

Bước đầu đánh giá tác động của tế bào gốc trung mô từ dây rốn trên mô hình chuột tổn thương gan do tắc mật

Preliminary evaluating the effects of umbilical cord-derived mesenchymal stem cells on bile duct ligation induced liver injury mice

Nguyễn Minh Thư¹, Lê Văn Trình², Đặng Minh Thành², Trương Hải Nhung^{2*}

¹Trường Đại học Mở Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam

²Trường Đại học Khoa học Tự nhiên - ĐHQG Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam

*Tác giả liên hệ, Email: thnhung@hcmus.edu.vn

THÔNG TIN

DOI:10.46223/HCMCOUJS.
tech.vi.16.1.1796.2021

Ngày nhận: 09/04/2021

Ngày nhận lại: 10/05/2021

Duyệt đăng: 25/05/2021

TÓM TẮT

Mục tiêu: Nghiên cứu này nhằm đánh giá tính an toàn và hiệu quả của tế bào gốc trung mô trên mô hình chuột tổn thương gan do tắc ống dẫn mật. **Phương pháp:** Chuột Swiss được tiến hành phẫu thuật thắt ống dẫn mật (BDL) để gây bệnh xơ gan. Sau BDL 07 ngày, chuột được tiêm tế bào gốc trung mô từ mô dây rốn (umbilical cord blood-derived - UCB-MSC) với liều 5 x 10⁵tb/con. Hiệu quả điều trị được đánh giá thông qua tỉ lệ sống chết, các chỉ số sinh hóa (AST, ALT, Albumin) và thay đổi cấu trúc mô học (nhuộm H&E), sự tích lũy collagen trong mô gan (nhuộm Sirius red), sự hoạt hóa tế bào hình sao (nhuộm hóa mô miễn dịch với marker α -SMA). **Kết quả:** Sau 12 ngày điều trị, so với nhóm đối chứng - PBS, chuột tiêm MSC có tỉ lệ sống cao (100%), giảm tổn thương gan (chỉ số sinh hóa men gan Alb, AST và ALT trung bình lần lượt là 2,016Dg/L, 432.9UI/L và 417.7UI/L), giảm diện tích xơ gan thông qua diện tích hoại tử trung bình là 7.529%, sự tích lũy collagen trong gan trung bình là 1.968% và tỷ lệ dương tính của protein α -SMA là 1.42725%. **Kết luận:** Bước đầu đánh giá được tính an toàn và hiệu quả điều trị chuột tổn thương gan do tắc ống dẫn mật bằng tế bào gốc trung mô (MSC).

ABSTRACT

Objective: The purpose of this research is to evaluate the effective treatment of mesenchymal stem cells due to bile duct obstruction on mouse models with liver damage who underwent Bile Duct Ligation (BDL). **Method:** Swiss mice underwent bile duct surgery (BDL) to cause cirrhosis. After 07 days of BDL, mice were injected with mesenchymal stem cells isolated from umbilical cord blood-derived (UCB-MSC) at a dose of 5 x 10⁵cell/mice. Treatment efficacy was assessed through mortality, biochemical indices (AST, ALT, Albumin) and histological changes (H&E staining), collagen accumulation in liver tissue (Sirius red staining), and astrocytes activation

Từ khóa:

bệnh hẹp đường mật; chuột tắc mật; điều trị tắc mật; bệnh lý gan; liệu pháp tế bào gốc

Keywords:

biliary atresia; bile duct ligated mice; bile disease treatment; liver disease; stem cell therapy

(immunohistochemistry with α -SMA marker). **Result:** After 12 days of treatment, compared to the PBS-control group, mice injected with MSC had a high survival rate (100%), reduced liver damage (average liver enzymes of Alb, AST, and ALT, respectively 2,016Dg/L, 432.9UI/L, and 417.7UI/L), reducing the area of cirrhosis through an average necrotic area of 7.529%, the mean liver collagen accumulation 1.968%, and the positive rate of α -SMA protein is 1.42725%. **Conclusion:** Initially assess the safety and treatment effectiveness with liver damage caused by bile duct obstruction by Mesenchymal Stem Cells (MSC).

1. Giới thiệu

Tắc mật bẩm sinh hay thủng đường mật ở những trẻ sơ sinh dù hiếm gặp nhưng nếu không được phát hiện sớm và điều trị sẽ dẫn đến suy gan hay xơ gan (Bates, Bucuvalas, Alonso, & Ryckman, 1998). Dữ liệu thống kê cho thấy tỉ lệ mắc bệnh ở các nước Châu Á cao hơn so với châu Âu và châu Mỹ, chẳng hạn như tỉ lệ mắc bệnh ở Mỹ là 1:19,000, ở Anh và các nước châu Âu 1:16,000, trong khi đó tỉ lệ mắc bệnh ở các nước châu Á như Nhật Bản và Trung Quốc khoảng 1:9,600, đặc biệt khá cao ở Việt Nam với tỉ lệ 1:2,400 (T. Liu, Wang, Karsdal, Leeming, & Genovese, 2012).

Khi ống dẫn mật bị tắc nghẽn thì dịch mật bị ứ đọng lại có thể gây ra các tình trạng bệnh lý nghiêm trọng như xơ gan, nhiễm trùng đường mật, nhiễm trùng máu ... Tắc mật trong thời gian dài sẽ dẫn đến tình trạng gan bị xơ hóa, khi gan bị xơ hóa thì tổn thương gan lúc này sẽ thường không phục hồi (Nam, Ko, & Sohn, 2019). Phương pháp điều trị hiện nay là tiến hành phẫu thuật Kasai (được phát triển bởi bác sĩ người Nhật, Morio Kasai). Phương pháp này giúp giảm bớt sự tắc mật bằng cách phẫu thuật nối hồng tràng với nhánh nhỏ mật trong gan (portoenterostomy). Các trường hợp bệnh nhân không được tiến hành phẫu thuật thì sẽ tử vong trong vòng 02 năm, với thời gian sống trung bình là 08 tháng (Bates et al., 1998). Tuy nhiên sau khi tiến hành phẫu thuật Kasai, bệnh nhân vẫn cần phải tiến hành ghép gan. Tỷ lệ sống sót sau 05 năm không ghép gan thay đổi từ 32% đến 63% và tỷ lệ phẫu thuật Kasai thất bại cao (62%) (Shinkai et al., 2009). Mặc dù có nhiều tác dụng phụ, nhưng kháng sinh, thuốc vận mật (choleretics) và steroid thường được chỉ định sau phẫu thuật Kasai. Bệnh nhi bị hẹp đường mật bẩm sinh cần kiểm soát tình trạng suy gan mật để chuẩn bị cho việc ghép gan sau đó. Tình trạng khan hiếm nguồn tạng ghép và thời gian sống sót của bệnh nhi sau phẫu thuật Kasai là thách thức lớn của y khoa.

2. Cơ sở lý thuyết

Tế bào gốc trung mô (Mesenchymal stem cell- MSC) là tế bào gốc trưởng thành đa chức năng có thể được phân lập từ nhiều nguồn khác nhau như từ tủy xương (bone marrow), dây rốn (umbilical cord), mô mỡ (adipose tissue), nội mạc tử cung (endometrium), nước ối (amniotic fluid), mô răng (dental tissue) (Ullah, Subbarao, & Rho, 2015). MSCs có khả năng tăng sinh và biệt hóa thành nhiều loại tế bào, lợi thế của MSC là có thể thu nhận dễ dàng, có các đặc tính điều hòa miễn dịch, và sản sinh các chất tiết như các yếu tố tăng trưởng, cytokine giúp cho MSC trở thành công cụ hiệu quả để điều trị các bệnh viêm mạn tính (Ullah et al., 2015). Ngoài ra, MSC còn có khả năng đi đến mô tổn thương, ngăn chặn các phản ứng viêm, giảm “apoptosis” tế bào gan, tăng tái tạo tế bào, hồi phục xơ gan và tăng cường chức năng gan (Cho et al., 2009; Cho, Woo, Seoh, Han, & Ryu, 2012). Tế bào gốc được phân lập từ dây rốn (UCB-MSC) (M. B. Liu et

al., 2017; Lou, Chen, Zheng, & Liu, 2017) có tỷ lệ tăng sinh tế bào cao và sự biểu hiện các dấu hiệu lão hóa thấp hơn đáng kể so với các nguồn thu nhận từ tủy xương hay mô mỡ. Ngoài ra UCB-MSC còn có khả năng chống viêm cao hơn so với nguồn thu nhận từ tủy xương hay mỡ, nên UCB-MSC trở thành một mô hình hữu ích cho các ứng dụng lâm sàng của liệu pháp tế bào như liệu pháp điều trị viêm gan (Eom, Shim, & Baik, 2015; Jin et al., 2013; Lou et al., 2017; Wang, Yuan, & Xie, 2018). Ngoài ra, MSC có khả năng điều hòa miễn dịch, tương tác với hàng rào miễn dịch do có thể hoạt động như những tế bào trình diện kháng nguyên nên giúp giảm thiểu thải ghép với vật chủ cũng là mối quan tâm của các nhà khoa học (Castillo, Liu, Bonilla, & Rameshwar, 2007). Vì MSC có tiềm năng biệt hóa thành tế bào gan (Ullah et al., 2015), giảm viêm gan và thúc đẩy tái tạo gan (Cho et al., 2009) nên đây sẽ là con đường phát triển đầy tiềm năng cho việc điều trị bệnh lý gan. Tại Việt Nam, một số công trình nghiên cứu sử dụng MSC để điều trị bệnh xơ gan như: sử dụng tế bào gốc trung mô từ tủy xương để đánh giá hiệu quả điều trị xơ gan trên mô hình chuột CCl_4 (N. H. Truong, Le et al., 2016) hay MSC từ mô mỡ người kết hợp huyết tương giàu tiểu cầu và yếu tố tăng trưởng tế bào gan làm giảm xơ hóa gan ở chuột CCl_4 (Nguyen et al., 2018; N. H. Truong, Nguyen et al., 2016); hay sử dụng tế bào gốc tủy xương tự thân trong điều trị xơ gan mất bù do virus viêm gan B (G. D. Truong et al., 2018). Hiện chưa có nhiều nghiên cứu tiếp cận điều trị tổn thương gan do tắc mật trên chuột thực nghiệm bằng liệu pháp tế bào gốc. Do đó trong nghiên cứu này, chúng tôi bước đầu đánh giá tính an toàn và hiệu quả của liệu pháp ghép tế bào gốc trung mô từ mô dây rốn (UCB-MSC) (5×10^5 tb/con) trên mô hình chuột Swiss tổn thương gan do tắc mật nhằm chỉ ra tiềm năng điều trị của tế bào trên bệnh lý tắc mật nói riêng và tổn thương gan nói chung.

