

XXIV SALÃO DE INICIAÇÃO CIENTÍFICA E TECNOLÓGICA



EFEITO CITOTÓXICO DO COMPOSTO GFC NA LINHAGEM CELULAR HT-29

Gabriela Mendonça dos Reis, Jessica Machado Miri e Alexandre de Barros Falcão Ferraz Dra. Ivana Grivicich PPG EM BIOLOGIA CELULAR E MOLECULAR APLICADA À SAÚDE ULBRA- CANOAS

INTRODUÇÃO

O câncer colorretal (CRC) é uma neoplasia maligna que atinge a parede interna do intestino grosso e seu tratamento geralmente requer ressecção cirúrgica, radioterapia e quimioterapia. Entretanto, somente 40% dos pacientes com CRC avançado respondem a terapia. Na busca de novas estratégias de tratamento, produtos naturais que podem induzir morte celular estão atraindo cada vez mais atenção. O garcinielliptona FC (GFC) é um composto isolado das sementes da espécie *Platonia insignis* Mart. e estudos demostram que ele é citotóxico em linhagens celulares tumorais.

OBJETIVO

O presente trabalho teve como objetivo avaliar o efeito citotóxico e indução de autofagia do composto GFC na linhagem celular de adenocarcinoma colorretal HT-29.

MATERIAL E MÉTODOS

OBTENÇÃO DO COMPOSTO GARCINIELLIPTONA FC

Os frutos da P. insignis Mart. foram coletados em Barras, Piauí, Brasil, em março de 2009. O GFC foi isolado pelo Laboratório de Fitoquímica da Universidade Luterana do Brasil (ULBRA) a partir do extrato hexânico das sementes secas.

CULTIVO E MANUTENÇÃO DA LINHAGEM CELULAR HT-29

Foi utilizada a linhagem celular de adenocarcinoma colorretal HT-29 adquirida da American Type Culture Collection (Rockville, MD, EUA). As células foram mantidas em meio de cultura RPMI-1640 contendo L-glutamina 2% (p/v) e soro fetal bovino 10% (v/v), a 37°C em uma atmosfera de 5% de CO2 e umidade de no mínimo 95%.

AVALIAÇÃO DA CITOTOXICIDADE DO COMPOSTO GFC

Para o ensaio, as células foram tratadas com concentrações seriadas (0 -100 μ g/mL) do composto GFC. O antineoplásico 5-fluorouracil (5-FU) foi utilizado como controle positivo. A seguir, o MTT (0,5 mg/mL) foi adicionado as células por 3 h a 37°C. Após a incubação, o sobrenadante foi removido e os cristais de formazan violeta foram solubilizados em 200 μ L de DMSO. A leitura do ensaio foi realizada em um leitor de microplacas, em densidade ótica de 540 nm. A partir destes dados, foram obtidos os valores de IC50, isto é, a concentração do composto necessária para inibir 50% do crescimento celular, respectivamente, quando comparada aos controles sem tratamento.

DISTRIBUIÇÃO DAS CÉLULAS NO CICLO CELULAR

A distribuição das células nas fases do ciclo celular após tratamento por 24 h foi determinada por citometria de fluxo nas células marcadas com iodeto de propídio. Para isto, após tratamento as células foram lavadas e fixadas em etanol 70%. Após, foram centrifugadas e tratadas com solução contendo citrato de sódio 3,4 μ M, iodeto de propídio 20 μ g/mL e RNase A 100 μ g/mL por 30 min, na ausência de luz. A análise foi realiza em citômetro de fluxo BD AccuriTM C6. Foram analisados 30.000 eventos. Os resultados foram expressos em percentual de células por fase do ciclo celular.

