشم مورد استفاده قرار گیرند.

روش کار: در این تحقیق سلول های بنیادی از بند ناف جنین موش جدا شدند. ابتدا آنها به قطعات $1\text{--}2 \text{ mm}^3$ قطعه قطعه شده و با محلول آنزیم کلاژنаз نوع IA انکوبه گردیدند و بدنبال آن به طریق مکانیکی عمل پیپت کردن انجام شد. سوپسانسیون سلولی در فلاسک های کشت 25 cm^2 کشت داده شدند. بعد از پاساژ اول کیت تشخیص آلکلین فسفاتازی جهت شناسایی سلول های بنیادی تمایز یافته استفاده گردید. در گروه تجربی سلول های بنیادی با زجاجیه چشم گاو و محیط کشت در حجم های $1\text{--}2 \text{ ml}$ کشت داده شدند. عصاره پروتئینی در روز دهم بعد از القا تیبه شده و در ژل پلی آکریل آمید مورد آنالیز قرار گرفت. سپس پروتئین های بر روی کاغذ نیتروسلولزی انتقال داده شدند. عصاره عدسی چشم رت به عنوان گروه کنترل مثبت استفاده شد. آنتی بادی بر علیه αA - crystallin و αB - crystallin آنتی بادی ثانویه و Vector blue alkaline phosphatase substrate kit III (standard) مورد استفاده قرار گرفتند.

یافته ها: یافته ها نشان دادند که سلول های بنیادی بند ناف موش فعالیت آلکلین فسفاتازی دارند. بررسی شکل ظاهری سلول های گروه تجربی و نیز جدا سازی پروتئین های سلول ها و استفاده از آنتی بادی ویژه در این گروه ها نشان دهنده تمایز در این سلول ها بود.

نتیجه گیری: بند ناف موش می تواند منبع مناسبی برای سلول های بنیادی مزانشیمی باشد. این سلول ها شکل ظاهری شبیه فیبروبلاستی داشتند که در گروه تجربی طویل، نازک و موازی هم قرار گرفته بودند. آنالیز الکتروفورز و وسترن بلات نشان دهنده بیان قابل توجه مارکر تکوین اولیه تمایز سلول های فیبری عدسی در گروه تجربی بود.

واژه های کلیدی: کریستالین، سلول های بنیادی مزانشیمی، زجاجیه، سلول های فیبری عدسی

دیگری از جمله: پریوستئوم، استخوان ترابکولی، بافت چربی، سینوویوم، ماهیچه اسکلتی، دندانهای شیری، پانکراس، ریه، کبد رویان، مایع آمنیوتیک و خون بند ناف هستند [۹،۸].

امتیاز سلولهای بنیادی مزانشیمی بند ناف:

- (۱) جدا کردن سلولهای بنیادی از مغز استخوان یک عمل تهاجمی و درد آور بوده و تعداد و توانایی تمایزی آنها با افزایش سن کاهش می‌یابد [۷].
- (۲) توانایی تمایزی سلولهای بنیادی بند ناف بیشتر از سلولهای مزانشیمی استخوان است [۱۰].
- (۳) استرومای بند ناف دارای سلولهایی با توانایی تکثیر بالا و خطر آلودگی ویروسی پایین است [۱۱].
- (۴) دسترسی آسان به بند ناف.

سلول‌های بنیادی بند ناف انسان توان تمایزی به سلول‌های چربی، غضروفی، استخوانی، عضله قلبی، عضله اسکلتی، پیش ساز عصبی/گلیایی، نورون دوپامینرژیک و سلول آندوتالیال را در شرایط *in vitro* دارند [۱۲]. در این مطالعه هدف اول جدا کردن سلول‌های بنیادی مزانشیمی بند ناف موش و سپس بررسی قدرت تمایزی این سلولها در یک مسیر جدید بود. به این منظور توانایی تمایزی این سلول‌های بنیادی در مسیر ارزیابی قرار گرفت. پروتئینهای اصلی عدسی چشم مورد ارزیابی قرار گرفت. پروتئینهای فیبری عدسی از سلولهای پیش ساز وجود آمده و استوای عدسی از ملکولی α -crystallin طویل می‌شوند [۱۴]. عامل القا کننده تمایز در مسیر سلول‌های فیبری مایع زجاجیه است که اولین و تنها کریستالین بیان شده در پلاک عدسی چشم است [۱۵، ۱۶]. با داخل رفتن پلاک عدسی α A-crystallin با وزن ملکولی $19/9$ کیلو دالتون بیان شده [۱۵] که در عدسی موش تازه متولد شده٪/۱۷