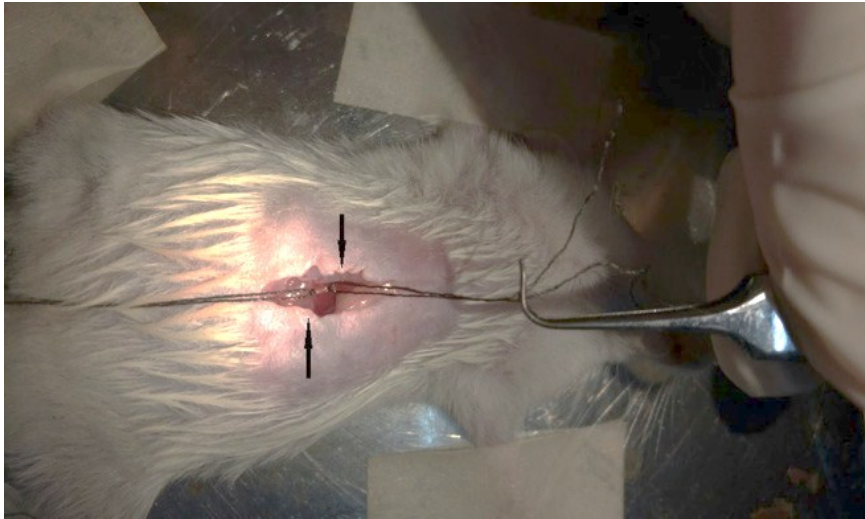
3. Phương pháp nghiên cứu

3.1. Đối tượng thí nghiệm

Chuột Swiss 06 - 08 tuần tuổi trọng lượng 25 - 30g (do Phòng thí nghiệm chăm sóc và sử dụng động vật, Viện tế bào gốc, trường Đại học Khoa học Tự nhiên, Đại học Quốc gia Thành phố Hồ Chí Minh cung cấp) được phẫu thuật thắt ống dẫn mật (BDL) để tạo mô hình tổn thương gan do tắc ống dẫn mật. Sau 07 ngày chuột có biểu hiện vàng da, vàng đuôi sẽ được phân thành 02 nhóm thí nghiệm (đối chứng tiêm PBS, ghép tế bào gốc UCB-MSC được cung cấp bởi Viện tế bào gốc, Trường Đại học Khoa học Tự nhiên, Đại học Quốc gia Thành phố Hồ Chí Minh với liều 5×10^5 tế bào/con).

3.2. Tạo mô hình chuột tổn thương do tắc ống dẫn mật bằng phương pháp phẫu thuật thắt ống dẫn mật (BDL)

Chuột nhịn đói 01 giờ trước khi tiến hành phẫu thuật thắt ống dẫn mật. Sau khi gây mê (hỗn hợp thuốc mê Xylazine - Zoletil) và cố định chuột trên khay, cạo lông và khử trùng vùng bụng bằng thuốc sát khuẩn Povidine, tiến hành mở khoang bụng ngay vị trí ống mật chủ, dưới cơ hoành. Xác định ống mật chủ, dùng chỉ vô trùng thắt chặt ống mật chủ ở 02 vị trí một là vùng gần cửa gan và một ở vùng gần tá tràng (Hình 1). Mục đích của phương pháp này là gây tắc ống dẫn mật làm mật bị ứ đọng trong gan, mô phỏng lại bệnh lý tắc mật ở người.



Hình 1. Phẫu thuật thắt ống dẫn mật (BDL) ở chuột Swiss

3.3. Tiêm MSC

Chuột sau BDL 07 ngày được tiêm 1ml dịch huyền phù UCB-MSC (nồng độ 5×10^5 tb/con) trong Ringer Lactat vào tĩnh mạch đuôi.

3.4. Đánh giá tỷ lệ sống sót, sự thay đổi khối lượng cơ thể và gan

Chuột được theo dõi về tình trạng sống/chết hằng ngày và cân đo khối lượng cơ thể theo các mốc 03 ngày, 07 ngày, 19 ngày. Khối lượng gan được cân ở ngày thứ 19 sau BDL để tiến hành đánh giá.

3.5. Đánh giá chỉ số bạch cầu để xác định tình trạng viêm ở chuột tổn thương gan

Máu tĩnh mạch được thu nhận và chuẩn bị tiêu bản máu trên lame, để tiêu bản khô tự nhiên, cố định bằng cồn và nhuộm với thuốc nhuộm Giemsa để xác định công thức bạch cầu.

Để xác định số lượng bạch cầu tổng, máu được trộn trong ống trộn bạch cầu và đếm số lượng trên buồng đếm.

3.6. Định lượng các chỉ số sinh hóa máu để đánh giá chức năng gan

Huyết thanh chuột được chuẩn bị từ 500 μ l máu theo quy trình đông máu tự nhiên trong 01 giờ và ly tâm ở 3,000rpm/30 phút để thu phần huyết thanh. AST (Aspartate transaminase), ALT (Alanine transaminase) trong huyết thanh được xác định bằng bộ kit SGOT/SGPT (HUMAN Diagnostics, Germany) theo hướng dẫn của nhà sản xuất và máy đọc đĩa DTX 880 Multidector ở bước sóng 340nm. Albumin trong huyết thanh được xác định bằng bộ KIT QuantiChrom TM BCG Albumin Assay kit (BioAssay Systems, USA) theo hướng dẫn của nhà sản xuất và máy đọc đĩa DTX 880 Multidector ở bước sóng 620nm.

3.7. Đánh giá mô học

3.7.1. Nhuộm Hematoxylin và Eosin để đánh giá vùng viêm và hoại tử

Lát cắt mô được khử parafin sau đó nhuộm với Hematoxylin và Eosin. Hình ảnh mô học được chụp bằng kính hiển vi AxioVision. Các vùng hoại tử được xác định bằng cách khoanh vùng trên hình chụp bằng phần mềm Axiovision SE64 Rel.4.9.1. Việc đo và tính toán vùng hoại tử được tiến hành theo phương pháp mù (blinded).

3.7.2. Nhuộm Sirius red để đánh giá sự tích lũy collagen trong gan

Lát cắt mô được khử parafin sau đó nhuộm với thuốc nhuộm Picrosirius Red F3B (PolyScience, Mỹ) theo hướng dẫn của nhà sản xuất. Các vùng bắt màu đỏ của thuốc nhuộm là vùng dương tính collagen. Hình ảnh được chụp bằng kính hiển vi Axio Vision. Tỷ lệ diện tích vùng dương tính collagen được tính bằng phần mềm ImageJ.

3.7.3. Nhuộm hóa mô miễn dịch (IHC) để đánh giá các protein gây viêm gan, xơ gan

Lát cắt mô gan được khử paraffin và phục hồi kháng nguyên bằng dung dịch đệm Tris EDTA (pH = 9). Nhuộm IHC theo quy trình của nhóm nghiên cứu (Nguyen et al., 2018) và nhân tế bào được nhuộm với Hematoxylin (Merck Millipore, Đức). Tỷ lệ diện tích vùng dương tính collagen được tính bằng phần mềm ImageJ.

3.8. Phương pháp thống kê

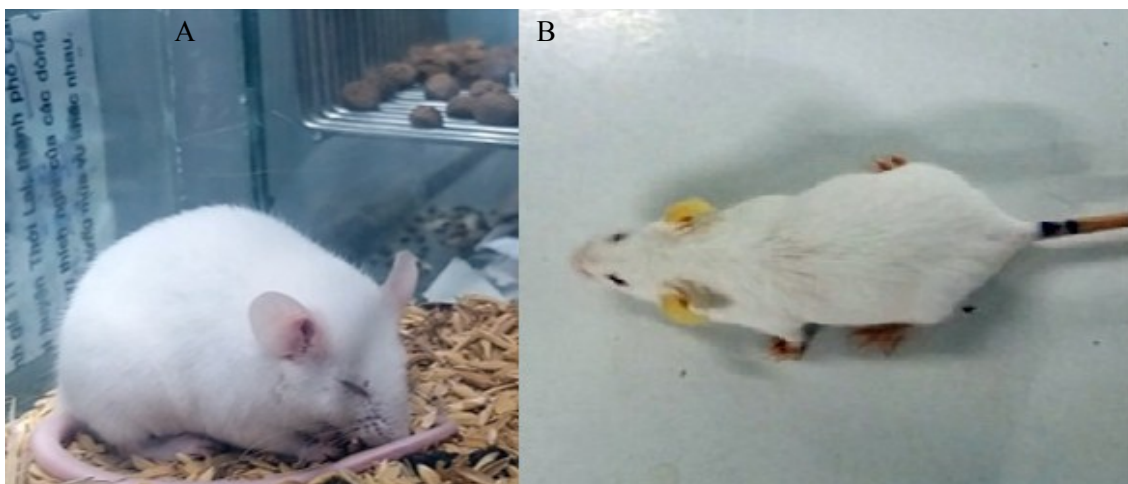
Các số liệu trong thí nghiệm được xử lý bằng phần mềm GraphPad Prism 8: Phương pháp thống kê student t-test. Khác biệt có ý nghĩa thống kê khi $p_{\text{value}} \leq 0.05$.