APOIO:





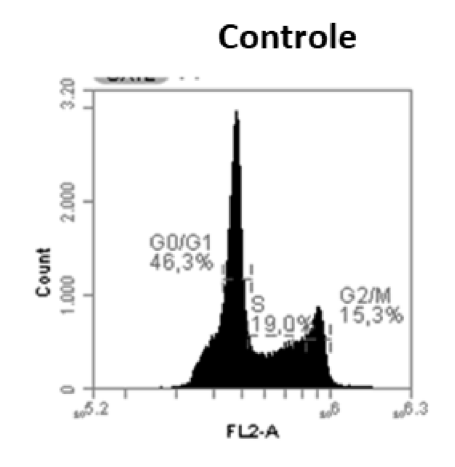
RESULTADOS

A avaliação da citotoxicidade foi utilizada para determinar a dose de inibição de 50% do crescimento celular (IC50) para os tratamentos por 24, 48 e 72 h. Nossos resultados mostraram IC50 de 7,9 \pm 0,2; 10,6 \pm 1,1 e 6,0 \pm 1,1 µg/mL nos tempos de 24 h, 48 h e 72 h, respectivamente (Tabela 1). Vale ressaltar que os valores de IC50 do GFC estão próximos aos valores do antineoplásico 5-FU, sugerindo que este composto é um bom candidato a agente antineoplásico.

Tabela 1: Valores de IC50 na linhagem celular de adenocarcinoma colorretal HT-29 após tratamento por 24, 48 e 72 h com GFC e 5-FU.

	GFC	5 -FU
24 h	7,9 ± 0,2	8,5 ± 2,1
48 h	10,6 ± 1,1	$7,5 \pm 1,1$
72 h	6,0 ± 1,1	17,8 ± 1,5

Após 24 h de tratamento, o GFC induziu um aumento de 2,7 vezes no número de células na fase G2/M (Figura 1) quando comparado com o controle. Este bloqueio do ciclo celular na fase G2/M está associado com fragmentação do DNA e interrupção da replicação, o que pode levas a célula à morte por apoptose (SHEN et al., 2014). Neste sentido, foi demonstrado que o GFC causou um significativo aumento de indução de apoptose na linhagem celular de câncer de mama MCF-7 (WU et al., 2008)



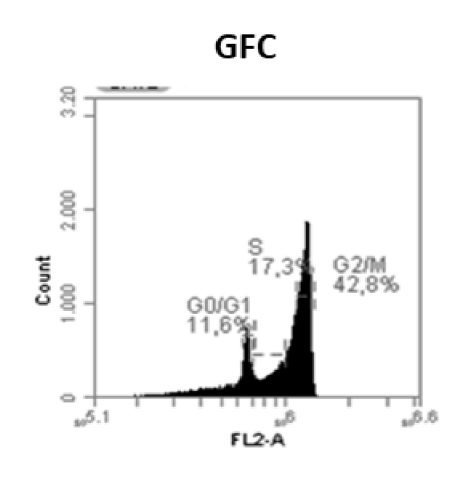


Figura 1 Efeito do tratamento com GFC sobre a distribuição das células nas fases do ciclo celular da linhagem celular HT-29.

CONCLUSÕES PARCIAIS

Os resultados obtidos neste trabalho mostram que o GFC é citotóxico na linhagem celular HT-29 e que este efeito está associado com bloqueio na fase G2/M do ciclo celular.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

JUNIOR, J.S.C.; FERRAZ, A.B.F.; FILHO, B.A.B.; FEITOSA, C.M.; CITO, A.M.G.L.; FREITAS, R.M. Evaluation of antioxidant effects in vitro of garcinielliptone FC (GFC) isolated from Platonia insignis Mart. J Med Plants Res, v. 5, p. 293–9. 2011.

JÚNIOR, J.S.C.; DE ALMEIDA, A.A.C.; ALEXANDRE DE BARROS FALCÃO FERRAZ, A.B.F; ROSSATTO, R.R.; SILVA, T.G., SILVA, P.B.N.; MILITÃO, G.C.G.; CITÓ, A.M.D.G.L.; SANTANA, L.C.L.R., CARVALHO, F.A.D.A.C.; FREITAS, R.M. Cytotoxic and leishmanicidal properties of garcinielliptone FC, a prenylated benzophenone from Platonia insignis. Natural Product Research, v. 27, p. 470-474. 2012.

WU, C.C.; LU, Y.H.; WEI, B.L.; YANG, S.C; WON, S.J; LIN, C.N., Phloroglucinols with Prooxidant Activity from Garcinia subelíptica. J Nat Prod, v. 71, p. 246-250. 2008.