^{۱۰} Umbilical Cord Stroma

مقدمه

سلولهای بنیادی^۱ سلولهایی هستند که در بیشتر موجودات زنده پر سلولی یافت می‌شوند. از ویژگیهای آنها داشتن توانایی خود بازسازی^۲ و تقسیم میتوزی بالا و قدرت تمایزی به انواع سلولهای تخصص یافته است [۲، ۱]. سلولهای بنیادی در پستانداران دو گروه هستند: سلولهای بنیادی جنینی^۳ که در بلاستوسیست و سلولهای بنیادی بالغ^۴ که در بافتیهای بالغ یافت می‌شوند. در جنین در حال تکوین، سلولهای بنیادی می‌توانند به تمام بافتیهای تخصص یافته جنینی تمایز یابند. در دوره بلوغ، سلولهای بنیادی و سلولهای پیش ساز^۵ برای بدن نقش یک سیستم تعمیر کننده بازی می‌کنند و با جایگزین کردن سلولهای تخصص یافته، چرخه ترمیم بافتها را از جمله خون، پوست و روده و غیره حفظ می‌کنند. امروزه این سلولهای بنیادی را می‌توان به سلولهای تخصص یافته بافتیهای مختلف رشد و تمایز داده و در اعمال درمانی استفاده کرد [۳]. سلول‌های بنیادی را از نظر توانایی تمایزی به سلولهای بنیادی همه توان^۶، بسیار توان^۷ و چند توان^۸ تقسیم بندی می‌کنند که به ترتیب توان تمایزی‌شان کاهش می‌یابد. مارکرهای سلولهای بنیادی جنینی شامل Oct-4 [۴] و (Stage Specific Embryonic SSEAs Antigens [۵] و فعالیت آلتکلین فسفاتازی هستند که سلولهای تمایز نیافته جنینی میزان بالایی از فعالیت آلتکلین فسفاتازی را هم در سطح خود و هم در سیتوپلاسم نشان می‌دهند [۶]. منابعی که می‌توان سلولهای بنیادی مزانشیمی را تهیه کرد شامل مغز استخوان^۹، استرومای بند ناف^{۱۰} و بافتیهای منتنوع

^۱ Stem Cells

^۲ Self- Renewal

^۳ Embryonic Stem Cells

^۴ Adult Stem Cells

^۵ Progenitor Cells

^۶ Totipotent

^۷ Pluripotent

^۸ Multipotent

^۹ Bone Marrow

(Sigma- Fatal bovine serum(FBS) ۱۰٪) همراه Aldrich, St Louis, USA کشت داده شدند و CO₂ فلاسکیای کشت در انکوباتور دارای رطوبت و با ۳۷°C دمای نگهداری شدند.

شناسایی سلولهای بنیادی در محیط کشت: در این مطالعه بعد از پاساژ اول، از کیت شناسایی فعالیت آلتکلین فسفاتازی (CHEMICON) برای نشان دادن سلولهای بنیادی تمایز نیافته استفاده گردید.

روش تهیه زجاجیه : Vitreous body چشمها گاو بلا فاصله بعد از کشتار (کشتارگاه صنعتی کرج) داخل یخ به آزمایشگاه منتقل شدند. و در عرض ۶ ساعت مایع زجاجیه را که حالت ژله ای دارد در آورده و با دور بالا (اولتراسانتریفیوژ) در دمای ۴°C سانتریفیوژ گردیدند تا یکنواخت گردند. سپس مایع زجاجیه یکنواخت در میکروتیوبها الیکوت^۳ و در داخل فریزر ۷۰°C-ذخیره شدند.

بررسی تاثیر زجاجیه بر روی تمایز سلولهای بنیادی استرومایی بند ناف:

در گروه تجربی سلولهای بنیادی استرومایی بند ناف بعد از تشکیل یک لایه سلولی در معرض DMEM به همراه FBS و زجاجیه (القاعه کننده) به نسبت ۷۵٪/۲۵٪ قرار گرفتند. در گروه کنترل از عدسی چشم رت، عصاره سلولی تهیه شد.