4. Kết quả nghiên cứu

4.1. Kết quả tạo mô hình chuột tổn thương do tắc ống dẫn mật bằng phương pháp phẫu thuật thắt ống dẫn mật (BDL)

4.1.1. Biểu hiện hình thái bên ngoài

Kết quả thí nghiệm thắt ống dẫn mật tạo ra sự tắc nghẽn dòng chảy của mật xuống ruột non khiến cho túi mật căng to do tích lũy các acid/muối mật. Chuột sau BDL thành công sẽ có các biểu hiện rõ rệt về hình thái của bệnh lý viêm gan như vàng da (tai và đuôi) (Hình 2) và sụt cân.

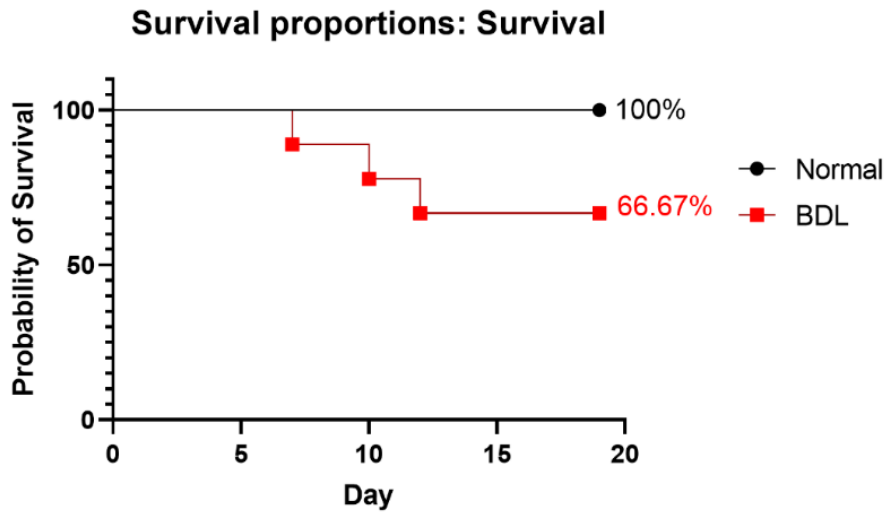


Hình 2. So sánh hình thái bên ngoài của chuột thường (Normal) và chuột BDL sau 19 ngày

A: Chuột Normal tai, đuôi màu trắng

B: Chuột BDL có tai, đuôi màu vàng

4.1.2. Đánh giá tỷ lệ sống chết ở mô hình chuột thắt ống dẫn mật

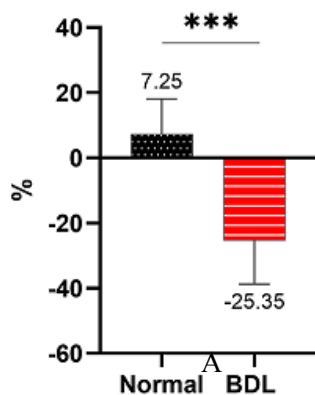


Hình 3. Tỷ lệ sống chết giữa nhóm Normal và nhóm BDL

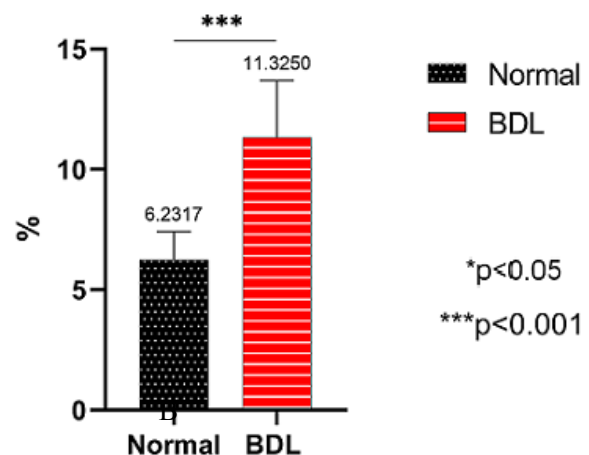
Từ Hình 3 cho thấy tỷ lệ sống của nhóm chuột Normal là 100% trong khi nhóm BDL chỉ 66.67% sau 19 ngày thắt ống mật. Điều này chứng tỏ thắt ống dẫn mật gây tổn thương gan dẫn tới tử vong ở chuột Swiss.

4.1.3. Kết quả sự thay đổi khối lượng cơ thể và gan

Sự thay đổi khối lượng cơ thể chuột sau 19 ngày



Liver weight/Body weight

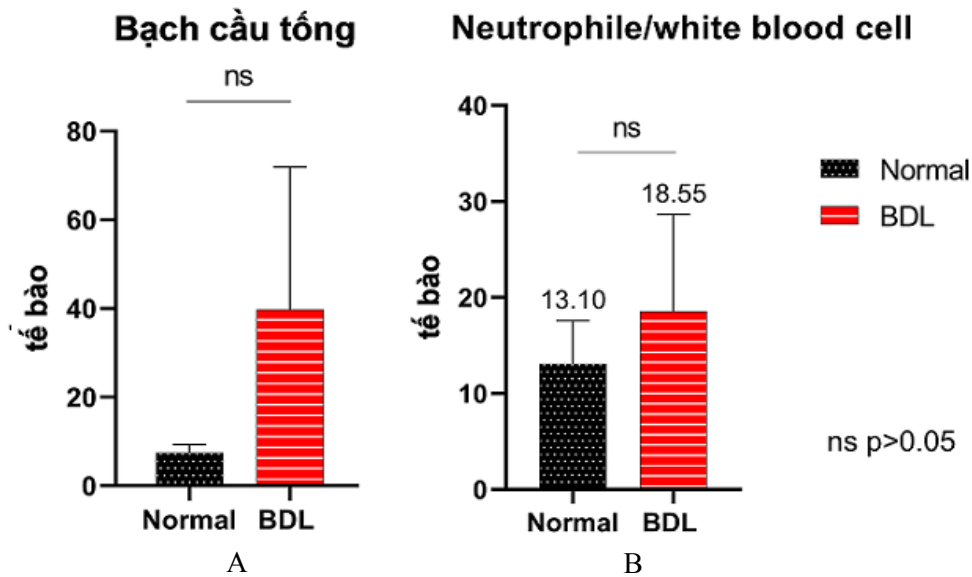


Hình 4. Sự thay đổi khối lượng cơ thể và gan giữa nhóm Normal và nhóm BDL

Hình 4A cho thấy chuột bình thường (Normal) tăng cân còn chuột tổn thương do tắc ống dẫn mật (BDL) thì bị sụt cân ($p < 0.001$). Chuột bị tổn thương gan có sự thay đổi về cân nặng so với chuột bình thường.

Khối lượng gan ở chuột Normal nhỏ hơn so với chuột BDL ($p < 0.001$) (Hình 4B).

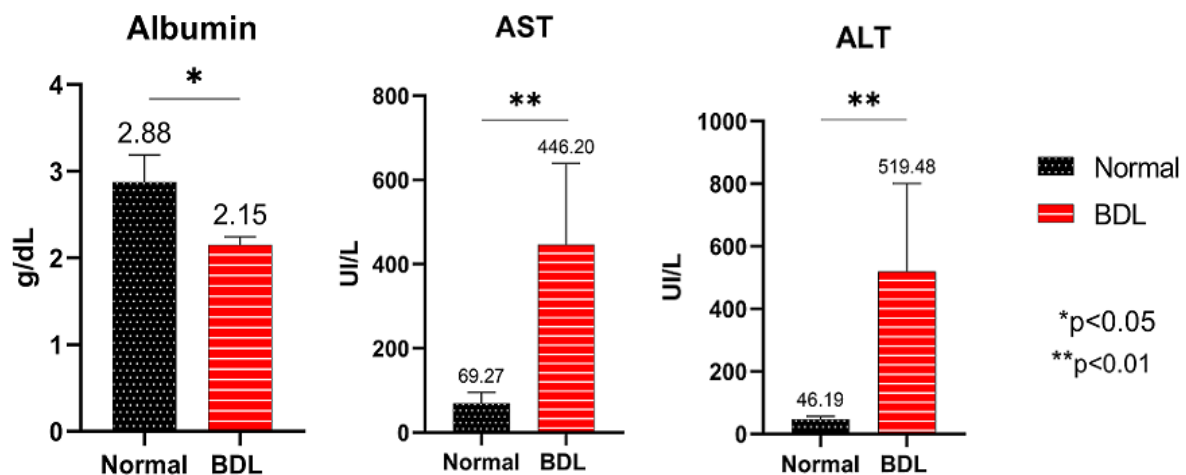
4.1.4. Kết quả đánh giá chỉ số bạch cầu xác định tình trạng viêm ở chuột tổn thương gan



Hình 5. So sánh bạch cầu giữa nhóm Normal và nhóm BDL sau 12 ngày thắt mật

Nhóm chuột BDL có tỉ lệ bạch cầu tổng và bạch cầu trung tính tăng cao hơn so với Normal ($p > 0.05$) (Hình 5) chứng tỏ nhóm chuột BDL có xuất hiện phản ứng viêm.