تهیه نمونه ها : Sample preparation سلولهای چسپیده به بستر کشت و نیز عدسی چشم رت (کنترل) با استفاده از بافر لیز کننده (EDTA) ۵mM از Tris-HCl ۱۸ gauge هموژئیزه کردن از سرنگ با سر سوزن ۲۰ mM با استفاده شد و سوسپانسیون سلولی در دستگاه سانتریفیوژ قرار داده شد و محلول رویی^۴ بیرون کشیده شد و بدین ترتیب نمونه های هر دو گروه تجربی و کنترل تهیه گردیدند.

از کل کریستالینهای آن را به خود اختصاص می دهد[۱۷]. پس می توان جهت نشان دادن شروع تمایز، بیان این کریستالین ها را بررسی کرد.

روش کار

آماده کردن حیوان آزمایشگاهی: در این تحقیق از موش سوری NMRI تهیه شده از مرکز سرم سازی رازی کرج استفاده گردید. روز مشاهده پلاک موکوسی (پلاک واژنی^۱ یا پلاک تاریخ گذاری^۲) در ابتدای واژن روز صفر در نظر گرفته و موشهای حامله در روزهای آخر، به طور معمول بالای روز ۱۸، جراحی و جنینها بیرون آورده شدند. جدا کردن سلولهای بنیادی استرومایی بند ناف و کشت اولیه آنها:

جنینها در داخل پتری دیش استریل حاوی محلول Dissection Balanced salt solution (DBSS) قرار گرفتند. بند ناف ها تا حد امکان به قطعه های ۱-۲ mm^۳ قطعه قطعه شدند و قطعه های ریز شده به پتری دیش حاوی Hanks' Balanced Salt Solution (HBSS) (B.I.R.D Baharafshan) از ۲ cc منتقل گردیدند. محلول آنزیم کلائز ناز (Sigma-Aldrich, St IA Louis, USA) بر روی تکه های بافت ریخته شد و بعد از ۵ دقیقه عمل پیپت کردن Pipetting انجام گرفت (جدا کردن مکانیکی سلولها).

سلول ها با غلظت های ۲×۱۰^۵ سلول در هر سانتی متر مربع (Greiner bio-one) T-25 (T-25) از فلاسک D-لیزین حاوی محیط کشت Dulbecco's Modified Eagle's Medium (DMEM) دارای L-glutamine و سیدم (Sigma-Aldrich, St Louis, USA) و (Gibco) یک درصد پنی سیلین/استرپتو مایسین (Gibco)

³ Aliquot

⁴ Supernatant

¹ Vaginal Plug

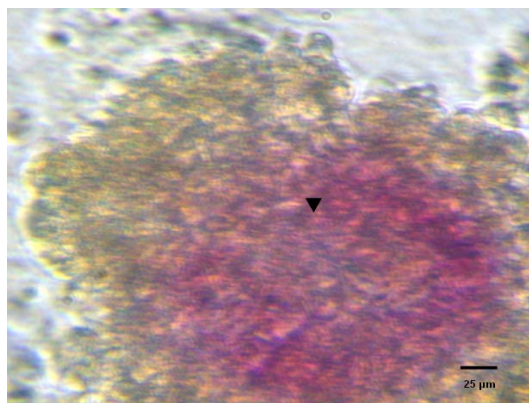
² Plug Date

سلولی سلول های بنیادی مزانشیمی بند ناف موش^۱ بود (شکل ۱).



شکل ۱. سلول های بنیادی مزانشیمی (استرومایی) بند ناف بعد از پاساژ دادن (بزرگ نمایی ۴۰۰X): سلول های بنیادی مزانشیمی بند ناف با علامت پیکان در شکل نشان داده می شود که به بستر کشت چسبیده اند.

با استفاده از کیت شناسایی، مارکر آلکلین فسفاتاز که نشان دهنده وجود سلول های بنیادی جنبی تمايز نیافته در کشت بود نشان داده شد و مکان هایی که در آنها اجتماع سلول های بنیادی وجود داشتند به رنگ قرمز دیده شدند. شناسایی فعالیت آلکلین فسفاتازی در کشت های سلولی به تعداد ۱۰ بار انجام گرفت و در همه موارد نتایجی مشابه بدست آمد (شکل ۲).



شکل ۲. محدوده ای که به رنگ قرمز در آمده نشان دهنده وجود فعالیت آلکلین فسفاتازی در این ناحیه است که با علامت نوک پیکان در شکل مشخص شده است (بزرگ نمایی ۴۰۰X).

الکتروفورز : Electrophoresis

در این پژوهش از الکتروفورز یک بعدی استفاده شد. ابتدا ژل جدا کننده در بین صفحه های شیشه ای ریخته شد و سپس ژل Stacking بر روی آن اضافه شد. با قرار دادن شانه، چاهک هایی بر روی ژل ایجاد گردید. به میزان مساوی از پروتئین های هر نمونه در چاهک های دستگاه الکتروفورز (Biometra) ریخته و به مدت ۳ ساعت تحت جریان الکتریکی قرار گرفت تا باندهای پروتئینی از هم جدا شوند.

: Immunostaining و Western blot و سترن بلات برای انتقال باندهای پروتئینی از روی ژل به کاغذ نیتروسلولزی (Fluka- biochemika: GA16285) در داخل دستگاه انتقال (Cleaver Scientific Ltd) قرار داده شدند و به جریان برق (0.65mA/sq.cm) ژل استفاده شد) وصل گردید. پس از انتقال باندهای پروتئینی بر روی کاغذ نیتروسلولزی جهت شناسایی آلفا- کربستالین ها از آنتی بادی اولیه alpha A + alpha B Crystallin antibody شرکت (abcam,UK) و سپس آنتی بادی ثانویه Biotinylated Anti-Rabbit IgG (H+L) made Vectastain ABC-AP Kit (Standard) . in goat VECROR Blue- Alkaline Phosphatase و vector,USA (هر سه مورد از Substrate Kit III تهیه شده بود) استفاده گردید.

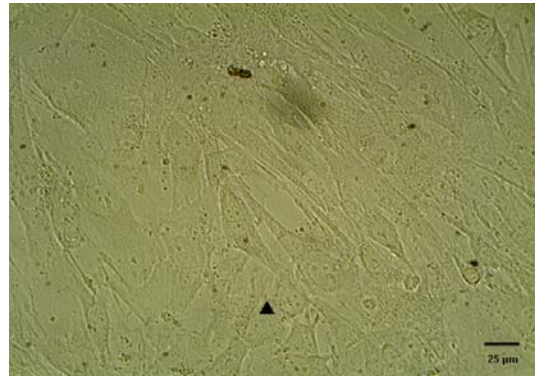
یافته ها

بعد از جدا سازی و کشت سلول های استرومایی بند ناف، با میکروسکوپ معکوس مورد بررسی قرار گرفتند که سلول هایی شبیه سلول های فیبرولاست با زوایدی به اطراف کشیده به بستر فلاسک کشت چسبیده بودند بعد از ۳ روز محیط حذف شدند و چون شد و سلول های مرده از محیط حذف شدند و چون در بستر کشت اولیه ۸۰٪ از سلول ها چسبیده بودند، پاساژ داده شدند و به چند فلاسک تقسیم گردیدند. نتیجه اولین پاساژ بعد از کشت اولیه تولید لاین

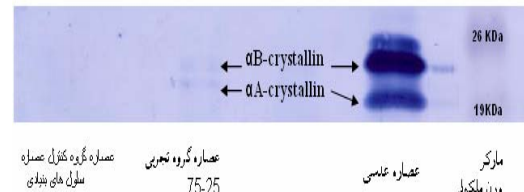
^۱ Mouse Umbilical Cord Mesenchymal Stem Cells Line