4.1.5. Kết quả định lượng các chỉ số sinh hóa máu



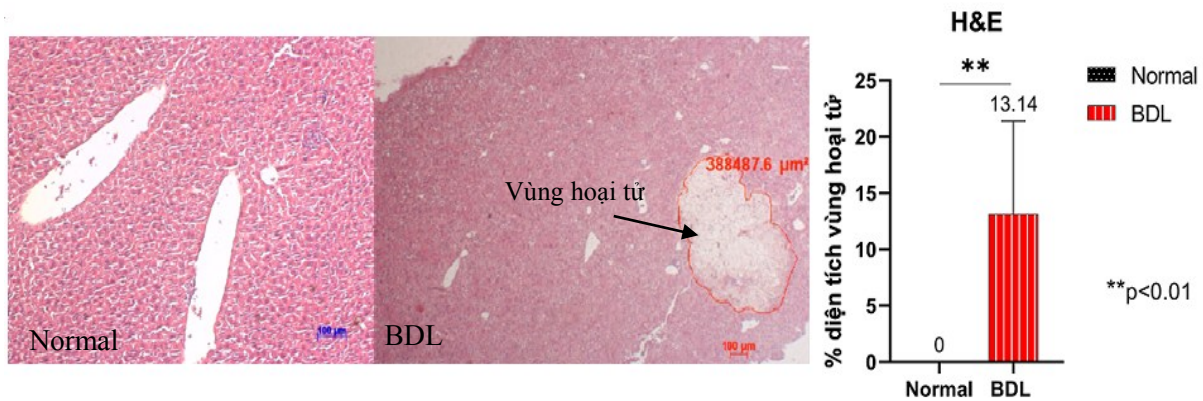
Hình 6. Chỉ số sinh hóa máu giữa nhóm Normal và nhóm BDL

Kết quả ghi nhận cho thấy men gan AST/ALT tăng cao ở nhóm BDL so với nhóm Normal ($p < 0.01$) (Hình 6).

Albumin trên nhóm chuột BDL giảm so với chuột Normal ($p < 0.05$) (Hình 6).

4.1.6. Kết quả đánh giá mô học

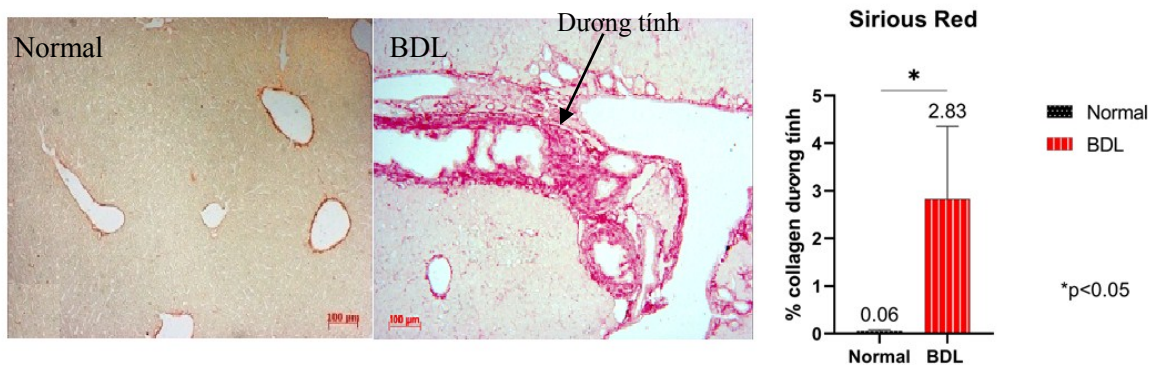
- Kết quả nhuộm Hematoxylin và Eosin:



Hình 7. Kết quả nhuộm H & E giữa nhóm Normal và nhóm BDL.

Kết quả mô học cho thấy, gan chuột BDL xuất hiện tình trạng viêm và hoại tử (Hình 7). Kết quả này khác biệt so với Normal ($p < 0.01$).

- Kết quả nhuộm Sirius red:

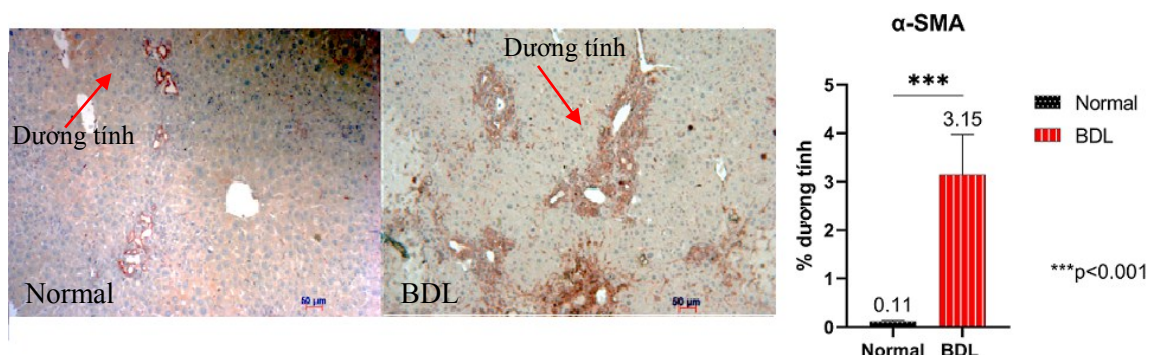


Hình 8. Kết quả nhuộm Sirius red giữa nhóm Normal và nhóm BDL

Kết quả nhuộm collagen cho thấy nhóm BDL có các dây xơ ở vùng có cấu trúc ống mật. Kết quả này khác biệt với nhóm Normal ($p < 0.05$).

- Kết quả nhuộm hóa mô miễn dịch (IHC) để đánh giá các protein gây viêm gan, xơ gan:

- α -SMA



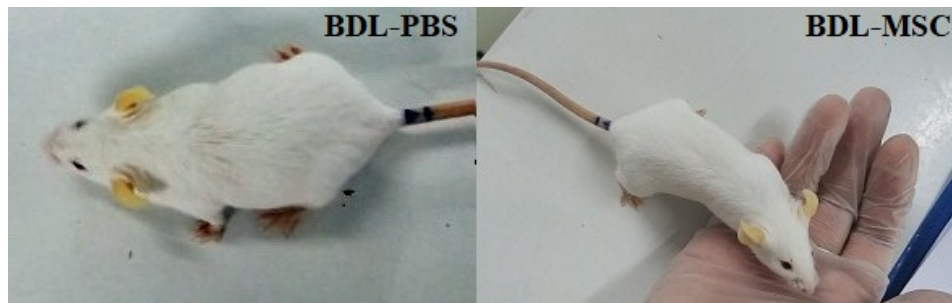
Hình 9. Kết quả nhuộm α -SMA giữa nhóm Normal và nhóm BDL

Kết quả nhuộm IHC mô gan với kháng thể là α -SMA cho thấy nhóm BDL xuất hiện nhiều vùng dương tính với α -SMA khác biệt có ý nghĩa thống kê so với nhóm Normal ($p < 0.001$).

4.2. Kết quả đánh giá tính an toàn và hiệu quả điều trị bằng MSC cho chuột bị tổn thương gan do tắc ống dẫn mật

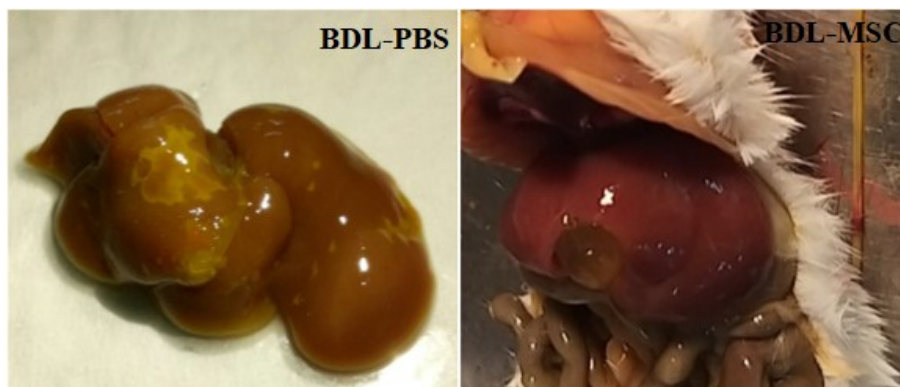
4.2.1. Ghép UCB-MSC cải thiện biểu hiện hình thái bên ngoài và gan chuột BDL

Chuột sau khi ghép tế bào gốc 12 ngày, có giảm vàng da (đuôi, tai), lông mượt (Hình 10).



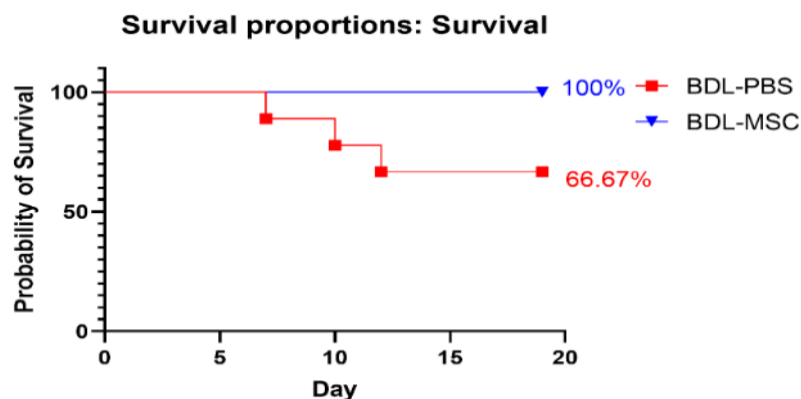
Hình 10. Chuột nhóm đối chứng (BDL-PBS) và nhóm BDL-MSC (BDL-MSC) sau 19 ngày

Sau 19 ngày, nhóm BDL-PBS xuất hiện các mảng xơ gan, gan nhạt màu trong khi nhóm BDL-MSC thì đại thể gan đồng nhất màu đỏ đậm, ngoại trừ túi mật to thì không thấy rõ các mảng xơ (Hình 11).



Hình 11. So sánh gan của chuột BDL-PBS và nhóm BDL-MSC

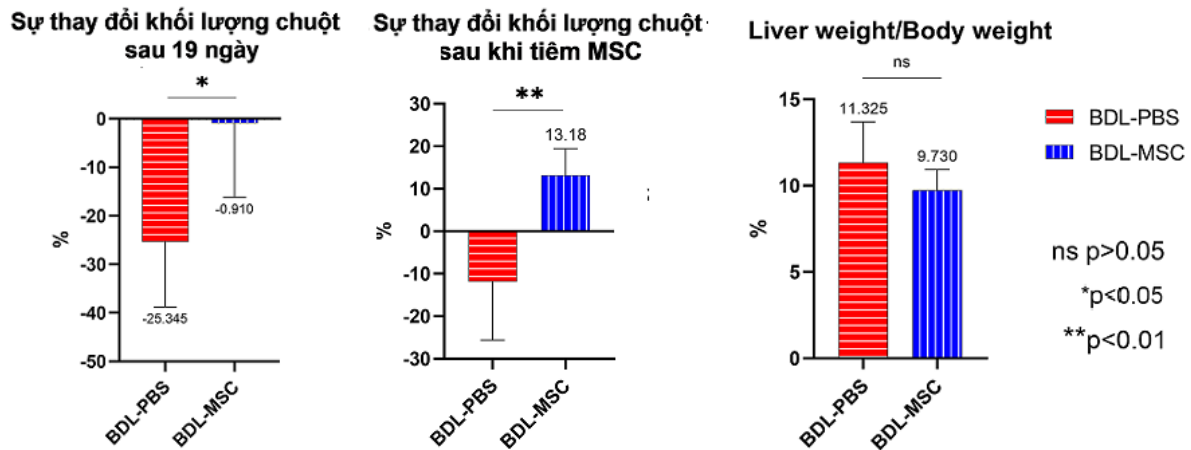
4.2.2. Ghép UCB-MSC cải thiện tỷ lệ sống chết ở mô hình chuột tắc ống dẫn mật



Hình 12. Tỷ lệ sống chết giữa nhóm BDL-PBS và nhóm BDL-MSC

Từ Hình 12 cho thấy tỷ lệ sống sót của nhóm chuột BDL-MSC có tỷ lệ sống cao (100%) hơn nhóm *BDL-PBS* (66.67%) sau 19 ngày.

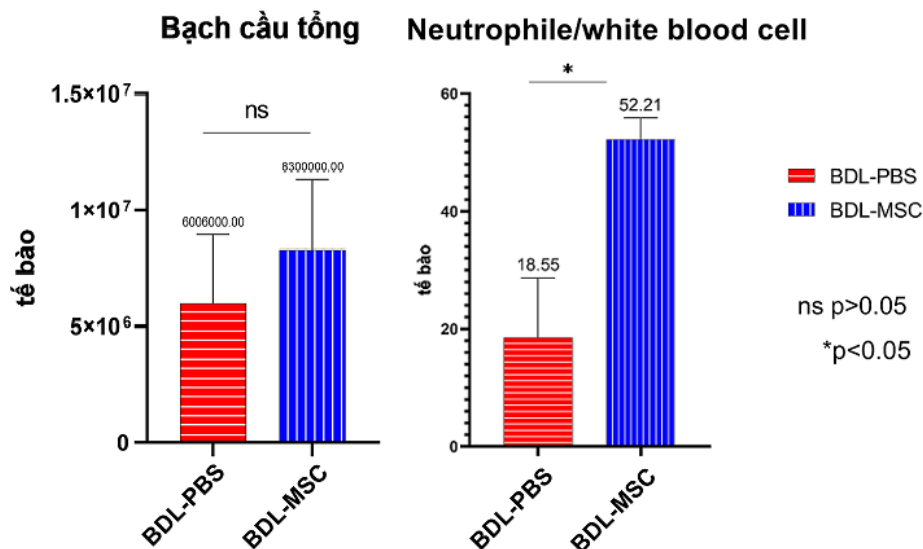
4.2.3. Sự thay đổi khối lượng cơ thể và khối lượng gan



Hình 13. Sự thay đổi khối lượng cơ thể và % gan so với khối lượng cơ thể giữa nhóm BDL-PBS và nhóm BDL-MSc

Hình 13 cho thấy nhóm tBDL-MSc cải thiện cân nặng tốt hơn so với nhóm BDL-PBS tại thời điểm sau ghép 07 ngày ($p < 0.01$). Kết quả tại thời điểm 19 ngày sau ghép, cả 02 nhóm chuột đều giảm khối lượng, tuy nhiên nhóm BDL-PBS giảm khối lượng nhiều hơn so với nhóm BDL-MSc ($p < 0.05$).

Kết quả ghi nhận khối lượng gan trên 02 nhóm chuột không có sự khác biệt ý nghĩa thống kê ($p > 0.05$), mặc dù nhóm BDL-MSc có khối lượng gan trung bình thấp hơn so với nhóm BDL-PBS.

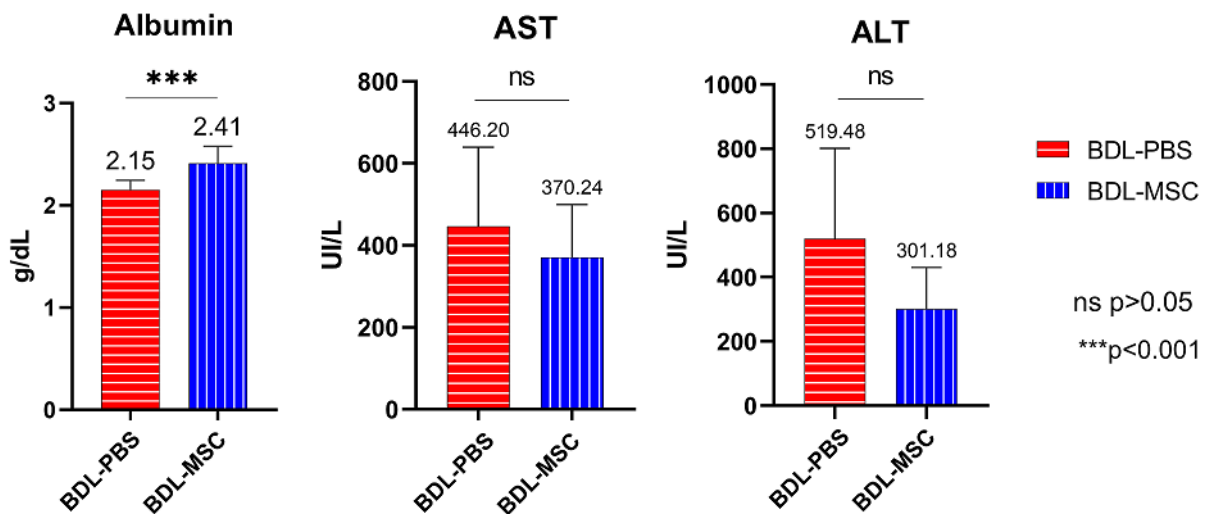


Hình 14. So sánh bạch cầu giữa nhóm BDL-PBS và nhóm BDL-MSc 07 ngày sau BDL

4.2.4. Kết quả đánh giá chỉ số bạch cầu

Kết quả từ Hình 14A sự thay đổi bạch cầu tổng không khác biệt có ý nghĩa trên 02 nhóm thí nghiệm ($p > 0.05$), trong khi đó nhóm BDL-PBS phục hồi số lượng bạch cầu trung tính (Hình 14B, $p < 0.05$).