سلول های استرومایی یا مزانشیمی بند ناف به صورت موضعی توسط معرف های این کیت به رنگ قرمز در آمده اند که وجود فعالیت آلكلین فسفاتازی و در نتیجه داشتن ویژگی سلول های بنیادی جینی را در کشت های سلولی این پژوهش نشان می داد. جالب این است که این فعالیت را کارهای قبلی توصیفی بر ویژگی های سلول های بنیادی جینی همه توان ارائه داده بودند در حالیکه در مطالعه حاضر، سلول های بنیادی چند توان و از یک بافت بالغ تامین شده بودند که مشاهده شد این سلول ها هم از خود ویژگی های سلول های بنیادی جینی را نشان می دهند. در پی کارهای گذشته کان^۲ و همکارانش به این فرضیه در مقاله خود اشاره کردند که سلولهای استرومایی بند ناف مکانیسم های تنظیمی مشابهی با سلولهای بنیادی جینی نشان می دهند، بویژه زمانی که این سلولها از محیط میکرونی^۳ خود که کنام^۴ آنها محسوب می شود جدا شده باشند [۱۲]. در مقایسه با کارهای گذشته اولین باری است که در این پژوهش داشتن فعالیت آلكلین فسفاتازی در سلولهای بنیادی مزانشیمی بند ناف نوش نشان داده شد و می توان گفت که داشتن این فعالیت که از ویژگی های سلول های بنیادی جینی است شاید نشان دهنده این باشد که در این مطالعه هم به علت جدا شدن سلول های مزانشیمی از کنام خود توانایی تمایز آنها افزایش یافته و ویژگی مشابه با ویژگی های سلول های بنیادی جینی از خود نشان دادند. سوراگاسر^۵ و همکارانش [۱۸] و همچنین قارا حسين اوقلو^۶ و همکارانش نشان دادند که سلولهای استرومایی بند ناف که تازه کشت داده شده، ظاهری شبیه سلولهای فیبروبلاستی (Fibroblast-like Cells) نشان می دهند [۱۹,۱۸].

بررسی شکل ظاهری کشت سلول های بنیادی همراه با ۲۵٪ زجاجیه و ۷۵٪ محیط کشت به مدت ۱۰ روز نشان داد که این سلول ها از نظر شکل ظاهری کشیده تر و به صورت موضعی موازی هم قرار گرفته اند (شکل ۳) و Immunostaining گاغذ نیتروپلولزی بیان هر دو آلفا-کریستالین را در سلول های گروه تجربی نشان داد (شکل ۴).



شکل ۳- عکس میکروسکوپی سلول های گروه تجربی که ۲۵٪ زجاجیه به عنوان القا کننده استفاده شده بود: در روز بعد از کشت سلول ها کشیده تر و فیبری شکل شدند که با علامت توک پیکان نشان داده شده است(بزرگ نمای ۴۰۰X).



شکل ۴- نتیجه Immunostaining فیلتر نیتروپلولزی گروه کشت تجربی و کنترل در روز دهم(عصاره گروه تجربی ۲۵-۷۵: در این گروه محیط شامل ۷۵٪ محیط کشت و ۲۵٪ زجاجیه است).

بحث

پیز^۱ و همکارانش در سال ۱۹۹۰ نشان دادند که سلولهای تمایز نیافته جینی میزان بالایی از فعالیت آلكلین فسفاتازی را نشان می دهند [۶]. در این پژوهش از کیت شناسایی آلكلین فسفاتازی استفاده شد که در نتایج کار ملاحظه گردید که اجتماعاتی از

² Can

³ Microenvironment

⁴ Niche

⁵ Sarugaser

⁶ Karahuseynoglu

^۱ Pease

آلفا- کریستالین را بیان کردند پس سلول های بنیادی مزانشیمی بند ناف موش تحت عمل القایی زجاجیه می توانند تا مرحله تمایزی مشابه با سلول های جام عدسی پیش بروند در این مرحله هنوز هسته و اندامک ها حضور دارند و سلول شفاف نشده است.

در این پژوهش هم سلول های بنیادی مزانشیمی بند ناف موش از نظر شکل ظاهری شبیه فیبروبلاستی بودند که با نتایج کارهای گذشته در مورد سلول های بند ناف انسانی مطابقت داشت. در مسیر تمایزی سلول های فیبری عدسی چشم پروتئین های کریستالین بیان می شود.

نتیجه گیری

بند ناف موش می تواند منبع مناسبی برای سلول های بنیادی مزانشیمی باشد. این سلول ها شکل ظاهری شبیه فیبروبلاستی داشتند که در گروه تجربی طویل، نازک و موازی هم قرار گرفته بودند. آنالیز الکتروفورز و وسترن بلات نشان دهنده بیان قابل توجه مارکر تکوین اولیه تمایز سلول های فیبری عدسی در گروه تجربی بود.