4.2.5. Định lượng các chỉ số sinh hóa máu

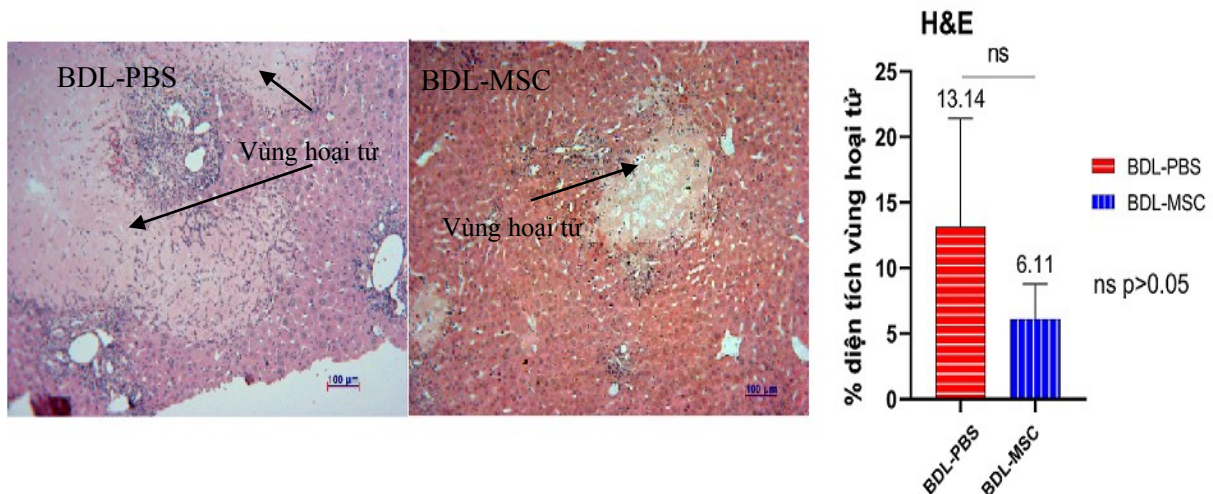


Hình 15. Chỉ số sinh hóa máu giữa nhóm BDL-PBS và nhóm BDL-MSC

Kết quả các chỉ số sinh hóa máu (Hình 15), men gan AST/ALT ở nhóm BDL-PBS ở mức cao so với nhóm BDL-MSC, tuy nhiên kết quả khác biệt này không có ý nghĩa thống kê ($p > 0.05$). Trong khi đó, chỉ số Albumin nhóm BDL-MSC cải thiện tốt hơn so với nhóm chuột BDL-PBS ($p < 0.001$), kết quả này cho thấy nhóm chuột BDL-MSC phục hồi chức năng sản xuất Albumin ở gan.

4.2.6. Kết quả đánh giá mô học

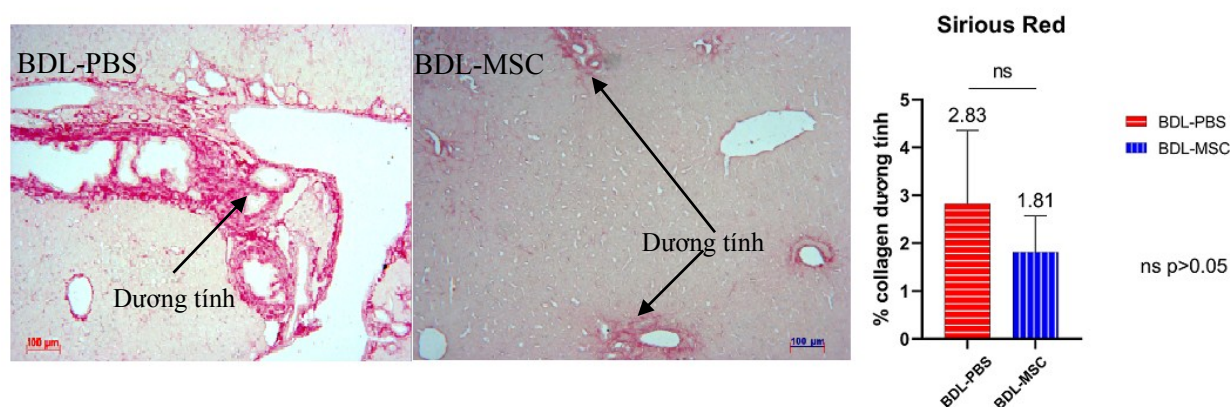
- Kết quả nhuộm Hematoxylin và Eosin:



Hình 16. Kết quả nhuộm H & E giữa nhóm BDL-PBS và nhóm BDL-MSC

Kết quả nhuộm H & E cho thấy diện tích hoại tử ở gan trên nhóm BDL-MSC có cải thiện so với nhóm BDL-PBS, khác biệt này không có ý nghĩa thống kê ($p > 0.05$).

- Nhuộm Sirius red để đánh giá lượng collagen trong gan.

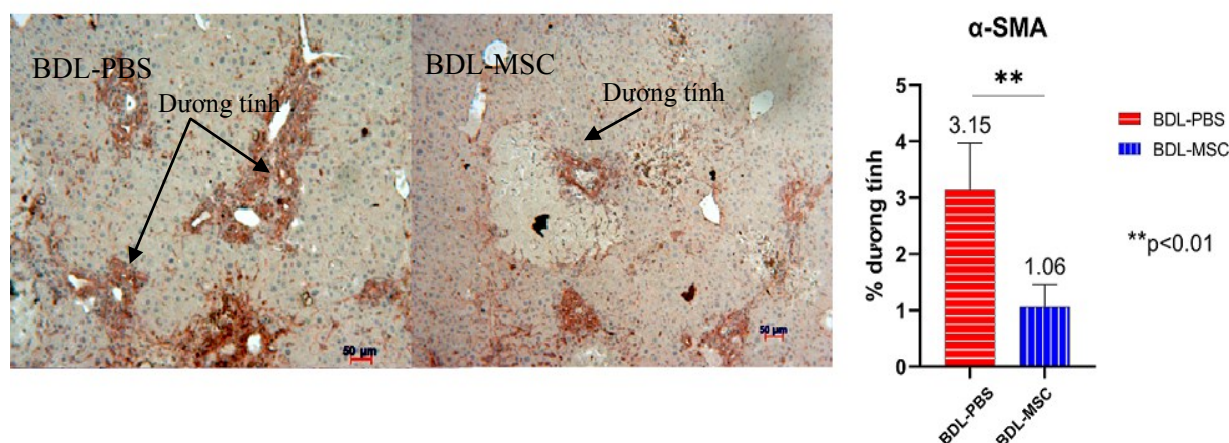


Hình 17. Kết quả nhuộm Sirius red giữa nhóm BDL-PBS và nhóm BDL-MSC

Kết quả nhuộm Sirius red (Hình 17) cho thấy nhóm BDL-PBS có các dây xơ lan rộng ở vùng có cấu trúc ống mật trong khi các dây xơ này giảm đáng kể ở nhóm BDL-MSC, điều này cho thấy sự cải thiện hình thành collagen trên nhóm BDL-MSC, khác biệt này không có ý nghĩa thống kê ($p > 0.05$).

- Kết quả nhuộm hóa mô miễn dịch (IHC):

- α -SMA



Hình 18. Kết quả nhuộm α -SMA giữa nhóm BDL-PBS và nhóm BDL-MSC

Kết quả nhuộm IHC với kháng thể là α -SMA cho thấy nhóm BDL-MSC có ít vùng dương tính protein α -SMA hơn so với nhóm BDL-PBS ($p < 0.01$), việc ghép MSC có tác dụng hạn chế sự biểu hiện α -SMA trên HSC (tế bào hình sao gan).

4.2.7. Bàn luận

Phẫu thuật BDL gây ra sự ứ mật trong gan, mật không xuống ruột gây ra sự thiếu hụt dinh dưỡng, túi mật căng phồng chứa dịch mật bên trong, tăng nồng độ bilirubin trong máu gây hiện tượng vàng da, nước tiểu vàng, phân bạc màu. Mật ứ đọng gây chết tế bào gan, viêm vùng cửa, tăng sinh mạnh mẽ của các tế bào đường mật dẫn đến phản ứng ống dẫn mật (nhuộm HE), sự hoạt hóa của các tế bào hình sao sản xuất chất nền ngoại bào gây xơ hóa (nhuộm sirius red). Thắt ống mật chủ (BDL) là một mô hình thực nghiệm thích hợp để nghiên cứu đánh giá cơ chế bệnh sinh, sinh lý bệnh và điều trị xơ gan ứ mật. Mặc dù cơ chế xơ hóa ở gan ứ mật rất phức tạp, nhưng người ta đã xác định rõ rằng sự tích tụ của muối mật độc và ký nước trong gan, làm thay

đổi cân bằng oxy hóa/oxy hóa có lợi cho sự gia tăng hoạt động của các loại oxy phản ứng (ROS) và các chất tự do thúc đẩy phản ứng viêm, kích hoạt tế bào hình sao sản sinh collagen gây xơ gan. Stress oxy hóa trong bệnh gan ứ mật đóng vai trò là mối liên hệ giữa tổn thương gan và xơ hóa gan ở cả người và (Ale-Ebrahim, Eidi, Mortazavi, Tavangar, & Minai, 2015).

Kết quả biểu hiện ứ mật trong nghiên cứu của chúng tôi tương đồng với các công bố: Tag và cộng sự (2015), Garrido và cộng sự (2017), Yang, Wang, Li, Tiao, và Huang (2015). Tại thời điểm 07 ngày sau phẫu thuật BDL, sự giảm khối lượng cơ thể chuột cùng xu hướng với công bố của Garrido và cộng sự (2017), Ale-Ebrahim và cộng sự (2015). Ở chuột bình thường và chuột cống khỏe mạnh, khối lượng gan/ khối lượng cơ thể có tỷ lệ 4.5 - 5%. Sự tắc nghẽn ống dẫn có liên quan đến tăng áp lực tĩnh mạch cửa gây lách to (Kountouras, Billing, & Scheuer, 1984).

Kết quả men gan ALT, AST tăng cao cũng tương đồng với công bố Tag và cộng sự (2015), Garrido và cộng sự (2017), Zhen và cộng sự (2015), Lang và cộng sự (2018), Ale-Ebrahim và cộng sự (2015), Hargrove và cộng sự (2017), Shin và cộng sự (2017), Eshraghi, Eidi, Mortazavi, Asghari, và Tavangar (2015). Tắc mật sau 21 ngày phẫu thuật BDL, ALB ở chuột BDL giảm so với chuột bình thường ($p < 0.001$) (Eshraghi et al., 2015).

Kết quả mô học H & E trong nghiên cứu này tương tự với các công bố của Shin và cộng sự (2017), nhuộm H & E của gan từ mô hình tổn thương mãn tính cho thấy thâm nhiễm tế bào viêm gia tăng với hoại tử bắc cầu và sự xen kẽ của dây sợi (Shin et al., 2017). Công bố của Hargrove và cộng sự (2017), chuột BDL có biểu hiện tăng hoại tử, viêm vùng cửa, sự gia tăng hầu hết các ống mật lớn cũng được quan sát thấy sau BDL (Hargrove et al., 2017).

Kết quả nhuộm sirius red cho thấy sự tương đồng với công bố của Garrido và cộng sự (2017), Vartak và cộng sự (2016), Yang và cộng sự (2015), Eshraghi và cộng sự (2015), Shin và cộng sự (2017) cho thấy kết quả nhuộm sirius red có sự tích tụ collagen ở nhóm BDL. Trong mô hình tổn thương cấp tính, mức độ dương tính collagen (%) trong đối chứng và BDL lần lượt là $0.22 \pm 0.04\%$, $1.64 \pm 0.53\%$ (Shin et al., 2017), diện tích collagen trên tổng diện tích mô gan trung bình là 2.5% ở nhóm đối chứng và 6.5% ở chuột BDL ở tuần thứ 02 ($p < 0.001$) (Garrido et al., 2017). Khi gan bị tổn thương, tế bào hình sao ở gan (hepatic stellate cells) sẽ chuyển sang dạng hoạt hóa dưới tác động của các phân tử tín hiệu gây viêm và chuyển dạng thành các nguyên bào sợi cơ (myofibroblast) tăng sinh nhanh và tăng tích lũy collagen (Ale-Ebrahim et al., 2015).

Trong 07 ngày đầu BDL, nguyên nhân chết của nhóm mô hình là do nhiễm trùng ổ bụng 3.64% (2/55), áp xe 1.82% (1/55), vỡ túi mật 5.45% (3/55), nhiễm trùng huyết hoặc không rõ lý do 3.64% (2/55). Tỷ lệ sống của nhóm đối chứng là 100%, tương đồng với nhiều nghiên cứu. Tỷ lệ sống của nhóm mô hình sau 07 ngày và 19 ngày phẫu thuật lần lượt là 85.45% và 66.67%, cao hơn so với công bố của Yang và cộng sự (2015), phẫu thuật BDL trên chuột cống, trọng lượng cơ thể 220 - 250g, nhóm đối chứng có tỷ lệ sống 100%, nhóm tạo mô hình BDL có tỷ lệ tử vong là 42.5% (17/40). Đa số tử vong xảy ra trong hai tuần đầu tiên sau khi BDL và hầu hết các trường hợp tử vong là do vỡ ống mật hoặc rò rỉ mật, nhiễm trùng. Tỷ lệ sống của nhóm mô hình là 66.67%, thấp hơn so với công bố Garrido và cộng sự (2017), BDL chuột cống 03 tuần tuổi, khối lượng cơ thể 49.5g (48.3 - 55.6), nhóm đối chứng có tỷ lệ sống 100% (21/21), nhóm tạo mô hình có tỷ lệ sống 90.5% (19/21), thời gian thí nghiệm là 02 - 06 tuần. Công bố của Tag và cộng sự (2015) phẫu thuật BDL 40 chuột nhắt đực có trọng lượng cơ thể 18 - 20g, tỷ lệ sống đạt 95% trong thời gian tiến hành thí nghiệm là 03 - 60 ngày.

Khi tiến hành cấy ghép MSC cho nhóm chuột Swiss BDL bước đầu ghi nhận có sự thúc đẩy quá trình phục hồi một phần chức năng gan và ức chế viêm gan thông qua việc giảm nồng độ men gan trong máu, cải thiện nồng độ albumin, giảm kích thước gan, giảm vàng da (đuôi và tai)

và giảm xơ trong mô gan. Tại thời điểm 12 ngày sau ghép, tỉ lệ sống sót của nhóm chuột tắc mật được điều trị với nhóm điều trị MSC 5×10^5 tb/con là 100%. Kết quả men gan ALT, AST giảm ở nhóm điều trị bằng MSC so với nhóm đối chứng cho thấy có hiệu quả giảm viêm, giảm sự hình thành các dây xơ hóa ở gan, giảm AST và ALT, ổn định nồng độ albumin huyết thanh, dấu hiệu gan được phục hồi. Các kết quả cũng cho thấy sự tương đồng với các nhóm nghiên cứu của Carvalho và cộng sự (2008), Nguyen và cộng sự (2018), N. H. Truong, Nguyen và cộng sự (2016), N. H. Truong, Le và cộng sự (2016), Cho và cộng sự (2012) với công bố MSC bảo vệ tế bào gan bằng cách giảm thiệt hại ROS do TAA gây ra cả *in vivo* và *in vitro*, MSC vượt qua stress oxy hóa do CCl_4 . Kết quả nhuộm H&E và Sirius red tương tự với công bố của Quintanilha và cộng sự (2014) và Gressner, Weiskirchen, và Gressner (2007), MSC giúp giảm xơ gan như giảm vùng hoại tử (6.11% so với nhóm mô hình là 13.14%) và giảm sự tích tụ collagen (1.81% so với nhóm mô hình là 2.83%), gen α -SMA cũng giảm hoạt động (1.06% so với nhóm đối chứng là 3.15%). Kết quả đánh giá tại thời điểm ngày thứ 19 sau BDL (ngày thứ 12 sau khi tiêm MSC), chuột ở nhóm MSC cho thấy có sự giảm viêm gan, chức năng gan có cải thiện so với nhóm BDL-PBS.

Trên thế giới có rất nhiều dẫn chứng từ các công trình nghiên cứu cho thấy hiệu quả điều trị viêm gan từ các nguyên nhân khác nhau của MSC, từ các nguồn khác nhau như Zhao và cộng sự (2005) sử dụng BM-MSC cùng loài để điều trị xơ gan do CCl_4 trên (Zhao et al., 2005), Cho và cộng sự nghiên cứu tiềm năng tái tạo mô gan của tế bào gốc trung mô. Gần đây nhất là Watanabe và cộng sự (2019) sử dụng MSC kết hợp với yếu tố kích thích đại thực bào factor-1 có nguồn gốc từ tủy xương để cải thiện và tái tạo xơ hóa ở gan. Shao và cộng sự (2020) dùng exosome có nguồn gốc từ UCB-MSC để cải thiện tình trạng tổn thương gan cấp tính do IL-6 gây ra thông qua miR-455-3p. Angioni và cộng sự (2020) nghiên cứu dùng các túi ngoại bào (extracellular vesicles-Evs) từ tế bào gốc trung mô tủy xương người nhằm giảm viêm và xơ hóa gan ở chuột. Các công trình nghiên cứu này là tiên phong trong việc tiếp cận điều trị bệnh gan từ MSC. Trong nghiên cứu điều trị tình trạng tắc mật trên chuột bằng liệu pháp tế bào gốc trung mô của chúng tôi cũng cho các kết quả tạo tiền đề để các nghiên cứu tiếp theo sâu hơn về chứng minh cơ chế điều trị và mở ra triển vọng cho điều trị tổn thương gan nói chung và tổn thương gan do tắc mật nói riêng.

5. Kết luận và gợi ý

Trong giới hạn của nghiên cứu, việc ghép MSC trên chuột tắc mật có tính an toàn, cải thiện tỉ lệ sống của chuột (sau 12 ngày ghép). Tiêm MSC cải thiện chức năng gan, giảm tình trạng viêm, hoại tử và xơ hoá gan trên mô hình chuột tổn thương gan do tắc mật.

LỜI CẢM ƠN

Nghiên cứu này được tài trợ bởi Quỹ Phát triển khoa học và công nghệ Quốc gia (NAFOSTED) trong đề tài mã 108.05-2017.30.