گروهی از محققان گزارش دادند که رونویسی از ژنهای کریستالینها در مراحل ابتدایی رشد ونمود انجام می گیرد، بطوری که در پلاک عدسی موش در E10.5 و در مرحله E10 αB-crystallin . E9.5 در جام عدسی، αA- crystallin قابل تشخیص هستند [15]. با توجه به کارهای گذشته و شرایطی که بر کشت سلولی گروه تجربی اعمال گردید این سلول ها مسیر تمایزی سلول های فیبری عدسی چشم را شروع کرده و چون هر دو نوع پروتئین

References

- 1- Becker AJ, McCulloch EA, Till JE. Cytological demonstration of the clonal nature of spleen colonies derived from transplanted mouse marrow cells. *Nature*. 1963; 197: 452–4.
- 2- Siminovitch L, McCulloch EA, Till JE. The distribution of colony-forming cells among spleen colonies. *Journal of Cellular and Comparative Physiology*. 1963; 62: 327–36.
- 3- Tuch BE. Stem cells--a clinical update. *Australian family physician*. 2006; 35: 719–21.
- 4- Schöler HR, Hatzopoulos AK, Balling R, Suzuki N, Gruss P. A family of octamer-specific proteins present during mouse embryogenesis: evidence for germline-specific expression of an Oct factor. *EMBO J*. 1989; 8: 2543–2550.
- 5- Solter D, Knowles BB. Monoclonal antibody defining a stage-specific mouse embryonic antigen (SSEA-1). *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*. 1978; 75: 5565.
- 6- Pease S, Braghetta P. Isolation of embryonic stem (ES) cells in media, supplemented with recombinant leukemia inhibitory factor (LIF). *Develop Biol*. 1990; 141:344-352.
- 7- Rao MS, Matton MP. Stem cells and aging: expanding the possibilities. *Mech Ageing Dev* 2001; 122:713-34.
- 8- Barry FP, Murphy JM. Mesenchymal stem cells: clinical applications and biological characterization. *Int J Biochem Cel Biol*. 2004; 36:568-84.
- 9- Romanov YA, Svintsitskaya VA, Smirnov VN. Searching for alternative sources of postnatal human mesenchymal stem cells: candidate MSC-like cells from umbilical cord. *Stem Cells*. 2003; 21:105-10.
- 10- Lu L, Liu YJ, Yang SG, Zhao QJ, Wang X, Gong W, et al. Isolation and characterization of human umbilical cord mesenchymal stem cells with hematopoiesis- supportive function and other potentials. *Hematopoietic Stem Cells*. 2006; 91: 1017-26.
- 11- Romanov YA, Svintsitskaya VA, Smirnov VN. Searching for alternative source of postnatal human mesenchymal stem cells; candidate MSC-like cells from umbilical cord. *Stem Cells*. 2003; 21:105-10.

- 12- Can A, Karahuseynoglu S. Concise review: Human umbilical cord stroma with regard to the source of fetus- derived stem cells. *Stem Cells*. 2007; 25:2886-95.
- 13- Horwitz, J. Alpha-crystallin can function as a molecular chaperone. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*. 1992; 89:10449-53.
- 14- Beebe DC, Vasiliev O, Guo J, Shui YB, Bassnett S. Changes in adhesion complexes define stages in the differentiation of lens fiber cells. *Invest. Ophthalmol. Vis. Sci.* 2001; 42: 727-34.
- 15- Robinson ML, Overbeek PA. Differential expression of alpha A- and alpha B-crystallin during murine ocular development. *Invest. Ophthalmol. Vis. Sci.* 1996; 37: 2276-84.
- 16- Haynes JI, Duncan MK, Piatigorsky J. Spatial and temporal activity of the alpha B-crystallin/small heat shock protein gene promoter in transgenic mice. *Dev. Dyn.* 1996; 207: 75-88.
- 17- Ueda Y, Duncan MK, David LL. Lens proteomics: the accumulation of crystallin modifications in the mouse lens with age. *Invest. Ophthalmol Vis Sci.* 2002; 43: 205-15.
- 18- Sarugaser R, Lickorish D, Baksh D. Human umbilical cord perivascular (HUCPV) cells: A source of mesenchymal progenitors. *Stem Cells*. 2005;23:220 -29.
- 19- Karahuseyinoglu S, Cinar O, Kilic E. Biology of stem cells in human umbilical cord stroma: In situ and in vitro surveys. *Stem Cells*. 2007; 25:319 -31.