Tài liệu tham khảo

- Ale-Ebrahim, M., Eidi, A., Mortazavi, P., Tavangar, S. M. T., & Minai, D. (2015). Hepatoprotective and antifibrotic effects of sodium molybdate in a rat model of bile duct ligation. *Journal of Trace Elements in Medicine and Biology*, 29, 242-248.
- Angioni, R., Cali, B., Vigneswara, V., Crescenzi, M., Merino, A., Sánchez-Rodríguez, R., . . . Viola, A. (2020). Administration of human MSC-Derived extracellular vesicles for the

- treatment of primary Sclerosing Cholangitis: Preclinical data in MDR2 knockout mice. *Molecular Sciences*, 21(22), Article 8874.
- Bates, M. D., Bucuvalas, J. C., Alonso, M. H., & Ryckman, F. C. (1998). Biliary atresia: Pathogenesis and treatment. *Seminars in Liver Disease*, 18(3), 281-293. doi:10.1055/s-2007-1007164
- Carvalho, A. B., Quintanilha, L. F., Dias, J. V., Paredes, B. D., Mannheimer, E. G., Carvalho, F. G., . . . Resende, C. M. C. (2008). Bone marrow multipotent mesenchymal stromal cells do not reduce fibrosis or improve function in a rat model of severe chronic liver injury. *Stem Cells*, 26(5), 1307-1314.
- Castillo, M., Liu, K., Bonilla, L., & Rameshwar, P. (2007). The immune properties of mesenchymal stem cells. *International Journal of Biomedical Science*, 3(2), 76-80.
- Cho, K. A., Ju, S.-Y., Cho, S. J., Jung, Y.-J., Woo, S.-Y., Seoh, J.-Y., . . . Ryu, K.-H. (2009). Mesenchymal stem cells showed the highest potential for the regeneration of injured liver tissue compared with other subpopulations of the bone marrow. *Cell Biology International*, 33(7), 772-777.
- Cho, K. A., Woo, S. Y., Seoh, J. Y., Han, H. S., & Ryu, K. H. (2012). Mesenchymal stem cells restore CCl₄- induced liver injury by an antioxidative process. *Cell Biology International*, 36(12), 1267-1274.
- Eom, Y. W., Shim, K. Y., & Baik, S. K. (2015). Mesenchymal stem cell therapy for liver fibrosis. *The Korean Journal of Internal Medicine*, 30(5), 580-589.
- Eshraghi, T., Eidi, A., Mortazavi, P., Asghari, A., & Tavangar, S. M. (2015). Magnesium protects against bile duct ligation-induced liver injury in male Wistar rats. *Researchgate*, 28(1), 32-45.
- Garrido, M., Escobar, C., Zamora, C., Rejas, C., Varas, J., Párraga, M., . . . Montedónico, S. (2017). Bile duct ligation in young rats: A revisited animal model for biliary atresia. *European Journal of Histochemistry: EJH*, 61(3), 2803-2803.
- Gressner, O. A., Weiskirchen, R., & Gressner, A. M. (2007). Evolving concepts of liver fibrogenesis provide new diagnostic and therapeutic options. *Comparative Hepatology*, 6(1), 1-13.
- Hargrove, L., Kennedy, L., Demieville, J., Jones, H., Meng, F., DeMorrow, S., . . . Francis, H. (2017). Bile duct ligation-induced biliary hyperplasia, hepatic injury, and fibrosis are reduced in mast cell-deficient KitW^{sh} mice. *Hepatology*, 65(6), 1991-2004.
- Jin, H. J., Bae, Y. K., Kim, M., Kwon, S.-J., Jeon, H. B., Choi, S. J., . . . Chang, J. W. (2013). Comparative analysis of human mesenchymal stem cells from bone marrow, adipose tissue, and umbilical cord blood as sources of cell therapy. *International Journal of Molecular Sciences*, 14(9), 17986-18001.
- Kountouras, J., Billing, B. H., & Scheuer, P. J. (1984). Prolonged bile duct obstruction: A new experimental model for cirrhosis in the rat. *British Journal of Experimental Pathology*, 65(3), 305-311.
- Lang, E., Pozdeev, V. I., Shinde, P. V., Xu, H. C., Sundaram, B., Zhuang, Y., . . . Lang, P. A. (2018). Cholestasis induced liver pathology results in dysfunctional immune responses after arenavirus infection. *Scientific Reports*, 8(1), Article 12179.

- Liu, M. B., Bui, T. H., Hoang, X., Doan, L., Trinh, S., Nguyen, H. P. A., . . . Holterman, A. X. (2017). Biliary atresia in Vietnam: Management and the burden of disease. *Surgery*, 161(2), 533-537.
- Liu, T., Wang, X., Karsdal, M. A., Leeming, D. J., & Genovese, F. (2012). Molecular serum markers of liver fibrosis. *Biomark Insights*, 7, 105-117.
- Lou, G., Chen, Z., Zheng, M., & Liu, Y. (2017). Mesenchymal stem cell-derived exosomes as a new therapeutic strategy for liver diseases. *Experimental & Molecular Medicine*, 49(6), Article e346. doi:10.1038/emm.2017.63
- Nam, Y., Ko, S. K., & Sohn, U. D. (2019). Hepatoprotective effect of ultrasonicated ginseng berry extract on a rat mild bile duct ligation model. *Journal of Ginseng Research*, 43(4), 606-617.
- Nguyen, N. H., Le, T. V., Do, H. Q., Dang, T. M., Nguyen, Y. K. T., Vo, N. H., & Truong, N. H. (2018). Human adipose-derived stem cells pre-treated with platelet-rich plasma and hepatocyte growth factor alleviate liver fibrosis in mice. *Biomedical Research and Therapy*, 5(5), 2332-2348.
- Quintanilha, L. F., Takami, T., Hirose, Y., Fujisawa, K., Murata, Y., Yamamoto, N., . . . Sakaida, I. (2014). Canine mesenchymal stem cells show antioxidant properties against thioacetamide-induced liver injury in vitro and in vivo. *Hepatology Research*, 44(10), E206-E217.
- Shao, M., Xu, Q., Wu, Z., Chen, Y., Shu, Y., Cao, X., . . . Yao, R. (2020). Exosomes derived from human umbilical cord mesenchymal stem cells ameliorate IL-6-induced acute liver injury through miR-455-3p. *Stem Cell Research Therapy*, 11(1), 1-13.
- Shin, S. K., Kwon, O. S., Lee, J. J., Park, Y. H., Choi, C. S., Jeong, S. H., . . . Kim, J. H. (2017). Effect of rifaximin on hepatic fibrosis in bile duct-ligated rat model. *The Korean Journal of Gastroenterology*, 70(5), 239-246.
- Shinkai, M., Ohhama, Y., Take, H., Kitagawa, N., Kudo, H., Mochizuki, K., & Hatata, T. (2009). Long-term outcome of children with biliary atresia who were not transplanted after the Kasai operation: > 20-year experience at a children's hospital. *Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition*, 48(4), 443-450.
- Tag, C. G., Sauer-Lehnen, S., Weiskirchen, S., Borkham-Kamphorst, E., Tolba, R. H., Tacke, F., & Weiskirchen, R. (2015). Bile duct ligation in mice: Induction of inflammatory liver injury and fibrosis by obstructive cholestasis. *Journal of Visualized Experiments: JoVE*, 96, Article 52438.
- Truong, G. D., Nguyen, V. T., Tran, A. T. T., Nguyen, B. A., Bui, T. S., Ly, T. K., . . . Nguyen, T. T. (2018). Kết quả nghiên cứu bước đầu sử dụng tế bào gốc tủy xương tự thân trong điều trị xơ gan mất bù do virus viêm gan B [Initial research results using autologous bone marrow stem cells in the treatment of hepatitis B virus decompensated cirrhosis]. *Tạp chí Y Dược lâm sàng*, 13(7), 109-115.
- Truong, N. H., Le, T. V., Nguyen, N. H., Pham, P. V., Phan, N. K., Ngo, Q. D., . . . Nguyen, T. V. (2016). Đánh giá hiệu quả điều trị xơ gan của việc ghép tế bào gốc trung mô tủy xương trên mô hình chuột [Evaluation of the therapeutic effect of liver cirrhosis of bone marrow mesenchymal stem cell transplantation in mouse model]. *Tạp chí Khoa học và Công nghệ Việt Nam*, 4(4), 55-59.

- Truong, N. H., Nguyen, N. H., Le, T. V., Vu, N. B., Huynh, N., Nguyen, T. V., . . . Pham, P. V. (2016). Comparison of the treatment efficiency of bone Marrow-Derived Mesenchymal stem cell transplantation via tail and portal veins in CCl₄ - Induced mouse Liver Fibrosis. *Stem Cells International*, 2016, Article 5720413.
- Ullah, I., Subbarao, R. B., & Rho, G. J. (2015). Human mesenchymal stem cells - Current trends and future prospective. *Bioscience Reports*, 35(2), Article e00191.
- Vartak, N., Damle- Vartak, A., Richter, B., Dirsch, O., Dahmen, U., Hammad, S., & Hengstler, J. G. (2016). Cholestasis- induced adaptive remodeling of interlobular bile ducts. *Hepatology*, 63(3), 951-964.
- Wang, M., Yuan, Q., & Xie, L. (2018). Mesenchymal Stem cell-based immunomodulation: Properties and clinical application. *Stem Cells International*, 2018, Article 3057624.
- Watanabe, Y., Tsuchiya, A., Seino, S., Kawata, Y., Kojima, Y., Ikarashi, S., . . . Kawai, H. (2019). Mesenchymal stem cells and induced bone marrow- derived macrophages synergistically improve liver fibrosis in mice. *Stem Cells Translational Medicine*, 8(3), 271-284.
- Yang, Y. L., Wang, F. S., Li, S. C., Tiao, M. M., & Huang, Y. H. (2017). MicroRNA-29a alleviates bile duct ligation exacerbation of hepatic fibrosis in mice through epigenetic control of methyltransferases. *International Journal of Molecular Sciences*, 18(1), 192. doi:10.3390/ijms18010192
- Zhao, D.-C., Lei, J.-X., Chen, R., Yu, W.-H., Zhang, X.-M., Li, S.-N., & Xiang, P. (2005). Bone marrow-derived mesenchymal stem cells protect against experimental liver fibrosis in rats. *World Journal of Gastroenterology*, 11(22), 3431-3440. doi:10.3748/wjg.v11.i22.3431
- Zhen, Y. Z., Li, N. R., He, H. W., Zhao, S. S., Zhang, G. L., Hao, X. F., & Shao, R. G. (2015). Protective effect of bicyclol against bile duct ligation-induced hepatic fibrosis in rats. *World Journal of Gastroenterology*, 21(23), 7155-7164. doi:10.3748/wjg.v21.i23.7155

